



Cinética de fermentación y degradabilidad ruminal *in vitro* de dietas con diferente fuente de nitrógeno

Fermentation kinetics and ruminal degradability *in vitro* of diets with different nitrogen source

°Carlos Aguirre Valverde¹, Marlene Medina Villacís², León Montenegro Vivas¹, Adolfo Sánchez Laiño¹
Alexandra Barrera-Alvárez¹, Italo Espinoza Guerra¹

¹Universidad Técnica Estatal de Quevedo. Facultad de Ciencias Pecuarias. Carrera de Ingeniería Zootécnica.
Campus Finca Experimental "La María". CP. 121250. Km. 7 ½ vía El Empalme, cantón Mocache. Los Ríos. Ecuador.

°caguirre@uteq.edu.ec; lmontenegro@uteq.edu.ec; arsanchez@uteq.edu.ec; barreraalvarez@yahoo.com;
iespinoza@uteq.edu.ec

²Universidad Técnica Estatal de Quevedo. Facultad de Ciencias de la Ingeniería. Carrera de Ingeniería Agronómica. Campus Ing. Manuel Haz Álvarez, km 1.5 vía a Santo Domingo de los Tsáchilas. EC.120501. Quevedo, Ecuador. mmedina@uteq.edu.ec

Rec.: 25.05.2017. Acept.: 22.09.2017.
Publicado el 1 de diciembre de 2017

Resumen

El objetivo de este trabajo fue determinar la cinética de fermentación y degradabilidad ruminal *in vitro* de dietas con diferente fuente de nitrógeno para alimentación de rumiantes. Se formularon tres dietas (D) con diferentes fuentes de nitrógeno D1 (harina de pescado), D2 (pasta de soya) y D3 (urea), estas fueron iso-calóricas con 2900 kilocalorías de energía digestible en materia seca (kcal ED/MS) e iso-proteicas 13% proteína bruta (PB). Los periodos de incubación utilizados fueron 0, 2, 4, 8, 12, 24, 48 y 72 horas. En la evolución del Ph en la cinética ruminal de las tres dietas con diferentes fuentes de nitrógenos, se puede determinar que la D3 y D1 registraron el mayor pH ($P < 0.05$) a las 8 horas de incubación (7.84 y 7.82) respectivamente. La Digestibilidad *in vitro* de la materia seca (DIVMS) fue superior ($P < 0.05$) en la D1 entre las 12 y 48 horas de incubación (36.66 y 48.90%). La degradabilidad inicial o parcial soluble (a), fracción potencialmente degradable (b), degradabilidad potencial y la velocidad de degradación de (b), no fueron significativas ($P > 0.05$). Este estudio abre una alternativa para la disminución de los costes en la alimentación de rumiantes sobre todo orientado a las dietas de mantenimiento en rumiantes en la estación seca.

Palabras clave: urea, degradación, proteínas, alimentación.

Abstract

The objective of this work was to determine the fermentation kinetics and *in vitro* ruminal degradability of diets with different nitrogen source for feeding ruminants. Three diets were formulated (D) with different sources of nitrogen D1 (fishmeal), D2 (soybean paste) and D3 (urea), these were iso-caloric with 2900 kilocalories of digestible energy in dry matter (kcal ED / MS) and iso-proteins 13% crude protein (PB). The incubation periods used were 0, 2, 4, 8, 12, 24, 48 and 72 hours. In the evolution of the Ph in the ruminal kinetics of the three diets with different sources of nitrogens, it can be determined that the D3 and D1 recorded the highest pH ($P < 0.05$) at 8 hours of incubation (7.84 and 7.82) respectively. The *in vitro* Digestibility of the dry matter (DIVMS) was higher ($P < 0.05$) in the D1 between 12 and 48 hours of incubation (36.66 and 48.90%). The initial or partial soluble degradability (a), potentially degradable fraction (b), potential degradability and degradation rate of (b), were not significant ($P > 0.05$). This study opens an alternative for the reduction of costs in the feeding of ruminants especially oriented to maintenance diets in ruminants in the dry season.

Key words: urea, degradation, proteins, food

Introducción

La harina de pescado se ha utilizado tradicionalmente en la alimentación animal, tanto en monogástricos como rumiantes, así mismo el uso de soja como fuente proteica en alimentación animal, ya sea aprovechando el grano o la torta de soja como fuente de proteína vegetal (Garzón y Navas, 2003). Por otra parte, la urea representa un valioso y económico recurso alimenticio para los rebaños donde la única fuente alimenticia son los forrajes, normalmente deficientes en proteínas. Este elemento provee el nitrógeno requerido para la fermentación ruminal y la formación de proteínas, bajo diversas fórmulas en el concentrado, en el ensilaje y en varios tipos de mezclas (Araque, 2001).

La harina de pescado es una fuente proteica de bastante uso en la preparación de raciones para el consumo animal, rica en aminoácidos esenciales como cisteína, metionina y cistina, los cuales son limitantes sobre todo en monogástricos. Sin embargo, tiene un precio elevado para el productor (Mariño, 2012).

Así mismo, el uso de la soja (*Glycine max*) en la alimentación animal ha abierto un amplio panorama a la industria de concentrados, al permitir la formulación de dietas con una excelente concentración y disponibilidad de energía, aminoácidos y ácidos grasos esenciales. Por su alto contenido de grasas (18-20%) y proteínas (37-38%), el frijol de soja se presenta como una valiosa materia prima para su utilización en la industria destacándose la extracción de aceites y la formulación de alimentos balanceados para animales (Garzón, 2010). Por otro lado, la urea también es una fuente de nitrógeno para los rumiantes, sin embargo, su uso depende de la habilidad de la flora microbiana del rumen para incorporarla en la formación de sus propios tejidos (Araque, 2001).

Por otra parte, la urea representa un valioso y económico recurso alimenticio para los rebaños donde la única fuente alimenticia son los forrajes, normalmente deficientes en proteínas. Este elemento provee el nitrógeno requerido para la fermentación ruminal y la formación de proteínas, bajo diversas fórmulas en el concentrado, ensilaje y en varios tipos de mezclas (Araque, 2001). Cuando se sustituyen las fuentes nitrógeno de las proteínas formuladas, tanto de la harina de pescado como de la soja, se evidencia que la urea puede sustituir un porcentaje importante de estas fuentes sin detrimento de la respuesta animal (Zapata *et al.*, 2004). La fuente más común de nitrógeno no proteínico (NNP) usada en la alimentación de rumiantes es la urea, debido a su costo bajo y a su equivalente proteínico elevado de 281%. Una unidad de urea en la dieta puede sustituir cinco unidades de harina de soja (*Glycine max*) (Pinos *et al.*, 2010). Una fuente de NNP aumentaría el espacio para la inclusión de ingredientes en la dieta sustituyendo fuentes de proteína vegetal de costo alto y disponibilidad limitada, mejorando el sincronismo de nutrientes en el rumen sin comprometer el rendimiento animal

(Souza *et al.*, 2010). Por el periodo de adaptación requerido de los rumiantes a la urea y con base en la sincronización de la tasa de degradación de nutrientes en el rumen, la digestibilidad de la fibra mejora al usar una fuente de NNP (Ørskov, 1999). Todavía existe un desconocimiento sobre el uso de fuentes de nitrógeno en la alimentación de rumiantes, y es preciso determinar el porcentaje de digestibilidad y su valor nutricional; en una etapa posterior habría que cuantificar el nivel óptimo de sustitución de otras fuentes de proteína de uso frecuente en Ecuador y la elaboración de dietas balanceadas para rumiantes. Solo la provincia de Los Ríos genera anualmente más de 1.5 millones de toneladas métricas de subproductos de arroz, maíz y soja (pancas, hojas, tuzas) que, empleados racionalmente, al enriquecerlos con melaza y urea o conservándolos adecuadamente (henificación, amonificación, ensilaje) pueden constituirse en una alternativa para mejorar su calidad nutritiva y digestibilidad. Además, el uso de estos residuos contribuiría a reducir los costos de alimentación (considerado el rubro más elevado dentro de los costos de producción de las explotaciones pecuarias), evitar la contaminación del medio ambiente, debido a la acumulación a campo abierto y la quema (Sánchez y Zambrano, 2007). Con la inclusión de nitrógeno no proteico (NNP) en las dietas de los rumiantes se ha logrado regularizar y mantener niveles altos de amoníaco, que ha mostrado ser favorable para el desarrollo de la flora ruminal que utiliza el NNP para su multiplicación, mejorándose así la tasa de consumo, degradación y digestión de los alimentos fibrosos, esta mejora en la función ruminal, permite balancear el déficit de proteína e incrementar la eficiencia de utilización de los carbohidratos (Obispo, Pares, Hidalgo, Palma y Godoy, 2001). Por tanto, el objetivo de la presente investigación fue determinar la cinética de fermentación y degradabilidad ruminal *in vitro* en dietas con diferente fuente de nitrógeno.

Materiales y métodos

La investigación se realizó en el laboratorio de Rumiología y Metabolismo Nutricional (RUMEN) de la Universidad Técnica Estatal de Quevedo (UTEQ), provincia de Los Ríos, Ecuador. Se formularon tres dietas con diferentes fuentes de nitrógeno D1 (harina de pescado), D2 (pasta de soja) y D3 (urea), estas fueron Iso-calóricas (2900 kcal ED /kg de MS) e Iso-proteicas (13% PB), en una ración total mezclada (RTM), con otras materias primas energéticas (maíz, arroz, residuo de maíz, y otras) y aditivos de acuerdo a las recomendaciones del National Research Council (NRC, 2001), para bovinos en mantenimiento (Cuadro 1).

Para determinar la degradabilidad ruminal *in vitro* de la materia seca en cada uno de los tratamientos, se preparó una muestra compuesta con alícuotas de las dietas. Se siguió el protocolo recomendado por el fabricante del sistema de incubación DAISY II ® (Ankom 2014), usando bolsas filtro

ANKOM F-57 (Ankom Technology, Macedon, NY, EUA) con tamaño de poro de 25 µm y dimensiones de 5 x 4 cm fabricadas de poliéster/polietileno con filamentos extruidos en una matriz de tres dimensiones (Giraldo *et al.*, 2007). Se utilizaron dos animales Brahman de 450±25 kg de peso vivo, castrados y fistulados en el rumen a los cuales se les extrajo líquido ruminal con un sistema de succión al vacío, en termos aclimatados con agua previamente a 40 °C. Se preparó con anterioridad la solución buffer (saliva artificial) con fosfato de sodio di-básico anhidro (3.6 g/L), bicarbonato de sodio (9.8 g/L) y cloruros de sodio (47 g/L), calcio (4 g/L), potasio (57 g/L) y magnesio (6 g/L), aclimatada en baño maría a 40 °C. Se determinó el pH a la cal, siendo óptimo 7±0.5, de no cumplir con ese requerimiento se niveló adicionando hidróxido de sodio (pH<6.5) y/o ácido sulfúrico (pH>7.5). Se utilizó una relación solución buffer: líquido ruminal (3:2). Previo a la incubación se encendió el sistema ANKOM DAISY II para mantener la temperatura requerida de 40 °C±0.5. Esta temperatura y condiciones simulan el estado del rumen, el proceso de mezcla del líquido ruminal (9.6 L) y solución buffer (14.4 L) se mantuvo en presencia de CO₂ para evitar pérdida de los microorganismos anaeróbicos. Para la prueba de digestibilidad *in vitro* se depositaron 0.5 gramos de muestra

molida a 2 mm en el interior de bolsas ANKOM F-57 de tamaño de poro de 25 µm y dimensiones de 5 x 4 cm fabricadas de poliéster/polietileno con filamentos extruidos en una matriz de tres dimensiones, de acuerdo a la metodología planteada por (ANKOM Technology, 2014). Se incubó el material a 0, 2, 4, 8, 12, 24, 48 y 72 horas, por cada tratamiento se prepararon seis muestras. Finalmente se retiraron las muestras para ser lavadas con agua corriente, y secadas en una estufa Memmert a 65 °C por 48 horas. Para los cálculos respectivos de degradabilidad *in vitro* de la materia seca.

Se utilizó un Diseño Completamente al Azar (DCA), cada unidad experimental tuvo una bolsa de degradabilidad F-57 (ANKOM Technology, 2014), se emplearon seis bolsas en cada tiempo de incubación (0, 2, 4, 8, 24, 48, 72 horas) por cada tratamiento (42 bolsitas) con un total de 168 unidades, que fueron incubadas en tres equipos de degradación *in vitro* DAISY II (ANKOM Technology, 2014). El análisis de datos se realizó mediante el ADEVA y las medias fueron separadas mediante la prueba de Tukey (P≤0,05), con la utilización del paquete estadístico (Statistical Analysis System. Versión 9.0, 2004). Los parámetros de la cinética de degradación se calcularon con el modo de resolución GRG NONLINEAR de la función SOLVER de Microsoft EXCEL®.

Cuadro 1. Dietas con diferentes fuentes de nitrógeno utilizadas en la cinética de fermentación y degradabilidad ruminal *in vitro* y el análisis calculado

Ingredientes	Dietas (%)			
	D1	D2	D3	
Maíz seco	38.30	34.88	43.90	
Polvillo de cono	25.00	25.00	25.00	
Harina pescado exportación	7.70			
Pasta de soja		10.32		
Urea			1.30	
Residuo de maíz	25.00	25.00	25.00	
Premix Broiler	0.20	0.20	0.20	
Carbonato de calcio	1.80	1.80	1.80	
Fosfato Di cálcico	0.50	1.30	1.30	
Sal	1.50	1.50	1.50	
Total	100.00	100.00	100.00	
Análisis calculado	D1	D2	D3	Requerimiento
Proteína total (% MS)	12.18	12.18	12.18	12.00 – 14.00
Energía metabolizable (kcal)	2889.21	2812.20	2891.30	2800 - 3000
Calcio (%)	1.00	1.02	1.00	1.00
Fósforo disponible (%)	0.35	0.36	0.34	0.30 – 0.40
Fibra (%)	12.15	12.66	12.22	9.00 – 17.00

Análisis calculados según requerimientos NRC 2001

Resultados y discusión

La evolución del pH en la cinética ruminal de las tres dietas con diferentes fuentes de nitrógenos, fueron similares (Cuadro 2). Bruni y Chilibroste (2001) consideran que los parámetros de la cinética de fermentación describen la digestión y caracterizan propiedades intrínsecas del alimento que limitan su disponibilidad para el rumiante, determinan la proporción de nutrientes consumidos que pueden ser absorbidos y utilizados por el animal, y dependen de un activo crecimiento y desarrollo de la población microbiana del rumen. Así, la degradabilidad de las tres dietas fueron similares en todos los tiempos de fermentación. Estos resultados concuerdan con Araujo (2005) quien menciona que los factores pueden modificar la digestibilidad y se pueden clasificar en dos tipos, los factores dietarios y los factores animales, ya que el aumento del nivel de ingestión causa una velocidad de tránsito intestinal y hay disminución del tiempo de acción enzimático, que puede disminuir levemente la digestibilidad (1 a 3%). Respecto a la digestibilidad *in vitro* de la materia seca (Cuadro 3), se pueden observar que los mayores porcentajes ($p < 0.05$) fueron para la D1 a las 12 y 48 horas de incubación (36.66 y 48.90%). La degradabilidad inicial o porción soluble (a), fracción potencialmente degradable (b), degradabilidad potencial y la velocidad de degradación de b, no fueron significativas ($p > 0.05$). Esto puede deberse a los posibles cambios de la flora celulítica ruminal como consecuencia de la administración de altas proporciones de concentrado en la ración. Resultados similares a los encontrados por Bochi *et al.*, 1999 y Carro, López *et al.*, 1999) quienes no encontraron diferencias en la digestibilidad tanto *in vivo* como *in vitro* al

Cuadro 2. Evolución del pH en tres dietas con diferente fuente de nitrógeno en ocho periodos de incubación

Periodos de incubación (h)	Dietas con diferentes fuente de nitrógeno			EEM	P<Trat
	D1	D2	D3		
0	8.32 a	8.30 a	8.31 a	0.010	0.784
2	7.93 a	8.02 a	8.01 a	0.030	0.493
4	7.97 a	7.87 a	7.93 a	0.023	0.230
8	7.82 a	7.71 b	7.84 a	0.011	0.001
12	7.47 a	7.44 a	7.62 a	0.010	0.000
24	7.31 a	7.34 a	7.34 a	0.007	0.150
48	7.16 a	7.14 a	7.14 a	0.008	0.571
72	7.19 a	7.18 a	7.17 a	0.007	0.530

D1=Harina de pescado, D2=Torta Soja, D3=Urea, EEM=Error estándar de la media. Medias con una letra común, no son significativamente diferentes (Tukey, $p > 0.05$)

evaluar 11 forrajes.

Por otra parte, los forrajes y raciones con concentraciones similares pueden variar en su perfil o en los parámetros (a, b y c) de degradabilidad ruminal, debido a factores asociados entre nutrientes y a la conformación o arreglo de estos en cada ingrediente (Liu *et al.*, 2002). En este caso la concentración de nutrientes en las raciones no fue diferente entre dietas ni tampoco los volúmenes indicando que tienen un comportamiento de degradabilidad similar, aunque el origen de los nutrientes en la ración haya variado al incluir las fuentes de nitrógeno en cada una de ellas. Esto coincide con lo reportado por (Cone y Van Gelder, 2000), quienes mencionaron que la proteína no es bien fermentada, se incrementa la producción de amoníaco, y se reduce el volumen de la fermentación ruminal.

Cuadro 3. Degradabilidad *in vitro* y parámetros cinética ruminal de la MS de tres dietas con diferente fuente de nitrógeno en ocho periodos de incubación

Periodos de incubación (h)	Dietas con diferente fuente de nitrógeno			EEM	P<Trat
	D1	D2	D3		
0	21.57 a	20.50 a	19.99 a	0.4	0.34
2	23.28 a	21.93 a	22.29 a	0.37	0.38
4	24.64 a	24.82 a	28.56 a	0.28	0.15
8	29.11 a	26.99 a	27.76 a	0.42	0.19
12	36.66 a	29.31 b	30.73 ab	0.93	0.03
24	40.40 a	38.90 a	40.70 a	0.46	0.30
48	48.90 a	43.86 b	44.79 ab	0.57	0.01
72	54.11 a	53.21 a	51.87 a	0.67	0.45

D1= Harina de pescado, D2= Torta Soja, D3= Urea, EEM= Error estándar de la media. EEM: a: fracción soluble; b: fracción potencialmente degradable; kd: Tasa degradación hora (%); c: tasa de pasaje (% hora). Medias con una letra común, no son significativamente diferentes (Tukey, $p > 0.05$)

Cuadro 4. Cinética de degradación ruminal de la MS de tres dietas con diferente fuente de nitrógeno en ocho periodos de incubación

Fracciones	Parámetros de cinética ruminal				
	D1	D2	D3	EEM	P<Trat
a	20.42 a	20.13 a	20.96 a	0.32	0.604
b	37.12 a	36.96 a	40.44 a	1.74	0.686
k _d	0.03 a	0.03 a	0.02 a	0	0.934
c	21.51 a	32.86 a	56.12 a	4.53	0.375

D1=Harina de pescado, D2=Torta Soja, D3=Urea, EEM=Error estándar de la media. a: fracción soluble; b: fracción potencialmente degradable; kd: Tasa degradación hora (%); c: tasa de pasaje (% hora). Medias con una letra común, no son significativamente diferentes (Tukey, $p > 0.05$)

Conclusiones

Las dietas con diferentes fuentes de nitrógeno; harina de pescado, pasta de soja y urea; pueden ser utilizadas en las raciones como ingredientes, ya que la adición de estas a las dietas no mostraron diferencias en la cinética de fermentación y en la degradabilidad ruminal *in vitro* de la MS. La inclusión de fuentes de nitrógeno animal, vegetal y química en las dietas genera una disminución en la concentración del pH. Aunque sí se obtiene una mayor Degradabilidad de la MS en la dieta con harina de pescado en los tiempos de incubación de 12 y 48 horas respectivamente.

Agradecimiento

A la Universidad Técnica Estatal de Quevedo (UTEQ) por su financiamiento a través del Fondo Competitivo de Investigación Ciencia y Tecnología (FOCICYT-2016). “Caracterización de ensilajes de pastos tropicales con niveles de inclusión de residuos agrícolas y agroindustriales de uso alimenticio en rumiantes”.

Bibliografía

- ANKOM Technology. (2014). *In vitro* True Digestibility with DAISY II Incubator. ANKOM Technology, Macedon, NY.
- Araque, C. (2001). La urea en la alimentación de rumiantes. http://www.produccionanimal.com.ar/informacion_tecnica/suplementacion_proteica_y_con_nitrogeno_no_proteico/00-suplementacion_proteica_y_con_nitrogeno_no_proteico.htm
- Araujo, O. 2005. Factores que afectan el consumo voluntario en bovinos a pastoreo en condiciones tropicales. IX Seminario de pastos y forrajes. Departamento de Zootecnia. Facultad de Agronomía. Universidad de Zulia. Venezuela.
- Bruni, M., Chilbroste, P. (2001). Simulación de la digestión ruminal por el método de la producción de gas. Archivo Latinoamericano Producción Animal. 9: 43-51.
- Bochi, O., Carro, M., Valdés, C., González, J., López, S. (1999). Digestibilidad *in vitro* de forrajes y concentrados. Efecto de la ración de los animales donantes de líquido ruminal. Archivos de Zootecnia, 48(181): 51-61
- Carro, M., López, S., Valdés, C., Ranilla, M. (1999). Efecto de la suplementación nitrogenada sobre la fermentación ruminal *in vitro* de forrajes deficientes en nitrógeno, Archivos de zootecnia, 48(183): 295-306.
- Cone, JW., Van Gelder, AH. (2000). Influence of protein fermentation on gas production. In: Gas Production: Fermentation Kinetics for Feed Evaluation and to Assess Microbial Activity. An EAAP Satellite Symposium, British Society of Animal Science and Wageningen University, Wageningen, The Netherlands, pp. 23–24.
- Garzón, A., Navas, E. (2003). Características nutricionales de fuentes alimenticias y su utilización en la elaboración de dietas para animales domésticos. Boletín técnico No.38. CORPOICA. Pronatta Villavicencio, 47 p.
- Giraldo, L., Gutiérrez, L., Rúa, C. (2007). Comparación de dos técnicas *in vitro* e *in situ* para estimar la digestibilidad verdadera en varios forrajes tropicales. Rev. Col. Cienc. Pec. 20: 269-279.
- Liu, J., Nissim, D., Thomas, JK. (2002). Equity Valuation Using Multiples. Journal of Accounting Research 40, 135-172.
- NRC. (2001). National Research Council. Nutrient requirements of dairy cattle. 6ª Revised Edition. National Academy Press. Washington, D.C.
- Ørskov, ER. (1999). Supplement strategies for ruminants and management of feeding to maximize utilization of roughages. Preventive Vet. Med. 38: 179-185.
- Obispo, NE., Pares, P., Hidalgo, C., Palma, J., Godoy, S. (2001). Consumo de forraje y ganancia diaria de peso en bovinos de carne en crecimiento suplementados con fuentes proteicas. Zootecnia Tropical. 19:423-442.
- Pinos, J., Peña, J., González, S., Bárcenas, R., Salem, A. (2010). Effects of a slow-release coated urea product on growth performance and ruminal fermentation in beef steers. Italian J. Anim. Sci. 9: 16-19.
- Sánchez, A., Zambrano, D. (2007). Valoración nutritiva de los principales subproductos agrícolas para alimentación de ovinos tropicales en la parte alta de la Cuenca del río Guayas. Boletín técnico de la Universidad Técnica Estatal de Quevedo. No. 012.
- SAS. (2001). Institute Inc., SAS/STAT; Software Version 9.00. Cary, NC, USA. https://support.sas.com/documentation/onlinedoc/91pdf/sasdoc.../stat_ug_7313.pdf.
- Souza, V., Almeida, R., Silva, P., Pierlasky, C., Jesus, P., Pereira, M. (2010). Substituição parcial de farelo de soja por ureia protegida na produção e composição do leite. Arq. Bras. Med. Vet. Zootec. 62: 1415-1422.