



HAL
open science

Etude de la prévision de la digestibilité des fourrages par une méthode enzymatique

Jocelyne Aufrere

► **To cite this version:**

Jocelyne Aufrere. Etude de la prévision de la digestibilité des fourrages par une méthode enzymatique. Annales de zootechnie, 1982, 31 (2), pp.111-130. hal-00888137

HAL Id: hal-00888137

<https://hal.science/hal-00888137>

Submitted on 11 May 2020

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

Etude de la prévision de la digestibilité des fourrages par une méthode enzymatique

Jocelyne AUFRERE

I.N.R.A., Laboratoire des Aliments,
Centre de Recherches zootechniques et vétérinaires de Clermont-Ferrand
Theix, F 63110 Beaumont

Résumé

La méthode proposée comporte deux étapes : un pré-traitement avec de la pepsine dans l'acide chlorhydrique 1 N, 24 heures à 40°, suivi d'un traitement par une cellulase « Onozuka R 10 », 24 heures à 40°.

Nous avons vérifié que :

— la liaison entre la digestibilité *in vivo* et celle par la pepsine-cellulase était améliorée par la présence de pepsine ($S_R = 0,036$ avec pepsine contre $S_R = 0,041$ sans pepsine) mais ne l'était pas par la concentration en acide (entre 0,1 N et 1 N) ; toutefois avec la valeur de 1 N choisie, la valeur de la digestibilité par la pepsine-cellulase se rapproche de celle de la digestibilité *in vivo* ;

— la précision de la prévision n'était pas meilleure si la température d'incubation augmentait de 40° à 50°, ou si le temps d'incubation passait de 24 heures à 48 heures, que ce soit pour le pré-traitement pepsine dans l'acide chlorhydrique ou le traitement par la cellulase ;

— la cellulase « Onozuka R 10 » utilisée était particulièrement active et pouvait être employée à des doses (50 mg/500 mg de fourrage) plus faibles que celles préconisées dans la bibliographie. La précision de la prévision avec ce type d'enzyme était voisine de celle des autres cellulases étudiées : « Celluclast » et « Sigma ».

Appliquée à 154 échantillons de fourrages verts, de foins et d'ensilages cette méthode a permis de prévoir leur digestibilité à l'aide d'une seule équation de régression (sauf pour les trèfles violets) avec une bonne précision ($S_R = \pm 0,023$).

Introduction

La digestibilité des fourrages varie selon l'espèce végétale et pour une espèce donnée selon le stade de végétation, l'âge ou le numéro du cycle. L'essentiel des résultats obtenus à l'I.N.R.A. pour les fourrages verts a été présenté dans les « Tableaux de la valeur alimentaire des fourrages » (DEMARQUILLY & WEISS, 1970) et dans les tableaux de la valeur nutritive des aliments (DEMARQUILLY, ANDRIEU & SAUVANT, 1978). Ces résultats ont été complétés par des équations permettant de prévoir la valeur nutritive et l'ingestibilité à partir de l'âge du fourrage et de sa composition

TABLEAU 1

*Liaison entre la digestibilité in vivo et la digestibilité par la cellulase selon différents auteurs.
Relationships between in vivo digestibility and cellulase digestibility according to various authors.*

Référence	Type de fourrage utilisé	Nombre	Pré-traitement	Traitement à la cellulase	Liaison entre la digestibilité par la cellulase et la digestibilité <i>in vivo</i>	
					r	Ecart-type résiduel
DONEFER <i>et al.</i> , 1963	Fourrages verts de graminées et légumineuses	14		« Cellulase 36 » + pepsine 24 h à 40°	0,93	—
JARRIGE, THIVEND & DEMARQUILLY, 1970	Fourrages verts, foin, ensilages	129	Pas de pré-traitement	Cellulase « SEAB » 24 h à 40°	0,87	0,035
GUGGOLZ <i>et al.</i> , 1963	Fourrages verts	12	Pas de pré-traitement	Cellulase « Onozuka SS » 72 h à 40°	0,90	—
HARTLEY, JONES & FENLON, 1974	Graminées et légumineuses	45	NDF (VAN SOEST & WINE, 1967)	Cellulase (Basidiomycètes) 16 h à 37°	0,98	0,014
JONES & HAYWARD, 1975	Fourrages verts, graminées et légumineuses	19	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 40°	Cellulase « BDH » 48 h à 40°	0,93	0,029
TINIMIT & THOMAS, 1976	Fourrages verts, foin	12	Pepsine - HCl 0,075 N 60 h à 38-39°	Cellulase « Marschall » 60 h à 38-39°	0,88	0,024
ADEGBOLA & PALADINES, 1977	Fourrages tropicaux	11	Pepsine - HCl 0,05 N 48 h à 40°	Cellulase Trichoderma (Worthington Biochemical Corporation) 48 h à 40°	0,98	0,023

CLARK & BEARD, 1977	Fourrages verts, foins et pailles	23	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 40°	Cellulase (<i>Aspergillus niger</i>) 48 h à 40°	0,80	0,047
DOWMAN & COLLINS, 1977	Ensilages	45	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 40°	Cellulase « BDH » 24 h à 40°	0,85	0,022
GOTO & MINSON, 1977	Fourrages tropicaux	45	Pepsine - HCl 0,1 N 48 h à 40°	Cellulase « Onozuka SS - P 1500 » 48 h à 40°	0,94	0,027
ROUGHAN & HOLLAND, 1977	Graminées et légumineuses	34	Solution NDF + eau bouillante	Cellulase <i>Trichoderma viride</i> 5 h à 50° puis 16 h à 18 h à 50°	0,98	0,028
CARLIER, VAN HEE, ANDRIES, 1979	Fourrages verts et foins de graminées	19	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 40°	Cellulase « BDH » 48 h à 40°	0,91	0,025
KIRCHGESSNER & KELLNER, 1978	Fourrages verts et foins de graminées et légumineuses	47	HCl 2 N 100° 30 mn	Cellulase 24 h à 40° + Pepsine HCl 24 h à 40°	0,94	0,025
MC LEOD & MINSON, 1978	Légumineuses, graminées tropicales	82	Pepsine - HCl 0,1 N 48 h à 39°	Cellulase « Onozuka SS - P 1500 » 48 h à 39°	—	0,028
TERRY, MUNDELL & OSBOURN, 1978	Graminées et légumineuses	73	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 39°	Cellulase « Onozuka SS - P 1500 » 24 h à 39°	—	0,030
ADAMSON & TERRY, 1980	Foins	34	Pepsine - HCl 0,1 N 24 h à 40°	Cellulase « BDH » 48 h à 40°	0,82	0,038
MC LEOD & MINSON, 1980	Légumineuses, graminées tropicales	80	Pepsine - HCl 0,1 N 48 h à 39°	Cellulase « BDH » 48 h à 40°	0,51	0,024
AUFRERE J.	Légumineuses, graminées	154	Pepsine dans HCl 1 N 24 h à 40°	Cellulase « Onozuka 3 S » 48 h à 39°	—	0,029
				Cellulase « Onozuka R 10 » 24 h à 40°	0,92	0,022

chimique classique (ANDRIEU, DEMARQUILLY & WEGAT-LITRE, 1981). Ces équations ne s'appliquent cependant pas à tous les fourrages, notamment à ceux des prairies à flore complexe : mélanges semés et prairies naturelles. Il faut alors avoir recours à d'autres méthodes de laboratoire.

Parmi les différentes méthodes de laboratoire existantes (DEMARQUILLY & JARRIGE, 1981), il apparaît que les méthodes microbiologiques mettant en œuvre les microbes du rumen sont incontestablement les plus précises mais elles sont hors de portée des laboratoires de série puisqu'elles nécessitent l'entretien d'animaux porteurs de fistules du rumen.

Pour pallier cet inconvénient, depuis une quinzaine d'années, de nombreux auteurs ont testé des préparations cellulases pour prévoir la digestibilité *in vivo* (tabl. 1). JARRIGE & THIVEND (1969) utilisent une cellulase fongique seule (SEAB) et obtiennent une bonne liaison entre la digestibilité par la cellulase et celle *in vivo* sur les 129 échantillons testés. Cependant un pré-traitement semble particulièrement efficace pour accroître la sensibilité des parois à la cellulase : solution au détergent neutre (HARTLEY, JONES & FENLON, 1974 ; MC QUEEN & VAN SOEST, 1975 ; REXEN, 1977 ; ROUGHAN & HOLLAND, 1977 ; ISRAELSEN, REXEN, VESTERGAARD THOMSEN, 1978), eau bouillante et Na_2SO_3 (ABE, HORII & KAMEOKA, 1972), pepsine dans de l'acide chlorhydrique (DONEFER *et al.*, 1963 ; JONES & HAYWARD, 1975). Depuis de nombreux auteurs (ADEGBOLA & PALADINES, 1977 ; GOTO & MINSON, 1977 ; TERRY, MUNDELL & OSBOURN, 1978) utilisent ce dernier pré-traitement.

La méthode proposée par JONES & HAYWARD (1975) a été l'une des plus utilisée pour prévoir la digestibilité des fourrages. Elle comprend deux étapes : un pré-traitement par la pepsine dans de l'acide chlorhydrique dilué (0,1 N) pendant 24 heures suivi d'un traitement par la cellulase pendant 48 heures. Cette méthode a servi de base à notre travail.

Notre but était d'obtenir :

— une valeur de digestibilité par la pepsine-cellulase voisine de la digestibilité *in vivo* de la matière organique : nous avons essayé pour cela de définir des conditions optimales pour le pré-traitement d'une part et l'attaque par la cellulase d'autre part, ainsi que le type de cellulase à utiliser ;

— une équation de prévision de la digestibilité *in vivo* à partir de la digestibilité par la pepsine-cellulase qui soit, si possible, la même pour tous les fourrages, ce qui est rarement le cas des méthodes actuellement disponibles et limite donc leur intérêt quand on veut prévoir la digestibilité des fourrages des prairies à flore complexe.

Matériel et méthodes

Méthode proposée

Les traitements ont lieu dans des creusets de 90 ml (hauteur 12,5 cm, diamètre intérieur 3 cm) munis d'un filtre en verre fritté de porosité 2.

Ils comportent les deux étapes décrites par JONES & HAYWARD (1975) avec toutefois quelques modifications :

— un pré-traitement de 24 heures au bain-marie à 40° avec 0,2 p. 100 de pepsine (MERCK, 7 190 pouvoir digestif 1/10 000) dans de l'acide chlorhydrique 1 N permet une attaque plus facile par la cellulase. On utilise 50 ml de solution pepsine-HCl pour 500 mg d'échantillon broyé à la grille de 0,8 mm ;

— après filtration et lavage à l'eau distillée, l'attaque avec la préparation cellulosique s'effectue dans 50 ml de tampon acétate de sodium 0,05 M à pH 4,6, pendant 24 heures au bain-marie à 40°. La préparation cellulosique choisie est extraite de *Trichoderma viride* : cellulase Onozuka R 10 (Yakult Pharmaceutical Industry Co LTD 21, Shingikancho, Nishinomiya 622 - Japan) ; elle est employée à raison de 100 mg/100 ml de tampon.

Après filtration et rinçage, le résidu est séché à l'étuve à 130° pendant 48 heures puis pesé. Le résidu représente l'indigestible à la pepsine-cellulase et nous appelons digestibilité par la pepsine-cellulase le pourcentage de matière sèche solubilisé par l'ensemble des deux traitements.

Un fourrage témoin est introduit dans chaque série et permet d'estimer les différences entre les séries.

Fourrages

Les échantillons utilisés sont représentatifs des principales catégories de fourrages verts, d'ensilages et de foins de graminées, de légumineuses et de prairies naturelles. Leur digestibilité *in vivo* a été mesurée sur des moutons alimentés *ad libitum*. Les teneurs en cellulose brute Weende, matières azotées (N Kjeldahl \times 6,25), cendres, ont été déterminées au préalable.

Douze échantillons (tabl. 2) ont été utilisés pour mettre au point la méthode et 154 pour établir les équations de régression entre la digestibilité *in vivo* et par la pepsine-cellulase.

Toutes les déterminations ont été effectuées en triple.

Méthode d'analyse statistique

Les équations de régression entre la digestibilité *in vivo* de la matière organique et la digestibilité par la pepsine-cellulase ont été établies séparément pour les différents types de fourrages et les différents modes de conservation. Pour obtenir une équation commune à l'ensemble des fourrages, nous ne pouvions utiliser le modèle de régression simple puisque nous n'avions pas le même nombre d'échantillons dans chaque groupe, c'est pourquoi nous avons utilisé le modèle mathématique décrit par SEEBECK (1973) et le programme de calcul sur ordinateur mis au point par cet auteur.

TABLEAU 2

*Fourrages utilisés pour réaliser les essais méthodologiques
(tous sont des échantillons de fourrages verts à l'exception du numéro 11 qui est un foin).*

*Forages used in these experiments
(all forages were analysed as fresh except number 11 as hay).*

Variétés des fourrages utilisés <i>Forages species</i>	Matières azotées totales (p. 100 MS) <i>Crude protein (p. 100 dry matter)</i>	Cellulose brute (p. 100 MS) <i>Crude fibre (p. 100 dry matter)</i>	Digestibilité de la matière organique <i>Organic matter digestibility</i>
1. Trèfle violet <i>Red clover</i>	16,7	20,4	0,757
2. Trèfle violet <i>Red clover</i>	13,2	26,9	0,679
3. Trèfle violet <i>Red clover</i>	20,9	18,1	0,762
4. Trèfle violet <i>Red clover</i>	15,2	31,0	0,616
5. Luzerne <i>Lucerne</i>	18,0	20,2	0,725
6. Luzerne <i>Lucerne</i>	16,8	29,4	0,645
7. Luzerne <i>Lucerne</i>	23,1	23,0	0,610
8. Luzerne <i>Lucerne</i>	18,1	29,7	0,743
9. Ray-grass italien <i>Italian rye-grass</i>	16,2	15,9	0,805
10. Ray-grass italien <i>Italian rye-grass</i>	7,3	27,9	0,673
11. Ray-grass italien <i>Italian rye-grass</i>	9,5	23,3	0,728
12. Ray-grass anglais <i>Perennial rye-grass</i>	11,4	28,1	0,703

Résultats

A. Justification de la méthode proposée

1. Pré-traitement par la pepsine 0,2 p. 100 dans HCl

Pour ces essais 7 fourrages seulement ont été utilisés, à savoir les échantillons 1, 2, 7, 8, 9, 10, 11 du tableau 2.

a) Concentration en HCl

Le temps de pré-traitement avec la pepsine 0,2 p. 100 - HCl étant fixé à 24 heures, la digestibilité par la pepsine-cellulase a été mesurée pour différentes concentrations en acide : 0,1, 0,5, 1 et 2 N (fig. 1 a). Elle augmente significativement ($p < 0,05$) avec la concentration jusqu'à 1 N puis elle n'est pas significativement différente entre 1 N et 2 N. Pour ces différentes concentrations l'écart-type résiduel (S_R) de l'équation liant la digestibilité *in vivo* à la digestibilité par la pepsine-cellulase est respectivement de 0,028, 0,027, 0,036 et 0,039. La précision de la prévision n'est donc pas améliorée lorsque la concentration en acide augmente.

Sur ces mêmes fourrages, et pour une concentration N, nous avons aussi comparé les résultats obtenus avec et sans adjonction de pepsine. La suppression de la pepsine diminue significativement, de 7,0 points, la digestibilité par la pepsine-cellulase ainsi que la liaison avec la digestibilité *in vivo* ($S_R = 0,041$ sans pepsine contre $S_R = 0,036$ avec pepsine).

b) Influence de la durée et de la température du pré-traitement par la pepsine à 0,2 p. 100 dans HCl (tabl. 3)

Elle a été étudiée sur 12 fourrages présentés au tableau 1. L'allongement de 24 à 48 heures de la durée du pré-traitement n'a pas augmenté significativement la digestibilité par la pepsine-cellulase (respectivement 0,728 et 0,743) pas plus que l'élévation de la température de 40 à 50° (respectivement 0,739 et 0,732). Les écarts-types résiduels S_R de la prévision de la digestibilité *in vivo* à partir de la digestibilité par la pepsine-cellulase n'ont pas été significativement différents selon la durée (les valeurs moyennes sont respectivement de 0,029 et 0,028 pour 24 et 48 heures) et ont été systématiquement un peu plus élevés à 50° qu'à 40° (respectivement 0,032 et 0,024 pour les valeurs moyennes).

2. Traitement par la cellulase

a) Concentration en cellulase

L'influence de la concentration en cellulase a été étudiée sur les 7 fourrages précédemment utilisés pour étudier la concentration en acide lors de l'attaque à la pepsine. Le pré-traitement étant celui retenu, soit 0,2 p. 100 de pepsine dans une solution HCl 1 N pendant 24 heures à 40 °C, nous avons comparé 7 concentrations en cellulase, à savoir 0, 50, 75, 100, 150, 175 et 200 mg de cellulase/100 ml de tampon. Les résultats obtenus (fig. 1 b) mettent en évidence l'influence très nette

TABLEAU 3

Influence de la durée de l'attaque à la pepsine et (ou) de l'attaque à la cellulase et de la température sur la digestibilité par la pepsine-cellulase et l'écart-type résiduel (S_R) de la prévision de la digestibilité in vivo à partir de la digestibilité par la pepsine-cellulase (valeurs obtenues sur les 12 fourrages du tableau 1).

Effects of pepsin and/or cellulase incubation time and temperature on pepsin-cellulase digestibility and standard deviation of predicted in vivo digestibility from pepsin-cellulase digestibility (values obtained from the 12 forages in table 1).

Température de l'incubation <i>Incubation temperature</i>	Durée incubation cellulase (heures) <i>Cellulase incubation time (hours)</i>		Digestibilité par la pepsine-cellulase <i>Pepsin-cellulase digestibility</i>		Valeurs moyennes <i>Means</i>
	Durée incubation (heures) <i>Pepsin incubation time (hours)</i>		24	48	
40	24		0,724 $S_R = 0,025$	0,737 $S_R = 0,025$	0,728 $S_R = 0,029$
50	24		0,727 $S_R = 0,029$	1,723 $S_R = 0,036$	
40	48		0,741 $S_R = 0,024$	0,745 $S_R = 0,023$	0,743 $S_R = 0,028$
50	48		0,731 $S_R = 0,034$	0,747 $S_R = 0,029$	
	Valeurs moyennes <i>Means</i>		0,731 $S_R = 0,028$	0,740 $S_R = 0,029$	40° 0,739 $S_R = 0,025$
					50° 0,732 $S_R = 0,032$

de la présence et de la concentration en enzyme sur la digestibilité par la pepsine-cellulase. Celle-ci augmente en moyenne de 0,23 (0,21 à 0,25) entre 0 et 50 mg cellulase/100 ml de tampon puis plus faiblement mais de façon encore significative, entre 50 et 100 mg de cellulase, pour se stabiliser ensuite. L'écart-type résiduel S_R de la prévision de la digestibilité *in vivo* à partir des digestibilités par la pepsine-cellulase est respectivement de 0,031, 0,028, 0,028, 0,027, 0,029, 0,028, 0,028 pour ces 7 concentrations en cellulase. Les variances sont homogènes (X^2 de BARTLETT).

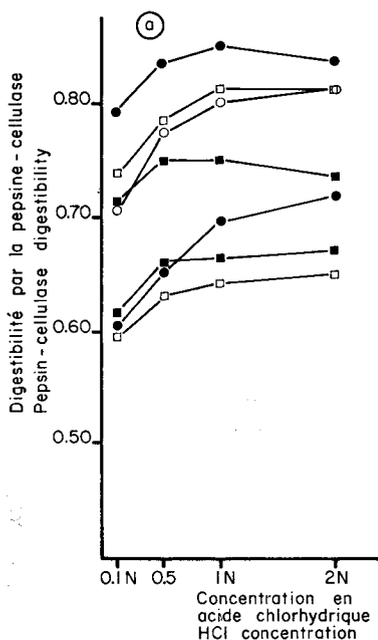


FIG. 1 a

Influence de la concentration en acide.

Effect of acid concentration.

- Fourrage vert de ray-grass italien.
Italian rye-grass fresh forage.
- Foin de ray-grass italien.
Italian rye-grass hay.
- Fourrage vert de luzerne.
Lucerne fresh forage.
- Fourrage vert de trèfle.
Red clover fresh forage.

b) *Influence de la durée*

Les résultats, rapportés au tableau 3, montrent que l'allongement de la durée d'attaque par la cellulase modifie très peu la digestibilité par la pepsine-cellulase ainsi que l'écart-type résiduel de la prévision de la digestibilité *in vivo* : respectivement

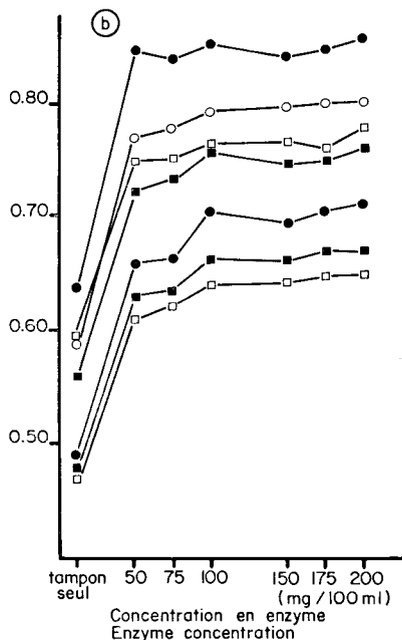


FIG. 1 b

Influence de la concentration en enzyme cellulase « Onozuka R 10 ».

Effects of « Onozuka R 10 » concentration.

- Fourrage vert de ray-grass italien.
Italian rye-grass fresh forage.
- Foin de ray-grass italien.
Italian rye-grass hay.
- Fourrage vert de luzerne.
Lucerne fresh forage.
- Fourrage vert de trèfle.
Red clover fresh forage.

en moyenne 0,731 et 0,028 pour 24 heures et 0,740 et 0,029 pour 48 heures. En revanche quand la durée à la fois du pré-traitement par la pepsine HCl et du traitement par la cellulase augmente de 24 à 48 heures, la digestibilité par la pepsine-cellulase augmente significativement ($p < 0,05$) de 0,727 à 0,754 mais l'écart-type résiduel de la prévision n'est pas amélioré : 0,025 pour 24 h - 24 h et 40 °C contre 0,023 pour 48 h - 48 h et 40 °C.

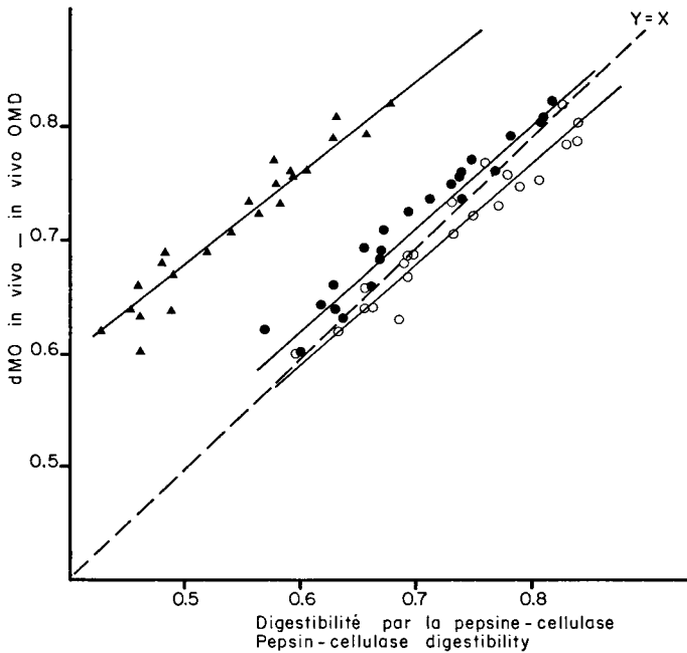


FIG. 2

Relations entre la digestibilité de la matière organique (dMO) in vivo (Y) et la digestibilité par la pepsine-cellulase (X) pour plusieurs variétés de préparations cellulasiques.

Relationships between organic matter in vivo (Y) and pepsin-cellulase digestibility (X) for different enzymes.

- Cellulase « Onozuka R 10 » $Y = 0,87 X + 0,72 \pm 0,017$ $r = 0,97$ $n = 23$.
Trichoderma viride.
- Cellulase « Celluclast » $Y = 0,86 X + 0,10 \pm 0,014$ $r = 0,98$ $n = 23$.
Trichoderma viride.
- ▲ Cellulase « Sigma » $Y = 0,84 X + 0,26 \pm 0,017$ $r = 0,96$ $n = 23$.
Aspergillus niger.
- $Y = X$.

c) Comparaison entre plusieurs types de préparations cellulasiques

Nous avons comparé sur 23 échantillons de fourrages verts de graminées l'activité de deux préparations cellulasiques extraites de *Trichoderma viride*, cellulase « Onozuka R 10 » et « celluclast 2 505 type N », ainsi que d'une cellulase « Sigma » extraite d'*Aspergillus niger*. Les droites de régression entre la digestibilité in vivo et celle

par la pepsine-cellulase pour les trois types d'enzymes sont présentées à la figure 2. Ce sont des droites pratiquement parallèles mais l'ordonnée à l'origine est différente. C'est avec la cellulase « Onozuka R 10 » que la digestibilité par la cellulase est la plus proche de la digestibilité *in vivo*. La droite de régression est proche de la bissectrice ($Y = X$). Avec la cellulase « Celluclast » et la cellulase « Sigma » le pourcentage de matière sèche solubilisé est moins important. La précision est très bonne dans tous les cas, r et S_R étant compris respectivement entre 0,96 et 0,98 et entre 0,013 et 0,017.

3. Répétabilité et reproductibilité

La répétabilité intra série (r) et la reproductibilité entre séries (R) de la méthode proposée ont été calculées à partir des déterminations (en triple) de la digestibilité par la pepsine-cellulase du foin témoin qui a été inclus dans chaque série. r et R représentent l'écart arithmétique entre deux déterminations de la digestibilité par la pepsine-cellulase d'un échantillon ayant une probabilité de 95 p. 100 de ne pas être dépassé (GRAPPIN, 1976 ; SNEDECOR & COCHRAN, 1971).

Ces valeurs peuvent être estimées à partir des formules suivantes :

$$r = \frac{t}{\sqrt{n}} \times \sigma_r \quad \text{et} \quad R = \frac{t}{\sqrt{n}} \times \sigma_R$$

t est le t de Student à la probabilité 0,05,

n = le nombre de répétitions,

σ^2_r = variance résiduelle calculée à partir d'une analyse de variance à une voie de classification,

σ^2_R = $\sigma^2_r + \sigma^2_L$ (avec σ^2_L : variance correspondant à l'effet série).

Les valeurs de r et R sont respectivement de 0,004 et 0,008, ce qui montre que la méthode proposée est à la fois très répétable et très reproductible. La détermination de la digestibilité par la pepsine-cellulase peut donc se faire à la rigueur en simple et la présence dans chaque série d'un échantillon témoin n'est pas obligatoire, bien que souhaitable.

B. Application de cette méthode pour prévoir la digestibilité par la pepsine-cellulase

La méthode mise au point a été appliquée à 154 échantillons de fourrages verts et conservés, de légumineuses et de prairies naturelles. Les équations de régression liant la digestibilité *in vivo* de la matière organique à la digestibilité par la pepsine-cellulase sont données au tableau 4 pour les différentes catégories de fourrages. En ce qui concerne les ensilages, la digestibilité *in vivo* retenue est la digestibilité non corrigée pour les pertes de matières volatiles lors de la détermination de la teneur en matière sèche de l'ensilage par séchage à l'étuve, puisque l'échantillon utilisé pour la détermination de la digestibilité par la pepsine-cellulase est un échantillon sec.

TABLEAU 4

*Liaisons entre la digestibilité de la matière organique in vivo (Y) et la digestibilité par la pepsine-cellulase (X).
 Sur ce tableau sont rajoutés S_R et r pour la relation entre la digestibilité de la matière organique in vivo (dMO)
 et la composition chimique (teneur en cellulose brute de la matière organique, CB)*

*Relationships between in vivo organic matter digestibility (OMD) (Y) and pepsin-cellulase digestibility (X).
 Comparison is made with RSD and r of the relationship between in vivo organic matter digestibility and chemical composition
 (crude fibre content of organic matter, CB)*

Famille botanique Forage species	n	Valeurs extrêmes de la digestibilité in vivo de la matière organique Extreme values of in vivo organic matter digestibility	Equation de régression Regression Y = dMO OMD X = digestibilité par la pepsine-cellulase Pepsin-cellulase digestibility	S_R RSD	r r	dMO en fonction de CB as a function of crude fibre content	
						S_R RSD	r r
Graminées Grasses							
— Fourrage vert	35	0,58 - 0,81	Y = 0,82 X + 0,117	0,022	0,94	0,027	0,91
— Fresh forage							
— Foin	34	0,41 - 0,76	Y = 0,75 X + 0,141	0,023	0,96	0,035	0,82
— Hay							
— Ensilage	26	0,62 - 0,78	Y = 0,78 X + 0,171	0,015	0,96		
— Silage							
Luzerne Lucerne							
— Fourrage vert	15	0,58 - 0,76	Y = 0,99 X - 0,012	0,022	0,94	0,045	0,82
— Fresh forage							
— Foin	19	0,51 - 0,68	Y = 0,77 X + 0,12	0,019	0,90		
— Hay							
— Ensilage	25	0,54 - 0,68	Y = 0,73 X + 0,15	0,023	0,72		
— Silage							
Total	154			0,024	0,96	0,046	0,84
Total							
Trèfle violet Red clover							
— Fourrage vert	15	0,61 - 0,80	Y = 1,00 X + 0,039	0,023	0,94		
— Fresh forage							

Pour ces mêmes échantillons, la méthode par la pepsine-cellulase permet une bien meilleure prévision de la digestibilité *in vivo* (S_R compris entre 0,015 et 0,023) que la cellulose brute (S_R compris entre 0,027 et 0,046) (la prise en compte de la teneur en matières azotées en plus de la teneur en cellulose brute n'améliore pas la précision de la prévision par comparaison à la cellulose brute seule). D'ailleurs en regroupant l'ensemble des 154 fourrages à l'exception des trèfles violets, S_R est respectivement égal à 0,024 et 0,046. Les trèfles violets n'ont pas été inclus parce qu'à même digestibilité *in vivo* que les autres fourrages, leur digestibilité par la pepsine-cellulase est en moyenne inférieure de 0,057 unité.

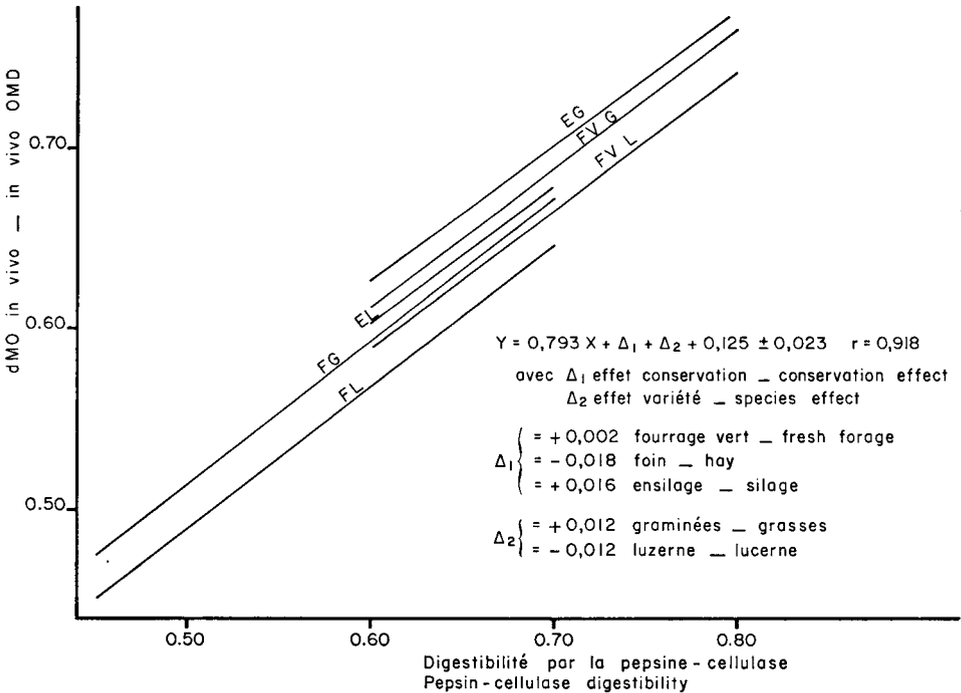


FIG. 3

Relations entre la digestibilité in vivo de la matière organique (DMO) et la digestibilité par la pepsine-cellulase.

Ces résultats sont obtenus à l'ordinateur par le programme Seebeck pour différents types de fourrages.

Relationship between in vivo organic matter digestibility and pepsin-cellulase digestibility. The results were obtained with a Seebeck computer programme for different forages.

- | | |
|--|--|
| FVG : Fourrage vert de graminées.
Grasses fresh forage. | FL : Foin de luzerne.
Lucerne hay. |
| FVL : Fourrage vert de luzerne.
Lucerne fresh forage. | EG : Ensilage de graminées.
Grasses silage. |
| FG : Foin de graminées.
Grasses hay. | EL : Ensilage de luzerne.
Lucerne silage. |

Les pentes des équations de régression liant la digestibilité *in vivo* (Y) à la digestibilité par la pepsine-cellulase (X) n'étant pas significativement différentes, il est possible de proposer une équation de régression unique grâce au programme mis au point par SEEBECK (1973) (figure 3). Celle-ci est la suivante pour les 154 échantillons de fourrages autres que le trèfle violet :

$$(1) \quad Y = 0,793 X + 0,125 + \Delta_1 + \Delta_2 \pm 0,023 \quad r = 0,918 \quad n = 154$$

avec $\Delta_1 = + 0,002$ pour les fourrages verts,
 $- 0,018$ pour les foins,
 $+ 0,016$ pour les ensilages,

et $\Delta_2 = + 0,012$ pour les graminées,
 $- 0,012$ pour les luzernes.

Si on ne prend pas en compte les ensilages, dont il vaut mieux prévoir la digestibilité à partir de celle du fourrage vert à la mise en silo (MICHALET-DOREAU & DEMARQUILLY, 1981) l'équation devient la suivante :

$$(2) \quad Y = 0,79 X + 0,123 + \Delta \pm 0,022 \quad r = 0,967 \quad n = 103$$

avec $\Delta = + 0,013$ pour les fourrages verts de graminées,
 $+ 0,013$ pour les fourrages verts de luzerne,
 $- 0,008$ pour les foins de graminées,
 $- 0,019$ pour les foins de luzerne.

On constate qu'à même digestibilité par la pepsine-cellulase, la digestibilité *in vivo* est un peu plus élevée pour les fourrages verts que pour les foins et pour les graminées que pour les luzernes. Les différences restent cependant très faibles puisque les valeurs de Δ restent comprises dans l'équation (1) entre $+ 0,016$ et $- 0,018$ et dans l'équation (2) entre $+ 0,013$ et $- 0,019$, de sorte que ces équations, notamment la seconde, peuvent être utilisées sans leur Δ pour prévoir la digestibilité des fourrages quels que soient leur famille botanique ou leur mode de conservation à l'exception des fourrages à base de trèfle violet.

En revanche, l'équation à appliquer aux trèfles violets est la suivante :

$$Y = 1,05 X + 0,017 \pm 0,030 \quad r = 0,89 \quad n = 15$$

Or on ne sait pas si, comme pour les autres fourrages, il existe de petites différences entre les fourrages verts et les foins puisque cette relation n'a été établie que pour les fourrages verts.

Discussion

Nos résultats, en accord avec ceux de JONES & HAYWARD (1975) et de GOTO & MINSON (1977), montrent que le pré-traitement par la pepsine-HCl augmente la matière sèche qui est ensuite solubilisée par la cellulase et surtout améliore la

prévision de la digestibilité *in vivo*. La concentration en acide que nous préconisons (1 N) est cependant beaucoup plus élevée que celle utilisée par les autres auteurs : 0,1 N (JONES & HAYWARD, 1975), 0,075 N (ADEGBOLA & PALADINES, 1977), 0,1 N à 0,125 N (ALLISON & BORZUCKI, 1978), mais plus faible que celle utilisée par KELLNER & KIRCHGESSNER (1977), 2 N à 100° pendant 30 minutes. Il est probable qu'à cette concentration (1 N), HCl dissout une partie des hémicelluloses (SALO, 1957 ; JARRIGE, 1961 ; VAN SOEST, 1967). Nous avons adopté cette concentration parce qu'elle permet d'obtenir des digestibilités par la pepsine-cellulase voisines de la digestibilité *in vivo*, bien que la précision de la prévision soit pratiquement indépendante de la concentration en acide entre 0,1 et 1 N.

En revanche, si la durée du pré-traitement HCl-pepsine passe de 24 à 48 heures, la digestibilité par la pepsine-cellulase n'augmente que très peu et sa liaison avec la digestibilité *in vivo* n'est pas améliorée. Notre but étant d'obtenir une méthode rapide et précise, notre choix s'est donc porté sur une durée de 24 heures.

De nombreuses cellulases existent actuellement dans le commerce. Elles ne sont d'ailleurs jamais pures, car toujours contaminées par d'autres enzymes telles que les hémicellulases. Celle que nous préconisons, la cellulase « Onozuka R 10 » est extraite de *Trichoderma viride*. Elle est particulièrement active et on peut l'employer à des doses (50 mg/500 mg de fourrage) beaucoup plus faibles que celles préconisées par les autres auteurs et qui varient de 125 mg d'« Onozuka SS P 1500 » (GOTO & MINSON, 1977) à 900 mg (KIRCHGESSNER & KELLNER, 1978) toujours pour 500 mg de fourrage, mais cela est peut-être aussi le résultat de la concentration 1 N adopté pour le pré-traitement par la pepsine-cellulase. Cet aspect est intéressant compte tenu du prix relativement élevé des cellulases. La cellulase « Onozuka R 10 » permet d'obtenir une digestibilité par la pepsine-cellulase du même ordre de grandeur, en moyenne, que la digestibilité *in vivo* mais la précision de la prévision de la digestibilité *in vivo* n'est pas meilleure que celle permise par les deux autres cellulases « Celluclast » et « Sigma » testées.

L'allongement de 24 à 48 heures de la durée d'attaque par la cellulase, n'augmente que très faiblement la matière sèche solubilisée. Certes, de nombreux auteurs ont vérifié que la digestion par les cellulases est rapide mais les résultats de REXEN (1977) montrent bien que cette rapidité dépend du type de cellulase employée. D'un point de vue pratique il est intéressant de pouvoir réduire à 24 heures le temps d'attaque tant par la pepsine que par la cellulase et cela sans diminuer la précision de la prévision de la digestibilité *in vivo*, contrairement à ce qui a été trouvé par Mc LEOD & MINSON (1978).

Nos résultats, en accord avec ceux de JONES & HAYWARD (1973), REXEN (1977), montrent que l'augmentation de 40 à 50 °C de la température d'incubation n'a pas d'effet sur la digestibilité par la pepsine-cellulase contrairement aux résultats de Mc LEOD & MINSON (1978), ALLISON & BORZUCKI (1978) et qu'à 50 °C la précision de la prévision de la digestibilité *in vivo* diminue. Tous les auteurs, sauf ROUGHAN & HOLLAND (1977) préconisent d'ailleurs de travailler à 40 °C.

Nous ne sommes pas arrivés, comme KELLNER & KIRCHGESSNER (1977) à trouver une digestibilité par la pepsine-cellulase pratiquement identique à la digestibilité *in vivo* mais leur traitement « cellulasique » comporte trois opérations (un pré-traitement HCl 2 N, un traitement à la cellulase, un post-traitement HCl-pepsine) ce qui alourdit considérablement la méthode et lui enlève de son intérêt. Cependant

leur méthode sous-estime un peu la digestibilité quand celle-ci est faible, de sorte que le recours à une équation de régression liant les digestibilités *in vivo* et par la pepsine-cellulase est, pour elle aussi, nécessaire.

Comme d'autres auteurs l'ont montré avant nous (cf. tabl. 1) nos résultats indiquent que la digestibilité par la pepsine-cellulase permet de prévoir la digestibilité *in vivo* des fourrages de façon précise et avec de bonnes reproductibilité et répétabilité. Si on excepte les trèfles violets, il est possible de proposer une seule équation quelles que soient la famille et la nature (vert ou foin) du fourrage. Il est souhaitable cependant de tenir compte de la nature du fourrage et dans une moindre mesure de sa famille.

A même digestibilité *in vivo* la matière sèche solubilisée par la pepsine-cellulase est plus faible pour les fourrages verts que pour les foins et pour les graminées que pour les légumineuses. Cela doit résulter du fait que la pepsine-cellulase dissout moins de constituants pariétaux que les enzymes ou les microbes du rumen et du tube digestif du ruminant. Ce résultat avait été remarqué également par MC QUEEN & VAN SOEST (1975). On sait en effet qu'à même digestibilité *in vivo* les graminées sont plus riches en constituants pariétaux que les légumineuses et les fourrages verts plus riches que les foins. Or la pepsine-cellulase solubilise moins ces constituants pariétaux que le ruminant et il en résulte qu'à même digestibilité *in vivo*, la digestibilité par la pepsine-cellulase est plus faible pour les graminées que pour les légumineuses et est également plus faible pour les fourrages verts que pour les foins. JARRIGE & THIVEND (1969) avaient également trouvé que les fourrages verts étaient moins solubilisés que les foins. De même MC LEOD & MINSON (1978) remarquent que la cellulase solubilise moins les graminées que les légumineuses de même digestibilité *in vivo* mais proposent tout de même une seule droite de régression tandis que TERRY, MUNDELL & OSBOURN (1978) proposent une équation différente pour les graminées et les légumineuses.

Avec les trèfles violets, nous avons obtenu une proportion de matière sèche solubilisée par la cellulase plus faible que pour l'ensemble des autres fourrages (graminées et légumineuses). Cette différence semble difficile à expliquer car elle n'a pas été signalée par JONES & HAYWARD (1975) dont 12 des 25 échantillons de légumineuses, utilisés pour établir la liaison entre les digestibilités *in vitro* et par la pepsine-cellulase, étaient des trèfles violets. Peut-être est-ce dû au fait que nos échantillons de trèfle étaient anciens (ils avaient plus de 10 ans) ce qui n'était pas le cas pour les autres échantillons.

En définitive la méthode de digestibilité par la pepsine-cellulase proposée permet, à partir d'une seule équation de régression, de prévoir la digestibilité avec une précision équivalente à celle permise par la composition chimique mais en utilisant alors des équations spécifiques à chaque espèce, numéro de cycle de végétation et nature (fourrage vert, foin, ensilage) du fourrage (cf. ANDRIEU, DEMARQUILLY & WEGAT-LITRE, 1981). Elle peut donc rendre de grands services pour prévoir la digestibilité des fourrages des prairies à flore complexe d'autant qu'elle est, contrairement aux méthodes de digestibilité *in vitro*, facile à mettre en œuvre dans les laboratoires d'analyses en série puisqu'elle ne nécessite pas l'entretien d'animaux fistulés donneurs de jus de rumen. Ses principaux avantages par rapport aux autres méthodes à pepsine-cellulase proposées ces dernières années sont de cumuler les avantages suivants :

— la rapidité : 2 traitements de 24 heures chacun, alors que les autres mé-

thodes comportent le plus souvent deux traitements de 48 heures chacun ou l'un de 24 et l'autre de 48 heures ;

— l'utilisation d'une équation de régression unique ;

— la facilité de mise en œuvre puisque toutes les opérations se font dans le même creuset filtrant, ce qui évite les transvasements et les récupérations des résidus sur un filtre ou les centrifugations. Elle explique en grande partie les très bonnes répétabilité et reproductibilité de la méthode.

Accepté pour publication en avril 1982.

Summary

Prediction of forage digestibility by means of an enzymatic procedure

A modification of the JONES & HAYWARD (1975) method for prediction of *in vivo* digestibility of forages is described. Ground dried forages (0.5 g) were first digested in 50 ml of a pepsin solution in 1 N chlorhydric acid at 40° for 24 h. The samples were then further solubilised in 50 ml 0.05 M acetate buffer solution containing 0.1 p. 100 (W/V) « Onozuka R 10 » cellulase at 40° for 24 h.

The correlation between *in vivo* organic matter digestibility and pepsin-cellulase digestibility were markedly improved by pre-treatment of herbage with acid-pepsin (RSD = 0.036 with pepsin, RSD = 0.041 without pepsin), but no significant effect could be found of acid concentration from 0.1 to 1 N in pepsin solution (figure 1 a), though values obtained at 1 N concentration were closer to those obtained *in vivo*. The accuracy of the prediction by the pepsin-cellulase method was not improved when temperature was increased from 40° to 50° or when incubation time was 48 h instead of 24 h (table 3).

Pepsin-cellulase digestibility of forages was slightly but significantly increased when cellulase concentration was changed from 50 to 100 mg/100 ml of a buffer solution, but was not further increased by concentrations ranging from 100 to 200 mg/100 ml buffer solution (fig. 1 b).

However, the accuracy of the *in vivo* digestibility prediction by the pepsin-cellulase method was similar at any of these six concentrations. A comparison of three different cellulases (« Onozuka R 10 », « celluclast », and « Sigma ») did not show any differences of accuracy between these cellulases (RSD = 0.017, 0.013, 0.017, respectively) (figure 2), though values provided by the method using « Onozuka R 10 » were close to the *in vivo* digestibility coefficients.

We therefore used this « Onozuka R 10 » preparation to establish a relationship between dry matter digestibility by pepsin-cellulase solution (X) and *in vivo* organic matter digestibility (Y).

An equation established from 154 samples of fresh forages, hays and silages of grasses and leguminous plants (apart red clover) showed that the pepsin-cellulase method was more accurate than the method based on chemical analysis to predict forage digestibility.

$$Y = 0.793 X + 0.125 + \Delta_1 + \Delta_2 \quad \text{RSD} = 0.023 \quad r = 0.918$$

with $\Delta_1 = + 0.002$ fresh forage
 — 0.018 hay
 + 0.016 silage

$\Delta_2 = + 0.012$ grasses
 — 0.012 lucerne.

Références bibliographiques

- ABE A., HORII S., KAMEOKA K., 1972. Development and application of cellulase hydrolysis for predicting digestibility of roughage. 2 - Influence of pretreatment of samples on cellulase hydrolysis. *Jpn. J. zoot. Sci.*, **43**, 146-154.
- ADAMSON A.H., TERRY G.R., 1980. The relationship between the *in vivo* digestibility of hay and its solubility in pepsin-hydrochloric acid and fungal cellulase solutions. *J. Sci. Food Agric.*, **31**, 854-856.
- ADEGBOLA A.A., PALADINES O., 1977. Prediction of the digestibility of the dry matter of tropical forages from their solubility in fungal cellulase solutions. *J. Sci. Food Agric.*, **28**, 775-785.
- ALLISON M., BORZUCKI R., 1978. Cellulase methods for the efficient digestion of grasses and brassicas. *J. Sci. Food Agric.*, **29**, 293-297.
- ANDRIEU J., DEMARQUILLY C., WEGAT-LITRE E., 1981. Tables de prévision de la valeur alimentaire des fourrages. XI^{es} Journées du Grenier de Theix, in : *Prévision de la valeur nutritive des aliments des ruminants*, Ed. I.N.R.A. Publications, 343-591.
- CARLIER L.A., VAN HEE L.P., ANDRIES A.P., 1979. Estimation de la digestibilité des fourrages grossiers par le traitement à la pepsine-cellulase ou au jus de rumen-pepsine. *Rev. Agric.*, **1**, 32, 147-157.
- CLARK J., BEARD J., 1977. Prediction of the digestibility of ruminant feeds from their solubility in enzyme solutions. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **2**, 153-159.
- DEMARQUILLY C., WEISS Ph., 1970. *Tableaux de la valeur alimentaire des fourrages*. I.N.R.A., Etude S.E.L., n° 42, pp. 1-65.
- DEMARQUILLY C., ANDRIEU J., SAUVANT D., 1978. Tableaux de la valeur nutritive des aliments. Chap. 17, in : *L'alimentation des ruminants*, I.N.R.A., 1978. Ed. I.N.R.A. Publications, Route de Saint-Cyr, 78000 Versailles.
- DEMARQUILLY C., JARRIGE R., 1981. Panorama des méthodes de prévision de la digestibilité et de la valeur énergétique des fourrages. XI^{es} Journées du Grenier de Theix, in : *Prévision de la valeur nutritive des aliments des ruminants*, Ed. I.N.R.A. Publications, 41-59.
- DONEFER E., NIEMANN P.J., CRAMPTON E.W., LLYOD L.E., 1963. Dry matter disappearance by enzyme and aqueous solutions to predict the nutritive value of forages. *J. Dairy Sci.*, **46**, 965-970.
- DOWMAN M.G., COLLINS F.C., 1977. The prediction of the digestibility of silage using cellulase. *J. Sci. Food Agric.*, **28**, 1071-1074.
- GOTO I., MINSON D.J., 1977. Prediction of the dry matter digestibility of tropical grasses using a pepsin-cellulase assay. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **2**, 247-253.
- GRAPPIN, 1976. Guide pour l'évaluation des méthodes d'analyses de routine. *Le Lait*, 555-560, 605-621.
- GUGGOLZ J., SAUNDERS R.M., KOHLER G.O. et KLOPFENSTEIN T.J., 1971. Enzymatic evaluation of processes for improving agricultural wastes for ruminant feeds. *J. Anim. Sci.*, **33**, 167-170.
- HARTLEY R.D., JONES E.L., FENLON J.S., 1974. Prediction of the digestibility of forages by treatment of their cell walls with cellulolytic enzymes. *J. Sci. Food Agric.*, **25**, 947-954.
- ISRAELSEN M., REXEN B., VESTERGAARD THOMSEN K., 1978. Cellulase insoluble fibre as a measure of unavailable organic matter in cattle compounds containing alkali-treated straw. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **3**, 227-234.
- JARRIGE R., 1961. Analyse des constituants glucidiques des plantes fourragères. *Ann. Biol. anim. Biochim. Biophys.*, **1**, 163-202.
- JARRIGE R., THIVEND P., 1969. Action d'une cellulase fongique sur les membranes et son intérêt pour prévoir la digestibilité des plantes fourragères. *Ann. Biol. anim. Biochim. Biophys.*, **9**, 171-190.

- JARRIGE R., THIVEND P., DEMARQUILLY C., 1970. Development of a cellulolytic enzyme digestion for predicting the nutritive value of forages. In : *Proc. 11th Intern. Grassl. Congr.*, Paradise, Australia, 762-768.
- JONES D.I.H., HAYWARD M.V., 1973. A cellulase digestion technique for predicting the dry matter digestibility of grasses. *J. Sci. Food Agric.*, **24**, 1419-1426.
- JONES D.I.H., HAYWARD M.V., 1975. The effect of pepsin pretreatment of herbage on the prediction of dry matter digestibility from solubility in fungal cellulase solutions. *J. Sci. Food Agric.*, **26**, 711-718.
- KELLNER R.J., KIRCHGESSNER M., 1977. Estimation of forage digestibility by a cellulase method. *Z. Tierphysiol. Tierernährg. Futtermittelkde*, **39**, 9-16.
- KIRCHGESSNER M., KELLNER R.J., 1978. Estimation of digestibility, metabolizable energy and net energy of forage by a cellulase method. *Livest. Prod. Sci.*, **5**, 373-377.
- MC LEOD M.N., MINSON D.J., 1978. The accuracy of the pepsin-cellulase technique for estimating the dry matter digestibility *in vivo* of grasses and legumes. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **3**, 277-287.
- MC LEOD M.N., MINSON D.J., 1980. A note on Onozuka 35 cellulase as a replacement for Onozuka SS (P 1500) cellulase when estimating forage digestibility *in vitro*. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **5**, 347-350.
- MC QUEEN R., VAN SOEST P.J., 1975. Fungal cellulase and hemicellulase prediction of forage digestibility. *J. Dairy Sci.*, **58**, 1482-1491.
- MICHALET-DOREAU B., DEMARQUILLY C., 1981. Prévion de la valeur énergétique des ensilages d'herbe. XI^{es} Journées du Grenier de Theix. In : *Prévion de la valeur nutritive des aliments des ruminants*. Ed. I.N.R.A. Publications, 105-117.
- REXEN B., 1977. Enzyme solubility. A method for evaluating the digestibility of alkali-treated straw. *Anim. Feed. Sci. Technol.*, **2**, 205-218.
- ROUGHAN P.G., HOLLAND R., 1977. Predicting *in vivo* digestibilities of herbages by exhaustive enzymic hydrolysis of cell walls. *J. Sci. Food Agric.*, **28**, 1057-1064.
- SALO M.L., 1957. Lignin studies. I - Investigation concerning lignin determinations. *Maataloust. Aikakausk*, **29**, 185-193.
- SEEBECK R.M., 1973. The effect of body weight loss on the composition of Braham cross and Africanded cross steers. I - Empty body weight, dressed carcass weight, and offal components. *J. agric. Sci.*, **80**, 201-210.
- SNEDECOR G.W., COCHRAN W.G., 1971. *Méthodes statistiques*. Ed. Association de Coordination technique agricole, 149, rue de Bercy, 75012 Paris, 6^e édition, 287-533.
- TERRY R.A., MUNDELL D.C., OSBOURN D.F., 1978. Comparison of two *in vitro* procedures using rumen liquor-pepsine or pepsin-cellulase for prediction of forage digestibility. *J. br. Grassl. Soc.*, **33**, 13-18.
- TINNIMIT P., THOMAS J.W., 1976. Forage evaluation using various laboratory techniques. *J. anim. Sci.*, **43**, 5, 1051-1065.
- VAN SOEST P.J., 1967. Development of a comprehensive system of feed analyses and its application to forages. *J. anim. Sci.*, **28**, 119-128.