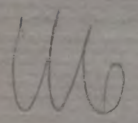
# 300ЛОГИЧЕСКИЙ журнал

ZOOLOGITSHESKIJ JOURNAL



том VOLUME XXII вып. 3

1. Зоологический журнал печатает статьи, являющиеся результатом наук исследований по всем разделам зоологии, преимущественно же по эволюции, о матике, морфологии, экологии, зоогеографии и гидробиологии. Статьи по фауп тике и посвященные описанию новых форм принимаются лишь в исключити ных случаях, в зависимости от их ценности и новизны.

2. Статьи, присылаемые без предварительного согласования с редакцией должны превышать 1 печ. листа (40 000 знаков, включая в этот объем та цы, рисунки, иностранцые резюме и список цитированной литературы).

3. Название статьи должно точно и коротко передавать содержани.

4. Детально история вопроса, как правило, излагаться не должна. Во ввем нужно лишь дать краткую картину состояния вопроса к моменту сдачи стать печать

5. Изложение желательно вести по следующим пунктам: 1. Введение, Пости ка вопроса и его положение в литературе.—2. Методика и материалы.—3 Описоригинальных наблюдений или опытов.—4. Обсуждение полученных данных

 Выводы в виде отдельных, сжато изложенных параграфов.—6. Список цитиро ной литературы.—7. Резюме для перевода на иностранный язык.
 Вукописи должны быть переписаны без помарок и исправлений на маши: па одной стороне листа (первый оттиск, а не после копировальной бумаги) на маге, допускающей поправку чернилами, с двойным интервалом между строкам полями с левой стороны не менее 3 см, а с правой — 1/2 см. Страницы рукош должны быть перенумерованы. В заголовке статьи должно быть указано, откуда исходит. К статье должен быть приложен точный адрес и имя и отчество авто-

7. Латинский текст среди русского вписывается или на машинке или от ре-

разборчивым (печатного типа) почерком.

8, Сокращения слов допускаются лишь такие, которые приняты в Большо Малой советской энциклопедии. Например, сокращения мер таковы: кг; г; мг; л; мг M; M3; CM; CM3; MM.

9. После переписки на машинке рукопись должна быть тщательно вывере-

автором и исправлена чернилами (не красными).

10. Цифровые материалы надо, по возможности, выносить в сводные таб лицы. Таблицы печатаются на машинке на отдельных листах бумаги и размешются после первого упоминания таблицы в тексте. Каждая таблица имеет сы порядковый номер и заглавие, указывающее на ее содержание. Сырой статисть ческий материал не печагается.

11. Диаграммы не должны дублировать данных, приведенных в таблицах. Кавдый рисунок должен быть подклеен на особый лист бумаги с полями, на которы должно быть обозначено: название журнала, автор, название статьи и номер рисуны Надписи на рисунках должны быть сделаны крупно и четко в расчете на уменьшь

ние при изготовлении клише.

12. Иллюстрации (диаграммы и фотографии) должны быть приголны для непосредственного цинкографического воспроизведения (фотоконтрастные, чертежичерной тушью пером, тени — при помощи точек или штрихов). лелательно, чтом рисунки были на 1, больше, чем они должны быть в печати.

13. Объяснительные подписи ко всем рисункам должны быть на особом лист в порядке нумерации рисунков. Место рисунков в тексте указывается карандаших

на полях рукописи.

14. Первое упоминание в тексте и таблицах названий вида животного приведится по-русски и по-латински. Например, водяной ослик (Asellus aquaticus L.). По дальнейших упоминаниях, если данный вид имеет русское название, приводится лишь русское название, если же русского названия нет, то первая буква рода и видовое название по-латински. Например, А. mellifera или А. m. ligustica (для подвидов)

15. Ссылки на литературу в тексте приводятся так: Северцов, 1914 или Брауг (Brown), 1914. При первом упоминании иностранного автора в скобках приводити

его фамилия в латинском написании, затем фамилия пишется по-русски.

16. Список литературы должен содержать лишь цитированные в статье работы русских и иностранных авторов, располагаемых в порядке русского алфавита (пример автор, инициалы автора, название статьи, сокращенное название журнала, том, выпуск, страница; издательство или место издания, год).

17. Русский текст для резюме на иностранном языке (перевод делается в редакции) не должен превышать 1/5 текста всей статьи и по возможности снабжаться переводами специальных терминов и указанием, на какой иностранный язык авторг

желательно сделать перевод.

18. Без выполнения указанных условий рукописи к печати не принимаются.

19. Редакция Зоологического журнала оставляет за собой право производить сокращения и редакционные изменения рукописей.

20. Авторам предоставляется 25 оттисков их статей бесплатно.

21. Статьи и всю переписку следует посылать по адрес; Москва, ул. Герцена д. № 6, Институт зоологии МГУ, редакции Зоологического журнала.

# 300ЛОГИЧЕСКИЙ ЖУРНАЛ

ZOOLOGITSHESKIJ JOURNAL

OCHOBAH акад. A. H. СЕВЕРЦОВЫМ FONDE PAR A. N. SEWERTZOFF

#### РЕЛАКЦИЯ:

Акад. С. А. ЗЕРНОВ (отв. редактор), чл.-корр. Л. С. БЕРГ, В. А. ДОГЕЛЬ, П. Б. ЛЕВИНСОН (отв. секретарь), проф. Б. С. МАТВЕЁВ (зам. отв. редактора), проф. С. И. ОГНЕВ, проф. Л. Л. РОССОЛИМО

#### REDACTION:

5. A. SERNOV (Redacteur en chef), L. S. BERG, V. A. DOGEL, L. B. LEVINSON, B. S. MATVEIEV, S. I. OGNEV, L. L. ROSSOLIMO

TOM XXII

#### ДЕЗИНТЕГРАЦИЯ И ДЕЗИНТЕГРИРУЮЩИЕ ФАКТОРЫ В ПРОЦЕССЕ ЭВОЛЮЦИИ

#### Х. С. КОШТОЯНЦ — чл.-корр. Академии Наук СССР

Всестороннее морфологическое, физиологическое и экологическое изучение растительных и животных организмов на всех стадиях их индивидуального развития раскрыло перед нами сложную картину пелостности, или интеграции, живого. В организмах самых разнообразных животных и растений (одноклеточных и многоклеточных), а также у зародышей их в различных стадиях развития существует сложная система морфологических и физиологических признаков, которые обеспечивают названную интеграцию организмов, т. е. явля-

отся интегрирующими факторами.

В организмах животных основными интегрирующими факторами являются нервная и гуморальная системы. Нервная система с ее центральным и местным действием обеспечивает всю сложную картину приспособления животных к данной конкретной среде, со всеми вытекающими отсюда последствиями, которые выражаются в специфических для данного вида формах поведения. Кровеносная система, являющаяся, с одной стороны, магистралью для движения химических регуляторов тканевых процессов или гормонов, а с другой—для движения кровяных телец, транспортирующих кислород от органов внешнего обмена газов (легких, жабер и пр.) и питательных веществ от органов пищеварения,— обеспечивает столь необходимый для целостности организма баланс обмена веществ и энергии с внешней средой.

Наряду с процессом интеграции в природе существует также процесс дезинтеграции. Уже в двух противоположных направлениях эсновного жизненного процесса обмена веществ, именно — ассимиляции и диссимиляции, мы видим элементы как интеграции, так дезинтеграции в их химическом выражении. Ассимиляторный процесс интегративный, диссимиляторный — дезинтегративный. С хемочинамической стороны процесс ассимиляции характеризуется тем, то при ассимиляции синтезируются вещества с высоким энергетинеским потенциалом, в то время как в процессе диссимиляции происходит распад веществ, по преимуществу с выделением потенци-

льной энергии.

Эти два процесса являются не только взаимно противоположными, ю и взаимно связанными процессами. Так, в сложных превращениях, протекающих в клетках организмов, диссимиляторные процессы являются необходимой предпосылкой образования ряда качественно новых химических продуктов, из которых многие, обладая высокой физиологической активностью, являются сами по себе факторами интеграции либо самих клеточных процессов (в порядке каталитической или локальной, гуморальной интеграции), либо в случае организма как целого — в порядке дистантной, гормональной регуляции. Мы рассматриваем в настоящем сообщении понятие интеграции в его физиологической интерпретации, имея в виду физиологические механизмы интеграции животных организмор.

Влестящие работы Сцент-Гьиорги за последние годы показат нам, что продукты диссимиляции, образующиеся в диссимиляторном процессе распада углеводов,—пировиноградная и молочная кислога, претерпев незначительные химические изменения (путем присоединения экстракарбоксильной группы), сами становятся активными участниками каталитических клеточных процессов (так называемая фумаратная система» Сцент-Гьиорги). Следует рассматривать также с биохимической точки зрения образование различных активаторов, как местных, так и дистантных (гормонов): образуясь в сложных клеточных ассимиляторно-диссимиляторных процессах, они оказывают ведущее влияние на рост и развитие клеток в организмах в целом через воздействие на процесс клеточного обмена веществ.

Однако в процессе химической эволюции организмов возники вещества, которые, воздействуя на те же самые клеточные процесси обмена, ведут, как правило, не к интеграции организмов, а к и дезинтеграции. Ярким примером этого являются подробно изученые за последнее время фильтрующиеся вирусы. Специфической особенностью фильтрующихся вирусов является та новая, чрезвычайно специфическая форма обмена веществ, которая характеризует эти вещества. Именно благодаря полному выпадению собственного метаболического фактора, т. е. собственной ферментативной систем. фильтрующиеся вирусы, попадая в клетку того или другого поражаемого организма, вызывают клеточные процессы обмена, осуще ствляемые через ферментативную систему клеток пораженного организма. Не обладая собственной ферментативной системой, белковые тела фильтрующихся вирусов используют сложную ферментативную систему живых клеток в целях синтеза себе подобных белковых тел. Они мобилизуют ферментативную систему и основные химические источники клеток для своих пужд и тем самым разрушают нормальный ход физиологического процесса, поражая по существу дела всю химическую основу жизни клетки. В этом механизм заболем ний, вызываемых фильтрующимися вирусами, ведущих к полной дезинтеграции поражаемого организма.

Таким образом, фильтрующиеся вирусы могут быть отнесени к категории дезинтегрирующих факторов, осуществляющих свое дезинтегрирующее влияние через нарушение нормального хода ассимляторно-диссимиляторных процессов клеток организмов. Пример с механизмом действия фильтрующихся вирусов дает нам основание рассматривать заболевания организма, вызываемые и другими патогенными объектами, как пример дезинтег-

рации организмов.

Мы до настоящего времени еще не успели на языке химии и механики развития распифровать картину тех или иных заболеваний, однако является очевидным, что так называемые патогенные факторы должны быть отнесены к числу дезинтегрирующих факторов, различным способом действующих на интегрирующие системы, как

клеточные, так и дистантные.

Экспериментальная патология накопила немало фактов, с очевилностью показывающих, что так называемые патогенные фактори оказывают действие прежде всего на нервную и кровеносную системы, как на главные интегрирующие системы животных организмов. В ряду токсинов, выделяемых теми или другими болезнетворными агентами, нейротоксинам принадлежит совершенно исключительное место. В качестве примера могут быть приведены столбнячный и дифтерийный токсины. Новейшие физиолого-химические исследования показывают, что названные токсины оказывают непосредственное действие на один из основных химических компонентов сложного процесса действия нервной системы, на ткани, именно — на фермент холинэстеразу. Нормальная каталитическая активность этого фер-

мента необходима для синтеза и распада ацетилхолица, как вещества, принимающего участие в осуществлении влияния нервного импульса. Это антихолинэстеразическое действие токсина патогенных микроорганизмов является следствием длительного исторического процесса взаимной связи и взаимоотношений микроорганизмов и высших организмов, следствием которых является процесс дезинтеграции

в результате поражения их первыми.

Особенное развитие дезинтегрирующие факторы получили между организмами в цепи отношений, существующих между хищником и жертвой, вследствие длительного эволюционного процесса этих взаимоотношений. У хищников (или, шире, у нападающих организмов) выработался целый ряд морфологических, физиологических и химических признаков, которые явились, с одной стороны, у названных животных фактором интеграции, а с другой стороны, одновременно являются факторами, обеспечивающими процесс дезинтеграции тех животных, которые являются объектом нападения, т. е. жертвой. К числу подобных дезинтегрирующих факторов, получивших большое развитие в организме нападающих животных, мы относим различного рода нейротоксические, гемолитические и коагулирующие (вызывающие свертываемость крови) факторы, под действием которых интегрирующие факторы, возникшие в эволюции жертвы, выключаются под влиянием дезинтегрирующих факторов, возникциих в эволюции хищника.

Известно, что в сложном комплексе веществ, выделяемых ядовитыми железами того или иного происхождения, у тех или других позвоночных (например у змей) и беспозвоночных животных имеются вещества, вызывающие и паралич нервной системы, и гемолиз эритроцитов, и свертываемость крови. Именно этими путями достигается дезинтеграция организмов, подвергающихся нападению хищников, вследствие чего они делаются доступными для уничтожения.

Особый интерес в свете обсуждаемого вопроса представляют собой нейротоксические факторы ядовитых желез ряда перепончатокрылых пасекомых и среди них в особенности у некоторых роющих (например Ammophila camp.) и дорожных ос (например Psammochares fuscus L.). Самки этих ос, как известно, с помощью своего жала вводят яд в главные нервные узлы своей жертвы (личинок совок и пядениц у Ammophila, пауков у Psammochares). Личинки совок, пяденицы и пауки, подвергнутые действию яда названных ос, полностью обездвиживаются, и в них откладываются яйца ос. Замечательно то, что яд не действует на сенсорную и трофическую стороны нервной системы жертвы, и благодаря этому длительно сохраняется без следов автолиза ткань последней. Личинки ос, вышедшие из яиц, в силу этого могут питаться живой тканью жертвы, полностью обездвиженной.

Доказательством сохранения трофической иннервации тканей являются опыты Нильсена (1935), который, вопреки существовавшему ранее мнению, показал, что интенсивность обмена у парализованных ядом хищных насекомых личинок изменяется в очень малой степени по сравнению с нормальными. Устанавливаемая тенденция в сторону понижения интенсивности обмена у парализованных форм выражается в столь малых размерах, что едва ли они могут иметь

какое-либо биологическое значение

Главной характеристикой парализованного животного остается его неподвижность. Впервые подробно проведенные Нильсеном гистологические исследования нервных узлов парализованных личинок Eheira cornuta выявили картину глубокой дегенерации ганглиозных клеток. Таким образом, под влиянием нейротоксических факторов яда насекомых происходят такие морфологические и физиологические изменения в узлах, которые ведут к дезинтеграции сложных нервно-

рефлекторных процессов, лежащих в основе двигательной коорд нации личинок. На этом примере мы видим, что, с одной сторон под влиянием определенных нейротоксических факторов дезинтегрируется целый организм личинки-жертвы; с другой стороны, так создаются условия для развития новых организмов (личиног

нападающего хищника), т. е. для интеграции последних.

Большое место в составе выделений ядовитых желез занимам гемолитические факторы. Для интеграци организма исключительное значение имеет целостность красных кровяных телец. Благодаря последним обеспечивается постоянный приток к ткани кислорода, связываемого гемоглобином этих телец в органах внеднего обмена газов. Данные о молекулярных весах и седиментационной константе различных кровяных пигментов, полученные с применением новейших методов за ряд последних лет (работы Сведберга, Эдейр и др.), показывают в общей форме, что молекулярный вес пигментов, растворенных в крови, во много раз превышает молекулярный вес тех же пигментов. включенных в кровяные тельца.

По данным Сведберга, у ряда червей, у которых гемоглобин растворен в крови, молекулярный вес гемоглобина равен 2 250 000, а седиментационная константа равна 57,1; у тех же червей у которых гемоглобин включен в кровяные тельца, молекулярный вес равен всего лишь 16 000, а седиментационная константа равна 2,1.

Пигмент из группы гемоглобина — эритрокруорин — имеет молекулярный вес, равный 360 000 в том случае, когда он естественю встречается в виде пигмента, растворенного в крови. Тот же пигмент, обнаруживаемый в специальных кровяных тельцах, имеет молекулярный вес, равный 17 000—68 000. Молекулярный вес гемоглобына крови позвоночных животных, у которых, как известно, этот пигмент включен в кровяные тельца, равен в среднем 68 000, а седиментационная константа колеблется между 2,0—4,4. Особенно высокий молекулярный вес и седиментационная константа обнаружены у гемоцианинов различных животных: этот пигмент встречается по преимуществу в растворенном виде. Сведберг и его сотрудники дают следующие цифры для характеристики молекулярного веса гемоцианина различных моллюсков и ракообразных:

| гемоцианин | виноградной | улитки |  |  |  |  | 5 000 000-6 630 000 |
|------------|-------------|--------|--|--|--|--|---------------------|
|            | осьминога.  |        |  |  |  |  | 2 000 000           |
|            | мечехвоста. |        |  |  |  |  | 1 300 000           |
|            | омара       |        |  |  |  |  | C 1 0 4 0 0         |
| »          | лангуста    |        |  |  |  |  | 360 000             |

Молекулярный вес гемоцианина Busycon canaliculatum доходит почти до 10 млн. (молекулярный вес 9 980 000, седиментационная константа 130,4). Близкий к гемоцианину по типу строения молекулы железосодержащий пигмент гемэритрин имеет, однако, весьма низкий молекулярный вес (68 000—82 000); гемэритрин является пигментом, включенным в кровяные тельца.

Существующие сравнительные данные позволяют нам притти к выводу, имеющему эволюционное значение, именно, что в эволюции кровяных пигментов намечаются два пути: 1) увеличение молекул пигментов до гигантских размеров, и это совпадает с нахождением их в сосудистом русле в растворенном в жидкости виде, и 2) уменьшение молекул пигментов путем включения их в специальные кровяные тельца.

Непосредственное освещение значения этих фактов и выводов дают экспериментальные исследования американца Амберсона и сотрудников, относящиеся к 1934—1935 гг. Этими экспериментами были вскрыты те глубокие коррелятивные отношения, которые связаны с нахождением гемоглобина в кровяных тельцах. У собак

от верез короткий срок животные впадали в состудистов русла всю на замещали. Причина смерти животных, как оказывается, аключается главным образом, в том, что гемоглобин, в состудистов русло, не удерживается в сосудах и выводится из роганизма мочой. Таким образом, молекулярный вес гемоглобина играет в этом эксперимента в этом эксперинента в этом эксперинента в том, что гемоглобин, в веденный в сосудистое русло, не удерживается в сосудах и выводится из организма мочой. Таким образом, молекулярный вес гемоглобина играет в этом эксперименте решающую роль.

На основании совокупности этих данных мы приходим к следующему выводу: в эволюции животных, вслед за появлением в циркупрующих жидкостях сосудистой системы кровяных пигментов,
особенное значение приобретает сохранение этих веществ в сосудистом русле. Сохранение пигмента или, что то же самое, предотвращение выхода молекул пигмента через тончайшую стенку сосудов
возможно двумя путями: либо путем увеличения молекул пигмента
до размеров гигантских (пигменты, растворенные в крови), либо
лутем включения их в особые кровяные тельца. Из этого следует,
что включение гемоглобина в кровяные тельца имеет большое биологическое значение именно для удержания в сосудистом русле

гемоглобина с малым молекулярным весом.

с его малой величиной молекулы.

В свете приведенных данных по-новому вырисовывается значение выработки гемолизирующих веществ как самим организмом, так в особенности инфицирующими и нападающими организмами. В ядовитых железах многих организмов, в частности змей, среди других веществ вырабатываются гемолизирующие вещества. Гемолизирующие вещества вырабатываются и у ряде патогенных микроорганизмов. Это и понятно, так как путем гемолиза возможно наиболее эффективно поразить врага или пищевую добычу, ибо при этом нарушается одна из наиболее значительных филогенетических координаций, обеспечивающих сохранение в сосудистом русле гемоглобина

Дезинтегрирующее, гемолизирующее действие выражается также в несколько своеобразных формах при распаде эритроцитов в кровяном русле. Как известно, гемолизирующие вещества существуют и в нормальной сыворотке крови животных и играют большую роль в процессе высвобождения гемоглобина из эритроцитов при их отмирании. Дезинтеграция, вызываемая гемолизирующими факторами в онтогенезе эритроцитов в нормальном цикле развития животных, с другой стороны, смыкается с новым химическим процессом интеграционного значения — с образованием желчных пигментов. Известно, что гемоглобин, закончив свое существование в эритроците в качестве кровяного пигмента, не выходит из цикла химических превращений организма, а переходит в другую форму. В сложных процессах ассимиляции первоначально происходит процесс образования закрытого кольца тетрапирола, лежащего в основе молекулы гемоглобина. В дальнейших же превращениях гемоглобина, освобожденного из эритроцитов, при физиологическом гемолизе происходит раскрытие кольца тетрапирола, потеря его связи с железом и образование новых пигментов — ряда желчных пигментов (биливердина, билирубина), которые в свою очередь принимают участие в интеграции организмов на другом его участке.

Чрезвычайно интересно, что в крови зародышей млекопитающих

животных гемолизирующие вещества почти полностью отсутствуют. Их раннее появление могло бы повлечь за собой дезинтеграцию организмов зародышей, но момент появления на свет зародышей. т. е. перехода животных от жизни зародыша к жизни самостоятельной, сопровождается скачкообразными появлениями гемолизирующих веществ, которые ведут к гемолизу избыточного количества эритроцитов, существующих у зародышей, что и проявляется в видетак называемой «желтухи новорожденных».

В составе выделений ядовитых желез многих животных обнаружены также коагулирующие вещества, т. е. вещества, вызывающие свертываемость крови. Не трудно себе представить, какие последствия могут иметь эти дезинтегрирующие факторы. Под влиянием коагулирующих веществ происходит ускорение процесса свертывания крови, образование тромбов, закупорка сосудов и вследствие этого глубокая дезинтеграция организма из-за нарушения нормальной доставки тканям крови со всеми ее элементами (дыхательные и питательные вещества, гормоны и др.).

Вирусы и ядовитые выделения нападающих организмов относятся к группе внешних дезинтегрирующих факторов, но мы различаем и дезинтегрирующие факторы внутреннего порядка. К ним должны быть отнесены явления нарушения интеграции организмов в какой-либо ее части, которые ведут к дезин-

теграции целого. Приведем исследованные нами примеры.

Эритроциты взрослых млекопитающих, как правило, ядра, в этом филогенетическое различие структуры эритроцита млекопитающих от ядерных эритроцитов других позвоночных животных. Физиолого-химические исследования, в том числе и автора и его сотрудников (1938—1942), показывают, что ядерные эритроциты имеют значительно более высокий уровень потребления кислорода, чем безъядерные эритроциты млекопитающих. Последние являются переносчиками кислорода для всех клеток организма и на свои нужды удерживают лишь ничтожное количество кислорода. ядерные эритроциты других животных, выполняя ту же функцию транспортировки кислорода для всех клеток, удерживают на свои нужды значительное количество этого газа. У взрослых млекопитающих одной из сторон филогенетически сложившейся интеграции организмов являются определенные количественные соотношения между потребностью тканевых клеток в кислороде и объемом кислорода, доставляемого красными кровяными тельцами. Теперь представим себе, что в силу тех или других причин нарушается нормальный процесс образования эритроцитов, и они, не получив в органах кроветворения всего цикла развития, появятся в кровяном русле в виде так называемых «юных форм», или ретикулоцитов, содержащих ядра или остатки ядерной субстанции. Это будут клетки, по своей физиологической характеристике обладающие более высокой потребностью в кислороде, и вследствие этого тканевые клетки могут оказаться в худших условиях снабжения необходимым им кислородом. Появление подобного рода эритроцитов с ядрами в организме млеконитающих (одной из характеристик интеграции которых являются безъядерные эритроциты) влечет за собой-дезинтеграцию организмов, что может выразиться в ряде тяжелых заболеваний. Наиболее злостным из них является элокачественная анемия. Могут быть приведены и другие примеры влияния дезинтегрирующих факторов внутреннего порядка, следствием которых являются болезнь и смерть организмов.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> При различного рода заболеваниях, и в особенности при механических нарушениях целостности организмов (например, потеря органов при ранениях или после операций), как справедливо указывает П. К. Анохин, имеют место процессы установления новых интеграционных отношений, или так называемая реинтеграция. Но этих явлений мы не касаемся.

Подводя итоги всему вышензложенному, можно сделать следую-

шие выводы о значении этих процессов в эволюции.

В эволюции организмов мы видим постоянные взаимоотношения между двумя основными биологическими процессами— и и теграции и дезинтеграции. Их частным выражением являются взаимоотношения между организмом нападающим и организмомжертвой, а также инфекционные болезни и смерть организмов. Дезинтеграция организмов начинается с выпадения основных интегрирующих факторов животных организмов, каковыми являются нервная и кровеносная (гуморальная) системы. К таким факторам относятся нейротоксические, гемолитические и коагулирующие (кровь) вещества, как правило, в той или иной форме или количествах обнаруживаемые в выделениях ядовитых желез нападающих животных, в токсинах инфекционных микроорганизмов и т. п. Эти вещества объединяются под названием дезинтегрирующих факторов, которые через нарушение интеграции жертвы нападения обеспечивают интеграцию организма, выделяющего эти вещества.

Смерть организмов начинается с выпадения основных интегрирующих факторов (нервной и кровеносной систем). Полный распадсложного химического состава организма является крайним выражением дезинтеграции индивидуумов и одностороннего диссимиляторного процесса. Но в великом потоке круговорота веществ и энергии целая серия синтезирующих, ассимиляторных процессов (фотон хемосинтез) вовлекает вещества дезинтегрированного организма

во все новые и новые интегрированные системы.

Литература

1. Nielsen E. T., Über den Stoffwechsel der von Grabwespen paralysierten Tiere (отд. оттиск), Kbenhavn, 1935.—2. Коштоянц Х. С., Основы сравнительной физиологии. Изд. АН СССР, 1940 —3. Коштоянц Х. С., Проблема развития в области физиологии. Изв. АН СССР (сер. биол.), № 2, 1941.

# DESINTEGRATION AND DESINTEGRATIVE FACTORS IN THE PROCESS OF EVOLUTION

By CH. S. KOSHTOJANZ

SUMMARY

There is a continual interaction in the process of evolution of two basic biological phaenomena those of integration and desintegration. They manifest themselves in the interaction of predators and the

prey, in infectious diseases and death.

The integration starts with the dropping out of basic integrative factors of animal body such as the nerval and blood circulatory system. Ilere belong also such factors as neurotoxic, haemolytic and blood coagulative substances, which usually are present in various forms and quantities in the secretion of poisonous glands of predators, in toxins of infectious organisms. These substances representing these desintegration factors affect the integration of the prey and at the same time guarantee the integration of the predator's organism. The death of the organisms beginns with the dropping out of basic integration factors (nervous and blood circulation system). A complete destruction is the final expression of the organism desintegration and of the dissimilation process going in one direction. At the same time a series of synthetizing and assimilation process (photo and chaemosynthesis) take part in the great circulation of energy and matter which involve the desintegrated substances of the organism into new integration systems.

### АКТИВНОСТЬ НАПАДЕНИЯ КОМАРОВ В ПРИРОДНЫХ УСЛОВИЯХ И ЕЕ СУТОЧНЫЙ РИТМ

Д. И. БЛАГОВЕЩЕНСКИЙ, Н. Г. БРЕГЕТОВА, А. С. МОНЧАДСКИЙ

Чз Зоологического института и Таджикского филиала Академии Наук СССР (директор института и представитель президнума филиала акад. Е. Н. Павловский) и Отдела энтомологии (зав. проф. А. С. Мончадский) Института малярив и медицинской паразитологии Наркомздрава Тадж. ССР (директор проф. Л. И. Лейзерман

#### 1. Введение

Испытание отпугивающих веществ для защиты людей от нападения комаров при номощи защитных сеток, предложенных академиком Е. Н. Павловским, требовало проведения параллельных контрольных учетов нападающих в естественных условиях на челов ка комаров и других кровососов. Эффективность действия сеток могла быть точно оценена только путем сравнения численности комаров, нападавших при одних и тех же условиях на защищенного и не защищенного сеткой человека.

Пс гученные результаты контрольных учетов, помимо указанного вепомогательного значения, имели также большой самостоятельный интерес как материал по активности нападения комаров в разное время и при различных внешних условиях. Изложению результатов обработки этого материала и посвящено настоящее сообщение. Оно рассматривается нами как предварительное, потому что охватывает лишь незначительную часть сезона активности комаров и соответственно, малое число (оминировавших в то время видов. В 1943 г. эту работу предполагается продолжить в течение более длительного срока, что даст возможность проверить и расширить изложенные ниже данные и сделанные из них выводы.

Авторы благодарят лаборанта А. Н. Ухину, энергия и трудовой энтузиазм которой спосоо гвовали успешному выполнению работы.

# 2. Материал и методика

Работа проводилась с 16 августа по 8 сентября 1942 г. в юго-западной части Тжиликульского района, Сталинабадской области, Таджикской ССР, в урочище Старая пристань», расположенном на левом, пойменном берегу нижнего течения р. Вахш, на территории базы заповедника Тигровая балка

Точка проведения контрольных учетов находилась на границе пойменной террасы, среди густых зарослей джиды и тополя, на специально расчищенной от кустарника и травы небольшой площадке, в 25—30 м от помещения лаборатории.

Учеты проводились при помощи учетного колокола. Методика учетов заключалась в быстром накрывании колоколом сидящего неподвижно человека, который потом при помощи эксгаустера вылавливает из-под колокола всех пойманных кровососов. Одновременно с учетом, при помощи психрометра Ассмана, измерялись температура и относительная влажность воздуха; при помощи анемометра измерялась скорость ветра и по барометру-анеропцу отмечалось атмосферное давление; облачность п освещенность оценивались на-глаз, Методика проведения учетов ощисана (см. Мончадский и Радзивиловская, в печати), поэтому на ее

при свете которого и производился выдов пойманных кровоссов. Чтобы во время экспозиции не привлекать к себе кровоссосов, фонарь до опускания колокола находился выдов пойманных кровоссов. Чтобы во время экспозиции не привлекать к себе кровоссосов, фонарь до опускания колокола находился в укрытом месте в нескольких десятках метров от учетной площадки, и все манинуляции (подъем колокола перед учетом, завод психрометра, открывание и защелкивание анемометра, опускание колокола) проводились в темноте; отсчет показаний психрометра и анемометра производился после опускания колокола. За время работы было проведено при помощи учетного колокола 403 учета.

За время разоты общо проведено при помощи учетного колокола 405 учета. Этеты проводились в разное время суток, причем распредслялись неравномерно. В периоды утреннего и вечернего максимумов активности и в ограничивающие их периоды ослабления и усиления активности учеты проводились через каждые 30 мпнут; в периоды ночного и дневного минимумов активности промежутки между учетами увеличивались до одного, двух, а иногда и трех часов. Как правило, учеты следовали друг за другом тем чаще, чем быстрее и значительнее были изменения активности. За время работы четыре раза были проведены учеты непрерывно

в течение круглых суток, длившиеся не менее 30 часов.

Общие данные о составе фауны кровососов, нападавших в природе на человека, помещены в табл. 1.

Состав фауны кровососов

Таблица 1

| Группа жронососов                           | C 16/VIII<br>(198 yq |   | C 28 VIII<br>(205 yr           |   | За весь период                |  |  |
|---|----------------------|---|--------------------------------|---|-------------------------------|--|--|
|   | абс. колич           | в %   | абс. колич.                    | B 0/0                                   | абс. колич.                   | B <sub>0</sub> 0/ <sub>0</sub>               |  |
| Комары Москиты Мокрецы Мошки Слепни Миталки | 6<br>78<br>1<br>10   | 95,1<br>0,23<br>2,9<br>0,03<br>0,37<br>1,37 | 565<br>0<br>23<br>0<br>7<br>63 | 85,99<br>0<br>3,50<br>0<br>0,94<br>9,57 | 3 122<br>6 101<br>1 17<br>100 | 93,3<br>0,18<br>3,01<br>0,03<br>0,50<br>2,98 |  |
| Итого .                                     | . 2 689              | 100   | 658                            | 100                                     | 3 347                         | 100  |  |
|   | <u>'</u>             | Средн                                       | ее количес                     | ство за 1                               | учет                          | -  |  |
| Всех кровососов                             | . 13                 |   | 3,8<br>2,8                     |   | 8,3<br>7,7                    |  |  |

Период работы приходился на переход лета к осени. В это время абсолютное численное преобладание имели комары; москиты и мошки практически уже отсутствовали, мокрецы и слепни встречались в очень малых количествах, а жигалки, как следовало ожидать,

в это время увеличивались в численности.

Обращает на себя внимание резкое различие в численности нападавших кровососов между первой и второй половинами периода работы, с переломом, падающим на ночь с 27 на 28 августа. Общая численность нападавших кровососов после этого снизилась более чем в 4 раза. Это снижение активности объясняется тем, что начиная с этой ночи наступило заметное похолодание. Если за время с 16 по 27 августа температура первой половины ночи колебалась между 15 и  $12^{\circ}$  и к 7 часам утра не опускалась ниже  $8.5^{\circ}$ , то, начиная с 28 августа за соответствующий период мы имели 13—11,5°, с утренним понижением до 6,5°. Таким образом, наступившее осеннее похолодание сразу же вызвало резкое снижение активности нападения кровососов, но, судя по тому, что и в более теплое время дня их численность начиная с 28 августа резко упала, необходимо считать, что наступившее похолодание не только угнетающее действие на активность нападения кровососов в ночное время, но и вызвало гибель значительного их количества.

Комары, как уже указывалось, численно преобладали в комплексе нападавших кровососов. В табл. 2 представлены сравнительные данные по видовому и половому составу комаров и количественному соотношению между отдельными видами. Материалы по учетам в природе получены при помощи учетного колокола, а по хлеву (место дневки) и жилому помещению — путем сплошных выловов. Все три точки отстояли друг от друга на расстоянии, не превышающем 20—30 м.

Таблица 2

Видовой и ноловой состав комаров

|  |              |              |             | M      | e c         | т о        | у               | чет             | រា          |               |             | 1    |
|--|--------------|--------------|-------------|--------|-------------|------------|-----------------|-----------------|-------------|---------------|-------------|------|
|  | Учет         | гывпр        | иро         | де     |             | Хл         | Жилое помешение |                 |             |               |             |      |
|  | самки        |              | cai         | самиы  |             | самки      |                 | мпы             | самки       |               | самцы       |      |
| Вид комаров                            | абс, колич,  | 60           | абс. колич. | 8      | абс. колич. | 8          | абс колич       | В               | вбс. колич. | 8             | абс. колич. |      |
| An. superpictus Gr An. hyrcanus Pall   | 24<br>7      | 0,77<br>0,23 | 0           | 0<br>0 | 25<br>4     | 9,1<br>1,5 | 6 <b>3</b><br>0 | 22,8            | 191<br>I    | 70,70<br>0,39 | 1 0         | 0,39 |
| Mansonia richiardii<br>Fie             | <b>2</b> 944 | 94,30        | 0           | 0      | 57          | 20,6       | 0               | 0               | <b>5</b> 2  | 19,25         | 0           | 0    |
| Pall                                   | 57<br>13     |              | $0 \\ 0$    | 0      | 72          | 26,0<br>—  | 2               | 0,8             | 16<br>—     | 5,92<br>—     | 0           | 0    |
| Aèdes pulchritarsis asia-<br>ticus Edw | 15           | 0,49         | 0           | 0      | 3           | 1,1        | 0               | 0               | 1           | 0,39          | 0           | 0    |
| subochrea Edw Culex sp. sp             | 1<br>61      | 0,04<br>1,96 | 0           | 0      | 47          | 17,0       | 3               | $\frac{-}{1,1}$ | 8           | 2,96          | 0           | 0    |
| Bcero                                  | 3 122        | 100          | 0           | 0      | 208         | 75,3       | 68              | 24,7            | 269         | 99,61         | 1           | 0,39 |

Малярийные комары (An. superpictus и An. hyrcanus) в природе напалали в ничтожной степени. Они составили по материалам 403 учетов 10/0 общего количества нападавших комаров. Абсолютное преобладание неизменно имела Mansionia richiardii, достигая 94,3%. Этот на первый взгляд парадоксальный факт относительного и абсолютного преобладания M. richiardii объясняется деятельностью гамбузии. Последняя сильно размножилась в водоемах района работ и с большой эффективностью уничтожала личинок. Однако личинки и куколки Mansonia, вследствие особенностей их биологии, не поедаются гамбузией. Они, как известно, живут под водой, прикрепляясь к стеблям высших водных растений, из воздухоносных полостей которых они получают необходимый им для дыхания кислород. Такой погруженный и неподвижный образ жизни защищает их от нападения гамбузии, вследствие чего M. richiardii и получает как кровосос такое абсолютное преобладание над другими видами, нападавшими лишь единично.

Иные количественные отношения между отдельными видами комаров наблюдались в ближайшем окружении человека. В жилых помещениях (помещения сотрудников экспедиции и рабочих лесхоза) преобладающим по численности видом является An. superpictus—71% общего количества выловленных там комаров, а M. richiardii занимает второе место (19%). Остальные виды залетают в помещения лишь единично. Как в природе, так и в помещении встречались исключительно самки. Всего был зарегистрирован только один самец An. superpictus.

В типичном месте дневки—в пустом хлеву, расположенном рядом с навесом, где стояли лошади, отношения между видами комаров и их половой состав отличались от таковых в природных условиях и в жилом помещении. Ап. superpictus был преобладающим видом и в хлеву, но тут преобладание его было относительно слабее (31,9%), а самцы достигали 73%0 общей численности вида. На втором месте стоял Aedes caspius caspius (26,8%), но самцов среди них било только 2,7%0. М. richiardii занимала третье место (19,25%) при полном отсутствии самцов. Далее по численности стояли виды рода Culex (С. modestus, С. pusillus, С. pipiens и С. tritaeniorhymchus), обычно не определявинеся нами до вида.

Обилие самцов An. superpictus на дневке, абсолютное преобладание над другими видами его самок в жилых помещениях, при отсутствии там самцов, и малая интенсивность нападения его самок в природе хорошо иллюстрируют высокую степень одомашнейности» этого вида и специфическую приуроченность его к напа-

дению на человека.

### 3. Вдияние впешних факторов на активность нападения комаров

Как упоминалось выше, из факторов внешней среды точно учитывались температура, скорость ветра, относительная влажность и давление воздуха; учет силы света наладить не удалось; облачность и осадки неизменно отсутствовали. Рассмотрим зависимость активности нападения комаров от перечисленных выше факторов.

Температура. В условиях безветреной или почти безветреной погоды, какая господствовала во все время работ, температура является наиболее важным фактором, определяющим и суточный и, возможно, сезонный ход изменения активности нападения

комаров на человека.

Віняние температуры удалось изучить в широких пределах от 5,5 до 34,5°. В таблице з приведены данные по среднему количеству комаров, нападавших на человека за один пятиминутный учет при различных значениях температуры.

Среднее количество комаров, нападавших на человека за один нятиминутный учет при различных температурах

|   | Темперагура |          |      |           |           |       |           |       |  |  |  |  |  |
|---|-------------|----------|------|-----------|-----------|-------|-----------|-------|--|--|--|--|--|
| Среднее колпчество комаров<br>за 1 учет | 2           | 74-25-17 | 25-1 | (0.29-03) | 701-82'FB | 2 -1- | In or les | 01    |  |  |  |  |  |
| С 16 по 27 августа                      | 0           | 1,55     | 4,62 | 12,75     | 25,28     | 30,38 | 25,43     | 877   |  |  |  |  |  |
| С 28 августа по 8 сентя-<br>бря         | 0           | 0,45     | 2,85 | 3,17      | 6,62      | 5,58  | 4,06      | 3 0-1 |  |  |  |  |  |

Таблица 3 (продолжение)

|   | Температура |        |          |      |          |         |         |  |  |  |  |  |
|---|-------------|--------|----------|------|----------|---------|---------|--|--|--|--|--|
| Среднее количество комаров<br>за 1 учет | 13 : 13     | 26.12. | A. 3. 51 | 75   | 49.23-51 | 31.21 3 | 3 11 11 |  |  |  |  |  |
| С 16 по 27 августа                      | . 3,70      | 1,08   | 0,95     | 2,0  | 0,5      | 0       | 0       |  |  |  |  |  |
| С 28 августа по 8 сентября              | . 0,66      | 0,75   | 0,85     | 0,16 | 0        | 0       | 0       |  |  |  |  |  |

Из табл. З и рис. 1 видно, что при температуре ниже 7° нападение комаров полностью отсутствует; при таких низких температурах они становятся совершенно не активными. Между 7 и 9° наблюдается редкое единичное нападение комаров, все усиливарщееся при дальнейшем повышении температуры. Таким образом,

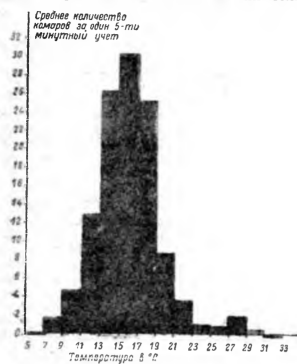


Рис. 1. Среднее количество комаров, нападавших на человека за один 5-мпнутный учет при различных температурах

температура в 7° является нижним порогом активности нападения ко-В маров. промежутке между 9 и 13° численность нападающих комазаметно возрастает достигает максимума между 13 и 19°. Последующее повышение температуры вызывает уже снижение численности. Численность напалающих комаров, еще очень заметная между 19 и 210 выше 23-25° резко падает, и нападение становится единичным. При температуре выше полностью прекра-Это — верхний шается. порог активности нападения комаров.

Приведенные данные, хотя и основанные на значительном материале, получены на протяжении сравнительно короткого промежутка времени,

приходящегося на конец летнего и начало осеннего периодов. Кроме того, они относятся к ограниченному числу активных в то время видов. Поэтому влияние этого важнейшего фактора подле-

жит дальнейшему изучению и уточнению.

Ветер. Этот фактор, как показали исследования на Дальнем Востоке (Мончадский и Радзивиловская — в печати) оказывает весьма сильное влияние на активность нападения и, на ряду с температурой, принадлежит к числу ведущих. При скорости ветра около 1 м в секунду нападение практически отсутствует, а скорость ветра в 0,3—0,4 м в секунду уже сильно снижает его активность. К сожалению, за все время работы неизменно господствовала безветреная погода, поэтому данные о роли ветра разной силы в снижении активности нападения комаров в условиях Таджикистана у нас пока отсутствуют.

Относительная влажность воздуха. Значение этого фактора для комаров достаточно отмечалось в литературе. На ряду с температурой влажность является ведущим фактором, определяющим ряд важных сторон жизни и поведения взрослых комаров, например, выбор и залет на дневки, залет в помещения и т. п.

В табл. 4 приведены данные по среднему количеству комаров, нападавших на человека за один пятиминутный учет при различных значениях относительной влажности на основании 403 учетов методом учетного колокола. Из табл. 4 видно, что повышенная активность нападения приходится между 40 и 90% относительной влажности, а наибольшая активность имеет место в пределах 60—

80%. Бросается в глаза резкое снижение активности при влажности выше 90%, а в период с 16 по 27 августа даже полное отсутствие нападения при высокой влажности. Максимум активности лежит в пределах 70—80%. При ее понижении наблюдается равномерное уменьшение активности нападения, которое не прекращается даже при наиболее низких из наблюдавшихся значениях влажности, т. е. в пределах 20—30%.

Таблица 4

Среднее количество комаров, нападавших на человека за один пятиминутным учет при различных значениях относительной влажности

|   | Относительная влажность, в о/о |      |      |        |       |      |        |       |  |  |  |  |  |
|---|--------------------------------|------|------|--------|-------|------|--------|-------|--|--|--|--|--|
| Среднее количество комяров<br>за 1 учет | 1 30                           | 3 0  | 1 50 | 21- 60 | 61 70 | 7 80 | 8 - 90 | 9 100 |  |  |  |  |  |
| С 16 по 27 августа                      | 1,85                           | 1,4  | 9,6  | 11,7   | 17,4  | 20,4 | 7,7    | 0     |  |  |  |  |  |
| С 28 августа по 8 сентября.             | 0,4                            | 0,66 | 2,45 | 2,03   | 2,5   | 4,5  | 4,0    | 1,44  |  |  |  |  |  |
| В среднем за все время                  | 1,0                            | 2,6  | 6,0  | 7,1    | 10,7  | 13,4 | 5,5    | 1,3   |  |  |  |  |  |

Таким образом, средние величины численности нападавших комаров за 1 учет показывают определенную зависимость интенсивности нападения от относительной влажности воздуха. Однако анализ первичных данных этого не подтверждает. При больщом числе проведенных учетов имеется ряд случаев многократного повгорения одного и того же значения влажности. При существовании непосредственной связи между интенсивностью нападения и относительной влажностью сле ювало бы ожидать, как правило, сравнительно не очень значительных вариаций численности нападения при одной и тойже влажности. Подобную картину мы имеем, например, в случае с температурой, непосредственная связь с которой интенсивности нападения комаров на человека является бесспорной и вполне доказанной. В случае с влажностью при одном и том же ее значении вариации интенсивности нападения очень велики (табл. 5, стр. 144) и не могут быть объяснены простой изменчивостью биологических явлений.

liз табл. 5 видно, что в случаях высокой относительной влажности  $(89^{\circ}/_{0}, 97^{\circ}, _{0})$ , что соответствует низким температурам, численность нападавших комаров возрастает по мере повышения температуры. Наоборот, в случаях низкой относительной влажности (45%, 33%), связанной с более высокими томпературами, численность нападавших комаров возрастает по мере понижения температуры. В обоих случаях, таким образом, численность возрастает по мер приближения к температурному оптимуму. Это тем оолее доказательно, что нами были взяты случеи крайних отклочений в вежности, когда прежде всего должно было бы сказаты я се в иличе. но и тут ведущим фактором оказалась температура. В широких границах средних значений с носилельной влажности (18 56 ... табл. 5) случаи средней и наибольшей числечности лежат в пре лах темпоратурного оп имума, а глучаи наименьшей численности полного отсутствия нападения приурочены к отклонениям 💵 п делы оптимальных температур.

Таким образом, относитель за влажность воздуха не оказы влияния на активно ты нападения комаров. Видимость же ты влияния, о ко эрой упоминалось вынга, оздается, экой сопряженности значений мпе агуры с определенными значениям

Вариация интенсивности нападения комаров на человека при одинаком!

| Величина<br>относи-<br>тельной<br>влажности,<br>в <sup>0</sup> / <sub>0</sub> | Число нападавитих комяров за отдельные учеты<br>(в скобках приведены наблюдавитиеся при учетах температуры)             |
|---|---|
| 97  | 0(9,5); 1(10); 3(10,5); 7(13)   |
| 89  | 0(14); 1(14); 14(15); 14(15,5); 19(15); 29(16,  |
| 88  | 0(12); 0(12,5); 0(12,5); 1(12); 1(13); 2(12); 2(12,5); 2(13); 3(12); 10(12); 10(12,5); 10(13); 12(12); 17(12,5); 26(13) |
| 73  | 0(14,5); 1(26); 1(27; 5(20); 7(14,5); 11(15); 15(14,5); 31(20); 115(20,5)   |
| 71  | 0(23,5); 3(22); 14(18); 18(18); 19(18,5); 40(18); 47(18); 99(18)  |
| 70  | 0(27); 0(32,5); 1(11,5); 2(22,5); 6(22,5); 8(17); 17(16,5); 21(17); 21(17); 33(17); 36(18); 97(17)                      |
| 68  | 0(25); 1(15); 1(15); 1:19,5); 3(15); 8(15); 15(15); 17(15); 21(15); 35(15); 58(15)                                      |
| 58  | 0(15); 0(22); 0(25); 1(15); 1(22); 1(25,5); 2(21,5); 3(18); 4(21,5); 11,18); 19(15); 28(15); 127(15)                    |
| 56  | 0(23,5); 1(20); 2(23,5); 3(17); 7(22); 21(20); 21(20);  |
| 45  | 1(23); 3(23); 9(23); 14(20); 46(18)   |
| 33  | 0(31); 0(35); 1(27,5); 3(25,5); 10(25); 28(20)  |

влажности в естественных условиях времени и места. Эта видимость является лишь отражением решающего влияния, оказываемого тем-

пературой на изменения активности нападения комаров.

Теперь нам остается объяснить причину доказанного выше отсутствия зависимости между активностью нападения и относительной влажностью воздуха. У летающих кровососов, так же как и у хищников, существует два основных типа отыскания объектов кровососания и нападения на них. Первый тип это активный полет, часто на далекое расстояние, в поисках своей жертвы и нападение на нее при ее обнаружении. Наиболее характерными представителями кровососов этого типа являются слеппи. Кровососы второго типа пассивно подстерегают свою жертву, сидя неподвижно, спрятавщись в укрытых местах, и совершают лишь короткие вылеты на небольшие расстояния для нападения на движущуюся мимо добычу, привлеченные ее запахом или под влиянием других раздражителей. Большинство комаров, мокрецов, москитов относятся к этому типу. Естественно, что между обоими типами существует ряд переходов. Известно, что выбор места укрытия (заросли растительности или другие места дневок), где происходит длительное пребывание комаров, обусловлен рядом факторов, среди которых относительная влажность, на ряду с температурой и освещенностью, играет ведущую роль. Кратковременный вылет для кровососания из такого места в иные микроклиматические условия открытой природы зависит не от особенностей последних, а от появления при входящих раздражающих комара факторов — запах или чисто мех ническое воздействие проходящего мимо объекта кровососани и т. п. Такой вылет осуществляется неизбежно, если только отсу отвуют факторы, абсолютно ему препятствующие. К последним носятся сильный ветер, механически не допускающий полета, и крайние отклонения температуры, угнетающие общую жизнедеятельность комаров или вызывающие у них тепловое или холодовое опеценение.

Таким образом, относительная влажность среды, куда на короткий срок вылетают комары для кровососания из мест своего укрытия, как фактор, ограничивающий или стимулирующий активность их нападения, роли не играет и является по существу безразличным.

Давление. В течение всего периода работ величина атмосферного давления колебалась в очень незначительной степени — от 729 до 739 мм; при этом суточные колебания обычно в среднем не превышали 3—4 мм. Рубцов (1935 и 1936) указывает, что процесс понижения давления сам по себе оказывает стимулирующее влияние на активность нападения мошек. Наши исследования активности нападения кровососов на Дальнем Востоке не подтвердили этого (Мончадский и Радзивиловская —в печати). К сожалению, отмеченная стабильность давления в течение всего периода работ в 1942 г. не дала возможности проверить влияние этого фактора в условиях Таджикистана.

Сила света, как упоминалось выше, нами не учитывалась за неимением соответствующей аппаратуры. Это является существенным пробелом в нашем исследовании, так как вопрос о роли фактора света, на ряду с температурой, в наступлении утреннего и вечер- « него периодов активности остался нерешенным. У нас имеются только некоторые данные о роли лунного света. Наши наблюдения охватывали периоды прибывающей луны, полнолуния и убывающей луны. Вначале создалось впечатление, что лунный свет стимулирует активность нападения. Однако, по мере приближения к времени полнолуния, когда луна стала заходить все позднее и позднее, выясинлось, что влияние луиного света было только кажущимся, так как в эти дни (16-19 августа) время пребывания луны над торизонтом совпадало с периодом вечерней активности нападения комаров. Когда же, несколькими днями позднее, луна стала заходить после полуночи, наблюдения показали, что и при ярком лунном свете происходит ослабление активности нападения, в полном соответствии с падением температуры. Активность нападения начинала заметно снижаться, когда температура опускалась до  $14^{\circ}$ , вне всякой зависимости от лунного света.

Таким образом, из всего комплекса изученных факторов внешней среды температура оказывает решающее влияние на активность на-

падения комаров.

# 4. Суточный ритм активности нападения комаров на человека

Как уже упоминалось, нам впервые удалось наладить точные учеты активности нападения комаров в темноте. Это дало значительный материал по изменению активности в течение ночи и позволило, таким образом, поставить вопрос о суточном ритме активности нападения комаров. До настоящего времени было общеизвестно усиление нападения комаров в вечерние и утренние часы, после захода и после восхода солнца, но более детально этот вопрос, имеющий, помимо теоретического интереса, и большое практическое значение, никем в литературе освещен не был.

Анализ влияния изучавшихся нами факторов внешней среды на изменение активности нападения комаров показал, что температура является важнейшим из этих факторов. Поэтому при изучении суточного ритма активности в первую очередь возникает вопрос об его зависимости от температуры. Мы ясно сознаем, что полное раз-

решение вопроса о суточном ритме активности нападения в его общем виде возможно только после изучения роли силы света, так как этот фактор, как показывают наблюдения, в определенные моменты безусловно оказывает влияние на изменение активности. Но учитывая новизну полученных данных в отношении ведущего фактора температуры, мы решаемся все же их опубликовать, оставляя за собой право вновь вернуться к этому вопросу после изучения

рактора света. В суточном ритме активности нападения комаров можно нормаль но различить четыре закономерно чередующихся главных периода. Закономерность их чередования постоянна, как постоянны смена гремен суток и связанный с ней суточный ход изменений темперауры. Эти периоды следующие: утренняя активность, дневное от сутствие активности, вечерняя активность, могущая захватывать н большую или меньшую часть ночи, и ночное отсутствие активности. Между этими периодами существует ряд переходов, вполне ощутимых на имеющемся у нас учетном материале. Длительность каждого из главных периодов, так же как и переход между ними, может изменяться в зависимости от особенностей хода кривой температуры. Границы отдельных периодов как по температуре, так и по времени их наступления и окончания в ряде случаев находят друг на друга иногда в весьма значительной степени. Это является естественным результатом изменчивости погодных условий в отдельные дни, а также малой длительности некоторых периодов.

В табл. 6 представлены периоды суточной активности нападения, их длительность во времени, крайние границы начала и окончания, их температурные пределы и средние величины. Наступившее ночь на 28 августа похолодание явилось началом осеннего периода с существенно отличающимся от летнего суточным ритмом активности нападения. Поэтому в таблице суточные ритмы первого

и второго периодов работы помещены отдельно.

Первый период работы (с 16 по 27 августа) характеризовался още летним температурным режимом со средними дневными температурами выше 27° и с максимальными, достигающими в наиболе. жаркое время дня 30-35°. Вслед за быстрым вечерним падением темературы от захода солнца до 21-22 часов, когда температура опускатась до 17 22, следовало более замедленное ее падение, продолжавшееся до восхода солнца. Если в течение первых двухр часов после захода солнца градиент падения температуры дотигал в среднем 4° в час, то в остальное время он не превышал 1 1,5 К 4 5 час. утра температура достигала 16 -12, приближаясь к нижнему порогу активности нападечия комаров. Начиная с восхеда солнца температура быстро повышается, в среднем по 4-5 в час в течечие первых двух-трех часов. Она быстро перехолит клжний порог активности и к 9—10 час. приближается уже к верхнему порогу активности. К 10 час. она обычно бывает не ние 23-24 ; далее, неуклонно подымаясь, главда в несколько замедленном темпе она дретигает максимумя 11 15 час.

В полном соответс вии с вышеогис чным хедом температуры поисходят и измечения активности ч п мия комаров (табл. 6, д 2). Ночное прекращение нападения наблюдалось между 4 и 7 час. утра три средней температур 1 6 и при ее колебаниях от 5 до 12,5. Так как эти темпер тат несколько вышеничнего гоза активности, то абсолотно полного прекращения нападения и наблюдатось и средля численность за 1 учет в этот перкод была 0,3 при максамуме не олее мов. Око то 7 ч. 30 м., при повышении температуры в среда то 1,0 и преминимальной температуре не ниже 10, начинало еда чное выполение когарог среднем за 1 учет в это время наполность са и к те ания:

# Температурные границы и средняя численность кожаров и отдельные периоды суточной активноств их нападения на человева

|              | Периоды еу<br>затичности |           | Начиое<br>отсугствие<br>изпадений | Елиппчное<br>проявле-<br>ние<br>этренней<br>вкуппно-<br>сти | Замедное проявле-<br>мне<br>утренней<br>активно-<br>сти | Угренний<br>мансимум<br>актипно-<br>сти | Начело<br>синжения<br>утренеей<br>активио-<br>сти | Заметное<br>смижение<br>утренней<br>актично-<br>сти | Дисиное<br>отсутствие<br>напале-<br>ний | Езиничное проинже-<br>ине<br>вечерней<br>актично-<br>сти | Заметное приявление печерней актинно- | Вечерний максимум на тийно-<br>сти | Начало<br>снижемни<br>вечерней<br>активно-<br>сти | Заметно-<br>снижени<br>всчерней<br>яктивно-<br>сти |
|--------------|--------------------------|-----------|-----------------------------------|---|---|---|---|---|---|--|---------------------------------------|------------------------------------|---|--|
| 1            | реал суток               | .,        | 4-7                               | 7_30  | 7.30 –S   | 8-9                                     | 8_3010  | 9=10  | 10-20                                   | 19 - 20  | 20 – 22                               | 20,30 - 23                         | 25-24   | 0-5-30   |
| Ξ            | Темпера-                 | ередн     | 10,62                             | 11,3  | 43%   | 187                                     | 19,5  | 22,12   | 27,102                                  | 24,82  | 19,7                                  | 18,3=                              | 15,5  | 13,8   |
| ET VIII      | тура                     | границы . | 12,5 - 8,5                        | 10 -12,5  | 11-15   | 16=20                                   | 19-20,5°  | 22-11,5   | 23,5-31                                 | 2722*  | 22-17                                 | 22,5 -15                           | 17-11   | 15-12  |
| 1 III        | Числен-                  | среди     | 0,3                               | .3  | 12  | 20                                      | 4   | 2   | l                                       | 2  | 1.3                                   | 37                                 | 17  | 8  |
| 0            | ность<br>комаров         | границы . | 0-2                               | 1 - 5   | 9 –17   | 12-35                                   | 1-8   | 1-3   | 0-5                                     | () = 5   | 2-29                                  | 14-127                             | 5 – 37  | 1-21   |
| _1           | ремя суток               |           | 24-7                              | 7-30-8  | 8-8.30  | 8.30 -9                                 | 9-9.30  | 9.30-11   | 10-19-30                                | 18-20  | 19=30==20                             | 20-21                              | 21-23   | 23-2   |
| 20           | Темпера-                 | среди     | 9,30                              | 12,3  | 14,90   | 17.27                                   | 19,8"   | $23.5^{\circ}$                                      | 21,45                                   | 24,62  | 210                                   | 18°                                | 15  | 120  |
| Will no 8/1X | тура                     | границы . | 12-6,50                           | 10-14-  | 13 -173   | 15-20,5                                 | 18 -22,5  | 20-25°  | 22-310                                  | 27—20°   | 200                                   | 21-17                              | 17-13.5   | 13-11,   |
| 20           | Tuesen-                  | epelit    | Ō                                 | 0,7   | 5   | 10                                      | 3   | 1   | 0,3                                     | 1,5  | 4,5                                   | 8.1                                | . 0   | 2  |
| 0            | ность<br>комаров         | thanndn . | O                                 | 0-3   | 2-11  | 3-29                                    | 0-13  | 0-3   | 0-3                                     | 0-5  | 2-7                                   | 4—18                               | 0 - 9   | 0(i  |
|              |                          |           |                                   |   |   |   |   |   |   | 15   |                                       |                                    |   |  |

от 1 до 5. В течение получа а, при повышении температуры в среднем до 13 упренняя активность нападения комаров быстро возраста а и за ови ась уже весьма заметной. В этот период нападало в сте нем за 1 уче 12 комаров при колебаниях от 9 до 17. З лем быстро поступал период максимальной активности, неизмечно приходив-

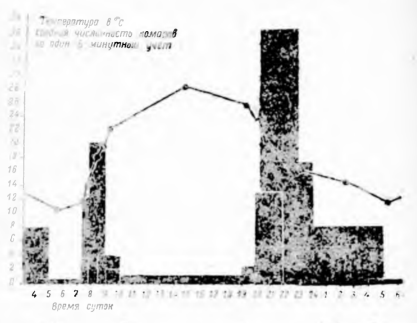


Рис. 2. Пеои ы суточном активности папаления комаров с 16 по 27 августа

пийся в продежуток между в и час. Наподение усиливалось до 20 комаров в среднем за 1 учет при колебаниях численности от 12 10 36 комаров. Во время периода максимума утренней активности температура достигала в среднем 18, но никог а не поднималась выше 20, т. он. обычно находилась в предстах температурного оптимума. При да внейше повышении температуры в среднем до 19, наступало уже уменьшение чис енности нападавших комаров. В боле каркие дни это сниж ние набл далось уже около 8 ч. 30 м., в более холодные после 9 час. В этот период количество комаров быстро падало в реднем до 4 комаров за 1 учет при максимуме не боле в. Далее, в промежуток между ч 10 час. температура по інима ась до 22, активность еще больше снижалась, и нападение быстро становилось единичным. Дальнейшее повышение температуры вызывало дневное прекрашение нападения гомаров. Это период лежан между 10 и 20 час. Температура колебалась в это время в пределах 23,5 34 (в средном 27,9). В этот период, как и при ночном прекращении активности, наблюдалось редкое единичное нападение в среднем количество одного комара за 1 учет при максимуме не более чяти.

Перед заходо, солнца, между 19 и 20 чмс, с пачалом вечернего падения температуры, в среднем до 24, при конбаниях от 27 до 22, намечалось первое проявление вечерней активности. В это время нападали в среднем на 1 учет 2 комара. Далее количество нападавших комаров быстро возрастало и между 20—22 час. становилост заметным, доходя в среднем до 13 за 1 учет при колебаниях от до 29. Температура в течение этого периода изменялась от 22, 17, достигая в среднем 19,7. Затем наступал вечерний максимум активности нападения комаров, приходившийся на время от 20 ч.

30 м. до 23 час. Время его наступления изменялось в зависимости от высоты дневных температур: чем последние были выше, тем позлнее оно наступало. Средняя температура этого периода была 18,3° с колебаниями от 22,5 до 15°. В часы вечернего максимума средняя численность комаров достигала 37 за 1 учет при максимуме в 127. Таким образом, как по абсолютному максимуму, так и по средней величине численность нападавших комаров в период вечернего максимума активности была всегда выше, чем в период утреннего.

При дальнейшем понижении температуры в среднем до 15,5°, с колебаниями от 14 до 17°, между 23 и 24 час. наблюдалось снижение вечерней активности до 17 комаров за 1 учет при максимуме не выше 37. Продолжавшееся ночное похолодание быстро вызывало уже заметное уменьшение их численности. Этот период длился с 24 до 5 час, и характеризовался средней температурой 13,8° при колебаниях от 12 до 15°. В течение его средняя численность напа-

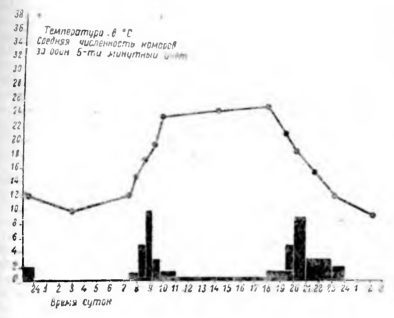


Рис. 3. Периоды суточной активности нападения комаров с 28 августа по 8 сентября

давших комаров снижалась до 8 за 1 учет с колебаниями от 1 до 21. Дальнейшее падение температуры приводило к периоду ночного прекращения активности нападения комаров, с которого мы начали

рассмотрение суточного ритма.

Большой интерес представляет сравнение только что рассмотренного суточного ритма активности, характерного еще для летнего температурного режима, с суточным ритмом за время с 28 августа по 8 сентября (табл. 6, рис. 3), когда вследствие начавшихся регулярных ночных похолоданий температурный режим стал типично осениим. Ночные минимальные температуры в этот период понижались до 5—6°. Следствием этих ночных понижений температуры было, кроме уже упоминавшегося вначале общего уменьшения численности нападавших комаров в среднем в 4—4,5 раза, изменение суточного ритма активности нападения. Прежде всего это изменение отразилось на границах ночного отсутствия активности. Нападение в этом случае полностью отсутствовало в течение всей ночи, с 24 час. до 7 час. утра, тогда как в первый период,

как мы видели, редкое единичное нападение не прекращалось и в наиболее холодные предрассветные часы. Таким образом, длительность ночного отсутствия нападения увеличивается в среднем с 3 до 7 час. В дневные часы температуры были еще достаточно высоки и неизменно лежали выше верхнего предела активности комаров. Поэтому границы периода дневного отсутствия активности в отношении сроков его начала и окончания остаются прежними, хотя средняя температура за этот период и уменьшается на 3,5°. В результате отмеченных изменений общая длительность периодов суточной активности значительно сокращается: с 11—13 до 6—9 часов. Сокращение происходит пе за счет выпадения какоголибо из промежуточных периодов, а за счет их прохождения в более сжатые сроки. Их сокращение при этом касается главным образом периода вечерней и ночной активности, который укорачныется почти в два раза.

Изложенные материалы дают в первом приближении представление о суточном ритме активности нападения комаров в позднелетний и раннеосенний периоды. Краткость сроков полевой работы не дала возможности охватить большой промежуток времени. Восполнить этот недостаток - дело будущего. Тем не менее имеющиеся данные, помимо общего представления о суточном ритме и о факте его изменчивости в зависимости от температуры сезона, дают возможность в общих чертах представить себе и характер этих изменений. Так, при дальнейшем осеннем похолодании границы ночного прекращения активности должны все более расширяться, захватывая ранние вечерние и все более поздние утренние часы. Соответственно периоды активности должны отодвигаться: утренний более моздине, а вечерний на более ранние часы. Параллельно этому, в соответствии с более низкими дневными температурами, период дневного отсутствия нападения должен все более сужаться, ограничиваясь наиболее жаркими часами дня. В результате поздней осенью суточный ритм должен быть следующим: период активности нападения будет приурочен точько к наиболее теплому времени суток — к середине дня. Возникновение этого единственного периода активности должно произойти путем слияния утреннего и вечернего периодов активности, все более отодвигавшихся под влиянием низких температур, навстречу друг другу до полного соединения. В течение всего остального времени суток, когда температуры лежат ниже порога активности, нападение комаров должно отсутствовать. Аналогичный суточный ритм должен быть и ранней весной, По мере повышения температуры должны наметиться два периода активности -- поздним утром и в конце дня, разделенные периодом сначала снижения, а потом и полного прекращения дневной актив ности. Оба периода при дальнейшем потеплении расходятся и становятся утренним и вечерним. Затем паравлельно должен увеличиваться период дневного отсутствия нападения и уменьшаться период ночного. В наиболее жаркое время лета, когда ночные температуры выше нижнего порога активности, период ночного прекращения нападения должен отсутствовать; в это время период дневного прекращения нападения должен быть наиболее длинным.

Дальнейшие исследования суточного ритма нападения комаров должны прежде всего уточнить его особенности в различные периоды сезона их активности, с ранней весны до поздней осени; далее необходимо выяснить различия суточного ритма у отдельных видов, в первую очередь у эпидемиологически наиболее важных — переносчиков малярии — и у наиболее злостных кровососов из немалярийных комаров. Зная особенности и температурные границы отдельных периодов суточного ритма у того или иного вида и использовав данные метеорологических наблюдений, главным образом по темпера-

туре, можно будет с большой точностью заранее указать границы периодов активности нападения комаров в данной местности в любое время. Это дает нам в руки один из наиболее важных элементов, уточняющих сроки применения мероприятий по индивидуальной и коллективной защите человека от нападения комаров.

#### Выводы

- 1. В левобережной пойменной полосе нижнего течения р. Вахш (Джиликульский район, Сталинабадской области, Таджикской ССР) в конце летнего и в начале осеннего периодов (с 16 августа по 8 сентября 1942 г.) комары составляли 93,3% всех нападавших на человека в открытой природе кровососов. Представители остальных групп кровососущих двукрылых встречались в виде редких исключений.
- 2. Среди нападавших в природе комаров абсолютное преобладание во время работ имели самки Mansonia richiardii Fic.— 94,3%. Малярийные комары (An. superpictus Gr. и An. hyrcanus Pall.) составляли лишь около 1%, другие немалярийные комары (Aedes caspius caspius Pall., Aedes pulchritarsis asiaticus Edw., Aedes vexans Meig., Theobaldia annulata Subochrea Edw. и виды рода Culex) встречались единично или нападали в виде редких исключений.

3. Если в открытой природе Anopheles superpictus, наиболее важный переносчик малярии в Таджикистане, составлял только 0,77% общего числа нападавших на человека комаров, то в жилом помещении его численность была свыше 70%, а на дневке в пустом хлеве—свыше 31%, Эти данные лишний раз иллюстрируют высокую степень «одомашненности» и антропофильности этого вида.

- 4. Наибольшее влияние на активность нападения комаров оказывает температура: 7 является нижним, а  $31^{\circ}$  — верхним порогами активности нападения комаров. Оптимальные температуры лежат между 13 и 19. Хотя ветер и оказывает сильное влияние на численность нападающих комаров, но так как за время работы господствовала безветренная погода, то влияние этого фактора учтено быть не могло. Относительная влажность воздуха не оказывает влияния на активность нападения комаров. Видимость такого влияния создается высокой степенью сопряженности ее значений с определенными значениями температуры в конкретных условиях времени и места. Эта видимость является лишь отражением решающего влияния, оказываемого температурой на активность на-падения комаров. Атмосферное давление колебалось в очень незначительной степени. Его стабильность не дала возможности проверить влияние этого фактора. Сила света, вследствие отсутствия аппаратуры, изучена не была. Из всего комплекса воздействий этого важного фактора на активность нападения комаров удалось выяснить, что лунный свет никакого влияния на изменения активности не оказывает.
- 5. Примененная методика позводила точно учитывать численность нападающих комаров в темноте, что дало возможность собрать

материал по суточному ритму активности их нападения.

В последнем нормально можно различить четыре главных периода (утренняя активность, дневное отсутствие нападения, вечерняя активность и ночное отсутствие нападения), соединенных между собой переходами. Длительность как главных, так и переходных периодов может изменяться в зависимости от хода кривой температуры.

Позднелетний ритм активности нападения характеризуется следующими периодами: 1) утренним периодом активности, начинающимся после восхода солнца и кончающимся около 10 час., когда

температура заходит за пределы оптимума, с максимальной акти ностью между и 9 час., 2) дневным прекращением напалет то до 19 20 час., во время которого температуры держатся ок или выше верхнего порога активности, 3) вечерним периодом акти пости между 19 20 и 4 час. с максимумом между 20 ч. 30 м. и 23 че гда температуры доржатся в пределах оптимума, и ночным от тием нападения, начиная с 4 час. до восхода солнца, т. е. пер дом, когда температура опуска тся до нижнего порога активно-

В раннеосенний период, с началом ночных похс. д ний, коночные и особенно предутренние температуры опускаются нижел пога активности, общая численное ь нападающих в природе ког ов резко надает, а суточным ритм активности изм няется в стоюя величения по мода ночного отсутствия напа цения. продолжающ гося с 24 до 7 час. с сокращением почти в 2 раза по иода вечен

и ночной активности.

На основании имеющихси, данных о суточном риме в возды печний и раннео ний периоды можно предположительно намен характер изменений его в другие приоды сезона ав ивноси ко ······B.

#### Лиг ратура

1. Мончал кий А. с. и Радзивиловская З. А. Новыи мета кольественного учета гнуса и некоторые данные по биологии п условиям активност го компонентов. 1. Тезисы докладов вещания по паразитологическим пробе а п. гр. 49, М. — Л., 1939. 2. Паразитологический сборник, т. ІХ (в печать. Рубцов И. А. Материалы по биологии мошек Восточной вбири. Изв. Притуск. биологии и экологии мошек. Паразитологический сборник, т. VI, сгр. 169—11. 102 01. 1930.

### ACTIVITY IN THE MOSQUITO ATTACKS UNDER NATURAL CONDITIONS AND ITS DIURNAL PERIODICITY

BY D. I. BLAGOVESTSHENSKY, N. G. BREGETOVA, AND A. S. ONTSHADSKY

From the Zoological Institute and the Tadzh a branch of the Academy of Siences of the USSR and the Institute of Malaria and Medical Parasitology of the People Commissariet for Public Health of the Tauzhi SSR.

#### STMMARY

i. In the inundation zone of the left bank in the lower cours of rive vakhsn (1)zhilikul district of the Stalinabad region Tadthik SSK, 93°, of all the blood-sucking insects attacking man under ura conditions at the ond of summer and the beginning of a tum

from to August till 8 September 1942) are mosquitors.

- 2. Females of Mansonia received: Fic. privail among the mosquir aching as high a precentage as 94,36. The melaria mesquitoes superpetus Gr. and An. hyrcanic Pall., gave only about 1 , the species (Aede al ritarsis on the Edw. 1 to caspius pius Pall., Aede v zar Meig., Theoboldi annulata se Edw sone spicies of (me, either single or their acticle being very
- 3. If the r natural conditions An. sur perus, to the important ransmitter of maiaria in Tadzhikistan, gave only 0,77%, o of the total number of mosquitoes attacking man its percentage in dwellings and mpty stables during the day time was 700,0 and abov 310, respectively. Once more the high degree of anthropophily and domosticity or his spicies was shown by the tigures mentioned and ve-

4. The temperatures have the greatest influence upon the mosquite attacks (fig. 1), 7° being the lower, 31°—the upper limit of their activity. Optimal temperatures are found to be between 13° and 19. Wind though having a great influence upon the number of the attacking mosquitoes, but the windless weather predominated during the field work, therefore this effect could not be taken into account. The relative humidity of the air does not affect the mosquito activity. The evidence of such an influence is produced by its close relation to the certain temperatures under the actual conditions of time and space.

This evidence only expresses the definite affect of the temperature upon the mosquito activity. The atmospheric pressure varied little. Its stability gave no opportunity to study the effect of this factor. No studies on light intensity were made owing to the absence of the suitable equipment. It was only found out that the moon light does

not influence the mosquito activity.

5. The methods used made it possible to calculate with great accuracy the number of mosquitoes attacking in darkness and to gather material on the periodicity in the mosquito activity during the who-

le day.

The four principal periods in it may be recognized (morning activity, day absence of the attacks, evening activity and night absence of the attacks), joining each other with transitions. The duration of the principal as well as of the transitional periods may be changed according to the temperatures. Late in summer the periodicity of the attacks is caracterized by the morning period of activity that begins after sunrise and ends about 10 o'clock when the air temperature is above optimum, with maximal activity between 8 and 9 o'clock. During the day-time the attacks ceased from about 10 to 19 20 o'clock, when the temperatures are near or above the upper limit of the mosquito activity; the evening period of the activity lay between 19 20 and 4 o'clock a. m. with a maximum between 20, 30 and 23 o'clock, the temperatures being within optimum; the night absence of the attacks from 4 o'clock till sunrise, that is to say when the temperatures fell below the lower limit of the mosquito activity (fig. 2).

Early in autumn (fig. 3) with the beginning of cool nights, when the night and especially the early morning temperatures are lower than the lower limit of the mosquito activity, the total number of the mosquitoes attacking under natural conditions greatly decreases, and the day periodicity of the activity changes in lengthening the night period of absence of the attacks from 24 till 7 o'clock, while the period of the evening and night activity becomes almost two

times shorter.

### КРАТКОЕ ИЗЛОЖЕНИЕ ОСНОВАНИИ К ИЗМЕНЕНИЮ ТЕРМИНОЛОГИИ ЖИЛКОВАНИЯ КРЫЛЬЕВ НАСЕКОМЫХ

#### Ю. М. ЗАЛЕССКИН

Зоологический музей Московского государств. университета

Занимаясь исследованием ископаемых насекомых и изучая жилкование их крыльев, а также попутно обращаясь к изучению жилкования крыльев современных форм, я не был удовлетворен той трактовкой и терминологией жилок, которая применялась в последнее время большинством палеоэнтомологов. В основу этой терминологии первоначально легли исследования Комстока и Нидхама (Comstock and Needham, 1898—1899, а также Comstock, позднее она подверглась некоторому изменению в свете представлений Лямеера (Lameere, 1923), который считал, что нижние жилки (обозначаются знаком —), т. е. лежащие во впадине скланок крыла. являются ветвями или секторами верхних жилок, т. е. жилок, лежащих на вершинах складок крыла (обозначаются знаком 4). В итоге эта терминология сводилась к тому, что в крыле насекомого различали следующие жилки: costa (C+), subcosta (Sc-), radius (R+) и его ветвь sector radii (RS—), mediana (M) с двумя ветвями – передней, mediana anterior (MA-), и задней, mediana posterior (MP-) (иногда эти ветви обозначались M<sub>1</sub>, M<sub>2</sub>, M<sub>3</sub> и т. д.), cubitus (Cu) с передней ветвью, cubitus anterior ( $\mathrm{Cu}\Lambda +$ ), и задней ветвью, cubitus posterior (CuP ) (иногда эти ветви обозначались как Си и Са<sub>2</sub>) и anales (A<sub>1</sub> + А<sub>2</sub> - и т. д.). Неудовлетворенность принятой терминологией была вызвана рядом противоречий и неувявок в трактовках жидкования, с которыми мне пришлось столкнуться. Поэтому, начиная почти с первых своих работ в области налеоэнтомологии, я изменил представление об основной схеме жилкования (1932, 1933) и, проверяя свои мысли на все большем и большем материале, стал применять свою терминологию жилок (1934, 1937 и др.), отличную от общепринятой. Постепенно накапливая факты и изучая жилкование крыльев у представителей самых разнообразных отрядов, я все больше и больше убеждался в том, что основные положения терминологии, применяемой другими авторами, должны быть подвергнуты пересмотру и что моя терминология способствует более правильному анализу морфологии крыльев. С течением времени мне пришлось натолкнуться на факты, заставившие меня еще более резко изменить свои представления об основах жилкования крыльев и, в частности, я не стал придавать большого значения ноложению жилок на вершине или во впадине складок крыльев, т. с. распознаванию верхних и нижних жилок, особенно в тех случаях, когда проводится сравнение крыльев довольно отдаленных друг от друга групп. К такому заключению я пришел прежде всего потому, что, как выяснилось, в ряде случаев морфологически одни и те же жилки у представителей некоторых групп, даже не очень далеких, занимают различное положение на крыле, очевидно в зависимости от требований механики. Примером этого может служить отмеченное Мартыповым (1938) положение жилок у представителей семейства Euthygrammidae, когда mediana anterior является нижней жилкой, а mediana posterior верхней (как раз обратное положение для установленного для этих жилок в соответствии с терминологией, базирующейся на теории Лямеера), а CuA и CuP оба оказываются жилками нижними, тогда как CuA, согласно теории Лямеера, подагалось быть жилкой верхней (рис. 1). Мартынов указывает

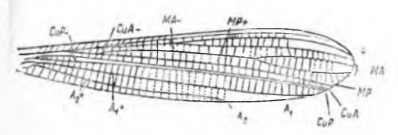


Рис. 1. Euthygramma parallellum Mart. Переднее крыло.
По Мартынову

также, что у Tettigoniodea и Haglodea, а также у самцов Gryllodea CuA вогнутый, а CuP выпуклый, т. е. положение как раз обратное правилу Лямеера и в то же время отличное от положения у представителей семейства Euthygrammidae. Как Euthygrammidae, так и только что упомянутые семейства все представляют собой ортоптерондов, т. е. эти семейства хотя и различны сами по себе, но все же объединены одним корнем происхождения. И что же мы видим? Нет никакого единого плана в расположении верхних и нижних

жилок — они располагаются совершенно различно.

Очевидно, неверны представления о том, что существует какая-то определенная законность в расположении гомологичных жилок на вершинах или во впадинах складок крына насекомых. Их положение определяется исключительно требованиями механики, запросами конструкции крыла для наилучшего выполнения его функции при необходимой прочности. Единственно, что можно установить, это то, что при достаточной развитости гофрировки крыла каждая из жилок расподагается либо на вершине складки, либо во впадине. В некоторых случаях это положение строго чередуется, в других же, когда происходят изменения в конструкции крыла, правильность эта нарушается. Что это именно так, можно судить хотя бы по вышеприведенному примеру с расположением жилок на крыльях представителей семейства Euthygrammidae. У Euthygrammidae крыло сильно вытянутой формы, сравнительно узкое вообще и суженное еще в основании; главные продольные жилки длипны и стеспепы одна к другой. Тут мы наблюдаем попеременное расположение некоторых пар соседних сближенных жилок, а именно RS и MA, обе нижние жилки, MP — верхняя, затем оба кубитуса, CuA и CuP нижние, а обе анальные,  $\hat{\Lambda}_1$  и  $\hat{\Lambda}_2$  — верхние. Особенно характерна эта картина у рода Euthygramma, где CuA и CuP сильно сближены друг с другом и должны были представлять одну общую механическую систему, играть общую роль в укреплении крыла и неизбежно занимать одинаковое положение на крыле; поэтому и лежат во впадине крыла, являясь нижними жилками. Иногда одна и та же жилка в различных частях крыла представлена то верхней, то нижней жилкой, и тут, как мы можем заметить, это тоже связано с особенностями конструкции. Такое положение мы наблюдаем в крыльях стрекоз, например у представителей рода

Aeschna, где костальная жилка до узелка является верхней, а п узелка — нижней. Правда, здесь до узелка представлена самось ятельная нижняя Sc, которая после узелка отсутствует и прин мает, повидимому, участие вместе с C в образовании костально

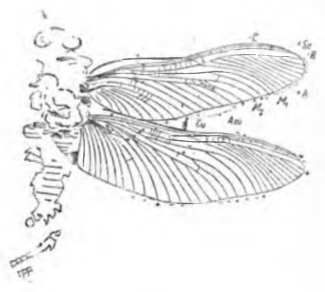


Рис. 2. Doropterou mirum 9. Zalessky. (отр. Hemiodonata nov. ordo). Обозначения по автору

края. У ископаемого стрекозоподобного Doropteron mirum Zalessky<sup>1</sup> это еще эффектнее, так как Sc у этой формы на всем протяжении, и за образованием гомологичным подузелку стрекоз, самостоятельно от С. Тем не менее здесь С также до половины крыла жилка верх-

няя, а потом нижняя (рис. 2).

Все эти и подобные им факты показывают, что никакой строгой связи между верхним или нижним положением жилок на крыле и их гомологией нет. Однако в пределах той или иной отдельной группы раз выработавшееся и установившееся чередование верхних и нижних жилок более или менее постоянно. Поэтому считаться с нижним или верхним положением жилок на крыле и пользоваться этим как критерием для ее определения, а также гомологизации с жилками родственных и сходных форм, все же во многих случаях можно.

Когда я ознакомился с содержанием статьи Нидхэма (1935) излагающей его поздние представления о принципах жилкования крыльев насекомых, то был рад отметить, что этот знаток жилкования и трахеации крыльев в вопросе о верхних и нижних жилка:

пришел к аналогичным заключениям.

Общие представления о формировании жилкования и основны: его правилах, сложившиеся у меня в связи с исследованием иско паемых насекомых, во многом сходятся с теми представлениям Нидхэма, которые изложены им в только что упомянутой стать∈ Однако мне думается, что нельзя придавать слишком большого зна чения трахеации крыльев как основе, на которой закладываютс: жилки. Подобные мысли высказывались ранее •Мартыновым (1924, Сошлюсь для примера на одно место (стр. 148) его работы, где он говорит: «Опираться в деле выяснения гомологий и эволюции

 $<sup>^1</sup>$  Представитель нового отряда полустреков (Hemiodonata nov. ord.) из перми Урада. Описание в печати в Сюдл. Моск. о-ва испыт. природы, т. 1, вып. 1-2.

жилкования на метод оптогении Комстока и Нидхэма мне всегда

педставлялось очень рискованным.

Закладка главных жилок у наиболее примитивных форм, очевидно, была довольно тесно связана с трахеями и я не думаю, что мегод онгогении именно у примитивных форм рискован настолько, что не ужет быть принят в расчет.

Пидхэм (1935. стр. 113) начинает свою статью с указания на то, что образование жилок прежде всего обусловлено гиподермой и тр. хеями. Не следует ли подчеркнуть, что в большей степечи инодермой, чем рахеями? Вель в образовании многих поп речных продельных вставочных жилок, а также часто костальной жилки рахен не принимают учестия. Сощемось также на случай, описанний Тиллнар том (1923, стр. 159), ког да жилка Си в заднем крыл поденки Ameletus ornatus (Eaton) не имеет трахеи. Точно так жированием многие поперечные и вставочные жилки, очевидно, обравалась без участия трахей. Значит, в принципе жилки могут образоваться без участия трахей.

Пидх м (1935, с.р. 115) указывает, то не всет а бывает по ное сответс вие между трахеацией крыла и жилкованием, особенно у отратов с полным превращением. Если у Sialidae это соответстви почти полно, то у таких насекомых, как L-pidoptera, можно найти все степ ни нарушения этого соответствия, а у Diptera и некоторых других отрядов трахеация так изменена, что совсем не соответствуе жилкам и не может номочь в определении жилок и их гомологизации. Несоответствие в трахеации и жилковании отмечалось Комстоком и Нидхэмом (1898—1899) также для Trichopter. (hvdropsych)

u Hymenoptera.

Пзвестно, что у многих насекомых с полным превращением жилки ормируются раньше проникновения в них трахей. Ни ком (1935, стр. 115) на эгом останавливается и дает свое объяснение Для Tricnoptera это отмечалось и Маршаллем (Marshall, 1913). Тилиард (1919, стр. 543, фиг. 36) приводит такой факт, когда у бабочки Charagia splendens Scott. из семейства Нерialidae медианная жилка (М) снабжена двумя трахеми: одной - происходящей из косто-радиальной группы трахей, другой — из кубито - анальной группы.

Нидхэм (1935, стр. 113) отмечает, что у ниме поденок соотнествие м жду трахеями и жилками очень близко и распространяется на каждую деталь. Поденки — очень древняя группа и жилковани их носит довольно архаичный характер, поэтому, принимая за основжилкования первичную трахезцию, совершенно естественно ожидатию у поденок жилки должны строго соответствовать трахези образовываться на них. Однеко и тут нег полного соответствия хотя, как отмечает Нидхэм, трахезция и жилкование у полен к

нень близки.

Ти лиард (1923, стр. 156) приводит факт, когдо у развивающегостирых поденки Ameletus ornatus (Eaton) грахея Ст, у основания проходи иначе чем жилка Сц. Рисунок Тиллиагда я здесь поспроизвожу (ри . 3); путь жилки показ и пунктиром. Эту кар ину Тиллиард и блюкал неколько раз не только тля Сц. но и в други частях инм ального кры ц. Ему кажется, что эте указызаные остадия, предшес вующая более полному нарушению трахе пыного снабжения как это прете авляю у тогих форм, исследовных А. Морган. Опиствая одлу из ст. тии развития крыла Апентиз оглащение (callus) на зачатке крыла налегает на основание об в большинстве случаев трахея М каптирует трахею RS в тогк

наибольшего сближения в основной части. Это напоминает толкование Комстока и Нидхэма трахеи RS (т. е. RS в их понимания, у Zygoptera, которая отходит у них не от R, как трахея, снабжеющая ту же жилку у Anisoptera, а от М. Они предполагают, что она прежде отходила тоже от R, но позже оторвалась и прикрепя

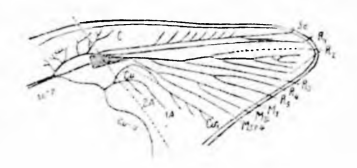


Рис. 3. Трахеация переднего крыла нимфы Ame tus ornatus Eaton. По Тиллиарду

лась к  $M_2$ . Подобного рода допущения каптации и откреп ения прикрепления трахей очень сомнительны, требуют доказательст иска отсутствующих, и, думается мне, ошибочны. Не являются ли трахеи этих жилок в действительности различными по происхождени и только друг друга заменяющими в жилке RS? Далее Тиллиар (1926 стр. 155—156) перечисляет случаи, когда трахеи в крыловых зачатках нимф рода Oniscigaster иногда различно отходят от основного грахейного ствола и находятся друг к другу в различных отношениях. Случаи эти сводятся к следующему: трахеи Sc R, R9 и М все отходят от Sc, а RS и М отходят рядом от одной точки, расположенной несколько ниже их, или RS и М в основании слегка разделены, затем сходятся вместе и неразличимы там, где у зачатка крыла имеется утолщение (callus); позже в дистальной части крылони разделяются, или, наконец, Sc возникает самостоятельно, а несколько ниже по главному стволу отходят близко друг к другу три отдельные трахеи  $R_1$ , RS и M.

Из всего этого, мне кажется, вытекает заключение, что хотя рахеация и жилкование связаны друг с другом, но эта связь не так глубока, и учет соотношения между трах ями и жилками для выяснения гомологии жилок в некоторых случа х может иметь, пожалуй, не большее значение, чем распознавание верхних и низ них жилок. При исследовании жилкования к ыльев насекомых тримитивных и архаичных отрядов, где соотношение между трахеми и жилками приблизительно совпадает, онтогон тлу ские данные имеют все же некоторое значение. То же самое для рязов более специализированых и совершенных имеет меньшее значение, а в

некоторых случаях не имеет почти никакого.

Я думаю, что правильнее будет считать, что в формирования жилкования прежде всего им ет значение гип трма. Трях и слу ат только той субстанцией, к которой в некоторых случая приурочиваться жилкование. В других случаях, как у насекомы с полным метаморфозом, трахей уже сами применяются к самостоятельно развивающемуся жилкованию. Связь трахей с жилкованием

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Т. е. тражейного ствода, дающего ростки или побеги тражей в крылової мэнок.

определяется тем, что сочетаются две необходимости: необходимость наиболее рациональной концентрации хитинистого вещества укрепляющего крыло, с одновременной необходимостью использования этих укрепленных мест для размещения трахей. В образоваши, филогенетическом формировании и развитии крыла все подчинено оному главному требованию наилучшему осуществлению функции полета, а поэтому главными причинами, обусловливающими эти процессы, были те, которые вели к усовершенствованию этой функции. Усовершенствование конструкции крыла шло в соответствии механики. Эти требования несколько отличны с требованиями в отношении переднего крыла или надкрылья и заднего крыла, и эта разница в рязных градациях сказывается на строении перецних и задних крыльев. О том, что формирование жилкования происходило в связи с запросами механического характера говорилост некоторыми исследователями и ранее (например, Мартыновым 1924) и, повидимому, многие это учитывают. Я хочу только еще раз обратить здесь на это внимание. Раз запросы механики отражаются на формировании жилкования, то и гомологизацию мы должны проводить, принимая в расчет эту механику.

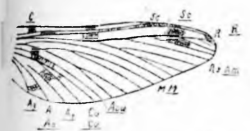


Рис. 4. Крыло Dictyoneura libelluloid's Goldenb. По Гандлиршу. Обозначения жилок по Гандиршу даны пеподчеркнутыми, а обозначения автора подчеркнуты

Рис. 5. Крыло Mesochr sona Ziiteli Меиніег. По Гандлиршу

Если мы посмотрим на крылья древних насекомых Palaeodictyoptera, то заметим, что у очень многих жилка, обозначаемая обычно как сектор радиуса - RS, является не только хорошо развитой вместе с разветвлениями преиставляет достаточно жилкой, HO самостоятельную механическую систему, отдельную от отлельный конструктивный элемент.

Я приведу некоторые примеры, располагая их в том порядке, как расположены изображения крыльев отмечаемых мною Palaeodicvontera (а ниже — и других отрядов) в сводке Гандлирина Die (1908), давая в скобках указание на таблицы fossilen Insekten

и рисунки этой сводки:

Haplophlebium Barnessi Scudder (табл. IX, фиг. 9),

Dictyoneura libelluloides Goldenb. (табл. IX, фиг. 10). Этот рисунок вмироизведен в настоящей стагье под 🛝 4.

Goldenbergia elongata Goldenb. (табл. IX. фиг. 18),

Acanthodictyon Decheni Goldenb. (табл. IX, фиг. 20 и 21),

Eurytnompteryx antiqua Handl. (табл. X, фиг. 16).

Представители семейства Spilapteridae, роды: Spilaptera, Bacuerelia. Componeura, Homaloneura, Homaloneurites и др. (табл. XI и XII) Lamproptilia Grand'Euryi Brongniart и Lamproptilia Stirrupi Bron nart (табл. XII, фиг. 8 и 9).

Polycragra elegans Handl. (табл. XII, фиг. 10)

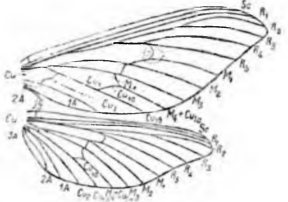
Compteron ura reticulata Handi. (табл. XII, фиг. 2.) и др.

Ели мы обратимся к другим отрядам насекомых, то и там найдем достаточно примеров тому, как RS является достаточно самостоятельным от R конструктивным элементом. Например, сред Protorthoptera:

Spaniodera ambulans Handl. (табл. XIII, фиг. 10, 11 и 12),

Propteticus infernus Scudder (табл. XIII, фиг. 14),

Dieconeura arcuata Scudder (табл. XIII, фиг. 20, 21), а у Belichia wettinensis Schlechtendal (табл. XIV, фиг. 23)—RS отходит дажа в основании крыла сов-



Pnc. 6. Жилкование переднего и заднего крыльев Leto staceyi Scott. По Тиллиарду. Обозначения тоже по Тиллиарду

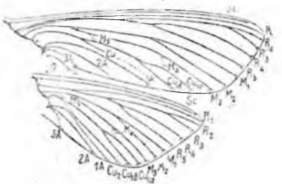


Рис. 7. Трахеация крыльев свеже сформировавшейся куколки Charegia splendens Scott. По Тиллиарду, с его обозначениями

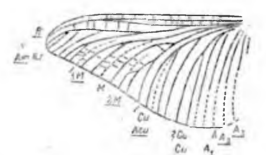


Рис. 8. Крыло *Pseudoborrea Boulei* Meun. По Ганданршу. Обозначения жилок даны по Ганданршу неподчеркнутыми, а по автору — подчеркнуты

где иногда RS достигает колоссального развития: Brongniartiella inconditissimi Handlirsch, Mesopsychopsis hospes Germar, Nymphites Braueri Haase, Kaligramma Haeckeli Walther, Mesochrysopa Zitteli Meunier. (рис. 5). (См. Гандлирш, Die fossilen Insekten, табл. XLVIII, фиг. 5, 6, 9, 12 и 14).

сем отдельно от R. Среди Protoblattoidea

Среди Protoblattoidea мы находим то же, например у Stenoneura Fayoii Brongniart (табл. XV, фиг. 16, 17, 18), Anthracothremma robusta Scudder (табл. XVII, фиг. 8)

Я не могу в краткой статье приводить много примеров и не буду сейчас касаться жилкования стрекоз и поденок, хотя среди последних особенно хорошо выражена самостоятельность жилки. которая трактовалась некоторыми авторами как Нидхэм, RS (Kometok, Мартынов, Тиллиард и др.), а Анной Морганкак М (позже, в 1918 г., и Комсток принял интерпретацию Морган). У многих поденок, в частности ископаемых Protereismidae, RS от самого основания отходит cosepшенно отдельно от R.

Если мы теперь обратимся к насекомым более специализированным и совершенным, то среди некоторых найдем прекрасные примеры самостоятельности RS. Укажу ДЛЯ примера самостоябольшую тельность И развитость RS у Neuroptera, как основной укрепляющей механической системы всего крыла. Оставляя в стороне современных Neuroptera, хорошо известных энтомопогам, сошлюсь на примесреди ископаемых,

Для примера обратим внимание на бабочек (Lepidoptera), где очень часто мы не имеем обособленного RS и где жилкование настолько специализировано, что происходит слияние, изменение и в некоторых случаях редукция основных элементов крыла. Однако и среди них мы находим формы (семейства Hepialidae) с достаточно обособленным RS, представляющим самостоятельную механическую конструкцию [см. изображенные Тиллиардом (1919, стр. 645 и 646, фиг. 81 и 82), крылья бабочек подотряда Jugata, семейства Неріаlidae: Leto staceyi Scott. (рис. 6 настоящей статьи), Trictena labyrinthica Don. или крылья рода Stenopis того же семейства, изображенные Гандлиршем, 1908, табл. VI, фиг. 1] и иногда снабженную самостоятельной от R трахеей, например у Charagia splendens Scott. (рис. 7) (Тиллиард, 1919, стр. 640, фиг. 77 к табл. XXXII, фиг. 17). Обратим теперь виимание на область кубитальной жилки (Си) в крыльях насекомых. У Palaeodictyoptera мы очень часто обнаруживаем достаточную самостоятельность жилок кубитальной области; они очень рано отделяются друг от друга, представляя каждая отдельную механическую конструкцию, в некоторых же случаях они представляют совершенно раздельные, от самого основания. Dictyoneura libelluloides Goldenb. (pnc. жилки. Примеры: Eurythrompteryx antiqua Handl., Spiloptilus Ramondi Brongn. (Гандшиш, 1908, табл. XI, фиг. 14). Хорошими примерами являются также Pseudoborrea Boulei Meun. (puc. 8), Anaxion Boulei Meun. H Mecvnostoma <sup>1</sup> Dohrni Brongn. Интересно отметить, что Гандлириі в своей

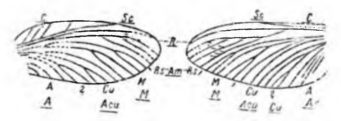


Рис. 9, Переднее (слева) и заднее (справа) крылья Mecynostoma Dohrni Brongn. По Гандлиршу. Обозначения жилок даны по Гандлиршу не подчеркнутыми, а обозначения автора— подчеркнуты

ревизии палеозойских насекомых (1919, фиг. 20. 21, 26 и 27), изображая остатки крыльев этих форм, две жилки кубитальной области обозначает как Си и Си? у двух первых видов и как Си и жилку под знаком? у Месупостома Dohrni Brongn. (рис. 9); знак вопроса стоит перед жилкой, самостоятельной от обозначенной как Си, и если можно предполагать. что у Pseudoborrea Boulei Meun и Anaxion Boulei Meun. эти жилки все же где-то в самом основании крыла соприкасались, то у Месупостома Dohrni Brongn. самостоятельность этих жилок полная. У поденок Си, и Си, тоже достаточно обособлены и в некоторых случаях представлены совершенно раздельно. У других, более специализированных насекомых Си, и Си, хотя и отходят от общего основания, но очень часто представляют собой также обособленые механические элементы, причем это обособление происходит рано, в самом основании крыла.

В исследовании, посвященном крыльям термитов, А. В. Мартынов (1937) пришел к выводу о древности этой группы и о самостоятельности происхождения термитов (несмотря на сходство их с Protoblattoidea и Blattoidea) от древней гипотетической группы Archisoptera. Оставляя в стороне спорный вопрос о происхождении термитов (А. Гандлирии и Р. Тиллиард производят их от тараканов,

¹ Этот род Лямеер относит не к Palaeodictyoptera, как Гандлирш, а к отряду Pseudohemiptera.

з Зовлогический журнал, № 3

а Н. Гольмгрен - от Protoblattoidea), надо заметить, что древнось их и известная архаичность строения в настоящее время врядымогут быть подвергнуты сомнению.

В крыле термитов (особенно это хорошо выражено в семейсты Mastotermitidae (рис. 10) впереди от радиуса (R) располагаета жилка, называемая Мартыновым прерадиус (PR). Термин прера-

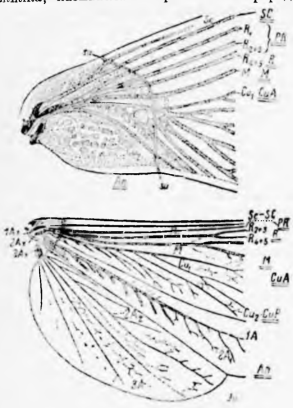


Рис. 10. Основные части крыльев переднего (вверху) и заднего (внизу) Mastotermes darwiniensis Frogg Imago. По Тиллиарду. Обозначения жилок не подчеркнутые— по Тиллиарду, а дважды подчеркнутые—по Мартынову. 1u—югальная область заднего крыла

диус (praeradius) veтановлен Мартыновы (1923) для основной ветви R задних крыльев 18-В передии раканов. крыльях тараканов, по его представлениям, прерадиус обычно вытесняется развивающейся Sc и исчезает, а у более примитивных насекомых, как термиты, сохраняется. Мартынов считает, что в задних крыльях Мапtodea прерадиус уджняется и приобретает характер настоящего радиуса, радиус же тараканов почти лишен ветвей. Как указывает Мартынов (1923, стр. 96), радиус тараканов соответствует RS многих други: значит Р насекомых. будет отвечать R други насекомых. Теперь по смотрим, в каких отно шениях друг к друг находятся эти жилкі т. e. R (=PR) и RS (= тараканов) у древней архаичной группы те митов. Оказывается, архаичной формы М stotermus darwiniens

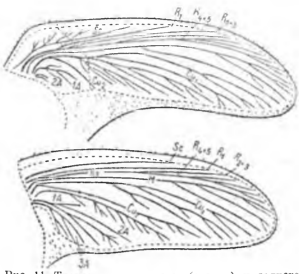
Frogg, они представляю вполне самостоятельные морфологическ структуры. В переднем крыле они не вполне изолированы другальга и отходят от общего корня в основной части крыла, в задиже крыле они вполне изолированы до самого основания и далях (— В тараканов) тут на некотором расстоянии сливается с Еди мы обратимся к рассмотрению трахечции зачатков крыль формы (рис. 11), то обнаружим, что, хотя трахей К и отхолят от общего основания, все же они очень рано обособляют друг т друга в основании крылового зачатка. То же самое и протяжения представлены соле шен варослого Mast etermes С1, и Сu<sub>2</sub> представлены соле шен сельрированными на всем протяжении, от самого основания.

Подводл итог всем только что приведенным примерам, мож отметить следующее. Прежде всего R и RS представляют собой двест и и самостоятельные жилки, два отдельных элемента конструкции крыла. Эти отде вные элементы конструкции у ряда специали зырованных форм иногда тесно связаны друг с другом и имен довольно длинное общее основание, а у других сохраняют если

не полную, то достаточно отчетливо выраженную самостоятельность. Зачем же тогда RS связывать в названии с радиусом, называя его сектором, т. е. ветвью последнего, и обозначать его разветвления, как это часто делается, под значками R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> и т. д.? Эта «ветвь» в крыле термитов и тараканов занимает доминирующее положение и сильно развита. Какая же это ветвь, когда ее до самого последнего времени все трактовали как самостоятельную жилку R у термитов и тараканов?! Эту обособленную жилку, которая обычно понимается

как RS (только Морган у поденок понимала ее как М, уловив ее независимость от R), я называю самостоятельным названием antemediana (Am). просто жилкой. расположенной впереди недианы. Ат часто бывает связана своим основанием с R, но бывает и совершенно самостоятельной или связанной c M.

Однако одновременно с этим радиус часто ветвится, и имеются такие ветви радиуса, которые сильно развиваются, достигая известной самостоятельности. Наиболее обособленную из этих ветвей можно назвать



Puc. 11. Трахеация переднего (вверху) и заднего (внизу) крыльев нимфы (последняя стадия) Mastotermes darwiniensis Frogg. По Тиллиарду. Обозначения по Комстоку—Нидхэму

RS, но, в отличие от того RS, который я считаю за самостоятельную жилку Am, это истинная ветвь, или истинный RS. Эта истинная ветвь, или RS, у крыльев с достаточной дифференцировкой верхних и нижних жилок одного знака с R, т. е. при R, расположенном на вершине складки крыла, эта жилка тоже является верхней жилкой и представляет общее с R конструктивное образование. Применяя на практике свою терминологию, я и называл RS такие ветви R, но, может быть, этот термин вообще лучше упразднить во избежание недоразумений и смещения RS в старом представлении с RS в моем понимании, а ветви радиуса отмечать, если это необходимо, просто буквой «R» с номерами R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, и т. д.

В кубитальной области крыла Palaeodictyoptera, как указывалось мною выше, мы нередко наблюдаем достаточную самостоятельность двух главных ветвей Си, и иногда эти две главные ветви (Си, и Си2) совершенно отделены друг от друга от самого основания. То же мы наблюдаем у поденок и у термитов, что также мною отмечено выше. Если эти две самостоятельные жилки в других случаях, даже у тех же Palaeodictyoptera, и связаны друг с другом теснее и если они у многих насекомых, играя роль самостоятельных механических элементов, все же слиты в основании крыла, то это еще не доказывает, что они представляют собой одну общую кубитальную жилку Си. Искони в кубитальной области имелись две самостоятельные морфологические структуры, две отдельные механические конструкции, называемые мною antecubitus (Acu) и cubitus (Си).

Я хочу здесь предостеречь читателя от впечатления, которое у него может создаться, что мои термины Аси и Си всегда соответствуют тем жилкам, которые обычно обозначаются как СиА или Си, и СиР или Си<sub>2</sub>. Если в отношении Ат этот термин почти

всегда совпадает с термином RS общепринятой терминомоги обозначает одну и ту же жилку, то в отношении Аси и Си и номенклатуры эти термины даются различным жилкам, то обозначаемым авторами как СиА и СиР, то совершенно другим. То например, в некоторых случаях мой Аси соответствует Си автора Си соответствует первой анальной авторов—A<sub>1</sub>. Как на пример гаке рода укажу на Permosialis paucinervis Martynov, где жилку, обозначаемую А. В. Мартыновым (1928) как Си, я называю Аси, а жил

обозначаемую им как А., я называю Си (рис. 14). Нидхэм (1935, стр. 119), говоря об образовании складчатости, и гофрировки крыла, указывает, что разветвления жилок меша образованию складчатости, и усовершенствование сводится к тог, что разветвления отодвигаются к основанию крыла. В качест примера он ссылается на поденок, указывая, что у современии поденок завершен этот процесс, начавшийся у пермских подени отмечает, что у ископаемых форм разветвления являются бом ъыдвинутыми на крыло, т. е. расположены дальше от основаны Из этого как будто следует, что если RS является ветвыю R. я его обособленность и его раннее отхождение, а иногда и поль самостоятельность от R в основании крыла, может быть, является просто наивысшей ступенью этого процесса, связанного с усовешенствованием складчатости крыла. То же самое следует и да ветвей Си, т. е. СиА и СиР в общепринятой терминологии. Однак обратим для примера внимание на пермскую поденку Protereism permianum Sell; здесь как RS, так и оба CuA и CuP очень раз обособлены; что же касается второстепенных ветвей этих жилок, 1 я тоже не нахожу, чтобы у ископаемых поденок они были располжены более дистально, чем у современных. Среди тех и других имеюся различные степени удаленности разветвлений от основания крыз. Нидхэм (1935, стр. 122) предполагает, что первоначально ветвля-

ние жилок крыльев насекомых было гребенчатого типа (pectinate) type) или, как он называет, pinnate type, заменяя термин ресtinar туре. Для этого типа характерно то, что разветвления жилок распределяются в односторонние серии. Он указывает, что этот тип ветвления среди Neuroptera достигает, как он выражается, своею зенита у Hemerobiidae и Myrmeleonidae. Этот тип ветвления встречается у древних форм, как, например, у таких Palaeodictyoptera как семейство Spilapteridae, да и сами Neuroptera, - группа древня, известная с перми, и этот тип ветвления, относящийся главным образом к RS, сочетается с достаточной изолированностью жилки от R. Если действительно гребенчатый тип ветвления является первоначальным и при этом встречается в глубокой древности у древних форм, хотя Тиллиардом и высказывались обратные представления (1919, стр. 551 и 554), то не является ли эта изолированность RS от R тоже указанием на первичную изолированность и самостоятельность этих жилок?

Оставляя вопрос о происхождении крыльев у насекомых в стороне, обратимся к фактам наличия у древних вымерших насекомых крыловых зачатков на передне-груди (Palaeodictyoptera, Protoperlaria, рис. 12 и 13). Эти маленькие крылышки (alulae), — будь они деривати паранотальных выступов или трахейных жабр, в данном случае это ничего не меняет, — также имели жилки. Их жилкование весьма просто и сводилось, как можно судить по остаткам, к расположению жилок в широком кругловатом или овальном зачатке крыла, главным образом в радиальных паправлениях от основания зачатка. Подобными были, по всей вероятности, и те зачатки, или первокрылья на средне- и задне-груди предков Pterygota, которые впоследствии развились в летательный аппарат — крылья.

Мне кажется ненужным изображать схему жилкования гипотети-

ческого примитивного крыла насекомых, а тем более его примитивной трахеации. Представления о жилковании примитивного крыла. полученные на основании изучения онтогенеза крыльев современных васекомых, неизбежно будут грешить против истины, так как, если трахен и входят в большей или меньшей мере в состав жилок, то преобладающая роль в их формировании, как я высказался выще,



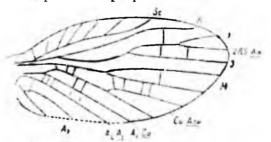
Рис. 12. Крыловые придатки на передне-груди у представителен отряда Palacodictyoptera. Слева Lithomantis carbonaria Woodw. По Гандиршу (деталь рисувка. Справа Stenodictya libata Brongn. По Броньяру из Гандлирша (деталь рисунка)



Рис. 13. Передняя часть тоna Lemmatophora tupica Setl. представителя отряда Protoperlaria. Деталь реставрации Тиллиарта

будет принадлежать гиподерме. Можно предполагать, что процессы проникновения трахей в крыловой зачаток и формирования жилкования примитивных крыльев шли параллельно друг другу. Хитиновие уплотнения, образуемые гиподермой и превращающиеся затем

в жилки, концентрировались вокруг трахей, но эта связь могла нарушаться, коль скоро в определении формы и строения крыла стали действовать причины механического порядка, т. е. эволюция грыла и его жилкования пошла по линии приспособленый по запили применения предессивно предессивно развительной превращающим эту часть те- Рис. Переднее крыло Permosialis paucineла в орган полета. Этим, чениями Соответствующие обозначения полета. приведенные выше примеры,



когда даже у древней и сравнительно примитивной группы поденок встречаются примеры расхождения трахеации и жилкования.

В заключение выводов, вытекающих и вышеприведенных фактов и рассуждений, представляется возможным нарисовать, в общих чертах, картину эволюции и формирования жилкования крыльев насекомых в связи с усовершенствованием их механических свойств вприспособлении к функции полета.

Принимая во внимание факт, установленный Комстоком и Пидхэмом относительно входа трахей в крыло двумя основными пучками передним и задним, я все же не могу согласиться с их схемой жилкования, которая сразу как бы предопределена этими трахеями. Мне кажется достаточным просто считаться с фактами, не пробуя их в данном случа- обобщать в какую-то наглядную

и общую схему. Достаточно себе представить, что прините крыло тоще до того, как оно стало в той или иной мере летары ным органом, являлось закругленным латеральчым выступом насекомого, который был испещрен главными продольными жижим распределяющимися, так сказать, совершенно свободно, расходы радиально от основания крыла, и снабженными трахеями от трахей ствола из двух источников переднего и заднего. Распределы этих трахей на крыле увязывалось с жилками, т. е. соотношентрахей и жилок вырабатывалось в процессе эволюции кри

а они не предопределяли друг друга. Когда из примитивного к лла в процессе это ноции стали рам: ваться крылья, бо тее приспособленные к выполнению летательной фу кции, более совершенные в этом отношении, то из числа первичи индиферентно радиально расположенных жилок стали формировать механические структуры -- отдельные главные жилки с системы разветвлений или боз чих, в зависимости от их роли в укреплени крыла. Эволюция направилась по пути укрепления предней чакрыла. рассекающей, режущей воздух при поступате выном поле и по пути наиболее рационального распределения жилок в оставнои части кры іа - 1 л достижения опоры и прочности мембра-Приспособлением для достижения прочности явилась гофрировка крыла, украпляющая крылья, снабжетные переплеми мелких поперечных жилок, которая постепенно утрачывается, ка только кренкие поперечные жилки связывают между собой карке проложьных. Об этом просто и ясно говорит Нидхэм в своей стать (1935), где он, между прочим, обращает внимание на то, что кажды может лечко показать эффективность гофриро ки, обмахнувшия начала куском плоской бъмаги, а затем стофрировав 🕫 в веер.

Крылья различных насекомых являют нам разные примеры стьций эволюции. Так, например, у термитов и тараканов передини край крыда еще не является укрепленным коста вной жилкой з вытягивающимися вдоль нее плотными стволами 5° и R, как в имеет место у многих других насекомых у некоторых Нутепоры и вымерших Protohymenoptera мы встречаем апогей этого укрепа ния, а среди других насекомых найдем массу прим роз промежуточ ных остояний. Однако, стро о разопраясь во всех этих состояниях, ны веюду найдем те главные, пусть чногда сильно изменени. **Леханические** элементы примутивных крыльев, которые в том и.л. ином сочетании дают конструкцию крыла более совершенных и счец ализи ованных форм. Какие же то булут лементы? Это **Јудут те главные продольны жилки, которые протосчии** эвопоции всех насекомых от примитивных трезних и рхаичных до овершенных, специализированны, я люжет в то или иной ме (кроме случаев у нанболее специя тизированных (орм) самостоятельными жилками самостоятельными механическими конструкциями. Преждо всего такой жилкой будет коста (С). затем субкоста (Sc), радиус (R), антемедиана (Ат), медиана (М), антекублус (Асл), кубитус ((1) и анальные (А), варьирующие в числе. На о еще отметить, что впереди костальной жилки иногда имется прекостаты я жилка (Р) или даже несколько прекостальных жилок, особенно в ти лучаях, когда развито прекостальное поле.

Каждая из этих основных жилок может ветриться, и некоторие из ветвей достигают достаточной конструктивной самостоятельности. Примером этого может служить M, которая очень часто представлена двумя главными ветвями: M<sub>1</sub> и M<sub>2</sub> или 1M и 2M, как мне кажется

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Примером такого зачаточного примитивного крыла являются упомянутые выше маленькие крылышки (alulae) на передне-груди у Palaeodictyoptera и Protoperlaria (рис. 12 и 13)

учше их обозначать, на чем отчасти и основано деление на МА и MP. Но, в отличие от R и Am и Acu и Cu, здесь никогда не бывает полной самостоятельности этих двух ветвей даже у архаичных, примитивных форм; наоборот, очень часто эта жилка представляет собой единую механическую конструкцию, как, папример, у большинства термитов.

В настоящей статье я не касаюсь вопросов практического применения новой номенклатуры жилкования, а также вопросов гомологизации жилкования отдельных отрядов в связи с ее применением, так как в мои задачи входило только кратко изложить некоторые основания, побудившие меня изменить старую терминологию и установить понятия и термины antemediana и antecubitus.

### Литература

1. Comstok J. H. and Needham J. G., The wings of insects. A series of articles on the structure and development of the wings of insects, with special reference to the taxonomic value of the character presented by the wings. Reprint from the American Naturalist, vol. XXXII and vol. XXXIII. Jthaca, N. Y., 1898-1899.—2. Comstok J. II. The wings of Insects. An Exposition of the Uniform Terminology of the wing veins of Insects and discussion of the more general characteristics of the wings of several orders of Insects, Ithaca, N. Y., 1918.—3. II and lirsch A. Die fossilen Insekten und Phylogenie der rezenten Formen. Ein Handbuch für Paläontologen und Zoolo-Insekten und Phylogenie der rezenten Formen. Ein Handbuch für Paläontologen und Zoologen.Leipzig 1908.—4. Его же, Revision der Paläozoischen Insekten. Aus den Denkschriften der Akademie der Wissenschaften in Wien. Matem. — Naturwiss. Klasse, Bd. 96, pp. 1-82. Wien, 1919.—5. Lameere A., Sur la Nervation Alaires des Insectes. Bull. Acad. Roy. Belg., pp. 138—149. Translation in Psyche, 1923, pp. 123—132.—6. Marshall W., The development of a caddis-fly Platyphylax designatus. Walk. Zeitschr. Wiss. Zool., CV, 1913,—7. Мартынов А. В., (Магтупо V А.) О формировании жилкования и формы крыльев насекомых. Трулы 1 Съездарусских зоол., анат. и гистол., Петроград, 1923.—8. Его же, К пониманню жилкования и трахеации крыльев стрекоз и поденок. Русск. энтомол. обозр. т. XVIII, № 4, Л.—М., 1924 (the same translation in «Psyche» by Carpenter, vol. 37, № 3, 1930).—9. Его же, Permian fossil Insects of North-East Europe. Тгачаих du Musee Gcologique, l'Academ. Sci. du l'URSS, vol. IV, Leningrad. Труды Геол. музея АН СССР, Ленинград, 1928.—10. Его же, О двух новых прямокрылых насекомых из пермских отложений Кунтурского уезда Пермского края. Ежегодник Гос. палеонтол. общ., 1930.—11. Его же, О крыльях термитов в связи с вопросом Гос. палеонтол. общ., 1930.— 11. Его же, О крыльях термитов в связи с вопросом филогении этой и соседних групп насекомых. Трулы Инст. эволюц. морфол. АН СССР, Сборник в честь акад. Н. В. Насонова, 1937, стр. 83—150.— 12. Его же. Пермские насекомые Архангельской области (б. Северного края), ч. V—Семтер. или инст. в пределения и Пермские насекомые Архангельской области (б. Северного края), ч. V—Сем. Entrygrammidee и его отношения, с описанием одного нового рода и семейства из Чекирды. Труды Налеонтол. иист. АН СССР, т. VII, вып. 3, 1938, стр. 69—80.—13. Могд ап А. II. Homologies in the Wing-veins of Mayflies. Ann. Entomol. Soc. Amer., vol. V, No. 2, Columbia, Ohio, 1912. 14. Need ham J. G., Some basic principles of insect wing venation, Journ. New York Entomol. Soc., vol. XLIII, June, 1935, pp. 113—129.—15. Tilly ard R. J., The Panorpoid Complex. Part 3. The Wing-Venation. Proceed. Linnean Soc. of New South. Wales, vol. XLIV, part 3, 1919, pp.533—718.—16. Ero жe. The Wing-Veins of the Order Plectoptera or Mayflies. Jour. Linn. Soc., London, XXXV, 1923, pp. 143—162.—17. Ero жe. Kansas Permian Insects. Part V. The Orders Protodonata and Odonata. Amer. Journ. Sci., 10 (55), pp. 42—73. 18. Ero жe. The Wing. Protodonata and Odonata. Amer. Journ. Sci., 10 (55), pp. 42-73. 18. Ero жe. The Wing. Venation of the Order Isoptera I. Introduction and the Family Mastotermitidae. Proc, Linn. Soc. New South Wales, vol. LVI, part 4, No. 236, October 1931.—19. Задески и Ю. М. (Zalessky G.) О жилковании крыльев стрекоз и поденок и их филогенетическом развитии. Изв. АН СССР, отд. матем. и естеств. наук. Ленинград-1932, стр. 713—733.— 20. Его жс. Observations sur la nervation des ailes des Odo-1932, crp. 713—733.—20. Fro &c. Observations sur la nervation des alles des Odonates et des Epheméropteres et leur evolution phylogenetique a la lumiere de l'etude de l'insecte permien *Pholidoptilon camense*. Bullet. Soc. Geolog. de France, 5 Ser., t. III, 1933, pp. 497—520.—21. Ero & e, Sur deux representants permiens nouveaux de l'ordre de Protorthopteres. Ann. Soc. Entom. de France, vol. CllI, 1934, pp. 149—158.—22. Ero & e. Nouveaux representants des Protophymenopteres et des Archodonates provenant du terrain permien du bassin de la riviere Kama et leur liens de parente. Ann. Soc. Entom. de France, vol. CVI, 1937, pp. 101—114.

# EXPOSE SOMMAIRES DES FONDEMENTS DU CHANGEMENT DE LA TERMINOLOGIE POUR LA NERVATION DES AILES DES INSECTES

### Par GEORGES ZALESSKY

#### RESUME

Il n'y a pas toujours une correlation complete entre la tracheation et la nervation et chez beaucoup d'Insectes a metamorphose complete les nervures se forment avant la penetration des trachees dans celles ci. Chez les Ephemeres la correspondance entre les trachees et les nervures est tres proche, mais ici aussi il y a (Tillyard, 1923, p. 1564) de cas de deviation (fig. 3), et parfois les trachees se detachent d'une manière différente du tronc trachéal fondamental et se trouvent en

rapports differents entre elles.

Je pense que c'est l'hypoderme qui, avant tout, a de l'importance lors de la formation des nervures. Les trachees servent deja de substance a laquelle en certains cas s'adapte la nervation. Dans d'autre cas, comme chez les Insectes a metamorphose complete, les trachees se conforment deja a la nervation qui se developpe independamment. Le lien entre les trachees et la nervation est determine par l'union de deux necessites,-celle de la concentration la plus rationelle de la substance chitineuse, qui affermit l'aile avec la necessite simultanee de l'utilisation de ces places affermies, pour la distribution des trachees. Le perfectionnement de la structure de l'aile s'est effectue conformement aux exigences de la mecanique. Ces exigences de la mecanique different que que peu dans l'aile anterieure ou elytre de celles de l'aile posterieure, et cette difference s'accuse a des degres divers dans la structure des ailes anterieures et posterieures. Une fois que les exigences de la mecanique influent sur la formation de la nervation, nous devons aussi effectuer l'homologisation en tenant compte de cette mecanique.

Dans les ailes des *Paleodictyoptera* la nervure designee ordinairement comme RS, apparaît comme une nervure bien developpee et represente avec ses ramifications un systeme mecanique assez independant, separe de R, c'est-a-dire un element de structure a part. Je cite une liste d'exemples (pages 31 et 32) d'une position pareille chez les *Palaeodictyoptera*, les *Protorthoptera* et les *Protoblattoidea* (par exemple fig. 4). Chez les Ephemeres est aussi bien exprimee l'independance de la nervure qui etait traitée par certains auteurs comme RS (M d'apres Morgan). C'hez les autres Insectes nous trouvons aussi des exemples de l'independance de RS du R, par exemple chez les Ephemeres, les Termites, les Neuropteres (fig. 5), chez certains Lepidopteres (fig. 6 et 7).

De cette manière R et RS representent des nervures separees et independantes depuis leur origine. Chez une serie de formes specialisees elles sont parfois etroitement liees l'une a l'autre et ont une base commune. 'hez d'autres elles gardent une Independance assez nette. A cette nervure separee, ordinairement reconnue comme une branche de R je donne le nom d'antemediana (Am), car ce n'est pas une branche de R, et parfois elle est tout a fait independante, et parfois liee avec M. Mais R se ramifie souvent et il y a des branches qui atteignent une certaine independance; une telle branche separee de R, represente ordinairement par une nervure superieure pareille au R, peut-etre nommee RS, mais pour eviter les malentendus il serait peut-etre mieux d'abolir le terme RS et de designer les branches de R comme R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> etc.

Chez les Palaeodictyoptera nous decouvrons tres souvent une independance suffisante des deux nervures de la region cubitale. Dans certains cas elles representent des nervures completement divisees a partir de leur base même (fig. 4,8 et 9 et exemples a la page 33). Chez les Ephemères Cu<sub>1</sub> et Cu<sub>2</sub> sont aussi suffisamment separes. Chez l'autres insectes plus specialisées Cu<sub>1</sub> et Cu<sub>2</sub> quoiqu'ils se détachent d'une base commune, mais tres souvent ils representent aussi des elements mecaniques separes, et cette separation a lieu bientôt, a la base même de l'aile. Chez les Termites tels que le Mastotermes Cu<sub>1</sub> et Cu<sub>2</sub> sont representés comme tout-a-fait separes (fig. 10), et leurs trachées dans l'embryon de l'aile de la nymphe se separent tres tôt l'une de l'autre (fig. 11).

Touts ces cas indiquent que des les origines il y avait dans la région cubitale de nervures denommées par moi antecubitus (Acu) et cubitus (Cu). Mes termes Acu et Cu designent parfois les memes nervures qui sont designees par les autres auteurs comme Cu<sub>1</sub> et Cu<sub>2</sub>, ou comme CuA et CuP, mais cela n'est pas toujours ainsi, par exemple dans certains cas mon Acu correspond au Cu des autres anteurs, et Cu correspond a la première nervure anale des auteurs — A<sub>1</sub> (fig. 14).

Les embryons des ailes des ancetres des Pterygota rappelaient probablement les embryons des ailes (alulae) sur le prothorax des Palaeodictyoptera et les Protoperlaria (fig. 12, 13). L'aile primitive, avant qu'elle soit devenue un organe de vol, representait une saillie laterale arrondie du corps de l'Insecte, quelque peu bigaree par les nervures principales longitudinales, distribuées tout a fait librement

en divergeant radialement a partir de la base de l'aile.

Les ailes des divers insectes nous presentent des exemples differentes des degres d'évolution, mais partout nous trouvons les memes elements mecaniques principaux des ailes primitives qui, dans une combinaison ou dans une autre, produisent la structure de l'aile des formes plus parfaites et plus specialisees. Ce sont les memes nervures longitudinales principales qui, au cours de l'evolution de tous les Insectes representent (excepte les cas chez les formes les plus specialisees), des nervures indépendantes, des structures mécaniques indépendantes. Une telle nervure sera: costa (C), subcosta (Sc), radius (R), antemediana (Am), mediana (M), antecubitus (Acu), cubitus (Cu) et les nervures anales (A) qui varient de nombre. Devant la nervure costale se trouve parfois une nervure praecosta (P), ou bien meme plusieurs nervures praecostales. Chacune de ces nervures fondamentales peut se ramifier et quelques-unes des branches atteignent une indépendance de structure suffisante, par exemple M, qui tres souvent est représentée par deux branches principales M, et M, ou par IM et 2M.

## о физиологическом механизме вылупления эмбрионов рыб из икры

#### т. и. привольнев

Веток заын научно-иеся довательский институт озерного и речено рыбанга хэзяйства, Ленинград

Наличие энзимов, разрушлющих оболочк, икринки рыб при ылуплении, впервые установил Wintrebert (3) для Salmo irideus Чтобы токазать, что движение эмбриона не пвляется причиной разрыва оболочки икринки, он анестезирует хлороформом готових вылуглению эмбрионов, и вылугление анестезированных эмбрионов со-таки происходит.

Жидьость перивителинового пространства к концу вылупления становы ся мутной, это он объясняет п. оплением продуктов переарпеания оболочки.

Т - автор установи, что ампутация головы или хволь м риона но прекращает выполения энзима вылупления, на основании что он делает предположение, что энзим этот выделяется цно лочными эпидер а цьными жолезами.

и и Wintrebert (4) как будто подтвердил наличие энзима ил иля икры Perca laviatilis, с тем исключением, что не здесь происходит чер з микропильное отверстие и что ю реть при этом играет и движение мышц эмбриона.

Б считает что основная причина вы упления у костных рыс — в ухание яйцеклеток, хогя он не отрицает наличия и прессия и ских фермантов.

Grav (2) указывает, что вы упление не зависит от стадчи разлигия обриона. Так, если инкубация икры форели шла при о с лупивлинеся личинки в сили 27 чг штука: если инкубация шла пи во весличинки при вылуплении был 20 мг; при инкубации 17° С ес вылупившейся пичинки был только 14,3 мг.

С выше чем дя процессов развития.

На s (1) показал, что энзим настолько мощен, что может убить органа. Высокая смертность эмбрионов рыб во время выдупления, по мнению автора, объясняется высокой активностью фермента, ибо про решается так: что произойдет скорее смерть эмбриона или ереваризание оболочки икринки.

Если при выпуплении некоторых рыб наличие цействия энзима, как основной причины, не вызывает сомнений, то в отношении вылупления окуня и, очевидно, ерша этого сказать нельзя.

Выяснению этого вопроса, а также действия фермента вылупления на оболочки икры, находящейся на более ранних стадиях развития, чем момент вылупления, и посвящено настоящее исследенание.

## Вылупление эмбрионов окуня

При изучении механизма вылупления у окуня опыты были поставлены следующим образом:

()плодотворенная икра от каждой самки делилась на три приблизительно равные части. Первая из них помещалась в кристалшаатор с водой, где происходило нормальное развитие при температуре 15—17° С. Вторая часть икры подвергалась действию низкой температуры (0° С) тотчас же после оплодотворения. Третья часть икры подвергалась действию той же температуры спустя 6 час.

после оплодотворения на стадии морула крупных клеток. Продолжительность воздействия низкой температуры во всех случаях была 8 час. Указанное воздействие убизает икру.

После гибели вторая и третья части икры помещались в такие же условия, при которых содержалась первая, норчально развивающаяся

часть икры.

Еще во время воздействия пониженной темпратурой часть погибних икринок разрушается, оставшиеся икринки разрушаются вскоре после воздействия. Содержимое икринок частично пиффундирует через оболочки, и оболочки производят впечатление пустых.

На 8—10-й день после оплодотворения в первой части икры начинается вылупление

эмбрионов.

Оболочки икринок к тому времени заметно изменяются. Теряется упругость оболочек, характерная для ранних стадий развития, в перивителиновой жидкости паблюдается помутнение.



Рис. 1. Икринка окуня (perca fluviatilis) перед вылуплением эмбриона, нормально развивающаяся при температуре 15—17° ('



Рпс. 2. Икринка окуня (perca fluviatilis), развивающаяся при воздействии низкой температуры — 0° С, взятая в те же сроки как и нормально развивающаяся (рис. 1)

Начинает увеличиваться микропильное отверстие, величина которого скоро становится вполне достаточной для того, чтобы через него мог свободно пройти эмбрион (рис. 1).

Во второй и третьей части икры оболочки претерпевают точно такие же изменения (рис. 2), хотя эмбрионы в этих икринках были убиты вскоре после оплодотворения.

Это указывает на то, что или изменение оболочек происходит без воздействия энзима вылупления, или, если и имеется энзим, то

•бразование его не связано с жизнедеятельностью эмрбиона. Вполнавозможно, что белки, находящиеся в перивителиновом пространстве, с течением времени настолько изменяются, что приобретаю способность переваривать» оболочку икринки или даже самого эмбриона.

## Действие фермента вылупления на оболочки икры ранних стадий развития

Выяснение этого вопроса было проведено при работе с икрой леша.

Если развитие леща происходит при температуре  $15-16^\circ$ , то вылупление значительно задерживается. На 6—7-й день развития эмбрион хорошо развит, появляется интенсивная пигментация, но вылупление при такой температуре задерживается. При перенесении икры на такой стадии развития в сосуд с водой  $20-22^\circ$  быстро начинается дружное вылупливание, заканчивающееся через 10-15 мин.

Освободившиеся из оболочки ферменты вылупления и быш использованы при проведении опытов. 20—25 см³ икры, на 6—7-й день после оплодотворения развивавшейся при температуре 15—16°, помещалось в сосудик с таким же объемом воды. Вылупление эмбрионов из такой икры при 20—22° происходит через 10—15 мин.

Затем из сосудика удалялись вылупившиеся эмбрионы и остатки оболочек. Получилась, таким образом, вытяжка энзима вылупления. В свежеприготовленные вытяжки помещалась икра леща на разных стадиях развития, а именно: до оплодотворения, на стадии морулы, при обрастании желтка на половину при формировании эмбриона и при установлении кровообращения у эмбриона.

На всех указанных стадиях наблюдалось быстрое растворение оболочек икринок; через 20—30 мин. от оболочки оставалась только

еле заметная муть.

Фермент вылупления быстро растворял оболочки икринок и, очевидно, не оказывал сильного влияния на эмбриональную ткань. Икринки, лишенные оболочки на разных стадиях развития, продолжали нормальное развитие, если они помещались в сосуды с обычной озерной водой.

Фермент вылупления, как показали дальнейшие исследования, не отличается большой стойкостью. Активность его теряется через сутки, если хранение вытяжки происходит при температуре 20—22° При подогревании вытяжки до 70° С активность фермента также исчезает.

Икра, помещенная в охлажденную вытяжку, после подогревания последней до вышеуказанной температуры сохраняет оболочки без изменения, и развитие эмбрионов в такой вытяжке происходит

нормально.

Полученные данные показывают, что в некоторых случаях (при вылуплении окуня) или вылупление происходит независимо от фермента, или образование этого фермента не связано с функциональной деятельностью эмбриона. С другой стороны, «вылупление развивающейся икры на самых ранних стадиях развития, полученное в настоящем исследовании у леща, открывает большие возможности применения витального окрашивания при изучении физиологии эмбрионального развития, ибо оболочки икринок для многих витальных красок непроницаемы.

#### Латература

<sup>1.</sup> Hayes, Bioch. Journ. 24, 723, 1930,—2. Gray, Brit. Journ. Exp. Biol. vol. 6 248, 1929.—3. Wintrebert C. R. Soc. 72, 7249, 1912.—4. Wintrebert, C. R. Soc. 95, 1146, 1927.

### OH THE MECHANISM OF HATCHING IN FISH EMBRYOS

### By TH. I. PRIVOLNEY

ST MMARY

Experiments carried out with egg of Perca finitaries killed by a 0 temperature show that the dissolving of egg membrane take place in the same manner as in eggs with normally developed embryos. This proves that is certain cases the hatching may occur either independently from the hatching ferment or the formation of this erment is not connected with the functional activity of embryos.

In experiments with eggs of Abramis brama a ferment of hatching ras obtained in water in which the hatching has taken place. This erment gives the possibility to dissolve the membrane of eggs at my stage of development. Such eggs without membranes developed uite normally being placed in normal lake water. The hatching ferment is not stable. Its activity dissappears within 24 hours at 20 29°s well is destroyed by heating at 70. The method of membrane issolving would be useful in studying the physiology of embryos by nears of vital stains which do not penetrate through intact egg memranes.

## КОНСТАНТЫ ЖИРА ПРОМЫСЛОВЫХ МЛЕКОПИТАЮЩИХ И ОПЫТ ПРИМЕНЕНИЯ ЭТОГО ЖИРА В МЕДИЦИНЕ

#### С. В. ЛОБАЧЕВ

Жиры диких пушных зверей до последнего времени не изучались. В народной медицине давно и с успехом применяется при лечены ран жир медведя и барсука, Эти старые народные представлены о целебных качествах жира некоторых животных в свете современых биохимических исследований о витаминах становятся понятными.

Жиры, образующиеся в животных организмах, состоят, ка известно, в главной своей массе из глицеридов, т. е. сложных эфир (эстеров), глицерина с предельными и непредельными жирным кислотами высокого молекулярного веса. Известно также, что паибоме ценными из жиров являются те, которые богаты липоидами (в особености лицитином) и витаминами «А» и «D». К последним относятся околопочечный, печеночный и рыбий жир, а также жиры жиютных, впадающих в зимнюю спячку.

В 1938 г. я исследовал жир бурого медведя (Ursus arctos L), а в последующие годы добыл и исследовал жир барсука (Meles meles L.), норки (Lutreola lutreola L.), лесной куницы (Martes martes L.), хорька (Putorius putorius L.), лисицы (Vulpes vulpes L.) и обы:

новенной белки (Sciurus vulgaris L.).

Работы эти были начаты мной в Кузнецовской участковой боль

нице Калининской области и закончены в Москве.

У ряда пушных животных жир при исследовании делился на жир, полученный из подкожиожировой клетчатки, и на жир, собращые с внутренних органов. Определялись: удельный вес — пикнометров, температура плавления в V-образном капилляре, а застывания—по Вольфбауеру. Рефракция определялась на рефрактометре Аббе. Для омыления жир обрабатывался спиртовым раствором едкого каш, а избыток оттитровывался соляной кислотой. Определение подного числа произветство по методу Гюбля.

## 1. Жир медведя

Бурый модя в (Ursus arctos L.) распространен от южных частей тундры по воем большим лесам к югу до предгорий Карпат, многочисленен на Кавказе, а в Сибири распространен до южных грании лесов.

В СССР добывают за год до 4 тысяч бурых медведей. С осень медведи, перед запетанием на зиму они переходят преимущественно на растительные корма, максимально насыщая свои жировые запасы витаминами и другими веществами, определяющими полноценность кормов.

Только так и ожно понять замечательное явление природы, гле зверь не и по перезимовывает шесть холодных месяцев без корма. но в этот же зимний период приносит детенышей и выкармивает новорожденных молоком, в котором должны быть все элементы обеспечивающие рост и развитие молодняка.

Народная медицина давно считает жир медведя целебным средстим, и население таежных районов широко и с успехом применяет этот жир для лечения ран. В далеких лесных починках я неоднократно видел успешное применение медвежьего жира и при куриной слепоте (гемеролопии). Очевидно, здесь ускорялось возобновление зрительного пурпура. При употреблении в пищу жира легче переносятся рамине морозы.

В августе 1938 г. я убил двух бурых медведей, исследовал возможных для меня пределах физико-химические свойства медвежьего жира и затем применил его при лечении некоторых ран.

Жир был разделен на полученный из подкожножировой к етчатки и на собранный с внутренних органов. При обычной температуржир представляет собой полужидкую, слегка желтоватого цвета массу, при стоянии медленно расслаивающуюся на верхний прозрачений и нижний зернистый слой. Наружный жир был мелко порезан и вытоплен, затем высушен над прокаленным Na<sub>2</sub>So<sub>4</sub> и профильтрован.

Результаты исследования сведены в габлицу констант жира бурого медведя.

Таблица 1 Константы жира бурого медведя

| Константы                | Жир<br>наружный | Жир<br>виугренни |
|--------------------------|-----------------|------------------|
| удельный вес при 15      | 0,41            | 0,91             |
| Рефракция при 40°        | 52,6            | oo, 3            |
| Годное число Гюбля       | 73,13           | 70 91            |
| исло омыления Кетторфера | 195,23          | 200,27           |
| нсло Рейхерта Мелсля     | не опрачелено   | 352              |
| емпература плавления     | 36°             | 353              |
| емпература застывания    | 21°             |                  |

По Bull, жир белого медведя имеет: удельный вес при 15 0,92, число омыления —187,9 и иодное число —147.

Жир медведей из районов, где медведи питаются кедровыми орехами, имеет более высокое иодное число. Жир применялся на ранах с большой зоной повреждения, преимущественно на рваных ранах. Края этих ран обладают малой способностью к регенерации, так как пораж ны на значительном протяжении. Из-за общирности повреждения они не могут быть подвергнуты первичной обработке, поэтому и заживлечие их идет вторичным натяжением. Всего было подвергнуто лечению 52 случая.

Параплельно лечение сходных ран велось рыбым жиром и вазелиновым маслом.

Вызоды, к которым можно притти в результате и ших наблю чий, следующие. Медвеж й жир, полученный от зверя осенью, пр д задеганием в спячку, будучи простерилизован, солействует регенеративным процессам и ускоряет ход за: ивления ран с потер й вешества, а швление которых идет вторичным натяжением. Грануляционная ткань бразу я хорошо, моло повреждается при перевязках и хорошо пер х и в рубцовую ткаг. Эпителизация повера страны ста в, я также и: сохранившегося эпителизация повера страны ста в, я также и: сохранившихся групп эпите, и выных клеток применении медвежьего жира заметно ускоряется. Лир от моледя, добытого сной и в нача е га, менее активен в в шие результаты при лечении ран.

Барсук (Meles meles L.) из семейства куниц (Mustelidae) встрчается в лесах Средней и Северной Европы. На европейский рино поступает в год свыше 100 тысяч шкур барсука. Осенью, к моменту залегания в норы, барсуки сильно жиреют. Этот жир, подобно жиру медведя, в народной медицине давно употребляется при лечении рак

После опубликования заметки о благоприятных впечатления, полученных мною от применения жира бурого медведя при лечени некоторых ран, начальник Государственной инспекции охоты по Московской области Н. И. Кочетков предложил провести подобщи опыт с жиром барсука, для чего любезно предоставил мне необходимый материал.

В расплавленном виде жир почти бесцветен и имеет специфический запах. Константы жира барсука представлены на таблице 2.

Таблица 2 Константы жира барсука

| Константы   | Жир<br>наружный внут<br>ни                            | ен- |
|---|---|-----|
| Удельный вес при 15° Температура плавления Температура застывания Рефракция при 40° Подное число Гюбля Число омыления | $\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$ | 2   |

Всего проведено под жиром барсука лечение 49 различных рап. Жир применялся на ранах с большой зоной повреждения, заживление которых идет вторичным натяжением, и при ожогах с большой обожженной поверхностью, где требуется ускорение процессов регенерации. Ни в одном случае мы не наблюдали вредного действия простерилизованного барсучьего жира на раненную поверхность. Ход заживления ран ускорялся, раны покрывались хорошей грануляционной тканью и хорошо эпителизировались. Этот результат ми получили от применения жира барсука, добытого осенью перед залеганием в так называемую зимнюю спячку.

Жир барсука, добытого весной и в начале лета, не давал таки хороших результатов, как осенний жир.

## 3. Жир млекопитающих, не впадающих в спячку

Из этих жиров я исследовал — из отряда грызунов жир белки (Sciurus vulgaris L.) и из отряда хищников жир норки (Lutreola lutreola L.), хорька (Putorius putorius L.), лесной куницы (Martes martes L.) и лисицы (Vulpes vulpes L.)

Константы жира млекопитающих, не впадающих в спячку, представлены на таблице 3.

Таблица 3 Константы жира лисицы, норки, лесной куницы, хорька и белки

| Константы            | Жир<br>лисицы | Жир<br>норки | Жир<br>лесной<br>куницы | Жир<br>хорька | Жир<br>белки |
|----------------------|---------------|--------------|-------------------------|---------------|--------------|
| Удельный вес при 15° | 0,9227        | 0,9202       | 0,9229                  | 0,93          | 0,92         |
|                      | 32°           | 30°          | 38°                     | 33°           | 11°          |
|                      | 26°           | 27°          | 28°                     | 21°           | 1°           |
|                      | 205           | 208          | 210                     | 201           | 218          |
|                      | 58,7          | 64,5         | 58,0                    | 63,4          | 107          |

Жиры четырех видов хищников имеют между собой большое сходство. В расплавленном виде они почти бесцветны и без запаха. При компатной температуре они тверды, и лишь жир норки напоминает собой густой вазелин. Наибольшая температура плавления и меньшее

нодное число — в жире лесной куницы.

Апр белки бесцветен и без запаха. Жир белки из районов Сибири, гле белка питается кедровыми орехами, имеет более высокое иодное число. Жиры животных, не впадающих в зимнюю спячку, не представляют интереса как средство, допустимое при лечении ран, так как в наших опытах (28 случаев) не наблюдалось ускорени. хода заживления ран, лечение которых велось под этими жирами.

### 4. Выводы

1. Жиры промысловых млекопитающих, впадающих тк ваемую зимнюю спячку (медведь, барсук), помимо их пише о значения, являются своеобразным лекарственным средством, зависящим от наличия в них витастерииов «А» и «D» и, повидимому, ио а.

2. Жир медведя и барсука, добытый осенью, перед залеганием в зимнюю спячку, будучи простерилизован, представляет ценное средство при лечении ряда ран, содействуя регенеративным процессам

и ускоряя ход заживления раны.

3. Жир медведя и барсука изменяется по сезонам. Активность жира, добытого весной и летом, ниже активности осеннего это стоит в связи с питанием животных. По качеству медвежий жир лучше барсучьего.

4. Жиры промысловых млекопитающих, не впадающих в зимтою

спячку, не дают лечебного эффекта.

5. Жир медведя и барсука может примелять ч, высимо и от показания, как в чистом виде, так и в виде эмульсии. В холоды в время года они менее прогоркают и окис іяются. Для пр чотвращ ния бактериальной порчи необходимо добавлять в эмульсии, пречна пачаемые для хранения, антисептики.

При создании фармацевтических форм из указанных жиро чести в виду наличие в них витастеринов и их отношение к

ляемым лекарственным веществам.

## CHARACTERISTICS OF FUR ANIMAL GREASE AND ITS USE IN MEDICINE

## By S. V. LOBACHEV

#### SUMMARY

The grease of fur animals which have a winter dermancy and such as the bear and the badger represent valuable substance for wound therapy. The therapeutic activity of the grease is higher before the dormancy period in the fall than in spring and summer time. The bear grease has better qualities than the badger greas. The grease of animals without winter dormancy produce no curative effect. In grease may be applied in pure condition as well in emulsions. In the later case antiseptics should be added.

## особенности суточного цикла активности и реакци НА ГРАДИЕНТ ТЕМПЕРАТУРЫ ОБЫКНОВЕННОГО И СТЕПНОМ хорьков

(Putorins putorius L. M. P. eversmanni Less.)

#### н. и. калабухов

Лаборатория экологии Московского зоонарка

### 1. Введение

Изучение эколого-физиологических особенностей близких фом животных имеет большое значение для установления закономерноста возникновения адаптивных признаков и дивергенции видов. Взаписдействие организма и внешней среды, находящее свое отражение в приспособлении животных и растений к условиям существования полжно быть наиболее выражено именно на этом этапе, на стали возникновения различных форм внутривидовой изменчивости пл близких видов одного рода и, в особенности, в признаках наиболе пластичных, наиболее зависимых от внешней среды, - именно экодого-физиологических. Мы уже ранее отмечали значение этих осбенностей близких форм животных (Калабухов, 1936, 1937, 1940 б и в ряде других статей останавливались на эколого-физиологически особенностях некоторых близких видов грызунов (лесная и желюгордая мыши, — Apodemus sylvaticus L. и A. flavicollis Melch. и малы и крапчатый суслики Citellus pygmaeus Pall. и С. suslica Gueld, так же, как и различных форм их внутривидовой изменчивост (горные и равнинные, северные и южные формы Калабухов, 1937, 1939 a,  $\delta$ , 1940 a,  $\delta$ ).

На основе изучения близких форм грызунов мы пришли к некторым выводам о закономерности проявления экологических признаков у близких форм (Калабухов, 1940 а, б). Но выполненные исследовачия поставили ряд новых вопросов, требующих дальнейшего изучения. В частности, возникла необходимость установить, в какой мере отличия близких форм, установленные для грызунов, харак-

т тны для других групп млекопитающих.

Ол довало учитывать, что зависимость от условий существования у грыз-нов должна быть выражена наиболее ярко, так как, будучи растительноядным. эти зверки находятся в большой зависимости от характера биотопов (см., например, Бируля, 1936; Наумов, 1937; Калабухов, 1940 а). Точно так же мелкие размеры и несовершенная терморегуляция определяют их значительную чувствительность к климтическим факторам (например, Свириденко; 1934. Слоним, 1 38; Строльников, 1940).

Не в меньшей мере зависит их численность от деятельности хищинков (например, Калабухов, 1935; Янушко, 198).

Все это пределя т значительно большую зависимость грызунов, по сравнение с другими млекопитающими, как, наприме, хищны или копытные, от влияния факторов отбора.

Значительно меньше зависят от у леви и ствования некоторые другигруппы млекопитающих. Так, например, хищные млекопитающие, вследствие характора своего питания и большей подвижно т , менее привя аны к определенных биотопам, вследствие наличия у них совершенной терморегуляции менее зависят от климатических факторов и в большинстве случаев не имеют естественных вранев. Поэтому мы поставили очередной задачей своих исследований в данном направлени изучение эколого-физиологических особенностей близких форм некоторых хишных млекопитающих.

Выполнение подобного рода исследований казалось нам целесообразным и по другим причинам. Для целого ряда близких видов хищимх млекопитающих или форм их внутривидовой изменчивости установление этих особенностей могло иметь значение в связи с разрешением некоторых вопросов, связанных с содержанием их в неволе, или их разведения. Напомню ряд фактов, говорящих о том, что в некоторых случаях незнание этих особенностей близких форм влечет за собой прямую неудачу попыток их содержания или разведения. Так, например, в зверосовхозах и зоофермах нашей страны в широких масштабах разводят американскую норку (Lutreola vison Briss.), но разведение европейской норки (Lutreola lutreola L.) осуществить до сих пор не удавалось (Новиков, 1939).

Точно так же не удается получать потомства от лисички-корсака (Vulpes corsac L.), котя красная лиса (Vulpes vulpes L.) и североамериканский вид (Vulpes fulva Blan.), так же, как и их цветные вариации серебристо-черные лисы и сиводушки), прекрасно разводятся в певоле. В зоопарках, зоосадах и зверинцах не размножаются и часто гибнут барсы, хотя наиболее близкая к ним форма — леопарды —

живут хорошо в неволе и приносят потомство.

Поэтому мы считаем, что изучение эколого-физиологических особенностей близких форм хищных млекопитающих представляет

не только теоретический, но и практический интерес.

В качестве объектов для этих исследований были взяты представители двух семейств хищных млекопитающих, значительно отличающихся по своим морфологическим, физиологическим и экологическим особенностям, именно — из куньих (Mustelidae) близкие формы хорьков и из собакообразных (Canidae) близкие формы лис.

В настоящей статье изложены результаты некоторых исследова-

ший, выполненных с хорьками.

Близкие формы хорьков, именно — обыкновенный (Putorius putorius L.) и степной (Putorius eversmanni Less.), были взяты в качестве объекта исследования, исходя из целого ряда соображений. Прежде всего, мы учитывали, что эти две формы настолько близки между собой, что еще до сих пор остается окончательно неразрешенным вопрос, являются ли обыкновенный и степной хорьки разными видами или только географическими формами внутривидовой изменчивости. В то, время как ряд авторов (Волчанецкий, 1929, 1937; Зверев, 1931; Свиридачко, 1936; Тяхвинский, 1937) считали Putorius putorius L. и Putorius evers and Less. самостоятельными видами, другие, как, например, Покок (Рососк, 1950), имевший возможность изучить сборы по хорькам из различных областей Европы и Азип, предполагает, что Putorius ever manni является лишь подвидом Putorius putorius. Напболее верным является, вгдим э, взгляд, высказанный в монографии У И. Огнева (1931, стр. 689), считающего, что «хори (г. е. Putorius putorius и Putorius степения видовой ди ференцировки».

Эта неопред люсть представлений о таксономич и подожний двух орм хорьков весьма напоминает взгляды и в им гношения двух орм лесных мышей (Apodemus flavicollis in the и Apodemus sylvaticus L.), эколого-физиологические особенно которых нами изучены ранее (К пабухов, 1937, 1939 а, б, 1946 а, ). Наг мин ю, что в этих исследований далось установить, гороологически весьма блызкие формы мышей крайне гороологически весьма блызкие формы мышей крайне гороологически весьма блызкие формы мышей крайне гороологическим признакам. Прем в лющими особый интерег для подобног рода исследований явились кже несомненные отличия в условиях сущест вания этих двух горм, именно-

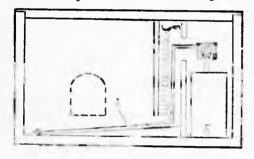
приуроченность Putorius putorius к лесной зоне северо-западной чать Евразии (до Урала) и заселение Putorius eversmanni стенных и полинустынных районов юго-восточной Евроны и Азии. Следует лишуказать, что все же эти формы не являются примером викариатном распространения, как, например, это имеет место для двух изученных нами ранее видов сусликов (крапчатого Citellus cuslica Guell и малого Citellus рудтаеця Pall.), так как обыкновенный хоры в южных районах Европейской части СССР, в Румынии и Веприн по лесным массивам и долинам рек проникает в область обитания Putorius eversmanni (см., например, Калабухов и Раевский, 1936; Огнев, 1931; Рососк, 1936).

Наконец, наличие разнообразных форм внутривидовой преемственности, как географической. так и индивидуальной альбиним эритризм (см., например, Miller, 1912; Pitt, 1921; Огнев, 1931, Росск, 1936; Timofeef-Ressovsky, 1939) - особенно привлекло наше внимние к хорькам, так как очевидно, что возникновение близких форм тесно связано с процессами внутривидовой изменчивости (Калабухов,

1936, 1937, 1940 d).

### 2. Материал и методика исследований

Материалом для исследований, описанных в настоящей статы, послужили: 9 экз. (4 самки и 5 самцов) обыкновонного хорых (Putorius putorius L.) из окрестностей Москвы и 6 экз. (5 самк



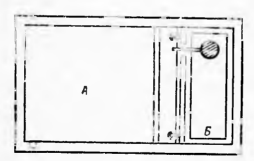


Рис. 1. Актограф гнездовая камера для хорьков (наверху — вергикальный разрез, внизу - план). А — подвижной под Б — регистрирующий прибор

и 1 самец) степного хорых (Putorius eversmanni Less.)—13 Хабаровской области 4 экз. и вз Киргизской ССР 2 экз.

Большинство животных исследовано половозредыми, в возрасте от 1 до 4 лет, но четире Putorius ритогіиз находились под наблюдением также и в более молодом возрасто (начиная с 1—3 месяцев), что позволило также частично проследить, как меняются изученные показатели с возрастом.

Методика исследований, в соответствии с поставленными задачами, была та же, что и техника экспериментов с близкими видами грызунов

(Калабухов, 1939 а, б).

В делях изучения суточной ритмики активности хорьков мы применяли автоматическую регистрацию длительности пергодов пребывания этих зверков в гнездовых камерах и вне их, в условиях содержания в больших клетках или воль рах. В

отличие от актографов, описанных ранее (Калабухов, 1939 а), принцип конструкции приборов, учитывая большую подвижность зверков, был изменен: подвижный пол был установлен непосредственно

в гнездовой камере (рис. 1).

Тем самым мы могли не ограничивать деятельность животных, помещая домик-актограф в клетку или вольер любых размеров, т. е. в условия, наиболее близкие к естественным. Домик с подвижным полом, применявшийся нами, имел размеры 50 30 25 см и был р...

делен на две части сплошной перегородкой. Одна часть домика—
воздовая камера— имела подвижной пол толщиной 0,5 см, подвошенный к перегородке на пружинах из тонкой стальной прововой сечением 1 мм, которая была отделена от остальной части
спездовой камеры внутренней перегородкой, не доходящей до дна домика на 2,5—3 см и позволяющей полу опускаться при входе зверя
в домик и подниматься при его выходе. От подвижного пола через
возновную перегородку проходил проволочный рычаг, передававший
прижения пола на стоявший во второй половине домика самопишузанй прибор (барограф) с 24-часовым оборотом барабана.

Как и в предыдущих исследованиях, запись велась на закопчек бумажных лентах, фиксируемых в растворе канифоли в спирту, готличие от записи посредством актографа, описанной нами ранее (калабухов, 1939 а). Вследствие того, что эта запись велась от подвижгого пола в гнездовой камере, при пребывании животного в домике черта шла на верхией части ленты и, наоборот, при пребывании спаружи— по пижней. Учитывая, что температурные условия влияют на характер активности млекопитающих (например, Gerstell, 1939), пастоящем сообщении мы излагаем лишь те данные, которые по-

учены при температуре от 15 до 200.

Для изучения реакции зверей на градиент температуры мы польвались градиент-прибором Гертера больших размеров, специально 
монтированным для этих исследований в лаборатории экологии 
московского зоопарка. Состоящий из алюминиевого основания (пласппы толщиной 0,8 см) и стенок (деревянные рамы, затянутые сеткой), 
зак и конструированный нами ранее аппарат Гертера для грызунов 
(калабухов, 1939 б), этот градиент-прибор по своим большим размепм (длина 3,6 м, ширина 80 см, высота 80 см) является единственным из существующих в мире, позволяющим работать с млекопитаощими среднего размера.

Обогревание прибора с одного конца проводилось посредством слектрической плитки, охлаждение применением смеси льда и воды, помещенной в особом баке, подвешенном под опущенным вниз холодным» концом прибора. В опытах с хорьками, с целью исключить клияние изменений освещения в течение опыта, прибор полностью заемиялся, за исключением узких щелей с обеих сторон вдоль его пола, через которые производились наблюдения за животными. Отметки их положения производились через каждые три минуты, всего для каждого экземиляра производилось 50 отчетов: 25 в один день и 25 в другой. Опыты велись в одни и те же часы — с 14 до 17 час.

# 3. Особенности распределения активности обыкновенного и стенного хорьков в течение суток.

Прежде чем переходить к сравнению особенностей активности двух форм хорьков, мы считали необходимым выяснить характер и размах внутривидовой изменчивости этого признака. Хотя количество животных в наших опытах было ограниченным, все же путем многократных записей (всего 67 для Putorius putorius и 44 для Putorius eversmanni) нам удалось установить, что характер активности половозрелых животных одного и того же вида крайне сходен. На рис. 2 мы приводим кривые распределения активности для отдельных экземпляров Putorius putorius L. при примерно одинаковых температурах в июне июле 1940 г. На этих кривых ясно выражена монофазность ритмики активности Putorius putorius, причем мы видим, что период активности приурочен к вечерним и ночным часам (от 20 до 4 час.). В меньшей степени и лишь у некоторых экземпляров выражено некоторое уменьшение активности в полночь, равно как и некоторое е проявление в полуденные часы, связанное,

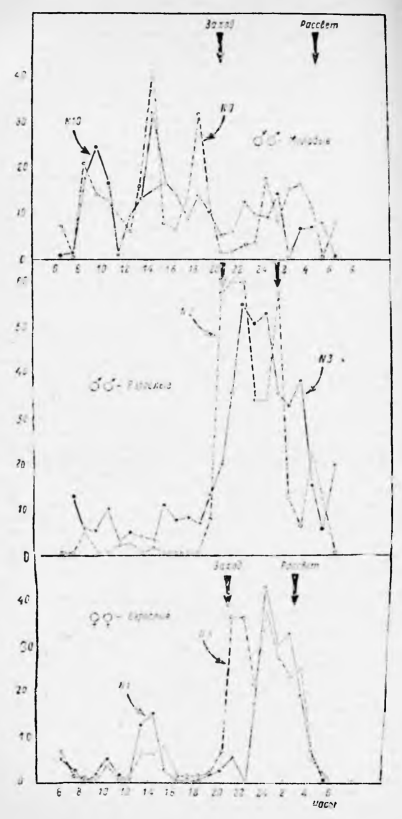


Рис. 2. Распределение активности у хорьков (Putorius putorius L.) разного пола и возраста

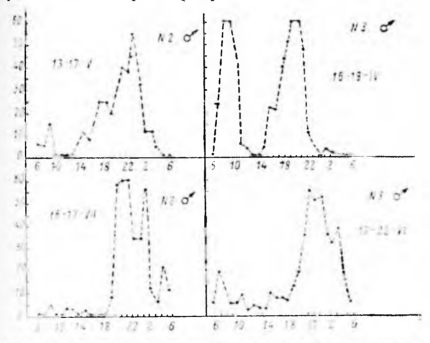
видимо, с получением корма в этот период (13—15 час.). Эту особенность следует отметить, так как у других куньих зоопарка, как и у хорьков, в определенных условиях (см. далее) ритмика активности тесно связана с периодами кормления. В частности, для соболей и куниц Пономарев (1943) установил факт распределения активности в дневные часы в течение двух периодов, связанных со сроками утренней и вечерней кормежек.

Мы же наблюдали это явление у хорьков, содержащихся на соболятнике и в одном из павильонов орнитологической секции

зоопарка, в совершенно иной форме.

Действительно, и у этих зверков наблюдалось значительное увеличение активности в дневные часы, в период кормления, но все же максимальную активность эти животные проявляли в ночные часы, хотя некоторые из них (самец № 3) содержались в зоопарке в гечение нескольких лет, а другие (например, самка № 1) были досвавлены в зоопарк молодыми и выращены в этих условиях (рис. 2).

Ставя этих животных в условия, одинаковые со всеми другими дер ащимися в вольере лаборатории экологии хорьками, мы в пер-



ли 3 чем чени эктивно ги Россию putorus в завестно ржани в следу запись при двукратном кормлении, и у — со эржани в следу, одинаковых с другими хорька и (кормлен е между ! и

мо в тым наблюдали у них проявления характеры и по я д ух Putori is putorius четкой ночной ритмики активности, о м в р-

мление их проводилось между 13 и 15 час. (рис. 3).

Э кало первым выводом, который можно было дель расов зактограмм Putorius putorius. В орым интересным актупано ленным при изучении суточного цикла этих вверк в авили дличие уществечных возрастных измечений в хара торо зактивноги немолодых Putorius putorius L. в возрасте 2—25 месяцев, ко орые разко отличаются от показателей, характерных для заросты. Пей активностью и ее равномерным распо делением в днезносты суток, даже с некоторым ее преобладанием в днезносты с ис. и табл. 2 и 3).

Эта полифазная активность характерна и для молодых кув

(Пономарев, 1941).

Некоторые отличия в активности были отмечены нами у сам и самцов (табл. 2, 3 и рис. 2). Самки, в частности, отличаются знач тельно меньшей активностью в «дневные» часы (9,8—13,7% прот

Таблица 1

Активность молодых самцов Putorius putorius L. (26 августа — 10 сентября 1940, t 12—18°)

| N      | Число   | Актирность              | Активность, в оз общей,<br>за 12 час. |                    |  |  |
|--------|---------|-------------------------|---------------------------------------|--------------------|--|--|
| хорька | записей | за 24 часа<br>в минутах | от 18 до<br>6 час.                    | от 6 до<br>18 час. |  |  |
| 10     | 7       | 265,7                   | 40,9                                  | 59,1               |  |  |
| 9      | 5       | 273,8                   | 46,4                                  | 53,6               |  |  |

21,1—27,2% для самцов). Нам удалось также установить, что активность хорьков меняется в зависимости от температурных условий, но материалы, собранные по данному вопросу, будут изложены в следующем сообщении, касающемся некоторых особенностей терморегуляции этих животных.

Таблина 2

Общая активность половозрелых хорьков (Putorius putorius L. и Putorius evermanni Less.) при томпературо — 15 + 20°

|                  | Putorius putorius L. |   |   |     |    |    |    |  | L.                                  |   | Putorius eversmanni Less.    |         |                                     |  |  |  |
|------------------|----------------------|---|---|-----|----|----|----|--|-------------------------------------|---|------------------------------|---------|-------------------------------------|--|--|--|
| №                |                      | п | a | л   |    |    | m  |  | Число<br>суточ-<br>ных зя-<br>писей | Актив-<br>ность за<br>24 часа,<br>я минутах | N                            | Пол     | Число<br>суточ-<br>ных зя-<br>писей | Актив-<br>ность за<br>24 часа,<br>я минутах        |  |  |
| 8<br>1<br>2<br>3 | Самка<br>Самец<br>»  |   |   |     |    |    |    |  | 9<br>6<br>6<br>4                    | 303,8<br>341,6<br>375,5<br>462,1            | 6<br>15<br>4<br>7<br>5<br>16 | Самка   | 6 8 6 6 9 5                         | 122,6<br>149,3<br>195,7<br>249,6<br>492,6<br>574,6 |  |  |
|                  |                      |   | - | C p | ед | не | ee |  | 25                                  | 370,7                                       |                              | Среднее | 40                                  | 297,4  |  |  |

Переходя к данным по активности степных хорьков, можем отме-

тить определенные отличия между двумя этими формами.

Если вывод о несколько меньшей активности Putorius eversmanni нельзя сделать с достоверностью, хотя у четырех хорьков из нести этого вида активность ниже не только чем у взрослых Putorius putorius (122,6—249,6 вместо 303,8—462,1), но даже чем у мечее активных молодых обыкновенных хорьков (265,7—273,8), то все же вполне очевидно их отличие в распределении активности в течених суток (табл. 3 и рис. 4).

У степных хорьков ночная ритмика активности выражена мечетко, чем у обыкновенных, и в дневные часы они значительно более деятельны. Так, на период от 6 до 18 час. у Putorius eversmanni приходится от 22,1 до 54,6% всей активности — в среднем

относительное распределение активности у хорьков (Putorius putorius L. и Putorius eversmanni Less.) в % от общей за 24 часа

|     | Putorius putorius I. |                              |                             | Putorius eversmanni Less.    |         |  |  |  |  |
|-----|----------------------|------------------------------|-----------------------------|------------------------------|---------|--|--|--|--|
|     | п η п                | За 12 часов<br>18 б час.     | 3a 12 4acon<br>6 18 4acon   | №                            | Пол     | 3a 12 часов<br>18 6 час.                     | Зл 12 часов<br>б 18 час.                     |  |  |
| Сам | ка                   | 90,2<br>86,3<br>78,9<br>72,8 | 9,8<br>13,7<br>21,1<br>27,2 | 7<br>16<br>15<br>5<br>6<br>4 | Самка   | 77,9<br>76,3<br>63,4<br>60,0<br>57,9<br>45,4 | 22,1<br>23,7<br>36,6<br>40,0<br>42,1<br>54,6 |  |  |
|     | треднее              | 82,0                         | 17,9                        |                              | Среднее | 63.5   | 36,5   |  |  |

 $36,50_{0}$ , в то время как у обыкновенных на эти же часы приходится вего  $9.8-27,20_{0}$  — в среднем  $17,90_{0}$  (табл. 3).

Эти отличия в распределении активности особенно ясно выражени как при сравнении зверков одного и того же пола (табл. 3), ак и на кривых распределения активности в течение суток (рис. 2 и 4).

Так же как и для обыкновенных хорьков, для самок степного хоря мы отметим относительно большую активность, по сравнению самцом, в почные часы: 57,9 77,9% против 45,4% (табл. 3). Сопо-

ставление наших выводов наблюдениями нал хорьками в естественных условиях (Волчанецкий, 1929, 1937; Калабухов и Раевский, 1930; Огнев, 1931; Зверев, 1931; Свириденко, 1936; Тихвинский, 1937) позволяет утверждать, что и в природе также имеет место отличие в суточной рит- 🐇 мике активности обечх форм хорей. В то время как случаи встреч обыкновенного хоря в дневные часы крайне редки, степной хорек встречается днем на поверхности земли весьма часто. Наши данные показывают. оп в кирикто ите отр

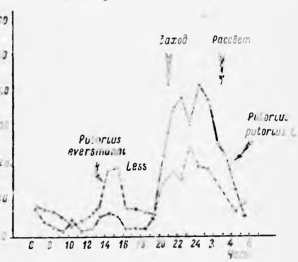


Рис. 4. Распределение активности взрослых хорьков в течение суток

ведении не случайны и сохраняются у зверей даже после их содержания в неволе в течени нескольких лет.

## 4. Особенности реакции обыкновенного и степного хорьков на градиент температуры

Переходя к данным изучения реакции хорьков на гради иг мпературы, мы должны прежде всего указать, что изучение грастактического оптимума или предпочитаемой темпер, уры различных видов летучих мышей и грызунов (Herter, 1934, 1936; Калабул 1939 б) показало, что этот признак безусловно тесно связан с о бенностями терморегуляции различных видов млекопитающих. В установлено, что предпочитаемая температура несомненно свяках с особенностями, определяющими различия в теплоотдаче р личных форм (например, размеры тела: Herter, 1936, густота мек вого покрова; Herter und Sgonina, 1938), так и с характером химической терморегуляции (Калабухов, 1939 б, в, 1940 а). Поэтом

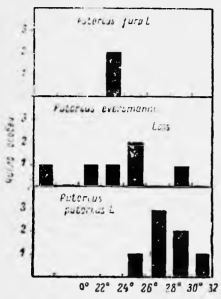


Рис. 5. Предпочитаемая хорьками температура

изучение реакции на градиент тем пературы близких форм хорей претставляет для нас большой интерес, так как может служить указанием в ряд существенных особенностей в характере терморегуляции у эти зверков, которые необходимо быю изучить в дальнейшем.

Данные, полученные в результат этих исследований, приведены в

табл. 4 и рис. 5.

Прежде чем переходить к сравнению обеих форм хорьков по этом признаку, необходимо указать, что мы не обнаружили у них возрастных отличий в предпочитаемой температуре (табл. 4), вероятно в связи с тем, что у молодых хорьков (Putorius putorius) в возрасте 2—2.3 месяцев, исследованных нами, термостивной принений в предпочитаемой температуре (табл. 4), вероятно в связи с тем, что у молодых хорьков (Putorius putorius) в возрасте 2—2.3 месяцев, исследованных нами, термостивной принений в предпочитаемой температурация была уже вполне развита.

Полученные данные позволяю говорить о том, что оба вида хорьков несомненно отличаются по реакции на градиент температуры.

Не основываясь на различиях средних, так как все же материал недостаточен для достоверного суждения об их значимости, мы оста новимся на индивидуальной изменчивости данного признака у обеих форм хорей. Приведенные в табл. 5 и рис. 5 данные говорят о том, что из 7 обыкновенных хорьков ии один не имел столь никую предпочитаемую температуру, как 4 степных хорька (17,14 -24,05°), а 6 из 7 хорьков имели предпочитаемую температуру выше, чем 5-й степной хорек (25,56°). Лишь 6-й, Putorius eversmanni, предпочитал высокую температуру (29,78°). Вывод о несколько большей «теплолюбивости» и большей четкости на градиент температуры для Putorius putorius L. представляет значительный интерес, так как говорит об отличиях в терморегуляции у обеих форм хорей. Исхо-1939 B, 1940 at дя из полученных нами ранее (Калабухов, данных о роли чувствительности организма к температуре для терморегуляторных реакций, подтвержденных недавно экспериментами Гертера (1940), мы можем предполагать, что у обыкновенного хорька терморегуляция должна быть более совершенной чем у степного, так же как это было обнаружено в случае сравнения лесной и желтогорлой мышей Apodemus sylvaticus L. и Apodemus flavicoliis Melch. (Калабухов, 1939 б. 1940 а). При этом наиболее вероятно, что эти отличня связаны как с различной теплопроводностью покровов (ср. Herter und Sgonina, 1938), так и с особенностями в химической терморегуляции (Калабухов, 1938 в; Herter, 1940).

Не имея возможности прямо установить, как меняется интенсивность газообмена у этих форм при разной температуре, мы сравни-

Таблица 4 Предпочитаемая температура обыкновенных и степных хорьков (Putorius putorius L. и Putorius eversmanni Less.)

| Вид  | <b>№.%</b><br>хорь-<br>ков        | n a a     | Возряст  | Число<br>Отче-<br>тоя                  | Предпочи-<br>таемая<br>темпера-<br>тура                            |
|--|-----------------------------------|-----------|--|--|--|
| Хорек<br>обыкно-<br>венный<br>Putorius<br>putorius<br>L. | 3<br>10<br>1<br>8<br>11<br>2<br>9 | Самец     | . Взрослый Молодой Взрослая Молодая Взрослый Молодая | 50<br>50<br>50<br>50<br>50<br>25<br>50 | 25,37°<br>26,18°<br>26,98°<br>27,41°<br>28,87°<br>29,60°<br>30,11° |
|  |                                   | Среднее   | -  | 325                                    | 27,79°   |
| Хорек<br>степной<br>Putorius<br>-versmanni<br>Less.      | 15<br>7<br>16<br>4<br>5<br>6      | Самка     | Взрослая  »  »  »                                    | 100<br>50<br>50<br>.50<br>.50<br>50    | 17,14° 21,86° 22,86° 24,05° 25,56° 29,78°                          |
|  |                                   | Среднее . | _  | 350                                    | 23,58°   |

вали интенсивность обмена веществ у степных и обыкновенных хорьков путем определения величины потери в весе при непродолжительном голодании. Для этой цели зверки, получавшие обычно корм в 14—15 час., на следующее утро взвешивались и оставались без корма (и без воды) в течение последующих 10 час. Опыты проводылись одновременно с двумя животными разных видов, причем эти пары подбирались одинакового пола и одинакового веса. Это условие было крайне важным вследствие резкого полового демор-

Патеря в весе при 10-ча овом голодании у обыкновенных и степных хорьков (Putorius putorius L. и Putorius eversmanni Less.)

|          | F                               | 2             |       |                            | л    | Потеря в вые за 10 часов |             |             |      |               |  |
|----------|---------------------------------|---------------|-------|----------------------------|------|--------------------------|-------------|-------------|------|---------------|--|
| 0 T - 0  |                                 | - O U         |       | Начальный<br>нес и отдель- | В    | ела                      | Средняя     |             |      |               |  |
| 50 .     | Вид                             | *             | Hon   | ных опытах,                |      | O                        | пыт         | Ы           |      | н весе        |  |
| 2        | 2                               | Ne.<br>1161 X |       |                            |      | 2-й                      | 3-й         | 4- a        | H=G  |               |  |
| 1        | Putorius<br>putorius<br>L.      | 2             | Самец | 1 <b>0</b> 55—1 110        | 1,48 | 1,80                     | 2,36        | 2,60        | 2,88 | 2,22          |  |
|          | Putorius<br>eversmanni<br>Less. | 4             | 10    | 1 096—1 162                | 2,09 | 2,77<br>153              | 2,49<br>105 | 4,07<br>156 | 4,30 | 3,14<br>14J,8 |  |
| $2 \mid$ | Putorius<br>putorius            | 1             | Самка | 552—570                    | 2,70 | 3,27                     | 3,42        | 4,10        | 4,84 | 3,66          |  |
|          | L.<br>Putorius                  | 6             | >>    | 591—608                    | 3,52 | 5,51                     | 4,38        | 6,86        | 6,09 | 5,27          |  |
|          | éversmanni<br>Less.             |               |       |                            | 130  | 160                      | 128         | 167         | 125  | 143,2         |  |

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> В графах для Putorius eversmanni под чертой дана потеря в весе в процентах в потере веса Putorius putorius в том же опыте.

физма в размерах у хорьков, так как самки почти в два раза ше самцов. Затем в конце опыта зверки снова взвешивались от ты подобного рода проводились с каждой парой несколько причем между днями опытов животные в течение 4—5 дней содужались в обычных условиях. Температура воздуха в период опыт (23 июля—19 сентября) колебалась от 25,6 до 16°. В табл. 5 предены полученные данные для пяти опытов с двумя пары хорьков разных видов.

Эти данные с несомненностью говорят о том, что потеря в ветпри голодании в температуре воздуха от 16 до 26 у степных хорьков всегда больше, чем у обыкновенных, причем в пяти опыти из десяти эта разница составляла от 49 до 670/о, в четырех други от 25 до 410/о и только в одном из опытов была всего лишь 50/о.

В какой мере эти различия связаны с особенностями в условия теплоотдачи с характером химической терморегуляции у этих форудолжны показать дальнейшие исследования.

# 5. Суточный цикл и предночитаемая температура домашнего хорька — Putorius furo L.

( целью получить представление о размахе внутривидовой измечивости изучаемых признаков у хорьков, мы воспользовались также возможностью обследовать двух самцов домащнего хорька-Реtorius furo L., содержавшихся в лаборатории экологии 1. Необходи указать, что происхождение этой формы до сих пор является недстаточно ясным. Завезенный в давние времена в Западную Европу из Африки, в целях использования для охоты за кроликами, дом. шний хорек имеет ряд морфологических черт, сближающих его о степным хорьком, в то время как по другим признакам он боле близок к обыкновенному (Миллер, 1912; Питт, 1921; Покок, 1936, Установление происхождения этой формы крайне осложняется: только тем, что в процессе одомашнения эти зверки приобрели ряз совершенно специфических черт, характерных для приручених животных, но также и тем, что в Западной Европе домашних хорьков часто скрещивают с местными дикими, как, например, это укзывает для Англии Дарвин («Изменения животных и растений под влиянием одомашнения», ч. П, гл. 20) и подробно описывает Пит (1921). Наконец, то, что имевшиеся у нас хорьки были полным альбиносами, как и большинство домашних хорьков, разводимых для лабораторных исследований, могло также определять наличи у них особенностей, характерных для альбиносов других млекопитаю щих (см. обзор этого вопроса – Калабухов, 1940 б). В табл. 6 приведены данные, полученные в опытах с этими зверками.

Мы видим, что дневной цикл активности домашнего хорька резко отличается как от суточной ритмики обыкновенного, ведущего строго ночной образ жизни, так и от распределения активности характерного для степных хорьков, которые хотя и довольно активны в дневные часы, но более половины всей длительности активности проявляют в течение ночи (рис. 2, 4, 6 и табл. 2, 3, 6). Не меньшей степени домашние хорьки отличаются от обыкновенны по предпочитаемой температуре, выбирая зону более низких темпратур (22,8° 23,5 вместо 25,3—30,1°; см. также табл. 4, 6 и рис. 5).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Хорьки, содержавшиеся в лаборатории, родились в Москве в апреле 1940 годината в политоров п

от родителей, полученных ВИЭМ из Англии.

<sup>2</sup> Оба экземпляра показали крайне сходное распределение активности в течение суток (рис. 6), хотя и несколько отличались по степени активности. Запись активности домашних хорьков производилась при температуре от 17,5 до 21°.

| N  | Ч сло<br>сугочных<br>записей | Средная<br>активность<br>за 24 чася | инность за 12 часов, я |           |                         | Средняя<br>предпочи-<br>тасмая |  |
|----|------------------------------|-------------------------------------|------------------------|-----------|-------------------------|--------------------------------|--|
|    | активности                   | в минутях                           | 18—6 час.              | 6-18 час. | читяємой<br>температуры | температура                    |  |
| 13 | 11                           | 296                                 | 22,0                   | 78,0      | 50                      | <b>2</b> 2,85°                 |  |
| 14 | 7                            | 435                                 | 29,2                   | 70,8      | 50                      | 23,53°                         |  |

Степной хорек в этом случае характеризуется признаками характера, переходного между этими двумя формами (рис. 5 и табл. 4, 5).

На основании этих данных следует сделать заключение о наличии более существенных отличий между обыкновенным хорьком и ломашним, чем между домашним и степным. Так как, исходя из приведенных выше соображений, едва ли легко на основании морфологических и физиологических признаков решать вопрос о возможном происхождении домашних хорьков от одной из этих диких форм,

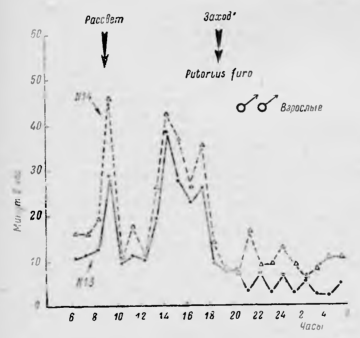


Рис. 6. Распределение активности домашних хорьков (Putbrius furo L.) в течение суток. Животные содержались первую половину дня при естественном освещении, а с 16.30 по 18.30—освещались электрическим светом

следует предполагать, что эти резкие отличия между обыкновенным и домашним хорьком (как, например, переход от ночного образы жизни к дневному, изменение реакции на градиент температуры, отсутствие характерной для хорьков агрессивности, позволяющее брать зверков в руки, невыделение пахучего секрета околохвостовых желез при испуге и т. д.) могут быть как результатом одомашнения, так и следствием альбинизма.

Так, например, приуроченность активности Putorius furo к дновным часам, видимо, столь же тесно связана с периодикой их питания в неволе, как у куниц, соболей и харз зоопарка (Пономарев, 1943).

Три периода резкого увеличения активности у Putorius furo точно соответствуют времени их кормления (9, 14 и 17 час.), причестравнительно менее четкое разделение двух последних периодов ворастания активности, видимо, связано с тем, что интервал времен между ними короче, чем между двумя первыми (3 часа вместь 5 час.—см. рис. 6).

Предпочтение домашними хорьками более низкой температура, видимо, связано с их альбинизмом, так как Гертер (1936) установы, что белые мыши и крысы более «холодолюбивы», чем серье, что определяется особенностями структуры их шерстяного покрова (Гер.

гер и Сгонина, 1938).

### 6. Заключение

Собранный нами материал по некоторым эколого-физиологичь ским особенностям близких форм хорьков еще недостаточен для того. чтобы ответить на целый ряд вопросов, поставленных нами в начож статьи. Прежде всего, необходимо более детально изучить индивидуальную изменчивость исследуемых признаков на значительне большем числе хорей обеих форм. Кроме того, нужно учесть что исследованные нами Putorius eversmanni из Хабаровской области могли обладать столь значительными особенностями вследствикрайне отличных условий их существования по сравнению с хорьками из Московской области. Поэтому для окончательного установ ления этих особенностей желательно исследовать хорьков оболу видов из какого-либо района, где они встречаются совместно (УССР) Северный Кавказ), или исследовать эти признаки у потомства дальневосточных хорьков, полученного в условиях Зоопарка. Последня залача представляет несомненный интерес также для установления наследственности этих эколого-физиологических признаков.

Несомненно, что детальное изучение других особенностей этих форм также необходимо для окончательного разрешения поставленной задачи. Но даже приведенный здесь далеко не полный материа: позволяет нам утверждать, что оба вида хорьков отличаются по ря ду крайне существенных эколого-физиологических особенностей. Все вичикто ите в характере распределения активности в течение суток, в реакции на градиент температуры и, наконец, в интенсивности обмена веществ, - вероятно, не только тесно связаны между собой, но являются также показателем наличия других глубоких отличий, характеризующих эти формы. В какой мере эти особенности связаны с условиями существования степного и обыкновенного хорьков, мы предпочитаем судить в дальнейшем, после выполнения велущихся в настоящее время других исследований. Но если пока стодует воздержаться от выводов о значении всех этих особенностей для существования животных в естественных условиях, то уже и сегчас можно указать на значение полученных данных для разрешетия некоторых практических задач.

Если для этих морфологически крайне близких и ведущих пово ьно сходный образ жизни видов нам удалось отм ить ряд существенных отличий, которые несомиенно связаны с дугими, соль же важными эколого-физиологическими признаками 1, то несомненно, что не меньшее чи то особенностей можно найти и у других б изких форм пушных животных, в частности у гидов, разводимых условиях неволи. Более того, лишь на основа этих данных мож создать для их оптималь ы условия существова ия. Такого реголача является крайне акт, пъной, так как до их пор, в связи

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Т к, например, различин и инт н пвиости сбмена у двух ви ов хорьков и сом-

элостаточно дифференцированным подходом к их содержанию. иже такие сравнительно давно разведенные в неволе формы, как сооль и куница или серебристо-черная и чернобурая лисы, размножаются в этих условиях далеко не одинаково успешно. Ряд других примеров подобного рода, касающихся некоторых близких видов, солержащихся в неволе в зоофермах, зверосовхозах и зоопарках, нами приводились в начале этой статьи.

Поэтому мы надеемся, что приведенный материал по двум видам юрьков заинтересует в первую очередь работников этих производетвенных учреждений и обратит их внимание на необходимость более 
тального сравнительного изучения содержащихся в неволе близких 
форм хищных млекопитающих для улучшения системы их содержа-

ния.

### Яптература

1. Бируля Н., Экологические закономерности распространения малого суслика г пространстве.— Сб. Ин-та зоологии МГУ, 3, 1936.— 2. Волчанецки и И. К блоютни степного хорька. Материалы к познанию фауны Н. Поволжья, III. 1929—3. Волчанецкий И., Матеріали з биологи степового тхора. Тр. Зоол. метру та Харьк гос. ун-та, 4, 1937.—4. Gerstell R., The value of groundhog holes a winter retreats for rabbits. Penns. Game News, 9, 1837.—3. 14 раз и 1 измевеняя животных и растений под влиянием одомашнивания, 11, 20, 1928. 6. Dice l... Feological and genetic variability, within species of Peromy cas Amer Nat IXXXIV. 752, 1940.— 7. З верев М., Материалы по биологии и сельско холяйствентому засления в словри хорька и ругих чет их хищников из семейства Ми-т. То по жони, рястен сибири. 18, 1931. - 8. Каллоухов Н., Лак почерноим массовсто во миожения мыневальных грызунов Зоолог жури, XIV. 2, 10.5. в Ето ж . Фили отические особенности одижна видов жив иных Успектом бил. V 2, 1938—10. Гго ж е. Some physiological adapt form of the cond-mouse and or other species of composition. telents. J. Anim. Ecol., 6, 2, 1927.—11. Его же, Суточный цикл активности лесвым выправления такител в застымовителя и матого и вычинатого следиков на ущией температуры. Зоолог. жури. XVIII, 5, 1939.—13. Его же, Соотноше и ристактического оптимума и критической температуры млекопитающих. Успехи вр. бисл., X, 3, 1939.—14. Его же, Адантивное значение чувствительности оргавые ополь, А. э. 1959.— 14. Его же, Адантивное значение чувствительности органача в в сещина фолторам. Жури, общен бизд., 1, 2, 1940.— 15. Его же. Физиопоставля в обстиости в выправления в поставля в пост К вопросу о стационарном распределении мышевидных грызунов. Уч. записки 113, certain characters in the polecat, ferret and in polecat-ferret hybrids Journ. Genet VI. 2, 1921—22 Росос k R., The polecats of the genera Putorius and Vormela in the British Museum Proc. Zool. Soc., IV, 1935.—23. Поном трев А., Суточный еты себоля, лесной и каменной куниц и харзы (в печати).—24. Свириденко П. I мложение и гибель мышевидных грызунов. Груды по защите растел. IV, 3. 334.— 25. Его же. Степной хорек и сто сельскохо пістепное значение в борьбе 1. 1935.— 26. Слония А., К сравнитель-2, 1 — Стрельников И. Зпачение F., Genetic III. Bibliogr. Genet., IX, 1932.—29. Timofeeff-Ressovsky N., Genetik und Evolusionsforschung. Verhandl. Deutsch. Zool. Gesellsch., 1939. те в условиях степных районов Предкавказья и влияние на нее хищников. Зоолог журн., XVII, I, 1938.

## THE PECULIARITIES OF THE ACTIVITY RHYTHM AND TEMPERATURE PREFERENCE IN COMMON AND STEPPI **POLECATS**

## (Putorius putorins L. and P. eversmanni Less.) By N. KALABUKHOV

(Laboratory of Ecology, Zoopark of Moscow) SUMMARY

1. Author has studied the diurnal a tivity and t mp ratur pri rence in two closely related forms of the polecats Putorius putar, L. and P. eversmanni Less. by means of technique formerly desbed (Kalabukhov 1939 a, b) with some improvements connected with ne ling size and other peculiarities of these mammals (se

2. It has been established that the steppe polecat - Putorius even nanni I ss. has not a such strictly expressed nocturnal activity cr as the second form P. putorius L. (see tables 2 and 3, and fig. The activity cycle of young polecats (P. putorius) as well as difference in diurnal activity of adult males and females was investigated (see table 1, 2, and 3 and fig. 2).

3. Two forms of polecat differ also in their temperature preferen-(see fig. 5 and table 4), as well as in their intensity of exchanstudied by determining of weight loss during 10-hours f sting able 5).

4. Author has studied by similar technique the activity and tem. rature preference in the albino ferret Putorius furo L. (see table and fig. 5-6).

градиент температуры обыкновенного степного

хорьков . . . . . . . . .

common and steppe polecats

(Putorius putorius L. and P.

eversmanni Less).....192

Ответственный редактор акад. С. А. Зерноз