

УДК 593.714.2:591.112.3:573.7:573.22

ЭКСПРЕСС-ПЕРЕМЕЩЕНИЕ ЧАСТИЦ В СТОЛОНЕ КОЛОНИАЛЬНОГО ГИДРОИДА *DYNAMENA PUMILA* (L., 1758)

© 2022 г. В. С. Дементьев¹, Н. Н. Марфенин¹ *

¹Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова, биологический факультет, кафедра зоологии беспозвоночных
Ленинские горы, 1, Москва, 119234 Россия

*E-mail: marf47@mail.ru

Поступила в редакцию 04.02.2022 г.

После доработки 03.03.2022 г.

Принята к публикации 12.03.2022 г.

Исследование выполнено по программе изучения механизмов самоуправления нецентрализованных биологических систем. Модельный объект — колониальный гидроид *Dynamena pumila* (L., 1758) — представитель модульных децентрализованных организмов. Распределительная система пульсаторно-реверсивного типа основана на пульсациях множества гидрантов и участков общего тела колонии — ценосарка. Их взаимодействие лежит в основе формирования время от времени протяженных течений жидкости (гидроплазмы), заполняющей внутреннюю трубковидную полость колониального организма. Особенность данной распределительной системы в том, что отдельных пульсаций недостаточно для перемещения частиц на значительное расстояние. Взаимодействие пульсаторов интерпретируется в научной литературе по-разному и поэтому нуждается в углубленном изучении. Это ключевой пункт любой концепции саморегуляции нецентрализованной системы. На колониальных гидроидах задача сводится к сравнению перемещения частиц в прямолинейном столоне двумя методами: макро- и микрорегистрацией. При макрорегистрации определяется время переноса частиц пищи к верхушке столона на максимально возможное расстояние от удаленного побега с гидрантами без учета отдельных пульсаций. При микрорегистрации учитываются пульсации с помощью цейтраферной микровидеосъемки, регистрирующей сжатия тела и локальное перемещение гидроплазмы. Нами впервые установлены протяженность и продолжительность перемещения не всего потока, а отдельных частиц в полости столона колонии *D. pumila*. Большинство частиц перемещались на расстояние одного-двух модулей столона, т.е. в среднем на 6–7 мм, что недостаточно для транспорта через всю колонию. Однако 18% из общего числа зарегистрированных частиц проходили безостановочно за 1–2 мин расстояние 23 мм — дистанцию от материнского побега, от которого выросла колония, до верхушки роста столона. Этот факт подтверждает гипотезу нецентрализованного согласования, в результате которого побеги, поочередно принимая в себя часть потока и сжимаясь после этого, принимают участие в однонаправленном перемещении гидроплазмы. Однако согласование пульсаторов неполное и непостоянное, что характерно для нецентрализованной саморегуляции. Всего прослежены траектории 372 частиц. Установленное соотношение траекторий по протяженности позволяет определить меры эффективности и хаотичности функционирования нецентрализованной распределительной системы пульсаторно-реверсивного типа.

DOI: 10.31857/S0044459622030046

Статья посвящена изучению механизмов функционирования нецентрализованных систем, в которых нет органов управления, а все части одинаковы по воздействию друг на друга. К таким системам относятся популяции, биоценозы, все модульные организмы и ткани многоклеточных организмов. Вероятно, и социумы в значительной мере подчиняются закономерностям нецентрализованной саморегуляции, хотя в них может быть значителен и фактор управления. Основная загадка нецентрализованных систем — это способ поддержания их целостности, интегрированно-

сти. Среди всех перечисленных объектов модульные организмы, пожалуй, наиболее интересны с позиции механизмов саморегуляции без участия управляющих органов. К ним относятся все растения, грибы, колониальные беспозвоночные, но не на всех этих объектах просто исследовать организменную интеграцию.

Колониальные гидроиды особо удобны для изучения нецентрализованных систем. Они просто устроены и состоят из множества равнозначных частей: зооидов, побегов, на которых они

расположены, и столонов, от которых отходят побегов. Тело двухслойное и полупрозрачное, трубковидное, образует совмещенную пищеварительную и распределительную системы органов. Массивных органов нет. Нервная система развита настолько слабо, что в ней нет даже ганглиев. Других систем органов нет, кроме репродуктивной. Единственная разветвленная трубковидная полость трубчатого тела (ценосарка) объединяет все зооиды в единое целое и является основой интеграции. Все участки тела колониального гидроида пульсируют, сжимаясь и медленно расширяясь несколько раз в час, создавая внутри ценосарка течения заполняющей его жидкости (гидроплазмы).

По сути, такой модульный организм представлен совокупностью пульсаторов, перемещающих жидкость в общей трубчатой разветвленной полости колониального организма. Интеграция столь необычного организма выражается в перемещении полупереваренной пищи из мест поступления в организм к зонам роста. Особый интерес вызывает способность столь несовершенного организма транспортировать пищевые частицы в удаленные от зооидов зоны роста — к верхушкам столонов. Учитывая “маломощность” отдельных пульсаторов, их множественность и несогласованность, а также протяженность пути доставки пищи и разветвленность ценосарка, сложно было представить, как возможна интеграция колониального организма.

Способ и дальность перемещения частиц пищи в колониальных гидроидах до сих пор вызывают споры (Бурыкин, 2010; Marfenin, Dementyev, 2017; Марфенин, Дементьев, 2019). У гидроидов гидроплазма (жидкость, заполняющая полость тела) приводится в движение множеством самостоятельных пульсаторов. У колониальных гидроидов нет главного пульсатора — сердца, а распределительная система разветвлена, причем ветви не замыкаются друг на друга, а заканчиваются слепо верхушками роста. Под микроскопом видно, что частицы движутся попеременно то в одну сторону, то в противоположную (Hale, 1960; Fulton, 1963; Карлсен, Марфенин, 1976, 1984). Создается впечатление, что перемещение пищи по колонии на значительные расстояния невозможно. Как тогда зоны роста, удаленные от мест получения пищи, могут быть обеспечены питательными веществами?

Благодаря подробным исследованиям функционирования распределительной системы (Марфенин, Дементьев, 2017, 2019, 2020) удалось установить, что протяженные гидроплазматические течения (ГПТ) образуются из цепочек коротких локальных токов. Однако оставался не до конца ясным вопрос о возможности непрерывного перемещения частиц в гидроплазме на дальние

расстояния, сопоставимые с длиной основного столона, объединяющего весь колониальный организм. Косвенные данные позволяли предполагать, что такие перемещения возможны. Имелись и отдельные непосредственные наблюдения за частицами (Rees et al., 1970). Однако до сих пор не было специальных исследований, которые показали бы, насколько характерен безостановочный перенос частиц от одного конца колониального организма до противоположного.

Целью работы является определение дальности и траекторий движения взвешенных в гидроплазме частиц у модельного вида гидроидов *Dynamena pumila* (L., 1758), что необходимо не только для понимания механизма распределения пищи по колониальному организму, но и значительно шире — для определения интеграционных возможностей нецентрализованной биологической системы как таковой.

МАТЕРИАЛ И МЕТОДЫ

Исследование проводили на Беломорской биологической станции им. Н.А. Перцова Московского государственного университета им. М.В. Ломоносова, расположенной в проливе Великая Салма Кандалакшского залива Белого моря.

Объект исследования — гидроид *Dynamena pumila* (Sertulariidae, Leptothecata, Hydrozoa) — модельный вид, неоднократно использовавшийся ранее в различных экспериментальных исследованиях роста, морфогенеза и образа жизни. Обитает в зоне легкой доступности на границе литорали и сублиторали. Питается мелким зоопланктоном, особенно личинками беспозвоночных. С одного таллома фукуса собирали побеги *D. pumila* с растущими верхушками, хорошо различимыми по светлой окраске. В лаборатории побеги прикрепляли на предметные стекла, которые помещали в десятилитровые аквариумы с естественной морской водой и активной аэрацией. Воду в аквариумах обновляли два раза в неделю. Ежедневно кормили в течение 1 ч свежесывлупившимися науплиями *Artemia salina* (L., 1758). Температура поддерживалась автоматически в пределах $15 \pm 1^\circ\text{C}$. Подробнее методика культивирования описана ранее (Марфенин, Дементьев, 2018а, б; Dementyev, Marfenin, 2021).

Дальность перемещения частиц по столону определяли визуально, просматривая под микроскопом предметные стекла с колониями при увеличении $\times 100$ на просвет и нанося на схему колонии (рис. 1) по сегментно (последовательно по модулям столона) траекторию движения частиц в виде стрелочек. Эта процедура регистрации перемещения частиц в дальнейшем называется визуальным сканированием.

Таблица 1. Размер колонии, время последнего кормления и количество частиц, траектория движения которых была отслежена

№ колонии	Общая длина столона, мм	Дата	Последнее кормление	Количество зарегистрированных частиц
1–4 (2015)	23.4	11 июля 2015 г.	Непосредственно перед сканированием	41
		13 июля 2015 г.	За сутки до съемки	43
		15 июля 2015 г.	За 4 часа до съемки	34
		18 июля 2015 г.	За сутки до съемки	40
2–8 (2015)	21.7	14 июля 2015 г.	За 3 суток до съемки	45
		16 июля 2015 г.	За 20 часов до съемки	33
		22 июля 2015 г.	За сутки до съемки	25
		23 июля 2015 г.	За 2 суток до съемки	18
10–8 (2015)	13.8	17 июля 2015 г.	За 2 суток до съемки	28
		18 июля 2015 г.	За 15 часов до съемки	40
		19 июля 2015 г.	За 2 суток до съемки	25

Длина стрелочки соответствует пройденному пути частицей.

Сплошная стрелка маркирует направление (+)ГПТ к верхушке роста столона, пунктирная – обратное направление (–)ГПТ от верхушки столона. Протяженные ГПТ к верхушке столона называются *магистральными*, а от верхушки столона к материнскому побегу – *компенсаторными*. Кроме них могут наблюдаться и локальные короткие ГПТ. Обозначения (+)ГПТ и (–)ГПТ относятся ко всем течениям гидроплазмы: как локальным, так и протяженным.

Если частицы переставали двигаться направленно и начинали вращаться на месте, то подобное состояние мы обозначали символом “σ”.

Также указывали время начала и окончания движения для определения длительности пути. Мы не стали выдерживать постоянной шаг регистрации: начальное время зависело от того, когда обнаруживались четко различимые частицы, за движением которых можно было следить.

Перемещающимися частицами, чьи траектории мы исследовали, могли быть любые визуально отличающиеся от окружения структуры, за которыми можно было следить, не теряя их из виду. Сюда относились:

- частицы неправильной угловатой формы (заметные на фоне остальных округлых частиц);
- скопления частиц, где последние сохраняли постоянное расположение друг относительно друга, например, две мелкие, одна крупная и еще одна мелкая. Такие конгломераты не перемещаются по ходу движения, благодаря чему можно отследить полную траекторию движения по столону;

- аномально пигментированные частицы (например, очень черные или рыжие).

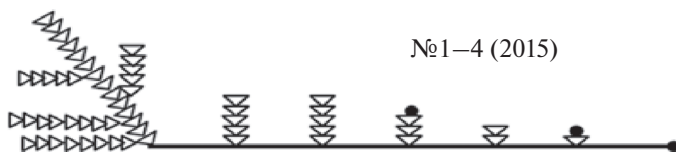
Наблюдения проведены на трех колониях: № 1–4 (2015), № 2–8 (2015), № 10–8 (2015). Регистрацию дальности в каждой из них проводили неоднократно с перерывом в несколько дней. Колонии № 1–4 (2015) и № 2–8 (2015) активно росли: новые модули столона и побегов у них продолжали формироваться в течение всего периода исследований: 11–18 июля для № 1–4 (2015) и 14–23 июля для № 2–8 (2015). Третью колонию № 10–8 (2015) исследовали в течение трех дней (17–19 июля), однако за это время рост столона и побегов не происходил. Суммарно были зарегистрированы траектории движения 372 частиц (табл. 1).

Результаты регистрации траектории движения частиц в одной колонии в течение одного дня заносили в отдельный бланк учета.

РЕЗУЛЬТАТЫ

Для трех колоний суммарно было составлено одиннадцать бланков учета траектории движения частиц. Вначале рассмотрим один бланк в качестве примера учета перемещения частиц в столоне колонии, а затем перейдем к обобщенным данным по всем полученным результатам.

18 июля 2015 г. была проведена регистрация перемещения частиц в колонии № 1–4 (2015) (рис. 1), стolon которой состоял из шести модулей: пяти сформированных и одного растущего (так называемого нулевого). Колония последний раз получила пищу за сутки до регистрации движения частиц. За время наблюдения мы зарегистрировали 40 траекторий частиц, направленных примерно поровну к верхушке столона (+)ГПТ и



№ модуля	Модуль столона						T ₁ -T ₂ , часы	Дальность пути частиц (в модулях столона)
	5	4	3	2	1	0		
1							0:02	-6
2						→ σ	0:00	2
3							0:02	5
4							0:00	-2
5							0:00	-1
6						→ σ	0:01	2
7							0:02	-5
8						→ σ	0:00	1
9							0:01	-4
10							0:02	3
11							0:01	5
12							0:02	-4
13							0:00	-2
14						→ σ	0:00	2
15							0:02	-4
16						→ σ	0:01	3
17							0:00	-2
18							0:02	3
19						→ σ	0:02	1
20							0:02	5
21							0:00	-1
22							0:01	4
23							0:00	-4
24							0:00	-2
25						→ σ	0:00	1
26							0:00	-1
27						→ σ	0:00	3
28							0:01	4
29							0:01	-3
30							0:01	-2
31						→ σ	0:01	2
32							0:01	2
33							0:01	-2
34						→ σ	0:01	3
35							0:00	-1
36							0:01	-5
37							0:02	4
38							0:01	-1
39						→ σ	0:02	2
40						→ σ	0:01	2

←
Рис. 1. Траектории движения взвешенных в гидроплазме частиц в колонии *D. pumila* № 1–4 (2015). В левом столбце порядковый номер наблюдения; в крайнем правом – количество пройденных модулей столона (знак “–” означает движение частицы от верхушки столона); во втором справа столбце – время, за которое частица проделала весь путь; сплошные и пунктирные стрелки – направление движения и модули столона, через которые частица прошла; сплошные стрелки – по направлению к верхушке столона, пунктирные – в обратном направлении; σ – отсутствие поступательного движения.

от нее (–)ГПТ. Частицы проходили дистанции длиной от одного до шести модулей, их время в пути иногда составляло менее минуты (0:00), иногда до 2 мин (0:02). Некоторые частицы переходили от ламинарного направленного движения к турбулентному, начиная вращаться на месте (например, наблюдения 2, 6, 9, 14, 16, 19 и т.п.). Другие заходили из столона в побеги, где пропадали из виду (наблюдения 1, 3, 4, 5, 7, 8 и т.п.). В продолжающем расти нулевом модуле столона направленно двигавшиеся частицы были обнаружены всего в пяти случаях из сорока (наблюдения 1, 2, 29, 31, 36).

В других бланках учета картина была сходной. Рассмотрим совокупные характеристики их траекторий.

Больше всего было зарегистрировано траекторий длиной в два модуля столона, как в направлении верхушки столона, так и в обратном (табл. 2, рис. 2). На втором месте по численности находятся траектории длиной в один модуль столона, реже – протяженностью в три модуля. Длинные траектории (четыре модуля и более) также встречались,

хотя и в меньшем количестве. Тем не менее таких протяженных пробегов частиц среди магистральных ГПТ (направленных к верхушке столона) было 18%, а среди компенсаторных ГПТ (от верхушки столона) – 11%.

По длительности пробега в обоих направлениях: к верхушке столона и от нее – преобладали краткосрочные перемещения длительностью менее 1 мин (37%), 1 мин (41%) и 2 мин (19%). В совокупности они составляли 97% всех наблюдений (табл. 3, рис. 2). При этом быстрые перемещения были характерны как для частиц, проходивших короткие дистанции (один–два модуля столона), так и длинные, которые проходили всю дистанцию от материнского побега до дистального модуля столона с верхушкой роста всего за 1–2 мин (табл. 4).

В среднем между очередными протяженными (четыре и более модулей) перемещениями частиц было зарегистрировано 6 ± 4 коротких перемещений (табл. 5). Колония № 10–8 (2015) была небольшой: три модуля столона. Поэтому редкие перемещения частиц более чем на три модуля

Таблица 2. Дальность перемещения распознаваемых частиц в столоне при совместном учете всех исследованных колоний *D. pumila*, ранжированная по числу модулей столона и по направлению

Число модулей столона, пройденных частицей	Число частиц с данной траекторией	Доля от общего числа, %
К верхушке столона, (+)ГПТ		
Менее одного	15	8
Один	47	25
Два	63	33
Три	32	17
Четыре	20	11
Пять	13	7
Шесть	0	0
Сумма	190	100
От верхушки столона, (–)ГПТ		
(–) один	48	26
(–) два	78	43
(–) три	36	20
(–) четыре	15	8
(–) пять	4	2
(–) шесть	1	1
Сумма	182	100

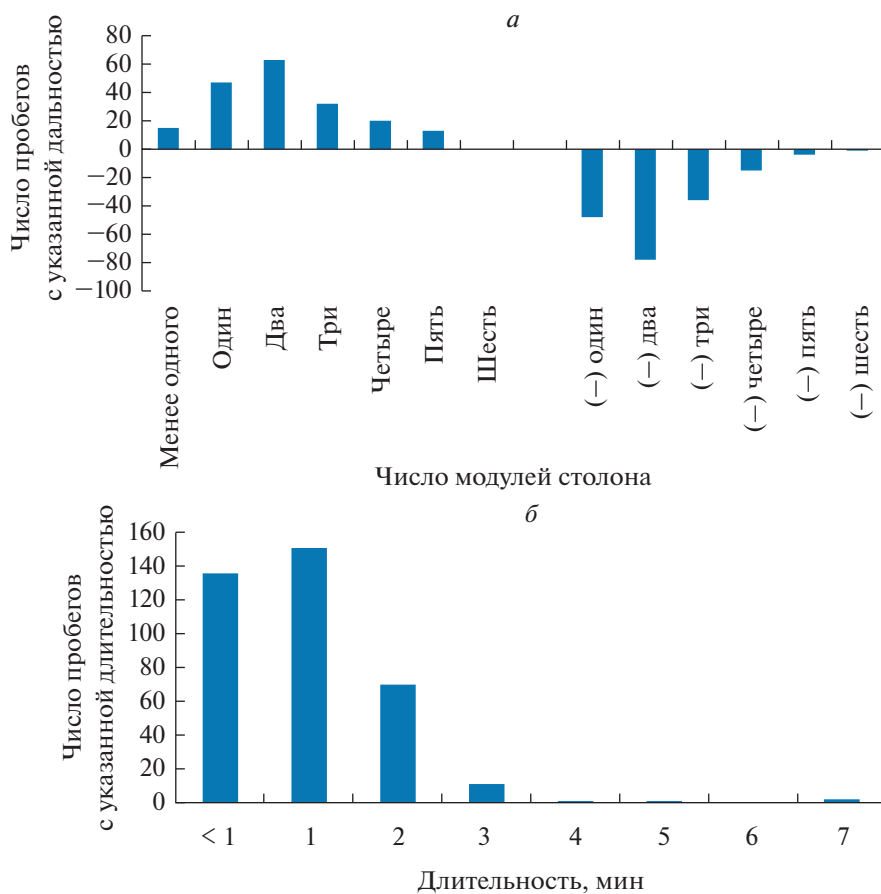


Рис. 2. Вариационные ряды дальности перемещения (а) и длительности пробегов (б) распознаваемой частицы в гидроплазме по столону всех исследованных колоний *D. pumila*.

означают их заход в короткий дистальный участок столона (длиной всего 0.8 мм) с верхушкой роста.

Значительных различий в протяженности и продолжительности перемещения частиц к верхушке столона и от нее в сторону материнского побега не обнаружено (табл. 2, 4).

ОБСУЖДЕНИЕ

Хотя сами гидроиды не имеют прикладного значения, они, тем не менее, уже более века используются в качестве натуральных моделей для фундаментальных исследований. Проведенная регистрация траекторий перемещения частиц в полости столона уникальна и представляет инте-

Таблица 3. Длительность пробега частиц по столону всех исследованных колоний *D. pumila* совместно, ранжированная по минутно

Длительность пробега частицы, мин	Число пробегов с указанной длительностью	Доля от общего числа, %
<1	136	36.6
1	151	40.6
2	70	18.8
3	11	3
4	1	0.3
5	1	0.3
6	0	0
7	2	0.5
Сумма	372	100

Таблица 4. Длительность протяженного (три модуля и более) пробега частиц по столону всех исследованных колоний *D. pumila*

К верхушке столона, (+)ГПТ			От верхушки столона, (-)ГПТ		
длительность пробега частицы, мин	число пробегов с указанной длительностью	доля от общего числа, %	длительность пробега частицы, мин	число пробегов с указанной длительностью	доля от общего числа, %
<1	5	7.7	<1	3	5.4
1	33	50.8	1	28	50
2	23	35.4	2	20	35.7
3	3	4.6	3	5	8.9
4	0	0	4	0	0
5	0	0	5	0	0
6	0	0	6	0	0
7	1	1.5	7	0	0
Сумма	65	100	Сумма	56	100

рес для понимания принципов функционирования распределительной системы гидроидов, как примера нецентрализованной биологической системы.

О протяженности гидроплазматических течений (ГПТ) у колониальных гидроидов обычно получают представление косвенно несколькими способами.

Проще всего провести непосредственные наблюдения перемещения гидроплазмы под микроскопом. По перемещению взвешенных в ней частиц можно судить о направлении ГПТ, скорости течений и их постоянстве. Однако таким способом нельзя выяснить, как далеко перемещаются отдельные частицы, которые могут поступать из разных побегов, создавая впечатление непрерывного переноса пищи от одного конца колонии к другому.

На самом деле точные данные, полученные на основе цейтраферной микровидеосъемки, дают основание утверждать, что регистрируемые ГПТ непротяженны (Дементьев, Марфенин, 2018, 2019, 2021), и частицы переносятся не более чем на расстояние двух–трех модулей столона.

Третий способ связан с использованием изотопных меток, когда по меченым изотопами частицам можно судить о времени смещения местоположения метки. Этот метод неоднократно применяли при изучении обмена веществ у морских беспозвоночных (Fretter, 1953) и несколько раз при изучении транспорта пищи у разных стрекающих. Оказалось, что миграция изотопных меток может происходить за короткое время (около получаса) на значительное расстояние — на противоположный конец колонии (Rees et al., 1970).

Как это происходит, оставалось неясно. Учитывая, что частицы в гастроваскулярной полости гидроидов с пульсаторно-реверсивной распределительной системой движутся не поступательно, а колебательно, трудно было представить механизм быстрого переноса пищи на дальние расстояния, соразмерные с размерами колониального организма.

Тот же результат можно получить без автордиографии — всего лишь наблюдая за положением в колонии естественно окрашенных частиц пищи, например, рачка *Artemia*. Оказалось, что пища за несколько часов, а может быть и быстрее, переносится через всю колонию (Dudgeon, Buss, 1996; Dudgeon et al., 1999). Аналогичные результаты были получены при скормливания гидрантам искусственных флюоресцирующих пищевых частиц (Buss et al., 2015). Также есть краткое описание использования программного обеспечения для определения смещения клеток в полости столона за единицу времени по материалам видеосъемки (Narmata et al., 2013).

Наконец, скорость ГПТ теоретически можно было бы определять лазерной доплеровской анемометрией (Briers, 2007), как и при измерении кровотока в сосудах, но этот метод до сих пор слишком громоздкий относительно миниатюрных гидроидов, требовательных к условиям содержания. Поэтому в исследованиях распределительной системы гидроидов он не нашел применения.

Учитывая изложенные особенности и трудности изучения протяженности переноса пищи у колониальных гидроидов, приходится признать, что до сих пор актуален самый простой метод не-

Таблица 5. Последовательность смены протяженности траекторий частиц в каждой из исследованных колоний, представленных совместно

№ колонии	Номера бланков регистрации										
	1–4 (2015)				2–8 (2015)				10–8 (2015)		
дата	11 июля 2015 г.	13 июля 2015 г.	15 июля 2015 г.	18 июля 2015 г.	14 июля 2015 г.	16 июля 2015 г.	22 июля 2015 г.	23 июля 2015 г.	17 июля 2015 г.	18 июля 2015 г.	19 июля 2015 г.
1	1	-4	-1	-6	-3	3	5	-1	-2	2	-1
2	-4	3	2	2	-4	-3	-2	-2	-2	1	-2
3	4	-1	-3	5	1	2	-3	2	1	-1	1
4	-2	0	-2	-2	-2	-1	-2	-2	-1	-3	-1
5	1	-2	-1	-1	2	2	2	3	-4	3	1
6	3	3	1	2	2	3	-3	-2	1	2	3
7	3	2	1	-5	-3	-3	5	1	-1	-2	2
8	-3	-3	5	1	-2	-3	-3	5	1	3	-3
9	2	0	3	-4	-2	-2	-2	-2	1	-3	1
10	5	1	-2	3	-2	1	1	-3	-4	-1	-2
11	-2	-2	0	5	4	1	-1	4	2	2	-3
12	2	2	-2	-4	2	3	1	1	3	-2	2
13	5	2	1	-2	-2	-2	3	-2	3	3	-1
14	-1	-2	-2	2	-2	-2	-2	4	1	3	2
15	-3	3	2	-5	2	-2	2	-2	-1	2	-3
16	-1	2	4	3	-3	1	-2	-2	1	1	2
17	2	0	-4	-2	3	4	-3	4	-3	1	-1
18	3	-3	-2	3	4	-2	2	-2	4	-3	-3
19	-2	0	1	1	-3	-3	1		-2	0	4
20	2	5	1	5	1	-1	-3		-2	2	-2
21	-1	-4	-1	-1	-1	2	-1		2	0	-3
22	-2	-2	-2	4	-2	-1	1		3	-1	2
23	5	0	2	-4	2	4	-2		-4	1	2
24	-2	2	4	-2	-2	-2	4		1	2	-3
25	-1	-1	0	1	3	-1	-3		2	2	3
26	5	4	-4	-1	1	2			-2	2	
27	-1	4	-2	3	-4	-2			-1	-1	
28	-2	-3	1	4	2	3			-1	-1	
29	2	-1	-2	-3	-2	-3				2	
30	-3	0	2	-2	-2	-2				-2	
31	2	-2	-1	2	0	-2				-2	
32	4	0	-2	2	-1	1				-2	
33	-4	2	0	-2	-2	1				1	
34	-1	-1	1	3	3					-1	
35	2	0		-1	-2					-3	
36	3	2		-5	-2					-2	
37	-1	-3		4	3					1	
38	1	-4		-1	-1					1	
39	-5	0		2	-2					-1	
40	2	2		2	1					1	
41	5	2			2						
42		4			-1						
43		-2			2						
44					-1						
45					2						

Примечание. Серая заливка – протяженность длинных траекторий (четыре–шесть модулей столона).

посредственного отслеживания движения конкретных частиц. К сожалению, никто раньше планомерно не использовал этот метод, ограничиваясь единичными наблюдениями.

Выяснилось, что прослеженные визуально отдельные частицы либо их скопления могли преодолевать безостановочно предельно большие расстояния (с учетом размеров используемых нами колоний). В нашем случае это расстояния покрывало пять модулей столона. При средней длине модуля столона *D. pumila* в 3 мм (Марфенин, Дементьев, 2017, 2019) это соответствует дистанции в 15 мм. В исследованных нами колониях расстояния между побегам были больше, и частицы непрерывно проходили до 23 мм – колония № 1–4 (2015).

Величина просвета столона составляет в среднем 0.1 мм, т.е. частицы преодолевают расстояние в 230 раз больше того места, в котором они исходно находились. Если сравнить с размерами самих частиц, то пройденное расстояние в 1–2 тыс. раз больше, чем они сами.

Установлена продолжительность таких единичных актов перемещения частиц. В подавляющем большинстве случаев частицы проходят через весь столон за 1–2 мин, а иногда и менее чем за минуту. Ранее, путем непосредственного визуального отслеживания перемещения отдельных частиц по столону, было показано, что средняя скорость ГПТ в столонах *D. pumila* равна 200 мкм/с, а максимальная – 800 мкм/с (Карлсен, Марфенин, 1984). При таких скоростях за 1 мин частицы могут пройти внутри ценосаркальной трубки от 12 до 48 мм. Менее чем за 1 мин фронт ГПТ может распространиться на расстояние, равное длине, по меньшей мере, трех модулей, т.е. в среднем на 8–9 мм. В таком случае скорость фронта ГПТ превышает 150 мкм/с (Марфенин, Дементьев, 2019). Столь высокие скорости позволяют чрезвычайно быстро распределять пищу по колониальному организму и кажутся удивительными для прикрепленного малоподвижного гидроида.

Следовательно, транспорт пищевых частиц в этих колониях максимально эффективен, если частицы за один акт перемещения в одну сторону могли быстро проходить расстояние от материнского побега до верхушки роста столона. Полученный нами результат противоречит достоверным данным о протяженности локальных ГПТ, полученным нами же ранее методом стационарной цейтраферной микровидеоосъемки перемещения частиц в выбранном для этого участке ценосарка (Марфенин, Дементьев, 2017). Согласно этим данным, протяженность даже мощных ГПТ не превышает двух модулей столона, т.е. не более 7 мм. Как сочетается одно с другим?

На самом деле загадка была уже давно решена в виде гипотетической модели “рокировки объе-

мов гидроплазмы” (Марфенин, 1985). Суть модели в том, что при движении в трубковидной полости столона столб жидкости (гидроплазмы) частично заходит в ближайший побег, а частично проходит дальше. Ближайший побег реагирует сжатием на расширение своей полости из-за притока гидроплазмы (рис. 3). Выходящая из него порция гидроплазмы оказывается сзади столба гидроплазмы, движущегося в столоне. Получается, что головная порция столба в результате захода в побег и затем выхода из него оказывается в хвосте того же столба гидроплазмы, т.е. происходит “рокировка”. Очередной побег начинает выполнять роль двигателя, выталкивая часть гидроплазмы из себя. Поочередное участие побегов в продвижении гидроплазмы в столоне может теоретически обеспечить транспортировку частиц на неограниченное расстояние.

Однако работа этого механизма не столь упорядочена. Передняя порция столба гидроплазмы может не зайти в очередной побег, если его ценосарк сопротивляется расширению, а это происходит в тех случаях, когда ценосарк недавно сжимался, и требуется некоторое время на его релаксацию. Возможно, при получении порции гидроплазмы ценосарк побега не сразу сжимается, а со значительной задержкой. Или же в момент прохождения столба жидкости под побегом этот побег сам начинает выдавливать избыточную гидроплазму, накопившуюся в нем – например, после переваривания пищи.

Все это вносит значительные искажения в теоретически простую и четкую модель транспортировки пищи по колонии. Получается, что модель работает плохо, неупорядоченно, хаотично. Об этом писал Ю.Б. Бурыкин (2010, 2013, 2015). Признав “эстафетный” механизм перемещения частиц от одного побега к следующему, он все же настаивал на том, что подобная распределительная система не способна интегрировать колониальный организм, т.е. неэффективна. На наш взгляд, он переоценил неупорядоченность функционирования нецентрализованного организма (Марфенин, 2016).

Понять, насколько транспорт пищевых частиц не случаен и эффективен, помогают проведенные нами наблюдения. Из обобщенных данных по всем колониям следует, что подавляющее большинство траекторий частиц короткие – один–два модуля столона (табл. 2, рис. 2). Более протяженных траекторий от материнского побега к верхушке столона немного (всего 18%), но они есть, причем довольно быстрые. Частицы преодолевают всю длину столона за 1–2 мин (табл. 4). Следовательно, отдельные ГПТ, переносящие частицы, проходят безостановочно расстояние, в 2–3 раза превышающее возможности локального течения. Этот факт прямо подтверждает гипотезу

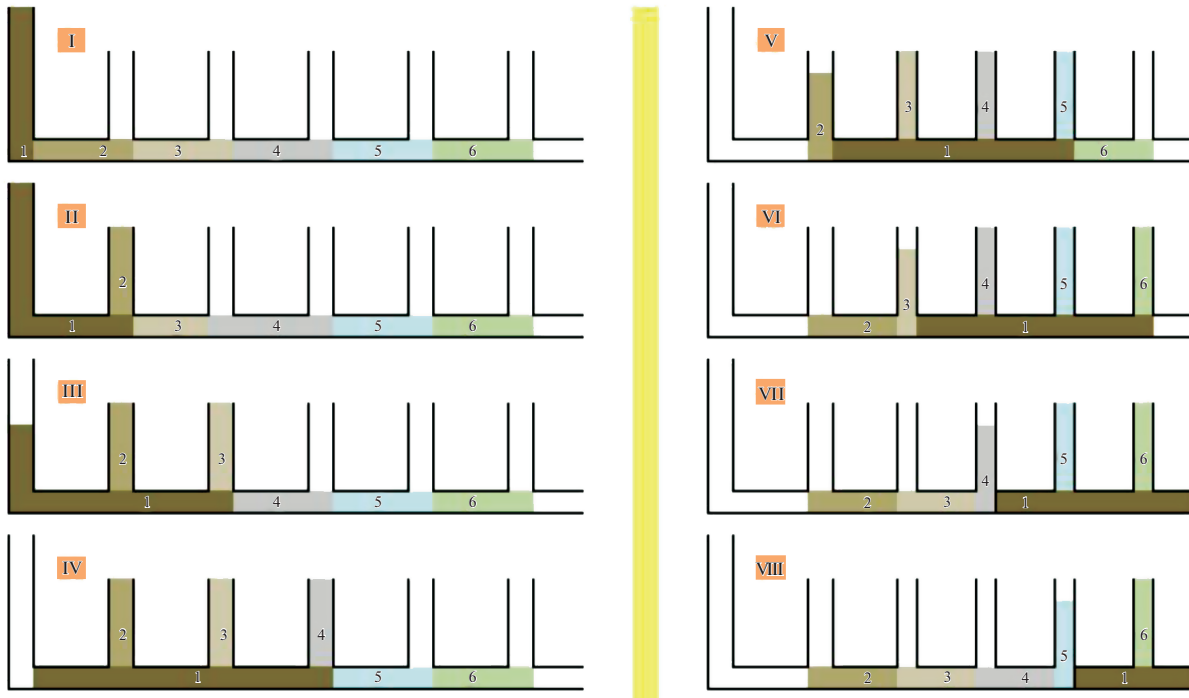


Рис. 3. Схема “рокировки объемов гидроплазмы” по ходу продвижения порции частиц (№ 1 – выделено темным) в столоне колониального гидроида. Обозначения: римскими цифрами – последовательные этапы продвижения порции частиц; арабскими цифрами – условное обозначение положения порций гидроплазмы. На этапе I все порции гидроплазмы в последовательном порядке от 1 до 6. На этапе VIII – в порядке 2–3–4–5–1–6.

о механизме “рокировки” порций гидроплазмы в ГПТ. Принципиально важно, что для осуществления такого транспорта частицам вовсе не обязательно заходить в промежуточные побеги, как утверждал Ю.Б. Бурькин (2013).

Опубликованные нами данные (Марфенин, Дементьев, 2017, 2019) о ежеминутном мониторинге направления перемещения гидроплазмы в колониях *D. pumila* позволили определить одномоментную протяженность ГПТ и обнаружить, что не только передний конец ГПТ продвигается вперед, но и задний его конец также смещается. Это означает, что протяженное ГПТ существует не только за счет сжатия пульсаторов в породившем его материнском побеге, но и за счет пульсаций ценосарка промежуточных побегов. Возможно два объяснения этого процесса:

1) протяженное ГПТ генерируется исключительно одним побегом, который лишь иногда порождает очень длинное ГПТ, а в большинстве случаев – короткие;

2) протяженное ГПТ генерируется не одним, а множеством побегов, пульсации ценосарка которых в какой-то из циклов способствуют безостановочному прохождению порции гидроплазмы на значительное расстояние.

Подтверждение получает вторая гипотеза. Поскольку в распределительной системе колониаль-

ных гидроидов пульсаторы в значительной мере самостоятельны, их взаимодействие слабо упорядочено. Вся система нецентрализованная – без главного пульсатора (сердца) и без нервной регуляции. Поэтому часто она работает как будто хаотично, но протяженные ГПТ, тем не менее, возникают, причем регулярно и с определенным ритмом (Марфенин, Дементьев, 2020).

Следовательно, рассмотренная нами распределительная система пульсаторно-реверсивного типа функционирует достаточно эффективно, несмотря на отсутствие управляющей инфраструктуры. Она обеспечивает время от времени транспортировку частиц в полости колониального гидроида безостановочно от одного конца разветвленного организма к противоположному. Так пища из зоны питания с наиболее крупными побегами и множеством гидрантов поступает быстро к зоне роста, где гидрантов меньше. Продолжительность протяженной транспортировки не превышает двух минут. Для обеспечения зон роста питательными веществами достаточно нерегулярной доставки частиц по столону, тем более экспресс-доставки, что важно при распределении пищи по телу разветвленного колониального организма, поскольку она усваивается клетками гастродермы в течение двух–трех часов (Dudgeon, Buss, 1996; Dudgeon et al., 1999).

Таким образом, распределительная система пульсаторно-реверсивного типа способна далеко и быстро перемещать частицы пищи по столону колонии *D. pumila*.

Очевидно, что архитектура колониального организма предопределяет возможность и эффективность дальнего переноса пищи. От размеров пульсаторов (гидрантов, терминальных участков побегов и столонов), а также от диаметра трубки ценосарка и расстояния между побегами зависит протяженность траектории, которую может преодолеть порция гидроплазмы за один акт сжатия пульсаторов. Весьма вероятно, что свойственное многим видам колониальных гидроидов из отряда Leptothecata определенное расстояние между побегами имеет ограничивающее функциональное значение. Благодаря небольшим дистанциям между побегами возможен механизм “рокировки” порций гидроплазмы, за счет которого частицы пищи могут безостановочно проходить значительные расстояния от зон потребления пищи к зонам роста, т.е. экспресс-транспорт.

Механизм нецентрализованного взаимодействия пульсаторов еще не вполне ясен. Однако мы уже знаем, что ведущую роль играют пульсации ценосарка ствола побега, а не гидрантов, что кормление активизирует распределительную функцию, а протяженный транспорт гидроплазмы возможен и при голодании гидроида (Марфенин, Дементьев, 2017, 2019, 2020).

Исследование колониальных гидроидов позволяет постепенно разбираться в фундаментальных особенностях функционирования нецентрализованных биологических систем, широко представленных в природе и до сих пор слабо изученных.

ВЫВОДЫ

1. Больше всего траекторий длиной один—два модуля столона как в направлении верхушки столона, так и в обратном.
2. Протяженные траектории частиц (четыре модуля столона и более) составляют 18% от общего числа наблюдений к верхушке столона (магистральные течения) и 11% от нее (компенсаторные течения). Протяженные перемещения частиц происходят с нестрогой периодичностью.
3. Преобладали краткосрочные перемещения длительностью менее 1 мин (37%), 1 мин (41%) и 2 мин (19%). В совокупности они образуют абсолютное большинство всех наблюдений.
4. Не обнаружено различий в протяженности и продолжительности перемещения частиц к верхушке столона (магистральные течения) и от нее (компенсаторные течения).
5. Полученные результаты подтверждают гипотезу последовательного участия побегов в пе-

ремещении гидроплазмы, т.е. возможности хотя бы временного согласования пульсаторов, достаточного для обеспечения экспресс-доставки пищи из зон кормления в зоны роста.

БЛАГОДАРНОСТИ

Авторы благодарят Беломорскую биологическую станцию Московского государственного университета им. М.В. Ломоносова за благоприятные условия проведения многолетних полевых и экспериментальных лабораторных исследований.

ФИНАНСИРОВАНИЕ

Исследование частично выполнено в рамках научного проекта государственного задания МГУ № 121032300118-0 и поддержано грантом Российского научного фонда № 22-24-00209.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СОБЛЮДЕНИЕ ЭТИЧЕСКИХ СТАНДАРТОВ

Настоящая статья не содержит каких-либо исследований с использованием теплокровных животных в качестве объектов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Бурыкин Ю.Б., 2010. Основы функционирования распределительной системы колониальных гидроидов // Онтогенез. Т. 41. № 4. С. 300–311.
- Бурыкин Ю.Б., 2013. Эстафетный способ перемещения гидроплазмы в колониях гидроидных полипов // Онтогенез. Т. 44. № 2. С. 115–125.
- Бурыкин Ю.Б., 2015. Функционирование распределительной системы у колониального гидроида *Dypatena pumila* (L., 1758) // Вестн. МГУ. Сер. 16. Биол. Вып. 3. С. 44–48.
- Дементьев В.С., Марфенин Н.Н., 2018. Влияние опреснения на рост, пульсации ценосарка и перемещение гидроплазмы у колониального гидроида *Dypatena pumila* (L., 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 79. № 5. С. 376–392. <https://doi.org/10.1134/S0044459618050044>
- Дементьев В.С., Марфенин Н.Н., 2019. Воздействие температуры на рост, пульсации ценосарка и перемещение гидроплазмы у колониального гидроида *Dypatena pumila* (L., 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 80. № 1. С. 22–42. <https://doi.org/10.1134/S0044459619010032>
- Дементьев В.С., Марфенин Н.Н., 2021. Эффективность распределительной системы гидроида *Dypatena pumila* (L., 1758) при различных абиотических воздействиях // Журн. общ. биологии. Т. 82. № 5.

- C. 323–336.
<https://doi.org/10.31857/S0044459621050031>
- Карлсен А.Г., Марфенин Н.Н., 1976. Упорядоченность перемещения гидроплазмы в колониальном гидроиде *Dynamena pumila* (L.) (Thesaphora, Sertulariidae) // Журн. общ. биологии. Т. 37. № 6. С. 917–923.
- Карлсен А.Г., Марфенин Н.Н., 1984. Перемещение гидроплазмы в колонии у гидроидов на примере *Dynamena pumila* (L.) и некоторых других видов гидроидов // Журн. общ. биологии. Т. 45. № 5. С. 670–680.
- Марфенин Н.Н., 1985. Функционирование распределительной системы пульсаторно-перистальтического типа у колониальных гидроидов // Журн. общ. биологии. Т. 46. № 2. С. 153–164.
- Марфенин Н.Н., 2016. Децентрализованный организм на примере колониальных гидроидов // Биосфера. Т. 8. № 3. С. 315–337.
- Марфенин Н.Н., Дементьев В.С., 2017. Парадокс протяженных течений гидроплазмы в колониальном гидроиде *Dynamena pumila* (Linnaeus, 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 78. № 4. С. 3–20.
- Марфенин Н.Н., Дементьев В.С., 2018а. Продольные пульсации столона у колониального гидроида *Dynamena pumila* (Linnaeus, 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 79. № 2. С. 85–96.
- Марфенин Н.Н., Дементьев В.С., 2018б. Рост, пульсации ценосарка и перемещение гидроплазмы у колониального гидроида *Dynamena pumila* (L., 1758) в проточной и непроточной кюветках // Журн. общ. биологии. Т. 79. № 2. С. 97–107.
- Марфенин Н.Н., Дементьев В.С., 2019. К вопросу о протяженности гидроплазматических течений у колониального гидроида *Dynamena pumila* (L., 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 80. № 5. С. 348–363.
<https://doi.org/10.1134/S0044459619050051>
- Марфенин Н.Н., Дементьев В.С., 2020. Побег как генераторы гидроплазматических течений в колониальном гидроиде *Dynamena pumila* (L., 1758) // Журн. общ. биологии. Т. 81. № 6. С. 421–443.
<https://doi.org/10.31857/S0044459620060032>
- Briers D.J., 2007. Laser speckle contrast imaging for measuring blood flow // *Optica Applicata*. V. 37. P. 328–332.
- Buss L.W., Anderson C.P., Perry E.K., Buss E.D., Bolton E.W., 2015. Nutrient distribution and absorption in the colonial hydroid *Podocoryna carnea* is sequentially diffusive and directional // *PLoS One*. V. 10. № 9.
<https://doi.org/10.1371/journal.pone.0136814>
- Dementyev V.S., Marfenin N.N., 2021. Effect of air exposure on the growth and distribution system in the colonial hydroid *Dynamena pumila* (L., 1758) // *Invert. Zool*. V. 18. № 2. P. 69–79.
<https://doi.org/10.15298/invertzool.18.2.01>
- Dudgeon S.R., Buss L.W., 1996. Growing with the flow: on the maintenance and malleability of colony form in the hydroid *Hydractinia* // *Am. Nat.* V. 147. № 5. P. 667–691.
- Dudgeon S.R., Wagner A., Vaisnys J.R., Buss J.W., 1999. Dynamics of gastrovascular circulation in the hydrozoan *Podocoryne carnea*: the one-polyp case // *Biol. Bull.* V. 196. P. 1–17.
- Fretter V., 1953. Experiments with radioactive strontium (⁹⁰Sr) on certain molluscs and polychaetes // *J. Mar. Biol. Assoc. UK*. V. 32. № 2. P. 367–384.
<https://doi.org/10.1017/S0025315400014636>
- Fulton C., 1963. Rhythmic movements in *Cordylophora* // *J. Cell. Comp. Physiol.* V. 61. № 1. P. 39–51.
- Hale L.J., 1960. Contractility and hydroplasmic movements in the hydroid *Clytia johnstoni* // *Quart. J. Microscop. Sci.* V. 101. P. 339–350.
- Harmata K.L., Parrin A.P., Morrison P., Bross L.S., Blackstone N.W., 2013. Quantitative measures of gastrovascular flow in octocorals and hydroids: Towards a comparative biology of transport systems in cnidarians // *Invertebr. Biol.* V. 132. P. 291–304.
- Marfenin N.N., Dementyev V.S., 2017. Functional morphology of hydrozoan stolons: Stolonial growth, contractility, and hydroplasmic movement in *Gonothyrea loveni* (Allman, 1859) // *Mar. Biol. Res.* V. 13. № 5. P. 521–537.
<https://doi.org/10.1080/17451000.2016.1276292>
- Rees J., Davis L.V., Lenhoff H.M., 1970. Paths and rates of food distribution in the colonial hydroid *Pennaria* // *Comp. Biochem. Physiol.* V. 34. P. 309–316.

Express transport of particles in stolon of the colonial hydroid *Dynamena pumila* (L., 1758)

V. S. Dementyev^a and N. N. Marfenin^{a, *}

^a*Lomonosov Moscow State University, Biological Faculty, Department of Invertebrates Zoology
 Leninskie Gory, 1, Moscow, 119234 Russia*

**e-mail: marf47@mail.ru*

The study was carried out under the program of studying the mechanisms of self-organization of non-centralized biological systems. The model object – colonial hydroid *Dynamena pumila* (L., 1758) – a well-studied example of modular decentralized organisms. The transport system, which belongs to the pulsator-reversible type, is based on the pulsations of many hydrants and sections of the common body of the colony, called the cenosarc. Their interaction underlies the formation, from time to time, of extended flows of liquid (hydroplasm) that fills the internal tubular cavity of a colonial organism. The peculiarity of this distribution system is that individual pulsations are not enough to move particles over a considerable distance. The interac-

tion of pulsators is interpreted in the scientific literature in different ways and therefore requires in-depth study. This is the key point of any concept of self-regulation of a non-centralized system. In colonial hydroids, the problem is reduced to comparing the movement of particles in a rectilinear stolon by two methods: macro- and microregistration. During macroregistration, the time of transfer of food particles to the top of the stolon at the maximum possible distance from the remote shoot with hydrants is determined without taking into account individual pulsations. During microregistration, pulsations are taken into account using time-lapse microvideo recording, which registers body compressions and local displacement of hydroplasma. For the first time, we have established the extent and duration of movement not of the entire flow, but of individual particles in the stolon cavity of the *D. pumila* colony. Most of the particles moved at a distance of one or two stolon modules, i.e. by an average of 6–7 mm, which is not enough for transport through the entire colony. However, 18% of the total number of registered particles traveled non-stop for 1–2 minutes a distance of 23 mm – the distance from the mother shoot, from which the colony grew, to the growing top of the stolon. This fact confirms the hypothesis of non-centralized coordination, as a result of which the shoots, alternately taking in a part of the flow and shrinking after that, take part in the unidirectional movement of hydroplasma. However, the coordination of pulsators is incomplete and inconsistent, which is typical for non-centralized self-regulation. In total, the trajectories of 372 particles were traced. The established ratio of trajectories by length allows to determine the measures of efficiency and randomness of the functioning of a non-centralized distribution system of a pulsator-reversing type.