

Русский орнитологический журнал
The Russian Journal of Ornithology

Издаётся с 1992 года

Том XII

Экспресс-выпуск • Express-issue

2003 № 226

СОДЕРЖАНИЕ

- 651-659 Динамика распространения серого *Calandrella rufescens* и малого *C. cinerea* жаворонков в Нижнем Поволжье на протяжении последнего столетия.
Е. В. ЗАВЬЯЛОВ, Н. Н. ЯКУШЕВ,
В. Г. ТАБАЧИШИН
- 659-660 Иксодовые клещи Ixodidae в пище грача *Corvus frugilegus* в Зайсанской котловине.
Н. Н. БЕРЕЗОВИКОВ
- 660-663 О кормовом поведении стрижей и ласточек во время продолжительных дождей и похолоданий.
А. Г. РЕЗАНОВ
- 664 Залёт шилоклювки *Recurvirostra avosetta* на Псковское озеро. А. В. БАРДИН
- 665-680 Понятие сравнительной анатомии.
А. А. ЛЮБИЩЕВ
- 681-682 К вопросу о роли птиц в расселении двустворчатых моллюсков. Э. В. ШАРЛЕМАН
- 682-683 Современное состояние европейского тювики *Accipiter brevipes* на Украине. В. В. ВЕТРОВ
- 683 Встреча серощёкой *Podiceps grisegena* и красношёйной *P. auritus* поганок на Колпанском озере под Гатчиной.
А. О. ХААРЕ
-

Редактор и издатель А. В. Бардин

Кафедра зоологии позвоночных

Биологический факультет

Санкт-Петербургский университет

Россия 199034 Санкт-Петербург

Русский орнитологический журнал
The Russian Journal of Ornithology
Published from 1992

Volume XII
Express-issue

2003 № 224

CONTENTS

- 651-659 The dynamics of distribution of the lesser and greater short-toed larks (*Calandrella rufescens* and *C. cinerea*) in Lower Volga region throughout last century.
E. V. ZAVJALOV, N. N. YAKUSHEV,
V. G. TABACHISHIN
- 659-660 Ticks Ixodidae as a food of the rook *Corvus frugilegus* in Zaisan depression. N. N. BEREZOVIKOV
- 660-663 On feeding behaviour of swifts, swallows and martins during prolonged rainy and cold weather.
A. G. REZANOV
- 664 Vagrant pied avocet *Recurvirostra avosetta* on the Pskov Lake. A. V. BARDIN
- 665-680 The concept of comparative anatomy.
A. A. LUBISHCHEV
- 681-682 To the role of birds in dispersion of bivalved molluscs.
E. V. SHARLEMAN
- 682-683 The modern status of the Levant sparrow-hawk *Accipiter brevipes* in Ukraine. V. V. VETROV
- 683 The record of *Podiceps grisegena* and *P. auritus* on Kolpanskoe lake near Gatchina. A. O. HAARE
-

A. V. Bardin, Editor and Publisher
Department of Vertebrate Zoology
S. Petersburg University
S. Petersburg 199034 Russia

Динамика распространения серого *Calandrella rufescens* и малого *C. cinerea* жаворонков в Нижнем Поволжье на протяжении последнего столетия

Е. В. Завьялов¹⁾, Н. Н. Якушев¹⁾, В. Г. Табачишин²⁾

¹⁾ Биологический факультет, Саратовский государственный университет,
ул. Астраханская, д. 83, Саратов, 410026, Россия

²⁾ Саратовский филиал Института проблем экологии и эволюции им. А. Н. Северцова,
ул. Рабочая, д. 24. Саратов, 410026, Россия

Поступила в редакцию 24 июня 2002

Ареалы серого *Calandrella rufescens* и малого *C. cinerea* жаворонков на большей части Нижнего Поволжья перекрываются. При этом вследствие аллобиотопии, а в некоторых случаях и алломикробиотопии, эти виды не встречаются в конкурентные отношения, что позволяет им достаточно эффективно однонаправленно расселяться. Эти жаворонки являются хорошими модельными видами, на примере которых в наиболее наглядной форме можно проследить связь естественных и антропогенных изменений экологических условий степных зональных экосистем с динамикой распространения птиц, образующих ядро степных орнитокомплексов. Очевидно, что произошедшие в обозримом прошлом климатические и иные катаклизмы нашли своё отражение в распространении многих птиц Нижнего Поволжья, в том числе и рассматриваемых видов, однако реальные масштабы динамики их ареалов остаются не выясненными до конца. В отношении серого и малого жаворонков выявленные адаптивные пути имеют как общие, так и специфические особенности, исследованию которых и посвящена данная работа.

Северную границу распространения серого и малого жаворонков в Поволжье в конце XIX-начале XX столетия на основе имеющихся в литературе данных можно определить весьма приблизительно (рис. 1). Это обусловлено не только фрагментарностью проводившихся на данной территории в тот период исследований, но и недостаточностью у ряда авторов необходимых навыков для дифференциации этих видов в природе. Отсутствие специальных исследований определило ситуацию, когда картину распространения этих жаворонков в прошлом можно составить лишь на основе материалов, содержащихся в общих сводках. Так, в конце XIX в. для малого жаворонка северная граница распространения в Волго-Уральском междуречье проводилась от волжской долины на широте с. Дубовки (ныне районный центр несколько севернее Волгограда) до Уральска (Богданов 1871). Серый жаворонок, согласно данным В. Н. Бостанжогло (1911), был распространён от астраханских степей до Иnderских гор, а севернее в Уральской области Казахстана не встречался. Помимо менее глубокого проникновения на север, серый жаворонок значительно уступал малому жаворонку в численности в местах совместного обитания.

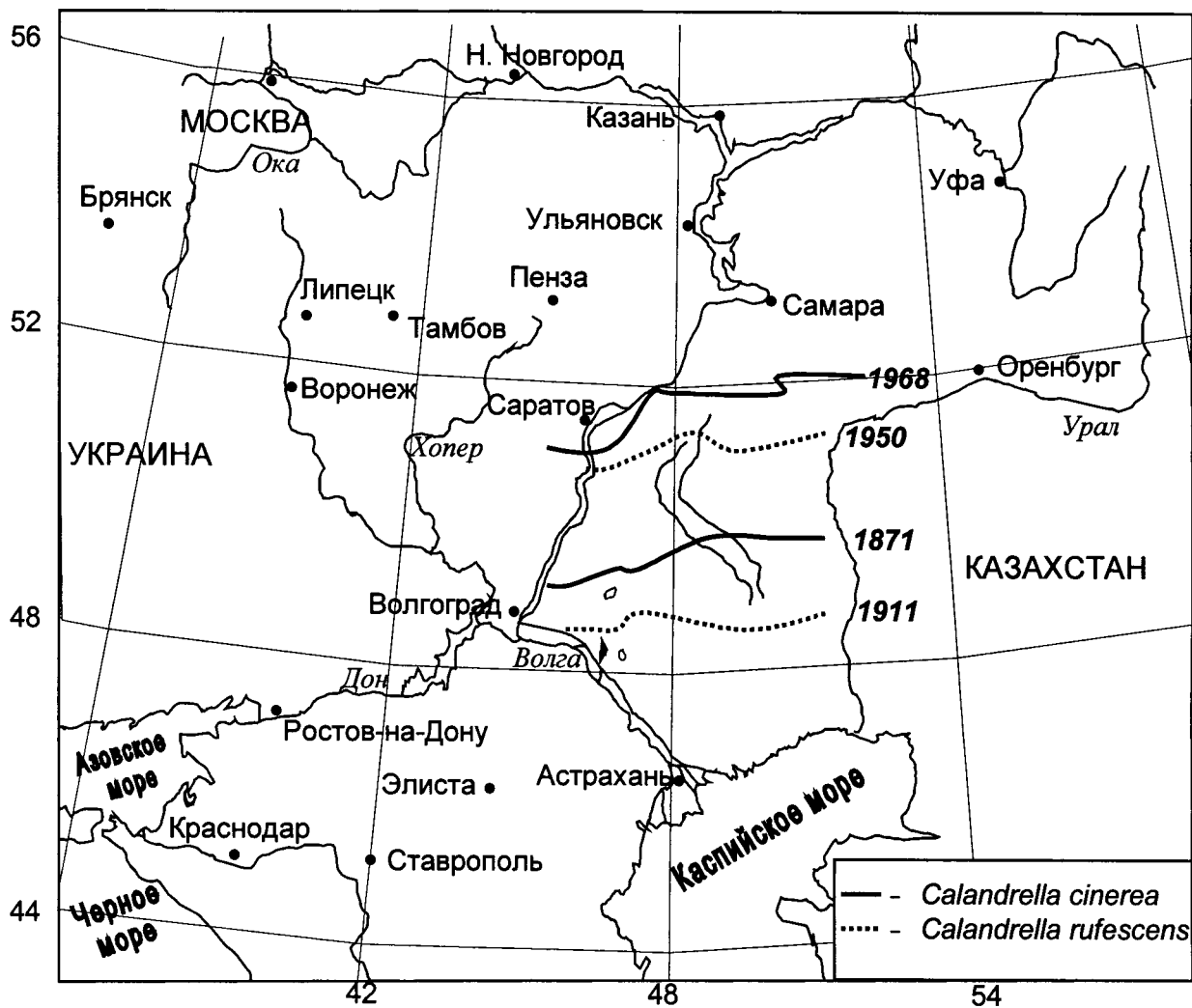


Рис. 1. Динамика распространения малого и серого жаворонков в Нижнем Поволжье в XX в.

Последующие (до 1950-х) изменения ареалов этих жаворонков можно определить более отчётливо, с той лишь оговоркой, что данные литературы не могут быть использованы для этой цели с равной степенью доверия или без определенной корректировки. Причина подобного ограничения опять же заключается в возможном ошибочном определении видовой принадлежности этих птиц в природе или, что ещё более парадоксально, их отождествлении. Наглядным подтверждением тому служат материалы, представленные в тот период И.Б.Волчанецким (1937) и другими исследователями (Волчанецкий, Яльцев 1934) при характеристике орнитофауны южного саратовского Заволжья. Так, эти авторы пишут об обитании здесь серого жаворонка, который встречается “гораздо чаще других жаворонков, так как менее разборчив в стациях”.

Малый жаворонок в тех же работах упоминается лишь однажды, хотя коллекционные сборы того времени свидетельствуют о его широком распространении. В частности, известны случаи добычи двух самок малого жаворонка Н.В.Фабричновым и И.Б.Волчанецким 27 июня 1929 у с. Фридленберг Зельманского кантона АССР Немцев Поволжья (ныне Ровенского района Саратовской обл.) и в окрестностях пос. Оленец Ершовского р-на,

и др. Помимо приведённых фактов существуют и другие объективные доводы в пользу предположения о том, что заключение И.Б.Волчанецкого и Н.П.Яльцева (1934) о доминировании серого жаворонка в орнитокомплексах Приерусланских степей Ровенского и Краснокутского районов следует относить на счёт малого жаворонка.

Лучшим подтверждением тому являются наблюдения П.Н.Козловского (1949, 1957) и К.А.Юдина (1952), которые однозначно определяют, что малый жаворонок в сухой заволжской степи на широте впадения Еруслана в Волгу “превосходит по численности остальных” жаворонков. Напротив, эти авторы совсем не упоминают о встречах в районе наблюдений серого жаворонка. Вполне очевидно, что работая практически на одной и той же территории в один и тот же период, исследователи не могли получить столь разнящиеся результаты, если бы не путаница в определении видовой принадлежности. Следует всё же указать на то, что в более поздних работах И.Б.Волчанецкий и его соавторы (Волчанецкий и др. 1950; Волчанецкий 1954) разделяли оба вида в распространении, но приводили настолько сходные описания их гнездовых стаций и питания, что складывается впечатление о достаточно формальном подходе при подобной дифференциации.

Таким образом, к середине прошлого столетия вполне очевидно проявилась тенденция расширения ареалов обоих жаворонков к северу, хотя масштабы его были разными. Малый жаворонок по обширным выгонам и пустошам глубоко проник в пределы саратовского Заволжья, а область его стабильного размножения ограничивалась линией Ровное—Ериков, т.е. проходила вдоль 51-й широты. Изменения северной границы ареала серого жаворонка были не столь стремительны, и эти птицы едва достигли границ Саратовской обл., где, например, И.Б.Волчанецкий и Н.П.Яльцев добывали единичных особей в окрестностях сёл Фридленберг и Визен-Миллер Зельманского кантона НП 23 июня и 8 июля 1929, 17 марта и 17 мая 1930.

В последующий период, охватывающий 1960-е и 1970-е годы, гнездовая экспансия обоих жаворонков в северном направлении продолжалась. Точные пределы распространения, которых достигли виды к исходу указанного времени, определить трудно. Исследователи, работавшие тогда в саратовском Заволжье, не приводят конкретных материалов о регистрации отдельных птиц или их гнездований на периферии ареала. Поддерживая мнение И.Б.Волчанецкого (1954), Л.А.Лебедева (1967а) указывает на обычный характер встреч серого жаворонка в пределах открытых степных ландшафтов на север до широты Большого Иргиза. Однако в обобщающей сводке по птицам Заволжья (Лебедева 1967б) она включает в ареал вида уже всю лесовобережную часть Саратовской обл., уточняя, что северная граница распространения этих птиц совпадает с таковой области. В отношении малого жаворонка этот исследователь придерживается более сдержаных оценок и ограничивает его присутствие территорией на север до Большого Иргиза.

Следуя логике рассуждений Л.А.Лебедевой можно предположить, что малый жаворонок достиг предела оптимума экологических условий именно в этот период и граница его распространения стабилизировалась. В этой связи оказывается достаточно показательным градиент плотности населения вида, выявленный в пределах саратовского Заволжья в направлении с севера на юг. Так, численность жаворонка в наиболее благоприятных ме-

стообитаниях юга региона относительно высока: 23 апреля 1941 в степи Александрово-Гайского р-на П.Н.Козловским (1949) учтено 6.2 особи на 1 км маршрута, в орнитофауне микрокомплексов полупустыни Средне-Узенского физико-географического района в тот период он даже входит в число содоминантов — 5% встреч (Лебедева 1967а). Опять же по данным Л.А.Лебедевой (1967б), численность малого жаворонка в саратовском Заволжье постепенно увеличивалась при продвижении от Иргизско-Камеликского физико-географического района (0.01 ос./км маршрута) к Узени-Ерусланскому (0.06) и Средне-Узенскому (0.18) участкам.

Если пример с малым жаворонком укладывается хоть в сколько-нибудь приемлемую схему, то столь стремительное и широкое (до 52° с.ш.) расселение серого жаворонка не находит, на наш взгляд, объективного объяснения. Вполне оправданно встает вопрос, а было ли в действительности расширение ареала этого вида столь значительным? В связи с этим обратимся ещё к одному литературному источнику. Основываясь на анализе географии коллекционных материалов и результатах полевых исследований, М.Н.Корелов (1970) проводил северную границу ареала малого жаворонка по линии от г. Пугачева Саратовской обл. до с. Чапаево несколько южнее г. Уральска, что согласуется с ранее приведёнными данными. В отношении серого жаворонка автор однозначно говорит о его приуроченности на западе Волго-Уральского междуречья к территории лишь Волгоградской обл., что на 400-450 км южнее широты, определённой для вида Лебедевой (1967б).

Подобные сопоставления наводят на мысль, что история изучения серого жаворонка в Поволжье включает ещё одну досадную неточность, из-за которой определение сегодня истинных пределов его распространения в прошлом становится затруднительным. В этой ситуации позволим себе всё же предположить, что расширение ареала вида в 1960-х в северном направлении имело место. При определении его истинных пределов воспользуемся каталогом орнитологических сборов, хранившихся в научных фондах зоологического музея Саратовского университета до 1992 года, когда большая их часть погибла во время пожара. Коллекция наиболее активно пополнялась именно в период, о котором выше шла речь, за счёт сборов, производимых в пределах всего саратовского Заволжья (коллекторы Л.А.Лебедева, Б.Ф.Карпенков, Б.М.Губин, Н.В.Кривченко, К.А.Сонин, А.Отварухина, Л.С.Шминке и др.). Анализ коллекционных материалов однозначно свидетельствует об отсутствии серого жаворонка на западе Волго-Уральского междуречья севернее 51° с.ш. во второй половине XX в.

Таким образом, оценка И.Б.Волчанецким (1954) распространения серого жаворонка на севере Нижнего Поволжья в сводке “Птицы Советского Союза” была скорее прогностической. Выявленная им тенденция не была внимательно прослежена в дальнейшем, и последующие гипотезы (Лебедева 1967б, 1968) построены лишь на догадках, а не на реальных фактах.

В действительности же к началу 1970-х граница распространения серого жаворонка уже не продвигалась более к северу. Напротив, видимо именно с этого периода наметилась тенденция исчезновения этих птиц из мест былых гнездовий и отступление области стабильного размножения в южном направлении.

В качестве основной причины этого мы рассматриваем глобальное изменение экологических условий вследствие реализации в советский период широкомасштабных ирригационных проектов, затронувших обширные территории саратовского Заволжья. Темпы и размах этих работ были столь велики, что по степени преобразования природных ландшафтов они могут быть сопоставимы с естественными природными изменениями абиотических факторов векового масштаба. В результате были трансформированы десятки тысяч квадратных километров гнездопригодных местообитаний, о специфике которых мы до сих пор пока не говорили.

Наиболее благоприятными для размножения серого жаворонка биотопами (как в прошлом, так и в настоящем) являются песчаные степи, в меньшей степени бугристые пески, площади которых в саратовском Заволжье невелики и приурочены главным образом к его юго-западной части. Именно в таких стациях плотность гнездования серых жаворонков достигала максимальных значений. Между тем, большая часть зарегистрированных на изучаемой территории гнездовий была приурочена к сильно сбитым выгонам и солончакам, т.к. они занимали значительные площади в степном Левобережье. Это условие, до начала реализации ирригационных проектов, и было, вероятно, одним из определяющих факторов при заселении потенциально пригодных территорий Заволжья этим жаворонком во время дисперсного этапа в генезисе нижневолжской географической популяции вида.

Результатом обводнения субаридных заволжских районов стало затопление обширных площадей в микропонижениях рельефа, увеличение проектного покрытия растительности на участках целинной степи, сокращение территорий, используемых под выпас сельскохозяйственных животных и др. Произошедшие изменения негативно сказались на распространении и общей численности серого жаворонка в регионе, северная граница его ареала отступила и стабилизировалась в 1980-х в долине Волги примерно на 50°40' с.ш.

В отношении распространения малого жаворонка к этому времени сложилась иная картина. Используя в качестве гнездовых биотопов различные варианты сухих степей, вид заселил не только центральное Заволжье, но и обширные правобережные территории (Козловский 1957). Со ссылкой на наблюдения Е.С.Птушенко, И.Б.Волчанецкий (1954) указывал на распространение жаворонка между Волгой и Иловлей. В начале 1980-х этих птиц уже регистрировали в саратовском Правобережье в пределах Красноармейского, Самойловского и Калининского районов. На левом берегу Волги северная граница ареала вида стабилизировалась на 52-й параллели (Степанян 1990), т.е. приблизительно проходила по линии Вольск—Балаково—Пугачев (рис. 2).

Произошедшие с тех пор изменения экологических условий в изучаемом регионе в общем виде могут быть определены как значительные. Они обусловлены двумя группами факторов антропогенного и природного происхождения. С одной стороны, это выведение из сельскохозяйственного оборота обширных площадей вследствие вторичного засоления почвы, сокращение пастбищной нагрузки из-за резкого уменьшения поголовья скота, а также долговременное подтопление низинных участков юго-восточного

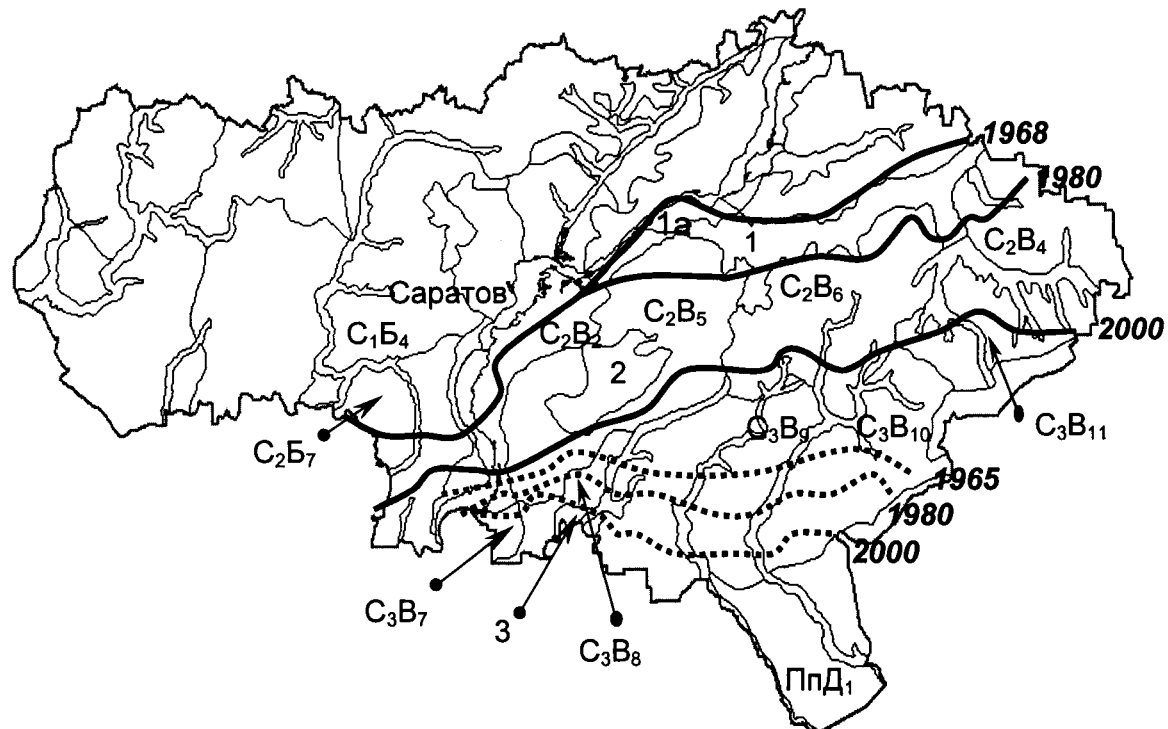


Рис. 2. Динамика ареалов малого и серого жаворонков на севере Нижнего Поволжья во второй половине ХХ в.

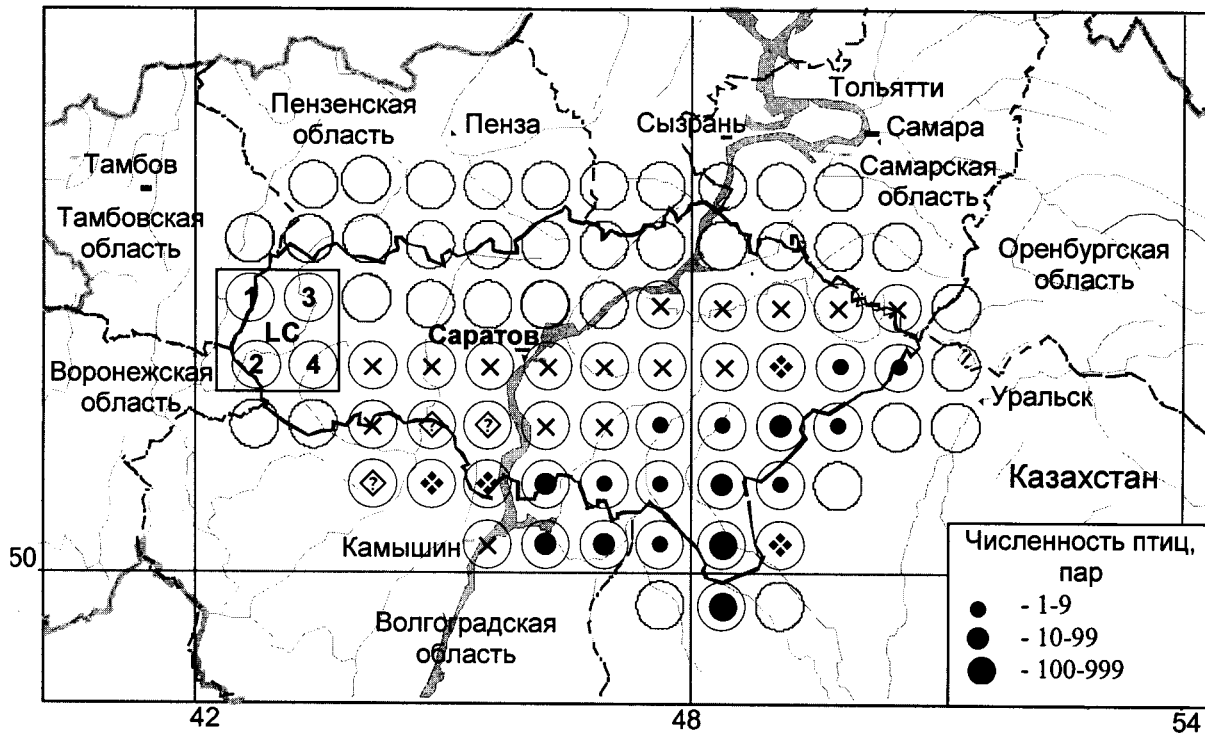
Структура ландшафтного районирования Саратовской области дана по: Лазарева и др. 1996. Степная зона, северная степь — С₁Б₄ (Идолго-Кольышлейский), типичная степь — С₂Б₇ (Волго-Карамышский), С₂Б₅ (Караманский), С₂Б₆ (Верхне-Узенский); сухая степь — С₃Б₇ (Заволжский террасовый южный, с.-в. часть), С₃Б₈ (Еруслано-Бизюкский), С₃Б₉ (Еруслано-Малоузенский), С₃Б₁₀ (Больше-Узенский), С₃Б₁₁ (Чалыклинский); полупустынная зона — ПпД₁ (Межузенский).

Интраzonальные местности: 1 — долина р. Большой Иргиз, 1а — долина Большого Иргиза в пределах террас Волги, 2 — бассейн р. Нахой, 3 — Салтовская песчаная.

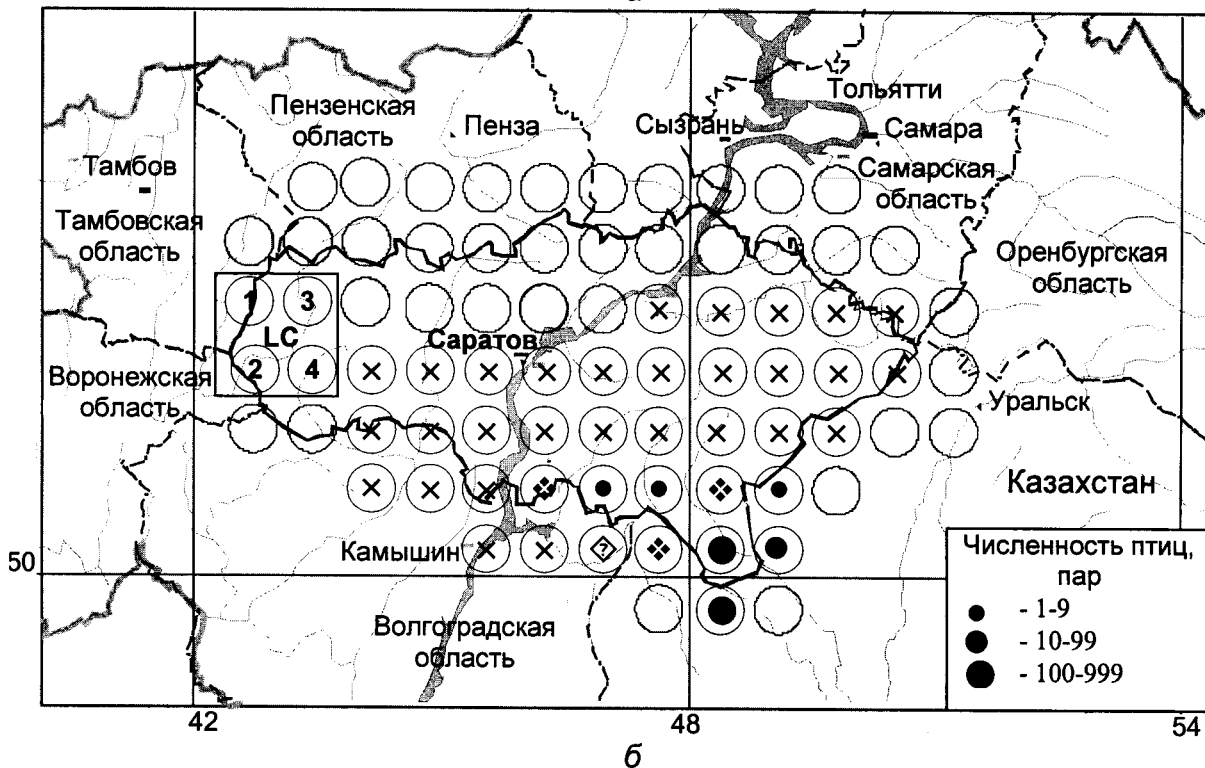
Условные обозначения — как на рис. 1.

Заволжья, используемых ранее в лиманном орошении. С другой — изменение климата, проявляющееся в последние несколько десятилетий в некотором увеличении температуры воздуха на фоне ощутимого повышения среднегодового количества осадков. Наиболее значимым результатом указанных динамических процессов является появление обширных площадей, выведенных из сельскохозяйственного использования и находящихся на различной стадии пастбищной или залежной демутационной сукцессии. Разнообразие структуры почв и степени увлажнения создаёт мозаичность из нескольких вариантов подобных экосистем, общей отличительной чертой которых является постепенное увеличение проективного покрытия и мезофилизация растительности.

Как сказалось подобное изменение ландшафтных условий на населении изучаемых видов жаворонков мы попытались выяснить в ходе полевых исследований, проведённых в апреле-мае 1996-2000 в саратовском Заволжье. В ходе работ выявлены места современного достоверного гнездования *C. rufescens* и *C. cinerea*, подтверждённые коллекционными сборами (№№ 1550, 1552, 1564, 1579; зоол. музей Саратовского университета). В качестве основного метода исследований использовались автомобильные и пешие учёты, проведённые без ограничения ширины трансекта на маршрутах общей протяжённостью около 2500 км. Полученные данные закартированы на ос-



а



б

Рис. 3. Распространение и численность малого (а) и серого (б) жаворонков на севере Нижнего Поволжья.

Обозначения: ● — размножение подтверждено; ♦ — размножение вероятно; ◆ — размножение предположительно; ✕ — вид не зарегистрирован; ○ — специальные исследования не проводились.

нове равноугольной проекции Меркатора (с квадратами 50×50 км), использованной для Атласа гнездящихся птиц Европы (Hagemeijer, Blair 1997).

Было установлено, что северная граница сплошного распространения малого жаворонка в саратовском Заволжье несколько отступила и в на-

стоящее время проходит по линии Ровное—Ершов—Озинки (рис. 3а), что в общем совпадает с современной северной границей сухих степей. В изучаемом регионе малый жаворонок гнездится преимущественно в типчаково-ромашниковых и типчаково-белополынных степях, предпочитая местообитания с низким проективным покрытием (25–35%), однако избегает сильно засолённых почти открытых участков. Возможны единичные встречи и севернее указанных границ, куда птицы проникают по участкам сухих степей на микроповышениях и по нарушенным местообитаниям, в частности, по выпасам на разных стадиях пастбищной дигрессии (типчаково-полынковые и полынковые сбои). Отмечены также случаи гнездования на залежах и бахчах. Так, в Приерусланской степи малые жаворонки предпочитают заселять участки на 4-й стадии залежной демутационной сукцессии с преобладанием житняково-перистоковыльных ассоциаций (Опарин и др. 2000а).

Серый жаворонок также гнездится в местообитаниях с низким проективным покрытием, но предпочитает участки с относительно высоким засолением (солончаки, берега соров и т.п.). Максимальная плотность гнездования отмечена в Александрово-Гайском и Новоузенском административных районах, севернее он гнездится спорадически. Крайняя точка его размножения обнаружена 3 мая 1998 в окрестностях пос. Дергачи Саратовской обл. Границу распространения серого жаворонка в саратовском Заволжье можно провести несколько севернее 50-й параллели (рис. 3б), а в гнездовую область включить участки 5 ландшафтных районов (Заволжского террасового южного, Еруслано-Бизюкского, Еруслано-Малоузенского, Больш-Узенского и Межузенского) и одной интразональной местности (Салтовской песчаной). В настоящее время серый жаворонок — повсеместно редкий вид, как, например, в Приерусланской степи (Опарин и др. 2000б), где в прошлом его численность была значительно выше.

Таким образом, многолетнее расширение ареалов малого и серого жаворонков к северу, достигшее своего максимума в период с начала 1950-х до середины 1970-х, сменилось в настоящее время сокращением. Основные причины наблюдавшейся экспансии — возросшая к тому времени аридизация Заволжья, приведшая к сдвигу сухих степей к северу, и интенсивное развитие скотоводства, вызвавшее усиление пастбищной дигрессии на обширных площадях. Последующая мезофилизация растительности на фоне некоторого потепления и (в большей степени) увлажнения климата, а также повышение площадей залежных и пастбищных земель с высоким проективным покрытием привели к дестабилизации окраинных поселений малого и серого жаворонков и сдвигу границ их ареалов к югу.

Литература

- Богданов М.Н. 1871. Птицы и звери чернозёмной полосы Поволжья и долины Средней и Нижней Волги (биogeографическое материалы) // *Tr. общ.-ва естествоисп. при Казан.. ун-те* 1, 1: 4-158.
Бостанжогло В.Н. 1911. Орнитологическая фауна Арало-Каспийских степей // *Материалы к познанию фауны и флоры Российской империи*. Отд. зоол. 11: 1-410.
Волчанецкий И.Б. 1937. К орнитофауне Волжско-Уральской степи // *Tr. науч.-исслед. зоол.-биол. ин-та Харьк. ун-та* 4: 23-78.
Волчанецкий И.Б. 1954. Семейство Жаворонковые // *Птицы Советского Союза*. М., 5: 517-573.
Волчанецкий И.Б., Яльцев Н.П. 1934. К орнитофауне Приерусланской степи АССРНП // *Учен. зап. Саратов. ун-та* 11, 1: 63-93.

- Волчанецкий И.Б., Капралова Н.И., Лисецкий А.С. 1950. Об орнитофауне Эльтонского района Заволжья и её реконструкции в связи с полезащитным насаждением // *Зоол. журн.* **29**, 6: 501-512.
- Козловский П.Н. 1949. К орнитофауне Саратовской области // Учён. зап. Саратов. пед. ин-та. фак-т естествозн. **13**: 31-38.
- Козловский П.Н. 1957. О распределении птиц по местообитаниям в Саратовской области // Учён. зап. Саратов. пед. ин-та. фак-т естествозн. **28**: 136-156.
- Корелов М.Н. 1970. Род Малый жаворонок // *Птицы Казахстана*. Алма-Ата, **3**: 220-245.
- Лазарева Л.В., Пичугина Н.В., Пролёткин И.В. 1996. Ландшафты // *Эколого-ресурсный атлас Саратовской области*. Саратов: 15-16.
- Лебедева Л.А. 1967а. *Птицы Саратовского Заволжья (эколого-фаунистические особенности орнитофауны)*. Автореф. дис. ... канд. биол. наук. Саратов: 1-19.
- Лебедева Л.А. 1967б. *Птицы Саратовского Заволжья (эколого-фаунистические особенности орнитофауны)*. Дис. ... канд. биол. наук. Саратов: 1-220 (рукопись).
- Лебедева Л.А. 1968. Видовой состав и распределение птиц // *Вопросы биогеографии Среднего и Нижнего Поволжья*. Саратов: 141-159.
- Опарин М.Л., Опарина О.С., Трофимова Л.С. и др. 2000а. Динамика экосистем в ходе за- лежной демутационной сукцессии растительности в подзоне сухих ковыльно-типчаковых сте- пей Заволжья // *Степи северной Евразии: стратегия сохранения природного разнообразия и степного природопользования в ХХI веке: Материалы междунар. симп.*. Оренбург: 290-292.
- Опарин М.Л., Опарина О.С., Кондратьев Г.П. и др. 2000б. Динамика природных комплек- сов подзоны сухих степей Заволжья в XX столетии на примере Приерусланской степи // *Проблемы природопользования и сохранения биоразнообразия в условиях опустынивания: Мате-риалы Межрегион. науч.-практич. конф.*. Волгоград: 26-30.
- Юдин К.А. 1952. Характеристика фауны птиц района Валуйской опытно-мелиоративной станции (Сталинградская область) // *Тр. Зоол. ин-та АН СССР* **11**: 235-264.
- Hagemeijer E.J.M., Blair M.J. (ed.). 1997. *The EBCC Atlas of European Breeding Birds: Their Distribution and Abundance*. London: 1-903.



ISSN 0869-4362

Русский орнитологический журнал 2003, Экспресс-выпуск 226: 659-660

Иксодовые клещи Ixodidae в пище грача *Corvus frugilegus* в Зайсанской котловине

Н.Н.Березовиков

Лаборатория орнитологии, Институт зоологии Министерства образования и науки РК, Академгородок, Алматы, 480060, Казахстан. E-mail InstZoo@nursat.kz

Поступила в редакцию 26 февраля 2003

В апреле 1978 в составе зоологической экспедиции отдела особо опас- ных инфекций Восточно-Казахстанской областной санэпидемстанции (Усть- Каменогорск) автор участвовал в обследовании очагов энцефалита и туля- ремии в юго-восточной части Зайсанской котловины. Проведённое с 12 по 17 апреля обследование поголовья домашнего скота в сёлах Карабулак, Саржира, Бакасу, Даирово и Акарал Зайсанского района показало исклю-

чительно сильную заклещёванность коров, особенно молодняка, иксодовыми клещами. В местах выпаса и отдыха скота постоянно наблюдались кормящиеся грачи *Corvus frugilegus*, галки *C. monedula* и скворцы *Sturnus vulgaris*, но характер возможного контакта их с клещами был не ясен.

Анализ 26 погадок, собранных 16-17 апреля 1978 в колонии грачей в низовьях р. Кендерлык у с. Акарад, показал, что основу их весеннего питания составляют растительные корма. Зёрна культурных злаков содержались в 20 погадках (76.9%), занимая 50-99% объёма желудков. Реже встречались семена подсолнечника — 3 (11.5%) и сорных растений — 1 (3.8%). Гастролиты — мелкие обломочки кирпичей — встречены лишь в 2 погадках (7.6%). Из животных кормов часто встречались остатки жуков — 16 (61.4%) и их личинки — 3 (11.5%). В единичном числе представлены кости мышевидных грызунов и рыб — по 1 экз. (по 3.8%). Девять погадок (35.6%) почти целиком состояли из овечьей и коровьей шерсти, причём в 2 из них обнаружены 2 экз. имаго иксодовых клещей *Ixodes ricinus* (определение Т.Д.Ромашовой) — крупные самки, напившиеся крови, диаметром 10-15 мм. По всей видимости, это были отпавшие с животных экземпляры, собранные грачами с почвы.



ISSN 0869-4362

Русский орнитологический журнал 2003, Экспресс-выпуск 226: 660-663

О кормовом поведении стрижей и ласточек во время продолжительных дождей и похолоданий

А.Г.Резанов

Кафедра биологии, Московский городской педагогический университет,
ул. Чечулина, д. 1, Москва, 119004, Россия

Для чёрных стрижей *Apus apus* характерно использование во время кормёжки огромного вертикального пространства, от высоты менее 2 м до высоты 1000 м (соответственно, Harding 1979 и Gustafson *et al.* 1977 — цит. по: Cramp 1985). Так, по наблюдениям в Московской области (Сергиев-Посадский р-н, пос. Торгашино) 21 июня 1997 до 150 стрижей (с примесью городских ласточек *Delichon urbica*), облавливали восходящие потоки тёплого воздуха, поднимаясь по спирали (“карусельный полёт”) до высоты, на которой в восьмикратный бинокль они были видны в виде точек (вероятно, где-то около 2000 м). Как показали специальные исследования В.Н.Булюка и Н.С.Чернецова (1993) в заповеднике “Лес на Ворскле”, во время кормовых перемещений стрижи могут подниматься до высоты 5800 м, деревенские *Hirundo rustica* и городские ласточки — 1800 м, хотя чаще всего все три вида охотились на высотах до 50 м.

Согласно распространённому взгляду, чёрные стрижи во время продолжительных дождей и похолоданий покидают районы гнездования (или

же впадают в состояние гипотермии), улетая иногда за сотни километров в зону тёплого воздушного фронта, где они могут кормиться воздушным планктоном (Koskimies 1950). Например, в холодное лето 1976 г. в Ленинградской обл. общая численность стрижей снизилась более чем в 2 раза (Мальчевский, Пукинский 1983). Птенцы стрижей хорошо приспособлены к нестабильным кормовым условиям и могут переносить длительное голодание благодаря накоплению значительных жировых резервов и факультативной гипотермии (Люлёева 1993).

Дальние кormовые миграции и пространственное распределение охотящихся в полёте птиц обусловлены крупномасштабными перемещениями масс находящихся в воздухе насекомых. Для облигатных потребителей аэро-планктона отмечен феномен следования перед фронтом дождя, поскольку именно перед таким фронтом наблюдаются крупные скопления насекомых в воздухе (Russel 1999). В связи с этим представляют интерес наблюдения, показывающие способность стрижей и ласточек (как типичных потребителей воздушного планктона) в холодную дождливую погоду вполне успешно существовать за счёт местной кормовой базы.

Дождливым и прохладным летом 2000 года в Коломенском (Москва) автор неоднократно наблюдал кормёжку чёрных стрижей и ласточек (*Hirundo rustica*, *Delichon urbica*, *Riparia riparia*) во время затяжных дождей, когда насекомых в воздухе практически не было. Например, 16 июня 2000 при продолжительном моросящем дожде, ветре и сравнительно низкой температуре воздуха (+16°C) скопление из более чем 100 стрижей интенсивно кормилось по краю яблоневого сада, стремительно летая на высоте от 1.5-2.0 до 5-6 м. Птицы на большой скорости проносились вдоль крон яблонь, вспугивая с листьев многочисленных яблоневых медяниц *Psylla mali*. Стрижи, более скоростные, чем ласточки, облавливали участки протяжённостью до 20-30 м, ласточки — до 10-15 м. Поскольку на деревьях кормились ещё и полевые воробы *Passer montanus*, над кронами яблонь образовалось своеобразное “облако” из вспугнутых насекомых. В результате постоянных перепархиваний воробьёв и “вспугивающего полёта” стрижей, это “облако” медяниц постоянно поддерживалось вокруг крон.

19 июня при пасмурной ветреной погоде там же среди крон яблонь, помимо 100 стрижей, охотились 5-10 деревенских и 1-2 городские ласточки. М.В.Колярцев (1989) указывал, что в неблагоприятную погоду городские ласточки могут летать между деревьями.

27 июня 10-15 деревенских ласточек летали между кронами и стволами яблонь, облавливая пространство на протяжении 15-20 м. Пролетев эту дистанцию, птицы начинали новый заход. Яблоневые медяницы, находящиеся на листьях, реагировали взлётом при приближении к ветвям на 10-15 см руки или головы проходящего мимо человека. По-видимому, так же они реагировали и на близко пролетающих стрижей и ласточек. Вероятно, на данном эффекте и основан “вспугивающий полёт”.

2 июля во время моросящего дождя при температуре воздуха +15...+17°C несколько десятков деревенских и городских ласточек охотилось над краем яблоневого сада со стороны обрывистой террасы реки Москвы. Одновременно скопление из более чем 100 городских ласточек кормилось над садом на высоте 50-200 м. Ветер со стороны реки создавал мощный восхо-

дящий поток воздуха, поднимающий вверх большое количество насекомых. Подобная ситуация отмечена также 16 июля, когда на высоте 100-200 м охотилось 30-40 городских ласточек и несколько десятков стрижей.

3 июля во время дождя сад “патрулировали” 25 городских и 2-3 деревенские ласточки. Птицы нередко пролетали даже среди ветвей яблоневых крон. Ещё несколько десятков городских ласточек кормилось на высоте около 100 м. Для городских ласточек, сравнительно с деревенскими, характерна более высотная кормёжка (Птушенко, Иноземцев 1968; Мальчевский, Пукинский 1983; Булюк, Чернецов 1993). В это же время до 200 чёрных стрижей, используя приземный (на высоте до 1-1.5 м) “вспугивающий полёт”, охотилось над обширными высокотравными луговинами. Летом 1978 и 1982 годов на побережье Чёрного моря (г. Поти, Грузия) в пасмурную дождливую погоду автор неоднократно наблюдал низкие полёты стрижей над зарослями ситника. Известно (Птушенко 1951), что в ненастную погоду стрижи охотятся низко над лугами.

Вечерами, когда воздух становится прохладным, деревенские ласточки часто летают низко над нагретым за день асфальтом, вспугивая греющихся на нём насекомых и схватывая их на взлёте.

В холодное дождливое утро при крайне низкой воздушной активности насекомых деревенские и береговые ласточки нередко сопровождают пасущихся крупных животных (коров, овец), вспугивающих из травы насекомых, а также привлекающих к себе кровососущих двукрылых. Кормовая ассоциация ласточек наблюдается и с человеком (Резанов 1998а,б). В целом кормовая ассоциация ласточек с крупным рогатым скотом — довольно обычное явление (Поливанова 1957; Птушенко, Иноземцев 1968; Мальчевский, Пукинский 1983; Колоярцев 1989). В пасмурный ветреный день деревенские ласточки охотятся также, летая над кормящимися среди травы скворцами *Sturnus vulgaris* (Whitelegg 1961).

По данным А.С.Мальчевского и Ю.Б.Пукинского (1983), в Ленинградской области при похолоданиях крупные стаи деревенских ласточек, охотящиеся по берегам озёр, садятся на прибрежную растительность, а затем взлетают. Такая охота, путём спугивания насекомых с растений, может продолжаться на одном и том же озере несколько дней подряд.

Робинс (Robins 1970) в г. Лоренс (Канзас, США) наблюдал во время затяжного дождя, который продолжался более недели, кормёжку дымчатых иглохвостов *Chaetura pelagica* и ласточек *Riparia riparia* и *Progne subis* насекомыми, вспугиваемыми работающими газонокосилками.

Таким образом, во время похолоданий и затяжных дождей, когда численность насекомых в воздухе резко снижается, стрижи и ласточки кормятся насекомыми, поднимаемыми в воздух: 1) с помощью особого “вспугивающего полета” птиц; 2) в результате особых ветровых условий; 3) движущимися крупными животными и человеком; 4) работающей техникой (например, косилками). Стрижи и ласточки охотятся также на кровососущих насекомых, привлекаемых крупными животными и человеком.

Несмотря на определённую независимость от локальной кормовой базы благодаря способности совершать далёкие вылеты в поисках воздушного планктона (Мальчевский. Пукинский 1983), чёрные стрижи, тем не менее,

в состоянии использовать локальные пищевые ресурсы более полно, чем считалось ранее. Кстати, в пользу данного положения свидетельствуют факты экстремально поздних встреч (например, в начале ноября для Санкт-Петербурга) вполне здоровых активных стрижей (Koskimies 1961; Schubert 1971 — цит. по: Мальчевский, Пукинский 1983). По-видимому, способность более полного использования локальной пищевой базы в полной мере присутствует и у ласточек. Более того, если оценивать разнообразие кормового поведения стрижей и ласточек по средам, используя для расчёта меру неупорядоченности Шенна-Уивера (βH), то можно видеть, что у стрижей такая оценка равна 0, а у ласточек колеблется в пределах от 0.333 (у береговой) до 0.422 (у городской) (Резанов 2000). Всё это свидетельствует в пользу того, что экологическая пластичность (в кормовом поведении) у ласточек выше, и они обладают большими возможностями приспособливаться к разыскиванию и добыванию корма в иных средах и с иных субстратов, чем чисто воздушное разыскивание и добывание корма.

Литература

- Булюк В.Н., Чернецов Н.С. 1993. Сравнительный анализ пространственно-временного распределения совместно обитающих чёрного стрижа, деревенской и городской ласточек при использовании пищевых ресурсов // *Рус. орнитол. журн.* 2, 2: 239-252.
- Колярцев М.В. 1989. *Ласточки*. Л.: 1-247.
- Люлеева Д.С. 1993. Стрижи: Миграции и гнездование пяти видов стрижей (чёрного, белопоясного, малого, белобрюхого и иглохвостого) на территории России и сопредельных стран // *Тр. Зоол. ин-та РАН* 254: 1-176.
- Мальчевский А.С., Пукинский Ю.Б. 1983. *Птицы Ленинградской области и сопредельных территорий: История, биология, охрана*. Л., 1: 1-480, 2: 1-504.
- Поливанова Н.Н. 1957. Питание птенцов некоторых видов полезных насекомоядных птиц в Дарвинском заповеднике // *Тр. Дарвинского заповедника* 4: 157-244.
- Птушенко Е.С. 1951. Отряд длиннокрылые // *Птицы Советского союза*, М., 1: 618-645.
- Птушенко Е.С., Иноземцев А.А. 1968. *Биология и хозяйственное значение птиц Московской области и сопредельных территорий*. М.: 1-461.
- Резанов А.Г. 1998а. Кормовая ассоциация береговых ласточек *Riparia riparia* с крупным рогатым скотом: оценка кормовой базы, бюджетов времени и энергии // *Рус. орнитол. журн. Экспресс-вып.* 48: 13-18.
- Резанов А.Г. 1998б. Кормовые ассоциации некоторых воробышкообразных Passeriformes с копытными домашними животными в Липецкой области // *Вопросы естествознания*. Липецк, 6: 95-98.
- Резанов А.Г. 2000. *Кормовое поведение птиц: метод цифрового кодирования и анализ базы данных*. М.: 1-223.
- Cramp S. (ed.) 1985. *Handbook of the Birds of Europe, the Middle East and North Africa. The Birds of the Western Palearctic. Vol. IV. Terns to Woodpeckers*. Oxford Univ. Press.: 1-960.
- Koskimies J. 1950. The life of the swift, *Micropus apus* (L.), in relation to the weather // *Ann. Acad. Sci. Fenn.* 15: 1-51.
- Robins J.D. 1970. Feeding behavior of several aerial foragers after an extended rainy period // *Trans. Kans. Acad. Sci.* 73, 4: 434-438.
- Russel R.W. 1999. Precipitation scrubbing of aerial plankton: inferences from bird behavior // *Oecologia* 118, 3: 381-387.
- Whitelegg J.R. 1961. Swallows associating with starlings to feed // *Brit. Birds* 54, 11/12: 430-431.



Залёт шилоклювки *Recurvirostra avosetta* на Псковское озеро

А.В.Бардин

Кафедра зоологии позвоночных, биолого-почвенный факультет, Санкт-Петербургский университет, Университетская набережная, 7/9, Санкт-Петербург, 199034, Россия

Поступила в редакцию 3 июня 2003

Одиночная шилоклювка *Recurvirostra avosetta* встречена 23 мая 2003 на юго-западном берегу Псковского озера между сёлами Лисьё и Будовиж, в 2.5 км северо-западнее устья р. Пимжи (эст.: Пиуза), в точке с координатами 57°59' с.ш., 27°48' в.д. Высокие моренные холмы-острова, на которых расположены эти сёла, почти отделены от приозёрной безлесной заболоченной низины нешироким заливом, по которому могут проходить небольшие рыболовные суда. Шилоклювка в одиночестве держалась здесь на узкой полосе выбросов водных растений и ракушек по кромке узкого пролива (дно песчаное) и наблюдалась мной в течение часа, с 15 до 16 ч. Примерно в полукилометре отсюда, в мелководном застраивающем тростником углу залива располагалась гнездовая колония *Larus ridibundus* (порядка 300 пар) и *Chlidonias niger*, поэтому над местом встречи летало много этих птиц. В чаячье колонии гнездились также *Fulica atra* и несколько пар нырковых уток (*Aythya ferina* и *A. fuligula*); рядом кормилась *Ardea cinerea*, токовала *Botaurus stellaris*, летала пара *Circus aeruginosus*. Повсюду встречались речные утки. Среди них преобладала *Anas platyrhynchos*, обычными были также *A. querquedula* и *A. clypeata*. Из куликов в окрестностях держались две пары *Numenius arquata* и пара *Limosa limosa*.

В литературе уже описан случай залёта шилоклювки на Псковско-Чудское озеро: 10 мая 1958 три особи встречены на западном (эстонском) берегу Чудского озера у пос. Муствеэ (Rootsmäe 1959, цит по.: Niklus 1994). 19 мая 1996 четырёх залётных шилоклювок наблюдали ещё восточнее — на острове Ремисар архипелага Кургальский риф в Финском заливе (Бузун, Момзиков 1998). Ближайшее место регулярного гнездования шилоклювок — небольшие островки у островов Хийумаа, Сааремаа, Муху и западного побережья севера эстонской провинции Леанемаа (Niklus 1994).

Литература

- Бузун В.А., Момзиков Д. 1998. Залёт шилоклювок *Recurvirostra avosetta* в Ленинградскую область // *Рус. орнитол. журн.* Экспресс-вып. 44: 6-7.
Niklus M. 1994. Avocet — *Recurvirostra avosetta* // *Birds of Estonia: Status, Distribution and Numbers* / eds. E.Leibak, V.Lilleleht, H.Veromann. Tallinn: 287.
Rootsmäe L. 1959. [Редкие морские птицы на берегах Чудского озера] // *Eesti Loodus* 4: 242 (эст.).



Понятие сравнительной анатомии

А.А.Любищев

*Третье издание. Первая публикация в 1962**

§ 1

Сравнительная анатомия, возникшая ещё до Дарвина, приобрела огромную популярность после торжества эволюционного учения, но к концу XIX в. её репутация очень упала. Внутренние причины этого — накопление противоречий во всей теоретической работе — привели к тому, что многие изложения сравнительной анатомии в большей своей части приобрели характер простого описания; вся разница от обычной, конкретной зоологии сводилась к тому, что порядок изложения был иной. Внешними причинами были: 1) развитие экспериментальных отделов биологии; 2) проникновение методов точных наук (математика, физика, химия) в биологию; 3) сильное развитие прикладных отраслей биологии как в агрономии, так и особенно в медицине.

Вспышка интереса к сравнительной анатомии в середине XIX в. имела основанием то, что эволюция давала как будто “причинное” истолкование органических форм. Положение Геккеля: “Филогенез есть механическая причина онтогенеза”— некоторое время удовлетворяло биологов, но потом наиболее вдумчивые из них поняли, что здесь слово “механический” значит совсем не то, что в точной науке, механике. Там это — подчинение явления строгим математическим законам, допускающим точное описание, прогноз и в конечном счёте управление явлениями. У Геккеля же слово “механический” имеет чисто негативный смысл: отрицание конечных причин, и поэтому оно носит чисто мировоззренческий, а не методологический характер. Это только расплывчатое “объяснение”, но не руководство к действию. Законно было возникновение экспериментальной эмбриологии, стремящейся выяснить законы явлений, протекающих на наших глазах. Притупился интерес к сравнительной анатомии, не пользующейся (за очень редкими исключениями) экспериментом, методами точных наук и не связанной с запросами практики.

Но биологи, склонные отрицать всякую перспективность сравнительной анатомии, не заметили огромной работы, проделанной “описательными” отделами биологии за последние десятилетия, и того, что возрождающаяся на наших глазах сравнительная анатомия вовсе не является простым расширением и дополнением сравнительной анатомии XIX в. Это непонимание и объясняет недостаток внимания и противоречивость суждений в отношении многих интересных работ. Например, книга В.Н.Беклемищева “Основы сравнительной анатомии беспозвоночных” получила очень высокую оценку и у нас (Государственная премия), и за границей (ряд блестящих отзывов в немецких научных журналах), и вместе с тем я не знаю ни одной работы, которая бы не ограничилась простой похвалой этой книги и критикой некоторых несущественных расхождений. Полезно разобрать специфичность этой книги.

* Публикуется по 2-му изданию: Любищев А.А. 1982. Понятие сравнительной анатомии //Проблемы формы, систематики и эволюции организмов / А.А.Любищев. М.: 199-218.

§ 2

Для этого необходимо оглянуться на путь, проделанный сравнительной анатомией. История биологических теорий получила оригинальное освещение в книге Радля (Radl 1905-1909). Хорошо освещена проблематика в книге Ремане (Remane 1956). Добросовестная классификация современных направлений дана в посмертном произведении Г. Вебера (Weber 1958). Много высказываний взято мною из этих источников.

Сравнительная анатомия и близко связанное с ней учение об естественной системе возникли как ответ на необходимость навести порядок в огромном разнообразии окружающих нас органических форм. Многие учёные, особенно физиологи, тяготятся этим разнообразием — лишним источником изменчивости явлений. Систематиков и морфологов поражает, но вместе с тем восхищает это многообразие, и они не жалеют сил, чтобы найти ключ к нему.

Известно великолепное четверостишие Гёте, цитируемое охотно, например, Гельмольцем и К.А. Тимирязевым (1940, с. 386). Оба они считали, что Дарвин нашёл ключ к тайне, разрешающие её слова “эволюция” и “отбор”. По мнению очень многих современных биологов, надо добавить третье слово: ДНК (дезоксирибонуклеиновая кислота). Однако у Гёте говорится не только о тайне, но и о законе. Но раскрытие тайны — объяснение, формулировка естественно-научного закона, т.е. возможно точное, полное и краткое описание, часто, впрочем, вовсе не претендующее на объяснение. Гёте, несомненно,ставил перед морфологией (этот термин, как известно, принадлежит ему) задачу раскрытия законов органических форм. Удовлетворённость расплывчатым объяснением притупляет желание искать законы природы, что и случилось.

§ 3

Беклемишев (с. 7) указывает, что объяснение организма или органа может быть со следующих точек зрения: конструктивно-морфологической, физиологической, экологической и исторической. Все они законны, необходимы и незаменимы, ни одна не имеет права не только на монополию, но и на гегемонию. Возьмём такой орган, как глаз. Развитые глаза всех животных, могущие воспринимать не только свет, но и форму, имеют общие черты — следствие их физиологической роли. Глаза водных отличаются от глаз наземных — следствие экологических различий.

А почему фасеточные глаза отличаются от глаз позвоночных? Можно ответить трояко: 1) с исторической точки зрения потому, что организмы с фасеточными глазами произошли от общего предка, который по сложным и потому недоступным для исследования причинам когда-то приобрёл фасеточный глаз, а у позвоночных предок имел глаз другого типа; 2) с экологической точки зрения — условия жизни насекомых требуют различать поляризованный свет (это могут делать фасеточные глаза), а для позвоночных это не требуется; 3) с конструктивно-морфологической точки зрения — различие законов формообразования, могущее иметь самое разное основание, например существенно различный химический состав тканей.

§ 4

Если сравнить додарвиновскую сравнительную анатомию (которую часто называют идеалистической, что неправильно, так как философские взгляды учёных того времени были весьма разнообразны) с последарвиновской (которой придерживались, как правило, не только дарвинисты, но и большинство

ламаркистов), то общим для обеих будет то, что они не отрицали физиологического и экологического подхода. Но до Дарвина историческая точка зрения только зарождалась, главное же значение имел конструктивный подход, а после Дарвина возобладала историческая точка зрения, конструктивную же перестали понимать. Удобнее поэтому называть додарвиновскую морфологию конструктивной (термин, см.: Weber 1958), последарвиновскую — исторической. Это вполне устроило бы, например, Тимирязева, который одно из важнейших сочинений, написанных со свойственным ему блеском, назвал “Исторический метод в биологии” (1949). На с. 567 он пишет, парируя то возражение, что естественный отбор может объяснить происхождение только полезных признаков: “...где нет вопроса, нет надобности и в ответе. Та или иная форма организма сама по себе не представляется вопросом, так же как и форма кристалла. Никогда не возникало вопроса, для чего служат кристаллу рёбра и углы. Вопрос возникает только тогда, когда обнаруживается служебное значение органов...”.

Тимирязев в своём увлечении историческим подходом упустил из виду, что в кристаллографии проблему составляет не то, для чего служат кристаллу рёбра и углы, а чем обусловлена ограниченность многообразия кристаллических форм, их симметрия. Эта проблема в значительной степени разрешена математической кристаллографией на основе дискретного строения кристаллов. И там задача не исчерпана: насколько мне известно, нет законченной теории многообразия форм снежинок, где наряду с конструктивным (главным) подходом имеет место и экологический подход (условия образования). Применимость конструктивной точки зрения к организмам принимал О.П.Декандоль (по аналогии с кристаллами, см.: Weber 1958). Кювье считал, что все части взаимосвязаны и ни одна из них не может существенно измениться без изменения остальных. Кювье не отрицал важности физиологического подхода, и известный постулат об единстве формы и функции защищался именно им, но он принимал ограниченность возможного многообразия и возможность того, что естественная история станет точной наукой. Ряд принципов взаимной связи установил Жоффруа Сент-Илер. Уверенность в конструктивных принципах придавала смелость в прогнозах, ряд которых оправдался: реконструкция скелета аноплотория Кювье, прогноз наличия зубов у *Archaeopteryx*, сделанный Оуэном.

§ 5

В силу определённого принципа инерции, имеющего место не только в механике, идеи конструктивной морфологии продолжали развитие и после торжества исторической морфологии. Ученик И.Мюллера Э.Геккель в своём выдающемуся произведении “Generelle Morphologie” (Heckel 1866) посвятил значительную часть (200 с.) общей проморфологии (сам термин принадлежит ему), где пытался развить рациональную, близкую к геометрической морфологии организмов. Но потом, увлёкшись историческим толкованием многообразия форм, он сам перестал ценить своё лучшее произведение. Через сорок лет, в 1906 г., появилось сокращённое издание “Prinzipien”, где проморфологии отведено всего пятнадцать страниц и всё наиболее оригинальное выброшено; историческая морфология пожрала конструктивную. Многим казалось, что наука от этого только выиграла; старые термины приобрели новый смысл, прибавилось научное объяснение. Однако радикально изменились основные постулаты морфологии. Можно их выделить семь, не претендую на

полноту. 1. Историзм: сходство животных есть в основном следствие общего происхождения. Противоположный постулат (К.Э. фон Бэра): оно обусловлено сходством формообразующих сил. 2. Униформизм или актутализм (Ляйелль): формы образуются и всегда образовывались под действием причин, действующих и в настоящее время; противоположность, например, теория катастроф Кювье. 3. Монизм в таксономии: решение проблемы происхождения видов даёт ключ к решению проблемы происхождения всех таксонов; противоположный постулат: проблема происхождения таксонов разного порядка качественно различна (например, Коп — Соре 1895). 4. Методологический телеология: все органы, части и даже признаки получают рациональное объяснение через указание их служебной роли. 5. Аддитивный характер корреляции органов: не в силу внутренней необходимости или взаимосвязи, а в силу постепенного накопления в ходе эволюции; противоположный постулат высказан Кювье (см. § 4). 6. Пассивный характер эволюции: не в силу определённых законов, а в силу случайной изменчивости, регулируемой отбором и внешними факторами. 7. Неповторяемость эволюции. Противники этого постулата не допускают, конечно, полного повторения организмов на различных путях эволюции, но допускают независимую выработку очень сходных органов и параллельное возникновение сходств. Независимое возникновение существ, могущих давать потомство, не допускается, насколько мне известно, ни одним образованным биологом. Такую точку зрения развивают только некоторые писатели фантастических романов (например, А.Н.Толстой и А.А.Богданов), у них марсиан можно смешать с людьми.

§ 6

Попытаемся разобрать некоторые понятия сравнительной анатомии и при этом подвергнем критическому разбору и перечисленные постулаты. Важнейшие в сравнительной анатомии понятия *гомологии* и *аналогии* установлены Р.Оуэном: гомология — сходство по положению, аналогия — по функции. Историческая морфология заменила сходство по положению сходством в силу общего происхождения. Но историческое понимание гомологии суживает объём понятия. Сериальные гомологии (сходство органов последовательных сегментов или антимер радиальных животных) подходят под определение Р.Оуэна, но не подходят под понимание эволюционистов, так как сериальные органы не происходят от общего органа. Эти сходства приходится объяснять действием законов развития в пределах организма. Поэтому Рей Ланкастер ещё в 1870 г. (см.: Remane 1956) предложил избегать термин “гомология” и называть филогенетически связанные структуры *гомогенетическими*, а остальные — *гомопластическими*. Граница между гомологией и негомологией переместилась, но не осталась неподвижной. Как правильно указывает Ремане, понимание гомологии как гомогенитиев является объяснением, теорией гомологии, но не критерием гомологии, так как, как правило, не на основе филогении устанавливается гомогенити, а, напротив, руководствуясь органами, признаваемыми за гомогенетические, строится филогения. Можно назвать семь главных критериев, независимых от, как правило, нам неизвестного происхождения: 1) положение в общем плане организма; 2) положение по отношению к соседним органам; 3) состав из подчинённых частей; 4) строение; 5) непрерывная связь в системе или палеонтологии; 6) онтогенез; 7) генетическая (хромосомальная) обусловленность. Самым важным, конечно, является

пятый: если можно установить достаточно непрерывную цепь переходов, то даже при огромном различии крайних членов они считаются гомологичными. Этот критерий привёл ко многим блестящим достижениям, в особенности у позвоночных, но он в связи с другими критериями показал негомогенность (иной термин — “негомофилетичность”) многих органов, считавшихся гомофилетическими. Например, трахеи и мальпигиевые сосуды у всех членистоногих раньше считались гомофилетическими, сейчас ясно, что оба органа возникли в разных стволах членистоногих совершенно независимо (например, см.: Гиляров 1959, с. 122–126). М.С.Гиляров, пользуясь терминологией исторической морфологии, считает трахеи разных групп негомологичными, но справедливо указывает, что значение их от этого не ослабело, а, напротив, возросло, так как послужит к выяснению закономерностей эволюции. Трахеи и мальпигиевые сосуды возникают не случайно (в аристотелевском понимании слова “случай”: “то, что может и не быть”, следовательно, имеет малую вероятность возникновения), а закономерно (возникновение в данных условиях обязательно), они указывают на действие номогенетических, а не тихогенетических факторов эволюции (см.: Берг 1922). Этими факторами являются факторы экологические (переход на сушу), но имеются и конструктивные (сходные потенции; Гиляров 1959, с. 131).

§ 7

Остальные критерии гомологии также далеки от того, чтобы претендовать на абсолютное значение. Онтогенетический критерий, т.е. происхождение от того же зародышевого листка или состав из тех же частиц (те же сегменты или те же позвонки), оказался шатким. Обнаружилось явление перемещения границ (*меторизис* Шимкевича или *гетеробластия* Заленского). В книге Ремане (Remane 1956) приведено много великолепных примеров. Получается известное ещё Гегенбауру понятие *неполной гомологии*. Экспериментальный метод регенерации, приложенный к глазу хвостатых амфибий, привёл к удивительному результату. Нормальный и регенерированный глаза возникают из совершенно различных источников, что вызвало резонное замечание Ремане (Remane 1956). Если признать нормальный и регенерированный глаза гомологичными, удовлетворяя первому, второму и четвёртому критериям. Если признать приоритет принципа происхождения, то придётся считать негомологичными совершенно одинаковые органы на двух сторонах одного экземпляра животного. По-моему, это приведение понятия к абсурду, но, как известно, в абсурды верили и верят многие осуждающие Тертуллиана за приписываемое ему изречение. Седьмой критерий хорошо критируется Ремане (с. 69–70).

§ 8

Беклемишев не приводит определения гомологии в начале книги, и, поскольку книга пронизана эволюционным подходом, может показаться, что он понимает гомологию в историческом смысле. Внимательное чтение показывает, что это не так. Он различает четыре понятия: 1) *гомофилю* — сходство, унаследованное от общих предков (с. 504, 517); 2) *гомоплазию* — морфологическое соответствие, результат сходной дифференцировки гомологического исходного материала (с. 504, 507, 508, 516, 517); *гомотипию* (с. 155, примеч.): “Под гомотипными частями я разумею такие части одного и того же или разных организмов, которые построены по одному общему плану, принадлежат к

одному и тому же типу частей”; 4) *гомологию* (с. 504): “...в понятие гомологии, помимо гомотипии двух частей, входят и одинаковые связи, топографические и онтогенетические, с остальными частями организма”. Понятие гомологии распадается на понятия гомофилии и гомоплазии (с. 504, 516, 517): это сходство со взглядами Рей Ланкастера. Понятие гомоплазии, видимо, идентично с понятиями *гомологической аналогии* Майварта (1870, см.: Remane 1956) и *гомойологии* Плате (1922, см.: Remane 1956).

Гомофилия оказывается частью гомологии, а эта, в свою очередь, лишь частью гомотипии. Провести границу между гомофилией и гомоплазией часто чрезвычайно трудно, и область гомофилии всё время сужается. Суждения приобретают вероятностный характер. Путём комбинирования разных критериев иногда удается чрезвычайно повысить надёжность выводов (см.: Смирнов 1959, с. 68), и этот путь весьма перспективен, но только начинает разрабатываться.

§ 9

Подведём итоги по вопросу гомологии (§§ 6-8). Из перечисленных в § 5 семи постулатов серьёзной критике подвергались первый (историзм), пятый (аддитивность) и седьмой (неповторяемость). Исторический момент не упраздняется, но должен сильно потесниться. Взгляды Бэра (см. антитезу к первому постулату) возрождаются на повышенном основании. Понятие гомологии как антитезы аналогии оказалось чрезвычайно гетерогенным. Приходится вспомнить Майварта, который в 1870 г. различал 21 вид гомологий. Его забыли, но в 1922 г. Плате вновь ввёл как новое понятие гомойологии, идентичное майвартовской гомологической аналогии (см.: Remane 1956, с. 53).

Удивительно, что, несмотря на всё суживающееся применение понятия гомофилии, Ремане, чрезвычайно объективно изложив всю сложность понятия гомологии и несводимость её к гомофилии, продолжает утверждать, что филетическое объяснение гомологии обосновано до тех пор, пока не будет найдено иное, более вероятное объяснение (Remane 1956, с. 62).

§ 10

Немало консервативных биологов и сейчас отождествляют “истинную” гомологию с гомофилией, а для филогенеза широко использовали данные эмбриологии, биогенетический закон, формулированный Геккелем: “Онтогенез есть краткое повторение филогенеза”. Огромная работа по критике биогенетического закона хорошо резюмирована в книге Ремане, а также в небольшой книжке де Беера (de Beer 1930), давшего очень интересную классификацию явлений гетерохронии (с. 37-38). Результаты этой критической работы могут быть сведены к следующим положениям.

1. Значение биогенетического закона крайне ограничено.
2. Факты, могущие быть истолкованными в пользу биогенетического закона (анаболия А.Н.Северцова), относятся, по терминологии де Беера, к *геронтоморфозу*, т.е. старческой эволюции медленного непластичного характера, не приводящей к серьёзному прогрессу в эволюции.

3. Приспособительными к эмбриональному и личиночному состояниям можно считать лишь *девиации* Северцова, выравнивающиеся до достижения взрослого состояния. Напротив, огромное значение для эволюции могут иметь эмбриональные отклонения или *архаллаксисы*, не имеющие приспособительного значения в эмбриональный период.

4. Явления *архаллаксиса*, *неотении*, *педогенеза* и *фетализации*, гармонирующие с обширным палеонтологическим материалом, являются проявлением не повторения, а предварения филогенеза. Не филогенез является причиной онтогенеза, а наоборот, в этих случаях онтогенез — “причина” филогенеза.

5. Все эти явления — указания на возможность “тайной эволюции”, приводящей к скачку без переходов при сравнении имагинальных форм. Эта форма эволюции — *педоморфоз* — может быть гораздо более быстрой, пластичной и сопровождаться “омоложением” филогенетических стволов. Законы К.Э. фон Бэра вновь выдвигаются, конечно, в пересмотренном виде.

Всё это подрывает ценность перечисленных в § 5 постулатов: первого (историчность), третьего (монизм) и четвёртого (телеологизм): изменения происходят раньше, чем может проявиться их приспособительное значение.

§ 11

Из трёх классических методов построения филогенетий два — сравнительно-анатомический и эмбриологический — подверглись очень суровой критике. Естествен вывод, что единственно надёжный метод — палеонтологический. Ценность его невозможно отрицать, но это не значит, что безусловно справедливы два положения: 1) при наличии подробных палеонтологических данных мы всегда можем установить филогению; 2) при отсутствии таковых научная филогенетика невозможна. Первое положение не оправдывается при наличии педоморфоза (см. предыдущий параграф). Второе опровергается несомненным прогрессом научной филогенетики, которая строится не на основе изолированных “достоверных” сведений, а на объединении в комплексе ряда показаний, каждое из которых может обладать сравнительно небольшой вероятностью, но при объединении давать показания, близкие к достоверности. Это принципиально тот же путь, которым идут точные науки. Известный математик Дж.Нейман даже опубликовал работу “Вероятностная логика и синтез надёжных организмов из ненадёжных компонентов”. Р.Фишер разработал дискриминантный анализ, дающий из ряда ненадёжных признаков комплексный признак очень высокой надёжности (см.: Любищев 1959).

Филогенетика геккелевского направления переоценивала надёжность отдельных показаний и недооценивала взаимосвязь их (злоупотребление постулатом пятым и седьмым, § 5). Всякое крупное приобретение организма считалось неповторимым (нефридии, метамерия, кровеносная система, целом и т.д.), и самый низший организм, обладающий ими, считался предком всех высших (Беклемишев, с. 618). Поэтому, например, нефридии играли огромную роль в обосновании гипотезы происхождения позвоночных от кольчатых червей. Сейчас даже такое сходство с позвоночными, как строение нефридиальной системы у олигохеты *Allobophora antipae*, считается конвергенцией, так как — особенно после работ Гудрича — стало ясно, что то, что считали нефридиями у позвоночных, ни в каком смысле не гомологично нефридиям олигохет (Беклемишев, с. 603).

§ 12

Кризис старой филогенетики и возник потому, что работая её методами приходили к совершенно различным выводам. Позвоночных производили от аннелид, немертин, трилобитов, хелицеровых, кишечножаберных, иглокожих. Ряд фантастических теорий были разработаны даже, по мнению критиков, с “дьявольским остроумием” или с большой эрудицией (Беклемишев, с. 301).

Без сильного воображения, конечно, нельзя обойтись, но современные теории оперируют совсем иными чертами сходства, чем старые. С современной точки зрения гипотеза Гарстанга (см.: de Beer 1930) о происхождении хордовых от неотенических личинок предков иглокожих вызывает меньше возражений, чем использование чисто структурного сходства, что, к удивлению, делают и Ремане, и Беклемишев (с. 511). Как в своё время показал лучший знаток кишечножаберных Шпенгель (Spengel 1893), сходство вовсе не так велико, а всё окружение радикально отлично.

Так называемые переходные формы, которые раньше рассматривались как блестящее доказательство филогенетических построений, сейчас, как правило, называются “сборными типами” или относятся к области конвергенций. Сюда относятся: однопроходные (“птицезвери”), сипункулиды, двоякодышащие рыбы, первичнотрахейные, сольпуги, плоские гребневики, *Sympyla*, *Kinorhyncha* (см.: Беклемишев, с. 102, 126, 164, 246) и пр. Все они как “переходные формы” значат немногим более, чем таковые времён “лестницы природы”, где переходными формами между растениями и животными значились такие организмы, как зелёная гидра, кораллы, стыдливая мимоза, орхидея *Ophrys insectifera* (сейчас она фигурирует в арсенале теории мимикрии) и даже галловые насекомые (Remane 1956, с. 398).

§ 13

Крушение огромного количества филогенетических гипотез и большая помощь палеонтологов привели к созданию иных принципов построения филогений. Иллюстрирую это двумя примерами.

Пиявки долгое время многими считались “переходными формами” между плоскими червями и олигохетами. Существует и переходная форма между пиявками и олигохетами. Возникли две гипотезы: одна производила олигохет через пиявок от плоских червей, другая, наоборот,— пиявок от олигохет, причём все сходства пиявок с олигохетами считались чисто конвергентными. Спор решился, как это не часто бывает в вопросах филогении, полной победой второй гипотезы. Что же решило вопрос? Не структурные сходства, а архитектонические соображения: взаимное расположение целома, кровеносной системы и нервной цепочки. Первая гипотеза приводила к совершенно неприемлемым предположениям: внутри “кровеносных сосудов” возникают другие кровеносные сосуды, нервная цепочка лежит в “кровеносном сосуде”. Вторая гипотеза целиком разъясняет эти отношения, руководствуясь хорошо обоснованным принципом субSTITУции органов (Беклемишев, с. 524, 525, рис. 269); вопрос решается без помощи палеонтологии.

Другой пример — возникновение диссимметрии брюхоногих (Беклемишев, с. 274-284). Старые гипотезы рассматривали возникновение диссимметрии как единый непрерывный процесс. При этом наблюдалась несогласованность в развитии диссимметрии у четырёх систем или наборов органов: 1) раковина, 2) мантийный набор, 3) нервная система и 4) печень, половой аппарат и пр. Новая гипотеза Нефа различает три процесса: а) быстро идущий торзионный процесс, вызывающий только закручивание кишечника и перекрёст нервов; б) медленно идущий деторзионный процесс, связанный с трохоидным закручиванием раковины, обусловившим диссимметрию мантийного комплекса; в) восстановление симметрии нервной системы. Огромное количество изолированных фактов укладывается в такую стройную систему, что гипотеза полностью вытеснила старые представления и почти без помощи палеонтологии.

Палеонтологи сделали очень много для усовершенствования методов филогении. Абель (Abel 1911) различает: 1) ряды приспособлений, иллюстрирующие возможные связи; 2) ряды ступеней отдельных групп органов: здесь часто при использовании различных систем на том же материале получаются различные филогении; ряд предков — подлинные филогении, где показания всех систем органов совпадают. При такой строгости требований бесспорные филогении устанавливаются очень редко, большинство являются приближёнными. Не исключена возможность, что многие авторы впали в противоположную крайность и переоценивают такие два полезных принципа, как “наличие перекрёста специализации” и закон Долло о необратимости эволюции. Ряд соображений, в частности явления педоморфоза (§ 10), предостерегают от чрезмерной их абсолютизации.

§ 14

Можно прийти к выводу, что при оценке филогенетической близости таксонов высокого ранга имеют особое значение не столько структурные признаки, сколько тектологические и архитектонические (см.: Беклемишев, с. 19): “Разделение целого на части и описание их взаимной связи составляет предмет *тектологии*; синтез целого, обратное его построение из частей, составляет предмет *архитектоники*”. Оба термина предложены Э.Геккелем. Используя математические термины, можно сказать, что оба раздела составляют, так сказать, биологическую топологию. Многие её идеи были развиты ещё Ж.Сент-Илером.

Среди методов архитектоники к наиболее точным относятся методы *проморфологии*, или учения о симметрии (с. 19, 21) (термин Геккеля). К сожалению, сам Беклемишев не вполне последовательно применяет эти термины, и первая часть книги названа “Проморфология”, хотя правильнее её назвать “Архитектоника”. Такая же неясность имеется и на с. 308.

Можно дать такую примерную классификацию сходств, имеющих разное значение при построении филогений. 1. *Формальные*: не имеющие никакого отношения к исторической морфологии и сомнительное — к конструктивной. Например, сходство пирозом и губок (Беклемишев, с. 360): колониальность, много входных, одно выходное отверстие; долиолум и сифонофор (Там же). Мне думается, что и сходство сифонант и дислокант (резкое разделение, предложенное Э.Геккелем, потом почти забытое, восстановлено Беклемищевым, с. 83, 84) является чисто формальным, почему и нельзя говорить об единой теории происхождения сифонофор. 2. *Габитуальные*, основанные на внешнем облике, большей частью на конвергенции: киты и рыбы, коловратки и трохофоры, пелагические немертины, сагитты и ископаемые *Amiskwia* (Беклемишев, с. 307, 560). 3. *Структурные*. Этими сходствами злоупотребляли, но, потеряв прежнее значение для построения филогений, они ставят нас перед новыми проблемами. 4. *Тектонические*. 5. *Архитектонические*. Различие показано на с. 368: тектологическое понятие — система органов, т.е. совокупность органов одинаковой или сходной функции и строения (зубная система млекопитающих); архитектоническое понятие — аппарат, т.е. совокупность органов, сходных или несходных, образующих единое планомерно построенное целое (например, пищеварительный аппарат). Но архитектоническим признаком является, например, и судьба бластопора, характер дифференцировки целомов в онтогенезе и пр. Эти сходства имеют первоклассное значение

для установления высших таксономических категорий. Беклемишев прекрасно пользуется ими для критики гипотезы Ланга о происхождении плоских червей и для установления двух больших надтипов *Protrochozoa* и *Trochozoa*. Само собой разумеется, что даже большое архитектоническое сходство не даёт нам права утверждать монофилетизм, так как параллелизм так распространён, что устраниТЬ его наличие можно только при детальном изучении. 6. *Проморфологические*, т.е. относящиеся к симметрии: они относятся в основном к области конструктивной морфологии, чего мы коснёмся ниже. 7. *Потенциальные* — занимают особое положение, так как в отличие от первых шести групп они являются “невидимыми сходствами”. Под потенциальными признаками следует понимать такие, которые заключаются в возможностях данной группы и осуществляются в сходной, но не тождественной форме у ряда представителей группы. Признак *Scolecida* — способность образовывать сходные, но не сводимые к одному исходному плану хоботки, отсутствующие за пределами типа (Беклемишев, с. 558).

§ 15

Опровержение большого числа гипотез как будто лишило ценности факты, их поддерживавшие. Но нельзя ли этими отбросами гипотез воспользоваться для конструктивной морфологии, подобно тому, как камни Колизея пошли на постройку несравненно более совершенного здания, собора св. Петра. Многие выводы уже были сделаны рядом авторов.

A. *Мы находим сходство, однообразие там, где ожидали разнообразие* в силу неповторимости сложных событий: параллелизм и конвергенция вместо дивергенции, полифилия вместо монофилии (Беклемишев, с. 9, 666). Параллелизм структур в 1925 г. был выдвинут А.А.Заварзиным (Беклемишев, с. 431). Независимое происхождение сходств пронизывает всю сравнительную анатомию и гистологию (например, происхождение поперечнополосатой мускулатуры, см. с. 540). Среди многочисленных примеров параллелизма можно привести лишь один из книги Беклемишева (с. 657, 658) — эволюция женских совокупительных органов от подкожной импрегнации через предобразованные женские пути к оплодотворению при помощи мужского органа у турбеллярий и пиявок: в своё время этот параллелизм рассматривался как один из важных аргументов в пользу филогенетической близости этих двух групп.

Все эти соображения заставляют сейчас всех авторов принимать полифилизм членистоногих в старом объёме этого понятия: спор идёт лишь о числе параллельных стволов — четыре, шесть, восемь или более.

§ 16

B. *Мы находим разнообразие там, где ожидали однообразие,— уменьшение разнообразия по мере эволюции* в противоположность принципу дивергенции Дарвина. Огромное количество фактов указывает, что очень часто (может быть, даже как правило) в начале возникновения какого-либо органа у родственных форм возникает огромное разнообразие, не сводимое к одному прототипу. Такие факты обычно не выделяют, но в книге Беклемишева их рассеяно очень много: огромное разнообразие кариокинезов у простейших (с. 38), глаз, нервной, кровеносной системы и пр. Особено любопытно колossalное разнообразие копулятивных органов при их возникновении у плоских червей (с. 642). Мужские копулятивные органы возникают на базе четырёх органов (с. 643-645): 1) из грушевидных органов кожного

вооружения; 2) из железистых шипов; 3) циррус — заворот кожных покровов в виде трубы; 4) мягкий пенис — сосочек, возникающий или путём разрастания краёв полового отверстия, или за счёт редукции стилета в органах первого типа. Каждый из этих органов возникает по крайней мере дважды, а скорее многократно. У паразитических червей, произошедших от турбеллярий, диапазон различий в строении несравненно меньше (с. 653). Весь процесс образования копулятивных органов начинается сначала у аннелид, в разных стволах членистых и у вторичноротых (с. 662-664). Даже такое как будто простейшее приспособление, как анус, возникает самым разнообразным способом (с. 502, 503).

§ 17

В. Филогения не эквивалентна естественной систематике. Спор о том, совпадают ли понятия естественной и филогенетической систем, имеет значительную давность (см.: Любищев 1923). Беклемишев, не отрицая важности филогении для исторического объяснения системы, указывает, что нельзя говорить с уверенностью, в какой мере сходства обусловлены унаследованием от общих предков (с. 9, 103). Сейчас существует направление, решительно отрывающее филогенетическую систему от естественной (Б.М.Козо-Полянский, Hennig 1956; и др.). Следуя этому направлению, крокодилов надо объединять с птицами и противопоставить другим рептилиям, Lepismatidae — объединить с Pterigota и противопоставить другому семейству щетинкохвосток — Machilidae. Против этого последовательного применения исторического подхода протестуют многие, например, А.Г.Шаров (1959, с. 176). Но построение системы на основании максимального родства возможно только там, где имеется достаточно палеонтологических или очень много современных форм, не говоря уже про низшие таксономические уровни. Смешение же разных принципов в одной системе может вызвать только путаницу.

§ 18

Г. Процесс эволюции не пассивен, а активен. Беклемишев подчёркивает (с. 364) важность образа жизни для прогресса (с. 416, 537), примат нервного аппарата в прогрессивной эволюции. Не всегда эволюция прогрессивна: помимо многих случаев паразитизма, мы имеем такой неактивный тип, как иглокожие, где при громадном разнообразии направления развития наблюдаем почти полное отсутствие прогресса (Беклемишев, с. 335, 462). Это никак не связать с непосредственным влиянием среды. Иглокожие, как правило, не являются сидячими организмами и, однако, начиная с нижнего силура, не только сохраняют, но и развивают радиальную симметрию, вообще говоря характерную для сидячих или пассивно-pelагических животных (с. 330). Вполне законченный характер радиальная симметрия получает у высших подвижных офиур Euryale (с. 324, 331). Правда, у некоторых морских ежей появилась третичная двусторонняя симметрия, но ежи отнюдь не отличаются подвижностью. Упорный консерватизм морских звёзд никак нельзя объяснить образом жизни: многие из них — активные хищники, жертвами которых являются даже рыбы. Прогресс нервной системы (вспомним слова Кювье: нервная система это, в сущности, весь организм) определяется рядом морфологических критериев (Беклемишев, с. 424, 435, 443):

1) от децентрализованной нервной системы (диффузное сплетение) к разным формам централизации;

- 2) уход нервной системы вглубь (с. 437);
- 3) сближение стволов нервной системы;
- 4) ганглионизация: сближение нервных клеток в узлы;
- 5) цефализация: обособление головного мозга;
- 6) внешнее архитектоническое упрощение (с. 434, 436);
- 7) усложнение внутренней архитектоники.

Во всех высших типах прогресс нервной системы идёт параллельно. Медленно прогрессирующие иглокожие сохранили особенность кишечнополостных: развитие нервной системы не только из эктодермы.

§ 19

Все эти данные подрывают значимость постулатов, перечисленных в § 5. Не затронут был только второй постулат (актуализм Ляйелля), но мы знаем, что со стороны геологов и палеонтологов слышно много голосов о резких периодических колебаниях условий существования — возрождение на повышенном основании теории катастроф Кювье. Общий вывод можно сделать такой. Та форма упорядочения органического многообразия, которая соответствует указанным постулатам, не эквивалентна этому многообразию. Но порядок есть, он иной и даже значительно более строгий, чем предусматривается историческим подходом к морфологии.

Есть основания не считать беспочвенной фантазией мысль молодого Гёте, что можно предсказать не только существующие, но и могущие существовать в иных условиях формы растений. В применении к животным старая теория типов Кювье приобретает новый смысл: ограниченность многообразия форм. Возможно, конечно, что все животные, принадлежащие к одному типу, произошли от одной или немногих форм. Но это вовсе не обязательно, и тот же тип может быть достигнут несколькими путями. Беклемишев и защищает понятие типа в этом, кювьеровском, смысле слова (с. 113, 130). Он прекрасно показывает различие планов строения ползающих гребневиков, сколецид и трохофорных животных (с. 26). В некоторых отношениях сколециды оказываются даже ближе ко вторичноротым, чем к трохофорным, с которыми их многие сближают (с. 291): само собой разумеется, что не может быть и речи о филогенетической близости сколецид и вторичноротых.

Если Беклемишев вместе с рядом других авторов лишает ползающих гребневиков претензии быть предками плоских червей, то архитектоническое сходство гребневиков с высшими типами им не только не умаляется, но увеличивается, в частности сравнение плана строения гребневиков и вторичноротых (с. 287-289), может быть даже, что этому сходству придаётся слишком большое значение.

§ 20

Много внимания у Беклемишева уделяется *проморфологии*, или учению о симметрии. От проморфологии Геккеля в исторической морфологии осталось только различие радиальной и двусторонней симметрии, что связывалось с образом жизни. Связь, конечно, есть, но далеко не тесная (см. § 18). Беклемишев тоже пытается связывать симметрию с образом жизни, но во многих случаях (например, приапулиды и нематоды) неубедительно. Но что образ жизни недостаточен для истолкования симметрии, для него совершенно ясно (с. 30). Тут и двусторонняя симметрия у сидящих и пелагических форм (например, сифонанты, с. 80), а также вращательная, комбинированная, ди-

хтомическая, независимо возникающая у гребневиков и турбеллярий (с. 101, 108), и т.д.

Один принцип проявляется достаточно ясно: исходный пункт — асимметрия, затем разнообразные формы симметрии (в том числе криволинейная симметрия Д.В.Наливкина, с. 21), а затем вторичное нарушение симметрии, диссимметрия (с. 28, 46). Наряду с этим характерен процесс обеднения элементами симметрии (с. 28, 267).

Метамерия справедливо рассматривается как частный случай симметрии, допускается и возможность криволинейной симметрии. Совершенно правильно Беклемишев отвергает принимаемое исторической морфологией мнение, что только целомическая метамерия есть настоящая метамерия (с. 155). Метамерию можно классифицировать по разным принципам.

А. *По путям возникновения*, из коих главных три: 1) метамерное упорядочение первоначально беспорядочно расположенных гомотипных частей; 2) метамерная дифференцировка частей вдоль первоначально однородного целого; 3) соединение первоначально независимых гомотипных частей.

Б. *По полноте охвата тела*: всего тела, только частей (стебелёк лилий, руки офиур) или частей наряду с телом (членистоногие).

В. *По направлению метамеризации*: 1) снаружи, преимущественно эктодермальные части (киноринхи, олигомерные аннелиды, мизостомиды, хитоны, с. 164-168); 2) от внутренних органов: триклады (с. 159).

Г. *По самостоятельности возникновения* — первичная и вторичная. Так, метамерия целомической мезодермы ларвального тела возникает под влиянием метамерии эктодермальных органов.

Д. *По порядку*: здесь тоже различают первичную и вторичную, но в другом смысле — каждый сегмент может быть разбит на несколько вторичных (полихеты, пиявки, с. 203); наоборот, может происходить слияние сегментов (двупарногие, с. 247) или образование периодически чередующихся комплексов сегментов у полихет и многоножек (с. 203, 247).

§ 21

Широкое понимание симметрии и вообще правильности строения организма, естественно, приводит к математической трактовке органических форм. Этого вопроса Беклемишев касается очень кратко, упоминая закон Голарда о возрастании числа щупалец (с. 53), старые работы В.Меллера о короножках (с. 19) и недавнюю работу Д.Д.Мордухай-Болтовского по геометрии радиолярий (с. 30). Для того, чтобы получить представление о многочисленных попытках математической морфологии, следует познакомиться с замечательной книгой Д'Арси Томпсона (d'Arcy Thompson 1942). Автор пишет, что книга не нуждается в предисловии, так как сама является предисловием от начала до конца. Да, предисловием к новой великой книге о математической трактовке органических форм. Одни биологи, даже с редкой среди биологов склонностью к математике, без помощи высокообразованных математиков её написать не смогут, как правильно отмечает Томпсон. Но консервативные биологи любят задавать вопрос: а какое объяснение вы дадите математическим формам? Однако вспомним историю науки. Когда один из предшественников Менделеева — Ньюлендс докладывал первый несовершенный набросок периодической системы, председатель Химического общества, сам крупный химик, задал “убийственный” вопрос: “А не пробовали ли Вы устанавливать свойства химических элементов по первым буквам их заглавий?”.

После открытия Менделеева таких “умных” вопросов не задавали даже невежды.

Разумеется, не следует игнорировать ни одного из направлений по отысканию смысла симметрии и других проявлений математической правильности строения. Обычное, связанное с образом жизни, очень часто вполне убедительно. Мордухай-Болтовский начинает свою книгу словами: “Правильные формы в организмах объясняются экономией материала”— второй возможный постулат. Но в предисловии по поводу своей и аналогичных работ он уже самокритично пишет: “Я убеждён, что лет через пятьдесят математическая биология займёт такое же место, как математическая астрономия, что там, где стоят эти маленькие хижины, будут стоять великолепные постройки, воздвигнутые более могучими умами. Но умам этим придётся преодолеть несравненно большие трудности, чем те, что приходится встречать в небесной механике”.

Третьим подходом, предвиденным ещё Декандолем, является рассмотрение организма как подобия кристалла, что позже защищал Н.К.Кольцов. В пользу этого говорят поразительные формы симметрии у низших организмов, попытки “синтетической морфологии” (опыты Ледюка, Бючли и пр.— см.: Д’Арси Томпсон), понимание самых низших организмов как биокристаллов, многие триумфы современной генетики. Однако прямое перенесение кристаллографических подходов невозможно прежде всего потому, что 1) организмы отличаются чрезвычайной гетерогенностью строения, 2) здесь господствует часто пятилучевая симметрия, немыслимая в кристаллах.

Требуется искать новых путей. Одной из форм нащупывания этих путей может быть эстетическое восприятие. Понятие красоты, как и всякое другое понятие, отнюдь не произвольно (законы гармонии, открытые ещё Пифагором, цветовой контраст и пр.), а являются отображением каких-то реальных соотношений объективного мира. Большинство математиков отчётливо сознают связь математики и эстетики. “Математика — это красота”,— говорил мой забвенный школьный учитель А.Ф.Андрушкиевич. Биологи начинают понимать: “Природа — творческая художница: но искусство не является ни случаем, ни произволом, ни выполнением великих законов” (Берталанфи). Это понимал Гёте, это чувствовал Э.Геккель, но увлечение историческим подходом заставило его забыть своё лучшее произведение. Вот почему возрождающаяся конструктивная морфология с уважением рассматривает его “Общую морфологию”, а его филогенетические спекуляции даже со стороны его единомышленников часто встречали снисходительную усмешку (помню иронические замечания моего университетского профессора В.М.Шимкевича).

§ 22

Мы стоим перед необходимостью приступить к синтезу различных пониманий сравнительной анатомии. Мы имели в истории четыре главных направления:

- 1) чисто телеологическое Аристотеля, уже наметившего, однако, ряд принципов иного сорта (корреляция, компенсация и пр.);
- 2) теория типов Кювье, углубление принципа корреляции;
- 3) единство плана строения Ж.Сент-Илера, ограничение телеологии, зарождение эволюционизма;
- 4) Ч.Дарвина, сохранившего эмпирическую телеологию, введшего примат исторического подхода, отрицание теории типов Кювье.

Сент-Илер отличается от Дарвина не менее резко, чем от Кювье.

Как и все крупные антиномии науки, антиномии сравнительной анатомии: 1) телеология—ателия; 2) историчность—номотетичность; 3) единство—множество планов строения,— не могут быть преодолены путём исключения одной из антитез, а лишь путём их синтеза, не “или-или”, а “и-и”. Часто забывают, что закон исключённого третьего есть весьма приближённый, хотя и полезный в обыденной практике закон, и диалектической логикой не признаётся. Синтез потребует огромной коллективной работы. Беклемишев делает крупный и важный шаг по пути этого синтеза: вот почему его книга импонирует читателю, даже если он не может вполне ясно формулировать своё отношение к затронутым проблемам. Половину книги занимает учение о планах строения и обоснование типов животных в смысле Кювье. Сочетаются: 1) эволюционизм; 2) номотетичность; 3) умеренный телеологизм; 4) множественность планов строения. Сравнительный метод проводится чрезвычайно выпукло. Неоднократно формулированные “единства” формы и функции, формы и материи, организма и условий существования не отвергаются, но взаимно ограничиваются и приобретают не абсолютный, а относительный, вероятностный характер. В связи с развитием сравнительной анатомии идёт и учение об естественной системе. Обе дисциплины — лишь различные пути ко всём большему овладению многообразием органических форм. Сравнительная анатомия пытается охватить всю полноту организации и потому касается преимущественно высших таксонов; естественная система заинтересована в первую очередь в таксономически наиболее ценных признаках организма. Оба пути в конечном счёте должны сойтись. Математика начинает проникать в обе дисциплины разными путями. Открываются перспективы к тому, чтобы сравнительная анатомия заняла почётное место в ряду точных наук. Возможно и внедрение экспериментов, но это уже не так существенно. Ведь образец точной науки — небесная механика — до самых последних лет обходилась без экспериментов, а морфология животных и растений ещё ждёт своих Коперника, Галилея, Кеплера и Ньютона.

А раз мы уже наблюдаем проникновение в сравнительную анатомию строгих и точных методов, то открывается и перспектива на возможность управления явлениями. Многие выдающиеся представители точных наук полагают, что именно в биологии, может быть, суждено состояться самым крупным открытиям ближайших десятилетий. Этот путь, как правило, мыслится через внедрение физики и химии, через дальнейшее развитие блестящих достижений современной генетики. Невозможно отрицать перспективность этого направления, но одним путём нельзя постигнуть столь великую тайну, как тайна многообразия организмов. Увлечённые своими успехами, генетики мыслят всю эволюцию в плане доступных для эксперимента скрещиваний, экстраполируя свои выводы в область, не доступную эксперименту. Но огромное количество фактов даёт право весьма сомневаться в законности подобной экстраполяции. Помимо “пути снизу”, закономерен другой путь — сверху, от целого организма. Сравнительная анатомия может разведать пути к решению ряда проблем, и то, что сейчас кажется “чистой” наукой, сможет приобрести весьма прикладное значение. Работы Пастера по самозарождению привели к перевороту в медицине; метко сказал Тимирязев, что сорок лет теории дали больше, чем сорок веков практики. Мечников пришёл к теории фагоцитоза на основе наблюдений над развитием иглокожих. Изучение ри-

сунков пальцев идентичных близнецов, как говорят, уже наметило путь к надёжному установлению отцовства.

Ренессанс наук, подобных сравнительной анатомии, презрительно называемых чрезмерными почитателями всякого “эксперимента” (часто смешивающими игру с дорогими инструментами с подлинным научным экспериментом) “описательными”, может быть, будет не менее плодотворным, чем внедрение в биологию физики и химии. Но оба направления будут, конечно, широко использовать математику, “царицу и служанку всех наук”.

Следуя великому диалектическому закону развития науки, в этом прогрессе неоднократно придётся возвращаться к великим мыслителям прошлого, начиная с мыслителей несравненной Эллады. Прошлое науки не кладбище с надгробными плитами над навеки похороненными идеями, а собрание недостроенных архитектурных ансамблей, многие из которых не были закончены не из-за несовершенства замысла, а из-за технической и экономической несвоевременности.

“Возьмём из прошлого огонь, а не пепел” (Жан Жорес).

Л и т е р а т у р а

- Беклемишев В.Н. 1952. *Основы сравнительной анатомии беспозвоночных*. М.: 1-698.
- Берг Л.С. 1922. *Номогенез*. Петроград: I-VIII, 1-306.
- Гиляров М.С. 1959. Закономерности изменений морфологических и физиологических особенностей членистоногих при переходе к наземному образу жизни // *Тр. Ин-та морфологии животных им. А.Н.Северцова* 27: 118-133.
- Любищев А.А. 1923. О форме естественной системы организмов // *Изв. Биол. ин-та при Перм. ун-те* 2, 3: 99-100.
- Любищев А.А. 1959. О применении биометрии к систематике // *Вестн. Ленингр. ун-та. Сер. биол.* 9: 128-136.
- Мордухай-Болтовский Д.Д. 1936. Геометрия радиолярий // *Учён. зап. Ростов. ун-та* 8: 1-91.
- Смирнов Е.С. 1959. Гомология и таксономия // *Тр. Ин-та морфологии животных им. А.Н.Северцова* 27: 68-78.
- Тимирязев К.А. 1949. Исторический метод в биологии // *Избр. соч. в 4-т. М., 3:* 355-600.
- Шаров А.Г. 1959. О системе первично бескрылых насекомых // *Тр. Ин-та морфологии животных им. А.Н.Северцова* 27: 175-186.
- Abel O. 1911. Die Bedeutung der fossilen Wirbeltiere für die Abstammungslehre // *Die Abstammungslehre*. Jena: 198-250.
- Beer G.D., de. 1930. *Embryology and Evolution*. Oxford Univ. Press: I-VI, 1-116.
- Radl E. 1905. *Geschichte der biologischen Theorien*. Leipzig, 1: I-VII, 1-320.
- Radl E. 1909. *Geschichte der biologischen Theorien*. Leipzig, 2: I-X, 1-604.
- Remane A. 1956. *Die Grundlagen des natürlichen Systems, der vergleichenden Anatomie und der Phylogenetik*. 2 Aufl. Leipzig: 1-364.
- Thompson d'Arcy W. 1942. *On Growth and Form*. Cambridge Univ. Press: 1-1116.
- Weber H. 1958. Konstruktionsmorphologie // *Zool. Jahrb. Abt. allg. Zool. und Physiol. Tiere* 68, 1/2: 1-112.



К вопросу о роли птиц в расселении двустворчатых моллюсков

Э.В.Шарлеман

Второе издание. Первая публикация в 1914*

Осенью 1909 года мне случилось на Днепре, близ Киева, добыть экземпляр малого зуйка *Aegialites dubia* (Scop.), ступня которого была ущемлена ракушкой *Sphaerium rivicola* (Lamarck). Несмотря на относительно крупные размеры ракушки, птица довольно свободно перелетала с отмели на отмель.

В августе 1909 на Днепре близ Киева я заметил в стае крачек молодую особь чёрной крачки *Hydrochelidon nigra* (L.), к ноге которой прикрепилась какая-то ракушка. Наблюдал я птицу на небольшом расстоянии и мне кажется, что я не ошибусь, определив ракушку как *Sphaerium rivicola*. Сильная крачка прекрасноправлялась с тяжестью ракушки: её полёт почти не отличался от полёта других членов стаи.

5 сентября того же года я с препаратором С.Д.Лубкиным наблюдал на одной из днепровских отмелей малого песочника *Limonites minuta* (Leisl.) с ракушкой на ноге. 7 сентября в названных выше местах Г.Ю.Герхнер добыл экземпляр малого песочника, ножка которого была ущемлена также *Sphaerium rivicola*. По всей видимости, это была птица, которую мы наблюдали ещё 5 сентября. Ракушка, по-видимому, в значительной степени обременяла куличка: он одиноко скитался по отмели, перелетая лишь на небольшие расстояния†.

31 июля 1912 в заливе Днепра “Баскаков” (близ устья р. Ирпени) меня с Н.П.Бауманом заинтересовала старая особь речной крачки *Sterna hirundo* L. К ноге её был прикреплён какой-то продолговатый тяжёлый предмет. Ножка птицы беспомощно вытянулась книзу и при полёте качалась, как маятник. Благодаря этому, и полёт птицы был неровным волнистым. Добыть птицы не удалось, однако она дважды подлетала к нам на самое близкое расстояние и мы хорошо рассмотрели, что к ноге её была прикреплена какая-то двустворчатка (не *Sphaerium*). Мне казалось, что длина ракушки равнялась 5-6 см.

Возникает вопрос, каким путём попадали ножки птиц между створок ракушек. Ответ найти нетрудно. Наши представители *Bivalvae* чаще всего селятся на отмелях, нередко на самой незначительной глубине. Виды рода *Sphaerium* у нас иногда поселяются вне воды, на мокром берегу, вдоль линии прибоя волн. Например, 30 июля 1912 на Днепре, близ Межигорья (24 версты выше Киева), я нашёл множество *Sphaerium*, *Pisidium* и др. на мокром берегу на расстоянии 1.25 м от воды. Здесь моллюски подвигались по

* Шарлеман Э.В. 1914. К вопросу о роли птиц в расселении двустворчатых моллюсков // Тр. Днепровской биол. станции 1: 49-51.

† Об этом случае мною сообщено в статье о куликах-песочниках окрестностей Киева (“Птицеведение и птицеводство”, 1913, вып. 2, с. 123). — Авт.

напитанному водою песку. Всюду по берегу виднелись причудливые следы их хода.

Различные кулики и крачки в конце лета и осенью стаями скитаются по отмелям. Кулички, бегая вдоль линии воды, собирают прибитую волнами пищу, крачки охотно присаживаются на отдых на отмель у самой воды. Здесь названные птицы и попадают случайно ножками в раскрытые створки ракушек. Эти последние, закрывая створки, как капканом ущемляют ногу птицы.

Принимая во внимание, что двустворчатые моллюски довольно продолжительное время могут обходиться без воды^{*}, а также и то обстоятельство, что кулики и крачки — превосходные летуны, не трудно убедиться в том, что перенесение двустворчаток на ногах нахванных птиц может явиться существенным фактором для расселения этих по своей природе малоподвижных моллюсков[†]. На створках двустворчаток нередко поселяются *Dreissensia polymorpha* (Pall.), *Neretina* (яйца и взрослые животные) и др., так что на ноге птицы одновременно могут быть перенесены из одного водоёма в другой 2-3 вида моллюсков.

25 мая 1913 мне снова случилось поймать на Днепре речную крачку, нога которой была ущемлена довольно крупной *Lymnium tumidus* Retz.



ISSN 0869-4362

Русский орнитологический журнал 2003, Экспресс-выпуск 226: 682-683

Современное состояние европейского тювика *Accipiter brevipes* на Украине

В.В.Ветров

Второе издание. Первая публикация в 1989·

В настоящее время наибольшая группировка европейского тювика *Accipiter brevipes* гнездится в бассейне Волги и Дона. По наиболее крупному притоку Дона — Северскому Донцу этот вид проникает на территорию Украины, гнездясь здесь большей частью в примыкающих к России районах Луганской области, почти исключительно в пределах поймы Северского Донца и его притока — реки Деркул.

Численность европейского тювика в долине Северского Донца заметно уменьшается вверх по реке, и уже у западных границ Луганской обл. он

* Летом 1912 года мне случалось наблюдать, что некоторые виды *Sphaerium* и *Pisidium* остаются живыми вне воды в течение суток и более. Следует заметить, что мною наблюдались лишь особи с плотно закрытыми створками. — Авт.

† Шэфф (Schaeft) наблюдал травника *Totanus calidris* L., ющего на ноге большую *Anodonta* — Лампарт. “Жизнь пресных вод”, с. 846. — Авт.

· Ветров В.В. 1998. Современное состояние европейского тювика в Украине //3-я конф. по хищным птицам Вост. Европы и Сев. Азии. Ставрополь: 23.

практически исчезает на гнездовании. Присутствие отдельных пар возможно по Северскому Донцу в пределах северной части Донецкой, а также в Харьковской обл., где он гнездился в конце XIX в. (Сомов 1897), и по реке Оскол. Однако наши поиски тювика здесь в 1985-1995 годах выявили возможное гнездование одиночной пары в Змиевском р-не Харьковской обл.

Далее на запад от Северского Донца — по левобережным притокам Днепра, где пойменные леса отличаются большой сомкнутостью и растут на более увлажнённых почвах, но где вид ранее гнездился (Гавриленко 1929), сейчас тювик, вероятно, на гнездовании отсутствует. Нет в литературе информации о встречах тювика и в долине Днепра. Вероятно, строительство здесь в середине XX в. целого каскада водохранилищ явилось основной причиной вытеснения отсюда европейского тювика в результате затопления подходящих для его гнездования биотопов.

В последние десятилетия не поступало никаких сведений о достоверных встречах вида в гнездовое время и с остальной территории Украины. Сообщения о зимних встречах отдельных особей европейского тювика, безусловно, относятся к перепелятникам *Accipiter nisus*.

Таким образом, в настоящее время европейский тювик, очевидно, сохранился лишь на востоке Украины, где гнездится в числе 40-50 пар в прирусловой полосе леса вдоль Северского Донца, в основном на территории Луганской области.



ISSN 0869-4362

Русский орнитологический журнал 2003, Экспресс-выпуск 226: 683

Встреча серощёкой *Podiceps grisegena* и красношёйной *P. auritus* поганок на Колпанском озере под Гатчиной

А.О.Хааре

Биологический институт, Санкт-Петербургский университет

Поступила в редакцию 15 апреля 2003

Озеро Колпансое, имеющее родниковое питание, расположено на южной окраине Гатчины между деревнями Малые Колпаны и Химози. Вечером 21 мая 1992 на открытом участке озера между редкими тростниками я наблюдал самца серощёкой поганки *Podiceps grisegena*. Он держался на одном месте и был весьма доверчив. У края тростников в северной части озера плавал самец красношёйной поганки *Podiceps auritus*, а пара этих поганок выплыла из осок на открытую воду в восточной части озера.

