

О РЕГУЛИРОВАНИИ СОСТАВА ЭКОЛОГИЧЕСКОГО СООБЩЕСТВА С ПОМОЩЬЮ ИЗМЕНЕНИЯ ОТНОШЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИЙ РЕСУРСОВ В СРЕДЕ

© 2004 г. П.В. Фурсова, А.П. Левич

*Биологический факультет Московского государственного университета им. М.В. Ломоносова, 119992, Москва,
Воробьевы горы*

Поступила в редакцию 02.06.03 г.

Изучена возможность регулирования состава сообщества, которую предоставляет вариационная модель экологического сообщества. Для R-, S- и M-диссоциантов бактерий *Pseudomonas aeruginosa* получены зависимости относительных численностей микроорганизмов от начальных отношений запасов питательных веществ в среде. Показана теоретическая возможность управления составом сообщества. Смена доминирующего вида при изменении отношения ресурсов, как по модельным расчетам, так и в эксперименте, проиллюстрирована на примере сообщества протококковых водорослей.

Ключевые слова: состав сообщества, регулирование состава сообщества, вариационная модель, *Pseudomonas aeruginosa*.

Одной из важнейших целей количественной экологии сообществ является умение рассчитывать численность каждой из входящих в сообщество популяций организмов как функцию доступных ресурсов среды. Практическое применение подобных расчетов заключается в возможности управлять структурой сообщества с помощью внешних факторов – изменять видовой состав и доминирование видов, целенаправленно увеличивать или уменьшать численности выбранных групп организмов.

В настоящей работе продемонстрированы возможности регулирования состава смешанной культуры микроорганизмов методом, предсказанным вариационной моделью экологического сообщества.

ВАРИАЦИОННАЯ МОДЕЛЬ

Предложена модель сообщества одноклеточных организмов, потребляющих ресурсы, которые не могут заменить друг друга, поскольку выполняют различные функции по отношению к росту. В модели допустимы деление и смертность клеток, но не их слияние. В лабораторных условиях описываемая модель соответствует культивированию без добавления или изъятия ресурсов и микроорганизмов. Изучено развитие поликультуры до остановки роста, вызванной исчерпанием одного из ресурсов, но не какими-либо иными причинами.

Стационарная стадия роста сообщества описана решением вариационной задачи

$$\left\{ \begin{array}{l} H(n_1, n_2, \dots, n_w) = n \ln n - \sum_{i=1}^w n_i \ln n_i \rightarrow \text{extr} \\ \sum_{i=1}^w q_i^k n_i \leq L^k, k = \overline{1, m} \\ \sum_{i=1}^w n_i = n, \\ n_i \geq 0, i = \overline{1, m}, \end{array} \right. \quad (1)$$

где n_i – численности групп организмов, образующих сообщество, w – число групп в сообществе, (L^1, L^2, \dots, L^m) – количества всех потребляемых сообществом ресурсов среды в начале опыта, q_i^k – количество k -го ресурса, необходимое для деления клеток группы i , в расчете на одну клетку (потребность организма группы i в ресурсе k) [1,2].

Целевая функция $H(n_1, n_2, \dots, n_w)$ для допустимых в модели преобразований рассчитана на основе теоретико-категорной модели [3].

Аналитические результаты исследования задачи в зависимости от начального содержания ресурсов в среде позволяют указывать те, которые будут полностью потреблены, и рассчитывать доли каждого вида и общую численность сообщества на стационарной стадии роста.

Выявление лимитирующих (полностью потребленных) ресурсов проведено на основе теоремы стратификации [1]. Согласно этой теореме все пространство ресурсных факторов

$\prod_{k=1}^m L^k$ распадается (стратифицируется) на $2^m - 1$ непересекающихся областей (стратов), каждая из которых соответствует одному из подмножеств множества потребляемых сообществом ресурсов. В страте S^J , где $J \neq \emptyset$ – подмножество множества ресурсов $\{1, 2, \dots, m\}$, выполнено:

1) решение задачи (1) $n_i(L^1, L^2, \dots, L^m)$, зависят только от тех L^k , для которых $k \in J$;

2) на этом решении нестрогие неравенства $\sum_{i=1}^w q_i^n n_i \leq L^k$ обращаются в строгие равенства

для всех $k \in J$ и в строгие неравенства для всех $k \notin J$.

Теорема стратификации влечёт редукцию задачи (1) к задачам:

$$\begin{cases} H(n_1, n_2, \dots, n_w) \rightarrow \text{extr}; \\ \sum_{i=1}^w q_i^n n_i = L^j, \quad j \in J; \\ n_i \geq 0, \quad i = 1, \bar{w}, \end{cases} \quad (2)$$

формулируемым для любого $J \subset \{1, 2, \dots, m\}$.

Решение задач (2) называется формулой видовой структуры и имеет вид:

$$n_i(\vec{L}^J) = n \exp \left\{ - \sum_{k \in J} \lambda^k q_i^k \right\}$$

где $n = \sum_{i=1}^w n_i$, «вектор» \vec{L}^J имеет компоненты

L^j с индексами из набора J , идентифицирующего страт, которому принадлежит вектор \vec{L}^J . Множители Лагранжа λ^k и полная численность n как функции потребляемых полностью в страте S^J ресурсов \vec{L}^J вычисляются из алгебраических уравнений

$$\begin{cases} \sum_{i=1}^w \exp \left\{ - \sum_{k \in J} \lambda^k q_i^k \right\} = 1; \\ n \sum_{i=1}^w q_i^n \exp \left\{ - \sum_{k \in J} \lambda^k q_i^k \right\} = L^j, \quad j \in J. \end{cases}$$

Таблица 1. Значения потребностей в ресурсах среды (10^{-12} мг/кл) и их погрешности для диссоциантов *P. aeruginosa* [5]

Диссоциант	Ресурс		
	углерод	азот	фосфор
R	129 ± 22	7,0 ± 2,5	1,0 ± 0,5
S	409 ± 55	17,5 ± 3,0	4,0 ± 1,5
M	525 ± 114	31 ± 3,0	6,0 ± 2,5

Таким образом, в рамках вариационной модели экологического сообщества для определения его состава на стационарной стадии роста сначала необходимо выяснить, к какому страту принадлежит вектор ресурсов, задающий состав исходной среды, а затем по формуле видовой структуры рассчитать численности групп организмов, образующих сообщество.

Возможность управления составом сообщества предоставляет следующая особенность решения вариационной задачи. Установлено, что относительные численности видов на стационарной стадии роста зависят только от отношений начальных концентраций полностью потребляемых сообществом ресурсов среды [4]. Именно это свойство позволяет регулировать состав сообщества: изменяя отношения запасов питательных веществ в начальной среде получать различные относительные численности видов на стационарной стадии роста.

СОСТАВ СООБЩЕСТВА НА СТАЦИОНАРНОЙ СТАДИИ РОСТА

Для демонстрации указанных возможностей, предлагается приложение вариационной модели к описанию развития сообщества R-, S-, и M-диссоциантов штамма *Pseudomonas aeruginosa* К-2. В период с 1999 по 2001 гг. на кафедрах микробиологии и общей экологии Биологического факультета МГУ им. М.В. Ломоносова были проведены опыты по выращиванию моно- и смешанных культур (все попарные сочетания диссоциантов и поликультура из трех диссоциантов). Частота диссоциативных переходов бактерий составляет $10^{-2} - 10^{-4}$ на одно клеточное деление, что позволяет считать сообщество диссоциантов удовлетворяющим предпосылкам вариационной модели (т.е. пренебречь явлением диссоциации в сравнении с делением). Бактерии культивировали без пополнения запаса ресурсов на средах с различным начальным содержанием глюкозы, нитратов и фосфатов.

По данным опытов с монокультурами рассчитали потребности диссоциантов в питатель-

Таблица 2. Влияние добавок на оптическую плотность моно- и смешанных культур [7]

Но- мер опыта	Лимити- рующий ресурс по модели	Добавка	R	S	M	RS	RM	SM	RSM
1	C	C	121	220	110				
		N	91	102	96				
		P	62	100	94				
2	N	C			101				
		N			131				
		P			100				
3	P	C			117				
		N			119				
		P			125				
4	C	C	220	140	217				
		N	97	80	74				
		P	106	115	109				
5	C	C		227					
		N		73					
		P		100					
6	N	C	93						
		N	93						
		P	98						
7	P	C	94	62	100				
		N	95	100	68				
		P	134	114	105				
8	C	C					82	89	87
		N					59	84	98
		P					100	78	81
9	N	C	95	100	90	92	96	104	96
		N	143	112	100	104	104	116	128
		P	95	104	97	96	92	100	100
10	C	C		122	160	142	160	160	150
		N		100	90	75	100	90	71
		P		100	110	75	100	90	71
11	C	C	212		97			121	
		N	162		66			79	
		P	235		89			83	
12	C	C	129	129	143	120	120		113
		N	86	100	86	100	93		75
		P	86	93	100	80	87		100
13	C	C	131	101	119	103	143		
		N	76	68	81	81	102		
		P	87	57	72	73	92		
14	P	C			112	103	109		129
		N			91	88	81		91
		P			108	94	95		82

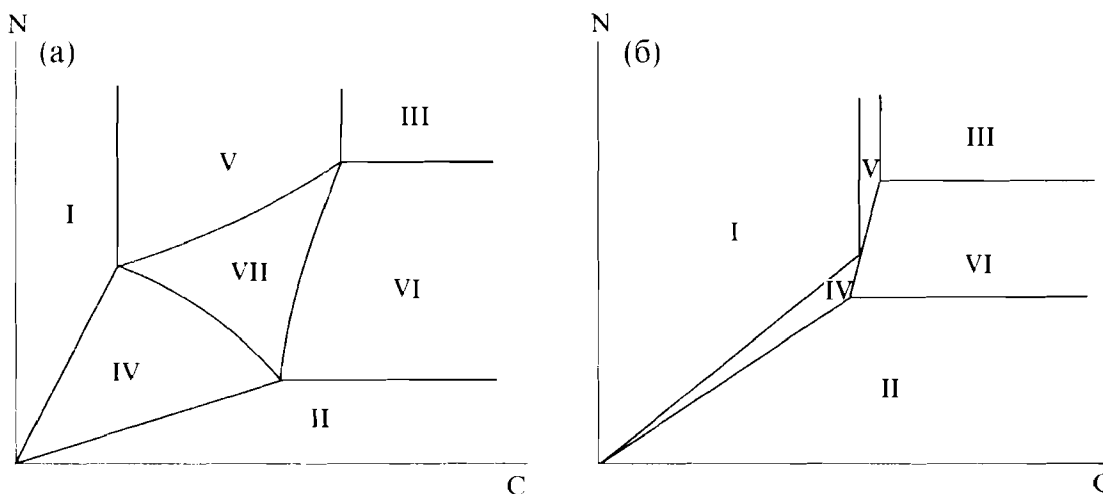


Рис. 1. Стратификация пространства ресурсных факторов для смешанной культуры трех (а) и двух (б) диссоциантов. В области I лимитирует углерод (С), в II – азот (N), в III – фосфор (P), в IV – углерод и азот, в V – углерод и фосфор, в VI – азот и фосфор, в VII – все три ресурса. $P = \text{const}$.

ных веществах (табл. 1) [5]. Затем, используя полученные значения, по разработанным алгоритмам [1,6] построили области лимитирования. Для проверки адекватности предсказанной стратификации [7] применяли метод добавок. В момент предполагаемого достижения стационарной стадии культуру разделяли на четыре пробирки. В три из них вносили добавки – глюкозу, нитрат или фосфат, четвертую оставляли без изменений (контроль). Культуру оставляли расти еще четыре часа, затем проводили измерение оптической плотности. Если добавление компонента питания в среду приводило к возобновлению деления клеток, то этот ресурс считали лимитирующим. В случае, если внесение вещества не приводило к росту культуры, считали, что этот фактор не ограничивал развития сообщества. Согласно полученным результатам (табл. 2), в 75% случаев возобновление деления клеток происходило после внесения питательного вещества, предсказанного моделью как лимитирующего [7]. Возможной причиной отсутствия влияния добавок на рост бактерий является недостаточный четырехчасовой срок экспозиции культур с добавками.

Стратификация пространства ресурсов при фиксированном уровне фосфора в начальной среде для смешанной культуры трех и двух (RS) диссоциантов представлена на рис. 1 (для культуры из двух диссоциантов областью лимитирования трех ресурсов является отрезок на границе IV, V и VI областей – см. рис. 1б). Вид областей лимитирования в координатах

$\left(\frac{C}{N}, \frac{C}{P}\right)$ для смеси двух диссоциантов изображен на рис. 2.

В каждом из стратов, используя формулу видовой структуры, рассчитали относительные численности групп организмов, образующих сообщество (вывод соответствующих формул содержится в одной из предшествующих работ [6]). В работе полностью представлен случай R- и S-диссоциантов в смеси. Зависимость от-

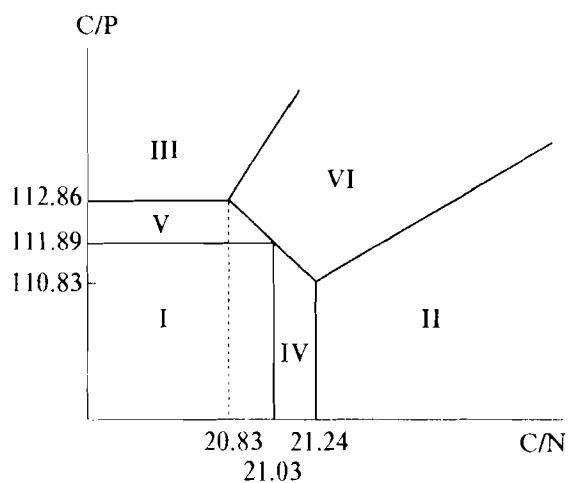


Рис. 2. Стратификация пространства ресурсов в координатах $\left(\frac{C}{N}, \frac{C}{P}\right)$ для смеси двух диссоциантов (RS). Горизонтальные пунктирные линии соответствуют значениям отношения C/P, для которых проведены расчеты зависимости относительных обилий диссоциантов как функций отношения C/N (см. рис. 3). $P = \text{const}$.

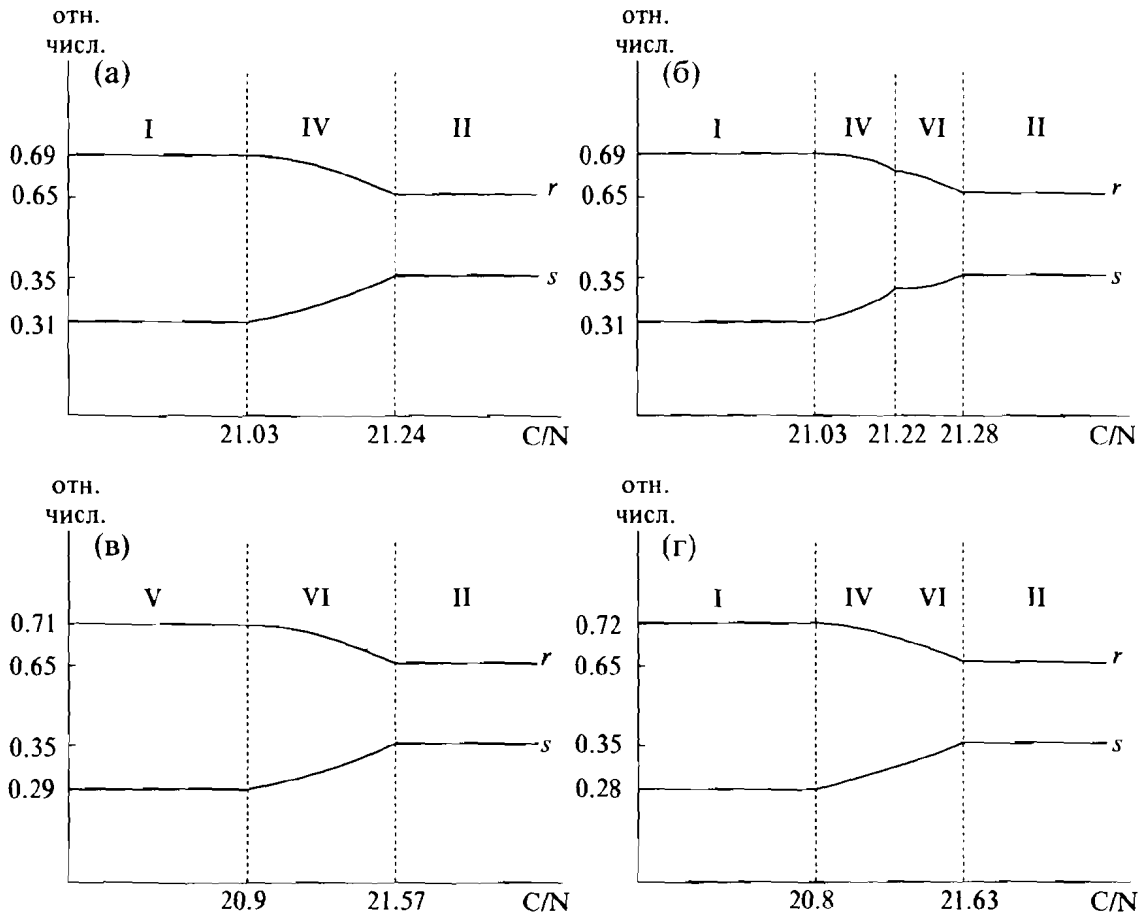


Рис. 3. Зависимость относительных численностей (отн. числ.) R- и S-диссоциантов (r, s) от отношения углерода к азоту (C/N) в исходной среде. а) $C/P \in (0, 110,83)$; б) $C/P = 111,0$; в) $C/P = 112,5$; г) $C/P = 112,9$.

носительных численностей видов в сообществе от отношения ресурсов в среде можно проследить по рис. 3. Каждый из рис. 3а, б, в, г (все возможные конфигурации состава культуры в зависимости от соотношений питательных веществ в начале культивирования) соответствует фиксированному отношению C/P . В областях I, II, III относительные численности постоянны. Численные значения задаются выражениями $r = x_0^{q_R^k}$, $s = x_0^{q_S^k}$ где x_0 – корень уравнения $x_0^{q_R^k} + x_0^{q_S^k} = 1$, r и s – относительные численности R- и S-диссоциантов, индекс k обозначает ресурс, а параметры q_R^k, q_S^k – соответствующие потребности (значения из табл. 1). В области IV графиками зависимостей относительных численностей от отношения C/N являются участки гипербол, задаваемых уравнениями:

$$r = \frac{-17,5\xi + 409}{-10,5\xi + 280}, \quad s = \frac{7\xi - 129}{-10,5\xi + 280}, \quad \text{где}$$

$$\xi = \frac{C}{N}.$$

В области ограничения роста азотом и

фосфором (область VI) решение соответствующей редуцированной задачи (2) задается формулами $r = \frac{4\xi - 17,5}{3\xi - 10,5}$, $s = \frac{-\xi + 7}{3\xi - 10,5}$, где $\xi = \frac{N}{P}$. Для построения графиков этих зависимостей на плоскости (C/N ; отн. числ.) (рис. 3) значения ξ , соответствующие области VI, рассчитываются исходя из заданного уровня отношения $\frac{C}{P}$ и интервала значений, принимаемых отношением $\frac{C}{N}$, а именно, как частное $\frac{C}{P} : \frac{C}{N}$. В области V постоянные относительные численности при фиксированном отношении $\frac{C}{P}$ определяются по формулам $r = \frac{4\eta - 409}{3\eta - 280}$, $s = \frac{-\eta + 129}{3\eta - 280}$ подстановкой в них конкретного значения $\eta = \frac{C}{P}$.

В серии экспериментов, проведенных со смешанными культурами бактерий *P. aeruginosa*,

Таблица 3. Состав смешанных культур на стационарной стадии роста [8]

Но- мер	Культура	Состав по ре- зультатам экс- перимента, %	Состав по мо- дельным расче- там, %	Но- мер	Культура	Состав по ре- зультатам экс- перимента, %	Состав по мо- дельным расче- там, %	
1	R	67	66	7	R	79	69	
	S	33	34		S	21	31	
	S	69	54		R	87	73	
	M	31	46		M	13	27	
2	R	62	65	7	S	52	54	
	S	38	35		M	48	46	
	R	71	74		R	75	62	
	M	29	26		S	12	23	
	2	S	50	60	8	M	13	15
		M	50	40		R	68	62
		R	43	60		S	19	23
		S	41	29		M	13	15
3	M	16	11	9	R	60	72	
	R	70	69		S	40	28	
	S	30	31		R	86	78	
	M	50	54		M	14	22	
	3	M	50	46	9	S	65	57
		R	67	60		M	35	43
		S	11	29		R	60	68
		M	22	11		S	27	22
3		R	43	60	10	M	13	10
		S	41	29		R	62	72
		M	16	11		S	38	28
		R	60	73		R	84	78
	4	M	40	27	10	M	16	22
		S	42	54		S	72	57
		M	58	46		M	28	43
		R	61	69		R	63	68
5	S	39	31	11	S	22	22	
	R	62	73		M	15	10	
	M	38	27		R	70	65	
	S	50	54		S	30	35	
	5	M	50	46	11	R	80	74
		R	62	62		M	20	26
		S	32	23		R	45	60
		M	6	15		S	31	29
6		R	78	73	12	M	24	11
		M	22	27		R	75	74
		S	43	54		M	25	26
		M	57	46				
	6	R	68	62				
		S	17	23				
		M	15	15				

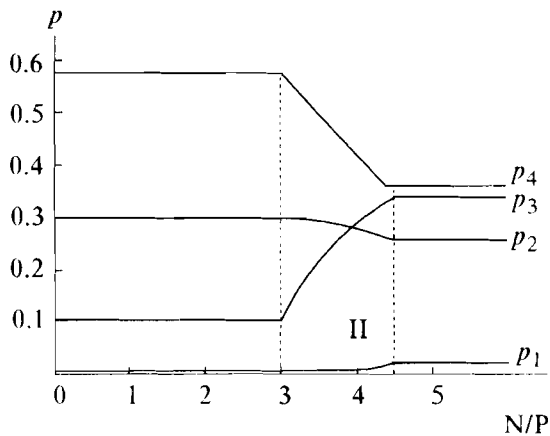


Рис. 4. Относительные численности p_i , $i = \overline{1,4}$ для экспериментальных потребностей как функции от N/P [10].

среды были ограничены по одному из питательных веществ. В соответствующих областях однофакторного лимитирования предсказываемый моделью состав культуры сравнивали с данными эксперимента [8]. Анализ результатов (табл. 3) показывает, что из 36 наборов данных в 29 расчетный состав поликультур отличается от экспериментального не более, чем на 12%. Максимальное отклонение предсказанных моделью значений от опытных составляет 17%. Полученные различия могут быть объяснены ошибками в значениях потребностей, применявшихся в расчетах (табл. 1), о чем свидетельствует проведенный анализ чувствительности модели к вариациям параметров [9]. Провести опытную проверку предсказываемых моделью значений во всем диапазоне изменений отношений ресурсов не представляется возможным. Это связано, во-первых, с узостью интервалов L^k/L^s ($k, s = 1, 2, 3$), задающих области многофакторного лимитирования (см. рис. 2 и рис. 3), и с точностью, с которой могут быть составлены исходные среды, а во-вторых, с незначительными различиями состава сообщества в стратах в сравнении с погрешностью определения долей диссоциантов.

Регулирование состава возможно лишь в задаваемых моделью пределах. Как видно из рис. 3, для видов, обладающих полученными значениями потребностей, нельзя изменить доминирующую группу организмов. Однако, при «подходящих» значениях потребностей, варьируя соотношение питательных веществ в среде, на стационарной стадии роста можно получать различные распределения видов по рангам (от наименее до наиболее многочисленного). В качестве демонстрации указанного свойства при-

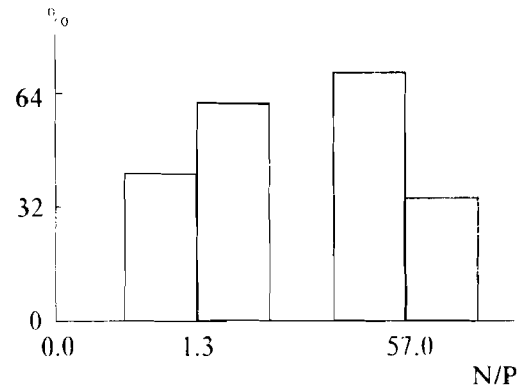


Рис. 5. Зависимость относительных численностей видов от отношения азота к фосфору в лабораторных экспериментах с двухвидовыми культурами: 1 - *S. quadricauda*, 2 - *A. falcatus* [10].

ведем расчеты состава сообщества, состоящего из четырех протококковых водорослей, потребляющих азот (N) и фосфор (P) [10]. На рис. 4 представлены относительные численности видов p_i , $i = \overline{1,4}$, исходя из следующих экспериментальных значений потребностей (размерность 10^{-9} мг/кл):

$$q_1^N = 3.94; q_2^N = 0.91;$$

$$q_3^N = 1.69; q_4^N = 0.41;$$

$$q_1^P = 0.79; q_2^P = 0.28;$$

$$q_3^P = 0.22; q_4^P = 0.21.$$

По результатам лабораторных экспериментов смену доминирующего вида можно проследить на примере культивирования двух видов из порядка протококковых *Ankistrodesmus falcatus* и *Scenedesmus quadricauda* [10,11]. Результаты исследования роста сообщества на средах с различными начальными отношениями азота и фосфора ($N/P = 1,3; 57$) проиллюстрированы на рис. 5.

В заключение отметим еще одно свойство вариационной задачи, имеющее отношение к управлению (или регулированию) составом сообщества: относительная численность заданного вида принимает наибольшее значение при отношениях в среде ресурсов, равных отношениям потребностей в них заданного вида [4]. Данные экспериментов подтверждают этот теоретический факт. Так, например, полученное из опытов отношение потребностей в азоте и фосфоре для *A. falcatus* равно 7, а для *S. quadricauda* – 25. Следовательно, на средах с отношениями ресурсов в среде 1,3 и 57 должен преобладать анкистродесмум и сценедесмум соответственно. Именно это и наблюдалось в эксперименте (рис. 5) (Более подробное описание указанного опыта, а также других экспе-

риментов содержится в книге, посвященной управлению структурой сообществ фитопланктона [10]). Таким образом, сформулированное свойство относительных численностей сообщества также может быть использовано при целенаправленном влиянии на структуру сообщества.

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского фонда фундаментальных исследований (гранты 02-04-48085 и 03-04-06044).

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Левич А.П., Алексеев В.Л., Никулин В.А. // Мат. моделирование. 1994. Т. 6, № 5. С. 55–76.
2. Levich A.P. // Ecological Modelling. 2000. V. 131, № 2–3. P. 207–227.
3. Левич А.П. Теория множеств, язык теорий категорий и их применение в теоретической биологии. Учебное пособие. М.: Изд-во МГУ, 1982.
4. Левич А.П., Алексеев В.Л., Рыбакова С.Ю. // Биофизика. 1993. Т. 38, вып. 5. С. 877–885.
5. Фурсова П.В., Милько Е.С., Опарица И.А., Максимов В.Н., Левич А.П. // Микробиология. 2004 (в печати).
6. Фурсова П.В. // Мат. моделирование. 2003. Т. 15, № 5. С. 115–128.
7. Фурсова П.В., Милько Е.С., Опарица И.А., Левич А.П. // Вестн. МГУ. Сер. Биология. 2004 (в печати).
8. Фурсова П.В., Милько Е.С., Опарица И.А., Левич А.П. // Биотехнология. 2004 (в печати).
9. Фурсова П.В. // Изв. РАН. Сер. биол. 2003. № 1. С. 122–127.
10. Левич А.П., Максимов В.Н., Булгаков Н.Г. Экспериментальная и теоретическая экология фитопланктона: управление структурой и функциями сообществ. М.: Изд-во НИЛ, 1997. 188 с.
11. Левич А.П., Булгаков Н.Г. // Изв. РАН. Сер. биол. 1993. № 4. С. 569–578.

On the Regulation of the Ecological Community Structure by a Variation of the Concentration Ratios of Resources in Environment

P.V. Fursova and A.P. Levich

Biological Department, Lomonosov Moscow State University, Vorob'evy Gory, Moscow, 119992 Russia

The possibility to regulate the structure of a community using a variational model of the ecological community was studied. The dependences of relative numbers of microorganisms on the initial ratios of resources of nutrients in environment were obtained. The potential possibility of controlling the community structure was shown. Model calculations and experimental data obtained on a community of Chlorococcales indicated that, as the ratios of resources vary, a change of the dominating species takes place.

Key words: community structure, community structure regulation, variational model, Pseudomonas aeruginosa