

ежемесячный научно-информационный журнал

SCIENTIFIC  
AMERICAN

# В мире науки

№9 2006

## ЖИЗНЬ НА КОНВЕЙЕРЕ:

СКАЗКА СТАНЕТ  
БЫЛЬЮ

Взять **боль**  
под контроль

НИТЬ  
БЫТИЯ:  
**биоэтика**

ДНК-компьютеры –  
это реальность?

**Рождение АМАЗОНКИ**



[www.sciam.ru](http://www.sciam.ru)



# содержание

СЕНТЯБРЬ 2006



## ГЛАВНЫЕ ТЕМЫ НОМЕРА:

- 26**      **БИОТЕХНОЛОГИИ**  
**БИОФАБРИКИ БУДУЩЕГО**  
Дэвид Бейкер, Рон Вейс, Джозеф Джекобсон, Джей Каслинг, Джим Коллинз, Пол Модрич, Кристина Смолке, Джордж Черч и Дрю Энди  
*Принципы и методы, заимствованные из микроэлектроники, помогут биотехнологии преодолеть рубеж, который отделяет ручное производство от промышленного*
- 34**      **ИНФОРМАЦИОННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ**  
**КОМПЬЮТЕРЫ ИЗ ДНК**  
Яков Бененсон и Эхуд Шапиро  
*Компьютеры, собранные из ДНК и энзимов, способны выполнять вычисления, получая входные данные от других биологических молекул и выдавая результат в виде биоэлектрических сигналов или лекарственных препаратов*
- 42**      **БИОЭТИКА**  
**НИТЬ БЫТИЯ**  
Борис Юдин  
*Последние достижения медицины и биологии не только открывают перед человечеством новые возможности, но и ставят ряд вопросов этического и правового характера*
- 50**      **МЕДИЦИНА**  
**АЛЬЦГЕЙМЕР НЕ ПРОЙДЕТ!**  
Майкл Вульф  
*Найдены способы блокирования молекулярных процессов, которые служат «пусковым механизмом» разрушающего личность заболевания*
- 58**      **ФАРМАКОЛОГИЯ**  
**ОЧЕРЕДНАЯ АТАКА НА СПИД**  
Гэри Стикс  
*В поисках уязвимых мест вируса иммунодефицита человека исследователи разрабатывают новые лекарственные препараты*
- 62**      **ИСТОРИЯ ТЕХНИКИ**  
**СКАЗ О ЛОГАРИФМИЧЕСКОЙ ЛИНЕЙКЕ**  
Клифф Столл  
*В середине XX в. были созданы космический корабль, атомный ледокол и электронный компьютер, но все расчеты тогда выполнялись с помощью удивительно простого и удобного устройства — логарифмической линейки*
- 66**      **ГЕОГРАФИЯ**  
**ПРОСТОРЫ АРКТИКИ**  
Александр Данилов  
*Большая часть суши нашей страны омывается Северным ледовитым океаном, и Северный морской путь вскоре сможет вернуть себе былую славу и стать перспективным маршрутом для транзитных и каботажных перевозок*
- 72**      **НАУКИ О ЗЕМЛЕ**  
**РОЖДЕНИЕ АМАЗОНКИ**  
Карина Хорн  
*Как формировалась самая большая в мире река? Ответив на этот вопрос, исследователи смогут объяснить исключительное изобилие флоры и фауны в тропических лесах Амазонии*

Учредитель и издатель: ЗАО «В мире науки»

Главный редактор: С.П. Капица  
Заместитель главного редактора: В.Э. Катаева

Зав. отделами:  
фундаментальных исследований А.Ю. Мостинская  
естественных наук В.Д. Ардаматская

Арт-директор: Л.П. Рочева

Ответственный секретарь: О.И. Стрельцова

Редакторы: Ю.Г. Юшквичюте,  
А.А. Приходько

Выпускающий редактор: М.А. Янушкевич

Спецкорреспондент: Д.В. Костицова

Над номером работали:  
А.В. Банкрашков, Т.И. Бархатова, Е.Г. Богадист,  
Е.Н. Демьгина, О.В. Закутняя, Д.А. Мисюров,  
Д.А. Молчанов, М.Б. Молчанов, О.О. Непомнящий,  
Т.В. Потапова, Б.П. Симонов, В.П. Смирнов, М.Г. Смирнова,  
Б.В. Федорова, П.П. Худолей, И.В. Челоовеков,  
Н.Н. Шафрановская, Б.Г. Юдин

Научные консультанты:  
кандидат физико-математических наук, заместитель  
директора ГИЦ РФ ААН ИИ А.И. Данилов; академик РАН  
М.П. Кирпичников; профессор, доктор экономических наук  
М.В. Контопов; доктор химических наук Л.Л. Макашкин;  
профессор, доктор физико-математических наук  
М.Н. Николаев

Верстка: А.Р. Гукасян

Корректурa: Я.Т. Лебедева

Секретарь: О.С. Быковская

Генеральный директор  
ЗАО «В мире науки»: С.А. Бадиков

Коммерческий директор: В.И. Левицкий

Главный бухгалтер: Т.М. Братчикова

Помощник бухгалтера: С.М. Амелина

Отдел распространения: Л.В. Старшинова

Подписка: О.А. Флакова

Старший менеджер  
по связям с общественностью: А.А. Рогова

Менеджер по рекламе: В.П. Мостинская

Адрес редакции:  
105005, Москва, ул. Радио, д. 22, к. 409  
Телефон: (495) 727-35-30, тел./факс (495) 105-03-72  
e-mail: edit@sciam.ru; www.sciam.ru

Размещение рекламы: Рекламное агентство ООО «Видео  
Интернешнл-пресс ВИ», 121522, Москва, ул. Оршанская,  
д. 3, тел. (495) 956-33-00, факс 737-64-87

Иллюстрации предоставлены Scientific American, Inc.  
В верстке использованы шрифты Helios и BookmanC

Отпечатано в Эстонии, типография Printall

© В МИРЕ НАУКИ  
Журнал зарегистрирован в Комитете РФ по печати.  
Свидетельство ПИ №ФС77-19285 от 30.12.2004

Тираж: 40 000 экземпляров  
Цена договорная.

Передача текстов и иллюстраций только с письменного согласия  
редакции. При цитировании ссылка на «В мире науки» обязательна.  
Редакция не всегда разделяет точку зрения авторов и не несет  
ответственности за содержание рекламных материалов. Рукописи не  
рецензируются и не возвращаются.

**SCIENTIFIC AMERICAN**

ESTABLISHED 1845

Editor in Chief: John Rennie

Editors: Mark Alpert, Steven Ashley, Graham P. Collins,  
Steve Mirsky, George Musser, Christine Soares

News Editor: Philip M. Yam

Contributing editors: Mark Fichetti,  
Marguerite Holloway, Philip E. Ross,  
Michael Shermer, Sarah Simpson, Carol Ezzell Webb

Art director: Edward Bell

Vice President and publisher: Bruce Brandfon

Chairman emeritus: John J. Hanley

Chairman: John Sargent

President and chief executive  
officer: Gretchen G. Teichgraeber

Vice President and managing director,  
international: Dean Sanderson

Vice President: Frances Newburg

© 2004 by Scientific American, Inc.

Торговая марка Scientific American, ее текст и шрифтовое оформление  
являются исключительной собственностью Scientific American, Inc.  
и использованы здесь в соответствии с лицензионным договором.

## РАЗДЕЛЫ:

**3** **ОТ РЕДАКЦИИ**  
**СИНТЕТИЧЕСКАЯ БИОЛОГИЯ**  
**НУЖДАЕТСЯ В ЗАЩИТЕ**

**4** **50, 100, 150 ЛЕТ ТОМУ НАЗАД**

**6** **СОБЫТИЯ, ФАКТЫ, КОММЕНТАРИИ**

- Птичий грипп сдает позиции?
- NASA сбавляет обороты
- Батарейки на вирусах
- Дорога на Марс начинается на Земле
- К Солнцу под парусами
- Молитва без рецепта
- Фонд «Династия» наградил лучших педагогов России
- О пользе спиртного замолвите слово
- Бекон, какого еще не было
- Целебный никотин

**16** **ПРОФИЛЬ**  
**НАУЧНОЕ ПРОСТРАНСТВО**  
**И.М. ГЕЛЬФАНДА**

Татьяна Потапова

*Знаменитый математик, член многих академий мира, лауреат почетных премий и наград в свои 93 года продолжает плодотворную научную работу, длящуюся более 70 лет*

**20** **МНЕНИЕ**  
**ЗАЩИТИТЬ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНУЮ**  
**СОБСТВЕННОСТЬ**

Дмитрий Мисюров

*Можно ли стать миллионером на доходы от патента в России? На вопрос отвечает руководитель Роспатента Борис Петрович Симонов*

**22** **ФИЗИКА**  
**ЗАЖЕЧЬ ЗВЕЗДУ НА ЗЕМЛЕ**

Ольга Закутняя

*В текущем году должно начаться строительство первого экспериментального термоядерного реактора — ИТЭР*

**90** **ЗНАНИЕ — СИЛА**  
**БОЛЬШОЕ СЖАТИЕ**

Марк Фишетти

*Уже несколько десятилетий назад в гражданской авиации турбовентиляторные двигатели пришли на смену реактивным*

## ОБЗОРЫ:

**92** **КНИЖНОЕ ОБОЗРЕНИЕ**

**94** **СПРОСИТЕ ЭКСПЕРТОВ**

*Как соль и сахар предохраняют пищу от порчи? Почему в стакане с водой образуются пузырьки?*

# синтетическая биология

## НУЖДАЕТСЯ В ЗАЩИТЕ

Спустя более 30 лет после изобретения метода разрезания и сшивания разнородных ДНК приходится констатировать, что успехи биотехнологии не столь блестящи, как ожидалось. Виной тому стала и недостаточная точность инструментов, применяющихся при манипуляциях с ДНК.

По мнению авторов статьи «Биофабрики будущего», положение дел может коренным образом измениться, если биотехнологии будут развиваться так же, как электроника при создании интегральных микросхем, используя иерархическую организацию производства биосистем: от синтеза генов через сборку генетических деталей до биологических устройств. Такой подход позволит изменять клетки на более глубоком уровне, создавать новые организмы, изначально запрограммированные на определенный тип поведения.

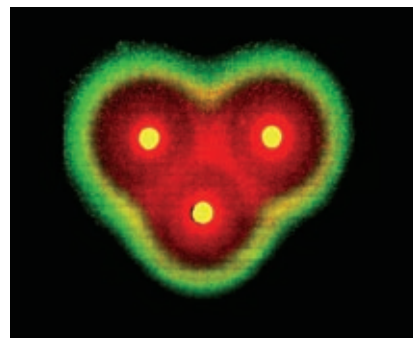
Уже сейчас можно говорить о рождении новой области науки — синтетической биологии, которая откроет бескрайние горизонты перед медициной, сельским хозяйством, промышленностью, энергетикой и другими отраслями науки и производства. Но, как и всякий новорожденный, синтетическая биология нуждается в поддержке и защите, иначе она обречена на гибель. Рассмотрим лишь две из грозящих ей опасностей.

Первая — негативное отношение общества. Появление организмов, содержащих рекомбинантную

ДНК, вызывает серьезные опасения у большинства людей, считающих, что подобные «мутанты» могут быть вредны для окружающей среды. К счастью, научное сообщество, предвидя такую реакцию, предприняло упреждающие шаги. В частности, недавно прошла конференция *Synthetic Biology 2.0*, посвященная данной проблеме, завершилось финансируемое Фондом Слоуна исследование, призванное разработать меры по обеспечению безопасности биоинженерных работ и преодолению недоверия к ним. Груз ответственности перед обществом и наукой должен лежать не только на ученых, но и на политиках и общественных деятелях (о проблемах биоэтики см. статью Б.Г. Юдина «Нить бытия»).

Вторая проблема — несовершенство системы патентования. Как подчеркивают авторы статьи «Биофабрики будущего», для успешного развития синтетической биологии необходимо, чтобы разработчики новых генетических организмов передавали информацию о них в реестр стандартных биологических деталей. Тогда при создании биосистем не придется всякий раз заново конструировать необходимые элементы.

Между тем современная биотехнология далека от духа сотрудничества, напротив, в ней царит атмосфера жесточайшей конкуренции. Гэри Стикс, автор статьи «Хозяева жизни» (*ВМН*, № 5, 2006), сетует на



Запрограммированные клетки беспрекословно выполняют команды, записанные на языке химии

то, что компании и университеты наперегонки стремятся присвоить не только целые гены, но и их фрагменты с неустановленными функциями. Об этом же говорит руководитель Роспатента Б.П. Симонов (см.: «Защитить интеллектуальную собственность»). Некоторые патенты охраняют гораздо больший объем информации, чем необходимо для защиты интеллектуальной собственности. По мере внедрения новых биологических конструкций подобная практика может стать тормозом для биомедицинских исследований. Уточним: дело не в патентовании как таковом, а в плохой его организации.

Если бы полвека назад алчность и необоснованные амбиции встали на пути развития микроэлектроники, компьютерная революция была бы невозможна. Сегодня столь же ответственный момент настал и для биотехнологии. ■

## Прошлое и будущее Вселенной ■ Преступные наряды ■ Прodelки Творца

### СЕНТЯБРЬ 1956

**РАЗВИВАЮЩАЯСЯ ВСЕЛЕННАЯ.** «Мы пересмотрели основные космологические концепции первой половины XX в.: идеи четырехмерного пространственно-временного континуума, искривленного пространства, гипотезу о расширяющейся Вселенной и проблему конечности либо бесконечности космоса. Теперь нам следует разобраться с главным вопросом современной космологии: развивается ли Вселенная или вечно пребывает в состоянии статического равновесия? Большинство космологов склоняются к эволюционной гипотезе» — Джордж Гамов (George Gamow).

**СТАТИЧНАЯ ВСЕЛЕННАЯ.** «Из гипотезы о статичности Вселенной можно вывести несколько поразительных следствий. Вот лишь некоторые из них: у Вселенной не было начала и никогда не будет конца, пространство и время бесконечны, повсюду в пространстве непрерывно рождается новая материя. Возникает вполне естественное желание придать этим выводам эмоциональную окраску. Однако прежде следует сделать важное уточнение: в гипотезе о статичности Вселенной подразумевается, что постоянными остаются только ее основные параметры, тогда как галактики и их скопления все же изменяются во времени» — Фред Хойл (Fred Hoyle).

### СЕНТЯБРЬ 1906

**ПОКОРИТЕЛИ АНТАРКТИКИ.** Великобританию должны вполне удовлетворить сведения об Антарктиде, собранные капитаном Робертом Скоттом. Что же он обнаружил после незабываемого восхождения на антарктический ледник? Огромное почти плоское плато на высоте 3 км над уровнем моря, однообразное на протяжении всех 320 км, пройденных вглубь материка.

**ГЕНИАЛЬНЫЕ КОНТРАБАНДИСТЫ.** «Список контрабандных товаров, ввозимых в Париж, возглавляет алкоголь. Человек может тайно пронести довольно большой объем спиртного, причем не обязательно в желудке, как это обычно делают пьяницы. Под жилетом изысканно одетого джентльмена иногда можно обнаружить резиновый бурдюк, полный алкоголя. Временные неудобства с лихвой компенсируются солидным барышом от контрабанды. А один мошенник даже пытался пронести емкость с дорогим ликером в элегантном цилиндре (см. рис.)», — сообщает офицер парижского таможенного управления.

### СЕНТЯБРЬ 1856

**У ИСТОКОВ.** Лоренц Окен (Lorenz Oken) и автор «Рудиментов творения» Роберт Чамберс (Robert Chambers) попытались доказать, что различные виды современных животных не были созданы Творцом, а развились



Элегантный контрабандист, спрятавший спиртное в цилиндре, 1906 г.

в результате бесчисленных веков постепенных усовершенствований. Хью Миллер (Hugh Miller) полностью опроверг эту теорию, ведь из нее следует абсурдный вывод о том, что все великолепное разнообразие жизни берет начало в одной точке. Тем не менее, в своих «Следах Творца» он, как и Луи Агассис (Louis Agassiz), признает, что живые твари создавались последовательно все более совершенными, и, таким образом, соглашается, по меньшей мере, с половиной аргументов, приводимых сторонниками идеи постепенного развития видов.

**ГУАНОВАЯ МЕЧТА.** Некоторое время назад прошел слух о том, что в Тихом океане обнаружен отсутствующий на картах остров гуано. Экипажу военного шлюпа «Независимость» было поручено обследовать его. Капитан Мервин сообщает: «Мы надеялись найти настоящее торговое и сельскохозяйственное Эльдorado, и когда мы приближались к его берегам, всех нас охватило волнение. Однако осмотр на месте показал, что остров целиком покрыт густой растительностью, что, с одной стороны, свидетельствует о чрезвычайном плодородии местной почвы, а с другой — о его абсолютной бесполезности для коммерции».

# ВЫШЕЛ ИЗ ПЕЧАТИ ОЧЕРЕДНОЙ НОМЕР ЖУРНАЛА «НАУКА И ЖИЗНЬ»

Тематика статей номера, как всегда, широка и разнообразна.

■  
Академику Виталию Лазаревичу Гинзбургу, лауреату Нобелевской премии, ряда отечественных и иностранных премий, члену редакционного совета журнала «Наука и жизнь» с 1961 г., исполняется 90 лет. С его именем связано много замечательных страниц отечественной и мировой науки, в том числе и явление особого порядка — общемосковский семинар по теоретической физике в ФИАНе, организатором и бесменным руководителем которого в течение пятидесяти лет был В.Л. Гинзбург. «Прошло уже несколько лет без семинара Виталия Лазаревича, — пишет один из его участников доктор физико-математических наук В. Бескин, — а я постоянно ловлю себя на мысли, что утро среды нельзя занимать никакими делами. Это действительно была часть нашей жизни. И, может, быть, лучшая ее часть».

Подборка «Академик Гинзбург и его семинар».

■  
В 1910 году детей солиста Его Императорского Величества театра Ф.И. Шаляпина не принимали в Пушкинский (Александровский) лицей из-за крестьянского происхождения отца. Столыпинские реформы, начатые после революции 1905 г., не могли компенсировать двухнедельное промедление с реформами в России. Время, отпущенное историей, уже истекло. Десятки миллионов «злых мужиков» с их тотальной ненавистью к образованному классу обеспечили победу большевизма.

Ст. «В поисках сермяжной правды».

■  
Как бы вы ответили на вопрос: зачем растения подкармливают органическими удобрениями? Ведь растения в процессе фотосинтеза создают необходимую органику. Или, вот задание: вам поручено сравнить гуппи, лягушек, голубей, лошадей, кошек и собак по способности к обучению. Опишите, как вы будете проводить эксперименты для решения этой задачи.

Сравнив приведенные в журнале ответы на данные и другие вопросы, абитуриенты могут проверить свои знания, а читатели — почерпнуть кое-что новое для себя.

Ст. «Хотите стать биологом?»

■  
Какая валюта мира наилучшим образом защищена от подделки? Болгарский лев. Конкретно — купюра 20 левов, выпущенная в сентябре 2005 года по случаю 120-летия болгарских бумажных денег. Здесь применен новый трюк, не поддающийся повторению даже в самых хорошо оборудованных фальшивомонетных мастерских (во всяком случае, пока не поддающийся). Новый защитный элемент не зря появился именно на болгарских деньгах. Здешние фальшивомонетчики считаются самыми квалифицированными в мире.

Согласно прогнозу британских астрономов, уплотнение облачного покрова Земли из-за глобального потепления приведет к тому, что после 2050 г. наземные оптические телескопы окажутся бесполезными.

Пожилые немцы предпочитают самую высококачественную и дорогую технику. Дело, видимо, в том, что накопить немалые средства на такую покупку удается только в старости.

Подборка «О чем пишут научно-популярные журналы мира».

■  
Герой уникальных биологических экспериментов «свободной жизни на острове» шимпанзе Бой старость прожил в зоопарке и умер от инфаркта.



ВЕК XVIII, ВЕК XX — ПО МОСКВЕ ИСТОРИЧЕСКОЙ

ISSN 0028-1263

## НАУКА И ЖИЗНЬ

9

2006

● Академик В. Л. Гинзбург: «Как бы мне хотелось передать читателю мой интерес к тому, как устроен мир!»  
● Что такое успех в контексте «человек и общество»? ● Катастрофы никогда не становятся прошлым — об этом свидетельствует Чернобыль ● Блокаторы роста кровеносных сосудов могут стать универсальным средством противораковой терапии ● Сто лет назад в России появились портреты русских писателей, изготовленные с помощью многих десятков тысяч букв  
● В Европе недавно снова усовершенствовали велосипед.



День за днем, год за годом ветеринарный врач зоопарка города Душанбе наблюдал за своими питомцами, росло не только мастерство в обращении с братьями нашими меньшими, но и число заполненных страниц в блокнотах. Так появились записки ветеринарного врача, публикация фрагментов которых начата в сентябрьском номере журнала.  
Ст. «Бой и другие (из записок ветеринарного врача)».

Вы увлекаетесь бисероплетением? Тогда это для вас — техника изготовления бисерных миниатюр, сплетенных в крестик.

Ст. «Матрешка из бисера».

■  
Заклительный аккорд садового урожая — позднеспелые сорта земляники. Они радуют глаз, пожалуй, даже больше, чем сверхранние.

Ст. «Земляника в экстремальных условиях».

Электронная версия ISSN 1683-9528 представлена в сети Интернет, ежемесячно регистрируется более 60 000 обращений.

Адрес редакции: 101990, Москва, Центр, ул. Мясницкая, д. 24. Тел. (495) 624-1835, факс (495) 625-0590.

Служба распространения и связей с общественностью: Ю.А. Сигорская — (495) 621-9255. Рекламная служба: (495) 628-5965.

http://www.nkj.ru и www.nauka-i-zizn.ru, e-mail: mail@nauka.relis.ru.

Продолжается подписка на журнал «Наука и жизнь». Подписные индексы: 70601, 79179, 99349, 99469, 34174.

# птичий грипп сдает позиции?

В сентябре на базе специализированной клиники НИИ гриппа РАМН в Санкт-Петербурге завершаются испытания вакцины против птичьего гриппа

Широкое распространение вирусов гриппа птиц, вызвавшее беспрецедентную эпизоотию, разразившуюся в 2003–2004 гг. сначала в странах Южной Азии, а потом и во всем мире, а также участвовавшие случаи заболевания людей с высоким уровнем смертности (по последним данным ВОЗ, с 2003 г. в мире заболели 233 человек, из которых не смогли спасти 135) создают реальную угрозу развития пандемии птичьего гриппа. В частности, в России периодическая циркуляция вируса гриппа *H5N1* на юго-западе Сибири может привести не только к заболеванию

домашней птицы, но и к распространению инфекции среди людей, как это происходит в ряде стран. Причем в Индонезии и Таиланде предположительно были случаи передачи вируса от человека человеку. В России случаев заболевания среди людей не отмечалось, но в Азербайджане заболели 8 человек и погибли 5, причем в основном женщины и подростки: люди обдирали перья с погибших лебедей и заразились, вдыхая образующуюся мелкодисперсную пыль.

Чтобы не допустить распространения заболевания, необходимо, прежде всего, соблюдение санитарно-гигиенических, карантинных и иных мер безопасности, ранняя диагностика (экономический ущерб, наносимый любой инфекцией, тем ниже, чем раньше ставится диагноз), биомониторинг, эффективные средства для лечения, а также профилактика возникновения заболеваний, в том числе и создание эффективных вакцин.

В связи с этим Министерство здравоохранения и социального развития РФ выделяет в качестве приоритетной задачи в рамках Национальной программы защиты населения

России от пандемии птичьего гриппа разработку и организацию промышленного выпуска вакцины против штамма *H5N1* и других актуальных вирусов гриппа, которые, по прогнозам специалистов, могут прийти ему на смену. Как в мире, так и в России продолжаются интенсивные научные и клинические исследования новых вакцин, определяются оптимальные схемы, дозы и способы их введения. К настоящему времени на различных стадиях клинического изучения в мире находится более 30 вакцин, созданных на основе рекомендованных Всемирной организацией здравоохранения актуальных штаммов высокопатогенных вирусов гриппа птиц.

В рамках сотрудничества с ВОЗ в России проводятся широкие клинические испытания противогриппозных вакцин на основе различных рекомбинантных штаммов вируса *H5N1*. В том числе эксперименты идут и в Национальном центре при НИИ гриппа РАМН (г. Санкт-Петербург), вошедшем в состав 112 центров ВОЗ по гриппу, включенных в мировую сеть мониторинга эпидемиологической ситуации. В данный период на базе специализированной клиники ГУ НИИ гриппа РАМН завершаются клинические испытания отечественных гриппозных инактивированных вакцин, разработанных НПО «Микроген», произведенных на основе штамма *NIBRG-14* (тип *A/H5N1*) — субъединичной вакцины «ОРНИФЛЮ», сорбированной на гидроокиси алюминия (ОРНИ), и полимер-субъединичной вакцины (ВГИПС).

В сравнительном клиническом исследовании, начатом в июне 2006 г., приняли участие 120 здоровых добровольцев, подписавших информированное согласие о международных нормах проведения исследований с участием человека в качестве испытуемого (см.: Юдин Б.Г. *Нить*





бытия). Вакцинами против птичьего гриппа были привиты 120 мужчин и женщин в возрасте от 18 до 50 лет, разделенные на 6 групп по 20 человек в каждой. Согласно протоколу исследования, вакцины вводили внутримышечно в соответствии с инструкциями по применению, последовательно переходя от меньшей к большей дозе. Предварительные результаты свидетельствуют об удовлетворительной переносимости вакцинных препаратов и отсутствии побочных реакций. По данным доклинического изучения на животных, самых значительных результатов ожидают от субъединичной вакцины на гидроокиси алюминия. Для дальнейшего повышения ее эффективности начаты испытания по одновременному применению вакцинного препарата и иммуностимуляторов, в частности, интерферона гамма. Разрабатывается новая стратегия вакцинации. К настоящему времени закончена вторая вакцинация



и исследуются защитные свойства вакцин, т.е. способность стимулировать образование антител к птичьему гриппу. Окончательные результаты будут получены к середине сентября 2006 г.

По мнению специалистов, Российская Федерация может производить

сезонные противогриппозные вакцины и вакцину-резерв против вируса *H5N1* в объеме до 60 млн. доз, а в случае пандемии — до 500 млн. доз, и обеспечивать актуальными вакцинами другие страны.

Тина Катаева



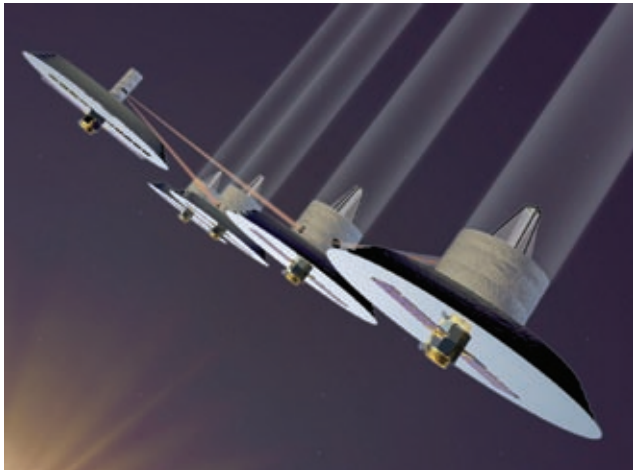
# НАРОДНОЕ РАДИО

**ЛЮДИ СЛУШАЮТ**

[www.narodinfo.ru](http://www.narodinfo.ru)  
трансляция online

в Москве	612кГц
в Самаре	1107кГц
в Мурманске	68,21МГц
в Краснодаре	68,72МГц
в Горно-Алтайске	68,00МГц

# наса СБАВЛЯЕТ ОБОРОТЫ



Проект по обнаружению планет земного типа, частью которого должны были стать изображенные на рисунке теплоизолированные орбитальные телескопы, оказался в числе многих научных миссий NASA, попавших под сокращение из-за реформы бюджета агентства

Когда два года назад президент Джордж Буш объявил о намерении снарядить очередную лунную экспедицию, многие опасались, что ученым придется потуже затянуть пояса. Однако сумма, необходимая для создания пилотируемого исследовательского аппарата (*Crew Exploration Vehicle*, или *CEV*), который должен прийти на смену космическим шаттлам, и его полета на Луну к 2020 г., оказалась не столь заоблачной и вполне могла быть покрыта за счет сокращения финансирования программ поддержки шаттлов и Международной космической станции (МКС). Более того, осуществлять проект планировалось по стратегии «полетит, когда будут деньги», что позволяло в случае дефицита бюджета просто откладывать дату полета, а не завершать проект за счет сокращения материального обеспечения других программ. Таким образом, казалось, что для успешного осуществления миссии будет достаточно весьма скромного дополнительного финансирования в переходный между вышеупомянутыми проектами период.

Однако, видимо, скептики были правы. В феврале 2006 г. в бюджете NASA был опубликован длинный список научных проектов, попавших под сокращение финансирования: от спутника «Европа» до космической гравитационно-волновой обсерватории. Бюджет индивидуальных исследовательских грантов был сокращен на 15%. Сотни специалистов уже получили уведомления о прекращении финансирования их проектов. В феврале 2006 г. в выступлении перед конгрессом Майкл Гриффин, администратор NASA, заявил: «Выполнение наших обязательств по Международной космической станции

и введение в строй *CEV* к 2014 г., а возможно, и значительно раньше, на данный момент для нас намного важнее, чем попавшие под сокращение финансирования научные проекты».

Начало кризису было положено еще год назад, когда администрация Буша отказалась предоставить даже обещанные небольшие средства на проект *CEV* в переходный период. Затем ураган Катрина разрушил базы шаттлов в Миссисипи и Луизиане, а также произошло сокращение федерального бюджета в связи с финансированием войны в Ираке. Но самый печальный сюрприз преподнес анализ ситуации с шаттлами и МКС: оказалось, что проектам требуются дополнительные деньги (\$2 млрд.) Попытка Гриффина получить средства в администрации президента окончилась неудачей — ему порекомендовали изыскать их в бюджете агентства.

Таким образом, в период с 2007 по 2011 г. научные проекты потеряют \$6,4 млрд., т.е. 20% всего финансирования. Сложившаяся ситуация разительно отличается от стратегии, анонсированной два года назад. Самый тяжелый удар пришелся на планетарные исследования: денежные вложения в проекты из этой группы было урезы на 40%. До 2010 г. шаттлы совершат лишь 16 вместо запланированных 28 полетов к МКС. Это будут последние пилотируемые космические полеты, которые США сможет себе позволить, вплоть до ввода в строй *CEV*.

По словам Гриффина, такая реформа бюджета — временная мера, необходимая, чтобы реанимировать пилотируемые полеты. Однако многие считают, что проекты, рассчитанные на несколько лет, требуют последовательности в финансировании. В результате таких кардинальных реформ бюджет агентство потеряет наполовину, а в некоторых случаях и полностью созданные установки, равно как и полученный в результате кропотливой работы опыт. Это также приведет к пробелам в накоплении данных, что в первую очередь касается мониторинга климата Земли. Проблемы с бюджетом были у NASA и раньше, однако редко они приводили к столь серьезным потерям.

По мнению Ленарда Фиска (Lennard Fisk), председателя департамента исследования космоса в Национальном совете по исследованиям, сейчас агентство принципиально меняет стратегию, поэтому нынешний кризис сложнее предыдущих. Беспрецедентное сокращение финансирования научных грантов, которое само по себе стало болезненным ударом для ученых, оказывается еще более обидным, если учесть, что на нем агентство экономит лишь \$80 млн. Департамент исследования космоса рассматривает возможность сохранения большего числа грантов и малых проектов за счет упрощения и продления сроков реализации более крупных проектов. В нескольких

Многие научные программы NASA будут отложены или вовсе отклонены в результате перераспределения средств агентства для дополнительного финансирования программы поддержки космических челноков и МКС

#### ОТКЛОНЕНЫ

- Космическая обсерватория для наблюдений за климатом *DSCOVR (Deep Space Climate Observatory)*
- Геостационарный Фурье-спектрометр с возможностью построения изображений (*GIFTS, Geosynchronous Imaging Fourier Transform Spectrometer*)
- Проект «Гидрос» (*Hydros*)
- Аппарат по исследованию обледенелых лун Юпитера *JIMO (Jupiter Icy Moons Orbiter)*
- Ауригерные телескопы Обсерватории Кека (*Keck Outrigger Telescopes*)
- Серия марсианских «разведчиков» (*Mars Scout series*)
- Телекоммуникационный спутник Марса (*Mars Telecommunications Orbiter*)
- Массив телескопов для ядерной спектроскопии (*NuSTAR, Nuclear Spectroscopic Telescope Array*)

#### ОТЛОЖЕНЫ НА НЕОПРЕДЕЛЕННЫЙ СРОК

- «Созвездие-X» (*Constellation-X*)
- Космическая антенна для лазерной интерферометрии (*LISA, Laser Interferometer Space Antenna*)

- Проект по доставке образцов марсианской породы (*Mars Sample Return*)
- Стратосферная инфракрасная астрономическая обсерватория (*SOFIA, Stratospheric Observatory for Infrared Astronomy*)
- Проект по поиску планет земного типа (*TPF, Terrestrial Planet Finder*)

#### ОТЛОЖЕНЫ НА 1–3 ГОДА

- Проект мониторинга планетарных осадков (*GPMM, Global Precipitation Measurement Mission*)
- Миссия поддержания последовательности данных проекта «Лэндсат» (*Landsat Data Continuity Mission*)
- Общациональная система полярно-орбитальных спутников по мониторингу окружающей среды (*NPOESS, National Polar-Orbiting Operational Environmental Satellite System*)
- Проект по космической интерферометрии (*SIM, Space Interferometry Mission*)
- Проект широкоугольных обзоров неба в инфракрасном диапазоне (*WISE, Wide-field Infrared Survey Explorer*)

крупных миссиях, таких как космический телескоп «Джеймс Уэбб», наблюдается перерасход бюджета, и ревизия таких проектов в любом случае неминуема.

Но у кризиса есть и светлые стороны. Возможно, он поднимет некоторые острые вопросы. Стоит ли сразу отказаться от шаттлов и МКС или замедлить строительство МКС для того чтобы уменьшить ежегодные затраты на проект? Стоит ли разделить NASA на два отдельных

агентства, одно из которых занималось бы только наукой, а другое только астронавтикой? Если такое разделение произойдет, выиграет ли от этого наука? Сегодня ясно одно: если в сложившейся ситуации не будет произведена действенная, конструктивная реформа, то проект, казавшийся столь великим два года назад, может остаться лишь красивой мечтой.

Джордж Массер

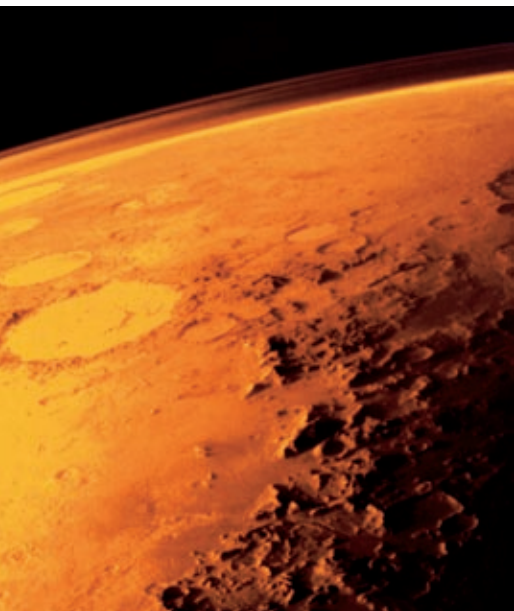
## БАТАРЕЙКИ На вирусах

Графитовые электроды обычных литиевых батареек непропорционально велики для той энергии, которую они запасают. Для того чтобы сделать электроды менее громоздкими, исследователи обратились к мастерам самосборки — вирусам. В Массачусетском технологическом институте сконструировали вирус *M13*, имеющий форму трубочки, белковая оболочка которого захватывала атомы кобальта и золота. Пленку полимерного электролита погрузили в раствор с вирусными частицами, а затем в жидкость, содержащую атомы металлов. В результате получился тонкий лист, покрытый молекулами оксида кобальта и атомами золота. В журнале *Science* сообщается, что батарейка с таким электродом может запасать почти втрое больше энергии, чем обычная. Теперь ученые намереваются создать противоэлектрод, а в дальнейшем и самособирающуюся батарейку.

Дж. Минкел



# дорога на марс НАЧИНАЕТСЯ НА ЗЕМЛЕ



«От мечты о межпланетных путешествиях мы наконец-то перешли к тому, чтобы отрабатывать на Земле технологии будущей марсианской экспедиции», — сообщил директор Государственного научного центра РФ Института медико-биологических проблем РАН, академик РАН Анатолий Григорьев на тринадцатой конференции по космической

биологии и авиакосмической медицине, которая прошла в РАН.

Программа конференции была весьма обширной: четыре дня в двух залах звучали доклады, посвященные и фундаментальным исследованиям влияния специфических условий космического полета (прежде всего, микрогравитации) на живые организмы, и прикладным аспектам медицинского обеспечения космических полетов, в том числе длительных. Заключительная сессия была посвящена медико-биологическим проблемам будущих межпланетных полетов.

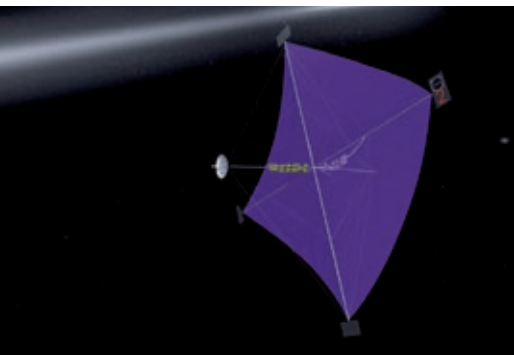
Последняя тема вызывает особый интерес в связи с планами промышленного освоения Луны и пилотируемого полета с посадкой космонавтов на Марс. В настоящее время ориентировочная дата лунной экспедиции — 2015–2020 гг. Марсианская же может состояться не ранее 2030 г. Однако, чтобы сказку сделать былью, ученым и инженерам предстоит найти решения ряда проблем. В их числе изменения гравитации: будущих космонавтов ждет длительный перелет в состоянии невесомости, а затем работа на Марсе,

где сила тяжести составляет примерно 0,16–0,38 от земной. Кораблю предстоит выйти за пределы земной магнитосферы, поэтому необходимо разработать систему защиты от высокоэнергичных частиц солнечного ветра и космических лучей. Также необходимо учесть психологические проблемы, которые могут возникнуть при столь длительном путешествии (путь до Марса должен занять около 230 дней). В целом же речь идет о полном обеспечении автономного полета в условиях невозможности оказания помощи с Земли.

Наконец, существует серьезная проблема карантина: необходимо предотвратить попадание земных микроорганизмов на Марс или, если жизнь на Красной планете все-таки есть, марсианских микробов на Землю. Это особенно важно, так как согласно недавнему эксперименту, проведенному на Международной космической станции, вынесенные за пределы станции споры грибов и микроорганизмы оказались жизнеспособны и по прошествии 12 месяцев пребывания в открытом космосе.

Ольга Закутняя

## К СОЛНЦУ ПОД ПАРУСАМИ



Сотрудники Института космических исследований РАН собираются сконструировать и отправить в космическое пространство первый в мире аппарат с солнечным парусом.

Аппарат планируется поместить в точку  $L1$ , находящуюся между Землей и Солнцем на расстоянии 1,5 млн. км от планеты, где силы притяжения этих двух тел сбалансированы, и малое тело находится в равновесии, т.е. никуда не смещается.

Если же снабдить аппарат солнечным парусом, то будет возможно «переместить» точку либрации ближе к Солнцу, т.к. давление солнечного света на парус компенсирует возрастание солнечного притяжения по мере приближения к светилу.

С помощью паруса планируется управлять движением аппарата. Однако, поскольку использовать механизмы в космосе нежелательно из-за риска поломки, было решено

манипулировать отражательными способностями материала. «Если поместить между источником света и идеально отражающей фольгой жидкокристаллическую пленку, подавая и снимая электрическое напряжение на пленке, можно изменять ее прозрачность и отражательные характеристики от зеркального отражения до полного поглощения», — поясняет ведущий научный сотрудник ИКИ РАН Натан Эйсмонт. При этом изменяется сила давления света на парус и, как следствие, варьируется движение аппарата в пространстве. Аппарат может

быть использован не только для наблюдения за солнечным ветром, но и для прогнозирования состояния земной магнитосферы, которая реагирует на аномалии в выбросах солнечного вещества. Чем дальше находится зонд, тем раньше он получает информацию о состоянии солнечного ветра и, соответственно, тем раньше можно составить прогноз о поведении магнитосферы Земли.

Сейчас проект в стадии разработки. Сам аппарат планируется сделать небольшим, около 30–40 кг. Площадь паруса для зонда таких габаритов составит около 500 м<sup>2</sup>.

Сама идея солнечного паруса не нова: еще в 70-х гг. прошлого века обсуждалась возможность устроить гонку к Луне на кораблях с солнечными парусами. Две попытки испытать солнечный парус состоялись в России, в прошлом году и двумя годами ранее. Тогда в проекте участвовали две страны, Россия и США, со стороны последней — американское планетное общество, со стороны первой — ИКИ РАН и НПО им. С.А. Лавочкина. Однако вывести аппарат на орбиту не удалось из-за отказа ракеты-носителя.

Валерия Федорова

## МОЛИТВА БЕЗ РЕЦЕПТА

Опубликованные в *American Heart Journal* результаты трехлетнего исследования стали значительной, но наверняка не последней попыткой применить научные методы к оценке влияния молитвы на благополучие людей. В эксперименте приняли участие 1800 пациентов, подвергавшихся операции на сердце. В течение двух недель перед хирургическим вмешательством за здоровье больного молилась группа верующих из 70 незнакомых с пациентом человек. В послеоперационный период самочувствие испытуемых сравнивалось с состоянием прочих больных, не имевших «церковной поддержки». В результате исследования было обнаружено, что по выживаемости, числу осложнений и их характеру группы не отличались. Единственное статистически достоверное различие наблюдалось в тех случаях, когда люди знали о том, что за них молятся. Для этих больных был характерен более высокий уровень послеоперационных сердечных аритмий (59% против 52% для неосведомленных).

Группа исследователей, состоящая из психолога, священника и врачей из шести различных учреждений,

включая Гарвардскую медицинскую школу и клинику Майо, предполагает, что ухудшение обусловлено психологическими причинами. «Известно, что высокий уровень адреналина, вызванный чувством страха, может усиливать аритмию», — заявил на апрельской пресс-конференции Чарльз Бете (Charles Bethea), врач из баптистского кардиологического госпиталя Интэгрис — исследовательского центра в городе Оклахома. «Человек, который знает, что кто-то молится о его выздоровлении, может невольно думать: “Неужели я так плох, что они просят обо мне Бога?”», — комментирует главный капеллан клиники Майо Дин Марек (Dean Marek). Он считает, что проведенный эксперимент был недостаточно хорошо разработан, т.к. отсутствовал непосредственный контакт больного с молящимися. Лечебная сила молитв может заключаться не в самих молитвах, а в психологической поддержке пациента молящимися друзьями и родственниками.

Работа, проводившаяся преимущественно на деньги религиозного фонда Джона Темплтона, обошлась в \$2,4 млн.

Кристин Соарес



Исследование показало отсутствие терапевтического воздействия молитвы

# Учитель года — 2006



Основатель и почетный президент фонда «Династия» Дмитрий Борисович Зимин вручает диплом лауреата участнице конференции — молодому учителю Ольге Павловне Жуковой

«Воспитывать новые поколения образованных людей — это трудная, ответственная задача», — сказал основатель и президент фонда «Династия» Дмитрий Зимин на церемонии награждения, состоявшейся в ходе конференции лауреатов Всероссийского конкурса учителей физики и математики в научно-методическом центре поселка Московский. Однако именно такую цель ставит перед собой фонд «Династия», занимаясь поддержкой науки и образования в области естественных наук.

Одной из задач ежегодного грантового конкурса, проводящегося с 2004 г., стало объединение самых профессиональных педагогов в единое сообщество, поддержка талантливых преподавателей, распространение новых образовательных методик, поднятие престижа профессии, сохранение лучших традиций отечественного образования и формирование нового педагогического мировоззрения, отвечающего всем требованиям информационного общества, основной движущей силой которого становится человеческий капитал.

Преподаванию точных наук в российских школах в наши дни не уделяется должного внимания, а между тем чтобы готовить новые поколения перспективно мыслящих молодых людей, самим педагогам необходимо и лично, и профессионально развиваться, и такие конкурсы и конференции, безусловно, несут в себе огромный потенциал и положительный заряд.

Конкурс проводится среди школьных преподавателей физики и математики по трем номинациям: «Молодой учитель», «Учитель, воспитавший Ученика» и «Наставник будущих ученых». Демократичная процедура выбора победителей позволяет помимо мнения экспертного совета учитывать и оценки молодых ученых, аспирантов и студентов.

Лучшего молодого учителя выбирает экспертный совет на основании работы, присланной на конкурс. Победителями в номинации «Молодой учитель» стали 20 учителей физики и 10 учителей математики из 17 регионов РФ. Из них 8 получили гранты повторно. В номинации «Учитель,

воспитавший Ученика» было награждено 18 физиков и 12 математиков из 23 регионов России. Лауреатами конкурса в номинации «Наставник будущих ученых» стало 240 учителей из 57 регионов РФ. Самым молодым педагогами, отмеченными наградой, — 27 и 29 лет, а самым старшим — 58 и 79 лет.

По итогам конкурса гранты на общую сумму 9 млн. рублей и памятные призы получили 300 лучших российских преподавателей точных наук — 196 физиков и 104 математика.

В рамках научной части программы состоялась конференция. Практическая часть конференции проходила в новом для подобных мероприятий формате — «Открытое пространство» с темой: «Традиции и инновации в методике преподавания математики и физики в российской средней школе». По словам исполнительного директора фонда «Династия» Е.П. Чернышковой, такая форма работы наиболее адекватна для активной и заинтересованной аудитории: «Долгие лекции, когда все слушают одного докладчика, не способствуют реализации всего потенциала коллективной научной или творческой мысли. В этом году мы успешно реализовали новый формат работы, когда в рамках одной большой темы участники конференции сами сформулировали 17 наиболее актуальных вопросов и, разделившись на такое же число групп, обсудили их». Не ограниченные рамками школьного методического объединения, педагоги, ученые, общественные деятели делились опытом, обменивались мнениями о современном состоянии научно-педагогического сообщества. Конференция стала логическим завершением конкурсной программы фонда и новым шагом для перехода к следующему году.

Михаил Молчанов

## О пользе спиртного ЗАМОЛВИТЕ СЛОВО

Тем, кто следит за своим здоровьем, адресованы новые исследования в области правильного питания. По последним данным, многие пищевые продукты, чье воздействие на организм ранее считалось благотворным, могут оказаться не столь полезными. Например, недавно группа ученых пересмотрела 54 работы, посвященные действию небольших доз алкоголя. Прежде считалось, что умеренное употребление спиртного снижало вероятность смертельного исхода в случае сердечных болезней. Вторичный анализ показал, что большая часть исследователей относилась к группе трезвенников как непьющих людей, так и тех, кто был вынужден прекратить употребление спиртного из-за ухудшения состояния здоровья. Именно последние и снижали

средний показатель здоровья в «непьющей» группе. В семи исследованиях, где рассматривались группы пьющих и «завязавших», а также при новом подходе к анализу ранее опубликованных данных, позитивного и профилактического влияния алкоголя отражено не было. Однако парадокс в том, что все-таки существуют некоторые физиологические свидетельства относительной пользы употребления спиртного, отмечает Кей Филлмор (Kaye Fillmore) из Калифорнийского университета в Сан-Франциско, соавтор майского отчета «Теория и практика пагубной привычки». Так ли это, покажет дальнейший анализ, который должен помочь разобраться в запутанной питейной истории.

Кристин Соарес



Полезно ли спиртное в малых дозах? Вопрос остается открытым

## БЕКОН, КАКОГО ЕЩЕ НЕ БЫЛО

Всем известно, что маленькие симпатичные существа под названием морские свинки никакого отношения ни к морю, ни к свиньям не имеют. Не исключено, однако, что вскоре появятся настоящие морские хрюшки — во всяком случае, опыты, которые проводят сейчас генные инженеры, наводят на подобные мысли. Известно, что омега-3-жирные кислоты уменьшают риск возникновения инфарктов и инсультов. Больше всего их содержится в рыбьем жире, но, к сожалению, морепродукты отличаются также повышенным содержанием ртути. Чтобы получить чистый продукт, группа исследователей встроила соответствующий ген в клетки плода

свиньи, из которых образуется соединительная ткань. Затем клетки клонировали и получили поросят, в организме которых вырабатывается втрое больше омега-3-жирных кислот, чем у их немодифицированных собратьев. Теперь нужно посмотреть, сохранится ли такая особенность у взрослых животных. Если да, то мы получим не только бекон с повышенным содержанием ценных омега-3-жирных кислот, но и свиней, менее подверженных сердечно-сосудистым заболеваниям, а потому живущих дольше, чем обычные особи.

Чарльз Чой



И вкусно, и полезно

# НИКОТИН В НОВОМ КАЧЕСТВЕ

Выяснив, каким образом никотин снимает воспаление, исследователи смогут создать новые лекарственные вещества

В последнее время репутация никотина претерпела существенные изменения: выяснилось, что он смягчает симптомы таких недугов, как болезнь Альцгеймера или язвенный колит. К сожалению, механизм действия этого вещества пока не установлен.

Луис Юллоа (Luis Ulloa) из госпиталя при Университете Северного берега в Манхэссете, Нью-Йорк, исследуя пути биотрансформации никотина, пришел к выводу, что из него можно получать мощные противовоспалительные вещества. Из всех патологических состояний, сопровождающихся воспалением, наиболее опасен сепсис, развивающийся при попадании патогенных микро-



Никотин — мощное противовоспалительное средство, однако он слишком опасен для применения в медицине

организмов в кровотоке. В США сепсис ответствен за 10% суммарного числа летальных исходов. Наибольшую угрозу представляет не сама инфекция, а бурная иммунная реакция организма на нее. Огромное количество цитокинов, провоцирующих воспаление, приводит к разрушению тканей, и больной в конце концов погибает от сердечно-сосудистой недостаточности и нарушения работы различных органов.

Проводя опыты на мышах, Юллоа обнаружил удивительную вещь: никотин останавливает аномальный воспалительный процесс и даже подавляет сепсис. «Он вмешивается в работу мощных противовоспалительных механизмов самого организма, и в этом его сила, — комментирует исследователь. — Используя никотин, мы копируем физиологические механизмы, которые были отобраны природой в ходе эволюции как инструмент воздействия на работу иммунной системы».

Поясним, в чем тут дело. Никотин имитирует действие нейромедиатора ацетилхолина, роль которого долгое время недооценивали. Эта «золушка» среди нейромедиаторов стала звездой, когда выяснилось, что она связывает нервную и иммунную системы. С помощью ацетилхолина нервная система контролирует воспалительные процессы, постоянно возникающие в нашем организме. Ацетилхолиновые рецепторы находятся не только в нервных окончаниях, но и на поверхности иммунных клеток. Никотин тоже связывается с этими рецепторами, активирует их и устанавливает режим диалога между головным мозгом и иммунной системой.

«Как это ни парадоксально, — говорит Ваутер де Йонге (Wouter de Jonge), специалист по взаимодействиям макрофагов с ацетилхолином, — заядлым курильщикам, которые страдают от язвенного колита, их

вредная привычка в каком-то смысле идет на пользу. Есть свидетельства того, что никотин помогает при заболеваниях, сопровождающихся воспалением, но никто пока не знает, как это можно использовать».

Сегодня Юллоа внес некоторую ясность в вопрос: он попытался объяснить, почему никотин оказывает положительный эффект при таких разных заболеваниях, как шизофрения, болезнь Альцгеймера, болезнь Паркинсона, синдром Туретта и язвенный колит. Как показали лабораторные эксперименты, никотин связывается со своими рецепторами на поверхности макрофагов и блокирует массовое образование цитокинов, стимулирующих воспалительную реакцию, причем делает это крайне эффективно. Идентифицирован также специфический рецептор альфа-7-ацетилхолина, с которым тоже связывается никотин, оказывая аналогичное действие на выработку цитокинов.

Однако о применении никотина как лекарственного средства речи не идет. Он не только вызывает зависимость, но и приводит к сердечно-сосудистым и онкологическим заболеваниям. Юллоа отмечает: «Никто не собирается лечить с помощью никотина воспалительные заболевания. Мы хотим синтезировать специфические вещества, которые связывались бы с никотиновыми рецепторами и оказывали такое же противовоспалительное действие, но не были столь токсичными».

«Это одно из самых важных событий в иммунологии за последние несколько лет», — утверждает Митчелл Финк (Mitchell Fink), эксперт по экстренной медицине из Питтсбургского университета. Теперь главная задача — найти оптимальный заменитель никотина, и в этом нам помогут эксперименты, которые проводит Юллоа.

Лайза Мелтон





# НАУЧНОЕ ПРОСТРАНСТВО И.М. Гельфанда

Математика — это область, в которой сталкиваются два типа мышления — художественное, образное и точное, логическое. Этот неповторимый сплав делает математику областью, занимающей особое место в человеческой культуре. Пожалуй, с ней может соперничать только музыка



**И**зраиль Моисеевич Гельфанд — знаменитый математик, член многих академий мира, лауреат почетных премий и наград, в свои 93 года продолжает плодотворную научную работу, которая длится более 70 лет.

Профессор мехмата МГУ В.М. Тихомиров писал, что подавляющее большинство великих математиков XX в. вышли из обеспеченных семей, имели в детстве домашние библиотеки и интеллектуальный круг общения, учились в престижных университетах. Жизнь Гельфанда начиналась по-другому...

Он родился 2 сентября 1913 г. в местечке Красные Окны Одесской области в семье бухгалтера. В 1923 г. семья переехала в село Ольгополь, где мальчик окончил среднюю школу и, оставив родных, уехал в Москву. В 1931 г., несмотря на то, что у Гельфанда не было высшего образования, его в порядке исключения приняли на работу ассистентом кафедры математики Вечернего химико-технологического института. Без учителей, вдали от родного дома, без средств, без поддержки, в возрасте 19 лет он сумел поступить в аспирантуру Московского университета.

Его руководителем стал А.Н. Колмогоров. Как писал его ученик В.И. Арнольд, Колмогоров говорил, что есть только два математика, в разговоре с которыми он «ощущал присутствие высшего разума», и один из них — И.М. Гельфанд.

После защиты в 1935 г. диссертации на степень кандидата физико-математических наук Гельфанд был оставлен на кафедре МГУ доцентом, а в 1939 г. начал работать в Математическом институте им. Стеклова АН СССР старшим научным сотрудником и по совместительству оставался доцентом МГУ. В 1940 г. он защитил докторскую диссертацию и работал профессором МГУ.

### Математический марафон

В.М. Тихомиров приводит высказывание И.М. Гельфанда: «Математика — это марафон» и выделяет несколько периодов в его математическом творчестве. Первый этап посвящен функциональному анализу. Затем появилась и первая статья, посвященная нормированным кольцам и написанная с А.Н. Колмогоровым. Завершила цикл монография «Коммутативные нормированные кольца» в соавторстве с Д.А. Райковым и Г.Е. Шиловым, основанная на идее И.М. Гельфанда. А в воен-

интегральная геометрия, бесконечные алгебры Ли, интегрируемые системы, комбинаторика, теория гипергеометрических функций, некоммутативная математика...

В 1984 г. И.М. Гельфанд был избран академиком по Отделению математики АН СССР, работал в Институте прикладной математики до 1990 г., затем перешел в НИИ системных исследований РАН и в том же году уехал в США, где в свои 78 лет был зачислен в штат Университета Рутгерса в Нью-Джерси.

В честь 90-летнего юбилея Гельфанда в Бостоне прошла математическая конференция, на которой юбиляр выступил с лекцией «*Mathematics as an Adequate Language*» («Математика как адекватный язык»). В предисловии к сборнику материалов конференции отмечалось, что влияние российского ученого обнаруживается во всех областях математики и математической физики — от функционального анализа до геометрии, алгебры и теории чисел. Математический семинар Гельфанда считается одним из самых влиятельных в истории этой науки. Многие выдающиеся математики с гордостью называют себя учениками Гельфанда. При этом, как отмечает сам ученый, несмотря

и «знаменитый», в то же время сам ученый неустанно повторяет, что он продолжает учиться и учиться у других людей, что сейчас его интересует не то, как будет развиваться математика, а то, что такое сама математика и почему в ней есть общие черты с поэзией и классической музыкой. Он выделяет четыре такие черты: красота, простота, точность и безумие идей.

### Океан истины

Научное творчество И.М. Гельфанда знакомо не только узким специалистам. Примерно с середины прошлого века, уже профессионально состоявшийся как математик, Гельфанд начинает активно сотрудничать с геологами, биофизиками, физиологами, клеточными врачами, биологами.

Зачем и почему успешный в своей области человек тратит время и силы на развитие других областей науки? Как писал еще в начале XX в. В.В. Кандинский, «повозку человеческой культуры» тянут вперед и вверх талантливые люди. Плодами их трудов затем пользуются все остальные, но мотивы, которые заставляют одаренных людей самоотверженно трудиться над открытием новых истин и превращением их в доступные для других тексты, образы или предметы, остаются тайной каждого творца, его личным счастьем и болью. Это рассуждение в полной мере можно отнести к И.М. Гельфанду. Он писал, что «математику развитие окружающего его внешнего мира и внутренний его мир (его художественное восприятие) дают все новый запас впечатлений и в то же время желание превратить все это в строгую систему».

В одном из своих интервью Гельфанд вспоминает фразу Исаака Ньютона о том, что он чувствовал себя ребенком, ищущим интересные камешки на берегу океана истины, и замечает, что тоже ощущает себя подобным образом, но ему, кроме того, очень интересно, что же связывает вместе эти камешки, сам океан и горы на горизонте. ▶

## Математический семинар Гельфанда считается одним из самых влиятельных в истории этой науки

ные годы Гельфанд обратился к теории представлений.

В 1953 г. Гельфанд стал заведующим отделом Института прикладной математики и был избран членом корреспондентом АН СССР. Сфера его деятельности резко расширилась: исследователь занялся обобщенными функциями, обратными задачами, численными методами, математической физикой и случайными процессами. Началась работа над монографической серией «Обобщенные функции», сыгравшей значительную роль в развитии математики XX столетия. Далее шли

на принадлежность к одной школе каждый из его учеников имеет в науке свой стиль, свой почерк. Сейчас это известные специалисты, работающие в разных университетах мира: Д.А. Каздан (профессор математики Гарвардского университета), М.Л. Концевич (лауреат премии Филдса, один из пяти сотрудников Института высших исследований в Париже), профессора Ф.А. Березин, И.Н. Бернштейн, Е.Б. Дынкин, Н.В. Фейгин, И.И. Пятацкий-Шапиро, А.А. Кириллов и многие другие.

Имя Гельфанда уже не принято упоминать без эпитетов «великий»

## Проблемы биологии и медицины

Среди многочисленных интересов Гельфанда была и биология, которой он занялся в 1960-х гг. благодаря своему ученику М.Л. Цетлину. Сначала они полагали, что им удастся успешно применить к биологическим системам опыт, накопленный в работе со сложными неживыми системами, такими как

повышать степень своей стабильности и сохранять индивидуальность как совокупность собственных задач. Вместе с тем, каждая живая система способна помогать соседям в осуществлении их планов, объединяясь в разнообразные коллективы: ткани, органы, семьи, колонии и т.д. На базе таких представлений были сформулированы принцип наименьшего действия и представ-

Нью-Джерси, систематическое исследование движений и размножения клеток двух тканей, эпителия и мезенхимы, в клеточных культурах, последовательно пытаюсь выделить и охарактеризовать основные типы клеточных реакций и лишь затем определить их молекулярные механизмы. Недавно на основе новых экспериментальных данных разработана оригинальная концепция механизмов двух форм опухолевой клеточной трансформации: одна из них связана с повышением экспрессии гена *Rho*, другая — с понижением такой экспрессии. В итоге многолетней работы Гельфанд вплотную подошел к когда-то поставленной им задаче и трудится в настоящее время над разработкой математического аппарата для описания поведения живых белков, который, по его словам, станет новой геометрией.

## Разработка математического аппарата для описания поведения живых белков призвана стать новой геометрией

квантовая теория поля. Однако изучение первых же двух конкретных биологических проблем — механизмов управления простейшими естественными движениями млекопитающих и регуляции деления клеток в культуре ткани — выявило, что, в отличие от неживых систем, каждая структурная единица в живой системе не подчинена лишь замыслу всей конструкции, но имеет свои «личные» цели, всегда стремясь

ления о синергиях в управлении деятельностью элементов биологических систем. Эти принципы обретают огромное значение в наши дни как база для развития вычислительной биологии живых систем.

Более 40 лет продолжается плодотворное сотрудничество И.М. Гельфанда с профессором Ю.М. Васильевым в области клеточной биологии. Созданная ими группа ведет в Москве и в Университете Рутгерса, штат

## Красота математики — эталон взаимодействий

Уникальная черта всех научных взаимодействий Гельфанда, будь то работа с соавторами, ведение



1964 г. Среди участников Всесоюзного съезда физиологов в г. Ереване.

семинаров, чтение лекций, общение с учениками и сотрудниками — предельная честность и ответственность. Он принимает только те утверждения, которые отвечают этому эталону. Все остальное подвергается сомнению. В общении такая позиция Израйля Моисеевича способна была довести собеседников до белого каления. Об этом хорошо помнят участники знаменитого Гельфандовского семинара по клеточной биологии. Однако именно этот стиль, как считает известный онколог Г.И. Абелев, позволил многим удержаться в своей области на высоком уровне научного познания. Относясь с почтением к специфике других областей, все же эталоном чистоты, простоты и красоты Гельфанд считает математику.

Врач-кардиолог, профессор Е.Ю. Васильева, с которой И.М. Гельфанд в детстве занимался математикой, на всю жизнь сохранила ощущение безграничной красоты этой науки благодаря тому, что сам ученый учил ее с любовью писать ряды обычных цифр, повторяя при этом, что вся математика — не в голове, а в руках.

В течение десятков лет И.М. Гельфанд отдавал много времени и сил тому, чтобы убеждать в неизмеримой красоте математики молодежь. Это и первый математический кружок для школьников при МГУ, и



1972 г. Прогулка по Москве с зарубежными гостями.

*Outreach Program in Mathematics*) и через него уже к началу XXI в. прошли сотни учащихся.

В недавно переизданных «Очерках о совместной работе математиков и врачей» (см.: *Книжное обозрение // ВМН*, № 8, 2006) И.М. Гельфанд пишет о том, каким должен быть язык областей знания, изучающих жи-

человеческой жизни», «отрицание агрессивности как средства решения глобальных проблем». Без такого адекватного языка мы не вытнем все те проблемы, которые имеются в современном обществе». ■

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- Тихомиров В.М. Израиль Моисеевич Гельфанд // Математическое просвещение, 2004, сер. 3, вып. 8, с. 8–12.
- The Unity of Mathematics. In Honor of the Ninetieth Birthday of I.M. Gelfand. 2006. Eds. P. Etingof, V. Retakh, I.M. Singer // *Progress in Mathematics*. V.244. Birkhäuser. Boston-Basel-Berlin. 654 p.p. (<http://www.birkhauser.com>).
- Интервью с академиком И.М. Гельфандом // *Квант*, 1989, №1 ([http://kvant.mccme.ru/1989/01/akademik\\_izrail\\_moiseevich\\_gel.htm](http://kvant.mccme.ru/1989/01/akademik_izrail_moiseevich_gel.htm)).
- Гельфанд И.М., Розенфельд Б.И., Шифрин М.А. Очерки о совместной работе математиков и врачей. М.: Едиториал УРСС, 2005.
- Глаголева Е.Г. Гельфанд и школа // *Квант*, №1, 2004.

## Математика — одно из высших достижений человеческого духа и, одновременно, очень точный и адекватный язык, без которого физика и многие другие области были бы невозможны

знаменитая московская школа №2, и Всесоюзная заочная математическая школа (ВЗМШ), которую за 30 лет окончили более 70 тыс. человек. Израиль Моисеевич сам читал лекции и писал пособия для занятий, привлекал к работе со школьниками своих сотрудников и студентов. В 1990-х годах Гельфанд открыл филиал ВЗМШ в США (*Gelfand*

вые системы: биологии, медицины, психологии, лингвистики. Сам он считает неразвитость формализованного языка описания живых систем ахиллесовой пятой современной цивилизации: «Глобализация задач человечества требует адекватного языка... Я думаю, что знаю несколько важных слов в этом языке: "совесть", "абсолютная ценность

# ЗАЩИТИТЬ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНУЮ СОБСТВЕННОСТЬ

Можно ли стать миллионером на доходы от патента в России?

По мнению руководителя Роспатента Бориса Петровича Симонова, теоретически такая возможность существует. Но для этого необходимо умело коммерциализовать запатентованные технические решения



**Ж**урнал «В мире науки» неоднократно уделял внимание вопросам защиты интеллектуальной собственности как в США, так и в мире (см.: Коллинз Г. Их не остановить // ВМН, № 2, 2003; Коллинз Г. Патент на бесплатный сыр // ВМН, № 3, 2003; Стикс Г. Разрешение на эксперимент // ВМН, № 9, 2003; Стикс Г. Хозяева жизни // ВМН, № 5, 2006). Теперь мы возвращаемся к этой теме. А как обстоят дела в России?

## В интересах изобретателя

В России правовую охрану результатов интеллектуальной деятельности, в том числе, изобретение промышленных образцов, товарных знаков в соответствии с действующим законодательством, осуществляет Федеральная служба по интеллектуальной собственности, патентам и товарным знакам (Роспатент). Без правовой охраны таких результатов невозможно обеспечить их легальное введение в гражданский оборот, а также защитить интересы создателей современных научно-технических достижений.

Как отмечает глава Роспатента Б.П. Симонов, в наши дни изобретательская активность по всем видам объектов промышленной собственности резко возросла.

Однако, несмотря на положительные тенденции, Россия значительно отстает от развитых стран. Так, в США ежегодно подается примерно 280 тыс. заявок на изобретения, в Японии — 350 тыс., в ФРГ — 140 тыс., а в РФ — всего 30 тыс.

Патентная форма охраны промышленной собственности предоставляет исключительное право использования ее объектов патентообладателю, который может получать доходы от патента или от собственной хозяйственной деятельности согласно лицензионному договору с хозяйствующим субъектом или уступив патент. Однако поскольку изобретение всегда имеет как научную значимость, так и рыночную стоимость, автор или соавтор запатентованного служебного изобретения, решения, полезной модели или промышленного образца по закону имеет право на вознаграждение, соразмерное выгоде работодателя от его использования (размер и порядок выплаты вознаграждения оговариваются в договоре, заключаемом изобретателем с работодателем).

Кроме того, развитие новых технологий вносит свои коррективы в вопросы патентования. Например, если ранее охраняемый документ в области биотехнологий выдавали только на такие объекты, как вещество, штамм

Данные о количестве зарегистрированных договоров о передаче прав на охраняемые объекты промышленной собственности и предоставлении права на их использование

Показатели	2004	2005
Договоры об уступке патента	1892	1281*
Договоры исключительной лицензии	162	167
Договоры неисключительной лицензии	495	674
Всего зарегистрировано договоров	2549	2122
Поступило заявлений о предоставлении открытой лицензии	75	101
Опубликовано заявлений о предоставлении открытой лицензии	64	65

\* Количество патентов, в отношении которых заключены договоры, составило 1825. Общее количество договоров, зарегистрированных в 2005 г., уменьшилось по сравнению с 2004 г. на 17,8%, что обусловлено снижением количества договоров об уступке

микроорганизма, культуру клеток растений и животных, то начиная с 2003 г. под определение «продукт» попали консорциумы микроорганизмов, клеток, а также генетические конструкции, трансформированные клетки, трансгенные растения и животные, т.е. объекты, которые представляют непосредственный интерес для биотехнологической общественности всего мира. Методы получения и использования рекомбинантных ДНК, позволяющие осуществить перенос генетической информации из одних организмов в другие, открыли невиданные возможности целенаправленного манипулирования генетическим материалом. Но излишне широкое толкование права собственности на генетический материал может застопорить победное шествие биотехнологий.

### Пираты XXI века

Бурное развитие рыночных отношений в России привлекло особое внимание к проблеме защиты товарных знаков. Нередко компании, стремящиеся занять свое место под солнцем, подают заявки на регистрацию чужих широко известных товарных знаков, не имеющих правовой охраны на территории РФ. Наиболее распространена ситуация, когда пираты претендуют на марки, которые по каким-то причинам, например, в целях

экономии, не были своевременно зарегистрированы на имя их владельца.

Пострадавшие вынуждены оспаривать регистрацию в соответствии с Законом РФ «О товарных знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров», в частности, если обозначение может ввести потребителя в заблуждение относительно изготовителя товара. В настоящее время регистрация может быть оспорена и аннулирована на основании закона «О товарных знаках» (ст. 28), если связанные с ней действия правообладателя, а по существу пирата, признаны актом недобросовестной конкуренции.

Получив решение антимонопольного органа, который признает, что правообладатель недобросовестно зарегистрировал товарный знак на свое имя (например, зная, что он принадлежит иностранной компании), Роспатент обязан признать государственную регистрацию недействительной и прекратить правовую охрану товарного знака. «Правда, следует отметить, — говорит Б.П. Симонов, — что данная возможность не всегда используется, и иностранные компании до сих пор предпочитают выкупать у пиратов свои же знаки». Таковы российские реалии.

Беседовал Дмитрий Мисюров

Количество вынесенных Палатой по патентным спорам решений в распределении по объектам промышленной собственности

Решения	Изобретение		Полезная модель		Промышленный образец		Товарный знак	
	2004	2005	2004	2005	2004	2005	2004	2005
По возражениям на решения экспертизы	119	102	3	6	2	—	817	516
По возражениям против предоставления правовой охраны	74	85	55	80	18	16	312	374
По заявлениям	—	—	—	—	—	—	646	736
Всего	193	187	58	86	20	16	1775	1626

Количество решений, принятых Палатой по патентным спорам в 2005 г. по товарным знакам, превысило количество решений, принятых по другим видам объектов промышленной собственности, более чем в 5 раз. Палата по патентным спорам подчиняется Роспатенту

# зажечь звезду НА ЗЕМЛЕ

Разработчики проекта ИТЭР награждены  
премией «Глобальная энергия-2006»



Академик РАН, директор Института ядерного синтеза (ИЯС) Российского научного центра «Курчатовский институт» Валентин Пантелеймонович Смирнов

**П**опыткой зажечь звезду на Земле слегка романтично, но в целом верно можно назвать усилия человечества по овладению энергией управляемого термоядерного синтеза (УТС). Реакции слияния ядер легких элементов в более тяжелые, сопровождающиеся выделением энергии, происходят лишь внутри звезд. Однако в скором

времени, возможно, такая реакция произойдет на Земле. Строительство первого экспериментального термоядерного реактора (ИТЭР или *ITER*, от *International Thermonuclear Experimental Reactor*) должно начаться уже в текущем году. Исследователи иногда шутят, что ИТЭР строит половина человечества. И это сложно назвать большим преувеличением после того как к исходным участникам проекта — России, ЕС, Японии и США — присоединились такие страны, как Индия и Китай.

Для России проект ИТЭР имеет особенное значение, так как в термоядерных исследованиях наша страна всегда была очень сильна. Советский Союз был первым, кто снял секретность с работ по УТС и вынес проблему на международное обсуждение. Во второй половине 1980-х гг. именно СССР выступил инициатором международного проекта по анализу и разработке схемы и конструкции первого экспериментального термоядерного реактора, который сейчас и известен под аббревиатурой ИТЭР.

О продвижении исследований в области УТС, о некоторых перспективных направлениях, о состоянии дел в строительстве ИТЭР, о российской термоядерной программе рассказывает академик РАН Валентин Пантелеймонович Смирнов, директор Института ядерного синтеза (ИЯС)

Российского научного центра «Курчатовский институт».

## Удерживать магнитом или взрывом?

Одна из основных проблем управляемого термоядерного синтеза — как предохранить топливо (разогретую плазму) от контакта с охлаждающими стенками реактора, что мгновенно приводит к ее охлаждению. Сейчас существует два способа удержания: магнитное и инерционное. Хронологически раньше прочих стал развиваться магнитный способ удержания, и первыми его оценку дали академик Игорь Евгеньевич Тамм и Андрей Дмитриевич Сахаров. Работы в области инерционного удержания начались позже. Оно основано на осуществлении небольших последовательных термоядерных взрывов, во время которых выделяется энергия. В этом случае вещество удерживает сила инерции, и термоядерная реакция идет до тех пор, пока вещество не разлетается. Часто проводится аналогия с тем, что происходит в автомобилях, где каждый раз в цилиндре взрывается порция горючей смеси и толкает поршень.

К проблеме магнитного удержания специалисты подходят по-разному. В Институте атомной энергии (ныне РНЦ «Курчатовский институт») на основе идей, заложенных Таммом



и Сахаровым, развивалась система «токамак» (тороидальные камеры с магнитными катушками), в США получило большую популярность другое направление — стеллараторы. Их главное различие в следующем: в токамаке по самой плазме течет электрический ток, тогда как в стеллараторе такого нет. Сегодня самой «продвинутой» системой термоядерного синтеза считается токамак, и именно этот механизм лежит в основе ИТЭР.

Были предложены и другие способы удержания, которые мы называем альтернативными. Для того чтобы параметры плазмы в них достигли уровня, получаемого в токамаках, необходимы еще многие годы. Однако в будущем, возможно, они станут основой для различных типов термоядерных реакторов. И «кандидат номер один» для альтернативного реактора — стелларатор, который имеет некоторые потенциальные преимущества: ему

мощность, затрачиваемую на создание и поддержание плазмы, позволит говорить о дальнейшем развитии термоядерной энергетики.

### Новые возможности

Строительство ИТЭР займет около 8 лет, после чего последуют эксперименты, которые имеют несколько целей. Во-первых, ИТЭР должен продемонстрировать выделение тепловой мощности на уровне 500 МВт, что должно в 10 раз превзойти мощность, затрачиваемую на разогрев и поддержание плазмы. Это будет происходить в так называемом индукционном режиме поддержания тока, когда длительность импульса ограничена 400 с (для ИТЭР), после чего надо остановиться, перезарядить некоторые системы и снова подать импульс тока в плазму. Но оказалось, что существуют возможности поддержания тока в плазме без привлечения внешнего азимутального электрического поля. Тогда то

может обеспечить городок с населением около 20–50 тыс.

Следующий за ИТЭР международный термоядерный реактор ДЕМО будет построен, как ожидается по оптимистическому сценарию, уже в 2030-е гг. Его мощность должна подняться по сравнению с ИТЭР в 5 раз и достичь 1 ГВт электрической мощности. В наши дни на таком уровне работают самые мощные ядерные реакторы. Как только ДЕМО докажет свою работоспособность, должно начаться проектирование и строительство промышленной станции. По европейскому сценарию *Fast Track*, который направлен на скорейшее продвижение термояда в промышленность, первая опытно-промышленная термоядерная станция может быть построена уже в 2045–50-х гг.

### Из чего строится ИТЭР?

Конструкционные материалы — одна из ключевых проблем термоядерной энергетики, развитие которой стало возможным благодаря развитию магнитных систем из сверхпроводящих материалов. (Руководителем работ для первых в мире токамаков на основе такой технологии был член-корреспондент РАН Н.А. Черноплеков). И если бы не сверхпроводимость, то и ситуация в области магнитного удержания была бы совсем иной. Ведь если осуществлять магнитное удержание с помощью обычных катушек с медными витками, по которым протекает ток, то в них будет выделяться значительная энергия, которую необходимо отводить, в то время как проводник без электрического сопротивления совершенно не нагревается.

Для будущих реакторов необходимо разрабатывать материалы, которые обладали бы наименьшей степенью активации и наибольшим сроком службы. Работы в данном направлении ведутся во всем мире. Во-первых, нужно создать материалы с низким уровнем активации и с высокой рабочей температурой. Во-вторых, они должны выдерживать значительное нейтронное облучение.

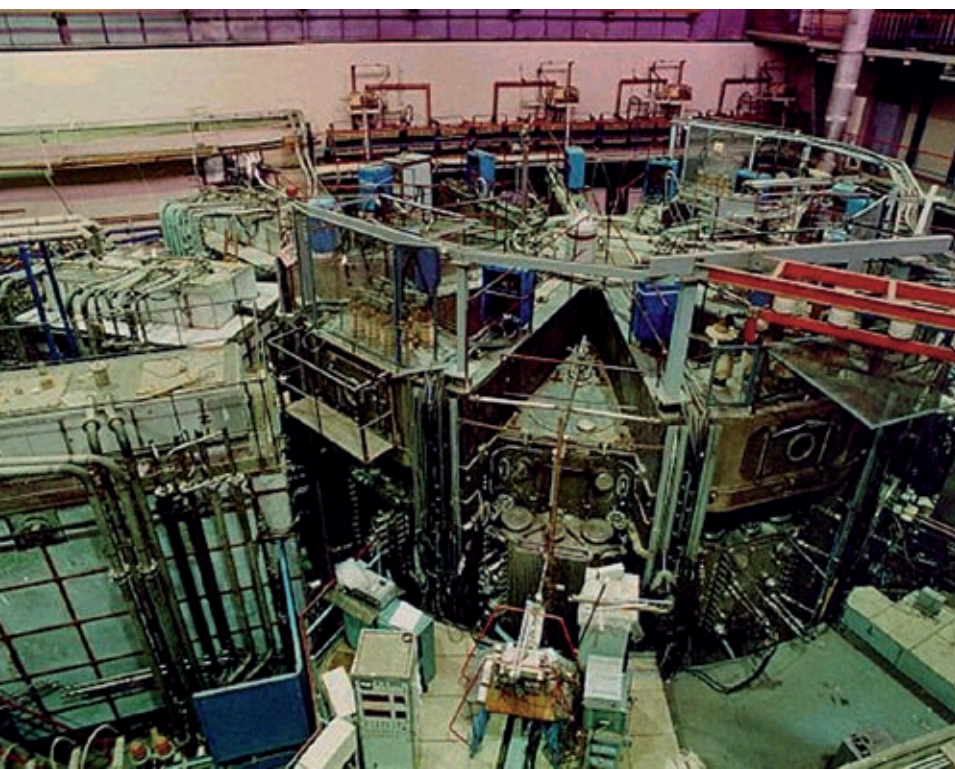
## Строительство первого экспериментального термоядерного реактора должно начаться уже в текущем году

не нужен ток, следовательно, плазма в нем более устойчива, чем в токамаке. Но, по оценкам экспертов, реактор-стелларатор будет иметь значительно большие размеры, чем токамак, а это влечет за собой увеличение стоимости. В этом направлении сегодня активно работают Европа, Япония и США. Россия очень тесно сотрудничает с Германией, где будет сооружаться самый большой на данный момент стелларатор *Wendelstein-7X*. Но могут возникнуть и другие системы: например, система с обращенным магнитным полем, магнитные ловушки нового типа, возможно, будет использоваться инерционное удержание.

Однако нельзя сказать, что успех ИТЭР не важен для прочих направлений удержания плазмы. Создание работающего реактора, мощность которого существенно превосходит

токамак становится полностью стационарной системой. Время импульса в этом случае ограничено для него только техническими особенностями используемых энергетических систем, и для ИТЭР составляет 3 тыс. с.

Кроме того, ИТЭР должен изучить особенности физики горячей термоядерной плазмы с этим уровнем горения и продемонстрировать работоспособность ключевых технологий, обеспечивающих поддержание плазмы в термоядерном реакторе. Сам ИТЭР еще не предназначен для того, чтобы коммерчески вырабатывать электроэнергию, но он уже имеет промышленные или, скажем так, полупромышленные масштабы. Если принять КПД преобразования тепловой энергии в электрическую равным 30%, то электрическая мощность ИТЭР могла бы составить около 100–150 МВт, что, теоретически,



Токамак T-15

Предполагается, что наряду с ИТЭР будет построен материаловедческий нейтронный источник, на котором будут проведены испытания таких материалов. Пока же в ИТЭР будут использованы обычные материалы (в частности, стали).

### Об альтернативном топливе

В качестве термоядерного горючего на ИТЭР будут использоваться тяжелые изотопы водорода — дейтерий и тритий ( $D-T$ ), точнее, дейтерий и литий, поскольку тритий получается из лития путем облучения его нейтронами. В настоящее время много говорят о возможном реакторе на другом топливе — дейтерии и изотопе гелия, гелии-3 ( $D-He3$ ). Но требования к системе, которая реализует реакцию на  $D-He3$ , существенно выше, т.к. температура, необходимая для зажигания такой реакции, в 10 раз больше, чем для  $D-T$  — не 100 млн. градусов, а 1 млрд. Такие требования означают, что нужно создавать новый класс установок, разрабатывать новые технические решения, строить физические

модели и т. д. Не исключено, что потребуются еще несколько десятилетий, прежде чем термоядерная реакция на новом топливе станет реальностью. Кроме того, гелия-3 на Земле очень мало, его надо завозить с Луны, предварительно создав там добывающие предприятия. Поэтому отношение к термоядерной реакции с  $He3$  особое: это физически не запрещено, и задача сама по себе интересная, но очень сложная и дорогая. И поэтому вначале надо решить более реальную задачу. Но работы в данной области, если исследователи будут их проводить, могут привести к новым типам реакторов на  $D-T$ , которые могут оказаться экономически привлекательными.

### О термоядерной программе России

РНЦ «Курчатовский институт» — ведущая организация по подготовке концепции развития термоядерной энергетики России, которая в настоящее время разрабатывается в Федеральном агентстве по атомной энергии по поручению Президента

РФ. Она должна быть представлена в конце текущего года. Термоядерная программа России будет базироваться, во-первых, на активном участии в программе ИТЭР, во-вторых, на проведении физических исследований в поддержку ИТЭР на существующих в нашей стране токамаках. Предполагается, что в случае одобрения правительства работы по термоядерному синтезу, проводимые в рамках национальной программы, будут базироваться на установке токамак T-15 (сегодня мы лишены возможности работать на ней из-за отсутствия средств), расположенной в ИЯС, и сопровождающих ее малых машинах.

В области альтернативных направлений мы также будем продолжать работу, несмотря на то, что активность здесь гораздо меньше. В настоящее время ситуация с альтернативными методами термоядерного синтеза в России такова. В Институте общей физики Академии наук (ИОФАН) работает стеллатор, а в Институте ядерной физики (ИЯФ) в Новосибирске — установки с магнитными ловушками. Наконец, есть небольшие, университетского масштаба, работы по альтернативным проектам, которые проводятся в Московском инженерно-физическом институте (МИФИ), в Московском государственном институте радиотехники, электроники и автоматики (МИРЭА) и в Санкт-Петербургском государственном политехническом университете. Ряд работ по так называемым компактным торах (системы с обращенным магнитным полем) проводился в Троицком институте инновационных и термоядерных исследований (ТРИНИТИ), но сейчас, к сожалению, нет средств, чтобы их продолжать.

Предполагается, что национальная программа по развитию термоядерной энергетики России будет сочетаться с прямым участием в проекте ИТЭР в рамках отдельной федеральной целевой программы по участию России в проекте ИТЭР, которая должна начаться с 2007 г. Кроме того, возможно, Россия вместе с мировым сообществом будет

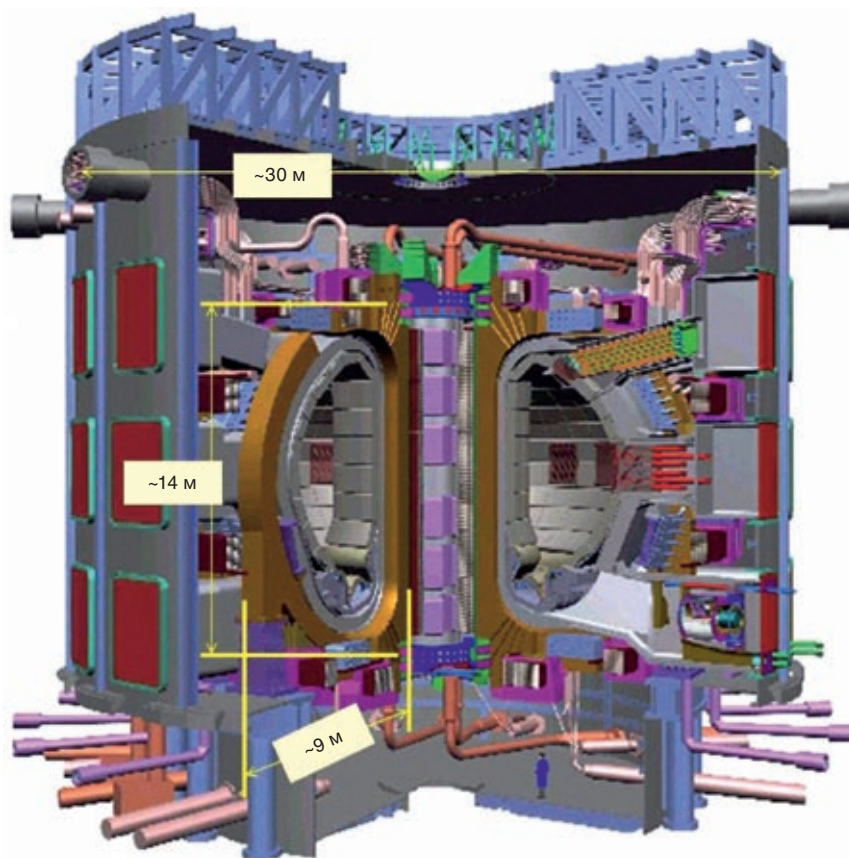
участвовать в сооружении следующего термоядерного реактора ДЭМО, так чтобы к 2030–35 гг. мы смогли бы начать проектирование российского опытно-промышленного энергетического термоядерного реактора.

### ИТЭР — не только энергия

Может показаться удивительным, но термоядерные исследования уже в значительной степени оправдали себя, еще не дав пригодной к использованию энергии. Эта область очень хорошо демонстрирует, как решение практической задачи (создание новой термоядерной энергетики) потребовало развития новой области фундаментальной физики — физики горячей плазмы. Для достижения уникальных параметров приходилось разрабатывать и внедрять новые технологии, которые, как оказывалось позже, могли бы решить уже многие промышленные задачи.

Исследования в данной области иногда дают самые неожиданные результаты. Взять хотя бы такие своеобразные «отходы» термоядерных исследований, как плазменные двигатели для космических аппаратов, разработанные сотрудником ИЯС профессором Алексеем Ивановичем Морозовым.

Не исключено, что в будущем термоядерный реактор будет использоваться для переработки отработанного ядерного топлива (ОЯТ) атомных реакторов. В чем здесь состоит проблема? При реакции деления об-



Проектный рисунок реактора ИТЭР

2006). Но если поместить трансуранный в бланкеты термоядерных реакторов, то под воздействием нейтронного излучения плазмы они будут превращаться в вещества с более коротким временем жизни. Правда, на это требуется определенное время. Оценки показывают, что, на-

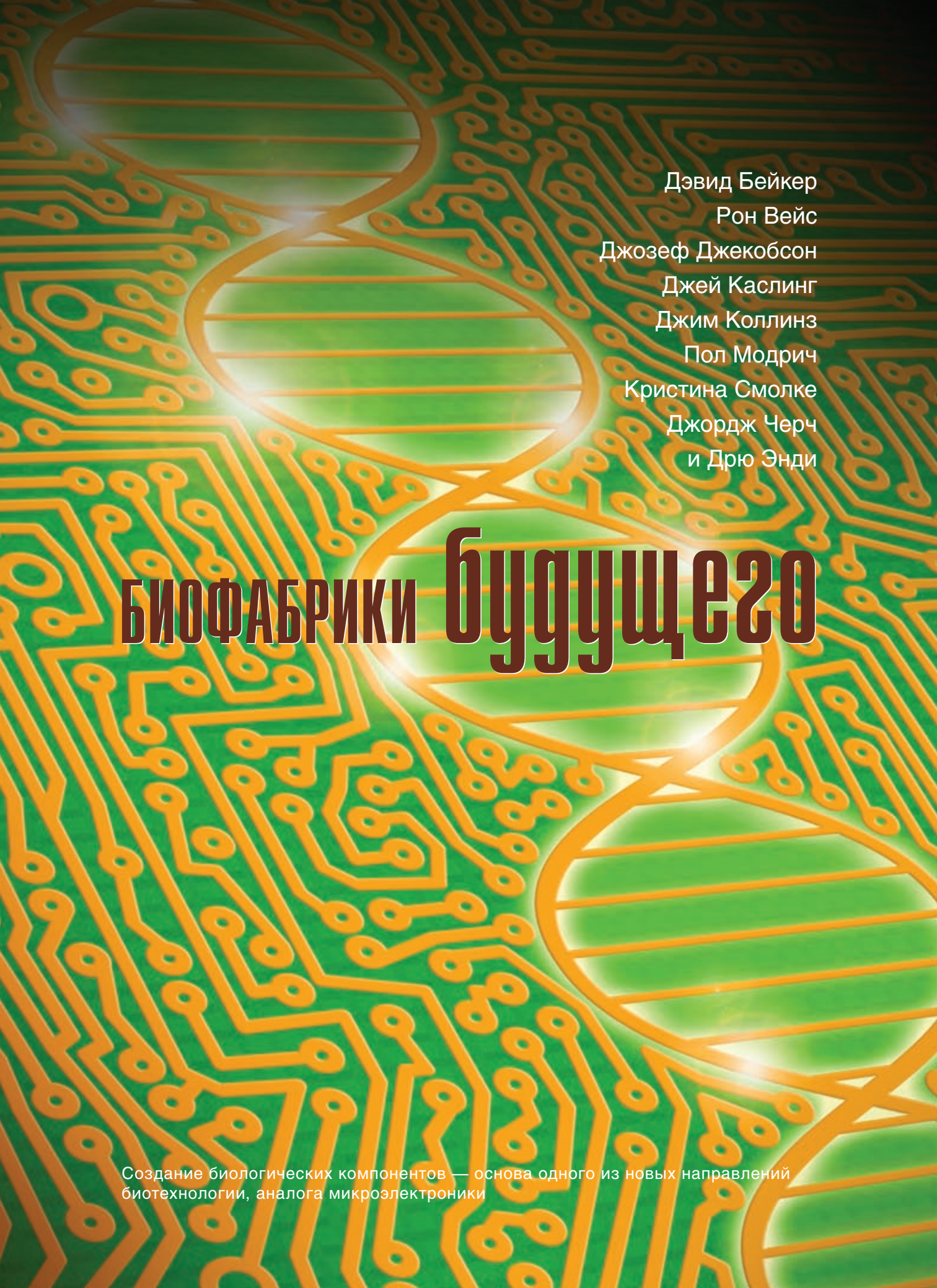
Для России участие в проекте ИТЭР имело еще одно принципиальное значение: благодаря качественной работе наших коллег в международной центральной команде, российские коллективы, занятые в ИТЭР, заключали контракты на выполнение работ уже по другим направлениям физики и техники. Разбирая на коллегии Федерального агентства по атомной энергии работу по ИТЭР, мы подсчитали, сколько было затрачено на поддержание термоядерных исследований и сколько было заключено международных контрактов, которые стали возможны благодаря участию России в этом проекте. В результате две суммы оказались примерно одинаковыми. Заплатив определенные деньги, Россия привлекла новые заказы в области высоких технологий и таким образом смогла в то сложное время сохранить многие коллективы.

Беседовала Ольга Закутняя

## Конструкционные материалы — одна из ключевых проблем термоядерной энергетики

разуются трансурановые элементы с очень продолжительным временем жизни. Их необходимо либо перерабатывать, причем таким образом, чтобы нельзя было добыть плутоний для создания атомной бомбы, либо хранить, для чего требуются огромные резервуары (см.: Глазер А., фон Хиппел Ф. *Противостоять ядерному терроризму* // ВМН, № 6,

пример, 1/8 мощности ИТЭР достаточно для того, чтобы перерабатывать топливо всех атомных станций России. В настоящее время международное термоядерное сообщество периодически проводит совещания, где анализируются возможности и различные технические схемы трансмутации ОЯТ на термоядерных установках.



Дэвид Бейкер  
Рон Вейс  
Джозеф Джекобсон  
Джей Каслинг  
Джим Коллинз  
Пол Модрич  
Кристина Смолке  
Джордж Черч  
и Дрю Энди

# БИОФАБРИКИ **будущего**

Создание биологических компонентов — основа одного из новых направлений биотехнологии, аналога микроэлектроники

Принципы  
и методы,  
заимствованные  
из микроэлектроники,  
помогут  
биотехнологии  
преодолеть рубеж,  
который отделяет  
ручное производство  
от промышленного

Словосочетание «генная инженерия» вошло в научный лексикон более 30 лет назад, а методы рекомбинантных ДНК стали в наши дни основным инструментом молекулярной биологии. Однако работа биотехнологов пока имеет мало общего с той, что осуществляют инженеры и конструкторы. Тому есть две причины. Прежде всего, инструменты, применяемые для создания биологических систем, пока еще не столь точны и универсальны, как те, что имеются в распоряжении других специалистов. Не менее важны и различия в самих методах и подходах, используемых в биотехнологии с одной стороны, в инженерных науках — с другой, и здесь биотехнологии предстоит многое позаимствовать из микроэлектроники.

Революция в электронной технике началась после того, как в 1957 г. Джин Хоерни (Jean Hoerni), сотрудник небольшой компании *Fairchild Semiconductor* — прародительницы нынешней «Силиконовой долины», — разработал планарную технологию, основанную на последовательном наслаивании на кремниевой пластинке полупроводниковых и других материалов с использованием матриц, называемых фотомасками. Новый подход позволял создавать точные интегральные цепи и легко модифицировать их, просто заменяя фотомаски. Вскоре были созданы общедоступные библиотеки простых микроцепей, и любой желающий мог собрать из деталей необходимое ему сложное устройство.

Сочетание технологических и методологических инноваций в разработке и производстве полупроводниковых чипов привело к созданию одной из наиболее успешных парадигм за все время существования инженерной науки, могущей использоваться в качестве модели и в зарождающейся технической отрасли, связанной с производством искусственных биологических систем.

Пока генная инженерия остается по существу «ручным» производством. По словам Тома Найта (Tom Knight) из лаборатории искусствен-

ного интеллекта в Массачусетском технологическом институте, «недостаточная стандартизация методов сборки нуклеотидных последовательностей приводит к тому, что такая процедура оказывается каждый раз не только инструментом при постановке конкретного эксперимента, но и самим экспериментом».

Стандартизация биотехнологических методов и тех приемов, что используются при конструировании «деталей», позволит создать библиотеки совместимых друг с другом «заготовок» и тем самым заложить основы производства биологических систем. Такое разграничение концептуальной стороны дела и собственно производства позволит специалистам в области биоинженерии использовать всю мощь современных технологий, таких как компьютерное моделирование, для преодоления тех сложностей, которые неизбежно возникают при работе с биологическими объектами. Члены нашей группы уже приступили к составлению перечня и разработке необходимого оборудования и методов, которые послужили бы основой для создания «биофабрик».

### Детали только высшего качества

Биологическими эквивалентами транзисторов (основных компонентов электронных цепей) считаются гены, длинные сегменты ДНК со строго определенной последовательностью нуклеотидов. Для создания генетических цепей нужно научиться быстро, надежно и с минимальными затратами синтезировать длинные фрагменты ДНК.

Двадцать лет назад Марвин Карузерс (Marvin N. Caruthers) из Колорадского университета в Боулдере, опираясь на работы своих предшественников, создал систему синтеза одноцепочечной ДНК, используя химические свойства последней. Как известно, молекула ДНК состоит из четырех нуклеотидов, отличающихся друг от друга тем, какое из четырех азотистых оснований входит в их состав: аденин (А), цитозин (С), гуанин (G) или тимин (Т). ►

Основания, принадлежащие нуклеотидам из разных цепей одной молекулы ДНК, образуют комплементарные пары: А – Т и G – C. Сама двухцепочечная молекула ДНК скручена в виде двойной спирали, которая стабилизируется водородными связями между основаниями противоположных цепей и межплоскостными взаимодействиями нуклеотидов вдоль цепей (стекинг-взаимодействие).

Метод Карузерса, известный как фосфорамидитный метод химиче-

масштабнее, чем те, что удается получить данным методом. Даже совсем простая цепочка генов может состоять из нескольких тысяч звеньев. А геном такого крошечного организма, как бактерия, иногда содержит несколько миллионов нуклеотидов.

Живые организмы используют для синтеза своих ДНК ферменты — различные полимеразы. Они способны присоединять до 500 нуклеотидов в секунду, исправляя по ходу дела ошибки, вероятность которых

клеотидами) длиной 50–70 звеньев. Их синтезируют одновременно прямо в ячейках подложки фосфорамидитным методом. На одном квадратном сантиметре подложки содержится миллион таких ячеек (точек). Каждая из них в нашем устройстве имеет диаметр около 30 мкм и из нее «растут» до 10 млн. олигонуклеотидов. Чтобы иметь возможность выборочно изымать их из системы, мы присоединили к ним отщепляемые линкеры.

Олигонуклеотиды из разных точек имеют перекрывающиеся концевые последовательности, так что из них можно в дальнейшем собирать более длинные сегменты ДНК, например, целые гены. Следует заметить, что в процессе синтеза нуклеотидных последовательностей возможны ошибки, и каждый «неправильный» олигонуклеотид должен быть выявлен и удален, для чего мы используем две разные корректирующие системы.

Первая включает синтез так называемых олигонуклеотидов-селекторов, комплементарных целевым (их получают с помощью такой же мультиплексной системы, как и та, что описана выше). Селекторные олигонуклеотиды отсоединяют от подложки и инкубируют их с олигонуклеотидами, фиксированными на первой матрице. В результате гибридизации взаимно комплементарных олигоцепей образуются двухцепочечные сегменты ДНК. Любое несоответствие между первыми и вторыми олигонуклеотидами приводит к нарушению в спаривании оснований и указывает на наличие ошибки в последовательности. Такой олигонуклеотид сразу отбраковывается. Конечно, ошибки могут содержать не только целевые олигонуклеотиды, но и селекторные, несмотря на то, что их получали тем же способом, но вероятность, что ошибочная последовательность из одного набора найдет себе комплементарного «партнера» из другого, крайне мала. В результате первого этапа коррекции и отбраковки мы получаем набор олигонуклеотидов, содержащий всего одну ошибку на 1300 звеньев.

## Биотехнология предполагает другую систему взглядов как на уже существующие биологические «машины», так и на конструирование новых

ского синтеза в твердой фазе, до сих пор остается основой большинства коммерческих производств ДНК. Процесс начинается с фиксации первого нуклеотида на инертном твердом носителе (обычно пористом стеклянном шарике). После обработки трихлоруксусной кислотой он приобретает способность присоединять следующий нуклеотид, добавленный в реакционную смесь. Далее вновь проводят обработку кислотой, присоединяют следующий нуклеотид и т.д. Многократно повторяя такой цикл, можно синтезировать любую нуклеотидную последовательность, причем вероятность ошибки составит примерно  $10^{-2}$ .

Однако многие генетические конструкции, которые хотелось бы создавать биотехнологам, гораздо

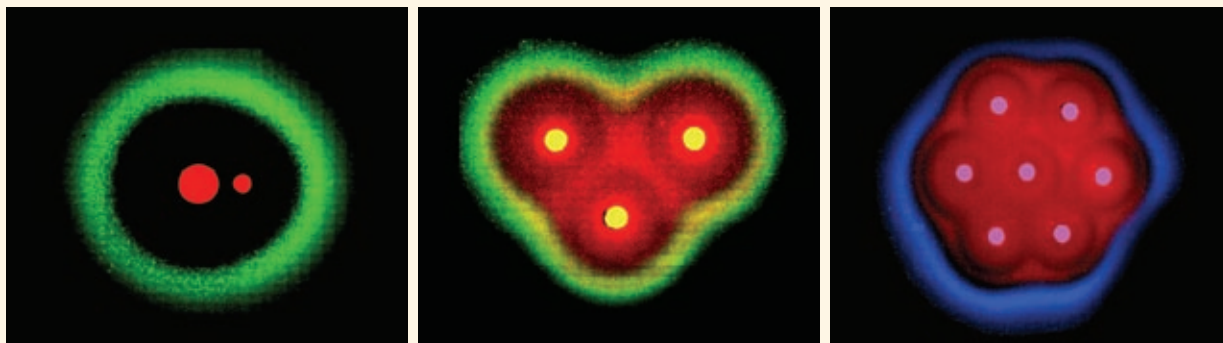
равна примерно  $10^{-9}$ . По всем показателям клеточная биосинтетическая машина превосходит самый лучший ДНК-синтезатор в триллион раз (последнему на присоединение каждого очередного звена нужно 300 секунд). Более того, *in vivo* в репликации длинного генома (например, бактериального) одновременно участвуют несколько полимераз, суммарная «производительность» которых составляет 5 млн. нуклеотидов за 20 мин.

Один из нас (Дж. Черч) попытался реализовать такой параллелизм *in vitro*, приспособив уже существующую технологию мультиплексных систем, основой которых служит твердая подложка с фиксированными на ней короткими одноцепочечными сегментами ДНК (олигону-

### ОБЗОР: БИОЛОГИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ НА ПОТОКЕ

- Гибкая, надежная технология сборки в сочетании со стандартизированными методами и созданием обширного набора деталей способствовала налаживанию массового производства полупроводниковых чипов, что позволило конструировать необычайно сложные электронные устройства самого разного назначения.
- Используя аналогичный подход, биоинженеры могут собирать изолированные системы из биологических деталей.
- Инженерные принципы и методы уже используются рядом биотехнологических компаний для получения коммерческих продуктов. Теперь очень важно обучить инженерным подходам как можно больше молекулярных биологов.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ УСТРОЙСТВА



Такие узоры образуют колонии бактериальных клеток в ответ на сигналы, которые посылают клетки-«передатчики». Сигналами служат химические вещества, которые секретируются «передатчиками», расположенными в центре бактериального газона из генетически модифицированных клеток *E.coli*. Получив команду, клетка-«приемник» начинает синтезировать флуоресцирующий белок. Длина волны флуоресценции (цвет белка) зависит от расстояния между клеткой-«приемником» и «передатчиком», т.е. от концентрации сигнальных молекул. Изменяя местоположение «передатчиков», можно создавать все более сложные узоры. Такую искусственную многоклеточную систему можно использовать в исследовательских целях, чтобы понять действие сигнальных механизмов *in vivo*, например, их роль в процессе роста и развития организмов. Аналогичные принципы можно применять в тканевой инженерии для производства различных материалов и изготовления биодатчиков

Вторая корректирующая система представляет собой точную копию той, что функционирует в живых организмах. Один из нас (П. Модрич) 10 лет назад впервые воссоздал в деталях весь процесс и назвал систему *Mut S, L, H*. Если при гибридизации цепей ДНК нарушается каноническое правило спаривания А – Т, G – С, то в этом месте в двойной спирали появляется дефект. *MutS*, природный белок, распознает нарушения, связывается с тем участком ДНК, где оно произошло, и привлекает два других белка, *MutL* и *MutH*, к коррекции ошибки. Дж. Джекобсон в сотрудничестве с Питером Карром (Peter Carr) из Массачусетского технологического института, используя данную систему, уменьшил вероятность ошибки синтеза ДНК до  $10^{-4}$ , что вполне приемлемо при сборке небольших цепочек генов.

Параллелизм в синтезе ДНК и использование систем коррекции позволяют собирать протяженные, почти не содержащие ошибок генетические элементы гораздо быстрее и при меньших затратах, чем раньше, что создает необходимую базу для производства биодеталей,

которое, как и в случае с полупроводниками, будет быстро совершенствоваться.

**В сотрудничестве с природой**

Одной из первых задач, поставленных нашей группой, был поиск новых подходов к лечению заболеваний с использованием технологии *bio-fab*. Двое из нас (Дж. Каслинг и Д. Бейкер) возглавляли лаборатории, которые участвовали в разработке способов борьбы с наиболее опасными для человечества инфекционными заболеваниями: малярией и СПИДом. Несмотря на то, что мы работали с самыми разными терапевтическими средствами, обе группы предполагали использовать полученные искусственным путем длинные сегменты

ДНК с заданной нуклеотидной последовательностью.

Так «приветствовали» участников конкурса *iGEM* 2004 г. светящиеся бактерии. Устройство изготовила группа исследователей из Техасского университета в Остине. В клетки *E.coli* были встроены генетические конструкции, отвечающие за прием световых сигналов и ответную флуоресценцию. На экране (био пленке) вспыхивали световые картиннки. Устройство позволяло просматривать «биофильмы». В соответствии с традициями компьютерного программирования, разработчики приветствовали аудиторию высвеченной на экране фразой *Hello World*

ДНК с заданной нуклеотидной последовательностью.

Что касается малярии, то по крайней мере один препарат, который позволяет уничтожить возбудителя в организме инфицированного, уже найден. Его основой стало вещество природного происхождения *C-15*-сесквитерпен (более известное как артемизинин), синтезируемое растением *Artemisia annua*. Однако получаемого продукта слишком мало, чтобы удовлетворить тот колоссальный спрос, который на него существует. Кроме того, он не по ▶



COURTESY OF RON WEISS Princeton University, (top); AARON CHEVALIERI UNIVERSITY OF TEXAS AT AUSTIN UNIVERSITY OF CALIFORNIA, SAN FRANCISCO (bottom)

## ПРЕИМУЩЕСТВА ИЕРАРХИЧЕСКОГО ПОДХОДА

Большую пользу биоинженерам может принести заимствование подходов и методов, применяемых в микроэлектронике. Благодаря стандартизации технологических приемов разработчики микрочипов могли сосредоточиться на конструировании и создании микроцепей, другие специалисты собирали электронные компоненты, третьи — устройства и т.д. Такой же иерархический подход можно использовать в биоинженерии при создании сложных конструкций. В результате *bio-fab*-конструктор, работающий на уровне целых систем, должен думать только о том, какие устройства ему использовать и как их соединить друг с другом, чтобы достичь поставленной цели, и не заниматься созданием самих деталей. Точно так же разработчик механизмов должен иметь представление лишь о функциях составляющих элементов и заботиться об их совместимости, а создатель элементов — понимать, как устроен каждый из них, но в его задачу не входит изготовление «начинки» — синтез ДНК

### РАЗДЕЛЕНИЕ ТРУДА

#### Интегральные системы

Сочетание биологических устройств, которые выполняют заданные функции. Например, система из трех инверторов работает как осциллятор



#### Устройства

Сочетание биологических деталей с определенными функциями. Один инвертор может получать на вход «высокий» сигнал и преобразовывать его в «низкий». Введение понятия «стандартный сигнал» — число «срабатываний» (оборотов) полимеразы в секунду — облегчает объединение устройств в систему



#### Детали

Генетические конструкции с заданными функциями. Например, транскрипционный оператор #R0051 представляет собой сегмент ДНК, который работает в паре со специфическим белком (в данном случае — #C0051) и регулирует активность генов. Из стандартных деталей с четкой спецификацией можно собрать разные устройства



Деталь #: R0051  
 Тип: транскрипционный оператор  
 Семейство: Белок  
 Активность: 0 – 2 PoPS  
 Дополнительный компонент: C0051  
 Клетка: кишечная бактерия  
 Лицензия: Public

#### ДНК

Сегменты ДНК с заданной нуклеотидной последовательностью для изготовления деталей. Их синтезируют в специализированных лабораториях и доставляют в готовом виде к месту сборки. Разработка методов быстрого синтеза с низкой частотой ошибок позволила превратить эту процедуру в рутинную



Заданная последовательность  
 taacacgcgtgcgtgtgac-  
 tattaccctctgccggtgag-  
 aatgggtgc

Доставка синтезированной ДНК

карману жителям беднейших стран, больше других страдающих от малярии.

Поэтому группа Каслинга пять лет назад начала работать над получением копии набора генов, обеспечивающих синтез артемизинина в клетках растения. Конечной целью было встраивание новой генетической конструкции в дрожжевые клетки и ее модификации с целью повышения выхода продукта.

Пока удалось внести изменения в набор генов, отвечающих за синтез предшественника артемизинина — аморфадеина. В результате уровень его синтеза увеличился в 100 тыс. раз по сравнению с таковым для немодифицированной конструкции, встроенной в бактериальную клетку. Теперь предстоит модифицировать остальную часть биосинтетического пути, включающую гены, которые отвечают за синтез артемизинина.

Вся цепочка состоит из девяти генов длиной в среднем 1500 пар нуклеотидов каждый, что составляет в сумме примерно 13 тыс. пар. Такую общую длину будет иметь и каждая новая версия конструкции. Хотелось бы также получить по отдельности разные варианты всех генов системы, чтобы можно было выбрать лучшую комбинацию. При наличии всего двух вариантов каждого гена мы получим 2<sup>9</sup>,



т.е. 512 конструкций, включающих в сумме 6 млн. пар. Такие масштабы не по силам традиционным способам синтеза ДНК, но вполне осуществимы методом синтеза на микрочипах. Технология, аналогичная той, что позволяет наладить масштабное производство генетических конструкций, может применяться и для создания новых белков: синтетических ферментов, катализирующих определенные стадии биосинтеза или процессы, обеспечивающие нейтрализацию различных

числе и появившихся недавно. Так, использование преимуществ высокоскоростных дешевых способов секвенирования ДНК (см.: Черч Дж. Каждому — по геному // ВМН, №4, 2006) и *bio-fab*-методов синтеза позволяет идентифицировать вирус атипичной пневмонии или какой-нибудь новый штамм вируса гриппа и создавать белковые вакцины против них гораздо быстрее, чем делается сейчас.

Разумеется, *bio-fab* — не просто набор высокоскоростных методов

кодировали белки *TetR*, *LacI* и *λCl* соответственно. Чтобы началась трансляция любого гена (синтеза белка), фермент ДНК-полимераза должен связаться с промотором — регулярным участком, предшествующим гену. Полимераза транскрибирует ген с образованием матричной РНК (мРНК), на которой затем синтезируется белок. Если по каким-либо причинам полимераза не может связаться с промотором, то ген не транскрибируется и белок не образуется.

Белковые продукты генов, создающие цепь в опыте Эловица и Лейблера, избирательно связывались с промоторами других генов. Например, белок *LacI* мог взаимодействовать с промотором гена *tetR*, белок *λCl* — с промотором *lacI*-гена, а белок *TetR* — с промотором гена *λCl*. В результате таких перекрестных взаимодействий белковый продукт одного гена мог блокировать связывание полимеразы с промотором другого гена. Синтез белков происходил в колебательном режиме: при избытке *LacI* ген *tetR* выключался, поскольку его продукт не образовывался, ничто не мешало работе ▶

## Будущее биотехнологии во многом зависит от создания групп специалистов, каждая из которых будет заниматься разработкой какой-то одной части системы

загрязнений, либо высокоспецифичных ферментов для генной терапии или уничтожения патогенов. Группа Бейкера занимается сейчас разработкой компьютерных программ для конструирования новых белковых структур, в том числе имитирующих основные свойства поверхностных белков ВИЧ. Такие белковые конструкции уже апробируются как основа возможных вакцин.

Конечно, компьютерное моделирование не гарантирует, что каждый новый белок будет обладать нужными свойствами, однако можно сделать десятки и даже сотни вариантов и затем испробовать их. Если перевести всю необходимую для этого информацию с языка аминокислот на язык нуклеотидов, то мы увидим, что потребуется синтезировать нуклеотидные последовательности суммарной длиной в сотни тысяч звеньев. Будучи непосильной для ныне существующих технологий, такая задача вполне решается с использованием *bio-fab*-методов даже первого поколения.

Проекты, цель которых — синтез новых белков, кандидатов на роль препаратов против малярии и ВИЧ, демонстрируют возможности технологии *bio-fab*. С ее помощью можно будет создавать новые средства против множества заболеваний, в том

числе и другая, заимствованная у технических наук, система взглядов на существующие биологические «машины» и на конструирование новых.

### Детали биологического конструктора

В 2000-м г. Майкл Эловиц (Michael Elowitz) и Станислас Лейблер (Stanislas Leibler), работавшие тогда в Принстонском университете, а также один из нас (Дж. Коллинз) с коллегами Тимом Гарднером (Tim Gardner) и Чарлзом Кантором (Charles Cantor) из Бостонского университета собрали из биологических деталей простейшие генетические устройства — осциллятор и тумблер. О том, что подобные конструкции используются для регуляции работы генов живыми организмами, ученые знают уже более 25 лет, но искусственные генетические системы были созданы впервые.

Приступая к исследованиям, Эловиц и Лейблер полагали, что им удастся сконструировать биологические часы, которые помогли бы разобраться в работе аналогичных механизмов у естественных живых организмов. Их генетическая цепочка представляла собой кольцевую ДНК (плазмиду), состоящую из трех генов: *tetR*, *lacI* и *λCl*, которые

### ОБ АВТОРАХ

Группа *BioFab*: **Дэвид Бейкер** из Вашингтонского университета, **Джордж Черч** из Гарвардской медицинской школы, **Джим Коллинз** из Бостонского университета, **Дрю Энди** и **Джозеф Джекобсон** из Массачусетского технологического университета, **Джей Каслинг** из Калифорнийского университета в Берки, **Пол Модрич** из Университета Дьюка, **Кристина Смолке** из Калифорнийского технологического института и **Рон Вейс** из Принстонского университета. Все авторы являются также консультантами фирмы *Codon Devices* в Кеймбридже, шт. Массачусетс, первого коммерческого предприятия, занимающегося внедрением инженерных подходов в синтетическую биологию. Среди его основателей — Черч, Энди, Джекобсон и Каслинг. Кроме того, Энди создал некоммерческий фонд *BioBriks*, а Каслинг основал фирму *Amyris Biotechnologies*.

## БЕЗОПАСНОСТЬ — ПРЕВЫШЕ ВСЕГО

Практическое применение всего потенциала биоинженерии в медицине, производстве новых материалов, создании чувствительных датчиков, охране окружающей среды, выработке энергии только начинается. И как любое новое начинание, оно вызывает опасения у общественности. Биологические системы способны к самовоспроизведению и эволюции, в связи с чем возникает резонный вопрос: могут ли они выйти из-под контроля и стать опасными?

Такие же соображения высказывались более 30 лет назад. В то время биологи научились вырезать ген из генома одного простейшего организма и встраивать его в геном другого, что приводило к появлению комбинаций генов, не существующих в природе. Сегодня такая методика стала основным инструментом всех молекулярных биологов в мире.

По существу, ничего принципиально нового сегодня в биоинженерии не происходит. Исследователи могут руководствоваться в своей работе теми правилами и этическими нормами, которые были выработаны в свое время относительно рекомбинантных ДНК. Само собой разумеется, что убедиться в добросовестной работе честного ученого не составляет труда. Но нельзя исключить, что однажды какой-нибудь негодяй не захочет использовать свои знания во зло и не создаст, например, некий смертельно опасный микроорганизм. Один из нас (Дж. Черч) предложил создать службу мониторинга, в обязанности которой входила бы, в частности, регистрация всех исследователей, работающих в области синтетической биологии, а также отслеживание всех случаев приобретения кем-либо соответствующего оборудования и биологических деталей.

Все предлагаемые меры должны превратить биоинженерию в гораздо менее опасную отрасль, чем многие другие производства. Как правило, синтетические организмы не выходят за пределы лабораторий или



Флаконы с *BioBricks*, генетическими деталями для биоинженерии. С ними можно работать в лабораториях самого низкого уровня безопасности

производственных помещений. Но можно предусмотреть эту возможность и создавать только такие биологические системы, которые используют другой генетический код, нежели все живые организмы, что исключит обмен генами между ними. Искусственные биологические устройства можно запрограммировать так, чтобы после какого-то числа делений они самоуничтожались, или чтобы они не могли существовать без какого-то вещества, отсутствующего в природе. Каждая биологическая деталь должна быть маркирована, так чтобы можно было идентифицировать и проследить дальнейшую судьбу сконструированного при ее участии организма. Если говорить о других инженерных областях, то с повышением прецизионности устройств повышается и их безопасность. Мы надеемся, что то же самое произойдет и в биоинженерии.

гена *λсI*, но кодируемый им белок подавлял образование *LacI* и т.д.

Если к тому же один из белковых продуктов влиял на активность гена, который кодировал флуоресцирующий белок, то при встраивании всей конструкции в бактериальную клетку периодичность работы цепи можно было наблюдать воочию: клетка то вспыхивала, то гасла, как крошечная лампочка елочной гирлянды. Встроив в данную конструкцию генетический переключатель Коллинза в его последней, усовершенствованной версии, можно запрограммировать бактериальные клетки на детекцию повреждений в клеточной ДНК, о чем они сообщали бы появлением флуоресцирующего «газона».

Пожалуй, самое интересное в подобных синтетических биологических цепях то, что они аналогичны по своим функциям первым электрическим цепям, собранным инженерами-электронщиками для тестирования новых операций при создании полупроводниковых чипов. Появление таких простых приборов, как осциллятор и переключатель, возможность производить их в нужном количестве и с большой точностью позволили конструировать на их основе сложные электронные схемы. И раз уж специалисты научились делать столь же надежные биологические аналоги основных электронных блоков, они также смогут составлять из них более сложные конструкции, такие как многоклеточные системы,

двух- и трехмерные сети и даже устройства с небиологическими функциями.

Р. Вейс недавно сконструировал прототип многоклеточной системы, которую можно использовать, например, для поиска взрывчатых веществ. Об опасной находке клетки сообщают световым сигналом (рис. на стр. 29). Подобное биологическое устройство позволяет запрограммировать миллионы бактериальных клеток, снабдив их инструкциями по взаимодействию друг с другом для выполнения определенных команд.

Вдохновленный первыми успехами, Д. Энди вместе с Т. Найтом и Рэнди Ретбергом (Randy Rettberg) из Массачусетского технологиче-

ского института создал библиотеку биологических деталей, аналогичную тем, что используются в микроэлектронике. Пока в коллекцию включено более 1 тыс. образцов (мы называем их *BioBricks*). Для упрощения работы биоинженеров по комбинированию и многоцелевому использованию генетических устройств мы ввели понятие стандартного сигнала — число «срабатываний» (оборот) полимеразы в секунду (*polymerase per second, PoPS*), аналог силы тока в проводнике, соединяющем электронные компоненты.

В 2003 г. нами был организован семинар *International Genetically Engineered Machine (iGEM)* по *bio-fab*-конструированию, на основе которого вскоре стали устраиваться ежегодные конкурсы с участием команд из разных университетов. За три года было создано множество удивительных клеточных устройств, в том числе биопенка, с помощью которой можно делать снимки, запрограммированная клеточная система, регистрирующая и отвечающая на входящие сигналы, такие как низкомолекулярное вещество кофеин, а также счетное устройство из набора сегментов ДНК (его разработали члены группы *Bio-Fab* К. Смолке, Дж. Коллинз и Дж. Черч). Двадцати ДНК-битов было бы достаточно для подсчета и передачи информации о миллионе состояний клетки. Подобное устройство можно встроить в датчик, связанный с искусственными генетическими сетями, такими, например, как оптимизированная версия устройства Дж. Каслинга для получения артемизинина, что позволило бы многократно повысить его производительность буквально по щелчку выключателя.

### Будущее биоинженерии

Когда мы только приступали к работе по созданию *bio-fab*-технологии, у нас не было ясного представления о том, как наладить производство больших ДНК-конструкций, чтобы оно было недорогим, высокоточным и не занимало много времени. Сегодня оно представляет собой лишь одну из технологий, пополня-

## ВIO-FAB: НАЧАЛО ПОЛОЖЕНО

Несколько компаний уже применяют инженерные методы и инструменты для коммерческого производства биологических систем

КОМПАНИЯ	РОД ДЕЯТЕЛЬНОСТИ
<i>BioBricks Foudation</i> Кеймбридж, Массачусетс	Продвижение разрешенных к применению инструментов и деталей для биоинженерии
<i>Blue Heron Biotechnology</i> Ботхелл, Вашингтон	Синтез ДНК
<i>Amyris Biotechnologies</i> Эмервилль, Калифорния	Конструирование метаболических путей синтеза лекарственных веществ микроорганизмами
<i>Codon Devices</i> Кеймбридж, Массачусетс	Изготовление биологических устройств
<i>Foundation for Applied Molecular Evolution</i> Гейнсвилль, Флорида	Получение новых белков и материалов
<i>Synthetic Genomics</i> Роквилль, Мэриленд	Создание микроорганизмов для синтеза лекарственных веществ

ющих «ящик с инструментами» для биоинженерии. Сначала мы моделируем живые системы на компьютере, а затем облакаем их в биологические формы — точно так же поступают конструкторы, разрабатывая и создавая электронные чипы.

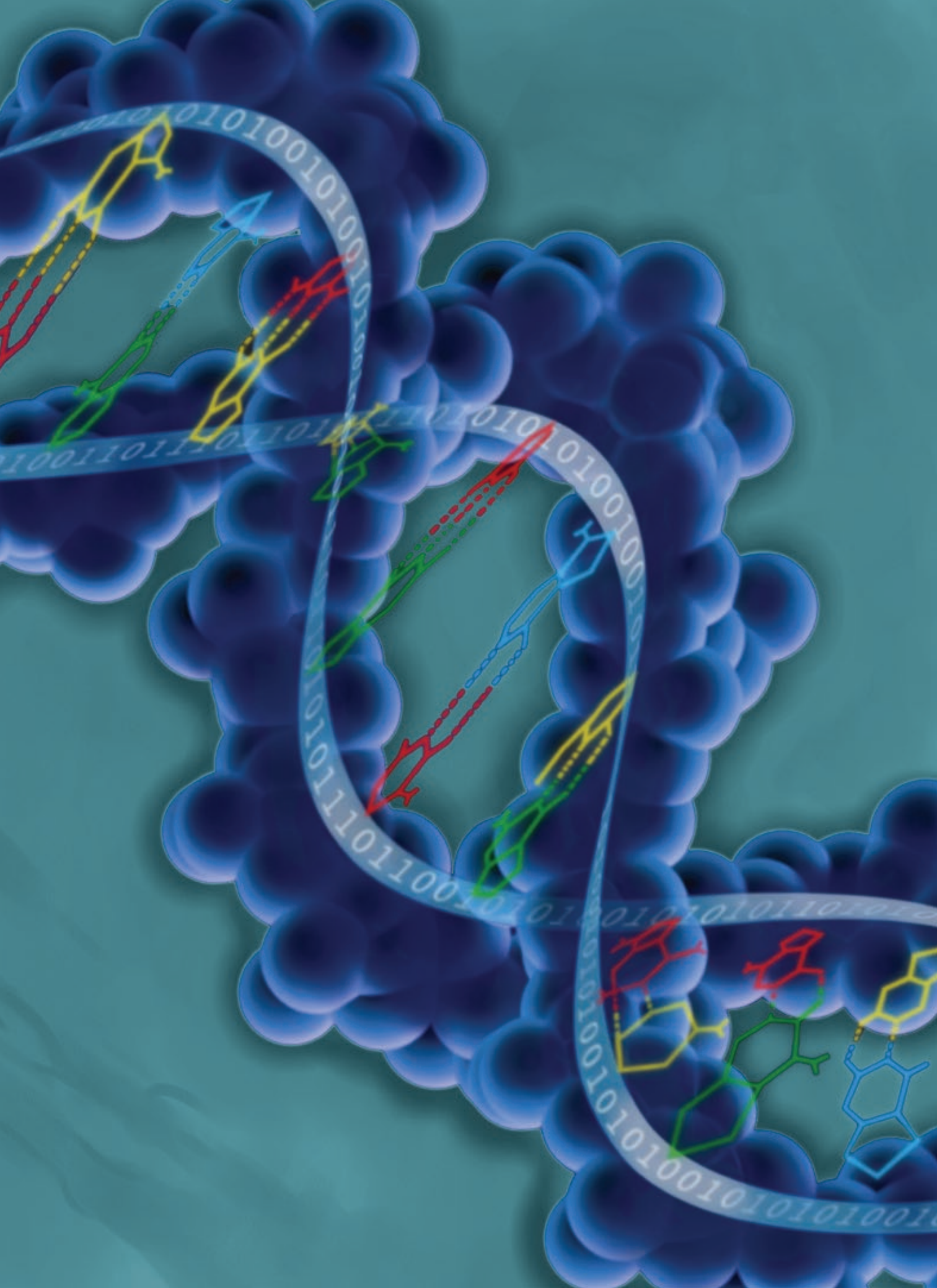
Кроме того, такой подход позволяет оптимизировать взаимодействие деталей конструкции между собой и избежать неисправностей в ее работе, что особенно важно при создании сложных систем. Еще одно преимущество, которое дает компьютерное моделирование, заключается в том, что биоинженер не должен сам изготавливать каждую деталь создаваемой структуры, он даже может не знать, как эти детали устроены, — ему важно, чтобы они правильно работали.

Студенты, участвующие в *iGEM*, станут, возможно, первым поколением исследователей, изначально обученных мыслить как биологи и как инженеры. Теперь предстоит научить подобному мышлению уже состоявшихся специалистов в обеих областях. Пока же разрозненные группы биотехнологов занимаются решением узких задач (например, разработкой способа получения того или иного лекарственного вещества). Их работа ближе к ремеслу, чем к производству. Будущее

биотехнологии во многом зависит от того, будут ли созданы объединенные общей целью группы единомышленников, каждая из которых будет трудиться над разработкой какой-то одной части системы. Мы очень надеемся, что благодаря открытию фабрик по производству биологических устройств (*bio-fab*, аналогичных предприятиям по созданию микросхем) развитие биоинженерии будет столь же стремительными, как то, что не так давно наблюдалось в области микроэлектроники. ■

### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- Synthetic Life. W. Wayt Gibbs in *Scientific American*, Vol. 290, No. 5, pages 74–81; May 2004.
- Foundations for Engineering Biology. Drew Endy in *Nature*, Vol. 438, pages 449–453; November 24, 2005.
- Let Us Go Forth and Safely Multiply. George Church in *Nature*, Vol. 438, page 423; November 24, 2005.
- Adventures in Synthetic Biology. Drew Endy, Isadore Deese, the M.I.T. Synthetic Biology Working Group and Chuck Wadey. A comic book available online at <http://openwetware.org/wiki/>
- Adventures Registry of Standard Biological Parts: <http://parts.mit.edu/>



Яков Бененсон и Эхуд Шапиро

# КОМПЬЮТЕРЫ из ДНК

Используя  
вычислительную  
мощь биологических  
молекул, можно  
создавать  
крошечные  
компьютеры,  
способные общаться  
с живыми клетками

**К**огда в 1936 г. британский математик Алан Тьюринг разработал концепцию универсальной программируемой вычислительной машины, под словом «компьютер» подразумевалось не устройство, а обычный человек, выполняющий различные операции над числами. Тьюринг заложил фундаментальные основы вычислительной техники, придумав принцип действия машины, которая могла бы справиться с любыми вычислительными задачами. Однако он ни разу не упомянул, из каких материалов следует ее создавать.

В концептуальной схеме Тьюринга не было ни проводов, ни транзисторов, ни логических вентилях. В качестве вычислительной машины рассматривался человек с бесконечно длинным рулоном бумаги, карандашом и списком простых инструкций. Он должен был считывать символы один за другим и изменять их согласно запрограммированным правилам, пока не будут выполнены все инструкции. Лишь в 1940-х гг. появились ЭВМ на лампах, а еще позже — на кремниевых и других полупроводниковых элементах. Сегодня

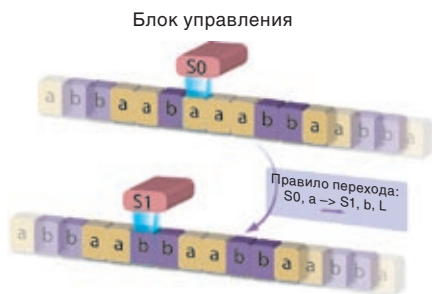
это, пожалуй, единственный тип вычислительных устройств, с которыми сталкивались многие из нас. Но компьютеры могут принимать и другие формы.

Например, живые организмы тоже выполняют сложные операции, руководствуясь, по сути, цифровой информацией. Биомолекулярные реакции, да и деятельность организма в целом управляются инструкциями, записанными в геноме последовательностью нуклеиновых кислот. Если внутриклеточную биомолекулярную машину, обрабатывающую нуклеотидные последовательности ДНК и РНК, сравнить с машиной Тьюринга, то можно заметить поразительное сходство. Обе системы оперируют информацией, которая хранится в цепочке символов, построенной на основе алфавита, и шаг за шагом выполняют инструкции, переходя от одного элемента к другому и по определенным правилам изменяя их или добавляя новые.

Естественно предположить, что из биологических молекул можно создать ЭВМ. Биологические компьютеры вряд ли окажутся эффективнее традиционных при решении ▶

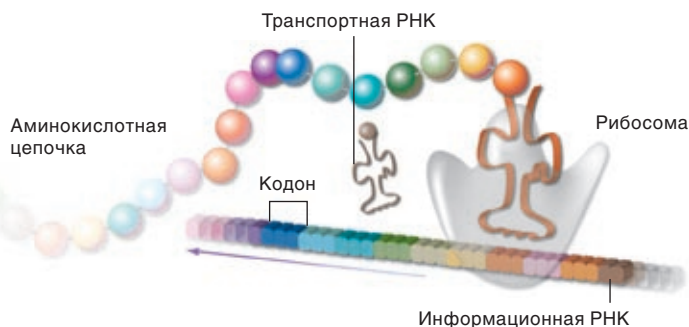
## ВЫЧИСЛИТЕЛЬНЫЕ МАШИНЫ: КОНЦЕПТУАЛЬНЫЕ И ПРИРОДНЫЕ

Алан Тьюринг описал свойства механического компьютера еще в 1936 г., задолго до того, как молекулярные вычислители были обнаружены внутри живых клеток. Позже выяснилось, что крошечные природные автоматы действуют точно так же, как машина Тьюринга: они хранят информацию в виде строк символов и пошагово обрабатывают их по строго определенным правилам



### МАШИНА ТЬЮРИНГА

Блок управления поочередно считывает с информационной ленты и записывает на нее по одному символу согласно правилам перехода, учитывающим внутреннее состояние машины. Данный пример иллюстрирует одно из правил перехода: если блок управления находится в состоянии 0 ( $S_0$ ) и считывает символ  $a$ , то осуществляется переход в состояние 1 ( $S_1$ ), записывается символ  $b$  и затем происходит смещение на одну позицию влево ( $L$ )



### БИОЛОГИЧЕСКАЯ МАШИНА

Внутриклеточная органелла рибосома считывает информацию с генетического транскрипта в виде информационной РНК и трансформирует ее в последовательность аминокислот, формирующую белок. Символический алфавит информационной РНК образован тройками нуклеотидов (кодонами), каждая из которых соответствует определенной аминокислоте. Рибосома обрабатывает кодон за кодоном, а молекулы транспортной РНК доставляют к ней нужные аминокислоты. Распознав соответствующий кодон, транспортная РНК высвобождает аминокислоту, которая присоединяется к растущей цепочке

обычных вычислительных задач: производительность естественных молекулярных машин, таких как рибосомы, не превышает нескольких сотен операций в секунду. Но зато биологические молекулы могут говорить на языке живых клеток.

Перспективность биомолекулярных компьютеров определяется их способностью работать в биохимической среде (в том числе, внутри живого организма) и взаимодействовать с ней, принимая на входе и выдавая на выходе биологически активные молекулы. Внутри живой клетки биомолекулярный компьютер может принимать сигналы, указывающие на болезнь, обрабатывать

их по заранее заложенной медицинской программе и активировать молекулы лекарства.

За последние семь лет были достигнуты определенные успехи в создании биологического конечного автомата на основе протеинов и фрагментов ДНК. Пока он может только диагностировать молекулярные симптомы определенных раковых образований и бороться с ними, выбрасывая биоактивные вещества.

### От моделей к молекулам

Исследование началось с осознания того, что основные действия, выполняемые естественными биомолекулярными машинами внутри

живых клеток (распознавание молекулярных «кирпичиков», расщепление и сшивание биополимерных молекул, перемещение вдоль полимерной цепи), можно использовать для создания универсальной вычислительной машины Тьюринга. В биомолекулярных терминах ее функционирование сводится к одному распознаванию, двум расщеплениям, двум соединениям и сдвигу влево или вправо.

Чарльз Беннетт (Charles Bennett) из корпорации IBM обратил внимание на это сходство и предложил гипотетическую молекулярную машину Тьюринга еще в 1982 г. Он изучал особенности потребления энергии живыми организмами и полагал, что биомолекулы могут стать основой энергетически более эффективных вычислительных устройств.

Впервые вычислительные возможности молекул были продемонстрированы в 1994 г. Леонардом Адлеманом (Leonard M. Adleman) из Университета Южной Калифорнии, использовавшем ДНК для решения знаменитой задачи о коммивояжере,

## ОБЗОР: ЖИВЫЕ КОМПЬЮТЕРЫ

- Внутриклеточные молекулярные компьютеры обрабатывают информацию точно так же, как концептуальная вычислительная машина Алана Тьюринга.
- Конечный автомат из ДНК и ферментов может производить вычисления, получая на входе биологические молекулы и выдавая материальный результат в виде молекул лекарств.
- Компьютеры, собранные из молекул жизни, могут стать ценным медицинским инструментом.

который должен найти такой кратчайший маршрут между несколькими городами, чтобы посетить каждый из них ровно по одному разу. Создавая молекулы ДНК, символизирующие города и дороги между ними, а затем смешивая их в пробирке, исследователь получал ответ за считанные минуты благодаря средству соответствующих нуклеотидов. К сожалению, на вылавливание из раствора молекулы с ответом уходило гораздо больше времени, поэтому Адлеману оставалось только ждать появления новых технологий, которые позволили бы создать более практичный молекулярный компьютер.

Эхуд Шапиро (Ehud Shapiro) решил разработать универсальную логическую схему, которая могла бы стать фундаментальной спецификацией для широкого класса вычислительных машин на основе биомолекул. В 1999 г. он реализовал свой замысел в виде пластиковой механической модели. Затем мы объединили усилия, чтобы собрать устройство из реальных молекул.

Прежде чем приступить к созданию универсальной молекулярной машины Тьюринга, мы решили изготовить простейший конечный автомат. Он должен был определять, четное или нечетное количество символов *b* содержится в строке,

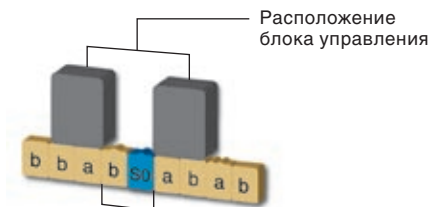
построенной на двухбуквенном алфавите из символов *a* и *b*. Задача решается конечным автоматом с двумя возможными состояниями и программой из четырех инструкций, называемых правилами перехода. Яков Бененсон (Yaakov Benenson) предложил для входной последовательности использовать двойную спираль ДНК, а правила перехода выражать в виде четырех более коротких фрагментов ДНК (своеобразное программное обеспечение). В качестве аппаратного обеспечения были использованы ферменты *FokI* и лигаза, которые принимают участие в естественных манипуляциях с ДНК. ▶

## МОДЕЛЬ МОЛЕКУЛЯРНОЙ МАШИНЫ ТЬЮРИНГА

В машине Тьюринга, собранной из биомолекул, будет использоваться их естественная способность распознавать символы и расщеплять или соединять фрагменты молекул. Ее прообразом стала пластиковая модель (справа). Желтые блоки изображают молекулы, кодирующие тот или иной символ. Синие блоки представляют молекулы программного обеспечения, отражающие состояние машины и задают правила перехода. Блоки отличаются друг от друга формой выступов



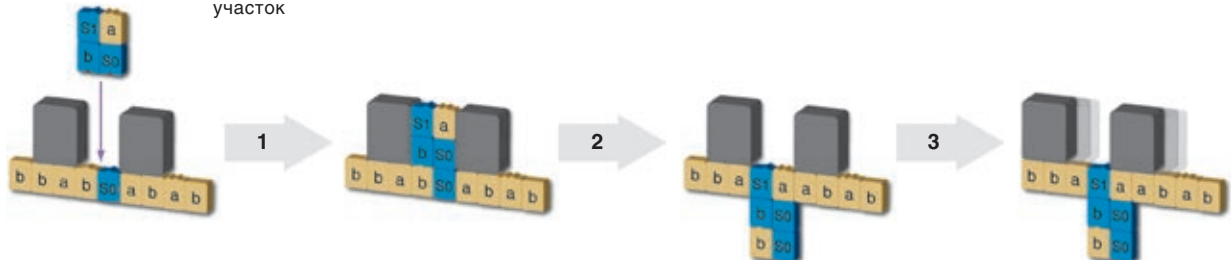
### КАК ЭТО РАБОТАЕТ



Машина обрабатывает последовательность молекул-символов. В середине блока управления располагаются как считываемый символ, так и символ, отражающий текущее состояние автомата



Правило перехода представляется молекулярным комплексом, который включает в себя молекулы, отражающие текущее и последующее состояния машины, а также считываемый в данный момент и новый символы. Приведенный пример иллюстрирует такое правило перехода: если машина находится в состоянии *S0* и считывает символ *b*, то состояние меняется на *S1*, символ — на *a*, а затем осуществляется смещение влево



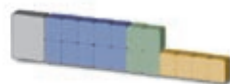
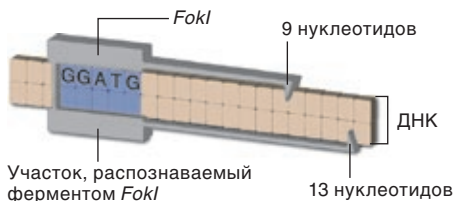
Свободно плавающий комплекс правила перехода попадает в блок управления (1), где соединяется с молекулами внутреннего состояния и считываемого символа, а затем заменяет их новыми (2). Блок управления смещается на одну позицию влево, готовый принять очередной молекулярный комплекс правила перехода (3). Процесс повторяется с новыми состояниями и символами до тех пор, пока применяются правила перехода

## МОЛЕКУЛЯРНЫЙ КОНЕЧНЫЙ АВТОМАТ

ДНК создана природой для того, чтобы хранить информацию, записанную алфавитом нуклеотидов. Внутриклеточное «оборудование» считывает и изменяет ее с помощью ферментов и других молекул. Важнейшую роль играет химическое сродство молекул, позволяющее им «узнавать» и связываться друг с другом. Чтобы создать вычислительную машину из молекул, необходимо перевести концепцию Тьюринга на их язык.

Простейший концептуальный компьютер представляет собой конечный автомат, способный считать символ за символом и изменять свое внутреннее состояние согласно правилам перехода. Конечный автомат с двумя состояниями (0 и 1) может в конце вычисления ответить на вопрос, требующий ответа «да» или «нет».

Для создания молекулярного конечного автомата используются цепочки ДНК (входные данные и программное обеспечение) и расщепляющий их фермент *FokI* (аппаратное обеспечение). Нуклеотидами *A*, *C*, *G* и *T* кодируются как символы, так и внутренние состояния вычислительной машины



### АППАРАТНОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ

Фермент *FokI* (серый) распознает нуклеотидную последовательность *GGATG* (синий), а девятью и тринадцатью нуклеотидами правее нее разрезает двойную спираль ДНК

### ПРОГРАММНОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ

Правила перехода кодируются восемью короткими фрагментами ДНК, содержащими распознаваемый ферментом *FokI* участок (синий), разделительную нуклеотидную цепочку (зеленый) и «липкий конец» (желтый), т.е. одинарную последовательность нуклеотидов, которая соединяется с комплементарным участком молекулы входных данных

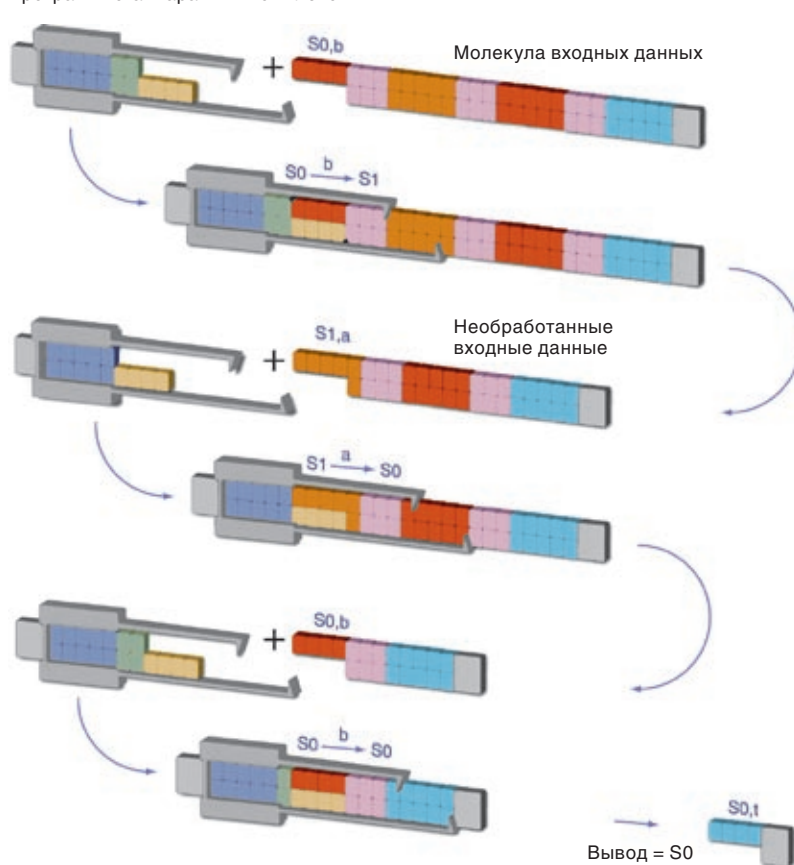
### СИМВОЛ И ВНУТРЕННЕЕ СОСТОЯНИЕ

Сочетание символа *a*, *b* или *t* (терминатор) и состояния машины 0 или 1 выражается четырьмя нуклеотидами. Например, последовательность из пяти нуклеотидов *TGGCT* можно расщепить так, что остаток будет обозначать либо символ *a* и состояние 0, либо символ *a* и состояние 1

### АВТОНОМНОЕ ВЫЧИСЛЕНИЕ

Программно-аппаратный комплекс распознает комплементарную комбинацию «состояние/символ» во входной молекуле и соединяется с ней. Затем фермент *FokI* расщепляет входную нуклеотидную цепочку, открывая следующий обрабатываемый символ

### Программно-аппаратный комплекс



Новый программно-аппаратный комплекс распознает следующую комбинацию «состояние/символ» во входной молекуле

Реакция продолжается до тех пор, пока применяются правила и не достигнут символ-терминатор

В данном примере после реакций расщепления остался символ-терминатор (справа внизу) из четырех нуклеотидов, обозначающий нулевое внутреннее состояние машины, которое и является результатом вычисления



Сложнее всего было придумать, как представить текущее внутреннее состояние конечного автомата и указатель на символ в строке ввода. Пришлось прибегнуть к изящной хитрости. На каждом шаге вычислений ферментативные аппаратные средства фактически «переваривали» входящую ДНК-цепочку, отделяя обрабатываемый символ и подготавливая следующий. Поскольку нуклеотид может быть отщеплен из двух различных позиций, каждая итоговая цепочка может иметь в дополнении к собственно нуклеотидам-символам один из двух возможных нуклеотидов, задающих состояние молекулярной машины. Позже было обнаружено, что подобная схема уже предлагалась аспирантом Адлемана Паулем Ротмундом (Paul Rothmund).

Примечательно, что вариант молекулярного компьютера, о создании которого мы сообщили в 2001 г., был полностью автономен. Как только входная цепочка ДНК вместе с соответствующим молекулярным программным и аппаратным обеспечением впрыскивалась в буферный раствор, сразу же начинался процесс вычислений, который проходил целиком без вмешательства человека.

В процессе тестирования полученной вычислительной системы мы поняли, что она способна не только определять, четно или нечетно количество того или иного символа в данной ДНК-цепочке. Конечному автомату, у которого может быть два состояния и который работает с двухсимвольным алфавитом, соответствуют восемь ( $2^3$ ) возможных правил перехода. Поскольку наше устройство было построено по модульному принципу, мы могли использовать любое из восьми правил, задаваемых соответствующими восемью молекулами. Иными словами, чтобы такой детерминированный вычислительный автомат мог выполнять различные задачи, достаточно лишь сменить программу, воспользовавшись нужной смесью молекул, программирующих переходы.

Запуская различные программы для нашего конечного автомата, мы

нашли пути дальнейшего улучшения его производительности. В одном из экспериментов из раствора была исключена лигаза, которая склеивает молекулу программного обеспечения с поступающей на вход последовательностью нуклеотидов. Этот фермент необходим, чтобы молекулярная вычислительная машина узнавала фрагменты ДНК и активировала фермент *FokI*, отщепляющий нуклеотиды. Но, несмотря на отсутствие лигазы, процесс вычисления не останавливался. Мы обнаружили ранее неизвестную способность фермента *FokI* распознавать и отщеплять некоторые нуклеотидные последовательности вне зависимости от того, сплетены две цепочки ДНК или нет.

Возможность убрать из молекулярного компьютера лигазу позволяет снизить объем требуемых ферментов на 50%. Кроме того, сшивание нуклеиновых кислот является единственной операцией, потребляющей энергию, и поэтому устройство без лигазы не нуждается во внешнем источнике энергии. Наконец, исключение операции сшивания подразумевает, что молекулярное программное обеспечение в процессе вычислений не расходуется и может использоваться снова и снова.

Для усовершенствования молекулярного компьютера без лигазы потребовались долгие месяцы напряженной работы. С помощью Ривки Адар (Rivka Adar) и других коллег Бененсону удалось найти решение. Внося в последовательности ДНК небольшие, но существенные изменения, мы смогли использовать открытое нами свойство фермента *FokI* и вывести производительность компьютера на качественно новый уровень. К 2003 г. автономный программируемый компьютер, использующий ДНК-цепочку в качестве источника энергии, был готов (стр. 38). В принципе, он может обрабатывать молекулярную цепочку любой длины с помощью ограниченного количества молекул аппаратного и программного обеспечения, не потребляя при этом энергии.

## ДНК-доктор

Поскольку конечный автомат с двумя состояниями слишком прост для решения сложных задач, его следует рассматривать лишь как удачную демонстрацию идеи программируемых автономных биомолекулярных компьютеров. Сосредоточив усилия на создании более сложного автомата, мы вскоре столкнулись с той же проблемой, что и Адлеман: ни один из известных ферментов или ферментных комплексов не в состоянии выявлять нужные молекулы в цепочке, расщеплять и сшивать цепочки с гибкостью, требуемой для реализации машины Тьюринга. Необходимо отыскать нужные природные ферменты либо синтезировать новые. Поскольку наука еще не поднялась до таких высот, мы располагаем лишь принципиальной логической схемой биомолекулярного компьютера и вынуждены ждать, пока появятся элементы, из которых его можно будет собрать.

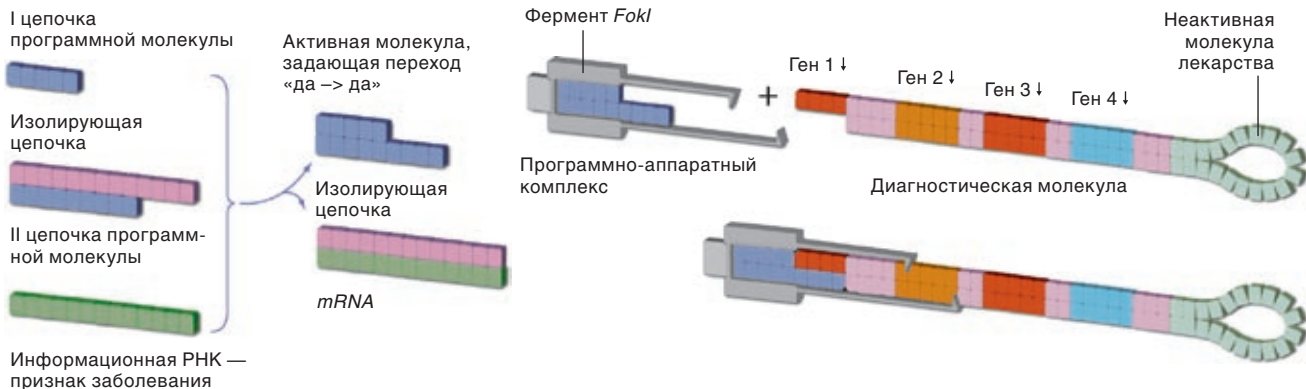
Поэтому мы вернулись к автомату с двумя возможными состояниями, чтобы выяснить, пригодится ли он в медицине и сможет ли ставить простые диагнозы, например, определяя симптомы конкретного заболевания. Для решения этой задачи достаточно двух состояний машины — «да» и «нет». Она могла бы начинать работу с исходного состояния «да» и проверять по одному условию за один шаг. Если все условия выполняются, то конечный автомат остается в состоянии «да», а если хоть одно из них не выполняется, то переходит в состояние «нет» и остается в нем до окончания ▶

## ОБ АВТОРАХ

**Яков Бененсон** (Yaakov Benenson) и **Эхуд Шапиро** (Ehud Shapiro) начали сотрудничать в 1999 г. Бененсон работает в Исследовательском центре Бауэра по изучению генома при Гарвардском университете и занимается разработкой молекулярных инструментов для изучения живых клеток. Шапиро занимает пост профессора информатики и биохимии в Институте Вейцмана (Реховот, Израиль).

## ДНК-ДОКТОР

Конечный автомат на основе ДНК и ферментов может определить, есть ли в окружающей среде признаки заболевания, и в случае положительного ответа активировать молекулу лекарственного средства. В целом вычислительный процесс остается неизменным: программно-аппаратные молекулярные комплексы обрабатывают диагностические молекулы, отщепляя от них символ за символом. Однако необходимо сделать так, чтобы признаки заболевания влияли на состав входных данных, а также организовать процедуру подтверждения диагноза и разработать способ доставки всей системы в клетку



### ВВОД

В качестве признака заболевания используются специфические молекулы информационной РНК (*mRNA*). Они взаимодействуют с молекулярным программным обеспечением и определяют, какие именно молекулы будут участвовать в вычислениях. В рассматриваемом примере две части молекулы, задающей правило перехода «да → да», изначально разделены, причем одна из них соединена с изолирующей цепочкой. Однако последняя характеризуется сильным сродством с сигнальной *mRNA* и при первой же возможности связывается с ней, освобождая цепочку молекулы программного обеспечения. В результате обе части программной молекулы соединяются, задавая правило перехода «да → да»

### ВЫЧИСЛЕНИЕ

Программно-аппаратные комплексы из фермента *FokI* и молекул, задающих правила перехода, обрабатывают диагностические молекулы, в которых нуклеотидные символы свидетельствуют о пониженной (↓) или повышенной (↑) экспрессии определенных генов. Молекулярный автомат начинает работать в состоянии «да», и если присутствуют все признаки болезни, то будет вынесен положительный диагноз. Если же хоть один симптом отсутствует, машина перейдет в состояние «нет» и останется в нем до конца вычислений

вычислительного процесса. Итогом вычислений стало бы «да» только в том случае, если присутствуют все симптомы. Если же хоть один из них не подтверждается, ставится отрицательный диагноз.

Чтобы такая логическая схема работала, нужно было как-то объединить молекулярный конечный автомат с биохимическим окружением, чтобы он мог реагировать на определенные проявления болезни. В целом работа автомата строится на предположении, что окружающая среда влияет на относительные концентрации молекул, задающих правила перехода, и, следовательно, на ход вычислений и конечный результат. Поэтому присутствие или отсутствие признаков заболевания должно определять концентрацию молекул программного обеспечения.

Например, многие онкологические заболевания сопровождаются нарушением уровней некоторых белков

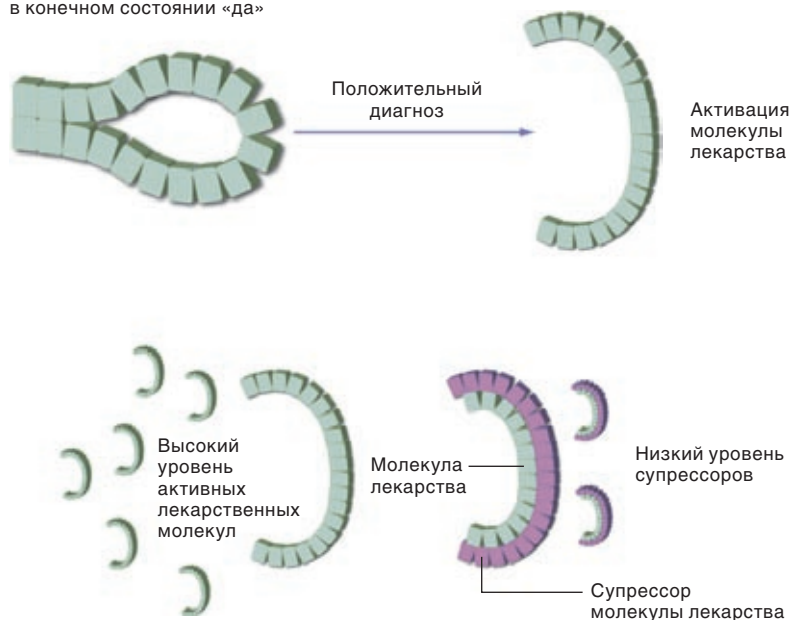
внутри клетки из-за аномального повышения или понижения активности кодирующих их генов. Если ген имеет нормальную экспрессию, то фермент клеточного ядра копирует его последовательность во фрагмент РНК. Молекулярный транскрипт (дубликат) последовательности нуклеотидов, называемый информационной РНК (*message RNA*, *mRNA*), считывается рибосомой, которая превращает последовательность РНК в цепочку аминокислот, формирующих белок. Таким образом, повышенный или пониженный уровень содержания специфического транскрипта в клетке может отражать экспрессию гена.

Бененсон изобрел систему, в которой некоторые молекулы, задающие правила перехода, избирательно взаимодействуют с фрагментами информационной РНК и таким образом влияют на способность молекул программного обеспечения участво-

вать в вычислениях. Повышенный уровень специфического фрагмента *mRNA* (молекулярное проявление болезни) приводит к преобладанию молекул, задающих правила перехода «да → да», и увеличению вероятности положительного результата вычислений по данному признаку (*рис. вверху*). Такую систему можно применить к диагностике любого заболевания, связанного с нарушением уровней протеинов вследствие аномальной активности генов, а также для обнаружения вредных мутаций во фрагментах *mRNA*.

Когда в нашем распоряжении оказался удобный интерфейс для ввода информации о внутриклеточных признаках заболевания и логический аппарат для диагностики, Биньямин Гил (Binyamin Gil) разработал механизм, позволяющий биокомпьютеру выдавать активные молекулы лекарственного препарата, если диагноз окажется положительным.

Диагностическая молекула  
в конечном состоянии «да»



### Вывод

В случае положительного диагноза от диагностической молекулы отщепляется лекарство — специфическая одинарная цепочка ДНК (сверху). Чтобы компенсировать возможные ошибки, создаются инверсные диагностические молекулы, которые обесчечиваются параллельно. Если признаки заболевания отсутствуют, то от них отщепляются супрессоры, подавляющие активность лекарственных молекул. Если в вычислениях будут одновременно участвовать тысячи диагностических молекул обоих типов, то в большинстве случаев получится верный диагноз, и лекарственных молекул окажется либо существенно больше, чем их супрессоров, либо наоборот (снизу)

Оставалось учесть сугубо вероятностную природу вычислений и неточное поведение биомолекулярных элементов. Дело в том, что некоторые вычисления заканчиваются вынесением положительного диагноза даже тогда, когда отсутствуют некоторые или даже все признаки болезни. Также возможен и ложноотрицательный диагноз. К счастью, вероятностные параметры поведения молекул измеримы и предсказуемы, и нам удалось создать дополнительную систему контроля и балансировки уровней.

Мы разработали два типа вычислительных молекул: одни в случае положительного диагноза активируют лекарство, а другие в случае отрицательного запускают его супрессор. Изменяя относительные концентрации обоих типов молекул, можно управлять порогом диагностической определенности. Решения такого рода принимает любой терапевт, когда

оценивает тяжесть заболевания, токсичность назначаемых препаратов и возможную неточность диагноза.

### Вычислительная биотехника

Пока биомолекулярный компьютер функционирует исключительно в пробирке. Мы моделировали окружающую его биологическую среду, изменяя концентрации различных цепочек ДНК и РНК. Теперь нам предстоит заставить его работать непосредственно в живой клетке, чтобы посмотреть, как он будет вести расчеты во внутриклеточной среде, а также взаимодействовать с природным биохимическим окружением.

Доставить биомолекулярный компьютер в клетку непросто: большинство молекулярных транспортных систем приспособлены либо под ДНК, либо под белки. Наш же компьютер содержит и то, и другое. Не менее важно отыскать средства наблюдения за ходом вычислений,

идущих внутри клетки, и убедиться, что молекулярный автомат в состоянии работать параллельно с внутриклеточными органами, которые вполне могут разрушить цепочку вычислений или повлиять на поведение молекулярных компонентов компьютера. Наконец, необходимо исследовать альтернативные способы связи молекулярного автомата с внутриклеточной средой. Согласно результатам последних исследований в области борьбы с раком, короткие нуклеотидные цепочки, получившие название *microRNA* и выполняющие в клетках важные регулятивные функции, более объективно свидетельствуют о наличии болезни. Поэтому мы работаем над тем, чтобы наше устройство взаимодействовало не с *mRNA*, а с *microRNA*.

Биомолекулярные автоматы, конечно же, не заменят ЭВМ, но у них есть прямой доступ к данным, закодированным в живых молекулах, с которыми традиционные компьютеры никогда не найдут общего языка. Результаты экспериментов подтверждают жизнеспособность нового вида вычислительных машин, у которых в будущем появится широкий спектр применения. Так или иначе, вычислительная биотехника уже появилась на свет. С днем рождения! ■

### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- A Mechanical Turing Machine: Blueprint for a Biomolecular Computer. Presented by Ehud Shapiro at the 5th International Meeting on DNA Based Computers, Massachusetts Institute of Technology, June 14–15, 1999. [www.weizmann.ac.il/udi/press](http://www.weizmann.ac.il/udi/press)
- Programmable and Autonomous Computing Machine Made of Biomolecules. Y. Benenson, T. Paz-Elizur, R. Adar, E. Keinan, Z. Livneh and E. Shapiro in *Nature*, Vol. 414, pages 430–434; November 22, 2001.
- An Autonomous Molecular Computer for Logical Control of Gene Expression. Y. Benenson, B. Gil, U. Ben-Dor, R. Adar and E. Shapiro in *Nature*, Vol. 429, pages 423–429; May 27, 2004.



Борис Юдин

# НИТЬ БЫТИЯ

## Возможности современной медицины и биологии ставят перед человечеством ряд сложных вопросов этического и правового характера

**П**оследние достижения медицины и биологии не только открывают перед человечеством новые возможности, но и ставят ряд непростых вопросов этического и правового характера, в том числе, о допустимых границах исследований, о возможности вторжения в святая святых человеческого бытия — рождение и смерть. Врачебная практика испокон веков основывалась не только на знании определенных биологических, антропологических, физиологических законов, но и на определенных моральных принципах, главный из которых — «Не навреди». Сегодня новые технологии, с одной стороны, неизмеримо расширяют возможности человека, а с другой — ставят нас перед ситуациями, которые выходят за рамки морального опыта человечества. Человеку приходится делать непростой и чрезвычайно ответственный выбор, который определяет судьбу либо его самого, либо его близких. В связи с этим вопрос о нравственности знания и его применения встал с небывалой остротой. Какими критериями должны руководствоваться медики, решая, прервать или сохранить человеческую жизнь? Допустима ли эвтаназия? Искусственное зачатие — благо или зло? Можно ли создать «генетически модифицированного» человека? Какие медицинские и этические проблемы связаны с трансплантологией? Как согласовать действие

рыночных механизмов с возможностями биомедицины? Правомерно ли использование стволовых клеток эмбрионов и клонирование? Чем грозит применение психотропных препаратов? Где искать ответы на вопросы, которых ранее не существовало?

### Зарождение биоэтики

Обсуждение проблем, связанных с достижениями современной медицины и биотехнологий, а также с доступом к результатам исследований стало в наши дни одним из направлений общественной и научной мысли, получившим название биоэтики.

Зарождение биоэтики нередко связывают с событием, произошедшим в конце 60-х гг. XX в. Тогда в одной из больниц Сиэтла (США) появился первый аппарат диализа «искусственная почка». Поскольку он был единственным на всю клинику, со всей остротой встала проблема выбора: кому из пациентов дать доступ к спасительному прибору, а кому нет. Врачи отказались брать на себя ответственность и предложили создать комиссию из уважаемых граждан, которая взвешивала бы все «за» и «против» и выносила свой вердикт. Тем самым одна из норм восходящей к Гиппократу корпоративной врачебной этики, предполагавшая, что все вопросы, связанные с лечением пациента, находятся в исключительном ведении самих врачей, была пересмотрена. Так было положено начало открытой дискуссии относительно этических принципов, в которую включились не только врачи и ученые, но и политики, священнослужители, юристы, журналисты и рядовые граждане. Тема оказалась шире, чем предполагалось — в частности, речь шла не об одном лишь доступе к достижениям медицины, но и о защите прав и достоинства человека перед лицом новых биомедицинских технологий, которые могут использоваться не только во благо человека, но и во вред ему.

### Защита прав испытуемых

Проведение любого биомедицинского исследования с участием

человека всегда сопряжено с определенным риском, минимизировать который и призваны многочисленные документы, регламентирующие подобную деятельность и принятые целым рядом международных организаций: ЮНЕСКО, ВОЗ, Советом Европы, Европейским союзом, Всемирной медицинской ассоциацией (ВМА), Международным советом медицинских научных обществ (CIOMS) и др. Ключевым нормативным актом стала Хельсинкская декларация ВМА «Этические принципы медицинских исследований с участием человека в качестве испытуемого», принятая в 1964 г. Впоследствии, по мере расширения масштабов исследований и развития механизмов их этического сопровождения, декларация неоднократно перерабатывалась; последние существенные изменения были внесены в 2000 г. Основные положения декларации нашли отражение в национальных законодательствах многих стран мира.

Среди неизменных требований — необходимость осознанного добровольного или, как принято говорить, информированного согласия на эксперимент, подразумевающего, что человек осведомлен о том, какие опыты и с какой целью будут проводиться, каковы возможные риски и выгоды от участия в исследовании. Кроме того, для проведения опытов необходима санкция независимого от администрации этического комитета (этическая экспертиза).

Одним из последних юридических документов, призванных регулировать биомедицинские исследования, обязательным для соблюдения во всех государствах, ратифицировавших его, стала Конвенция Совета Европы о защите прав и достоинства человека в связи с применением достижений биологии и медицины (или Конвенция по биоэтике), принятая в 1997 г. По состоянию на апрель 2006 г. документ подписали 33 из 46 входящих в Совет Европы стран, а 19 из них уже ратифицировали его. Из числа ведущих европейских государств к конвенции ▶



не присоединились Великобритания, Германия и Россия. С точки зрения Великобритании, некоторые нормы, предусмотренные документом, в частности, касающиеся проведения исследований на человеческих эмбрионах, представляются слишком «жесткими». Германия, наоборот, считает, что предложенные меры не защищают должным образом права и достоинство тех «подопытных», которые не в состоянии дать юридически значимое согласие (дети, лица с психическими заболеваниями и пр.).

Не вполне ясно, почему Россия до сих пор не присоединилась к конвенции, хотя на разных уровнях (в том числе, в Государственной думе) неоднократно говорилось о необходимости такого шага, а законодательство страны в полной мере соответствует духу конвенции.

Между тем юридическое регулирование подобной деятельности необходимо, поскольку биомедицинские исследования превратились сегодня в настоящую индустрию, где пересекаются и вступают в противоречие интересы самых разных сторон. Так, фармацевтическая промышленность идет на огромные финансовые вложения (в среднем на создание и продвижение нового

препарата требуется около \$800 млн.) и стремится не только окупить расходы, но и получить прибыль. Многие крупномасштабные испытания ведутся на международном уровне, и нередко возникает соблазн использовать жителей бедных регионов в качестве «подопытных кроликов» для разработки новых препаратов, которые в случае успеха будут производиться европейскими и американскими фирмами и стоить настолько дорого, что население стран третьего мира окажется не в состоянии их приобретать. Сегодня специалисты по биоэтике нередко говорят, что 90% средств, расходуемых в мире на биомедицинские эксперименты, идет на поддержку исследований, результатами которых смогут воспользоваться лишь 10% населения планеты, т.е. жители благополучных стран. Напротив, на борьбу с заболеваниями, актуальными для 90% людей, тратится всего 10% средств. Таким образом, проблемы биоэтики имеют вполне ощутимые экономические, политические и моральные составляющие, т.к. речь идет не только о защите прав наиболее уязвимых участников экспериментов (детей, беременных, кормящих матерей, лиц с ограниченными умственными способностями,

военнослужащих и т.д.), но и о получении испытываемыми потенциальной выгоды, о справедливом доступе к новым препаратам, технологиям диагностики и терапии.

### Доноры живые и мертвые

Впрочем, вне зависимости от эпох, документов и корпоративных интересов, высшая цель и задача медицины остается прежней — спасение человеческих жизней любыми законными средствами.

Благодаря пересадке органов и тканей в мире были спасены сотни тысяч жизней. Однако успех операции и дальнейшего восстановления организма во многом зависит от «свежести» трансплантируемого органа: чем меньше времени проходит с момента смерти донора, тем выше вероятность того, что трансплантация окажется успешной. Поэтому остро стоит вопрос: как определить, жив человек или уже мертв?

В последние десятилетия был разработан новый критерий смерти — полная мозговая смерть, или смерть всего мозга, — который узаконен в большинстве стран мира, включая Россию. Между тем после того, как констатирована смерть мозга, в организме еще на протяжении нескольких дней может поддерживаться дыхание, кровообращение и пр., поэтому некоторые люди не могут согласиться с тем, чтобы такой организм считался мертвым. Кроме того, подчас остается место для сомнений в том, а действительно ли врачи делали все возможное для спасения жизни пациента, не поспешили ли они признать его умершим. Такие подозрения могут быть нейтрализованы только неукоснительным соблюдением самых строгих этических и юридических норм. Одна из них состоит в том, что бригада медиков, осуществляющих реанимационные мероприятия, не должна быть связана с той бригадой, которая будет производить трансплантацию.

Серьезные опасения вызывает и коммерциализация данной отрасли. Как известно, состоятельные пациенты готовы платить огромные

деньги за необходимый им орган. С другой стороны, в некоторых странах мира (например, в Индии) буквально на поток поставлено получение органов (чаще всего — почки) от неимущих, тех, кто готов, рискуя здоровьем, продать часть собственного тела.

Чтобы по возможности оградить доноров от финансового, криминального и иного давления, принят ряд международных документов, таких как Конвенция о биоэтике Совета Европы и дополнительный протокол к ней, специально посвященный трансплантологии, запрещающих торговлю органами и тканями человеческого происхождения. Согласно Закону РФ «О трансплантации органов и (или) тканей человека» живым донором может быть только лицо, находящееся в генетическом родстве с реципиентом. (Это, помимо всего прочего, уменьшает вероятность отторжения пересаженного органа.) Естественно, у живого донора можно извлекать только те органы и ткани, отсутствие которых не вызывает угрозы для жизни (чаще всего почку — парный орган). В целом же, учитывая, что изъятие органов у живого донора так или иначе сказывается на его здоровье, более предпочтительным считается использование органов умерших доноров.

Согласно Закону РФ, необходима «презумпция согласия»: если сам человек при жизни, либо родственники после его смерти не высказываются против использования его органов и тканей для трансплантации, предполагается, что можно считать согласие полученным. Однако закон не предусматривает какой бы то ни было процедуры для юридического оформления подобного волеизъявления. И это порождает немало проблем.

Следует сказать о том, что донорство и пересадка человеческих органов вызывают повышенный интерес со стороны СМИ, который выражается в нередких сенсационных публикациях. К сожалению, порой это наносит тяжелый удар по престижу и репутации всей отрасли

## КУЛЬТУРНО-РЕЛИГИОЗНЫЕ ТРАДИЦИИ

### ПЕРЕСАДКА ОРГАНОВ:

**Буддизм** — только от живого донора, если он добровольно принес такой дар больному и не получал денег

**Иудаизм** — от живого донора, если он добровольно жертвует органом и пересадка не приводит к ухудшению состояния здоровья реципиента; от умершего донора, если соблюдена презумпция согласия; ортодоксальные иудеи могут отказаться от пересадки органов, если процедура не освящена раввином; в любом случае тело донора не должно быть изуродовано.

**Католицизм** — если нет альтернативных вариантов лечения

**Мусульманство** — только от живого донора, исповедующего ислам и давшего добровольное согласие; допускается использование органов умершего донора, если он был мусульманин, а после смерти мозга искусственно поддерживались дыхание и кровообращение

**Православие** — от живого донора, если трансплантация не угрожает его жизни; допускается посмертный забор органов для трансплантации, если было получено предварительное согласие пациента или его родственников

трансплантологии, а это, в свою очередь, оборачивается тем, что теряются жизни потенциальных реципиентов, для спасения которых не хватает донорских органов. После ряда скандалов, вспыхнувших в последнее время, количество пересадок органов резко сократилось — можно только гадать, сколько людей, годами ожидавших донорского органа, ушло из жизни. «Вот и доказывай после этого, что ты не людоед», — с горечью шутил академик Валерий Иванович Шумаков, директор НИИ трансплантологии и искусственных органов. Впрочем, справедливости ради стоит сказать,

что подобные проблемы возникают во многих странах мира.

### Собачье сердце

Вероятно, решить проблемы трансплантологии мог бы переход от пересадки человеческих органов и тканей (аллотрансплантации) к использованию в качестве доноров животных (ксенотрансплантация). Однако и тут не все просто. В ряде случаев с точки зрения обычаев, принятых в той или иной культуре, пересадка в тело человека органа, изъяттого у животного, может вызывать не только биологическое, но психологическое отторжение. ▶





Для многих ксенотрансплантация имеет и религиозные ограничения. Так, наиболее близкой к человеку по некоторым анатомическим характеристикам оказалась свинья, однако у многих народов она считается нечистой и даже не употребляется

в пищу. Трудно предположить, что крепкий в вере мусульманин согласится принять орган этого животного. В Индии, где корова почитается как воплощение божества, для многих верующих неприемлемо даже использование препаратов, созданных на основе телячьей сыворотки (некоторые вакцины, эпителизирующие или регенерирующие лекарственные средства и др.), не говоря уже о возможности использования для трансплантации ее органов и тканей.

С позиции наиболее радикальных защитников прав животных изъятие у них органов недопустимо, поскольку животное в отличие от человека не может дать добровольного согласия на это. Еще одна серьезная проблема, обсуждаемая в связи с ксенотрансплантацией, состоит в том, что в организме животных существуют разного рода вирусы, к которым данный вид приспособился в ходе эволюции. Попав в организм человека, они могут вызывать неизвестные медицине заболевания.

### Ребенок на заказ

Немало этических казусов возникает сегодня не только вокруг болезни

и смерти, но и вокруг рождения человека. Современные биомедицинские технологии, в частности, генетические тесты, выполняемые на стадиях внутриутробного развития плода (пренатальная диагностика) либо даже до того, как развивающийся в пробирке эмбрион пересаживается в матку женщины (преимплантационная диагностика), позволяют не просто определять пол плода на ранних стадиях беременности, но и имплантировать будущей матери эмбрион желаемого пола с определенными генетически подобранными характеристиками. Однако сама возможность проводить «селекцию» на эмбриональном уровне вызывает неоднозначное отношение.

В большинстве стран мира не допускается использование вспомогательных технологий деторождения в целях выбора пола будущего ребенка за исключением необходимости предотвратить наследование заболевания, связанного с полом. Тем не менее, пренатальная диагностика получила достаточно широкое нелегальное распространение. Она применяется прежде всего в тех странах, где по социокультурным нормам предпочтение отдается мальчикам, а рождение девочек считается нежелательным. Согласно последним данным, такой «искусственный отбор» уже порождает определенный половозрастной дисбаланс. Если в обычной популяции норма рождаемости — 105–106 мальчиков на 100 девочек, то, по данным Консультативной комиссии по биоэтике при президенте США, в некоторых регионах наблюдаются отклонения от этих величин. В частности, в закавказских республиках бывшего Советского Союза показатели доходят до 122:100. Если такая тенденция сохранится, то уже через 15 лет может возникнуть колоссальный дефицит девочек, что может повлиять не только на демографическую ситуацию, но и спровоцировать социальные проблемы и потрясения. Нехватка молодых женщин приведет к тому, что юноши, лишённые возможности реализовать себя в сексуальном

## КУЛЬТУРНО-РЕЛИГИОЗНЫЕ ТРАДИЦИИ

### ИСКУССТВЕННОЕ ОПЛОДОТВОРЕНИЕ:

**Иудаизм** — если другие способы забеременеть оказались безрезультатными, разрешено оплодотворение спермой законного мужа

**Мусульманство** — разрешено оплодотворение спермой законного мужа с согласия обоих супругов

**Православие** — разрешается оплодотворение жены спермой мужа, если другие способы забеременеть оказались безрезультатными, хотя некоторые священники выступают против искусственного оплодотворения; в некоторых случаях допускается оплодотворение спермой донора при согласии мужа

**Протестантизм** — оговаривается лишь, что деятельность врача должна быть компетентной и гуманной

### ПРЕРЫВАНИЕ БЕРЕМЕННОСТИ:

**Буддизм** — запрещает искусственное прерывание беременности

**Иудаизм** — запрещает искусственное прерывание беременности

**Мусульманство** — допускается аборт до первой недели четвертого месяца беременности, когда, как считается, у эмбриона появляется душа

**Православие** — против искусственного прерывания беременности на любых сроках; аборт допустим только при прямых медицинских показаниях — угрозе жизни матери; не признаются исследования эмбрионов, т.к. считается, что речь идет об убийстве невинных младенцев

**Католицизм** — против искусственного прерывания беременности на любых сроках; аборт допустим только при прямых медицинских показаниях — угрозе жизни матери; против исследований эмбрионов



плане и в заботе о благополучии семьи, могут направить свою энергию в другое, разрушительное русло.

Этические вопросы, связанные с преимплантационной диагностикой и неоевгеникой, сопрягаются с проблемами искусственного прерывания беременности. С точки зрения некоторых религий, человеческая жизнь начинается с момента зачатия, а потому аборт воспринимается как самое настоящее убийство. Другие же полагают, что плод становится человеческим существом на определенных стадиях внутриутробного развития, а значит, к оплодотворенной яйцеклетке, зародышу и эмбриону можно относиться как к биомассе, с которой позволительно проводить любые манипуляции. Такая позиция тем более привлекательна, что эмбриональный материал все активнее используется в медицине, косметологии и т.п.

### Стволовые клетки и клонирование

Стволовые клетки эмбриона были впервые выделены в 1998 г. Они представляют собой уникальный биологический материал, поскольку являются тотипотентными. Из них можно вырастить клетки практически любого органа или ткани, которые могут развиваться в любом человеческом организме, что в перспективе может позволить лечить многие серьезные заболевания.

Для получения больших количеств эмбриональных стволовых клеток используется технология терапевтического клонирования. Развивающийся эмбрион извлекается на 14-м дне своего существования, т.е. до внедрения в стенку матки, а затем из него выделяется культура стволовых клеток, которые сегодня пытаются использовать для заместительной терапии — восстановления утраченных функций различных органов.

Вопрос о клонировании эмбрионов в медицинских и научных целях в различных странах решается по-разному. Конвенция по биоэтике Совета Европы не допускает создания человеческих эмбрионов специально для проведения исследований,

а дополнительный протокол к ней, принятый в 1998 г., запрещает клонирование человека. Однако конвенция не затрагивает исследований, выполняемых на изъятых у человека биологическом материале, а также на эмбрионах *in vitro*, хотя и распространяется на эмбрионы *in vivo*. Некоторые европейские страны, в том числе Франция и Германия, признавая запрет на репродуктивное клонирование, пытаются добиться разрешения на терапевтическое, одной из целей которого является производство стволовых клеток. В Великобритании в 2002 г. были приняты поправки к закону «О человеческой эмбриологии», согласно которым разрешено искусственное создание эмбрионов в лечебных и исследовательских целях. В России действует принятый в 2002 г. закон «О временном запрете на клонирование человека», вплоть до 2007 г. запрещающий репродуктивное клонирование эмбрионов.

Эта технология воспринимается многими как унижающая человеческое достоинство, ведущая к инструментализации человеческого существа, как покушение на таинства рождения и смерти.

### Право на смерть

Имеет ли человек, пораженный неизлечимым, мучительным недугом,

право на смерть? Помощь в добровольном уходе из жизни безнадежно больному — убийство или милосердие? Можно ли отключить от системы жизнеобеспечения человека, лежащего в коме, — ведь функционирование организма можно искусственно поддерживать десятилетиями?

Эти вопросы вновь и вновь встают перед медиками, да и не только перед ними, периодически получая громкую огласку. Вероятно, многим памятны недавние случаи, в частности, пресс-конференция смертельно больной и изуродованной недугом англичанки, которая публично отстаивала свое право умереть, или вышедшие на высшие уровни власти в США дебаты по поводу прекращения жизни Терри Шиаво, или дело американского врача Джека Кеворкяна, который создал устройство, позволяющее пациенту самостоятельно свести счеты с жизнью (таким путем «Доктор Смерть» Кеворкян помог более чем 100 пациентам).

Насколько правомерно ставить вопрос о целесообразности чьей бы то ни было смерти? Обычно считается, что для того, чтобы не начинать лечение или его прекратить, пациентом должна быть высказана предварительная воля, если же он не в состоянии сделать это, решение могут принять его родственники. Однако все не так просто. Отключение ▶



ОТНОШЕНИЕ К ЭВТАНАЗИИ			
Варианты ответов	Мужчины, %	Женщины, %	Всего, %
Согласны ли вы с тем, что эвтаназия должна быть узаконена в нашей стране?			
Да	58,6	30,1	39,2
Нет	28,1	59,6	49,5
Затрудняюсь ответить	13,3	10,3	11,3
Если бы кто-то из ваших родственников находился в коматозном состоянии, дали бы вы, как его представитель, согласие на эвтаназию?			
Да	58,6	68,4	65,3
Нет	32	23,2	26
Затрудняюсь ответить	9,4	8,4	8,7

жизнеобеспечивающих систем палестинского лидера Ясира Арафата было обусловлено не только тяжестью заболевания и неотвратимостью летального исхода, но и тем, что в какой-то момент удалось достичь согласия между женой Арафата и палестинским руководством. Таким образом, смерть человека становится не просто естественным событием, но и контролируемым процессом, ходом которого можно манипулировать, используя мощь медицинских технологий. Коль скоро жизнь поддерживается с помощью соответствующих аппаратов, ее прекращение наступает тогда, когда кем-то принято решение об этом. А раз так, вполне естественным становится желание человека заканчивать жизнь по собственной, а не по чьей-либо иной воле.

Отчасти именно отсюда исходит неуклонно нарастающее во многих странах мира стремление узаконить те или иные формы добровольного

ухода из жизни тех, кто в силу тяжелой и неизлечимой болезни обречен на страдания. Вслед за Голландией эвтаназия стала юридически допустимой в ряде американских штатов, сходные тенденции прослеживаются в Дании, Швейцарии, Великобритании. Характерно, что в каждом таком случае законодатели идут навстречу общественному мнению, которое относится к эвтаназии все более одобрительно.

В России активная эвтаназия, т.е. удовлетворение просьбы больного об ускорении его смерти, запрещена законом. Однако, как показывают данные социологических исследований, и в нашей стране отношение к эвтаназии становится все более терпимым. Так, по данным волгоградского социолога Д.С. Лопастейского, опросившего 400 пациентов, более половины респондентов-мужчин и около трети респондентов-женщин поддерживают узаконивание эвтаназии в РФ. Еще большее количество респондентов было бы готово согласиться на применение эвтаназии к родственнику, оказавшемуся в коме. В то же время россияне опасаются того, что эвтаназия будет применяться по соображениям, далеким от гуманности. Это мнение высказывает 61% респондентов, и только 27,5% так или иначе согласны с гуманностью такой меры.

**ОБ АВТОРЕ**

**Борис Григорьевич Юдин** — член-корреспондент РАН, член совета директоров Международной ассоциации биоэтики, главный редактор журнала «Человек», заведующий отделом Института философии РАН, представитель России в Комитете по биоэтике Совета Европы.

**Синдром непослушных мальчиков**

Одной из самых актуальных областей биомедицины становится сегодня изучение генетических, биохимических и нейрофизиологических механизмов человеческого поведения. Эти исследования направлены на выявление биологических детерминант, обуславливающих те или иные психофизические характеристики человека. Но вместе с тем в них может ставиться и принципиально иная задача — поиск средств воздействия на организм, например, психофармакологических, которые позволили бы менять психофизические характеристики в желательном направлении.

Вот только один пример. Всем известно, что некоторые мальчики выделяются своей повышенной возбудимостью, непоседливостью, непослушанием. Такие дети становятся вечной головной болью для своих родителей и учителей. До недавнего времени это не рассматривалось как патология. Считалось, что для противодействия такого рода особенностям поведения требуются прежде всего педагогические средства. Но некоторое время назад «непослушными мальчиками» заинтересовались психиатры: появился специальный термин — синдром гиперактивности (точнее, синдром дефицита внимания и гиперактивности, СДВГ), и проблема стала восприниматься как медицинская. В каких-то случаях это действительно так, однако психиатры до сих пор не в состоянии точно охарактеризовать симптомы расстройства. Тем временем на рынке уже появились препараты для его лечения, самый распространенный из которых — риталин.

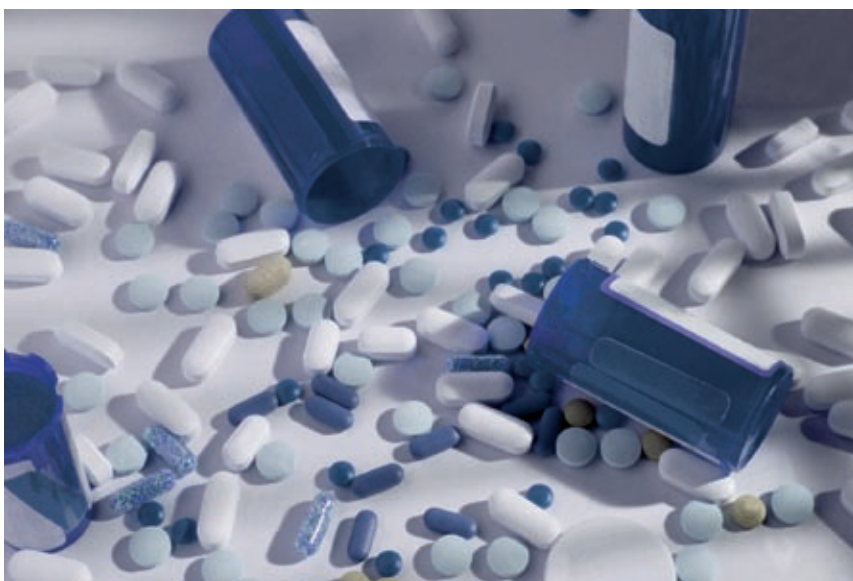
Довольно быстро выяснилось, что медицинский подход к проблеме гиперактивности устраивает самые разные стороны. В самом деле, и родителям, и учителям удобнее, когда дети ведут себя спокойно, не доставляя дополнительных хлопот. Привлекательна такая ситуация и для психиатров, поскольку

их услуги оказываются чрезвычайно востребованными. И, наконец, самая заинтересованная сторона — это фармацевтические фирмы, производящие риталин и подобные ему лекарственные средства. В целом ситуация представляется далеко не безобидной. Во-первых, потому что употребление риталина и подобных препаратов приобретает массовые масштабы, а их отдаленные эффекты до сих пор мало изучены. Во-вторых, мы имеем дело с одним из ярких проявлений того, что принято называть медикализацией. Суть этого феномена в том, что люди, сталкиваясь с какими-то трудностями или неожиданностями, бывают склонны не столько искать выход самостоятельно, сколько обращаться за помощью именно к врачам. В нашем случае оказывается, что коль скоро гиперактивность воспринимается как болезнь, ни самому ребенку, ни окружающим нет надобности прилагать собственные усилия, что называется, проявлять характер и волю.

### Право выбора и обязанность выбирать

Научные и технологические возможности, которыми располагает сегодня человек, представляются поистине беспредельными. При этом направлены они на преобразование не только мира вокруг нас, но и, во все большей мере, самого же человека, его тела, его физиологии и психики.

Современного человека все больше тяготит зависимость от неподконтрольных ему влияний: окружающей среды, времени, собственных психофизических данных. Болезни, старческая немощь, недостаточная выносливость, ограниченный объем памяти, не удовлетворяющие нас интеллектуальные и физические способности — все это начинает осознаваться как проблемы, допускающие и даже требующие технологических решений. Природа человека, таким образом, оказывается полигоном для самых разнообразных манипуляций и модификаций.



Для тех, кто связывает будущее с проектами технологической модификации человека, традиционный гуманизм оказывается слишком узкой платформой: свою позицию они характеризуют как трансгуманизм. И пока что трудно судить, является ли трансгуманизм развитием, современной фазой гуманизма, или традиционный гуманизм с позиций трансгуманизма должен быть отброшен как нечто архаичное.

Наше понимание природы человека, таким образом, тесно связано с тем, какое будущее его ожидает. Фундаментальные человеческие ценности выступают в этой ситуации не как нечто отвлеченное, удаленное от повседневных реалий, — именно ими определяются те пути, которые мы будем выбирать в мире высоких технологий. Мы не можем ожидать, пока появится некто, наделенный сверхъестественным авторитетом, и укажет нам, куда идти. Бремя выбора всегда будет лежать на нас. А для того, чтобы этот выбор делался осознанно и ответственно, необходимы широкие общественные дискуссии. Дело вовсе не в том, что они позволят придти к однозначным решениям, — такие надежды сродни утопии. Дело в том, что именно в ходе (а не в исходе!) таких дискуссий мы в состоянии определить, какие воздействия на человека допустимы, а какие нет. Только таким

образом мы и можем отвечать на вопросы: что есть человек? какова его природа? ■

При участии Тины Катаевой

**Редакция журнала благодарит программу «Очевидное — невероятное» за помощь в подготовке материала**

### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- Приказ Минздрава России «Об утверждении Правил клинической практики в РФ» от 19 июля 2003 г. (№ 266)
- Федеральный Закон «О временном запрете на клонирование человека в РФ» от 20 мая 2002 г.
- Закон РФ «О трансплантации органов и (или) тканей человека» от 22 декабря 1992 г.
- Этическая экспертиза биомедицинских исследований / Под общей редакцией Ю.Б. Белоусова. Второе издание. М., 2005.
- Биоэтика: принципы, правила, проблемы / Отв. ред. Б.Г. Юдин. М.: Едиториал УРСС, 1998.
- Введение в биоэтику. М.: Прогресс-Традиция, 1998.
- Сгречча Э., Тамбоне В. Биоэтика. Учебник. М.: Библейско-богословский институт св. апостола Павла, 2001.
- Тищенко П.Д. Био-власть в эпоху биотехнологий. М.: ИФ РАН, 2001.
- Биоэтика: вопросы и ответы. М.: Прогресс-Традиция, 2005.



Майкл Вульф

# Альцгеймер НЕ ПРОЙДЕТ!

Найдены способы блокирования молекулярных процессов, которые служат «пусковым механизмом» заболевания, разрушающего личность

Головной мозг человека — чрезвычайно сложный биологический компьютер, который воспринимает, перерабатывает и хранит огромное количество информации. Нарушения в его работе, возникающие при болезни Альцгеймера, затрагивают «жесткий диск» и стирают вначале самые свежие файлы, а потом и все остальные. Первым признаком заболевания становится обычно неспособность вспомнить подробности последних нескольких дней (телефонный разговор с приятелем, недавнее посещение магазина и т.д.), при этом все, что происходило ранее, помнится хорошо. По мере того, как заболевание прогрессирует, из памяти ускользают и давние события, и в конце концов больной перестает узнавать даже самых близких людей. Болезнь Альцгеймера страшна не физическими страданиями, а утратой ощущения жизни и самоидентификации.

К сожалению, аналогия между вышедшим из строя компьютером и состоянием мозга при болезни Альцгеймера не совсем точная. Поврежденный мозг невозможно восстановить, заменив испорченные «детали» и перезагрузив программы. Недуг не просто стирает информацию, он разрушает саму структуру

мозга, состоящего более чем из 100 млрд. нервных клеток (нейронов) со 100 триллионами связей между ними. Особенно страдают нейроны, связанные синапсами, у которых медиатором служит ацетилхолин. Действие большинства препаратов, использующихся для лечения страшной болезни, направлено на поддержание уровня ацетилхолина. Пораженные нейроны перестают синтезировать этот нейромедиатор, а лекарственные средства ингибируют фермент, в норме расщепляющий ацетилхолин, повышая тем самым его уровень. В результате происходит стимуляция постсинаптических нейронов, и память проясняется. К сожалению, имеющиеся средства перестают действовать уже через 6–12 месяцев, поскольку не могут компенсировать последствия отмирания нейронов. Лекарство другого типа, мемантин, смягчает симптомы заболевания на более поздних стадиях, снижая избыточную активность другого нейромедиатора — глутамата, однако пока неизвестно, действует ли он хотя бы в течение года.

Еще десять лет назад не верилось в возможность излечения от болезни Альцгеймера. О ее биологии было почти ничего не известно, происхождение и ход патологического ▶

процесса представлялись слишком сложными. Однако совсем недавно ситуация существенно изменилась: исследователям удалось разобраться во многих молекулярных процессах, которые находятся у истоков недуга, и сегодня они пытаются разработать способы их замедления или устранения. Все чаще в научной и медицинской среде звучит слово «надежда», ранее казавшееся несовместимым с диагнозом «болезнь Альцгеймера».

### Амилоидная гипотеза

100 лет назад немецкий психиатр и патологоанатом Алоиз Альцгеймер впервые описал два основных признака болезни: сенильные бляшки и нейрофибриллярные клубочки в коре головного мозга и лимбической системе — структурах, отвечающих за высшую нервную деятельность. Бляшки образуются вне нейронов и состоят из низкомолекулярного белка амилоид-бета (А-бета). Клубочки из волокон белка под названием тау локализируются в теле нейронов и их отростках (аксонах и дендритах). Когда эти аномалии были обнаружены, в медицинской среде разгорелся спор, длившийся большую часть XX века: ответственны ли бляшки и клубочки за дегенерацию нейронов или они лишь служат маркерами вышедших из строя участков головного мозга? За последнее десятилетие возобладала так называемая каскадная амилоидная гипотеза, согласно которой А-бета и тау напрямую связаны с началом дегенеративного процесса, причем запускает его образование А-бета.

А-бета представляет собой низкомолекулярный белок (пептид), который в 1984 г. был выделен и охарактеризован Джорджем Гленнером (George G. Glenner) и Кайне Вонгом (Cai'ne W. Wong) из Калифорнийского университета в Сан-Диего. Этот пептид является частью более крупного белка-предшественника (*APP*, *amyloid-beta precursor*). *APP* — трансмембранный белок, одна его часть выступает из клетки наружу, другая пронизывает мембрану и выходит

в цитоплазму. А-бета отщепляется от *APP* с помощью двух протеолитических ферментов (протеиназ): бета-секретазы и гамма-секретазы. Такой процесс в норме протекает почти во всех клетках нашего организма. Для чего клетке нужен А-бета, не ясно, возможно, он участвует в каких-то жизненно важных сигнальных механизмах.

Часть молекулы А-бета находится внутри мембраны, между ее наружной и внутренней стенками. Внутренняя часть клеточных мембран образована гидрофобными «хвостами» липидных молекул, поэтому погруженные в нее сегменты белков обычно состоят из гидрофобных аминокислот. Когда А-бета отщепляется от *APP* с помощью бета- и гамма-секретаз и оказываются окруженными жидкостью, их гидрофобные участки стремятся объединиться, в результате молекулы А-бета образуют небольшие водорастворимые агрегаты. В начале 1990-х гг. Питер Ланзбури мл. (Peter T. Lansbury, Jr) из Гарвардской медицинской школы обнаружил, что при высоких концентрациях молекулы А-бета образует *in vitro* волокнистые структуры, аналогичные тем, что присутствуют в бляшках головного мозга больных. Растворимые агрегаты и волокна А-бета оказывают токсическое действие на нейроны в культуре, а агрегаты отрицательно влияют у мышей на процессы, связанные с запоминанием.

Приведенные данные свидетельствуют в пользу каскадной амилоидной гипотезы, но еще более серьезным ее подтверждением служат результаты обследования членов семей с повышенным риском возникновения болезни Альцгеймера. Все они оказываются носителями мутаций, предопределяющих развитие заболевания в сравнительно молодом возрасте, обычно до 60 лет. В 1991 г. Джон Харди (John A. Hardy) из Национального института геронтологии впервые обнаружил такие мутации в гене, кодирующем *APP*, причем особенно серьезные нарушения наблюдались в А-бета и примыкающих к нему участках. Вскоре Денис

Силке (Dennis J. Selkoe) из Гарвардского университета и Стивен Янкин (Steven Younkin) из Клиники Майо в Джексонвилле, Флорида, независимо друг от друга показали, что следствием мутаций служит образование большего количества А-белка как такового или особой его формы, чрезвычайно склонной к формированию бляшек. Более того, у больных с синдромом Дауна, несущих три копии хромосомы 21 вместо двух, болезнь Альцгеймера в молодом возрасте возникает гораздо чаще, чем в среднем в популяции. Поскольку хромосома 21 содержит *APP*-ген, то у таких больных уровень А-бета повышен с самого рождения, и амилоидные бляшки обнаруживаются иногда даже у 12-летних детей.

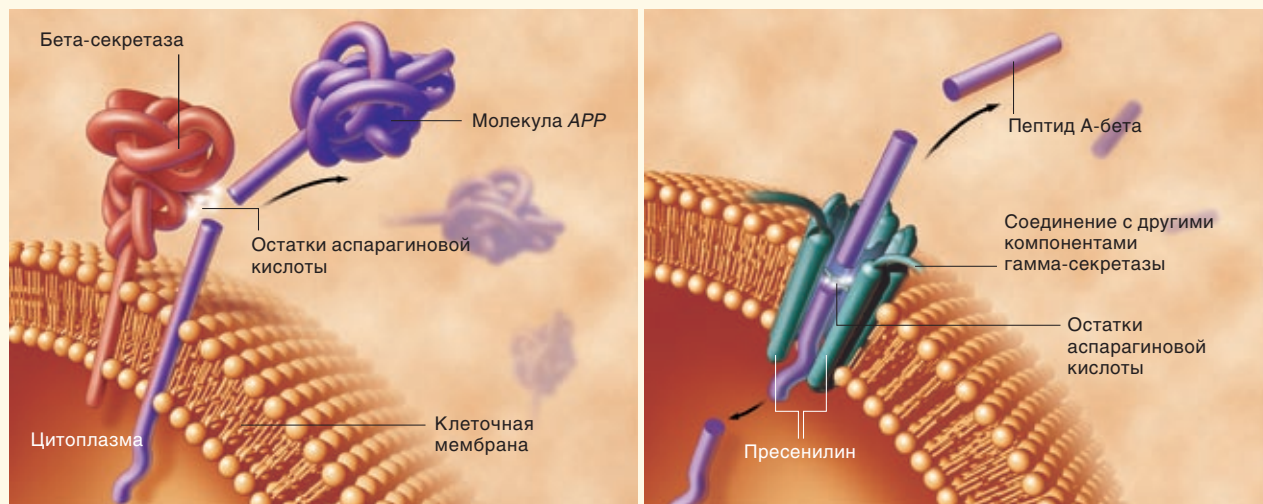
Вскоре между болезнью Альцгеймера и генами, регулирующими образование А-бета, была выявлена зависимость другого рода. В 1995 г. Питер Джордж-Хизлоп (Peter George-Hyslop) из Университета Торонто идентифицировал мутации в двух родственных генах, *presenilin 1* и *2*, которые ассоциируются с агрессивной формой болезни Альцгеймера, обычно возникающей в возрасте от 30 до 40 лет. Последующие изыскания показали, что мутации приводят к увеличению доли той разновидности А-бета, которая особенно склонна к агрегации. Выяснилось, что белки, кодируемые *presenilin*-генами, служат составной частью фермента гамма-секретазы.

Итак, за развитие болезни Альцгеймера в молодом возрасте отвечают три гена. Один из них кодирует предшественника А-бета, два других — специфические компоненты протеиназы, способствующие образованию пептида с опасными свойствами. Более того, исследователи обнаружили, что носители специфической вариантной формы гена, кодирующего аполипопротеин *E*, белок, который помогает кластеризации молекул А-бета, подвергаются повышенному риску развития болезни Альцгеймера в старческом возрасте.

Каким образом растворимые агрегаты и нерастворимые волокна приводят к разрушению нейронов,

## БЕЗЖАЛОСТНЫЕ «МОЛЕКУЛЯРНЫЕ НОЖНИЦЫ»

Согласно каскадной амилоидной гипотезе, болезнь Альцгеймера начинается с образования избыточного количества пептида амилоид-бета (А-бета), который отщепляется от белка-предшественника (APP). Вначале (рис. слева) фермент под названием бета-секретаза отрезает молекулу APP, выступающую наружу из клеточной мембраны. Затем белок пресенилин, компонент другого фермента, гамма-секретазы, разрезает оставшийся трансмембранный сегмент в той его части, которая погружена в мембрану, с освобождением А-бета (рис. справа). Остановить эти процессы можно двумя способами: либо подавить активность гамма-секретазы, либо заставить фермент отщеплять APP по другому сайту с последующим образованием более короткой, чем обычно, формы А-бета



до конца не ясно. Имеющиеся данные позволяют предположить, что агрегаты А-бета вне нейронов запускают каскад процессов, в числе которых — изменение тау-белков, локализованных в самом нейроне. Например, агрегаты могут каким-то образом сказываться на активности клеточных ферментов под названием «киназы», которые присоединяют к белковым молекулам фосфатные группы. Дефектные киназы выполняют свою работу слишком активно, тау-белки оказываются перегруженными фосфатными группами, изменяют свои химические свойства и образуют перекрученные нити. Измененные тау-белки могут выводить из строя нейроны, разрушая микротрубочки, по которым вдоль аксонов и дендритов транспортируются белки и другие крупные молекулы. Мутации в гене тау тоже могут провоцировать образование тау-нитей и вызывать другие типы нейродегенеративных заболеваний помимо болезни Альцгеймера. Итак, тау-нити, по-видимому, имеют отношение к гибели нейронов, а А-бета — к запуску патологического процесса.

### Как остановить «молекулярные ножницы»?

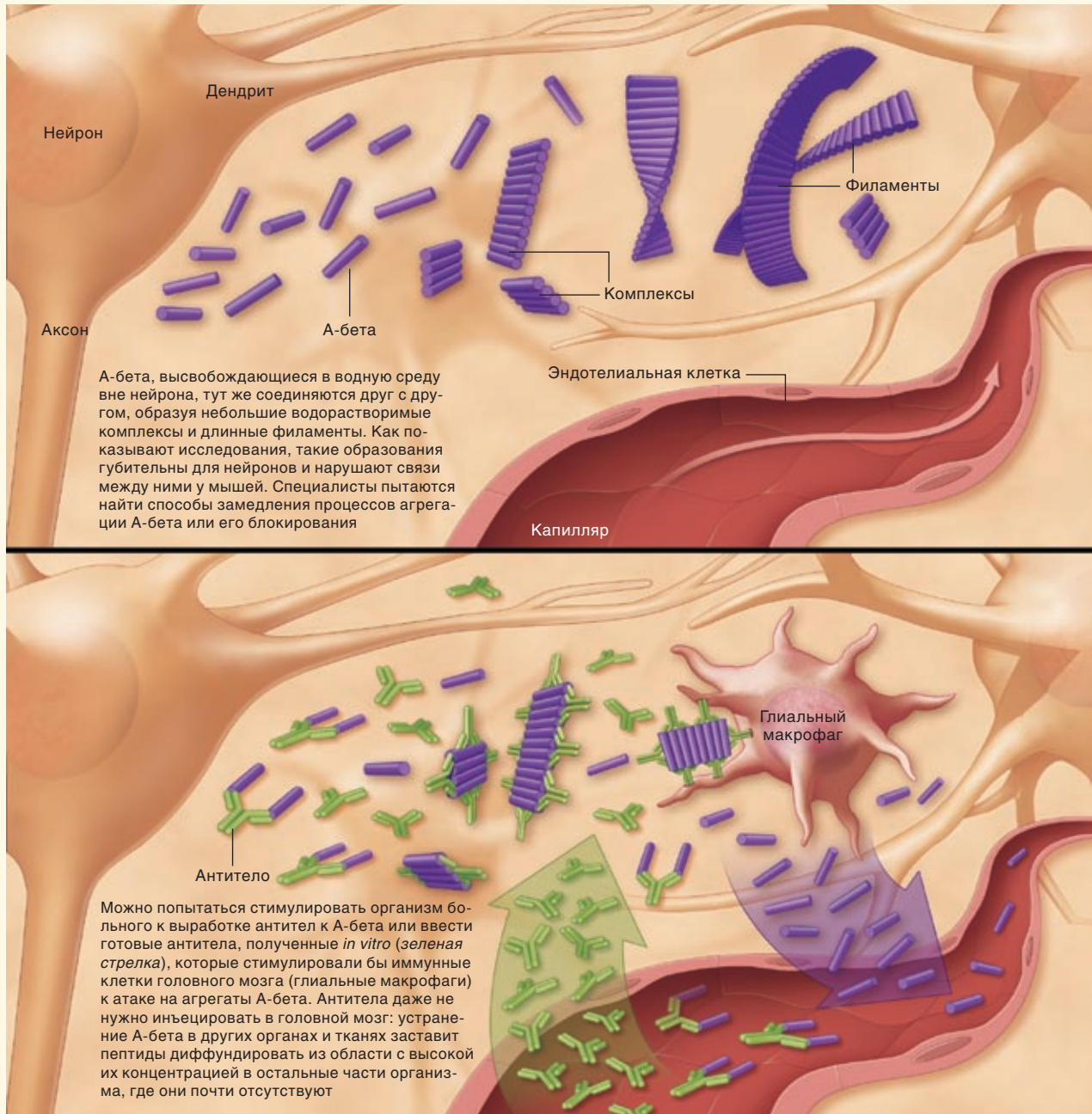
Поскольку А-бета играет ключевую роль «пускового механизма», нужно каким-то образом затормозить его образование, для чего необходимо подавить активность протеиназ, которые отщепляют данный пептид от APP. Доказано, что ингибиторы протеиназ оказывают положительное воздействие при лечении других заболеваний — СПИДа или гипертонической болезни. Первый шаг к образованию А-бета состоит в разрезании бета-секретазой APP на выходе их мембраны. Этот фермент, в больших количествах присутствующий в нейронах головного мозга, был открыт в 1999 г. независимо друг от друга пятью исследовательскими группами. Несмотря на то, что бета-секретаза погружена одним своим концом в мембрану, она сходна с группой протеиназ, целиком находящихся в водной среде внутри и вне клеток. Члены данной группы (в том числе протеиназа, участвующая в репликации ВИЧ, вируса, вызывающего СПИД) используют для ускорения своей работы аспарагиновую

кислоту (одну из аминокислот). Всем протеиназам при разрезании соответствующих белков нужна вода, а ферменты, относящиеся к группе аспартил-протеиназ, привлекают две молекулы аспарагиновой кислоты для активации молекулы воды.

Учитывая то, что бета-секретаза относится к упомянутому семейству ферментов, можно суммировать всю информацию о других членах этого же семейства с тем, чтобы составить полное представление о данном ферменте и о том, как его можно вывести из строя. Поскольку исследователями установлена трехмерная структура бета-секретазы, они могут использовать ее как шаблон при компьютерном подборе возможных ингибиторов. Результаты генетических исследований позволяют предположить, что блокирование ферментативной активности не приведет ни к каким нежелательным для организма последствиям. Во всяком случае, опыты на мышах показали, что удаление гена, кодирующего бета-секретазу, сопровождается исчезновением А-бета из головного мозга животных без побочных

## ГОЛОВНОЙ МОЗГ: ИММУННАЯ АТАКА

Один из способов лечения болезни Альцгеймера заключается в освобождении головного мозга от токсичных агрегатов А-бета



эффектов. Однако в настоящее время ингибиторы бета-секретазы, которые можно было бы предложить для клинических испытаний, не найдены. Самое главное препятствие заключается в размере молекулы вещества: чтобы проникнуть

в мозг, она должна быть небольшой. В отличие от кровеносных сосудов в других частях тела, капилляры в головном мозге выстланы изнутри эндотелиальными клетками, уложенными настолько плотно, что протиснуться между ними могут

только очень мелкие молекулы. Чтобы попасть в головной мозг, ингибиторы протеиназ должны пройти через клеточные мембраны, однако большинство крупных молекул не могут преодолеть гематоэнцефалический барьер.



Второй шаг к образованию А-бета состоит в отщеплении выступающего из мембраны гамма-секретазного «обрубка», который остается от APP после отрезания его бета-секретазой. При этом гамма-секретазы проявляет удивительную способность использовать воду, «работая» в гидрофобной среде, какой является внутренний слой мембраны. Понять свойства протеиназы помогли два обстоятельства. Во-первых, в 1998 г. Барт де Стропер (Bart De Strooper) из Католического университета в Лувье (Бельгия) обнаружил, что делегирование гена *presenilin 1* у мышей радикальным образом уменьшает частоту разрезания APP гамма-секретазой. Это значит, что белок, кодируемый упомянутым геном, необходим для работы фермента. Во-вторых, сотрудники моей лаборатории (я работал в то время в Университете Теннесси в Мемфисе) доказали, что вещество из класса обычных ингибиторов аспартил-протеиназ блокирует расщепление APP гамма-секретазой. Такое положение вещей предполагает, что гамма-секретазы, как и бета-секретазы, содержат два остатка аспарагиновой кислоты, необходимые для разрезания белка. На основании данной информации мы предположили, что пресенилин представляет собой необычную аспартил-протеиназу, «вшитую» в ткань клеточной мембраны. Когда я работал в Гарвардском университете, мы вместе с коллегами обнаружили в молекуле пресенилина два аспарагиновых остатка в той части аминокислотной цепи, которая погружена в мембрану, и доказали, что они необходимы для выполнения гамма-секретазой ее функции. Далее было установлено, что ингибиторы гамма-секретазы связываются непосредственно с пресенилином, который для выполнения своей работы должен объединиться с двумя другими погруженными в мембрану белками. Теперь гамма-секретазы считается родоначальником нового класса протеиназ, «втягивающих» внутрь клеточной мембраны воду, без которой они не могут функционировать.

Два года назад я прочел лекцию школьникам пятого класса, где учился мой сын. Я рассказал им о том, чем занимаются сотрудники моей лаборатории, объяснил, что такое амилоиды и откуда они берутся, поделился нашими планами относительно выведения из строя ферментов, участвующих в их образовании, и поиска лекарства для лечения болезни Альцгеймера. Один мальчик спросил меня: «А что, если ферменты необходимы организму для чего-нибудь другого? Ведь вы можете навредить человеку». Опасение, высказанное 10-летним ребенком, вовсе не лишено оснований: гамма-секретазы играет ключевую роль в клеточной дифференцировке в различных органах и тканях, в том числе в созревании стволовых клеток в костном мозге, в результате чего образуются эритроциты и лимфоциты. Кроме того, гамма-секретазы расщепляет находящийся на поверхности клетки белок, так называемый *Notch*-рецептор. Сегмент белка отсоединяется от мембраны, попадает внутрь клетки и посылает ядру сигнал, от которого зависит дальнейшая судьба клетки.

В больших концентрациях ингибиторы гамма-секретазы оказывают токсическое действие на подопытных мышей вследствие подавления *Notch*-сигнала, что делает проблематичным их применение в медицине. Тем не менее, фирма *Eli Lilly* провела тест на безопасность (I фаза клинических опытов) одного из ингибиторов и собирается приступить ко II этапу испытаний на пациентах на ранней стадии заболевания. Кроме того, идентифицированы вещества, изменяющие активность гамма-секретазы таким образом, что она перестает катализировать образование А-бета, но по-прежнему расщепляет *Notch*-рецептор. Данные вещества не взаимодействуют с остатками аспарагиновой кислоты фермента, зато они связываются с молекулой во многих других местах и изменяют ее конформацию.

Некоторые ингибиторы оказывают на фермент совсем другое действие: под их влиянием он катализирует

образование не той версии А-бета, что склонна к агрегации, а более коротких пептидов, которые кластеризуются менее охотно. Один такой препарат, флуризан, получен Эдвардом Ку (Edward Koo) из Калифорнийского университета в Сан-Диего и Тодом Голдом (Todd Golde) из Клиники Майо в Джексонвилле. В результате его испытаний на пациентах на ранней стадии болезни Альцгеймера получены обнадеживающие результаты, позволяющие перейти к III фазе испытаний.

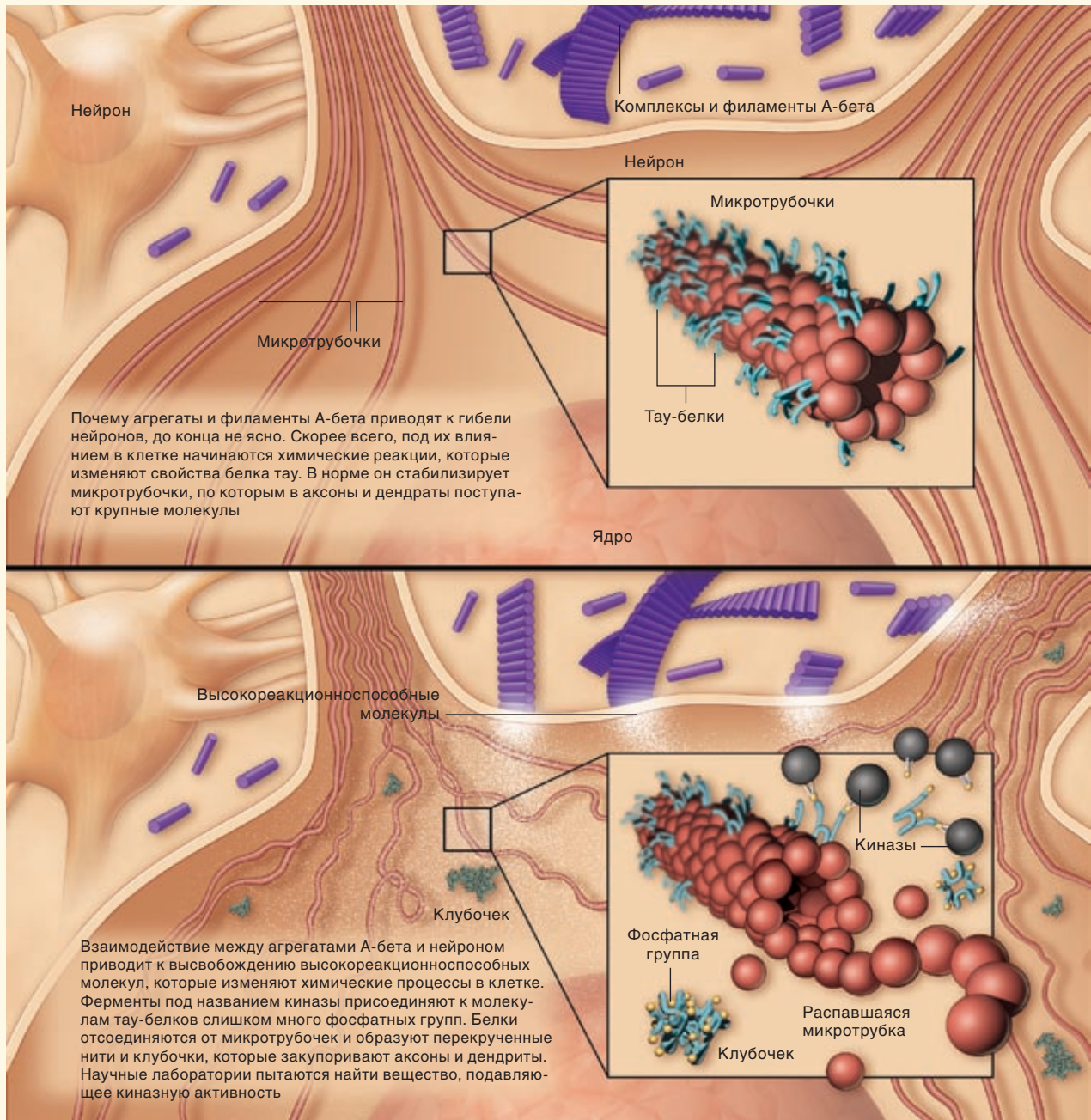
### В головном мозге — ничего постороннего

Альтернативный метод лечения болезни Альцгеймера состоит в освобождении головного мозга от комплексов А-бета уже после их образования, в частности, с помощью иммунной системы самого больного. В 1999 г. Дейл Шенк (Dale B. Schenk) из *Elan Corporation* (Сан-Франциско) сделал интересное открытие: введение А-бета трансгенным мышам со склонностью к образованию бляшек вызывало иммунную реакцию, в результате которой не только не появлялись новые образования в головном мозге молодых животных, но и рассасывались уже существующие у старых. У иммунизированных мышей продуцировались антитела, которые распознавали А-бета и побуждали клетки головного мозга разрушать пептидные агрегаты (рис. на стр. 54). Положительные результаты опытов на грызунах позволили очень скоро перейти к клиническим испытаниям.

Тест на безопасность препарата прошел успешно, однако во время II этапа у некоторых пациентов возникло серьезное осложнение — энцефалит (воспаление головного мозга), поэтому работы были прерваны. Дальнейшие исследования показали, что воспаление могло возникнуть вследствие слишком сильной реакции Т-клеток иммунной системы на кластеры А-бета. Испытания показали, что у многих больных в организме стали вырабатываться антитела к А-бета и улучшилось состояние. ▶

## ФАТАЛЬНЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ

Как прервать цепочку процессов, происходящих на более поздних стадиях заболевания?



Небезопасность активной иммунизации привела медиков к мысли об альтернативном способе — пассивной иммунизации, т.е. введению в организм готовых антител. Последние были получены из клеток мышей и модифицированы так,

чтобы избежать их отторжения организмом человека, исключить гиперактивацию Т-клеток и связанные с ней осложнения. Метод пассивной иммунизации, разработанный *Elan Corporation*, проходит сейчас II фазу клинических испытаний.

Каким образом активная или пассивная иммунизация может привести к удалению А-бета из головного мозга — не совсем понятно, поскольку неизвестно, легко ли антитела преодолевают гематоэнцефалический барьер. Впрочем, есть

предположения, что им и не нужно делать ничего подобного: растворение бляшек А-бета в остальных частях тела может привести к массовому «исходу» этих пептидов из головного мозга просто за счет диффузии в сторону меньшей их концентрации. На сегодня пассивная иммунизация представляется наиболее перспективной, но ее альтернативу тоже не стоит сбрасывать со счетов. Как показывают результаты предварительных исследований, проведенных в Гарвардском университете, иммунизация с использованием определенных сегментов молекулы А-бета, а не целого пептида стимулирует выработку В-клеток, а Т-клетки при этом не образуются и воспаления не возникает.

Интерес представляют и иммунологические методы предотвращения агрегации А-бета с помощью веществ, которые связываются с пептидами и поддерживают их в растворимом состоянии в жидкой среде вне нейронов головного мозга. Фирмой *Neurochem* из Квебека получено низкомолекулярное вещество альцгемед, имитирующее действие гепарина, природного антикоагулянта. Гепарин препятствует «склеиванию» тромбоцитов в крови и образованию тромбов, но когда этот полисахарид связывается с А-бета, пептид, напротив, приобретает еще большую склонность к образованию бляшек. Поскольку альцгемед связывается с теми же сайтами А-бета, что и гепарин, он блокирует действие последнего и уменьшает агрегацию пептида. Альцгемед почти не оказывает неблагоприятного воздействия даже при высоких дозах и положительно влияет на симптоматику. Сейчас полным ходом идут клинические испытания этого вещества (III фаза).

### Мишень — белок тау

Образование амилоидных бляшек — лишь одна из бед, которые поджидают людей, попавших в цепкие лапы болезни Альцгеймера. Вторая, не менее страшная, — тау-нити, формирующие клубочки внутри нейронов. Их устранение так же

необходимо для предотвращения дегенерации нейронов, как и разрушение амилоидных бляшек. Усилия исследователей направлены на поиски веществ (ингибиторов киназ), которые перегружают фосфатными группами белок тау, создавая предпосылки к появлению нитей. Пока никаких кандидатов на роль ингибиторов, с которыми можно было бы проводить клинические испытания, не найдено. Но ученые надеются, что их усилия увенчаются успехом, и наступление сразу на двух фронтах (амилоидные бляшки и белок тау) в конце концов позволят победить болезнь.

Возможно, перспективным окажется еще один метод лечения болезни Альцгеймера — использование статинов, лекарственных препаратов, понижающих уровень холестерина в крови. Их широко используют для профилактики сердечно-сосудистых заболеваний. Согласно эпидемиологическим данным, люди, принимающие статины, реже становятся жертвами болезни Альцгеймера. В чем причина такой корреляции, не вполне понятно. Вероятно, снижая уровень холестерина, данные препараты способствуют также падению уровня APP, а может быть, они воздействуют непосредственно на процесс образования А-бета, подавляя активность соответствующих секретаз. Сейчас поводится тестирование способности одного из статинов, препарата под названием липитор (фирмы *Pfizer*), предотвращать развитие болезни Альцгеймера.

Другое интересное направление — клеточная терапия. Марк Тусински (*Mark Tuszynski*) из Калифорнийского университета в Сан-Диего провел следующий эксперимент: он взял кожный биоптат у пациента, имеющего раннюю стадию болезни Альцгеймера, и ввел в его клетки ген, кодирующий фактор роста нервов (ФРН). Затем генетически модифицированные клетки были введены в передний мозг больного. Смысл процедуры заключался в том, что имплантированные клетки начнут вырабатывать ФРН, который

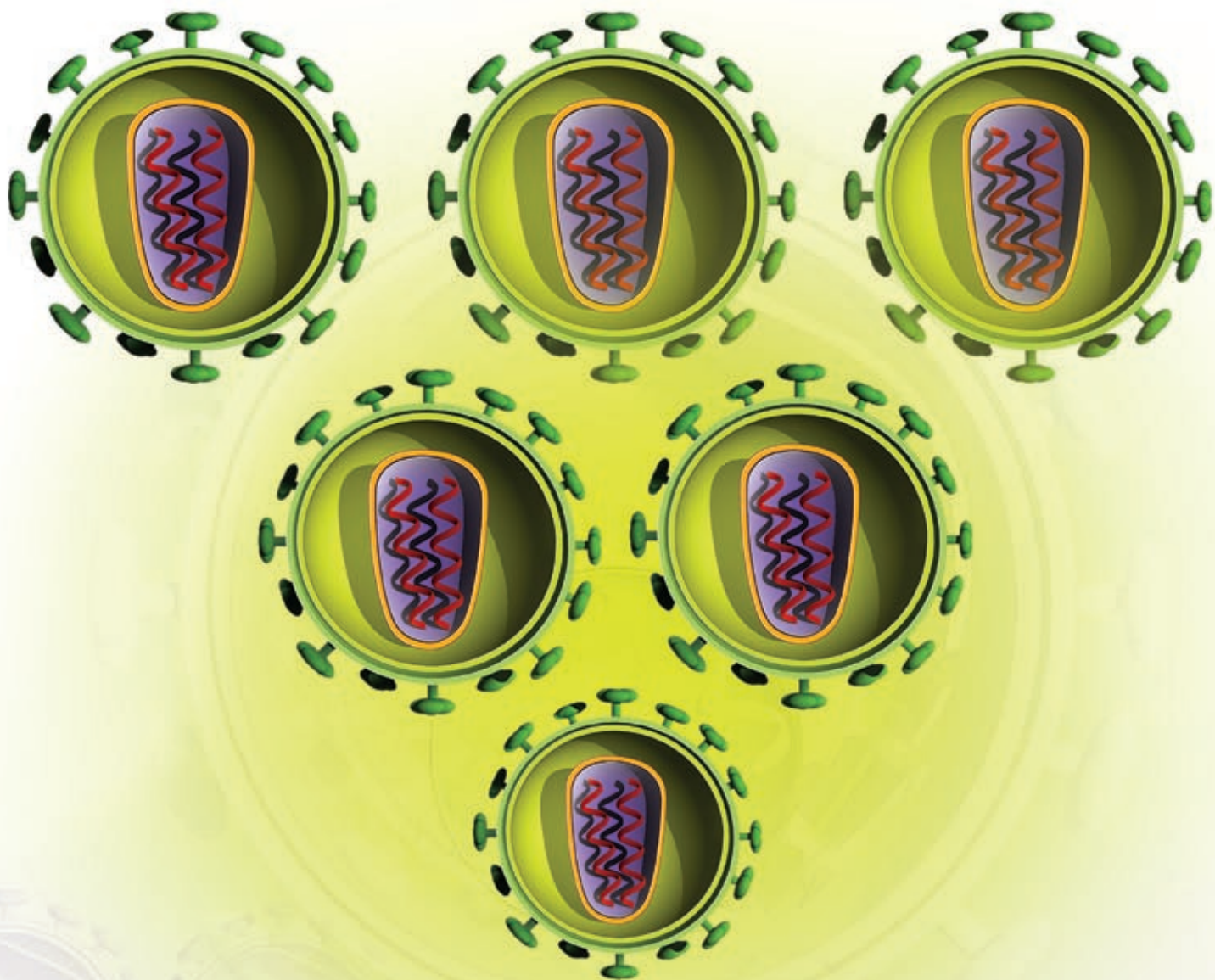
предотвратит утрату ацетилхолин-продуцирующих нейронов и тем самым остановит нейродегенеративные процессы. Клеточная терапия является единственным способом доставки ФРН в головной мозг, поскольку столь крупная молекула не может преодолеть гематоэнцефалический барьер. Пока все исследования проводились на небольшом числе пациентов, причем без участия контрольной группы, что считается серьезным недостатком. И тем не менее, есть указания на то, что у больных наметилось некоторое смягчение симптомов: улучшение памяти, когнитивных функций и т.д.

Конечно, далеко не все из описанных методов окажутся столь многообещающими, как думалось вначале. Но врачи надеются, что найдется хотя бы одно средство, способное замедлить или даже остановить разрушительные процессы, опустошающие головной мозг жертв болезни Альцгеймера. Тогда можно будет приступить к следующему этапу борьбы с недугом — восстановлению утраченных функций.

Лекарственные препараты, нацеленные на А-бета, останавливают патологический процесс только на ранних стадиях, будут ли они эффективны, если болезнь зайдет слишком далеко, пока не ясно. Но у исследователей есть повод для оптимизма. Многочисленные открытия недавнего времени утвердили нас во мнении, что поиски способов лечения такого страшного недуга, как болезнь Альцгеймера, в конце концов принесут свои плоды. ■

### ОБ АВТОРЕ

**Майкл Вульф** (*Michael S. Wolfe*), профессор неврологии Гарвардской медицинской школы, занимается изучением молекулярных основ болезни Альцгеймера и разработкой методов ее лечения. В начале 2006 г. организовал в Гарварде лабораторию по разработке лекарственных средств для лечения болезни Альцгеймера.



Гэри Стикс

# очередная атака на СПИД

В поисках  
уязвимых  
мест вируса  
иммунодефицита  
человека (ВИЧ)  
исследователи  
разрабатывают  
новые  
лекарственные  
препараты

Усилия вирусологов, занимающихся борьбой со СПИДом, направлены сегодня на детальное отслеживание всего жизненного цикла патогена — от связывания его с иммунной клеткой и проникновения в нее до высвобождения новых вирусных частиц в организм и дальнейшего его инфицирования. В последний раз обширный класс лекарственных препаратов против ВИЧ появился около 10 лет назад, вскоре после введения в исследовательскую практику ингибиторов протеиназ, подавляющих действие одного из ферментов, необходимых для завершения репликации вирусов.

В то время у некоторых медиков появилась надежда, что ингибиторы протеиназ можно будет использовать для лечения СПИДа. Однако изобретательный вирус не позволил их мечтам осуществиться. В ходе одного из испытаний, проведенных в США, выяснилось, что примерно половина ВИЧ-положительных пациентов инфицирована вирусом, у которого развилась резистентность к одному из лекарственных веществ — компоненту комплексной терапии. У клиницистов был выбор из более 20 препаратов на основе протеиназных ингибиторов и двух классов веществ, которые блокировали копирование вирусной РНК с образованием ДНК, прерывая тем самым репликацию вируса. Сочетание этих агентов снижало присутствующим вирусам мутабельность, но не исключало развитие резистентности, в том числе к ингибиторам протеиназ. «Устойчивых штаммов становится все больше, и это заставляет искать новые пути воздействия на жизненный цикл вируса», — заявляет Эрик Фрид (Eric Freed), один из участников программы по борьбе с ВИЧ-резистентностью, реализуемой Национальными институтами здравоохранения США.

Сегодня на разных стадиях разработки находятся лекарственные препараты, которые влияют на различные стадии жизненного цикла ВИЧ. Ряд академических ученых и сотрудники небольшой биотехно-

логической фирмы *Panacos*, расположенной в Вашингтоне, работают над созданием препаратов, известных под общим названием ингибиторов созревания, которые подавляют активность протеиназ другим путем. Ингибиторы протеиназ атакуют непосредственно ВИЧ-протеиназу, в результате она не может расщепить вирусный белок GAG в положенном месте. При правильном расщеплении вырезанные из GAG участки образуют конусообразную сердцевину (капсид), защищающую вирусную РНК. Ингибитор созревания фирмы *Panacos* блокирует сайт в молекуле GAG, с которым в норме связывается протеиназа, в результате образуется дефектный капсид, и вирус лишается возможности инфицировать другие клетки.

**У истоков**

История появления на свет продукта фирмы *Panacos* восходит к середине 90-х гг. прошлого века, когда компания *Boston Biomedica* в сотрудничестве с одним из профессоров Северокаролинского университета в г. Чэпел-Хилл предприняла попытку найти вещества, активные в отношении ВИЧ, в растениях, использующихся в традиционной китайской медицине. Из травы, произрастающей на Тайване, было выделено вещество, бетулиновая кислота, проявлявшее слабую противовирусную активность. Но когда соединение было разделено на составляющие и одно из них химически модифицировано, результат превзошел все ожидания. Если сама бетулиновая кислота оказывала действие в микромолярных количествах, то ее производное — в наномолярных.

Шесть лет назад из *Boston Biomedica* выделилась группа, занимавшаяся ВИЧ, и на ее основе была создана фирма *Panacos*. Она начала свою деятельность с исследования упомянутого производного, названного PA-457. Фирме не нужно было экстрагировать сырье из экзотического тайваньского растения. Бетулиновая кислота содержалась в достаточном количестве в платане ▶

и березе. Исследователи почти не сомневались, что *РА-457* активен в отношении всех штаммов ВИЧ, но им нужно было выяснить механизм его действия на молекулярном уровне, чтобы создать препарат нового типа. Фирма заключила контракт с лабораторией Фрида, занимавшейся изучением жизненного цикла вируса.

Выяснилось, что препарат влияет на позднюю стадию репликации вируса, по-видимому, на процесс формирования капсида. К этому времени уже было установлено, что капсид ВИЧ образуется после того как новосинтезированный белок GAG связывается с мембраной хозяйской T-клетки и расщепляется ВИЧ-протеиназой на небольшие фрагменты. Было известно также, что любой сбой в процессе расщепления GAG приводит к утрате вирусом инфекционности. Поэтому было решено начать с исследования взаимодействия между *РА-457* и GAG, чтобы выяснить, как именно оно нарушает правильное расщепление GAG.

### Резистентность по заказу

Для того чтобы разобраться, как работает то или иное лекарственное вещество, исследователи часто прибегают к такому приему: они создают условия, при которых к данному веществу возникает резистентность. Такой подход позволяет идентифицировать место взаимодействия вещества с мишенью. Для получения резистентных штаммов Фрид и его коллеги инкубировали ВИЧ-инфицированные T-клетки в культуре *РА-457* в низких дозах. Затем они отобрали резистентные штаммы, секвенировали их геном и сравнили его с геномом вирусов, чувствительных к *РА-457*. Обнаружилось, что изменения происходят в той части генома, которая кодирует белок GAG, более конкретно — сайт, с которым связывается протеиназа.

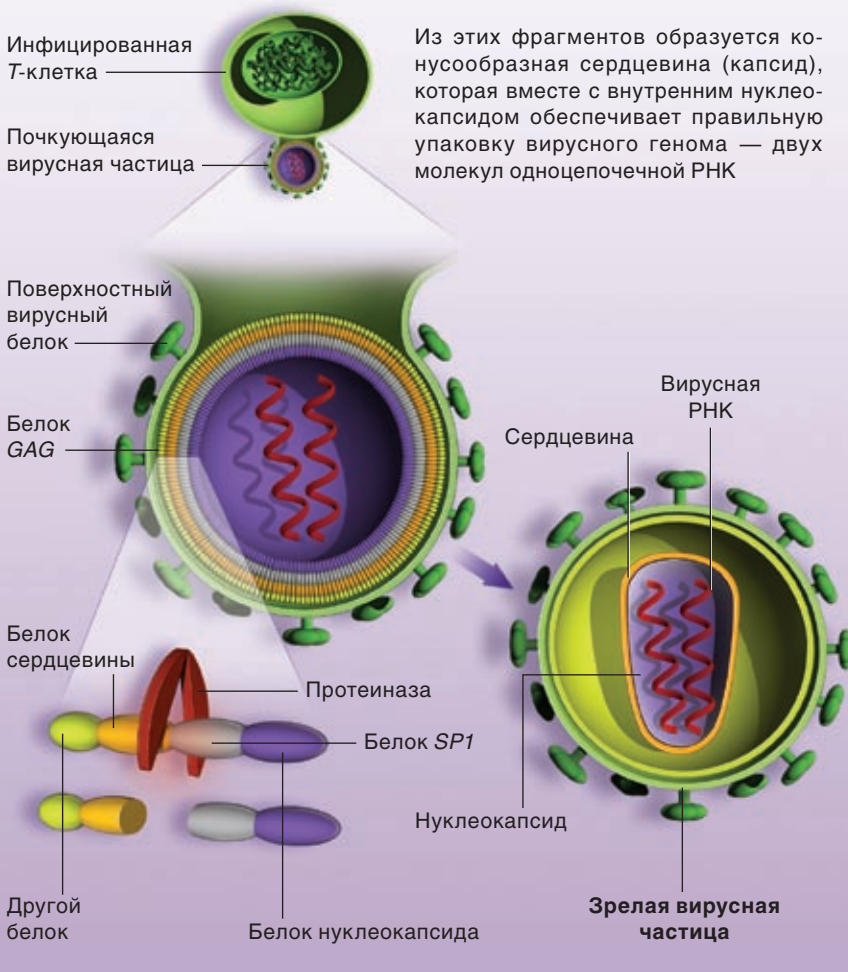
Результаты исследования резистентных штаммов показали, что *РА-457* — не просто новый ингибитор протеиназ. Большинство лекарственных веществ, не только ВИЧ-

## НОВЫЕ СПОСОБЫ БОРЬБЫ С ВИЧ

На стадии разработки находятся противовирусные препараты нового типа, называемые ингибиторами созревания вируса. Они влияют на позднюю ста-

### НОРМАЛЬНОЕ СОЗРЕВАНИЕ ВИРУСА

Когда образуется новая вирусная частица с оболочкой, заимствованной у мембраны T-клетки, и вирусными белками на поверхности, вирусная протеиназа расщепляет белок GAG на фрагменты



ингибиторов, оказывают свое действие, связываясь с ферментами. Грэхем Аллавэй (Graham Allaway), главный операционный директор фирмы *Panacos*, сообщает: «Взаимодействие с субстратом (а не ферментом), — явление, прежде не наблюдавшееся. Нам кажется, что мы имеем дело с патентным случаем».

Появление штаммов, резистентных к данному препарату, вовсе не означает, что он скоро перестает

действовать. На самом деле резистентность к *РА-457* может развиваться очень медленно, поскольку сайт его связывания в GAG с трудом изменяется в результате мутаций.

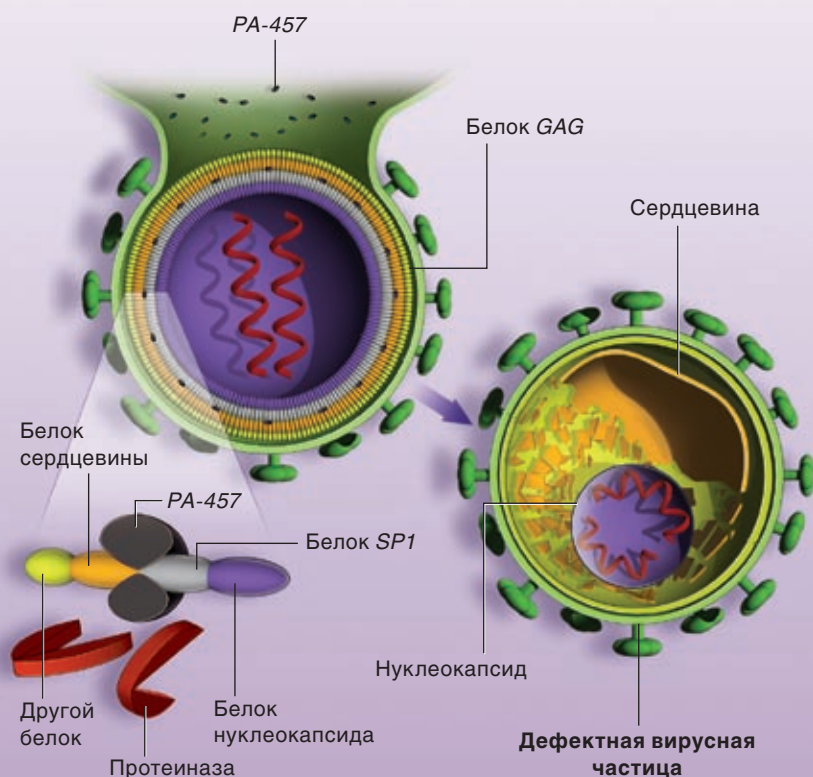
*РА-457* проходит вторую фазу клинических испытаний — тест на активность. В течение 10 дней одна группа пациентов получала лекарство, а второй, контрольной, давали плацебо. Содержание патогена в организме после терапии упало

дию жизненного цикла патогена, т.е. на сборку из новообразованных компонентов вирусных частиц, отпочковывающихся от инфицированной T-клетки

#### ОБРАЗОВАНИЕ ДЕФЕКТНОЙ ВИРУСНОЙ ЧАСТИЦЫ

PA-457 связывается с белком GAG и блокирует отщепление его капсидного компонента от остальной части молекулы (SP1 и белок нуклеокапсида)

В результате сердцевина и внутренний нуклеокапсид принимают неправильную форму, и созревания вирусной частицы не происходит



в среднем на 92% при максимальной дозе препарата 200 мг. Однако на некоторых пациентов терапия не подействовала, и компания собирается проверить, можно ли увеличить дозировку. «Ответ на главный вопрос мы уже получили — препарат активен, и исследования нужно продолжать», — говорит Джеффри Джекобсон (Jeffrey M. Jacobson), возглавляющий кафедру инфекционных болезней в Медицинском

колледже Университета Дрексела и руководящий клиническими испытаниями.

В дальнейшем предполагается провести испытания на взаимодействии PA-457 с другими средствами, используемыми при лечении СПИДа, поскольку для борьбы с ним всегда применяется комплексная терапия. Если все пойдет по плану, то *Rapacos* рассчитывает получить одобрение FDA к 2008 г.

#### Другие препараты

PA-457 является не единственным известным ингибитором созревания. Группы исследователей из Алабамского и Мэрилендского университетов независимо друг от друга идентифицировали низкомолекулярное органическое вещество, которое предотвращает соединение капсидных единиц в целостную структуру.

Предпринимаются поиски других агентов, прерывающих жизненный цикл ВИЧ. Так, получены вещества, которые блокируют проникновение вируса в клетку. Одно из них уже получило одобрение FDA, но оно применяется только в качестве инъекций. Препарат, над которым работает *Rapacos*, предполагается выпускать в виде таблеток. Среди лекарственных средств другого типа, проходящих клинические испытания, — ингибиторы интеграз, которые инактивируют ферменты, способствующие интеграции вирусной ДНК с ДНК хозяйской клетки, и тем самым блокируют синтез вирусной РНК. В борьбе со СПИДом нужно использовать все имеющиеся средства и не прекращать поиски новых. Изобретательность вируса, небольшие размеры капсулы, содержащей РНК, и многие другие особенности патогена могут свести на нет все хитроумные замыслы молекулярных биологов. ■

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- PA-457: A Potent HIV Inhibitor That Disrupts Core Condensation by Targeting a Late Step in Gag Processing. F. Li et al. in Proceedings of the National Academy of Sciences USA, Vol. 100, No. 23, pages 13555–13560; November 11, 2003.
- The Prevalence of Antiretroviral Drug Resistance in the United States. Douglas D. Richman et al. in AIDS, Vol. 18, No. 10, pages 1393–1401; July 2, 2004.
- The Discovery of a Class of Novel HIV-1 Maturation Inhibitors and Their Potential in the Therapy of HIV. Donglei Yu et al. in Expert Opinion on Investigational Drugs, Vol. 14, No. 6, pages 681–693; June 2005.

Клифф Столл

# СКАЗ

## О ЛОГАРИФМИЧЕСКОЙ ЛИНЕЙКЕ





## До появления электронных калькуляторов в мире инженерных и научных расчетов безраздельно царствовала логарифмическая линейка

**Д**ва поколения назад верными признаками инженера были белая рубашка, узкий галстук и логарифмическая линейка. Сейчас рубашка с галстуком превратились в футболку с рекламой какой-нибудь компьютерной фирмы, а место логарифмической линейки занял электронный калькулятор.

Вплоть до 1970-х гг. логарифмические линейки были так же распространены, как пишущие машинки и мимеографы. Ловким движением рук инженер без труда перемножал и делил любые числа и извлекал квадратные и кубические корни. Чуть больше усилий требовалось для вычисления пропорций, синусов и тангенсов.

Украшенная дюжиной функциональных шкал, логарифмическая линейка символизировала сокровенные тайны науки. На самом деле, основную работу выполняли всего две шкалы, поскольку практически все технические расчеты сводились к умножению и делению. Пианисту для игры требуется вся клавиатура, а вот инженеру редко приходилось пользоваться всеми шкалами на его (почти никогда ее) логарифмической линейке.

Одни шеголяли логарифмическими линейками из красного дерева и самшита, другие предпочитали слоновую кость, алюминий и стекловолокно. Автор этой статьи и другие скряги пользовались устройствами из пластика. Однако принцип действия и дорогих, и дешевых моделей был основан на логарифмах.

### Рождение логарифмической линейки

Логарифмы были изобретены шотландским математиком Джоном Непером (1550–1617) в 1614 г. Его «Канон о логарифмах» начинался так: «Осознав, что в математике нет ничего более скучного и утомительного, чем умножение, деление, извлечение квадратных и кубических корней, и что названные операции являются бесполезной тратой времени и неиссякаемым источником неуловимых ошибок, я решил найти простое и надежное средство, чтобы избавиться от них». Сейчас в это трудно поверить, но логарифмы, головная боль старшеклассников, были придуманы для того, чтобы облегчить нам жизнь. Наверняка наши правнуки удивятся, когда узнают, что компьютеры были созданы с той же благородной целью.

Так как же работают логарифмы Непера? Слово изобретателю: «Отбросьте числа, произведение, частное или корень которых необходимо найти, и возьмите вместо них такие, которые дадут тот же результат после сложения, вычитания и деления на два и на три». Иными словами, используя логарифмы, умножение можно упростить до сложения, деление превратить в вычитание, а извлечение квадратного и кубического корней — в деление на два и на три соответственно. Например, чтобы перемножить числа 3,8 и 6,61, определим с помощью таблицы и сложим их логарифмы:  $0,58+0,82=1,4$ . Теперь найдем в таблице число, логарифм которого равен полученной сумме, и получим почти точное значение искомого произведения: 25,12. И никаких ошибок!

Математики быстро приспособили изобретение Непера для ускорения вычислений. Используя логарифмы, немецкий астроном Иоганн Кеплер еще в начале XVII в. рассчитал орбиту Марса. Кто знает, может быть, без их помощи он никогда не открыл бы три закона небесной механики. Выдающийся английский математик Генри Бриггс (Henry Briggs) специально посетил Шотландию, чтобы встретиться с Непером: «Милорд,

я отправился в это долгое путешествие лишь для того, чтобы лично познакомиться с вами и узнать, что натолкнуло вас на мысль о самом полезном для астрономии математическом инструменте... Поражаюсь, почему никто не изобрел его раньше, ведь теперь, когда мы знаем о нем, он кажется таким простым». Вскоре Непер, которого Бриггс считал гениальным, изобрел десятичную точку и вычислительные стержни (палочки Непера), а также заложил основы интегрального и дифференциального счисления.

Непер упростил многие вычислительные задачи, но для их решения приходилось всегда иметь под рукой таблицы логарифмов. Однако в 1620 г. лондонский математик Эдмунд Гюнтер (Edmund Gunter) нанес на линейку шкалу, на которой положение каждого числа было пропорционально его логарифму. Теперь для перемножения двух чисел достаточно было зафиксировать циркулем расстояние от начала шкалы до первого сомножителя, а затем установить одну его ножку на втором сомножителе и считать число, на которое укажет другая ножка.

В 1622 г. англиканский священник Уильям Отред (William Oughtred) положил рядом две подвижные логарифмические шкалы и создал первую в мире логарифмическую линейку. Несколькоми годами позже он изготовил ее круговой аналог. Впрочем, будучи любителем чистой математики, Отред не придавал особого значения своим изобретениям и не стал ничего публиковать о них. В конце концов, истинные математики выводят формулы и ничуть не заботятся об их практическом применении.

В 1630 г. ученик Отреда Ричард Деламайн (Richard Delamain) напечатал статью о круговой логарифмической линейке и объявил себя автором изобретения. Скорее инженер, чем математик, он искренне восхищался портативностью и удобством нового вычислительного устройства. Отред страшно разгневался и вместе со своими соратниками обрушился на Деламайна, ▶



Круговая логарифмическая линейка Генри Саттона была изготовлена приблизительно в 1663 г.

обвиняя его в бесстыдном присвоении чужих заслуг. Скандал затих лишь после смерти Деламейна и не принес ничего хорошего ни одной из сторон.

## Никаких логарифмов!

С появлением линейки Отреда логарифмические таблицы стали ненужными: чтобы перемножить два числа, достаточно было просто совместить цифры на шкалах и прочитать ответ. И все же, несмотря на портативность и удобство, логарифмическая линейка получила всеобщее признание только спустя два столетия. В 1850 г. английский математик Август де Морган (Augustus De Morgan) удивлялся консервативности своих коллег: «Многие до сих пор жалеют несколько шиллингов на приобретение карманного устройства, облегчающего сложнейшие вычисления в сотни раз!»

В первой половине XIX в. логарифмическая линейка была доработана и усовершенствована. В 1814 г. Питер Роджет (Peter Roget) представил Королевскому научному обществу линейку с двойной логарифмической

шкалой, которая позволяла без труда вычислять дробные степени и корни (например, возводить 30,6 в степень 2,7). Однако новое изобретение оказалось востребованным только в начале XX в., когда химики и физики начали сталкиваться с более сложной математикой.

Популярность логарифмической линейке принес 19-летний французский артиллерист Амадей Манхейм (Amédée Mannheim). В 1850 г. он выбрал четыре самых полезных шкалы и добавил бегунок (подвижный указатель, помогающий совмещать числовые отметки). В армии устройство сразу прижилось: когда враг атакует и нужно срочно наводить орудие, нет времени считать столбиком.

Долгое время европейские инженеры, геодезисты, химики и астрономы пользовались линейкой Манхейма. После Первой мировой войны ее взяли на вооружение и американские специалисты. Практически все логарифмические линейки были оснащены шкалами для вычисления квадратов, кубов, квадратных и кубических корней, обратных величин, синусов и тангенсов. Наиболее «продвинутые» модели позволяли находить значения гиперболических функций, часто встречающихся в формулах для расчета электрических схем и подвесных мостов. Чтобы повысить точность вычислений, производители применяли увеличительные стекла, наносили на шкалы все более тонкие отметки и изготавливали все более длинные линейки.

В 1921 г. лондонский инженер Отис Кинг (Otis King) свернул полутораметровую логарифмическую шкалу в спираль и нанес ее на поверхность стержня диаметром в один дюйм. Устройство обеспечивало точность до четырех знаков. Еще на поря-

док точнее была линейка Фуллера: цилиндр высотой 30 см обвивала двенадцатиметровая шкала,

оснащенная специальным указателем, который увеличивал ее эффективную длину до 25 м.

Для удобства на шкалах отмечали математические константы, такие как  $\pi$ ,  $\pi/4$  и  $e$  (основание натурального логарифма), молекулярные веса и периоды полураспада различных химических элементов. Встречались и специализированные шкалы для расчета гидравлических соотношений и перевода дюймов в сантиметры, лошадиных сил в ватты и т.д. К 1945 г. широкое распространение получила двусторонняя линейка с двойной логарифмической шкалой. Оснащенная двумя дюжинами шкал, она позволяла без особого труда возводить числа в произвольную степень, работать с любыми тригонометрическими и гиперболическими функциями. Во время Второй мировой войны для военно-воздушных сил США была придумана логарифмическая линейка общего назначения: в алюминиевый корпус с пластиковым бегунком вставлялись специализированные целлулоидные шкалы для расчета высоты, дальности полета и расхода горючего.

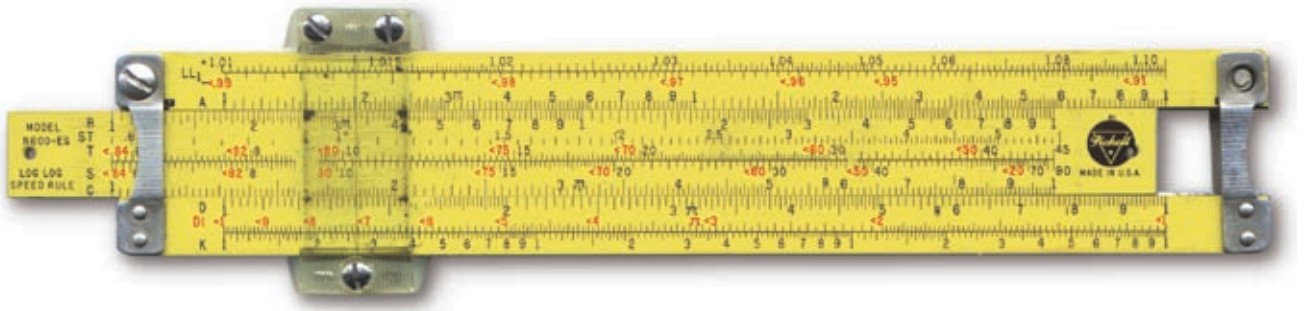
В 1960-х гг. чтобы окончить инженерный колледж, нужно было пройти обязательный курс по пользованию логарифмической линейкой. Кожаные чехлы с линейками свисали с брючных ремней сотрудников всех электротехнических отделов, а самые стильные носили зажимы для галстука в виде логарифмических линеек. На семинарах всегда было видно, кто проверяет цифры, названные докладчиком. Почти в каждой высокотехнологичной компании было принято дарить наиболее перспективным партнерам и клиентам логарифмические линейки с логотипом фирмы.

## Звездный час логарифмической линейки

Благодаря двум скользящим планкам на свет появились знаменитый нью-йоркский небоскреб «Эмпайр-Стейт-Билдинг» и плотина Гувера на реке Колорадо, мост Золотые ворота в Сан-Франциско и гидравлическая коробка передач, транзисторное



Лондонский инженер Отис Кинг обернул полутораметровую логарифмическую шкалу вокруг небольшого цилиндра и создал высокоточный карманный вычислительный прибор



Отправляясь на Луну, американские астронавты брали с собой линейку *Pickett N600-ES* в качестве запасного калькулятора

радио и авиалайнер «Боинг-707». Создатель немецкой ракеты «Фау-2» и американской ракеты-носителя «Сатурн-5» Вернер фон Браун (Werner Von Braun) пользовался относительно простой логарифмической линейкой немецкой фирмы *Nestler*. Астронавты, летавшие на Луну, брали с собой линейки компании *Pickett* в качестве запасных калькуляторов. Гениальный советский инженер-конструктор, основоположник практической космонавтики Сергей Павлович Королёв использовал линейку *Nestler* при проектировании первого в истории человечества искусственного спутника Земли и первого пилотируемого космического корабля «Восток-1».

Она же была любимицей Альберта Эйнштейна.

И все же у логарифмической линейки была ахиллесова пята: точность обычных моделей ограничивалась всего тремя знаками. Этого было достаточно, чтобы определять, сколько бетона уйдет на фундамент, но не хватало для расчета траекторий межпланетных зондов. Кроме того, в ходе вычислений нужно было обязательно следить за положением десятичной точки. Число 3,46 под визиром бегунка могло означать и 34,6, и 3 460, и 0,00346. Поэтому всегда приходилось оценивать в уме порядок вычисляемой величины, чтобы правильно истолковать полученный результат.

Но нет худа без добра: пользователи логарифмических линеек хорошо разбирались в сути проводимых расчетов и всегда имели в виду ошибки округления и систематические погрешности. Вместо бездумного перемалывания чисел с помощью системы автоматизированного проектирования от инженера требовалось более глубокое понимание всех тонкостей вычисления нагрузок и напряжений, токов и импедансов, углов и расстояний. В основу ответов, получаемых вручную, закладывались знания и опыт, а не просто умение пользоваться компьютерной программой.

В условиях ограниченной точности и низкой скорости вычислений математики стремились упрощать сложные задачи, подвергая сложные нелинейные уравнения линеаризации и закрывая глаза на члены более высокого порядка. Например, расход топлива рассчитывался исходя

из мощности двигателя, а зависимость сопротивления воздуха от скорости автомобиля не учитывалась. Для проведения вычислений широко использовались эмпирические правила и приближенные методы, которые позволяли сэкономить время, но приводили к накоплению погрешностей и ошибок.

Поскольку инженеры полагались на несовершенные вычисления, при проектировании они были вынуждены придерживаться консерватизма и делать все с запасом. В результате стены получались толще, крылья самолетов — тяжелее, а мосты — прочнее, чем нужно. При этом повышались надежность и долговечность конструкции, но страдали ее экономичность, эффективность и технологичность.

Поскольку неподготовленному человеку непросто овладеть искусством вычислений на логарифмической линейке, она не прижилась среди народных масс, т.к. с ее помощью нельзя было складывать и вычитать, да к тому же все время приходилось следить за положением десятичной точки. Что говорить, логарифмическая линейка так и осталась инструментом для специалистов. ■

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

- Панов Д.Ю. Счетная линейка. М.: Наука, 1975.
- A History of the Logarithmic Slide Rule and Allied Instruments. Florian Cajori. First published in 1909. Reprinted by Astragal Press, 1994.
- Slide Rules: Their History, Models and Makers. Peter M. Hopp. Astragal Press, 1999.



Эра логарифмических линеек закончилась в 1972 г., когда в продажу поступил карманный калькулятор *HP-35* стоимостью \$395

Александр Данилов

# ПРОСТОРЫ арктики



Большая часть суши нашей страны омывается Северным ледовитым океаном, и Северный морской путь, признанный на евроазиатских конференциях международным транспортным коридором, вскоре сможет вернуть себе былую славу и стать перспективным маршрутом для транзитных и каботажных перевозок

**Н**а протяжении веков после Эпохи великих географических открытий и вплоть до завершения строительства Суэцкого канала Северный морской путь (СМП) был основным путем, соединившим Европу и Азию. Затем его значение снизилось, но теперь ситуация меняется: фактически уже определена стратегия развития арктической морской транспортной системы, призванной обеспечить доставку различных грузов, освоение месторождений углеводородного сырья, морскую транспортировку нефти и газа, что значительно дешевле трубопроводной, и развитие перевозок.

### Перспективы Северного морского пути

Внимание к судоходству по СМП связано в первую очередь с освоением углеводородных месторождений на шельфах замерзающих морей с участием российских и зарубежных компаний и рядом других перспективных отечественных и международных проектов. Кроме того, по мере оживления экономики арктической зоны увеличиваются объемы и каботажных перевозок, которые к 2015 г. могут достичь 13–15 млн. т в год.

Стимулом развития судоходства в Восточном районе СМП может стать экспорт нефти в Европу с Нижнеленских месторождений. В страны Азиатско-Тихоокеанского региона ожидается экспорт полиметаллов и апатитов из арктического месторождения Томтор в Республике Саха (Якутия). Может возобновиться экспорт по СМП лесных грузов, например, продуктов производства развивающихся лесоперерабатывающих предприятий в бассейнах Енисея и Лены. Увеличить объем транзитных перевозок можно и за счет экспорта черных металлов и минеральных удобрений, производимых предприятиями в европейской части России.

Таким образом, эксперты по судоходству вполне закономерно полагают, что со временем Северо-Восточный морской путь, идущий вдоль

северного российского побережья мимо Сибири, может вновь стать транспортной артерией мирового значения.

Кроме того, согласно существующим оценкам, происходит сокращение количества дрейфующих льдов на 2–3% каждые 10 лет. Сохранение таких тенденций приведет к тому, что в теплый период года арктические моря будут в течение достаточно продолжительного времени свободны от дрейфующих льдов. Это значительно улучшит условия круглогодичного торгового судоходства на трассе Северного морского пути, и он может стать реальной альтернативой намного более протяженному южному пути через Суэцкий канал.

Для сравнения: в первом случае, чтобы пройти из Европы в Японию, необходимо преодолеть 7 тыс. морских миль и путешествие занимает 22 дня, а через Суэцкий канал — 11 тыс. морских миль, на что уходит 35 дней. Экономия времени в условиях арктических и замерзающих морей крайне важна.

Однако для успешного развития СМП необходим ряд условий: не только реконструкция и капитальный ремонт старых и строительство новых ледоколов, но и ввод в строй новых транспортных судов ледовых категорий, пополнение танкерного флота, а также совершенствование сети гидрометеорологических наблюдений, призванной обеспечить безопасное мореплавание.

В последние годы разрабатываются проекты судов ледовых категорий для перевозки нефти, газа и другой продукции, способных преодолевать достаточно тяжелые льды без привлечения ледоколов. В частности, компания «Норильский никель» построила одноименный сухогруз, испытания которого были проведены в марте текущего года. Разрабатываются проекты судов для перевозки сжиженного газа от полуострова Ямал.

### Гидрометеорология

Россией накоплен богатый опыт гидрометеорологического обеспечения судоходства в арктических ►



Атомный ледокол «Ямал»

и замерзающих морях. Однако изменившиеся в 1990-х гг. геополитические условия и бурное развитие новых технологий требуют поиска современных подходов, усовершен-

современность, оперативность и точность прогнозирования, следовательно, обеспечит безопасность кораблевождения в акваториях замерзающих морей.

## Гидрометеорологическая и ледовая информация со спутников и полярных станций обрабатывается на местах и в информационных центрах

ствования оборудования и создания принципиально новых систем и комплексов мониторинга состояния атмосферы и гидросферы, что позволит повысить эффективность,

Вся необходимая гидрометеорологическая и ледовая информация, поступающая со спутников, стационарных морских платформ, с судов, ледоколов, морских терминалов,

полярных станций и из других источников, обрабатывается на местах и в информационных центрах. Однако чтобы обеспечить достоверность и номенклатуру прогнозов различной заблаговременности, необходимо, чтобы удаленные объекты и базовые центры составляли единый технологический комплекс с пространственно распределенными модулями. Становится очевидным, что без создания нового поколения систем гидрометеорологического обеспечения морской деятельности в замерзающих морях, объединяющих сбор, обработку и анализ исходных данных, разработку прогностической продукции и доведение информации до конечного потребителя, об эффективной деятельности в северных регионах говорить не приходится.

В 2005–2006 гг. в рамках Федеральной целевой научно-технической программы «Исследования и разработки по приоритетным направлениям развития науки и техники на 2002–2006 гг.» в НИИ Арктики и Антарктики (Санкт-Петербург) под руководством директора института И.Е. Фролова реализуется проект по разработке прототипа адаптируемого комплекса мониторинга и прогнозирования состояния атмосферы и гидросферы для обеспечения морской деятельности в арктических и замерзающих морях России (АКМОН).

Ведется разработка технического программного обеспечения адаптируемого комплекса, мониторинга и прогнозирования состояния атмосферы и гидросферы, способного управлять гидрометеорологической информацией на различных уровнях ее обработки и представления и обеспечивать быстрое оповещение. В основу российской системы положен комплекс *CliWare*, рекомендованный для использования гидрометеорологическими службами стран-членов Всемирной метеорологической организации.

В состав разрабатываемого комплекса АКМОН входит базовый модуль, состоящий из блока связи, единой базы данных и четырех

подсистем, предназначенных для сбора и усвоения информации, технологического сопровождения, создания информационной продукции, передачи и представления информации, а также удаленные модули в виде автоматизированных рабочих мест (АРМ) конечных пользователей, расположенных на судах, терминалах, платформах и т.д.

Модульная структура благодаря принципу единой конфигурации технологической цепочки позволяет адаптировать процесс мониторинга и прогнозирования природной среды к конкретным физико-географическим условиям и специализированным запросам потребителя. Разработанные технологии основаны на единых научно-технологических принципах, а аппаратно-программные комплексы и методы их использования полностью унифицированы.

Однако создание высокоэффективного оборудования на основе современного программного обеспечения, оригинальные технологические решения — это лишь полдела. Необходимо развитие методов анализа, диагноза и прогноза ледовых и гидрометеорологических процессов, базирующихся на современных физико-статистических, вероятностных и гидродинамических моделях, что позволит учитывать текущие и ожидаемые изменения климата, состояние атмосферы и гидросферы, ледовую обстановку, влияющие на условия приморской деятельности. При этом необходимо совмещать данные модельных расчетов с оперативной информацией, поступающей со спутников и от наземных служб, для обработки и анализа которой будут использоваться геоинформационные системы (ГИС) и оригинальные программы.

### Геоинформационные системы

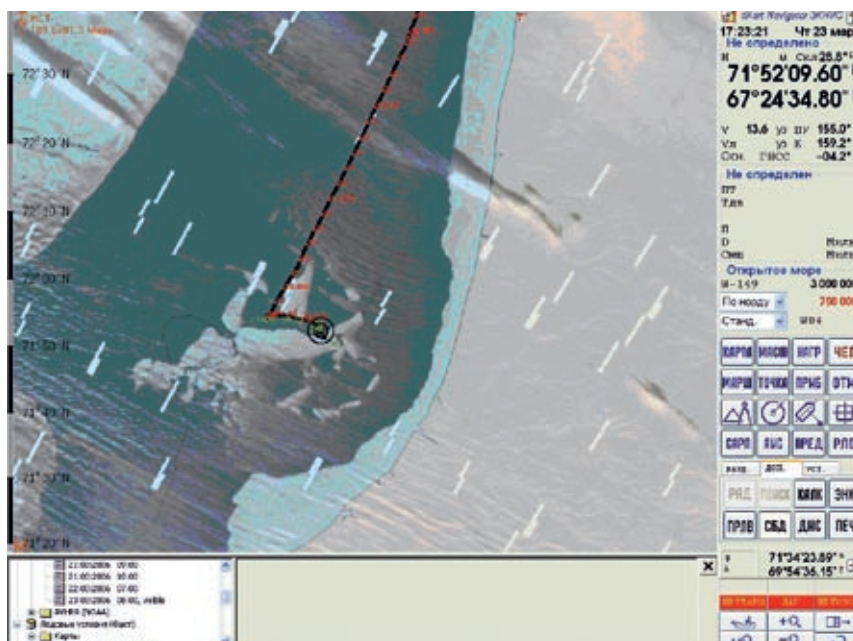
ААНИИ и компанией «Моринтех» была разработана судовая система с оперативным обновлением информации о ледовой и гидрометеорологической обстановке — геоинформационная система (ГИС) *dKart*



Сухогруз «Норильский никель» среди арктических льдов

*Ice Navigator*. Установленный на судне ГИС-терминал *dKart Ice Navigator* предоставляет капитану подробную информацию о состоянии ледяного покрова на пути следования и дает возможность выбирать оптимальные маршруты движения. Береговой сегмент ГИС может передавать информацию на борт судна 24 часа в сутки, и при этом экономить трафик спутниковой связи. Современные средства телекоммуникации

позволяют быстро передавать спутниковые снимки, ледовые карты, прогноз погоды и т.д. на объекты в море и на суше и отображать данные в электронных навигационных картографических системах. При этом ледовые карты в ГИС-форматах даются как самостоятельный пользовательский слой, который может быть сопоставлен с данными прогноза. Оперативное получение ледовой информации и совмещение ▶



Информационная панель судового монитора с изображением навигационной, ледовой обстановки и местоположения судна в реальном времени



Потребители гидрометеорологической продукции в труднодоступных и удаленных регионах страны, потенциальные пользователи информационной системы

ее с навигационной электронной картой позволяет сократить время переходов во льдах, принимать правильные решения в нестандартных

**ОБ АВТОРАХ**

**Александр Иванович Данилов** — кандидат физико-математических наук, заместитель директора ГНЦ РФ ААНИИ. Область научных интересов — физическая океанография, изменения климата, влияние окружающей среды на морскую деятельность. Участник морских экспедиций, руководитель научных проектов в рамках ФЦП «Мировой океан» и других программ. Член Научно-экспертного совета при Морской коллегии при правительстве РФ. Автор более 100 научных публикаций.

**Дмитрий Молчанов** — корреспондент журнала «В мире науки».

тяжелых условиях плавания, что повышает безопасность судоходства.

В начале 2006 г. система *dKart Ice Navigator* успешно прошла испытания в Татарском проливе на борту нефтеналивного танкера «Ника-1», при проводке судов в Финском заливе на ледоколе «Адмирал Макаров» и на дизель-электроходе «Норильский никель» при самостоятельном (безледокольном) плавании по маршруту Мурманск–Дудинка.

**Спутниковое зондирование, мониторинг и связь**

Развитие методов спутникового дистанционного зондирования с использованием информации, полученной от искусственных спутников Земли (ИСЗ), и применение ГИСТехнологий для картографирования морских льдов позволяет создать автоматизированные процедуры построения и анализа карт ледовой

обстановки. Полученные со спутников данные могут использоваться для численных ледовых прогнозов, их визуализации, создания баз данных и распространения фактической и прогностической информации по каналам спутниковой связи. Чтобы обеспечить максимальную эффективность получения, переработки и передачи информации комплексом АКМОН, разрабатывается технология, позволяющая совмещать основные этапы обработки оперативных гидрометеорологических данных, декодирование сводок, поиск ошибок и их корректировку.

В настоящее время совершенствуется технология спутникового мониторинга состояния ледяного покрова и океана. При этом особое внимание уделяется автоматической географической привязке нескольких спутниковых изображений, их



СХЕМА РАБОТЫ ИНФОРМАЦИОННОГО КОМПЛЕКСА АКМОН



интерпретации и одновременной работе с ними: преобразованию проекций, манипуляциям с прозрачностью, яркостью, цветностью, прорисовке границ зон льдов с различными характеристиками, редактированию полученных слоев.

Такой подход позволяет давать достоверные оценки основных навигационных характеристик (возраст, сплоченность, векторы дрейфа льдов и др.).

**Прогнозирование**

Для безопасного судоходства крайне важна автоматизация как долгосрочных, так и краткосрочных ледовых прогнозов, составленных по различным элементам ледового режима с учетом общих изменений в атмосфере и гидросфере. Они встраиваются в общую технологическую цепочку, базирующуюся на архивных и пополняемых ледовых и гидрометеорологических данных, на результатах модельных


расчетов, и отображаются в удобном виде, в том числе в ГИС-формате, пригодном для оперативного использования на АРМ потребителя.

Помимо льдов, суда в северных морях могут подвергаться и другим опасностям, порождаемым разгулом стихии. В связи с этим при вычислении рекомендованного пути плавания необходимо своевременно получать определенный набор данных, связанный с гидрологическими прогнозами морских волнений, колебаний уровня моря в береговых пунктах, на прибрежных и устьевых участках судоходных трасс, морских течений, приливных явлений, параметров ветра на открытых ото льда акваториях, и даже обледенения судов и гидротехнических сооружений. Сбор, обработка и передача таких сведений требуют усовершенствования моделей динамики океана, морского волнения, эволюции ледяного покрова и др. Все это позволит повысить качество

и расширить номенклатуру выпускаемых прогнозов, обеспечивающих выработку эффективных навигационных рекомендаций, а также успешное проведение морских операций.

Гидрометеорологические данные об атмосфере и гидросфере, об арктических льдах, о структуре и динамике морских вод, ледниках и вечной мерзлоте, параметрах ветрового волнения дадут возможность более рационально планировать периоды навигации, маршруты движения судов и, в конечном счете, помогут обеспечить максимальную безопасность судоходства и повысить экологическую эффективность морских перевозок. ■

Материал предоставлен Национальным информационным центром по науке и инновациям ScienceRF



Карина Хорн

# рождение АМАЗОНКИ

Островки джунглей архипелага Аनावиханас по берегам р. Рио-Негро недалеко от Манауса (Бразилия) напоминают обширные заболоченные территории, которые, как полагают исследователи, преобладали в Амазонии в период между 16 и 10 млн. лет назад

## Как формировалась самая большая в мире река? Ответив на этот вопрос, исследователи смогут объяснить исключительное изобилие флоры и фауны в тропических лесах Амазонии

**П**ри взгляде на Амазонку сверху, нельзя не заметить, что вода является доминантой ландшафта даже за пределами ее мощного основного русла, окруженного бесчисленными озерами. Река длиной 6,5 тыс. км растянулась от гористой местности в Перу на побережье Тихого океана до Атлантического побережья Бразилии. Известно, что река питает 2,5 млн. км<sup>2</sup> самого разнообразного на Земле тропического леса. В сезоны дождей она выходит из берегов и затопляет обширные лесные просеки. Долгое время не существовало четкой теории относительно периода зарождения Амазонии.

Рождение реки было длительным и сложным процессом, оказавшим значительное влияние на эволюцию растительного и животного мира. Многие исследователи считают, что прежде чем подойти к Атлантическому океану, река питала множество взаимосвязанных озер в срединной части континента. Болотистая территория создавала идеальные условия для жизни как водных, так и наземных животных, которые появились и начали развиваться

гораздо раньше, чем думали прежде. Это объясняет то, что животные, обычно обитающие только в океане (среди них даже дельфины), прекрасно живут во внутриматериковых реках и озерах Амазонии.

### О чем свидетельствуют отложения?

Как же происходила эволюция живой природы в Амазонии? В 1988 г., приступив к исследованиям, я подозревала, что лучшие свидетельства, характеризующие окружающую среду древней Амазонии, спрятаны в массивных отложениях ила, песка и остатках растений, хранящихся в русле мощной реки. Но как добраться до отложений, скрытых плотной растительностью джунглей? На протяжении сотен километров водных трасс в Колумбии, Перу и Бразилии мы обнаружили лишь несколько десятков значительных обнажений. Нам удалось добраться только до самых верхних слоев скальных формирований, которые в некоторых местах уходят вглубь почти на 1 км.

После завершения полевых исследований я пришла к выводу, что примерно 16 млн. лет назад, в начале периода, называемого геологами «серединой» миоцена, Амазонки не существовало. Большая часть относящихся к более ранним периодам скальных пород состояла из красноватых глин и белого кварцевого песка, очевидно, образовавшегося в результате эрозии гранитов и других светлоокрашенных пород континентального происхождения. Такой состав подразумевал, что ранние водные пути региона зарождались в самом центре Амазонии. Я сделала заключение, что во времена раннего миоцена реки текли на северо-запад с расположенных в глубине континента низких холмов, и некоторые из них впадали в Карибское море.

Ландшафт Амазонии заметно изменился после того, как в результате тектонической активности взмыли ввысь северо-восточные Анды. Об этом свидетельствовало то, что мы стали встречать чередования

бирюзово-синих, серых и зеленых глин, коричневого песчаника и фоссилизированного материала растительного происхождения, называемого лигнитом. Характерная слоистая структура фоссилизированных отложений показала, что вода, которая их формировала, уже текла не на север, а на восток, т.е. появившись на западе горы изменили характер стока, заставив водный поток устремиться в сторону Атлантики.

Анализ осадочной породы, проведенный в Вагенингенском университете в Голландии, показал, что многие из вкраплений коричневого песка не были фрагментами темного аспидного сланца и других пород, которые начали вымываться с подъемом заново рожденных Анд. Более того, некоторые вкрапления пыльцы и спор, обнаруженные в глинах и лигнитах, принадлежали хвойным породам и циатее древовидной, а они могли расти только на вершинах горной гряды. Эта пыльца контрастировала с пыльцой растений, живущих только в низменной континентальной местности, обнаруженной в более древних отложениях миоцена. Мои выводы подтвердили керны скальных пород времен миоцена из Бразилии, которые представляют единственную полную последовательность замены красноватых глин на синие и коричневые отложения.

Таким образом, время зарождения Амазонки было установлено. Но вскоре выяснилось, что река достигла своего полного великолепия намного позже. В 1997 г. Дэвид Добсон (David M. Dobson) из Колледжа Гилфорда в Гринсборо, шт. Северная Каролина, обнаружил, что песчаные вкрапления, которые я открыла в Амазонии, впервые стали накапливаться вдоль побережья Бразилии всего лишь 10 млн. лет назад. Это означает, что превращение реки в трансконтинентальную водную систему продолжалось по крайней мере 6 млн. лет. Исследование геологических изменений, которые происходили в тот переходный период, пролило свет на происхождение современной фауны региона. ▶

**КРУПНЕЙШИЕ РЕКИ МИРА И ИХ СТОК**

Река характеризуется длиной, площадью водосборного бассейна, годовым стоком, максимальным расходом воды и еще целым рядом показателей. Самая длинная река не обязательно обладает самым большим годовым стоком — у реки с меньшим водосборным бассейном годовой сток может быть значительней. При прочих равных условиях годовой сток реки тем больше, чем обширнее ее водосборный бассейн. Но географические условия не бывают равными. Занимая первое место по площади водосборного бассейна, Амазонка столь же уверенно лидирует и по годовому стоку. Второе место по обоим показателям — у Конго. Но уже здесь начинается чувствоваться неравенство условий. По площади бассейна Конго уступает Амазонке примерно вдвое, а по годовому стоку — почти впятеро. Согласно климатической карте, количество осадков в бассейне Конго меньше, чем в бассейне Амазонки, хотя оба располагаются в основном в экваториальном и субэкваториальном поясах. Янцзы и Ориноко по площади бассейна вообще не вошли в первую десятку, но по годовому стоку заняли соответственно третье и четвертое места благодаря летним муссонным дождям (Янцзы) и обильным осадкам субэкваториального пояса (Ориноко). Высокий годовой сток Енисея и Лены обусловлен, в частности, широким распространением в их бассейнах многолетней мерзлоты. Между тем Обь, бассейн которой превышает бассейны каждой из этих двух рек и занимает четвертое место в мире, по годовому стоку не вошла в первую десятку, так как Западно-Сибирская равнина очень плоская, поверхностный сток затруднен, о чем свидетельствует сильная заболоченность бассейна Оби. Нил по годовому стоку занимает 26-е место в мире, уступая Волге и Дунаю. Река протекает по самой крупной пустыне мира. Волга, самая большая река Европы, занимает 18-е место в мире по длине, 15-е по площади бассейна и 19-е по годовому стоку.

По материалам «Ридерз дайджест»

**Скептицизм по поводу морского происхождения**

Ранее считалось, что в эпоху миоцена территорию Амазонии затапливало мелкое море. Сторонники данной гипотезы указывают, что длительная связь с открытым океаном объясняет, как дельфины, ламантины, скаты и др. попали в середину континента. Позднее, когда море отступило, в ходе эволюции они привыкли к жизни в пресной воде. Исследователи нашли на юге Южной Америки убедительные доказательства существования мелкого моря на территории внутренней Аргентины во времена миоцена. Такие аргументы делают сценарий морского происхождения весьма привлекательным, но мне удалось найти целый ряд свидетельств, которые заставляют считать, что вероятность доминантной роли такой связи в формировании ландшафта на протяжении долгого времени крайне мала. Напротив, мы полагаем, что собранные мною образцы скальных пород, относящихся к срединному миоцену, охватывающему период примерно от 16 до 10 млн. лет назад, являются реликтами главным образом пресноводной окружающей среды.

Одной из наиболее значимых особенностей скальных пластов срединного миоцена была их периодичность. Вначале я полагала, что эта структура создавалась по мере того как различные виды отложений формировались на протяжении многих лет в ходе перемежающихся сухих и влажных сезонов, что типично для территорий, куда стекаются малые реки. Во время сухого сезона частицы почвы и растительный материал медленно оседали на дно мелких озер и болот, формируя синие глины и лигнит. С наступлением сезона дождей поглощающие все на своем пути потоки, низвергающиеся с больших высот на запад, несли с собой коричневые пески. Кроме того, в слоях песчаника находят минералы, типичные для высокогорных Анд.

Матти Рейзанен (Matti Rasanen) из Университета Турку в Финляндии

утверждает, что чередующиеся типы отложений свидетельствуют о наступлении и откате океанских приливов и отливов, которые заметно изменили береговые линии мелкого моря или дельту Амазонки того времени. Наступающие приливы несли с собой пески, а ил и растительные остатки оседали во время отливов. Однако важно заметить, что приливы и отливы могут быть и на больших пресноводных озерах.

Самым весомым свидетельством доминантной роли пресной воды в формировании ландшафта во времена срединного миоцена оказались погребенные в обнажениях многочисленные окаменелости. Когда Фрэнк Весселинг (Frank P. Wesselingh) из Музея естественного знания в Лейдене, Голландия, сопровождал меня в Колумбию в 1991 г., он раскопал в породах срединного миоцена крайне разнообразное скопление ископаемых моллюсков. Основываясь на более ранних работах Патрика Натталла (C. Patrick Nuttall) из Британского музея в Лондоне, Весселинг провел таксономическое исследование моллюсков, которые обитали 7 млн. лет повсюду в Амазонии. Позже он показал, что большинство из них приспособились к жизни в пресноводных озерах.

В 1998 г. Хьюберт Вонхоф (Hubert V. Vonhof) из Открытого университета Амстердама и Весселинг пришли к тому же самому заключению на основании анализа химического состава раковин моллюсков. Год за годом моллюски строят свои раковины из углерода, кислорода, стронция и других элементов, растворенных в окружающей их воде. Следовательно, состав ростовых зон отдельной раковины служит свидетельством химического состава воды за время жизни моллюска. А поскольку соотношения изотопов стронция для морской и пресной воды не одинаковы, они могут служить показателем изменения солености.

Соотношения изотопов стронция оказались относительно неизменны в широком временном и географическом диапазоне для изученных моллюсков, а это не только говорило

COURTESY OF CARINA HOORN, REPRINTED FROM "FLUVIAL PALAEOENVIRONMENTS IN THE INFRATROPIC AMAZONAS BASIN (EARLY MIOCENE EARLY MIDDLE MIOCENE, COLOMBIA)" BY CARINA HOORN, IN PALAEOGEOGRAPHY, PALAEOCLIMATOLOGY, PALAEOECOLOGICAL, VOL. 109, NO. 1, MAY 1994. © ELSEVIER

## ОТ МОРЯ ДО МОРЯ?

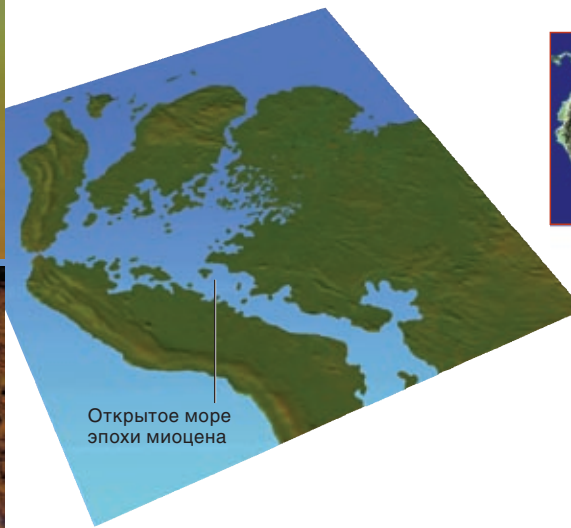
Самая большая тайна современной Амазонии — дельфины, скаты и другие типично морские существа, которые населяют илистые пресные воды тропического леса. Предполагалось, что на протяжении миоцена, между 23 и 10 млн. лет назад, Южную Америку с севера на юг пересекало мелкое море, и что эти животные ведут начало от своих предков в океане, которые мигрировали в регион водным путем. Позже, когда море исчезло, данные виды эволюционировали в пресноводных



Дельфин Амазонки (*Inia geoffrensis*)



Крапчатый речной скат (*Potamotrygon folkneri*)



Южная Америка в наши дни



Территория, показанная с увеличением

о том, что среда их обитания была преимущественно пресноводной, но и предполагало, что заболоченная территория представляла собой громадный массив воды, охватывающий приблизительно 1,1 млн. км<sup>2</sup> и вдвое превосходящий размер Великих озер в Северной Америке.

### Вторжения моря

Несмотря на новые данные, свидетельствующие против гипотезы о долговременном существовании морской среды на территории Амазонии в эпоху миоцена, соотношения изотопов стронция в останках моллюсков показали, что соленость огромной озерной системы время от времени повышалась. Известно, что уровень моря во времена миоцена был выше, чем сегодня. Вероятно, Карибское море могло по узкому континентальному каналу нахлынуть на юг. Действительно, окаменелости растений и животных подтверждают существование кратковременных связей с океаном. Морские микроорганизмы и пыльца мангровых деревьев (вида, который процветает

в соленой морской воде) обнаруживались в моих образцах скальных пород, но редко. Вместе взятые, все свидетельства подразумевают, что за период существования заболоченной территории 16–10 млн. лет назад Амазонию затапливало, по крайней мере, дважды.

По самым точным оценкам, море периодически вторгалось на сушу, и это продолжалось в течение порядка тысяч, а не миллионов лет. Несмотря на то, что соленость озер никогда не доходила до уровня солености открытого океана, она все же позволила обитающим в океане животным проникнуть в самый центр Амазонии. Исследования, проведенные Натаном Лавджоем (Nathan R. Lovejoy) из Университета Торонто в Скарборо, показали, что скаты Амазонии, находящиеся в близком родстве со скатами, которые сейчас обитают в Карибском море, мигрировали вглубь континента незадолго до 16 млн. лет назад.

Изучение дельфинов приводит к аналогичным выводам. В 2000 г. Инса Кассенс (Insa Cassens) из От-

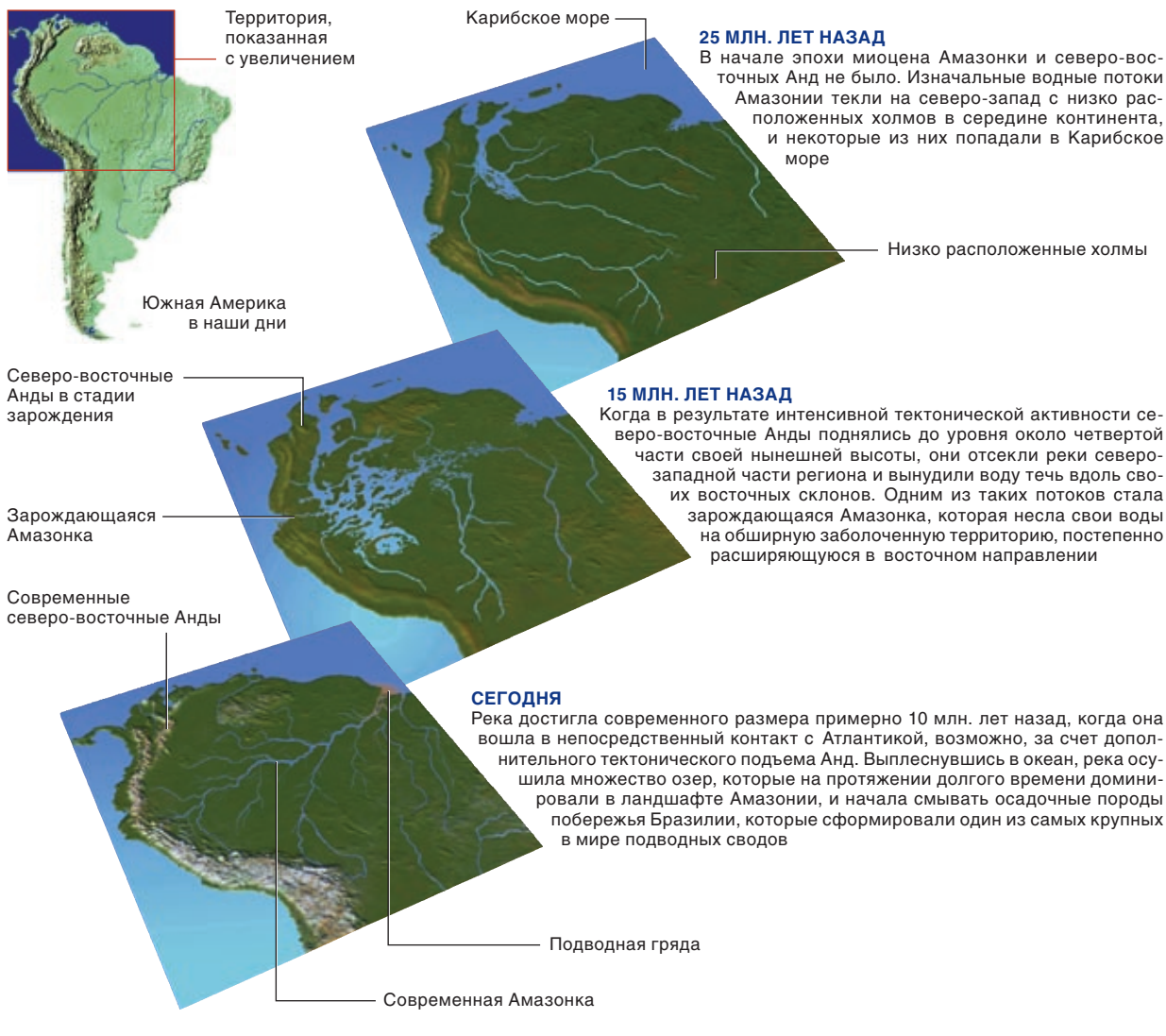
крытого университета Брюсселя (Бельгия) пришла к выводу, что розовые речные дельфины в современной Амазонии — реликтовые потомки их морских собратьев, широко распространенных в раннем миоцене, но потом быстро исчезнувших, а те дельфины, которые обитают в Амазонии теперь, являются видом, приспособившемся к жизни в пресной воде. Евлалия Бангуера-Хайнестроза (Eulalia Banguera-Hinestroza) из Университета Волле в Колумбии недавно описала две генетически разные группы дельфинов *Inia*, одну из Амазонки, а другую из Боливии, показав, что их разделяет значительный отрезок. Такого разделения не произошло бы, если бы море все еще объединяло регионы.

### Прошлое тропического леса

Доказательства того, что бассейн Амазонки во времена миоцена был скорее озером, чем морем, заставили исследователей по-новому взглянуть на историю тропического леса. Одной из господствующих теорий о происхождении разнообразия ►

## ТРАНСФОРМАЦИЯ АМАЗОНИИ

Обширная территория Южной Америки за прошедшие 25 млн. лет претерпела по меньшей мере три серьезных изменения ландшафта. Многие современные исследователи считают, что в данный период территорию Амазонии покрывало море, подъем Анд направил течение реки на восток раньше, чем предполагалось прежде, и в последующие миллионы лет зарождающаяся Амазонка питала одну из самых крупных в мире систем связанных озер, пока, наконец, не влилась в Атлантический океан на расстоянии почти 6500 км от истока



Амазонии была гипотеза ее возникновения сразу после ледниковых периодов, имевших место приблизительно миллион лет назад. Наступление засушливых условий, сходных с теми, что во времена ледниковых периодов были характерны для северной части Южной Америки, стало одним из логичных объяснений превращения тропического леса в небольшие разбросанные среды обитания. Многие

ученые предполагают, что для достижения биологического изобилия такое разделение необходимо: теория гласит, что когда небольшие территории некогда громадной среды обитания оказываются отрезанными друг от друга, похожие популяции вида прекращают интербридинг. Спустя некоторое время такой процесс позволяет одной популяции приобрести черты, генетически отличные от других, формируя,

в конечном счете, совсем новую разновидность.

Из того же самого доказательства, которое пролило свет на озерную экосистему, следует, что по большей части современные совокупности растений и животных Амазонии процветали и миллионы лет назад. Например, полный набор пыльцы, который мои помощники извлекли из скальных пород миоцена, показал удивительное разнообразие

растительности. Я идентифицировал 214 разновидностей. Большинство из часто встречавшихся образцов пыльцы было от цветущих растений, обычно растущих по берегам рек и в своем многообразии подобных тем, что можно сегодня обнаружить в лесу. В любом случае, длительное пребывание соленой воды в регионе ограничило бы возможность преобладания этих наземных разновидностей.

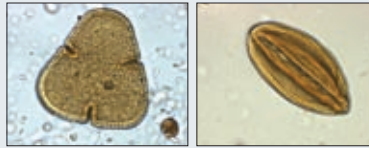
Новое исследование моллюсков, указывающее, что, благодаря климату, в эпоху миоцена сохранилось разнообразие тропического леса, подкрепило результаты, полученные при изучении пыльцы. Рон Каандорп (Ron J. G. Kaandorp) из Открытого университета Амстердама осмотрел ростовые слои раковин моллюсков, живших примерно 16 млн. лет назад, которые показали сочетание изотопов кислорода, напоминающее аналогичное чередование, отмеченное у современных моллюсков Амазонии. Известно, что в современных раковинах перемежающиеся слои являются результатом смены влажных и сухих сезонов. Несмотря на то, что климат во времена миоцена был теплее, присутствие почти идентичных характерных особенностей кислородсодержащих соединений в останках древних моллюсков предполагает, что необходимое для поддержания экосистемы тропического леса колебание климатических условий уже было, причем задолго до ледниковых периодов.

### Рост видов

Все больше исследователей склоняются к тому, что в эпоху миоцена заболоченная территория Амазонки была колыбелью образования видов, местом, где происходил эволюционный взрыв. Подъем Анд послужил началом этого процесса, вызвав рождение Амазонки, которая вместе с другими реками продолжала питать обширную заболоченную территорию, преобладавшую в Амазонии в течение 7 млн. лет.

Наступление на регион моря происходило несколько раз. Пресноводная

Камни возрастом примерно в 10–16 млн. лет, пласты осадочных пород, вкрапления пыльцы и окаменелости моллюсков свидетельствуют о том, что в срединный период эпохи миоцена в Амазонии были пресноводные условия



Вкрапления пыльцы, часто встречающиеся в скальных породах срединного миоцена, ведут свое происхождение от цветущих растений типа *Bombacaceae* (слева) и *Caesalpinioideae* (справа), которые обычно растут вдоль берегов тропических рек. Редкие появления пыльцы мангровых деревьев и остатков морских микроорганизмов в тех же самых отложениях подтверждают, что соленая вода вторгалась в этот регион лишь на короткое время



Чередующиеся пласты осадочных пород срединного периода эпохи миоцена, ныне застывшие в скальных породах, представляют собой типичные залежи, характерные для мелких болот. Во время сезонов дождей водные потоки смывают бесчисленные песчинки на дно озер, а в засушливые периоды частицы ила, медленно оседаая, формируют отложения глины поверх слоя песка

### СВЕЖИЕ ИДЕИ



Пресноводные моллюски, включая *Pachydon* (слева) и *Sioliella* (справа), составляют большинство моллюсков срединного миоцена, обнаруженных на всей территории. Только несколько из найденных там разновидностей могли выжить в соленой воде



Изотопный состав кислорода в раковинах моллюсков, например, *Diplodon* (синяя кривая), возраст которых насчитывает 16 млн. лет, говорит о том, что животные жили в тропическом пойменном озере. В ростовых слоях раковины, которую моллюск строит из растворенных в воде элементов, отмечены смены периодов насыщения и исчезновения редкого изотопа кислорода-18. Такой характер чередования, который отмечается и у современного моллюска Амазонии, *Triploodon* (красная кривая), подразумевает, что животные жили в климате с перемежением влажных и сухих сезонов, типичном для тропических лесов. Если бы они обитали, например, в соленом море, кривые были бы гораздо более пологими

окружающая среда связанных между собою озер была отличным питанием для новых водных животных типа моллюсков, которые создали крайне разнообразную фауну за удивительно короткое время. Она была также идеальна для мелких ракообразных, называемых ракушковыми.

Позже, когда озера проложили русло полноводной Амазонки, большая часть пресноводных моллюсков и ракушковых, которым нужны были более спокойные озерные

условия, исчезла. Тем не менее, изменчивый ландшафт позволил эволюционировать значительному количеству наземных растений и животных.

Действительно, флора и фауна Амазонки удивительно эластичны. В течение 23 млн. лет существования тропического леса они не просто выстояли, но и процветают, несмотря на серьезные изменения ландшафта, подъем восточных Анд, рождение Амазонки и наступления морской воды. ■

COURTESY OF CARINA HOORN (sediment); MARTIN KONERT Free University Amsterdam AND CARINA HOORN (pollen grains); FRANK P. WESSELINGH Natural History Museum (Mollusks); LINDA CHRISTIANSEN; SOURCE: RON J. G. KAANDORP Free University Amsterdam

# РОСФОНД — РОССИЙСКАЯ НАЦИОНАЛЬНАЯ БИБЛИОТЕКА ОЦЕНЕННЫХ НЕЙТРОННЫХ ДАННЫХ

Марк Николаев

**XX век по праву может называться веком ядерной физики. Ее бурное развитие привело не только к созданию ядерного оружия, но и к открытию управляемой цепной реакции деления**

Из двух возможных путей извлечения ядерной энергии — термоядерного синтеза и цепной реакции деления тяжелых ядер, — лишь последний был освоен, причем в необычайно короткий срок. Во-первых, для осуществления цепной реакции деления не требуется тех астрономических условий, которые необходимы для осуществления термоядерного синтеза. Вторым решающим фактором явилось запаздывание части нейтронов, испускаемых при делении, в среднем измеряемое секундами, которого оказалось достаточно для надежного управления цепной реакцией.

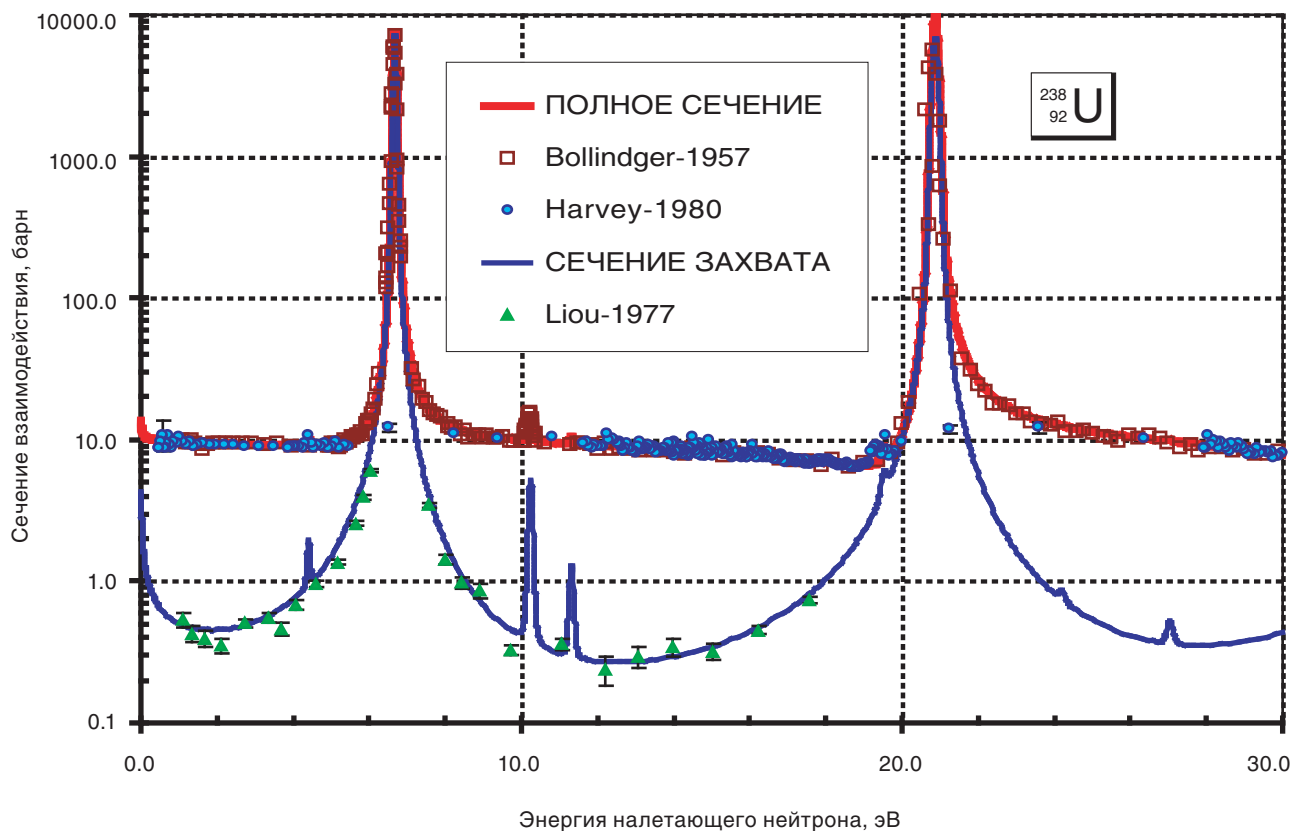
Известно, что для сооружения ядерных реакторов необходимо было знать, как освобождающиеся при делении нейтроны взаимодействуют с атомными ядрами. Поэтому в течение нескольких десятилетий (с начала 50-х и до конца 90-х гг. прошлого века) коллективы ученых-ядерщиков во многих странах занимались измерением нейтронных данных — характеристик взаимодействия нейтронов с ядрами. Для этой цели использовались и различные ускорители заряженных частиц, позволяющие получать нейтроны в результате ядерных реакций на мишени ускорителя, и нейтронные пучки, выведенные из активных зон реакторов, и облучение в самих реакторах, а часть экспериментов в свое время была выполнена с использованием нейтронов ядерных взрывов. В течение всего этого времени осуществлялся свободный обмен результатами измерений. Под эгидой МАГАТЭ стал издаваться сначала библиографический справочник по ядерным данным, а затем была создана международная база данных EXFOR, содержащая результаты всех выполнявшихся в мире экспериментов по измерению ядерных, в первую очередь, нейтронных данных.

## Что такое нейтронные данные?

Прежде всего, нейтронные данные — это так называемые нейтронные сечения ядер. Чтобы нейтрон взаимодействовал с ядром, он должен с ним столкнуться. Зная состав материала, его удельный вес и число Авогадро, можно рассчитать число ядер определенного сорта в единице объема. Ясно, что чем больше размеры ядра, тем более вероятно столкновение нейтрона с ним. Характеристика вероятности столкновения — площадь поперечного сечения ядра. Нейтронные сечения ядер и являются самыми важными нейтронными данными. Проблема заключается в том, что, благодаря квантово-механическим особенностям ядер и нейтронов, размер ядра «с точки зрения нейтрона» зависит от скорости, с которой нейтрон приближается к ядру (а, следовательно, от его энергии). На рис. 1 показана зависимость нейтронных сечений урана-238 от энергии нейтронов. Нейтронные сечения ядер принято измерять в барнах (один барн =  $10^{-24}$  см<sup>2</sup>), а энергию нейтронов — в электронвольтах (1 эВ — энергия, которую приобретает электрон, разогнавшись в вакууме между пластинами конденсатора с напряжением 1 Вольт). Резонансный характер энергетической зависимости нейтронных сечений — характерная особенность взаимодействия нейтронов с ядрами. К настоящему времени для урана-238 измерены положения и ширины 3345 резонансов в интервале до 20 тыс. эВ. Для урана-235 измерены параметры 3193 резонансов с энергиями до 2500 эВ. Такова же ситуация и для всех других тяжелых ядер. При более высоких энергиях, где энергетического разрешения современных нейтронных спектрометров недостаточно, чтобы «разглядеть» отдельные резонансы, резонансная структура сечений все равно проявляется, но ее приходится описывать из статистических соображений.

После того, как нейтрон столкнется с ядром, произойдет одно из двух: либо нейтрон отскочит от ядра как от упругого тела (упругое рассеяние), либо он образует



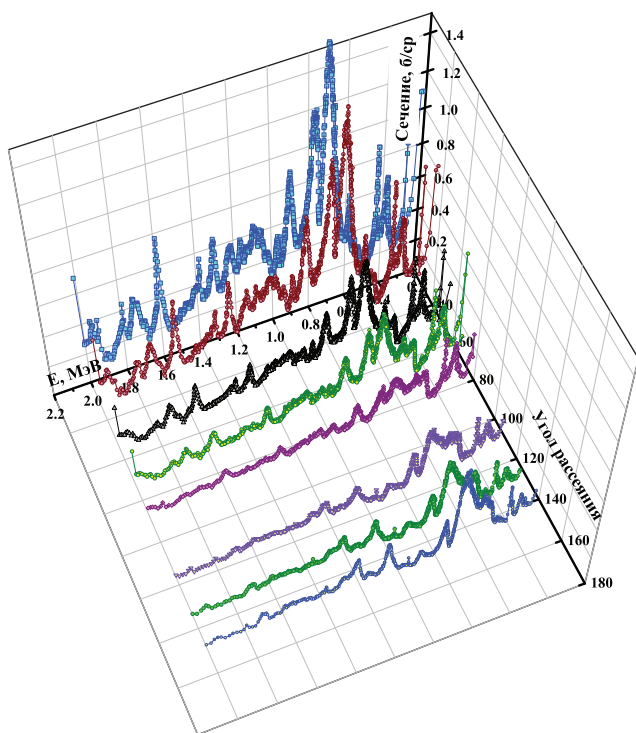


**Рис. 1.** Энергетическая зависимость полного сечения взаимодействия ядер урана-238 с нейтронами и сечение радиационного захвата. То, что сечение поглощения сосредоточено в узких резонансах, где длина пробега нейтрона в металлическом уране составляет доли миллиметра, приводит к знаменитому эффекту резонансной самоэкранировки: во внутренние области урановых блоков нейтроны, которые могут поглощаться в уране-238, почти не попадают и имеют возможность замедлиться в окружающем эти блоки замедлителе до низких энергий, где сечение деления урана-235 чрезвычайно возрастает. Именно резонансная самоэкранировка позволила создать первые ядерные реакторы, состоявшие из блоков природного урана в графитовом замедлителе

составное ядро, передав ему свою кинетическую энергию и, главное, энергию связи. Составное ядро очень быстро распадается, и способ его распада определяет характер реакции взаимодействия: радиационный захват, если испускается фотон; неупругое рассеяние, если испускается нейтрон меньшей энергии; деление, если ядро распадется на две части с испусканием двух–трех нейтронов и т.п. Полное сечение, умноженное на вероятность той или иной реакции, называется сечением этой реакции. Но знать нейтронные сечения недостаточно. Важно понимать, например, в каком направлении полетит рассеянный нейтрон. Это непростая задача, особенно если учитывать, что форма углового распределения меняется от резонанса к резонансу (рис. 2). Для многих реакций (в частности, для реакции деления) важно знать энергетические спектры испускаемых нейтронов. Необходимо также учитывать энергетические спектры гамма-излучения, испускаемого в результате нейтронных реакций. Таким образом, нейтронные данные чрезвычайно громоздки и характеризуются сложной многомерной структурой.

Заметим, что 99% данных, включенных в базу данных EXFOR, было получено до 2000 г., а более поздние

результаты, как правило, лишь не принципиально дополняют полученные ранее. Таким образом, процесс получения нейтронных данных, длившийся больше полувека, по существу завершен. Информация, хранящаяся в базе данных EXFOR, подобна мысли: не будучи выражена словами, она не может быть использована другими. Так и собранные в EXFOR результаты нейтронно-физических измерений невозможно использовать: как видно из приведенных графиков, экспериментальные данные достаточно разбросаны, нередко противоречивы и всегда неполны. Для практического использования нейтронные данные должны быть выражены в стандартной, понятной и доступной форме. Для этого необходима «оценка» нейтронных данных, т.е. проведение через «экспериментальные точки» плавных кривых. Это делается, как правило, на основе теоретических моделей путем их подгонки, чтобы описать результаты измерений. В упорядоченной форме оцененные данные фиксируются в специальных компьютерных библиотеках. Для оценки нейтронных данных для одного нуклида требуется от нескольких недель до 2–3 человеко-лет высококвалифицированного труда.



**Рис. 2.** Дифференциальные сечения упругого рассеяния нейтронов на натрии — пример нейтронных данных, зависящих от двух переменных. Изображены только экспериментальные точки. Пример данных, зависящих от трех переменных — энергии налетающего нейтрона, энергии испускаемого нейтрона и угла вылета, — по понятным причинам не может быть изображен даже в изометрии

### Проблемы и пути их решения

Библиотеки оцененных нейтронных данных, составленные в США (библиотека *ENDF/B*), Японии (*JENDL*), Западной Европе (*JEFF*), Китае (*CENDL*) или России (библиотеки ФОНД и БРОНД) содержат различающиеся наборы оцененных данных. Названные библиотеки (кроме российских) имеют статус национальных библиотек, что означает, что проектные расчеты всех ядерно-энергетических установок должны быть выполнены с использованием данных национальной библиотеки. Это требование обеспечивает сравнимость альтернативных проектов, разрабатываемых внутри страны. В России ни одна из библиотек не имела статуса национальной: БРОНД содержит результаты только тех оценок, которые выполнены российскими или белорусскими специалистами, и потому неполна. ФОНД был собран из оцененных данных разных библиотек (включая БРОНД) и предназначался для практического использования в традиционной форме многогрупповых констант. Такая библиотека констант — БНАБ-93 (*ABBN-93*), составленная на основе оцененных данных ФОНД, получила статус Стандартных Справочных Данных и использовалась при расчете реакторов различных спектральных классов, радиационной защиты, ядерной безопасности на предприятиях внешнего топливного цикла. За время эксплуатации этой системы констант было проведено множество сравнений

результатов расчетов с данными экспериментов, выполненных на различных реакторах, экспериментов по радиационной защите, и статистический анализ расчетно-экспериментальных расхождений выявил необходимость корректировки многих нейтронных данных. Поэтому и библиотека ФОНД не могла претендовать на статус национальной. Сложившаяся ситуация и послужила для дирекции Федеральной целевой научно-технической программы «Исследования и разработки по приоритетным направлениям развития науки и техники на 2005–2006 гг.» стимулом к объявлению конкурса на лот «Создание национальной библиотеки нейтронных данных». Работа была поручена специалистам ГНЦ РФ «Физико-энергетический институт».

Проект по созданию национальной библиотеки оцененных нейтронных данных близок к завершению (ориентировочно — конец октября 2006 г.). Библиотека получила название РОСФОНД — РОСсийская библиотека Файлов Оцененных Нейтронных Данных. Согласно техническому заданию, она должна включать данные для всех природных нуклидов (их 284) и всех долгоживущих (с периодом более суток) радионуклидов, которые могут образоваться в ядерных реакторах в результате цепочек нейтронных реакций (их 366), в том числе для всех долгоживущих актинидов до фермия включительно. Главная задача проекта состояла в обоснованном отборе наиболее надежных данных. Для анализа их получения из последних версий американской *ENDF/B-VII* (версия бета-2), европейской *JEFF-3.1*, японской *JENDL-3.3*, китайской *CENDL-2* и из российских библиотек, создатели которых принимали участие в работе над проектом. Отбор производился на основе анализа расхождений между различными оцененными данными, с одной стороны, и результатами непосредственных измерений — с другой.

Для большинства радионуклидов проблема отбора решалась просто: экспериментальные данные для них, как правило, отсутствуют, а если и имеются, то, конечно, приняты во внимание при оценке. Для таких материалов релевантна оценка нейтронных сечений из последней версии Европейского Активационного Файла (библиотеки *EAF-2003*), создававшегося при участии российских специалистов. Для многих стабильных нуклидов из имеющихся оцененных данных удавалось найти ту оценку, что удовлетворительно (с точностью до экспериментальных погрешностей) описывала совокупность экспериментальных данных. Обоснование выбора оценки обосновывалось графиками сравнения различных оцененных данных друг с другом и с результатами измерений. В то же время для ряда материалов, причем важнейших, не удавалось выбрать оценку, приемлемую во всех отношениях, и для РОСФОНДа создавался составной файл. При этом принимались меры, чтобы стыковка результатов разных оценок была плавной и не приводила к нарушению физических закономерностей. Каждое обоснование сопровождается заключением с конкретной рекомендацией, какие именно данные включаются в файл для данного материала, и указанием его автора. Завершается

обоснование подробным содержанием файла оцененных данных. Сводка всех обоснований является важным дополнением к библиотеке РОСФОНД. Прежде всего, она дает представление о содержащихся в библиотеке нейтронных данных. Для любого материала легко найти «адрес», по которому в библиотеке содержится нужная информация. В связи с этим сводка описаний названа энциклопедией нейтронных данных. Ее объем составит чуть более тысячи страниц. Материал будет доступен через Интернет.

В сравнении с современными зарубежными библиотеками безусловное достоинство РОСФОНДА — обоснования на русском языке. В РОСФОНД отобраны наиболее надежные данные по тем материалам, для которых в библиотеке приводятся полные наборы нейтронных данных, необходимых для расчета распространения нейтронов в средах и образования вторичного гамма-излучения. Наборы оцененных данных для этих материалов дополнены данными об образовании долгоживущих изомерных состояний ядер продуктов. В зарубежных библиотеках они содержатся в отдельных, так называемых активационных, подбиблиотеках, что не гарантирует согласованности сечений активации с данными из основной библиотеки. В РОСФОНДе активационная библиотека объединена с основной, что соответствует ее направленности на решение всего комплекса проблем ядерной энергетики, включая ликвидацию отходов химической переработки отработавшего топлива и РАО, образующихся при снятии АЭС с эксплуатации. Знание сечений многих реакций необходимо также для наработки изотопов для радиационной медицины, для обоснования теории происхождения элементов и иных научных приложений. Объем библиотеки РОСФОНД, несмотря на экономичное параметрическое представление многих данных, превысит 200 мегабайт.

Объем информации, содержащейся в библиотеке РОСФОНД, чрезвычайно велик, а ее структура весьма сложна. Поэтому для практического использования оцененные нейтронные данные должны быть переработаны в форму нейтронных констант, а естественным и необходимым продолжением работы является «Создание на базе библиотеки РОСФОНД системы константного обеспечения нейтронных расчетов, средств доступа к ней и внедрение ее в НИИ, КБ и ВУЗы России».

К сожалению, современный уровень знания нейтронных данных не позволяет рассчитывать характеристики реакторов и защиты с требуемой точностью. В связи с этим проектировщики используют нейтронные данные только для прикидочных расчетов, а окончательные значения проектных характеристик определяют на основе сравнения результатов расчетов с результатами так называемых макроскопических экспериментов на установках, моделирующих проектируемый объект. Таким образом, физика реакторов и защиты — наука в значительной степени эмпирическая, и то, сколь точны будут выводы проектировщиков о физических характеристиках проектируемых установок,

существенно зависит от накопленного ими опыта анализа макроэкспериментов. Специалисты, проектировавшие действующие сейчас реакторы, работали в этой области с самого начала развития атомной энергетики, и опыта им не занимать. Однако сейчас положение существенно меняется. Инновационные проекты — дело сравнительно молодых специалистов, не обладающих большим личным опытом достижения критических условий и исследований характеристик реакторов и защиты. Почти все критические стенды, использовавшиеся для моделирования, давно демонтированы. Выход один: собрать результаты и детальные описания макроскопических экспериментов, условий их выполнения и «примерять» результаты расчетов, сделанных современными методами при помощи компьютеров на базе новейших нейтронных данных, к результатам этих экспериментов.

Разумеется, подобная ситуация сложилась не только в России, но и в других странах. В 1996 г. специалисты из США и России приступили к сбору информации обо всех критических экспериментах. Позже к этому проекту, инициированному Блейром Бриггсом (Blair Briggs, Idaho Nuclear Energy Laboratory, USA), присоединились и другие страны. Сегодня Международный Справочник по критическим экспериментам в обоснование ядерной безопасности (*International Handbook of Evaluated Criticality Safety Benchmark Experiments*) содержит описания около 4 тыс. критических экспериментов. В 2000 г. по инициативе Б. Бриггса и Энрико Сартори (Enrico Sartori, OECD Nuclear Energy Agency) стартовал Международный проект по физике реакторов (*International Reactor Physics Experiment Project*). Первая партия детально описанных реакторных экспериментов (в том числе и российских), прошедших международную экспертизу, уже доступна через Интернет (<http://www.nea.fr/html/dbprog/irphe-latest.htm>). Пополняется и международная база данных результатов экспериментов по радиационной защите.

Таким образом, когда обновленная система константного обеспечения будет создана, можно будет приступать к ее верификации на основе собранных данных макроскопических экспериментов. Применяя современные методы статистического анализа расчетно-экспериментальных расхождений, можно повысить гарантированную точность серийных расчетных предсказаний до самого высокого уровня. Тем самым проблема передачи опыта физических расчетов реакторов новому поколению специалистов будет решена. ■

#### РУКОВОДИТЕЛЬ ПРОЕКТА

**Марк Николаевич Николаев** — профессор, доктор физико-математических наук ГНЦ РФ «Физико-энергетический институт», г. Обнинск.

# МОЛЕКУЛЯРНАЯ ДИАГНОСТИКА ДЕТСКИХ ИНФЕКЦИЙ

## МЕТОДОМ АТОМНО-СИЛОВОЙ МИКРОСКОПИИ

Михаил Кирпичников

**В России проблема детских инфекционных заболеваний крайне актуальна. Дети больше чем взрослые подвержены таким болезням, они протекают у них гораздо тяжелее, с осложнениями, а иногда и с летальным исходом. Поэтому крайне необходимо разработать эффективные методы профилактики детских заболеваний и создавать современную диагностическую базу**

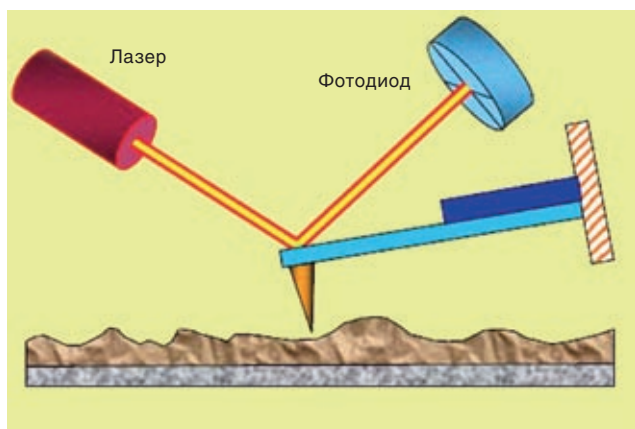
Несмотря на имеющиеся огромное разнообразие методов диагностики вирусных инфекций остается актуальной проблема быстрой и высокочувствительной диагностики. Медицина всегда стремилась использовать достижения естественных наук и внедрять в свою практику новые технологии. Методы полимеразной цепной реакции и иммунохимического анализа произве-

ли в свое время революционный переворот в развитии диагностического сектора. Возможно, что-то подобное может произойти с атомно-силовой микроскопией, открытие которой произошло в конце прошлого века.

### **Большие возможности метода атомно-силовой микроскопии**

Использование атомно-силовой микроскопии (АСМ) открывает большие возможности в области создания современных диагностикомов, поскольку метод позволяет за небольшое время (минуты) получить изображение поверхности образца с разрешением порядка нескольких нанометров. Физической основой работы атомно-силового микроскопа служит взаимодействие между острием зонда, сканирующего плоскость образца, и поверхностью. В процессе сканирования зонд движется строка за строкой по определенному участку подложки. При этом острие зонда приподнимается и опускается, очерчивая микрорельеф поверхности, подобно тому, как скользит по грампластинке патефонная игла. Над острием расположена зеркальная площадка, на которую падает и от которой отражается луч лазера. Когда острие опускается и поднимается на неровностях поверхности, отраженный луч отклоняется, и это отклонение регистрируется фотодетектором (рис. 1).

Биологи сразу по достоинству оценили возможности использования атомно-силовой микроскопии в своих исследованиях. Действительно, приготовление препаратов с помощью атомно-силовой микроскопии позволяет избежать жесткой фиксации образцов и методов обработки солями тяжелых металлов, которые традиционно применяются в рентгеноструктурном анализе и в электронной микроскопии. Подобные процедуры зачастую не соответствуют природным условиям, в которых макромолекулы проявляют свою биологическую активность. Атомно-силовая микроскопия позволяет исследовать поведение макромолекул и живых клеточных систем



**Рис. 1.** Схематичное изображение системы детекции атомно-силового микроскопа (взято из: Миронов В.Л. Основы сканирующей зондовой микроскопии. М.: Техносфера, 2005). На подложке располагают анализируемый материал, помещают на специальный столик в приборе и проводят сканирование. Во время сканирования острие зонда приподнимается и опускается, очерчивая микрорельеф поверхности. На зеркальную площадку над острием попадает луч лазера. Система фотодетекции регистрирует и обрабатывает отклонения острия



**Рис. 2.** Типы атомно-силовых микроскопов, используемых в работе над проектом. Слева — *Solver Bio*, основанный на комбинации инвертированного оптического и сканирующего зондового микроскопов, что позволяет визуализировать поверхность образца во время процесса сканирования при использовании различных методик сканирующей зондовой микроскопии. Справа — *Solver P47H*, чьими особенностями являются универсальность и гибкость. Схема сканирования зондом позволяет исследовать образцы, обладающие размерами до 100x100x20 мм. Существует несколько конфигураций модели для проведения исследований в контролируемой газовой среде, в жидкостях, при нагревании образца до 300 °С

в условиях, приближенных к физиологическим. С помощью атомно-силовой микроскопии можно наблюдать в реальном времени за сборкой макромолекулярных комплексов, распределением белков на поверхности клетки, особенностями внутриклеточного транспорта макромолекул и т.д. Высокое разрешение порядка нескольких нанометров, относительно небольшое время, которое требуется для сканирования, а также отсутствие необходимости фиксировать образец и вводить метки делают АСМ удобным инструментом исследований в биологии. Разработка методов структурирования подложки и адресной пришивки большого числа разнообразных молекул создает предпосылки для создания диагностических чипов на основе АСМ, позволяющих анализировать одновременно десятки и сотни различных инфекций.

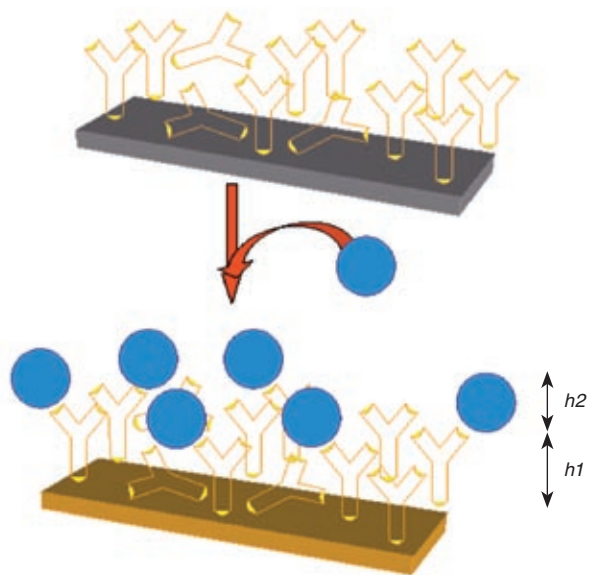
В настоящее время специалисты кафедры биоинженерии биологического факультета МГУ под руководством академика РАН Михаила Кирпичникова занимаются созданием технологии диагностики детских инфекций, основанной на использовании метода атомно-силовой микроскопии. В проекте участвуют доценты Игорь Агапов и Наталья Малюченко, а также аспиранты и студенты кафедры. Высококвалифицированные специалисты кафедры биоинженерии имеют большой опыт работы в области анализа белковых структур и диагностики вирусных и бактериальных инфекций. В 2001 г. научным коллективом кафедры начато сотрудничество с компанией *ND-MDT* — несомненным лидером в разработке зондовых сканирующих микроскопов в нашей стране.

Совместная работа проводится на современных атомно-силовых микроскопах типа *Solver Bio* и *Solver P47H* (*NT-MDT*, Москва) (рис. 2).

На первом этапе разработчики проводили анализ возможности прибора и метода разрешать пространственную структуру белков. Для этого использовали «линейку» белков различных молекулярных масс. Было показано, что предел разрешения изображений, находился в области 7–8 нм. Для молекул >60 кДа становились различимы отдельные составляющие блоки. ▶



**Рис. 3.** Начальные этапы анализа. Подложку с анализируемыми частицами (антитела, антигены, вирусы и пр.) помещают на специальный столик в атомно-силовом микроскопе для сканирования



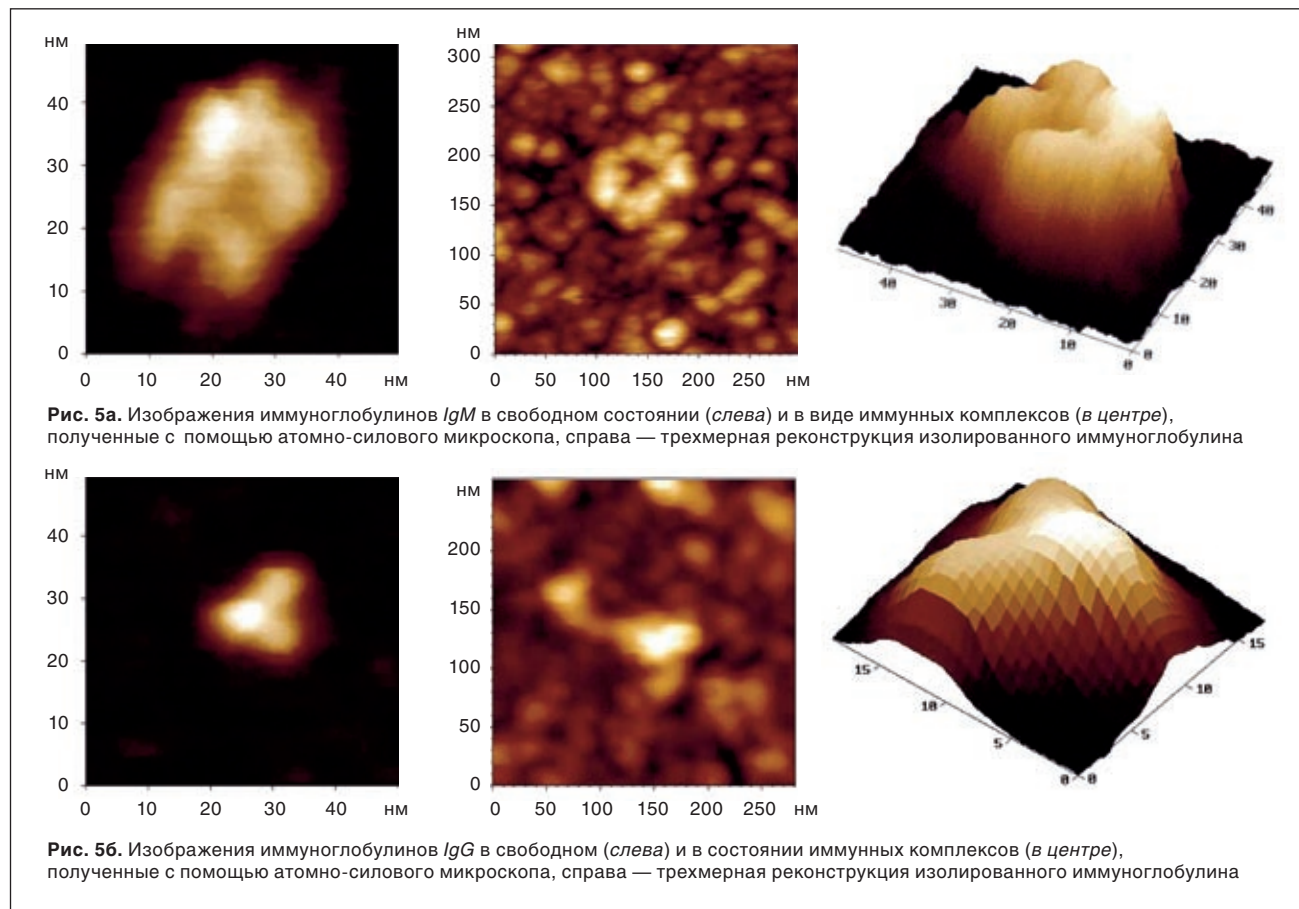
**Рис. 4.** На подложке ковалентно иммобилизован первый лиганд, в данном случае — антитела (вверху). Подложка инактивируется для предотвращения неспецифического связывания (на рисунке отмечена изменившимся цветом), и вносится второй компонент (внизу). При связывании происходит образование гранул, высота которых превышает высоту первого слоя. Разработанный алгоритм позволяет проводить идентификацию комплексов по обнаружению частиц, высота которых превышает  $h1$

### Выбор метода

Разработанный на кафедре биоинженерии способ визуализации белков методом АСМ позволяет анализировать формирование комплексов «антиген-антитело». В начале работы были предприняты попытки отличить иммунные комплексы от свободных антител и антигенов по морфологии и геометрическим параметрам. Однако трудоемкость данной процедуры и неоднозначность в интерпретации результатов способствовали поиску более простых критериев для выявления комплексов. Таким критерием стала оценка изменения высоты слоя нанесенных белков. Для того чтобы вносимые вторые компоненты комплекса можно было детектировать по изменению высоты, необходимо формирование гладкого монослоя из первого лиганда. Для этого была разработана система для анализа связывания антигена и антитела в условиях, когда один из компонентов комплекса ковалентно иммобилизован (рис. 4). Это позволяет эффективно формировать монослой на подложке, упрощает внесение последующих белков, а также создает предпосылки для многократного использования подложек.

### Эксперименты в модельной системе

В качестве модельной системы исследователи использовали упрощенную схему, когда в качестве первого



**Рис. 5а.** Изображения иммуноглобулинов *IgM* в свободном состоянии (слева) и в виде иммунных комплексов (в центре), полученные с помощью атомно-силового микроскопа, справа — трехмерная реконструкция изолированного иммуноглобулина

**Рис. 5б.** Изображения иммуноглобулинов *IgG* в свободном (слева) и в состоянии иммунных комплексов (в центре), полученные с помощью атомно-силового микроскопа, справа — трехмерная реконструкция изолированного иммуноглобулина

слоя наносили антиген небольшой молекулярной массы — 60 кДа, имеющий только один сайт связывания для вносимых моноклональных антител. Эта система позволила им отработать алгоритм вычитания фоновых значений и выявления специфичных взаимодействий. С помощью иммуноферментного анализа, проведенного на подложке, была доказана доступность и сохранность эпитопов ковалентно пришитого антигена. Следующим шагом работы ученых была детекция комплексов с человеческими иммуноглобулинами *IgG* и *IgM*, имеющими клиническое значение. Особенностью взаимодействия «антиген-антитело» в данной системе была вероятность бивалентного связывания и образования более сложных белковых комплексов. Напомним, что при определении вирусных инфекций показатель присутствия в сыворотке иммуноглобулинов *IgG* и *IgM* является не только диагностическим (наличие инфекции), но и прогностическим (состояние иммунного ответа) параметром. С помощью атомно-силовой микроскопии существует возможность дифференциального определения *IgG* и *IgM* без проведения дополнительных стадий обработки, поскольку комплексы можно различить, основываясь на разнице в форме и размерах данных иммуноглобулинов (рис. 5). Надо учитывать, что подобная дифференцировка применима для антигенов, молекулярная масса которых не превышает размеры антител, например, для вирусных белков.

Одним из важных критериев диагностических систем является возможность не только качественной оценки, но и проведения количественного анализа. Использование количественного подхода в АСМ-исследованиях показало, что число формирующихся комплексов напрямую зависело от концентрации вносимых ИГ. Достоверность полученных данных подтверждена с помощью иммуноферментного анализа.

Специфичность, или способность определять компонент в сложных многокомпонентных биологических образцах, в которых содержание данного компонента может быть чрезвычайно низко, также является одной из ключевых характеристик диагностических систем. В ходе работы была продемонстрирована принципиальная возможность детектировать методом АСМ специфические антитела в сыворотке в концентрации 0,5 мкг/мл.

### Визуализация вирусных частиц методом АСМ

Дальнейшая деятельность исследователей была связана с визуализацией различных вирусных частиц, вызывающих детские заболевания. Задача, стоявшая перед учеными, — подобрать оптимальные условия сорбции вирусов на АСМ-подложке и провести изучение структурных особенностей вирусных частиц. Был проведен анализ различных образцов, содержащих вирусы кори и паротита. При рассмотрении состава образцов обнаружилась значительная гетерогенность частиц: от небольших фрагментов до более-менее сформированных вирусных частиц (рис. 6). Показателем активного материала является наличие сформированных вирусных частиц,

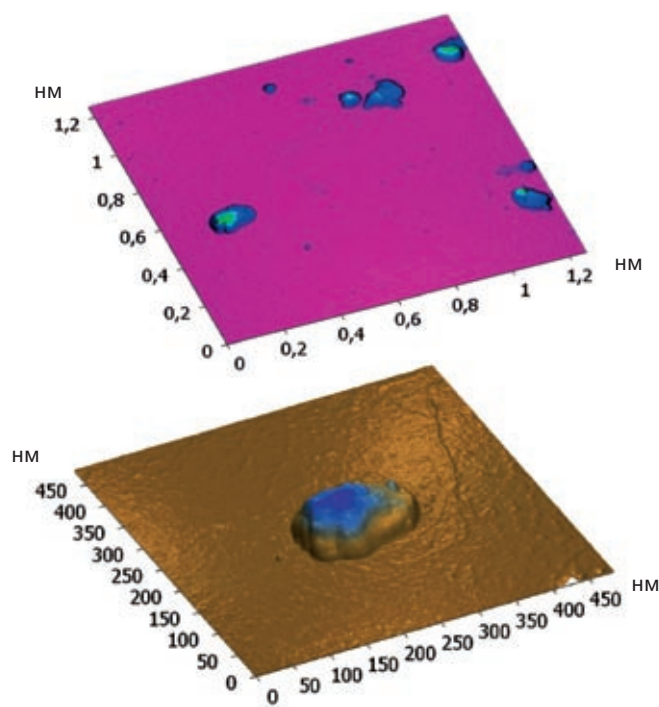


Рис. 6. АСМ-изображения образца, содержащего вирус паротита. Вверху — площадь сканирования 1200x1200 нм<sup>2</sup>, внизу — площадь сканирования 450x450 нм<sup>2</sup>

способных к размножению в организме вакцинируемого. Такие частицы можно выявлять и подсчитывать с помощью АСМ. Таким образом, атомно-силовая микроскопия может быть использована не только как диагностический инструмент, но и как метод оценки и стандартизации противовирусных вакцин.

### Перспективы

Следующий этап работ исследователей будет посвящен выявлению белковых компонентов вирусов с помощью специфических антител. В ходе работы планируется сопоставить основные характеристики разрабатываемых систем: специфичность, чувствительность, возможность количественного анализа, эффективность. Исследователи проведут оценку экономической целесообразности разработанной технологии и наметят дальнейшие перспективы развития проекта использования атомно-силовой микроскопии в диагностическом секторе. ■

### ОБ АВТОРАХ

**Михаил Петрович Кирпичников** — академик РАН, профессор, проректор МГУ им. М.В. Ломоносова, декан биологического факультета МГУ, заведующий лабораторией инженерии белка Института биоорганической химии РАН им. М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова.

**Елена Демыгина** — корреспондент журнала «В мире науки».

# ОСВОЕНИЕ НОВЫХ ИСТОЧНИКОВ ЭНЕРГИИ

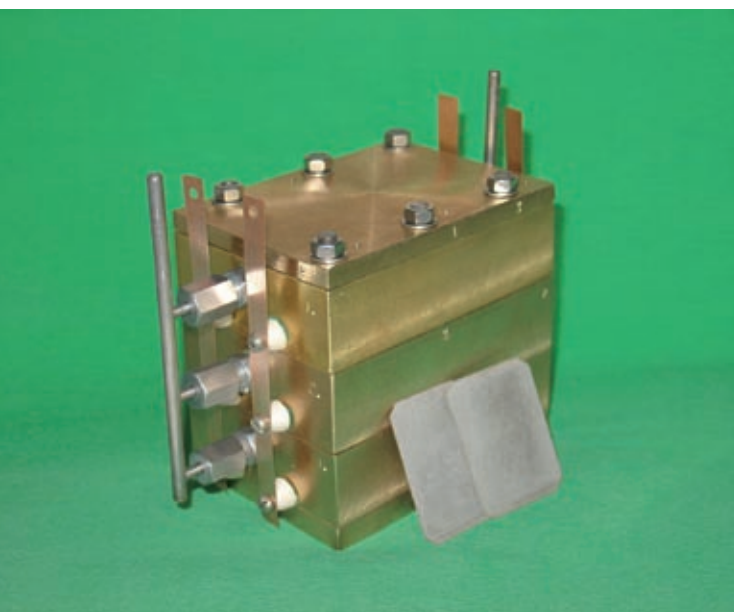
Лев Макаршин

**Стремительное сокращение запасов дешевых углеводородов требует широкого освоения новых химических энергоносителей и альтернативных или нетрадиционных источников энергии уже в XXI в. Особое внимание уделяется водороду, входящему в состав всех органических веществ и воды, содержащейся в неограниченном количестве в Мировом океане**

Уникальные свойства водорода позволяют считать его универсальным и экологически чистым химическим энергоносителем, пригодным для использования в любых видах тепловых двигателей и устройств получения электроэнергии. Особое значение при этом имеют «топливные процессоры» — каталитические газогенераторы водорода, использующие в качестве его исходного носителя органические соединения типа углеводородов, спиртов и эфиров. Компактности газогенераторов

можно достичь за счет применения микроканальных каталитических систем.

Подобную систему представляет собой компактный микрореактор (МР), собранный из микропластин (МКП) с каналами субмиллиметровых размеров. МКП — носители каталитически активного компонента, которые обычно изготавливаются из материалов с высокой теплопроводностью. Конструкция МР позволяет решить ряд важных проблем, возникающих при использовании традиционных химических реакторов. Среди них — низкая радиальная теплопроводность неподвижного слоя катализатора, не позволяющая отвести или подвести в зону реакции необходимое количество теплоты, а также недостаточно эффективное его использование. Экспериментальные исследования подтверждают, что работа микроканальных систем в процессе получения водорода существенно повышает эффективность теплообмена и использование катализатора по сравнению с традиционными химическими реакторами. Перечисленные достоинства МР приводят к существенному увеличению их удельной производительности, а в ряде случаев — и к повышению селективности проходящих в них реакций. Наиболее ярко эти достоинства проявляются



**Рис. 1.** Блочный микрореактор паровой конверсии метанола размером 65×90×85 мм, изготовленный из латуни. Реактор состоит из трех независимых разборных секций, которые нагреваются встроенными электронагревательными элементами. В микрореакторе использованы микроканальные пластины с параллельными каналами субмиллиметровых размеров. Конструкция МР позволяет варьировать количество секций МКП в зависимости от требуемой производительности реактора. Для удобства перезагрузки МР, МКП по 20–30 шт. собирают в блок размером 40×30×18 мм<sup>3</sup>, который затем вставляют в секцию МР. Это позволяет достаточно просто осуществлять смену МКП. Испытание одной секции описанного микрореактора проводили с использованием МКП, изготовленных из пеноникеля с катализатором *Cu–Ce–Al–O*. При входном потоке жидкой смеси метанола и воды 80 мл/час и температуре реактора 260 °С конверсия метанола составила 80%. При этом производительность по водороду одной секции микрореактора составила 106 л/час, а удельная производительность микрореактора в пересчете на суммарный объем МКП равнялась 4,9 л/(см<sup>3</sup>·час)



при осуществлении быстрых реакций с малым временем контакта и высокими тепловыми эффектами, например, в ходе полного и парциального окисления углеводородов.

Первые публикации об использовании технологий микроэлектроники в изготовлении химических систем появились в 1989 г. Исследовательский центр Карлсруэ и Институт микротехнологий Майнца (Германия) первыми начали изготавливать многоканальные реакторы, микросмесители и микротеплообменники, используя литографию, гальванотехнику, электроискровую и механическую обработку.

Начиная с 2001 г., во многих промышленно развитых странах стали анонсироваться крупные государственные программы НИОКР в области водородной энергетики. Сегодня практически все крупные автомобильные и энергетические компании мира и сотни средних и малых инновационных предприятий активно проводят работы в этих направлениях. Крупные исследовательские программы рассчитаны на период до 2020 г. и нацелены на уменьшение зависимости развитых стран от импорта энергоресурсов.

### Состояние работ в России

В России работы по изготовлению микроканальных каталитических систем были начаты около десяти лет тому назад и оказались сконцентрированными в Институте катализа им. Г. К. Борескова Сибирского отделения РАН (ИК СО РАН). Для исследования кинетики газовых гетерогенных каталитических процессов и определения активности катализаторов был разработан и успешно реализован целый ряд исследовательских установок проточно-циркуляционного типа с микрореакторами.

В 2004 г. появился первый заказчик, ОАО ГМК «Норильский никель», который предложил РАН включиться в реализацию крупной программы по выполнению научно-исследовательских, опытно-конструкторских и технологических работ в области водородной энергетики. Для продолжения финансирования этих работ в 2005 г. была создана Национальная инновационная компания «Новые энергетические проекты», которая стала оказывать финансовую поддержку научным группам, работающим в области водородной энергетики. В самом институте под руководством профессора Владимира Собянина было создано несколько научных групп, выполняющих научно-исследовательскую работу по предложенной тематике. Группа по микрочемическим системам во главе с ведущим научным сотрудником Львом Маркаршиным за один только год сумела достичь неплохих результатов. Впервые были разработаны микроканальные реакторы для получения водорода в каталитической реакции паровой конверсии метанола и парциального окисления метана (ПОМ). В результате успешно выполненной работы был создан микрореактор ПОМ размером  $36 \times 24 \times 26$  мм<sup>3</sup> с производительностью синтез-газа 0,8 м<sup>3</sup>/ч.

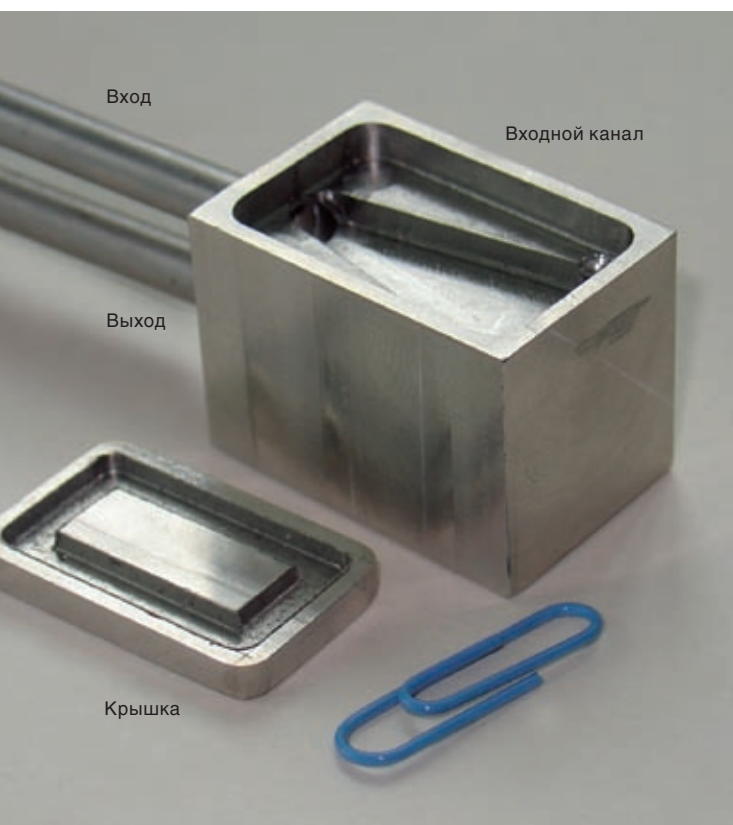


**Рис. 2.** Микрореактор теплообменного типа (МРТО) для паровой конверсии метанола диаметром 40 мм и высотой 35 мм, изготовленный из нержавеющей стали. В этом реакторе эндотермическая реакция паровой конверсии метанола сопряжена по теплоте с протекающей в изолированном объеме экзотермической реакцией глубокого окисления метанола воздухом. МКП были изготовлены из нержавеющей стали и имеют по 40 каналов сечением 0,1×0,1 мм и длиной 20 мм. Загрузку МР-пластинами осуществляли таким образом, чтобы МКП, обеспечивающие паровую конверсию метанола, чередовались с МКП, обеспечивающими глубокое окисление метанола. При этом каналы соприкасающихся МКП были направлены перпендикулярно друг другу. Катализатором паровой конверсии метанола служит состав  $Cu-Zn-O$ , а глубокого окисления метанола —  $Pt/ZrO_2$ . При проведении испытаний описываемый МРТО теплоизолировали и нагревали до температуры начала каталитического окисления метанола — 250 °С. После этого нагреватель выключали, и МР начинал работать в автономном режиме. При температуре реактора 270 °С зарегистрированная производительность МРТО по водороду равнялась 32 л/час

Решающим моментом в поддержке научно-исследовательских, опытно-конструкторских и технологических работ по микрочемическим системам стала победа в конкурсе Роснауки в 2005 г. Реализация проекта «Разработка микрореактивной техники и устройств на ее основе для водородных энергоустановок» в рамках Федеральной целевой научно-технической программы значительно ускорила ход работ, позволив привлечь новых исполнителей и увеличить масштабы эксперимента.

### Создание микрореактора

Микроканальный реактор состоит из трех базовых составляющих: корпус, микроканальные пластины (МКП) и закрепленный на нем катализатор. Для создания эффективно работающего устройства необходимо провести научно-исследовательскую и конструкторскую работу по всем трем направлениям. Опираясь на зарубежные разработки микрочемических систем, Институт катализа им. Г. К. Борескова СО РАН создал лабораторные МР для получения водорода в каталитических процессах ▶



**Рис. 3.** Микрореактор каталитического парциального окисления метана. Полезный объем МР, занимаемый микроканальными пластинами МКП, составляет 4,0 см<sup>3</sup>. Входная газовая смесь поступает в реактор, где газ нагревается и равномерно распределяется по сечению полости с размещенными в ней МКП. МКП были изготовлены методом гофрирования фехрелевой фольги толщиной 50 мкм. В результате были получены МКП толщиной 0,8 мм, содержащие 40 каналов. Каталитически активным компонентом на этих МКП является состав La-Zr-Ce-Ni-Pt-O. Испытания МР с десятью МКП по водороду составляет 375 л/час при 77% конверсии метана. Это соответствует удельной производительности при пересчете на объем МКП, 94 л/(см<sup>3</sup>·час). Селективность по выходу монооксида углерода составляет 87%. При этом состав сухой газовой смеси на выходе из реактора со входной скоростью потока 316 мл/с следующий: H<sub>2</sub> — об. 36,6%, CH<sub>4</sub> — об. 4,6%, N<sub>2</sub> — об. 44,5%, CO — об. 17,1% и CO<sub>2</sub> — об. 1,9%. Это соответствует равновесному соотношению концентраций продуктов окисления метана воздухом для адиабатического реактора с температурой 840 °С

паровой конверсии метанола и парциального окисления метана, производительность по водороду которых, сравнима с результатами ведущих научных школ других стран. Большая работа по синтезу и закреплению высокоэффективного катализатора на металлические МКП была проведена в лаборатории профессора Владимира Садыкова.

Соисполнителями проекта выступили научные коллективы Новосибирского Академгородка. Сибирскими учеными были разработаны способы изготовления микроканальных пластин и закрепления на них катализатора. В Институте автоматики СО РАН в лаборатории кандидата технических наук Виктора Бессмельцева была создана лазерная методика, позволяющая на металлической пластине изготавливать микроканалы заданной

формы с точностью 0,02 мм. В лаборатории детонационного течения Института гидродинамики СО РАН, которой руководит доктор технических наук Владимир Ульяницкий, на металлическую пластинку с помощью объемного взрыва наносится корунд. Высокая скорость движения заставляет порошок плавиться и закрепляться на металле из нержавеющей стали или фехрале (высокотемпературной нержавеющей стали). Для создания высокоэффективного катализатора на эту поверхность в ходе химической реакции наращивается высокопористый слой  $\gamma$ -Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> с внутренней пористостью — около 300 м<sup>2</sup>/г. Далее методом «пропитка/прокалка» наносится активный компонент.

### Перспективы разработок

В настоящее время перед учеными стоит задача создания портативного «топливного процессора» — генератора водорода на базе высокоэффективного микроканального реактора. При этом необходимо решить вопросы, связанные с разработкой и изготовлением компактных систем подачи газа или жидкого топлива, устройств очистки синтез-газа от монооксида углерода. В дальнейшем планируется рассмотреть возможность объединения «топливного процессора» с «топливным элементом» преобразователя водорода или синтез газа в электричество.

Разработка ученых имеет большие перспективы для развития энергетики страны. Она позволит создать новые энергоустановки, использующие углеводородное топливо и возобновляемые источники энергии. Уже сегодня за рубежом пытаются создать каталитические системы на микроканальных реакторах, которые смогут обеспечить питанием мобильные телефоны и ноутбуки. Время работы таких источников при непрерывном использовании достигает одного месяца. В основе их деятельности



**Рис.4.** Типичная микроканальная пластина, изготовленная из нержавеющей стали в Институте катализа СО РАН с помощью лазерной литографии и последующего электрохимического травления. Каналы МКП имеют форму спиралей Архимеда с сечением 0,2×0,2 мм. Нанесение и закрепление катализатора в микроканалах проводили следующим образом: порошок готового катализатора Cu/ZnO с размером частичек 1–5 мкм с псевдобемитом в качестве связующего запрессовывали в каналы



**Рис. 5.** Хорошие результаты получаются при изготовлении МКП из пенометаллов. В исходную пластину из пеноникеля с помощью ультразвука внедряли порошок готового катализатора. Далее с помощью специальной пресс-формы наполненную катализатором пластину формовали в МКП прессованием под давлением 250 атм до толщины 0,3–0,8 мм. В результате прессования были изготовлены МКП, содержащие каналы сечением 0,2×12 мм, 0,5×0,5 мм или 0,1×0,1 мм

лежит использование водорода или синтез-газа, получаемого в «топливном процессоре» с микрореактором для выработки электрической энергии в «топливный элемент». Такие системы интересны с точки зрения создания мобильных переносных энергоустановок.

Сегодня, когда бурно обсуждаются возможности водородной энергетики с точки зрения автомобильного транспорта (перевод автомобилей на водород как экологически чистое топливо), изобретение сибирских специалистов имеет хорошие перспективы, хотя это направление в российской науке — сравнительно молодое. Тем не менее, следует отметить, что необходимы

современные технологии изготовления микроканалов, катализаторов, дизайна реактора и т.д., — находящиеся на высоком мировом уровне. ■

#### ОБ АВТОРАХ

**Лев Львович Макашкин** — доктор химических наук, ведущий научный сотрудник Института катализа им. Г.К. Борескова СО РАН.

**Татьяна Бархатова** — корреспондент Центра «Открытая экономика».

## О ФЕДЕРАЛЬНОЙ ЦЕЛЕВОЙ НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ПРОГРАММЕ

**«Исследования и разработки по приоритетным направлениям развития науки и техники на 2002–2006 годы»**

**Из интервью заместителя директора Межведомственного аналитического центра Юрия Симачева экспертному каналу Sciencerrf.ru:**

«Федерально-целевая программа — один из наиболее отработанных и эффективных инструментов бюджетных расходов по тем направлениям, которые важны для государства в условиях необходимости перехода к инновационной экономике. В программе 2002–2006 гг. был сделан ряд существенных новаций, связанных с усилением роли экспертного сообщества в оценке результатов работы и заявителей на участие в них. Все это способствовало повышению качества проводимых исследований. При этом, с одной стороны, существенно выросла сумма гранта по проекту, с другой — были увеличены сроки его реализации. Это также способствовало получению более значимых результатов и снижало риск распыления ресурсов»

Марк Фишетти

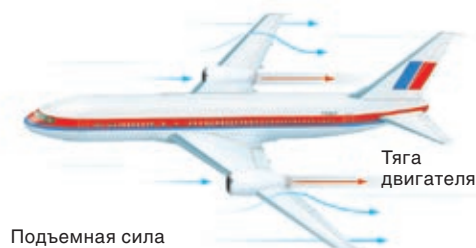
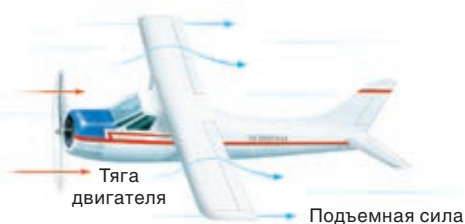
# БОЛЬШОЕ СЖАТИЕ

Уже несколько десятилетий гражданские самолеты оснащены турбовентиляторными двигателями, пришедшими на смену реактивным, используемым сегодня лишь для малой авиации. Преимущество турбовентиляторного двигателя заключается в том, что вентилятор закрыт кожухом, и большой объем засасываемого воздушного потока проходит через байпасную магистраль, не попадая в камеру сгорания. Тяга же возникает за счет избыточного давления, нагнетаемого лопастями вентилятора (рис. на стр. 91). Принцип работы реактивного двигателя базируется на том, что воздушный реактивный поток, истекающий из двигателя самолета, создает вектор тяги в горизонтальном направлении, а вентилятор увеличивает объем воздуха, проходящего через двигатель, тем самым повышая его мощность.

В современных моделях авиационных двигателей одной единице объема воздуха, пропущенной через камеру сгорания, соответствуют 7–8 единиц воздушного потока, проходящего через вентилятор и байпасную систему. Чем больше байпасный поток, тем выше эффективность работы системы. По словам Дейла Карстона (Dale Carlson), менеджера компании GE Aviation (шт. Огайо), при определении оптимальных параметров двигателя необходимо учитывать такие ключевые критерии, как мощность, выбросы продуктов сгорания и шумность.

Авиакомпании, испытывающие финансовые трудности из-за роста цен на топливо, все больше внимания уделяют вопросам экономичности воздушных судов. Как считает Гэри Робердж (Gary Roberge), директор департамента перспективных технологий компании Pratt&Whitney, увеличение экономичности двигателя всего на 5% уже будет большой удачей. Инженеры работают над созданием корпуса двигателя из термопластика и чаще используют детали из алюминия, что приводит к снижению веса. Внедрение никелевых сплавов и композитных материалов увеличивает рабочую температуру сгорания топлива. Несмотря на то, что сейчас в авиастроении используются усовершенствованные модели, в течение ближайших 10–20 лет в эксплуатации будут турбовентиляторные двигатели.

**ТУРБОВЕНТИЛЯТОР.** При такой конструкции реактивного двигателя воздушная масса разбивается на два потока. Один из них идет через байпасную систему, где его давление поднимается до 2 атмосфер, он ускоряется и на выходе создает вектор тяги. Второй воздушный поток попадает на лопатки компрессора, где его давление увеличивается в 30–40 раз и температура поднимается до значений выше 1200° С. Далее он попадает в камеру сгорания, смешивается с топливом и поддерживает процесс горения. Продукты сгорания приводят во вращение турбину и, проходя через выпускное сопло, создают дополнительную тягу двигателя. Турбины высокого давления приводят во вращение компрессор высокого давления. Вентилятор и компрессор низкого давления вращаются турбиной низкого давления



**ВИНТОВЫЕ И РЕАКТИВНЫЕ** двигатели создают тягу за счет прокачки воздуха. Искривленный профиль крыла формирует воздушный поток, который движется по верхней плоскости с большей скоростью, чем по нижней. Таким образом, из-за разности скоростей и давлений возникает подъемная сила

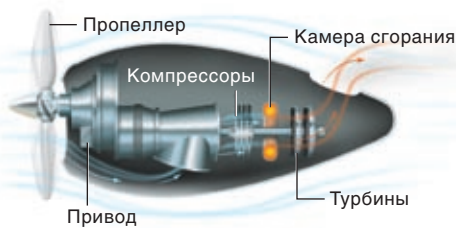
**ЗНАЕТЕ ЛИ ВЫ...**

■ Большой объем воздушного потока, проходящего через байпасную систему, улучшает экономичность двигателя и делает его менее шумным, что, в свою очередь, позволяет увеличить размер вентилятора и турбины. При такой конструкции лопадки вентилятора вращаются со скоростью, превышающей скорость звука, в результате чего возрастает уровень шума двигателя. Специалисты компании *Pratt&Whitney* разрабатывают систему привода вентилятора, расположенного в передней части gondoly двигателя, чтобы добиться увеличения байпасного воздушного потока при снижении скорости вращения вентилятора.

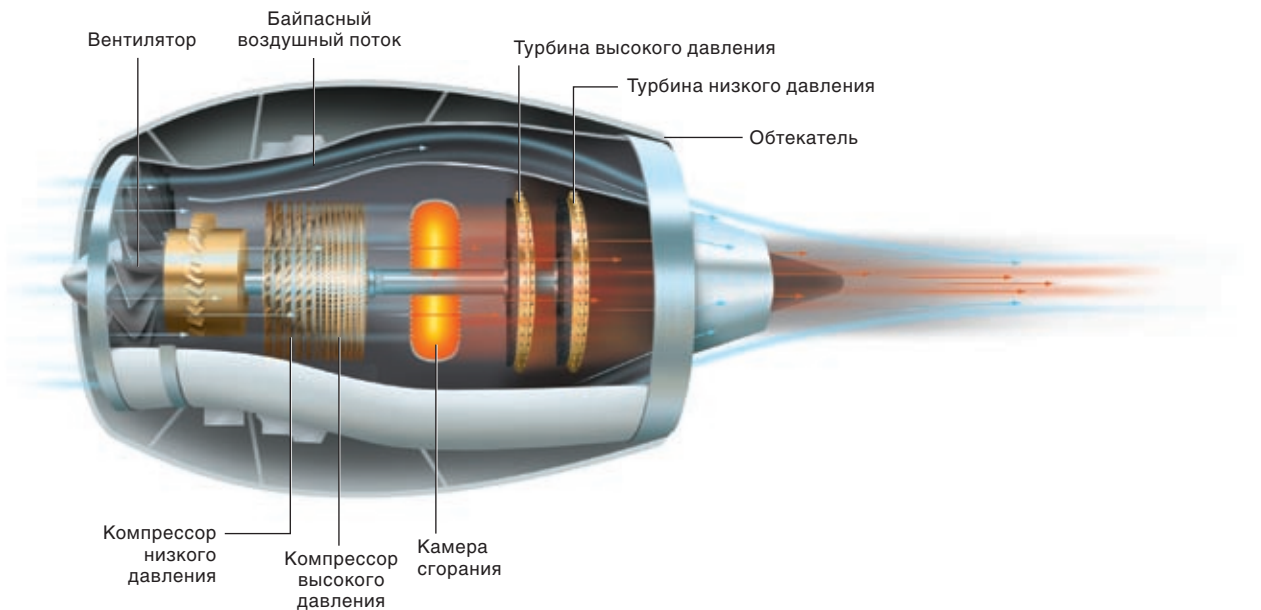
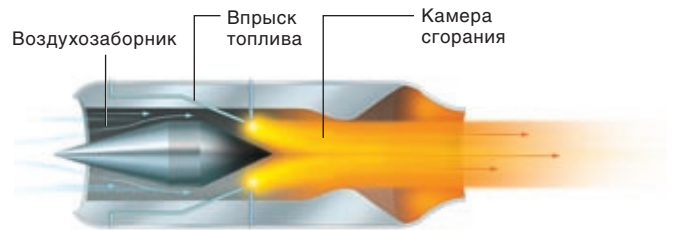
■ Сверхзвуковой прямоточный двигатель отличается от обычного прямоточного тем, что воздушный поток, попадающий в камеру сгорания, превышает скорость звука. Обычный прямоточный двигатель теряет эффективность при скоростях выше 5 М, но теоретически он может работать и в этом диапазоне. В ноябре 2004 г. прототип Ч-43, разработанный специалистами *NASA*, развивал скорость до 10 М. Работы над летательным аппаратом пришлось прекратить из-за проблем с финансированием. В России также ведутся исследования в этой области.

■ В класс реактивных входят турбовентиляторные и турбовинтовые двигатели. Такие силовые установки используются на боевых вертолетах, танках и морских судах. Промышленные газовые турбины принципиально не отличаются от турбовентиляторного двигателя, в них лишь отсутствует байпасная система. Генераторы для выработки электроэнергии вращаются за счет энергии газа высокого давления, проходящего через лопасти турбины.

**У ТУРБОРЕАКТИВНОГО** двигателя вместо вентилятора устанавливается пропеллер. Компрессор повышает давление воздуха и направляет его в камеру сгорания. Далее продукты сгорания приводят в движение турбину, которая вращает пропеллер, за счет чего и создается тяга двигателя



**ПРЯМОТОЧНЫЙ** двигатель используется при полетах истребителей и ракет на скоростях от 2 до 4 М. Прежде чем запустить такой двигатель, летательный аппарат должен разогнаться до сверхзвуковой скорости. Попадая в воздухозаборник, сверхзвуковой воздушный поток замедляется, смешивается с топливом и сгорает. Продукты сгорания проходят через сопло и создают вектор тяги. Заслонки, расположенные в воздухозаборнике, позволяют регулировать воздушный поток и тягу двигателя



## свидетельница судьбы



**Двадцатый век Анны Капицы: В 2 т. Т. 1. Воспоминания, письма. Т. 2. Дневники, заметки.** Подготовлено Е.Л. Капицей, П.Е. Рубининым. М.: Аграф, 2005.

Есть люди, обладающие редким талантом — быть спутниками, неизменными и сопричастными судьбам тех, с кем свела их жизнь. Таким удивительным даром обладала А.А. Капица — жена, друг, помощник выдающегося русского физика

П.Л. Капицы, с которым она прожила более полувека.

Сознательно оставаясь в тени своего супруга, она между тем и сама была личностью замечательной. Дочь крупного ученого, инженера А.Н. Крылова, умная, образованная и одаренная, Анна Алексеевна увлекалась историей искусств, хорошо рисовала, мечтала стать археологом. Но встреча с блистательным русским ученым из Кембриджа внесла свои коррективы в ее планы. Ради него молодая женщина без сожалений отказалась от собственных амбиций, которые с тех пор и до конца были связаны только с жизнью и работой любимого человека.

Предлагаемые книги сложились из дневников и записей, воспоминаний и писем — ее, его, их близких, друзей, коллег. Эмоциональное и яркое отражение жизни одной незаурядной семьи, связанной тысячами нитей с историей страны, хитросплетение судеб многих людей в рамках грандиозной саги, охватившей целый век — от наивных дневниковых заметок 14-летней девочки

до писем военных лет, от теплой семейной переписки в период вынужденной разлуки до деловых бумаг, связанных с работой. Париж первых десятилетий XX в. и научный Кембридж, сталинская Москва и «интеллигентское гнездо» на Николиной горе, будни исследователя и сложные взаимоотношения между наукой и властью, шалости детей и путешествия, встречи с учеными и переписка с друзьями, обретения и утраты, остракизм и признание — документальные материалы превращаются в увлекательный семейный роман, где неразрывны наука и быт, масштаб истории и уединенность частной жизни.

Перед читателем — личные записи и воспоминания, которые со временем превратились в книгу не о науке и даже не об ученом, а о самоотверженном служении своему призванию, о любви, мужестве, верности выбранному пути, о человечности и вечных ценностях, обрести которые жаждет каждый, но не каждый способен создать...

Дарья Костикова

## город и мир

Новая книга известного турецкого писателя Орхана Памука, известного читателю благодаря романам «Черная книга», «Меня зовут красный», «Снег», вышла в серии «Мировой литературный и страноведческий бестселлер». Каждый человек, любящий тот или иной город, видит его по-своему: у всех нас есть своя Москва или свой Париж, свое видение места, пропущенное сквозь призму воспоминаний, ассоциаций, чувств, личной философии и опыта поколений. Предлагаемая книга — о Стамбуле, как его видит родившийся там писатель, а значит, и его

читатели. Город, живущий в прошлом и устремленный в будущее, мегаполис со многими именами, принадлежащий двум континентам и многочисленным культурам, сплетенными в пестрый клубок, столица нескольких империй, роскошная и нищая, по-европейски открытая и по-восточному загадочная. Город, оживающий под пером своего бытописателя вместе со всеми обитателями, пласт за пластом открывающийся тому, кто умеет видеть, страницы славы и крушения: Византия, Царьград, Константинополь, Стамбул...



**Памук О. Стамбул. Город Воспоминаний.** М.: Издательство Ольги Морозовой, 2006.



## КАК СОЛЬ И САХАР ПРЕДОХРАНЯЮТ ПИЩУ ОТ ПОРЧИ?

На вопрос отвечает **Микки Пэрриш (Mickey Parish)**, сотрудник факультета диетологии Мэрилендского университета

Соль (хлорид натрия) и сахар (чаще всего сахара) сдерживают рост микробов и тем самым замедляют порчу пищи благодаря целому ряду процессов. Самый действенный из них — обычный осмос, вызывающий обезвоживание пищевых продуктов. Концентрация соли или сахара в продукте и окружающей его среде стремится достичь равновесия, что заставляет воду, содержащуюся в пище, выделяться наружу, а молекулы соли или сахара — проникать внутрь пищевого продукта. В результате уменьшается активность воды ( $a_w$ ), отражающая количество свободных (не связанных с другими веществами) молекул воды в пище, необходимых для поддержания жизнедеятельности и размножения микробов. Показатель  $a_w$  самых свежих продуктов составляет 0,99, а значение  $a_w$ , при котором прекращается рост большинства бактерий, равно приблизительно 0,91. Дрожжи и плесени

способны выживать и при более низком содержании воды в пище. Соль и сахар уменьшают ферментативную активность микробов и нарушают молекулярную структуру их ДНК. Сахар к тому же ускоряет накопление в пищевых продуктах противомикробных соединений, вырабатываемых некоторыми другими организмами. Вспомним, например, превращение сахара в этиловый спирт в вине как результат жизнедеятельности дрожжей, или в органические кислоты в квашеной капусте под влиянием молочнокислых бактерий.

Для консервирования продуктов можно использовать как твердые кристаллы соли или сахара, так и их водные растворы. Рассолом называют раствор соли в воде, применяемый для приготовления солений. К числу продуктов, получаемых путем консервирования с использованием соли или сахара, относятся бекон, ветчина, свиное сало, варенье, желе, соленья и т.д. Такой способ консервирования продуктов имеет множество вариантов и может сочетаться с другими методами



консервирования (например, копчением) и использованием различных пряностей и приправ. Консервирование пищи с помощью соли или сахара не только предохраняет пищу от порчи, но и подавляет рост таких опасных пищевых патогенов, как сальмонелла или вызывающий ботулизм *Clostridium botulinum*.

С полным текстом ответов на эти и другие вопросы можно ознакомиться на сайте [www.sciam.com/askexpert](http://www.sciam.com/askexpert).

## ПОЧЕМУ В СТАКАНЕ С ВОДОЙ ОБРАЗУЮТСЯ ПУЗЫРЬКИ?



На вопрос отвечает **Рик Уотлинг (Rick Watling)**, метеоролог американской Национальной администрации по океанам и атмосфере

Пузырьки образуются из растворенных в воде атмосферных газов (азота, кислорода и др.). Их количество зависит от температуры воды и атмосферного давления. Чем выше давление и холоднее вода, тем больше газов в ней растворено, и наоборот. Когда стакан с водой

из-под крана нагревается до комнатной температуры, азот и кислород постепенно улетучиваются из нее в виде крошечных пузырьков, которые образуются на микроскопических дефектах стекла. Если при этом еще падает атмосферное давление, то равновесие между числом молекул газа, покидающих воду и возвращающихся в нее, смещается в сторону газовой выделения, и пузырьков становится еще больше.





ежемесячный научно-информационный журнал

**SCIENTIFIC AMERICAN** **В мире науки**

**Открыта подписка по специальной цене 450 рублей**

**В феврале 2006 года вышел в свет сборник материалов журнала «В мире науки», посвященный космосу**

[www.sciam.ru](http://www.sciam.ru)

Информацию об оформлении подписки можно получить по телефонам:  
**105-03-72 и 727-35-30**

SCIENTIFIC AMERICAN  
В мире науки

**КОСМОС**

АЛЬМАНАХ

- Потерянная планета
- Загадочный Марс
- Теория струн
- План Вселенной

**Читайте в следующем выпуске журнала:**



## РАКОВЫЕ СТЕВЛОВЫЕ КЛЕТКИ

Злокачественное перерождение стволовых клеток лежит в основе целого ряда онкологических заболеваний. Задача исследователей и клиницистов — найти и уничтожить неуловимые клетки-убийцы

## СКАЖИ БОЛИ «НЕТ!»

Самые популярные сегодня анальгетики по существу представляют собой переработанные народные средства. Нейробиологи ищут новые, лишенные недостатков традиционной терапии, способы помощи страдающим

## ЧТО ВИДЯТ ПТИЦЫ

Эволюция подарила птицам намного более полное цветовое зрение, чем любым млекопитающим, включая человека

## ЭНЕРГОСИСТЕМА ДЛЯ ВОДОРОДНОЙ ЭКОНОМИКИ

Криогенные сверхпроводящие электролинии можно объединить в суперсеть, которая будет поставлять и электроэнергию, и водородное топливо

## ДЕСЯТЬ ВАЖНЕЙШИХ ОТКРЫТИЙ «ХАББЛА»

С помощью космического телескопа «Хаббл» совершены принципиальные открытия в астрономии: два новых спутника Плутона, внесолнечные планеты, механизмы гибели и рождения звезд, сверхмассивные черные дыры... Благодаря «Хаббл» нам удалось уточнить характеристики Вселенной, прежде существовавшие лишь в нашем воображении

## МИР ГАЛАКТИК

Вселенная — это не мир звезд, а мир галактик. Исследования последних лет показали, что все эти галактики погружены в неведомую ранее космическую среду, получившую название «темная энергия»

## КАК ОФОРМИТЬ ПОДПИСКУ/ЗАКАЗ НА ЖУРНАЛ «В МИРЕ НАУКИ»

1. Указать в бланке заказа/подписки те номера журналов, которые Вы хотите получить, а также Ваш полный почтовый адрес.

2. Оплатить заказ/подписку в отделении Сбербанка (для удобства оплаты используйте квитанцию, опубликованную ниже).

Оплату можно произвести также при помощи любой другой платежной системы по указанным в этой квитанции реквизитам.

3. Выслать заполненный бланк заказа/подписки вместе с копией квитанции об оплате:

■ по адресу 105005, г. Москва, ул. Радио, д. 22, редакция журнала «В мире науки»;

■ по электронной почте [distr@sciam.ru](mailto:distr@sciam.ru);

■ по факсу 105-03-72.

Подписку можно оформить со следующего номера.

### БЛАНК ЗАКАЗА ПРЕДЫДУЩИХ НОМЕРОВ ЖУРНАЛА

Я заказываю следующие номера журнала «В мире науки» (отметить галочкой):

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2006 г.												
2005 г.												
2004 г.												
2003 г.												

Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Индекс \_\_\_\_\_

Область \_\_\_\_\_

Город \_\_\_\_\_

Улица \_\_\_\_\_

Дом \_\_\_\_\_ Корп. \_\_\_\_\_ Кв. \_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

E-mail: \_\_\_\_\_

Цена за один номер журнала **65 руб. 00 коп.**

### БЛАНК ПОДПИСКИ

■ Я хочу подписаться на 6 номеров журнала «В мире науки» и плачу **540 руб. 00 коп.**

■ Я хочу подписаться на 12 номеров журнала «В мире науки» и плачу **1080 руб. 00 коп.**

Цена за один номер журнала по подписке в 2006 г. **90 руб. 00 коп.**

Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Индекс \_\_\_\_\_

Область \_\_\_\_\_

Город \_\_\_\_\_

Улица \_\_\_\_\_

Дом \_\_\_\_\_ Корп. \_\_\_\_\_ Кв. \_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

Дата рождения \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ /20 \_\_\_\_\_

ЗАО «В мире науки»  
Расчетный счет 40702810100120000141  
в ОАО «Внешторгбанк» г. Москва БИК 044525187  
Корреспондентский счет 30101810700000000187  
ИНН 7709536556; КПП 770901001

\_\_\_\_\_  
Фамилия, И.О., адрес плательщика

Вид платежа	Дата	Сумма
Подписка на журнал «В мире науки» на _____ номеров		
Плательщик		

ЗАО «В мире науки»  
Расчетный счет 40702810100120000141  
в ОАО «Внешторгбанк» г. Москва БИК 044525187  
Корреспондентский счет 30101810700000000187  
ИНН 7709536556; КПП 770901001

\_\_\_\_\_  
Фамилия, И.О., адрес плательщика

Вид платежа	Дата	Сумма
Подписка на журнал «В мире науки» на _____ номеров		
Плательщик		

### ОФОРМИТЬ ПОДПИСКУ МОЖНО:

■ по каталогу «Пресса России», подписной индекс 45724; «Роспечать», подписной индекс 81736; изданий органов НТИ, подписной индекс 69970; «Почта России», подписной индекс 16575

■ на Украине по каталогу подписных изданий агентства KSS, подписной индекс 69970

■ Все номера журналов можно купить в редакции журнала по адресу: ул. Радио, дом 22, комн. 409, тел./факс (495) 105-03-72

■ В ООО «Редакция УРСС» по адресу: проспект 60-летия Октября, д. 9, оф. 203, тел./факс (495) 135-42-16.

■ В книжных магазинах научного центра «ФИЗМАТКНИГА» (тел. 409-93-28): г. Долгопрудный, новый корпус МФТИ; г. Зеленоград, МИЭТ, 4-й корпус

■ В интернет-магазинах:  
[www.ozon.ru](http://www.ozon.ru),  
[www.setbook.ru](http://www.setbook.ru),  
[www.urss.ru](http://www.urss.ru).

