

как не влияющие на состояние монослоя и минимально снижающие пролиферацию клеток. Оценку влияния ДДТ и ПХБ на митотический режим клеток Нер-2 проводили при раздельном и комбинированном внесении препаратов в среду культивирования. Сроки экспозиции — 24, 48, 72 и 96 часов. Вносимые дозы препаратов: ДДТ — 0,009 мг/мл; ПХБ — 0,249 мкг/мл и их комбинация. Результаты оценки индекса митотической активности (ИМА) показали следующее. Через 48 часов экспозиции наибольшую митотическую активность показывали клетки, экспонированные ПХБ (ИМА=0,041), которая в последующие сроки незначительно снижалась и на 4 сутки воздействия достигала контрольного уровня (ИМА₉₆ ПХБ=0,036 при ИМА₉₆ в контроле = 0,037 ‰). Митотическая активность клеток, экспонированных ДДТ, во все сроки экспозиции оставалась в пределах 0,027 — 0,029 ‰. Самым низким ИМА был в культуре клеток, обработанных смесью ДДТ и ПХБ, и составил: ИМА₄₈ = 0,023, ИМА₇₂ = 0,028, ИМА₉₆ = 0,025 ‰. Таким образом, оценка комбинированного действия ДДТ и ПХБ на рост культуры клеток Нер-2 показала, что наибольший подавляющий эффект на пролиферативные процессы в культуре проявляла комбинация подпороговых доз препаратов через 72 и 96 часов экспозиции.

ВЛИЯНИЕ МАНКОЦЕБА НА ФУНКЦИОНАЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ КРЫСЯТ В ПОСТНАТАЛЬНОМ ПЕРИОДЕ

Перехрестенко В.А., Корнута Н.А.,
Жминько П.Г.

*Институт екологієни і токсикології
ім. Л.І.Медведя, м. Київ, Україна*

В настоящее время во всем мире у детей отмечается рост врожденной патологии и нарушения развития в постнатальном периоде. Это связано со многими причинами: с различными заболеваниями беременных женщин в период активного эмбриогенеза, воздействием на организм беременных физических, биологических, химических факторов, в том числе пестицидов.

Влияние пестицидов на организм беременных и потенциальный риск возможных врожденных пороков развития достаточно хорошо изучено. Выявленные в эксперименте вещества, обладающие тератогенным действием не допускаются к применению по назначению. Влияние различных химических веществ, в том числе и пестицидов, на развитие потомства в постнатальном периоде исследовано недостаточно, что является актуальной задачей токсикологии на современном этапе развития.

Нами изучено влияние дитиокарбаматного фунгицида (манкоцеба) на нервную систему

крыс Wistar в постнатальном развитии. Беременным крысам в период активного органогенеза (с 6 по 15 день беременности) внутривенно вводили манкоцеб в дозах 128, 32 и 8 мг/кг. Доза 8 мг/кг является нетоксической для беременных крыс. Контрольным крысам, в указанный период беременности вводили дистиллированную воду.

Состояние нервной системы у потомства крыс оценивали в 1 и 2-месячном возрасте. Изучена двигательная активность крыс в "открытом поле" Холла по латентному периоду, времени начала движения животных, количеству пересеченных квадратов, количеству вертикальных стоек. Рефлекторную деятельность животных оценивали по "норковому" рефлексу, состоянию нервной вегетативной системы — по дефекации, произвольному мочеиспусканию, грумингу и др.

Установлено, что у потомства крыс, подвергавшихся воздействию манкоцеба в дозах 128, 32 и 8 мг/кг, через 1 и 2 месяца после рождения, выявлено угнетение центральной нервной системы (удлинение латентного периода, снижение вертикальной и горизонтальной двигательной активности), нарушение рефлекторной деятельности (снижение "норкового" рефлекса) и вегетативной деятельности нервной системы.

Полученные результаты свидетельствуют о том, что манкоцеб в изученных дозах оказывает неблагоприятное воздействие на центральную и вегетативную нервную систему крысят, что может отразиться на их физиологическом развитии.

ТОКСИКОЛОГИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА И ГИГИЕНИЧЕСКАЯ РЕГЛАМЕНТАЦИЯ ДЕСИКАНТА АСТАЛОН 150 SL

Лепешкин И.В., Воронина В.М.,
Медведев В.И., Лышавский В.И., Баран В.Н.,
Гринько А.П., Павленко И.П.

*Институт екологієни і токсикології
ім.Л.І.Медведя, г.Київ, Україна*

Препарат Асталон 150 SL рекомендуется применять в сельском хозяйстве в качестве контактного десиканта для подсушивания растений (соя, подсолнечник и др) перед уборкой урожая и для частичного уничтожения сорняков. Действующее вещество препарата — дикват (1,1'-этилен-2,2' — бипиридил дибромид).

Проведенные исследования показали, что при пероральном воздействии десикант умеренно опасен. При поступлении препарата Асталон 150 SL в дозах 1000, 800, 600 и 400 мг/кг у крыс наблюдалось затрудненное дыхание, снижение двигательной активности, частое мочеиспускание, пилоэрекция, сукровичные выделения из глаз и носа. На протяжении 7 суток отмечались летальные исходы животных. У погибших крыс наблюдалось полнокровие внутренних органов с кровоизлияниями в паренхиму легких, печени и