



دریا، داروخانه آینده

غلامحسین محبی^{*}، ایرج نبی‌پور^۱، امیر وزیری‌زاده^۲

^۱ بخش توکسینولوژی دریایی، مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۲ گروه زیست‌شناسی دریا، مرکز مطالعات و پژوهش‌های خلیج فارس، دانشگاه خلیج فارس بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۳/۲/۲۰ - پذیرش مقاله: ۹۳/۴/۴)

چکیده

زمینه: اقیانوس‌ها به عنوان مادر منشاء حیات "یک منبع منحصر به فردی هستند که مجموعه‌های مختلفی از محصولات طبیعی را از اسفنج‌ها، تونیکات‌ها، بریوزوان‌ها، جلبک‌ها، نرم تنان و همچنین سیانو باکتری‌ها و دیگر موجودات دریایی را ارائه می‌نمایند. در طی چند دهه گذشته، تعداد قابل توجهی از محصولات طبیعی دریایی با خواص دارویی قوی از این موجودات کشف شده‌اند. در اینجا، به تاریخچه کشف و توسعه ترکیبات دارویی طبیعی دریایی، با چشم‌اندازی به آینده، پرداخته می‌شود.

مواد و روش‌ها: برای رسیدن به هدف، ما با جستجو در pubmed، در تاریخ ۲۰۱۴/۶/۲۶ و Marine Lit و همچنین در آرشیو سایت marine text bases for science and environment (pubmed) در مجموع ۶۹ مقاله یافت گردید که از بین آن‌ها، ۵۰ مقاله دارای ارتباط بیشتر با موضوع، انتخاب شدند. از جستجوی عبارات "marine bioactive compounds" و "drugs" و "marine bioactive compounds to drugs" و "marine bioactive compounds to drugs" به ترتیب ۶۷ و ۱۰۵ مقاله انگلیسی زبان بدست آمد که ۹۹ مورد انتخاب شدند. علاوه‌بر این جستجو در موتور جستجوی گوگل، برای عنوان "مواد فعال زیستی دریایی" و ismj ۱۱ مقاله به چاپ رسیده‌ی مرتب، به دست آمد.

یافته‌ها: در حال حاضر، برخی از مواد فعال زیستی مانند سیتارایین، در بازار قابل دسترسی است. برخی از آن‌ها در حال حاضر در مراحل مختلف کارآزمایی‌های بالینی فازهای (I)، (II) و یا (III) آزمایش‌های بالینی، برخی در مراحل پیش بالینی بوده یا برخی هم انتظار می‌رود که به زودی تأیید شوند. بسیاری از محصولات دریایی برای سرطان، دردهای مزمن، بیماری‌های عفونی، سندروم نقص ایمنی اکتسابی (AIDS)، ورم مفاصل، التهاب و موارد درمانی دیگر مفید هستند.

نتیجه‌گیری: نویسنده‌گان بر این باورند که دریا، می‌تواند سرچشمه کشف داروهای امیدوار کننده، برای بیمارانی که از منابع زمینی ناامید شده و از درمان دست کشیده‌اند، باشد. تاریخچه این ترکیبات نشان می‌دهد که تلاش‌های اولیه که موجب جداسازی ترکیبات فعال شده است، نقطه شروعی برای مرحله بعدی توسعه خود بوده است. بنابراین، هر گونه پژوهش با هدف خاص، هر چند به ظاهر کوچک، می‌تواند مقدمه‌ای برای کشف داروهای جدید باشد. با توجه به قدمت چند دهه‌ای علم داروسازی با استفاده از منابع دریایی نسبت به قدمت چند هزار ساله آن در خشکی، می‌توان حدس زد که سرعت رشد آن تا چه حد دارای شتاب روبه جلو بوده است.

واژگان کلیدی: محصولات طبیعی دریایی، داروهای دریایی، خصوصیات فارماکولوژیک

* بوشهر، بخش توکسینولوژی دریایی، مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

Email: mohebbihsn@yahoo.com

بسیاری از این ارگانیسم‌های دریایی، بی‌تحرک بوده و سبک زندگی آن‌ها نیاز به وسیله‌ای شیمیایی جهت دفاع از خود دارند. بنابراین، آن‌ها در تولید ترکیبات زهری و یا به دست آوردن آن‌ها از میکروارگانیسم‌های دریایی توانایی کامل یافته‌اند (۴ و ۸).

در سال‌های اخیر، علاوه‌بر توکسین‌ها، بسیاری از مواد فعال زیستی از حیوانات مختلف دریایی مانند تونیکات‌ها، اسفنج‌ها، مرجان‌های نرم، خرگوش‌های دریایی، نودی برانچ‌ها (طناب رشته‌ای‌ها)، بریوزووان‌ها، راب‌ها و دیگر موجودات دریایی استخراج گردیده است (۱۰ و ۱۱). همچنین، برخی ریز جلبک‌های دریایی، سیانو باکتری‌ها، باکتری‌ها و میکروارگانیسم‌های مرتبط با این بی‌مهرگان، منابع واقعی بسیاری از ترکیبات فعال زیستی مفید هستند (۱۲).

فالکنر (Faulkner) در سال ۱۹۹۵، در مقاله‌ای بیان نموده است که محققان حدود ۷۰۰۰ محصول طبیعی دریایی که ۲۵ درصد آن جلبک‌ها، ۳۳ درصد اسفنج‌ها، ۱۸ درصد کوالترات‌ها (coelenterates) (مانند شلاق دریایی (sea whips) و مرجان‌های نرم) و ۲۴ درصد باقیمانده، از شاخه‌های بی‌مهرگانی چون اسیدیان‌ها (تونیکات‌ها نیز نامیده می‌شوند)، نرم تنان حلزونی اوپیستوبرانچ (نظیر نودی برانچ‌ها (nudibranchs)، خرگوش‌های دریایی)، خارتنان (مانند ستاره‌ها و خیارهای دریایی) و بریوزووان‌ها جدا کرده‌اند. تجزیه و تحلیلی ساده داده‌های مطالعات گذشته، نشان می‌دهد که یک جستجو با عنوان "دارو از دریا"، پیشرفته و افزایش ۱۰ درصدی در ترکیبات جدید، در هر سال صورت گرفته است (۱۳) و می‌توان حدس زد در حال حاضر، این رقم چقدر افزایش پیدا نموده است.

بنابراین به جرأت می‌توان گفت اقیانوس‌ها، کتابخانه عظیمی از ترکیبات و محصولات طبیعی منحصر به فرد

مقدمه

موجودات زهرآگین گوناگونی در جهان وجود دارند که زهر آن‌ها دارای فعالیت‌های بیولوژیکی و شیمیایی شگفت‌انگیزی می‌باشد (۱).

بشر برای بیش از ۳۰۰۰ سال، ترکیبات فعال زیستی را از هر منع ممکن، در روی زمین کشف و بهره‌وری نموده است (۲). جانوران زهرآگین نیز دارای سابقه طولانی به عنوان یک منبع داروی پژوهشی بوده‌اند؛ به عنوان مثال زهر مار، در طب آیورودا از قرن ۷ پیش از میلاد، جهت افزایش طول عمر، درمان ورم مفاصل و بیماری‌های گوارشی استفاده می‌گردید (۳). زهرها عمدتاً مخلوط غنی از پیتیدها و پروتئین‌های تکامل یافته از طبیعت هستند که علاوه‌بر استفاده برای شکار، هضم طعمه و یا محافظت در برابر شکارچیان، منبع گسترشده‌ای از مواد فعال زیستی قوی و انتخابی می‌باشند که می‌تواند به عنوان ابزاری دارویی، در تحقیق و صنعت زیست فناوری استفاده گردد (۴ و ۵).

بیش از ۷۰ درصد از سطح سیاره ما را اقیانوس‌ها پوشش داده (۶) و گفته می‌شود که "اقیانوس‌ها و دریاهای مادر و منشأ حیات" بر روی زمین هستند (۶ و ۷).

محیط زیست دریایی ممکن است بیش از ۸۰ درصد منابع گیاهی و حیوانی جهان را شامل شوند (۸). بیشتر مقالات ارائه شده در مورد اقیانوس‌ها بر اثرات مضر بهداشتی، حوادث اقیانوسی و مخاطرات زیست دریایی تمرکز یافته‌اند (۹)، در حالی که اقیانوس‌ها گنجینه محصولات طبیعی با ساختاری منحصر به فرد انباسته شده در موجودات زنده ساکن خود، می‌باشند. کارشناسان تخمين می‌زنند که تنوع زیستی در برخی از اکوسیستم‌های دریایی، مانند صخره‌های مرجانی و یا کف عمیق دریا، از جنگل‌های بارانی گرمسیری بیشتر است (۸).

قبيله‌اي و سنتي و يا مشكلات مربوط به محيط دريابي و عدم دسترسی به اعماق مختلف دريا بوده باشد (۲۱). واقعیت اين است که در طول تاریخ، اقیانوس‌ها به ندرت به عنوان يك منبع داروهای طبیعی نسبت به ترکیبات زمینی، در نظر گرفته شده‌اند (۱۴).

با وجود بررسی حیات در اقیانوس‌ها، توسط زیست‌شناسان، در قرن ۱۸ و ۱۹ و حتی در دوران مدرن‌تر نیز، ارتباط پژوهشکی و دریابی هنوز آنچنان که باید و شاید پایه‌گذاری نشده است و صنایع داروسازی نیز تلاش کمی را به بررسی‌های حیات دریابی صرف نموده‌اند. این قابل درک است، چرا که اقیانوس‌ها تقریباً ناشناخته بوده و برای کشف، محیطی سخت و خطرناک هستند، در حالی که داروهای جدید از منشاء گیاهان و میکروارگانیسم‌های زمینی فراوان‌تر و سهل الوصول‌تر بوده‌اند (۹).

با همه این تفاسیر و علیرغم مشكلات در زمینه جمع‌آوری نمونه‌های دریابی، جداسازی و خالص‌سازی محصولات طبیعی دریابی با تکنیک‌های محدود موجود، از سال ۱۹۴۰ میلادی، زمینه شکوفایی و بلوغ روز به روز آن‌ها فراهم و تحقیقات مربوطه، روزافزون گردیده است؛ به طوری که تا سال ۱۹۹۷ از مجموع ۱۰۳۱۱ مقالات ثبت شده در MarinLit، يك پایگاه داده اختصاصی محصولات طبیعی دریابی، تعداد ۷۱۳ مقاله مربوط به محصولات طبیعی دریابی منتشر شده، وجود داشته است و تا اواسط سال ۱۹۹۸ نیز ۴۸۴ مقاله جدید به آن افزوده شده است (۲۲).

با توسعه تکنیک‌های غواصی جدید، ماشین آلات کترل از راه دور و ممکن شدن جمع‌آوری نمونه‌های دریابی در طول دهه گذشته، بیش از ۵۰۰۰ ترکیب جدید، از آبهای کم عمق تا عمق ۹۰۰ متر از سطح دریا جدا شده است (۸) و امروزه نیز، مطالعه بر روی این

و مواد فعال زیستی اميدوار کننده و شگفت‌آور می‌باشند، که به هیچ وجه در محیط زیست زمینی یافت نمی‌گردد (۴، ۱۴ و ۱۵) و جانوران ساکن در آن‌ها صاحب يك شیمی غنی هستند که تا به حال پیش از این هرگز دیده نشده‌اند (۹).

تعدادی از این ترکیبات، فعالیت‌های دارویی داشته و کشف این مواد فعال زیستی، در درجه اول برای بیماری‌های مرگباری چون سلطان، سندروم نقص ایمنی (AIDS)، ورم مفاصل، وغیره، مفید واقع شده‌اند. برخی ترکیبات نیز به عنوان داروهای ضد درد و یا ضد التهابی توسعه یافته‌اند (۶)، برخی از آن‌ها منابع فوق العاده‌ای برای کشف داروهای ضد سلطان جدید هستند (۱۲، ۱۶-۱۸) و برخی از زهرها نیز حاوی نوروتوكسین‌هایی هستند که به تازگی به عنوان تعديل کننده‌های بالقوه ایمنی، جهت استفاده‌های دارویی در بیماری‌های سیستم ایمنی پیشنهاد گردیده‌اند (۱ و ۱۵). همچنین توسعه ترکیبات دریابی، به طور خاص، به عنوان يك رشته مهم، در درمان مغز و اعصاب در حال ظهور هستند و چندین ترکیب مشتق دریابی، در مطالعات کارآزمایی بالینی بوده و یا به عنوان داروهای دردهای نوروپاتیک، اسکیزوفرنی و آزاریم به کار گرفته شده‌اند (۱۹).

علیرغم اینکه نوع زیستی در محیط زیست دریابی به مراتب بیش از محیط زیست زمینی است، تحقیقات در مورد استفاده از محصولات طبیعی دریابی به عنوان عوامل دارویی، هنوز در مراحل ابتدایی بوده (۶) و در حال حاضر اکثر این ترکیبات دریابی در حال انجام مطالعات پایه یا تحت ارزیابی در مراحل مختلف کارآزمایی‌های بالینی هستند (۲۰).

عقب ماندگی در این مقوله، نسبت به ترکیبات زمینی، شاید به دلیل عدم و یا نقصان وجود سابقه پژوهشکی

که با هدف استفاده به عنوان عوامل دارویی، انجام پذیرفته‌اند؛ مورد بررسی قرار گرفته است.

مواد و روش‌ها

در تاریخ ۲۰۱۴/۶/۲۶ جستجوی عنوانین مطلب "marine venoms to drugs" و "marine bioactive compounds" در Pubmed "marine bioactive compounds" حدود ۶۹ مقاله به دست آمد که از آن ۵۰ مقاله با ارتباط بیشتر موضوع ما ارتباط داشت، انتخاب گردید. علاوه‌بر این، از پایگاه داده اختصاصی محصولات طبیعی دریایی MarinLit نیز از جستجوی عنوانین "marine bioactive compounds" "marine bioactive compounds to drugs" به ترتیب ۱۰۵ و ۶۷ مقاله یافت گردید که از بین آن‌ها، در بررسی‌های عمقی‌تر بعدی آن‌ها، جهت انتخاب موارد تخصصی‌تر مورد نیاز مرتبط با موضوع، ۹۹ مقاله انتخاب گردید. علاوه‌بر این جستجو در موتور جستجوی گوگل برای عنوان "مواد فعال زیستی دریایی و bpums" یا "ismj" تعداد ۱۱ به چاپ رسیده‌ی مرتبط، به دست آمد. سپس مقالات منتخب، از نقطه نظر ترکیبات فعال زیستی حاصل از جانوران دریایی، تاریخچه پیشرفت، داروهای با منشاء دریا در مراحل مختلف شامل شناسایی، مطالعات پایه و پیش بالینی و مراحل مختلف کارآزمایی بالینی و داروهای دارای مجوز با هدف استفاده دارویی، مورد بررسی قرار گرفتند و متوجه به مطالعه حاضر گردید.

نگاهی به بیش از پنج دهه پیشرفت‌های اکتشافی
در مقابل مطالعاتی که بر روی ترکیبات طبیعی زمینی انجام گردیده‌اند؛ اولین کار جدی در مطالعه ترکیبات طبیعی دریایی، افزون بر ۵۰ سال پیش با کار پیشگام آن یعنی برگمن (Bergman) آغاز گردید (۲۴).

مولکول‌های فعال زیستی دریایی با سرعت‌های پرشتاب دیدنی و جذابی پیش می‌رود (۲، ۹ و ۲۳).

به علاوه، فناوری‌های ژنتیکی مولکولی نیز، یک گنجینه غنی کشف شده از منابع بزرگ دست نخورده در اقیانوس‌های جهان را جهت توسعه محصولات جدید دارویی، آرایشی و بهداشتی، مواد غذایی، صنعتی مواد شیمیایی و فرآیندهای جدید صنعتی و زیست محیطی فراهم آورده است (۹).

امروزه، بسیاری از شرکت‌های بزرگ داروسازی و تولید سموم گیاهی چون آسترا زنکا (Astra Zeneca)، الی لیلی، جانسون و مرک، تحقیقات و سرمای گذاری‌های کلانی برای برنامه‌های کشف دارو مبتنی بر توکسین‌ها و مولکول‌های مشتق شده از آن‌ها، انجام داده‌اند؛ از جمله شرکت‌هایی که بر داروهای مشتق از توکسین، مرکز گردیده‌اند؛ شامل آیرمید (Airmid)، رسپتوفارم (ReceptoPharm) (یک شرکت تولیدات دارویی تابعه (Nutra)، ترالفا (Theralpha)، ونوم تک (VenomeTech) تابعه QRxPharma) و زنوم Xenome می‌باشند (۳). با توجه به مشکلات ناشی از مصرف، داروهای شیمیایی و سنتیک، ناتوانی و یا شکست آن‌ها در درمان برخی بیماری‌ها و یا مقاومت‌های دارویی ایجاد شده علیه برخی بیماری‌ها و از طرفی بارقه امید در انجام تست‌های داروهای موجود در داروخانه دریا، بر روی بیماری‌های نالمید کننده، لذا استفاده از این ترکیبات به عنوان داروی درمان این بیماری‌ها، همچون گذشته نه چندان دور، نیاز به هر گونه مطالعه امکان‌پذیر، جهت تسريع و جبران عدم توسعه آن‌ها ضرورت می‌یابد. در همین راستا، در این مطالعه نیز برخی از تحقیقات انجام شده مربوط به شناسایی ترکیبات فعل زیستی حاصل از جانوران دریایی

مشخص گردید. ظرف ده سال، بیوستز ترپنئیدها دو برابر گردید و مولکول‌های نظیر دی کلریدهای کربن ایمیدی (Carbonimidic dichlorides) (۲۷) و یا مولکول‌های پیچیده‌ای چون توکسین پلی‌اتری برووتوكسین B (Brevetoxin-B) (۲۸)، جداسازی و شناسایی گردید (۲۹).

بودجه و مالی حمایت National Sea Grant Program جهت گسترش این اکتشافات کاملاً جدید، یک استثناء واضح بود؛ به طوری که کشف داروهای دریایی به بنیانگذاران این برنامه نسبت داده شد و برخی موفقیت‌های بزرگ که دانشمندان به دنبال آن بودند به دست آمد. متعاقب آن، بخش علوم شیمی و اقیانوسی در بنیاد ملی علوم آمریکا هم در باب این موضوع، اظهار علاقه نمود (۹).

در اوائل ۱۹۸۰، اکولوژی شیمیایی دریایی marine chemical ecology به عنوان جزء جدیدی از محیط زیست دریایی، توسط گروه کوچکی از دانشمندان، جهت استفاده از دانش شیمی برای شناسایی مولکول‌های فعال زیستی تولید شده توسط گیاهان (عمدتاً) و جانوران دریایی و اقیانوسی تأسیس گردید (۳۰).

اینکه این مولکول‌ها می‌توانند دارو باشند یا نه، موجب ارتباط صنعت و علم فارماکولوژی گردید. بسیاری از محققان، از اواسط تا اواخر ۱۹۸۰ در پی این بودند که بینند چگونه شیمی پیچیده محیط زیست دریایی، می‌تواند مدرسان سلامت انسان گردد. محققان علمی ضمن پیوند با صنعت، با نزدیک شدن به موسسه ملی سلامت آمریکا (NIH)، به حمایت از این مطالعات در حال توسعه پرداختند (۹).

با کمک دانشمندان استی لادر (Estee Lauder)، محققان Sea Grant در کالیفرنیا، افزودنی جدید

داروهای کشف شده از محصولات طبیعی دریایی در چند سال گذشته موجب یک رنسانس جدیدی در این علم گشته است (۲۵). در چشم انداز آینده، بررسی و کشف ترکیبات طبیعی دریایی، به کمک اکتشاف‌های جدید، نوآوری‌های مرتبط با ترکیبات مشتق از دریا، ممکن است، و عده گسترش بیشتر داروها از دریاها را محقق سازد (۲۵).

گروه کوچکی از شیمیست‌های آلی در امریکا، اروپا و ژاپن از نیمه تا پایان دهه ۱۹۶۰ میلادی، منابع متنوع دریایی را کشف نمودند. در این خصوص، پیشکسوتانی چون پل اسکوئر (Paul Scheuer) و ریچارد مور (Richard Moore) در ایالات متحده، لیگی ماینال (Luigi Minale) و ارنستو فاتوروسو (Ernesto Fattorusso) در ایتالیا و گروه کوچکی نیز در ژاپن، شروع به کار بر روی اسفنج‌ها، جلبک‌های دریایی و دیگر فرم‌های ناشناخته‌تر زیست دریا نموده و به انواع مولکول‌های شگفت‌انگیز جدیدی، دست یافتهند (۹ و ۲۶).

در طول دهه ۱۹۷۰ میلادی نیز گروه‌های کوچکی از شیمیست‌ها، به کشف شگفت‌انگیز مولکول‌های جدیدی از ارگانیسم‌های دریایی، نائل آمدند. هدف عمدۀ آن‌ها، درک منابع این مولکول‌ها و اینکه این ترکیبات جدید تا چه حد، با موارد تولید شده توسط گیاهان خشکی و میکروارگانیسم‌ها متفاوتند. این ساختارهای شیمیایی یافت شده، پایه‌های بیوستز ترکیبات طبیعی را به طور کامل تغییر داد (۹).

نقش برجسته هالوژن‌های کلر، برم و ید (بجز فلوئور)، نه تنها به عنوان جایگزین در مولکول‌های پیچیده، بلکه به عنوان واکنش دهنده (در واکنش‌های هالوسيکليزاسيون (halocyclization)) برای ایجاد گروه‌های کاملاً جدید ترپنئیدها و دیگر ساختارهای مولکول‌های فعال زیستی،

ترکیبات فعال در برخی از موجودات دریایی در دهه گذشته پژوهش‌های پیش بالینی برای جداسازی و مکانیسم اثر ترکیبات دریایی رشد پرشتابی یافته‌اند. نبی‌پور و همکاران در یک مطالعه مروری در سال ۲۰۰۹ گزارش نمودند که، از تعداد ۶۱۱ گونه نرم‌تن خلیج فارس، ۱۷۲ جنس و یا گونه دارای ترکیبات فعال زیستی بوده که جداسازی و تلخیص مواد ضد سرطان و سیتو توکسیک در ۸ جنس نرم‌تن خلیج فارس در منابع گزارش شده بودند (۱۶).

جلبک‌ها

در جلبک *P. Hornemannii* یک ترکیب جدید سیتو توکسیک مونوتربن پتا هالوژن، بنام هالومون (halomon) یافت گردید، که از جنبه‌های ترین نمونه‌های دارای سمیت سلولی در غربالگری انجام شده توسط مؤسسه ملی سرطان (NCI) ایالات متحده آمریکا می‌باشد. به دلیل اینکه این ترکیب برای سلول‌های تومورهای مغز، کلیه و روده بزرگ سمیت نشان می‌دهد، برای توسعه بالینی انتخاب شده است (۳۳).

در مطالعات مرتبه، جلبک قرمز *Sphaerococcus coronopifolius* دارای فعالیت ضد باکتری می‌باشد (۱۰). جلبک سبز *Ulva lactuca* دارای یک ترکیب ضد التهابی بوده و یک ترکیب ضد سرطانی نیز از *Portieria hornemannii* جدا شده است (۳۴). در جلبک *Ulva fasciata* یک مشتق اسفنگوزین جدیدی یافت شده است که فعالیت ضد ویروسی را در شرایط *invivo* نشان داده است (۳۵).

از *Hypnea valitiae* یک نوکلئوزید جدید یددار مهار کننده قوی و خاص آدنوزین کیناز، جدا شده است که از آن می‌توان در مطالعات گیرنده‌های آدنوزین در انواع

مراقبت از پوست سودوپتروسین‌ها "pseudopterosins" از شلاق دریایی "Pseudopterogorgia elisabethae" کارائیبی را بنام Resilience[®] توسعه دادند (۳۱).

در نهایت، این تلاش‌های موفقیت‌آمیز، منتج به جداسازی ساختارهای گسترده متنوعی با پیش از ۵۰۰ مولکول در دهه ۹۰ گردید که توانایی مهار رشد سلول‌های سرطانی در غلظت‌های زیر میکرومولار را دارا بودند. این مولکول‌های بسیار فعال، به طور عمده از اسفنجه‌ها، اسیدیان‌ها، برویزوان‌ها و کلاس‌های دریایی بی‌مهرگان به عنوان مهم‌ترین جانوران نسبت به سایر گروه‌های جانوری دریایی، به دست آمده و به رسمیت شناخته شدند (۳۲).

در اواسط قرن ۲۰ میلادی، بسیاری از محصولات طبیعی به دارو توسعه یافته و دشواری‌های انجام آن‌ها نیز به طرز چشمگیری تغییر یافته‌اند. در قرن ۲۱، ما در جهانی زندگی می‌کنیم که در آن بیماری‌های پیچیده، جدید و مقاوم به درمان، گریبانگیر زندگی ما شده است، خواسته‌های قوی جامعه کنونی، موارد ایمنی و اثر بخشی بیشتر این داروهast. با توجه به این واقعیت‌ها، می‌توان پیش‌بینی کرد که در دهه‌های آینده، بیوتکنولوژی دریایی، با همکاری نزدیک محققان دانشگاهی و دانشمندان صنعتی و کمک‌های مالی هوشمندانه مؤسسه‌ای نظریه موسسات تحقیقات سرطان، که کار خود را به داروهای سرطان اختصاص داده‌اند و یا "گروه‌های تعاونی ملی کشف داروها" National Cooperative Drug Discovery Groups فرست تکامل را برای بهره‌برداری از ترکیبات زیستی دریایی متنوع به وجود آورده و پتانسیل زیست پزشکی اقیانوس‌ها را برای تولید بهترین داروها در انسان به خدمت گیرد (۹).

مرجان‌ها

پالیتوکسین، یکی از قوی‌ترین توکسین‌های شناخته شده گونه‌های *Zoanthidae* از خانواده *Palythoa* (۲۸)، یک ابزار مفید برای کاوش فرآیندهای تشخیص سلول، تحریک متاپولیسم اسید آراشیدونیک و کاهش تنظیم پاسخ به فاکتور رشد اپیدرمال با پمپ سدیم فعال در مسیر انتقال سیگنانل با استفاده از سدیم به عنوان پیامبر ثانویه می‌باشد (۶).

تست عصاره جزء به جزء شده به دست آمده از مرجان نرم، *Lobophytum crassum*. نشان داد که جزء سرامیدها دارای یک اثر ضد باکتریایی در حد متوسط می‌باشند (۴۲). زنیتورین‌های A-F (xenitorins) نمونه‌های جدید از سزکوئی‌ترین‌های اسکلت کادینتی هستند که از علیه خط سلولی تومور P-۳۸۸ می‌باشد (۴۳).

لوفوتوكسین (Lophotoxin) از مرجان جنس *Lophogorgia* ترجیحاً به زیر واحد نیکوتینی گیرنده‌های استیل کولین متصل و موجب بلوک نمودن این گیرنده‌ها در یک مجموعه پیچیده‌ای از نورون‌ها می‌گردد (۴۴). سودوپتروسین E (Pseudopetrocin-)، یک پتوزید دی‌ترین سه حلقه‌ای از گورگونیان‌های جنس *Pseudopterogorgia* دارای فعالیت‌های ضد التهابی و ضد درد برابر با قدرت ایندوماتاسین می‌باشد (۳۳).

مطالعه بر روی *Subergorgia suberosa* ترکیبات سزکوئی‌ترپنی بنام سابرپرسول‌های A-D را به همراه داشت. مشخص گردیده است که هر چهار متاپولیت سابرپرسول، دارای سمیت سلولی علیه خط سلولی لوسمی P-۳۸۸ موش می‌باشند، در حالی که

سیستم‌ها و در مطالعات متاپولیسم نوکلئوتیدها استفاده نمود (۶). سبز جلبک *Codium iyengarii* جمع‌آوری شده در سواحل کراچی به عنوان یک منبع استروئید اینگادایون (iyengadione) و دو گلیکوزید استروئیدی جدید اینگاروزیدهای A و B معرفی گردیده است. اینگاروزید A فعالیت متوسطی را در برابر طیف وسیعی از باکتری‌ها نشان داده است (۳۶). جلبک *Sargassum carpophyllum* منبع از دو استرول جدید فعال زیستی است. این استرول، ناهنجاری‌های مورفولوژیکی گیاه را در قارچ بیماری‌زای *Pyricularia oryzae* القاء و فعالیت سیتوتوکسیک را در برابر کشت چند رده سلولی سرطان نیز به نمایش گذاشته است (۳۷). همچنین *Sargassum polycystum* جمع‌آوری شده در دریای شمال چین، حاوی استرول جدید استیگماماست (stigmast) بوده است (۳۸).

جلبک قهوه‌ای *Styropodium zonale* حاوی استیپوکینونیک اسید (stypoquinonic acid) می‌باشد که یک مهار کننده جدید خانواده SRC پروتئین تیروزین کیناز تلقی می‌گردد (۳۹). متاپولیت سیتوتوکسیک استیپولدیون (stypoldione) که با پلیمری شدن، موجب مهار میکروتوبول و در نتیجه منع شکل‌گیری دوک میتوزی می‌گردد، از جلبک قهوه‌ای استوایی، *Styropodium zonale* جدا شده است (۴۰). عصاره جلبک دریایی قهوه‌ای *Padina boergesenii* و جلبک دریایی قرمز *Hypnea valentiae* در شرایط آزمایشگاهی به عنوان آنتی دوت و نوم استفاده گردید که یک کاهش قابل توجهی در میزان مرگ و میر در موش‌های آلبینو بعد از تجویز داخل صفاتی (IP) به عنوان یک پارامتر سم زدایی نشان داد (۴۱).

ضد تومور (۳۵ جنس و ۲۰ گونه)، ضد التهابی (۸ جنس و ۶ گونه)، ضد ویروسی (۸ جنس و ۱ گونه)، ضد باکتری (۱۷ جنس و ۵ گونه)، ضد مالاریا (۲ جنس و ۴ گونه)، ضد قارچ (۹ جنس و ۵ گونه) اشاره نمود (۴۸).

مشخص شده است که متابولیت تیروزینی برمینه‌ی آئروپرلیسینین-۱ (Aeroplysinin-1) از اسفنج *Verongia aerophoba*, موجب مهار فعالیت تیروزین (EGF) کیاناز پروتئین از رسپتور فاکتور رشد اپیدرمی (EGFR) است (۴۹). این ترکیب در انسان (۴۹) و جلوگیری از سلول‌های سرطان پستان در انسان (۴۹) و جلوگیری از گسترش سرطان و وادر نمودن آن به خود آپوپتوزی در غلظت‌های بالای نانومولار (۵۰) و همچنین سرکوب آنژیوژن در داخل بدن می‌گردد (۵۱).

هیمنیالدیسین (Hymenialdisine) یک آلکالوئید اسفنجی است که از *Hymeniacidon aldis* به دست آمده است (۵۲). این ترکیب در *in vitro* موجب مهار فسفوریلاسیون پروتئین tau مرتبط با میکروتوبول انسانی که در پاتوژن بیماری آلزایمر و در سلول‌های Sf9 بیان کننده پروتئین نقش دارد، می‌گردد (۵۳). علاوه بر این، این مولکول با کاهش تولید ایترولوکین ۸ (۵۴) و پروستاگلاندین E₂ در سلول‌های انسانی (۵۵)، ممکن است فعالیت‌های ضد التهابی داشته باشد (۵۳).

از اسفنج *Xestospongia exigua* اوکیناوایی، پلی‌کیتید Halenaquinone جدا شده است که نشان داده شده است که با غلظت‌های پایین در محدوده میکرومولار موجب مهار فعالیت پروتئین تیروزین کیاناز گیرنده EGF می‌گردد (۵۶).

مهارکننده‌های فسفولیپاز A₂ در انسان، به عنوان یک هدف امیدوار کننده برای توسعه داروهای ضد التهابی برای دیده می‌شود (۵۳). اولین مهار کننده PLA₂ طبیعی دریایی در انسان، ترکیب سزپتین مانولید با IC₅₀=۳/۹ μM از اسفنج پالائویی *Luffariella variabilis* جدا

سابرسول‌های C و D در خطوط سلولی تومورهای A-۵۴۹ و HT-۲۹ دارای سیتوتوکسیسیتی می‌باشند (۴۵). مطالعه بر روی مرجان نرم *Lemnalia flava* جمع‌آوری شده از مومباسا، کنیا، منتج به شناسایی ترکیب لمنافلازوژید و سه مشتق مونو استات آن گردید (۴۶). ترکیب کلاووبیسیکلون (Clavubicyclone) از مرجان *Clavularia viridis* سمیت سلولی خفیفی را علیه خطوط سلولی تومور MCF-۷ و OVCAR-۳ به نمایش گذارد است (۴۷).

از مرجان نرم *Cespitularia hypotentaculata* چهار دی‌ترپن سزپتولارین A-D، یک نور دی‌ترپن سزپتولارین E به علاوه سه دی‌ترپن دیگر، سزپتولارین F-H، با یک اسکلت جدید به دست آمد. برای هر هشت ترکیب، فعالیت علیه خطوط سلولی تومور A-۵۴۹ و HT-۲۹ و P-۳۸۸ با قدرت (potency) و سلکتیویتی‌های متفاوتی مشاهده گردید (۶).

اسفنج‌ها

اسفنج‌ها با ۱۰۷ جنس و بیش از ۱۵ هزار گونه از شگفت‌انگیزترین جانداران پرسلولی دریازی محسوب می‌شوند که بیش از ۵۰۰ میلیون سال از پیدایش آنان می‌گذرد. امروزه این جانداران منبعی بی‌همتا از فراورده‌های فعال زیستی را فراروی پژوهشگران و شیمیدان‌های دریایی گشوده‌اند. تاکنون هزاران ترکیب فعال شیمیایی از این جانداران استخراج شده است. جستار فهرست جامع جنس و گونه‌های اسفنج‌های شناسایی شده در پایگاه‌های مختلف داده‌های پژوهشکی، نمایان‌گر وجود فراورده‌های فعال زیستی و دارویی در ۵۵ جنس و ۲۸ گونه از اسفنج‌های خلیج فارس بوده است. از جمله فراورده‌های فعال زیستی اسفنج‌های خلیج فارس می‌توان به موارد مواد سیتوتوکسیک و

سینویال انسانی در غلظت $6/9 \mu\text{M}$ میکرومولار (۵۷)، بدون تاثیر بر ۵-لیپو اکسیژناز یا ۱ و ۲ سیکلو اکسیژناز هستند (۵۸).
ماکرولید یولاپالید-A، یک مشتق جدا شده از اسفنج *Hexabranchus sanguineus* علاوه بر فعالیت سیتو توکسیک در برابر خط سلولی لوکمی L ۱۲۱۰ در موش، دارای فعالیت ضد قارچی نیز می باشد که از لحاظ بالینی می تواند، اثر آمفوتیریسین B را افزایش می دهد (۵۹). جدول ۱، اثرات ضد قارچی چند ترکیب مشتق از اسفنج ها و میزان فعالیت های MIC و دوز سمیت سلولی آن ها را نشان می دهد (۱۰).

شده بود که دارای اثر ضد دردی و ضد التهابی بود (۵۷). این ترکیب توسط شرکت آلرگان (Allergan) به کارآزمایی بالینی فاز I رسید، اما بعد، توسعه آن متوقف گردید (۵۳).

یک آنالوگ صناعی بنگامید (LAF۳۸۹)، یک آمینواسید هتروسیکلیک آسان برای سترز و محلول در آب مشتق از اسفنج *Jaspis digonoxea* چرخه سلولی را القاء می نماید (۵۳). سزترین واریبیلین (variabilin) از اسفنج دریابی *Ircinia variabilis* جدا شده است. واریبیلین ضمن PLA_۲ دارا بودن اثر ضد التهابی، دارای اثر مهار کنندگی

جدول ۱) اثرات ضد قارچی چند ترکیب مشتق از اسفنج ها و میزان فعالیت های MIC و سیتو توکسیستی و میزان دوز سمیت سلولی آن ها (۱۰)

سیتو توکسیستی	MIC فعالیت	منع	نوع ترکیب	ترکیب
$\text{IC}_{50} > \mu\text{g/ml}$ (P-388 murine leukaemia cells)	<i>Aspergillus fumigatus</i> ۰·۶۳ $\mu\text{g/ml}$	<i>Siliquariaspongia japonica</i>	پلی کیتید	آنورانتوزید B
-	<i>C albicans</i> ۰·۱۶ $\mu\text{g/ml}$	<i>Siliquariaspongia japonica</i>	پلی کیتید	آنورانتوزید B
سیتو استاتیک	<i>C albicans</i> ۰·۱ $\mu\text{g/disk}$	<i>Phorbas sp</i>	ماکرولید	فوربوکسازول A
$\text{GI} < 0·8 \times 10^{-3} \mu\text{g/ml}$	<i>Saccharomyces carlsbergensis</i> ۰·۱ $\mu\text{g/disk}$	<i>Phorbas sp</i>	ماکرولید	فوربوکسازول A
L1210, IC_{50} ۰·۰۰۳۶ $\mu\text{g/ml}$	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> ۰·۱ $\mu\text{g/ml}$	<i>Halichondria sp</i>	ماکرولید	هالیشیگامید A
سمیت قوی در موش سوری در دوز ۱·۴ mg/kg	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> ۰·۱ $\mu\text{g/ml}$	<i>Halichondria sp</i>	ماکرولید	هالیشیگامید A
L1210, IC_{50} ۰·۲ $\mu\text{g/ml}$	<i>S cerevisiae</i> ۰·۱ $\mu\text{g/disk}$ (20 mm zone) <i>C albicans</i> at ۱ $\mu\text{g/disk}$ (11 mm zone)	<i>Fascaplysinopsis sp</i>	آلکالوئید پیس (ایندول)	فاسکاپلیسین
-	<i>C albicans</i> ۰·۲ $\mu\text{g/mL}$ <i>Cryptococcus neoformans</i> ۰·۸ $\mu\text{g/ml}$	<i>Corticium sp</i>	آلکالوئید پلی سیکلیک	مریدین
-	<i>C albicans</i> ۰·۵ $\mu\text{g/disk}$	<i>Jaspis sp</i>	اکسازول حاوی استر اسید چرب	بنگازول A
P388, IC_{50} ۰·۱ $\mu\text{g/ml}$	<i>C albicans</i> ۰·۸ $\mu\text{g/ml}$, HSV ۰·۲ $\mu\text{g/ml}$	<i>Ptilocaulis spiculifer</i>	آلکالوئید پلی سیکلیک گوانیدین	پتیلومایکالین A

شده است (۱۲). ترکیبات دیگری از پساماپلین، از جمله نمک های مختلف سولفات و مشتق های آنها (psammoplins B-L)، از اسفنج های متعدد، جدا شده است که موجب تخریب دایم ر سیستئین می گردند. علاوه بر این، فعالیت ضد میکروبی قوی نیز در آن ها پیدا

جدا سازی های اولیه متابولیت بروموتیروزین دی سولفیده پساماپلین A) A) (Psammoplins A) از اسفنج Verongid psammoplins در سال ۱۹۸۷ جدا شده است. اثرات سمیت سلولی قوی با $\text{IC}_{50}=0·۳ \mu\text{g/ml}$ بر میلی لیتر برای سلول P-۳۸۸ برای این ترکیب دیده

تومور در غلظت‌های القاء کننده توقف رشد سلول فیبروبلاست پوستی نرمال انسانی را القاء می‌نماید. ارزیابی سمیت در موش‌های صحرایی نشان داد که سیستم‌های خون‌ساز و لنفاوی به عنوان اندام هدف اصلی با کاهش دوز وابسته برگشت‌پذیر، در شمارش RBC و WBC و آتروفی لنفاوی هستند. این نتایج نشان داد که NVP-LAQ^{۸۲۴} در دوزهای بالا سمیت ممکن است شبیه به دیگر عوامل سایتو توکسیک باشند. با این حال، انتظار می‌رود که می‌توان آنرا با برنامه‌ریزی مناسب کنترل نمود. با توجه به این یافته‌ها، NVP-LAQ^{۸۲۴} در بیماران مبتلا به تومورهای جامد و لوکمیا، وارد فاز I مطالعات کارآزمایی بالینی گردیده است (۱۲).

گزارشی‌هایی مبنی بر اثر مهار کننده‌گی توبوایزو مرار II توسط کیم (Kim) و همکاران در سال ۱۹۹۹ (۶۱) و نیز اثر مهاری بر آمینو پیپیداز N و سرکوب رگزایی در شرایط *in vitro* برای ترکیب فنولی پساماپلین توسط شیم (Shim) و همکاران در سال ۲۰۰۴ در دسترس هستند (۶۲).

در مورد اثرات ضد ویروسی اسفنج‌ها نیز به مطالعات گوناگونی موجودند که مواردی از آنها در جدول ۲ آورده شده است.

شده. اخیراً متابولیت پساماپلین به عنوان مهار کننده‌های DNA متیل ترانسفراز و هیستون داستیلاز به عنوان مدیفایرهای اپیژنتیک فعالیت ژن سرکوب کننده تومور گزارش شده است.

شایان ذکر است که پساماپلین F، مهار کننده انتخابی هیستون داستیلاز و پساماپلین G و مهار کننده انتخابی متیل ترانسفراز DNA است (۶۰). بی ثباتی فیزیولوژیک گروه پساماپلین، تاکنون مانع توسعه بالینی مستقیم آن‌ها گردیده است. با این حال، این تلاش‌های اولیه، توسعه ترکیب آنالوگ، NVP-LAQ^{۸۲۴} که یک سینامیل هیدروکسامات ایندولی است، اخیراً وارد فاز I مطالعات کارآزمایی بالینی در بیماران مبتلا به تومورهای جامد یا لوکمیا گردیده است. در مطالعات پیش بالینی، NVP-LAQ^{۸۲۴} و چند آنالوگ‌های سنتزی دیگر در *vitro* با حداقل دوز قابل تحمل بالاتر از ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم، فعالیت ضدتوموری قوی نشان داده است و HCT^{۱۱۶} دوزهای پایین، دارای سمیت کمتری در کولون و A^{۵۹۴} زنوگرافت‌های ریه انسان بودند. بررسی خطوط سلولی HCT^{۱۱۶} کولون، A^{۵۹۴} ریه و سلول فیبروبلاست پوستی نرمال انسانی نشان داد که NVP-LAQ^{۸۲۴} باعث آپوپتوز در خطوط سلولی

جدول (۲) اثرات ضد ویروسی چند ترکیب مشتق از اسفنج‌ها (۱۰).

نوع ترکیب	فعالیت علیه ویروس	منبع اسفنج	ترکیب فعال
دپسی پیتیدهای حلقی	HIV-1 _{RF} , IC ₅₀ ۰·۰۰۴ μg/ml	<i>Theonella mirabilis</i> و <i>T swinhoei</i>	پاسپامیدهای A
سرکوبی ترپن هیدروکسیون	HIV-1, ۰·۱-۱·۰ μg/ml	<i>Dysidea avara</i>	آوارون
دپسی پیتید حلقی	HIV-1, EC ₅₀ ۰·۲ μg/ml	<i>Sidonops microspinosa</i>	میکرو اسپینوسامید
آنکالوئید حاوی اکسازول	HSV1, IC ₅₀ ۰·۶ μg/ml	<i>Polyfibrospongia</i> sp	A _L هنکسازول
فورانو دی ترپن تراسیکلیک	HSV1, ۰·۵ μg/disk	<i>Spongia</i> sp آبهای عجیق	اسپونچیاژیول

HSV1=herpes simplex virus 1, VSV=vesicular stomatitis virus.

مختلفی از سوموم شفایق‌های دریایی با سه گروه ساختاری عمدۀ پیتیدهای کوتاه (۳۵-۳۷ اسید آمینه)، متوسط (۴۲-۴۳ اسید آمینه) و پیتیدهای طولانی (۵۸-۵۹ اسید آمینه) شناخته شده‌اند که تأثیر آن‌ها بر

شفایق دریایی

درک و شناخت تنوع زیاد کانال‌ها و توزیع گسترده آن‌ها در بسیاری از بافت‌های بدن، توسط توکسین‌های جانوری امکان‌پذیر است. در طول چند دهه گذشته، انواع

یک منع غنی از بروآتراتیوفن (Bryoanthrathiophene) یافتند که یک ترکیب آنتی آنزیوژن قوی در پرولیفراسیون سلول‌های اندوتیال آئورت بوین (BAEC) می‌باشد (۶۷). پرینسپ (Prinsep) و همکاران در سال ۱۹۹۱ انسان دادند که آلکالوئید بتا-کاربولین (β -carboline) از بریوزوان دریایی *Cribicellina cribalaria* دارای اثرات سیتو توکسیک، ضد باکتری، ضد فارچ و ضد ویروسی هستند (۶۸).

حلزون‌های دریایی

از جمله جذاب‌ترین حیوانات توکسیک، حلزون‌های دریایی هستند که مجموعه‌ای منحصر به فرد از اجزای فعال دارویی را برای هدف قرار دادن گیرنده‌ها و کanal‌های یونی متعدد به وجود می‌آورند. پیشرفت‌های اخیر برای نشان دادن پتانسیل بالای آثار نوروفارماکولوژیکی آن‌ها هنوز هم ادامه دارد. این پیشرفت‌ها نتایج امیدوار کننده‌ای را برای کشف مولکول‌های جدید دارویی را به وجود آورده است (۶۹).

کونوتوکسین‌ها (Conotoxins) عمدهاً یک آرایه متنوعی از پپتیدهای کوچک با پل دی سولفیدی متعدد هستند که از حلزون مخروطی برای شکار طعمه به آن‌ها تزریق می‌گردد (۷۰-۷۴). آن‌ها پروب‌های با ارزشی در مطالعات فیزیولوژیکی و دارویی هستند. کونوتوکسین، نه تنها درد را مهار می‌کند بلکه ۱۰,۰۰۰ بار قوی‌تر از مورفین بوده و تسريع بهبود عصب مصلوم می‌گردد (۶).

۴۷۰۰ گونه حلزون مخروطی وجود دارد که هر کدام با خود مجموعه‌ای از سوم پپتیدی کونوپپتیدها را داراست که مجموعاً تشکیل یک کتابخانه بزرگ پپتیدهای فعال زیستی می‌دهند. معمولاً با استفاده از سترز شیمیایی

کanal‌های سدیم وابسته به ولتاژ و اخیراً نیز کanal‌های پتاسیم مشخص گردیده‌اند. اثرات مسدود کننده‌گی کanal‌های Kv1 در شقایق‌های دریایی، آن‌ها را به عنوان یک منع غنی از ابزار دارویی برای تشخیص و درمان بیماری‌های خود اینمی مطرح نموده است (۶۳). زهر برخی از این شقایق‌های دریایی، حاوی نورو توکسین‌هایی بوده که به تازگی به عنوان یک تعديل کننده بالقوه اینمی بر شمرده می‌شوند و برای استفاده‌های دارویی در بیماری‌های سیستم اینمی پیشنهاد گشته‌اند (۱). بسمانس (Bosmans) و همکاران در سال ۲۰۰۲ سوم کanal سدیمی قوی BG II و BG III، را از شقایق دریایی *Bunodosoma granulifera* یاماگوچی (Yamaguchi) و همکاران با مطالعه بر روی تأثیر توکسین‌های ۲۱ جنس شقایق دریایی بر روی کanal‌های پتاسیم Kv1 توسط مهار رقابتی پیوند I-a-dendrotoxin (۱۲۵) بر غشاء سیناپتوزووم موش صحرایی، نتیجه گرفتند که از این میان، ۱۱ جنس (دو جنس *Actiniidae* یک جنس *Hormathiidae* پنج جنس *Stichodactylidae* و سه جنس *Thalassianthidae* دارای تأثیر بر روی این کanal‌ها بودند (۶۵).

بریوزوان‌های دریایی

بریوزوان دریایی *Amathia convolute* جمع‌آوری شده از سواحل شرق تasmانی منبع آلکالوئیدهای تری برم‌دار convolutindole-A و convolutamine-H ترکیبات فعالیت قوی و انتخابی را در برابر *Haemonchus contortus* انگل نماید نشخوارکننده‌گان از خود نشان دادند (۶۶). جیونگ (Jeong) و همکاران در سال ۲۰۰۲ در جزیره توتسومی ژاپن، در بریوزوان دریایی *Watersipora subtorquata* (d'Orbigny, ۱۸۵۲)

می‌تواند جریان‌های VGCC نوع N در سلول DRG حسی جوندگان را مهار نماید (۸۰).

گیرنده نیکوتینیک استیل کولین $\alpha_6 \beta_2$ (nAChRs) اهداف بالقوه دارویی برای درمان چند بیماری عصبی روانی، از جمله اعتیاد و بیماری پارکینسون می‌باشد (۸۱). همچنین به تازگی مشخص گردیده است که کونوتوکسین‌های حزلون مخروطی دریابی به صورت انتخابی با انواع گیرنده‌های آدرنرژیک نیز تداخل می‌کنند (۸۲).

لوپیز-ورا (López-Vera) و همکاران در سال ۲۰۰۷، دو توکسین جدید SrIA و SrIB و یک آنالوگ سنتیک آن‌ها یعنی [gamma15E] SrIB را از حزلون مخروطی spurious جمع‌آوری شده در کانال یوکاتان مکزیک به دست آوردند و در گیرنده استیل کولین نیکوتینی سلول‌های پستانداران آلفا (۱) بتا (۱)، گاما و دلتا، آلفا (۴) بتا (۲) و آلفا (۳) بتا (۴) مورد بررسی قرار دادند. در غلظت بالا (۱۰ میکرون)، پیتید SrIB و SrIA اثر مهار کنندگی ضعیفی را در آلفا (۴) بتا (۲) و آلفا (۱) بتا (۱) و انواع گاما و دلتا نشان دادند، EI به شدت گیرنده‌های آلفا (۳) بتا (۴) را مسدود و موجب افزایش ذاتی پاسخ کولینرژیک گردیدند (۷۷).

یک پایگاه داده جدید ویژه کونوپیتیدها Cono Server است که شامل نام‌های استاندارد و طبقه‌بندی ژنتیکی و ساختاری و ارائه اطلاعات از Prot Swiss اطلاعات پروتئینی و دیگر ویژگی‌های تخصصی مانند صفحه نمایش گرافیکی از تغییرات پس از ترجمه که به طور گسترده در کونوپیتیدها روی می‌دهد؛ می‌باشد. در حال حاضر، Cono Server تعداد ۱۲۱۴ توالی نوکلئیک از ۵۴ گونه مخروط و ۲۲۵۸ توالی پروتئین از ۶۶ گونه مخروط و ۹۹ ساختار ۳D را مدیریت می‌کند (۷۵).

آنالوگ‌هایی از کونوتوکسین‌های طبیعی، تولید گشته‌اند (۷۴). از چند خانواده کونوتوکسین، آلفا کونوتوکسین‌های حزلون‌های دریابی، آنتاگونوست رقابتی انتخابی و قوی گیرنده استیل کولینی نیکوتینیک هستند (۶، ۷۶ و ۷۷).

α -کونوتوکسین‌ها، ابزار ارزشمندی برای تمیز بین انواع مختلف گیرنده‌های نیکوتین استیل کولین (nAChRs) می‌باشند (۳، ۷۶ و ۷۸).

σ -کونوتوکسین‌ها، مهار کننده گیرنده سروتونین (conopressins) (۵-HT3)، کونوپرسین‌ها آگونیست‌های گیرنده‌های هورمون ضد ادراری، ω -کونوتوکسین‌ها مسدود کننده کانال کلسیمی، κ -کونوتوکسین‌ها، مسدود کننده کانال‌های پتانسیمی و همچنین μ -کونوتوکسین‌ها مسدود کننده‌های کانال‌های سدیمی هستند. قدرت و توانایی این سه‌موم بالا بوده و ممکن است برای انسان بالقوه کشنده باشند (۵۳).

کانال‌های کلسیم وابسته به ولتاژ از نوع N (VGCC) در اعمال سلولی، تنظیم هموستاز کلسیم و در پردازش اطلاعات درد، نقش مهمی را بازی می‌کند و مهار کننده‌های VGCC نوع N یا تعديل کننده‌های آن را می‌توان برای درمان دردهای نوروفیاتیک استفاده نمود.

مهار قوی و انتخابی VGCCs نوع N توسط کونوتوکسین، انجام می‌گیرد. از این کونوتوکسین‌ها، ω -کونوتوکسین‌ها، آنتاگونوست انتخابی VGCC نوع N است که ترجیحاً از درد در مدل‌های التهابی درد و آلوادینیا و یا درد در مدل درد نوروفیاتی جلوگیری می‌کند (۷۹). α -کونوتوکسین، علاوه‌بر آنتاگونوست رقابتی گیرنده استیل کولین نیکوتین (nAChR)،

جدول ۳) برخی از مهم ترین مطالعات انجام شده بر مربوط به دهه گذشته بر روی سینداریاها و فعالیت های فارماکولوژیک، و ساختارهای شیمیایی آن ها (۸۸)

شیمی	ترکیب	فعالیت دارویی	خانواده و گونه و جنس سینداریا
دی ترپنیید	سیمیلکسین E	ضد التهابی	<i>Klyxum simplex</i>
دی ترپنیید	کالیسیمپلکسین B	ضد سرطان	<i>Klyxum simplex</i>
دی ترپنیید	لوبوفیتن	ضد سرطان	<i>Lobophytum sp.</i>
دی ترپنیید	لوبوهالیولید	انتی - HIV	<i>Lobophytum sp.</i>
دی ترپنیید	(Z)- لوبوهالیولید	انتی - HIV	<i>Lobophytum sp.</i>
دی ترپنیید	۷- دی میتل امینو لو بوهالیولید	انتی - HIV	<i>Lobophytum sp.</i>
ترپنیید	C و A	ضد التهابی	<i>Lobophytum crassum</i>
دی ترپنیید	کامبرانولید دی ترین	ضد سرطان	<i>Lobophytum cristagalli</i>
ترپنیید	A-C	ضد التهابی	<i>Lobophytum durium</i>
سمیرانوئید	دوروم همی کاتالولید A-C	ضد التهابی	<i>Lobophytum duriun</i>
سمیرانوئید	H-M	ضد سرطان	<i>Sarcophyton crassocauda</i>
اسپرین	سینولید	زخم معده	<i>Sinularia sp.</i>
پلی کیتید	لیپید	انتی میکروبی	<i>Sinularia sp.</i>
سمیرانوئید	فلکسیلازین D	ضد سرطان	<i>Sinularia flexibilis</i>
دی ترپنیید	۱۱- اپی سینولایولید	انتی فلاتن	<i>Sinularia flexibilis</i>
استروئید	جیبرو و کوسترو	ضد التهابی	<i>Sipularia gibberosa</i>
ترپنیید	C	ضد التهابی	<i>Sipularia queriformis</i>
دی ترپنیید	استلولیناول	سیستم عصبی	<i>Clavularia sp.</i>
پروستاتانوئید	دی ترپنیید نوع سمبران	ضد سرطان	<i>Clavularia koellikeri</i>
پروستاتانوئید	کالویریدیک اسید	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
پروستاتانوئید	کلاولادونها	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
پروستاتانوئید	پروستاتانوئیدهای هالوژنه	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
پروستاتانوئید	کالویریدون	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
پروستاتانوئید	برومولون III	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
استروئید	بیوان استروها	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
استروئید	استلولینفرون	ضد سرطان	<i>Clavularia viridis</i>
پروستاتانوئید	پوگانلندنها	ضد سرطان	<i>Telesto riisei</i>
استروئید	ایزوز گوسترنوها D	انتی فلاتن	<i>Dendronephthya sp.</i>
سزکوبی ترین	کاکیل ۹-۱۰-۸-۱۰، الف -	ضد سرطان	<i>Dendronephthya rubeola</i>
ترپنیید	دیول	ضد سرطان	<i>Nephthea chabrolii</i>
ارگوستاتانوئید	چارپارانول	ضد سرطان	<i>Nephthea Ergostanoid</i>
دی ترپنیید	از گوستاتانوئیدهای A و C	ضد التهابی	<i>Asteroscularia laurae</i>
دی ترپنیید	استروورن	ضد سرطان	<i>Cespitularia hypotentaculata</i>
دی ترپنیید	سزروپتولاژن	ضد سرطان	<i>Xenia novaebritanniae</i>
دی ترپنیید	Zنولید I	انتی باکریال	<i>Xenia plicata</i>
دی ترپنیید	بلومولید C	ضد سرطان	<i>Briareum excavate</i>
دی ترپنیید	بریارلین K.D	انتی مالاریا	<i>Briareum excavate</i>
ترپنیید	فرانژتو لیدهای B و C	ضد التهابی	<i>Briareum asbestinum</i>
دی ترپنیید	ZII جوسین	انتی فلاتن	<i>Junceella fragilis</i>
پریدن	هومارین	انتی فلاتن	<i>Junceella juncea</i>
دی ترپنیید	پوکالید	انتی فلاتن	<i>Leptogorgia setacea</i>
دی ترپنیید	اپرکسیپو کالید	انتی فلاتن	<i>Leptogorgia virgulata</i>
استرون	سکوسن	ضد سرطان، ضد التهابی	<i>Leptogorgia virgulata</i>
دی ترپنیید	پیس (سود پتران) امین	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia sp.</i>
ترپنیید	بیپیتاپرولید B	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia acerosa</i>
دی ترپنیید	کوکانولید A و D	انتی مالاریا	<i>Pseudopterogorgia bipinnata</i>
دی ترپنیید	X	انتی میکروبی	<i>Pseudopterogorgia bipinnata</i>
دی ترپنیید	سودو پتر و سین	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
دی ترپنیید	ایلیدنوتکسانول	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
دی ترپنیید	هو مو پزو و پترو کسانول	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
ترپنیید	کاربینلهای A و B	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
دی ترپنیید	البیساپت و سین	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
دی ترپنیید	آبرارون	انتی مالاریا	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>
دی ترپنیید	بیا شو ویسکین	ضد سرطان	<i>Pseudopterogorgia kallos</i>
ترپنیید	کورسونول	انتی میکروبی	<i>Pseudopterogorgia rígida</i>
ترپنیید	سوپر و سول B	ضد سرطان	<i>Isis hippuris</i>
استروئید	استروئیدهای پلی اکسیزنه	ضد سرطان	<i>Isis hippuris</i>
استروئید	A-تور- هیپرولیستانول	ضد سرطان	<i>Isis hippuris</i>
استروئید	ایزولیپشیپریک اسید	ضد سرطان	<i>Isis hippuris</i>
سزکوبی ترپنیید	سزکوبی ترپنییدها	ضد مالاریا	<i>Eunicea sp. Antimalarial</i>
دی ترپنیید	فوسکسیدها	ضد التهابی	<i>Eunicea fusca</i>
لیپید	بو تونیول	ضد التهابی	<i>Euplexaura flava</i>

تونیکات‌ها یا اسیدیان‌ها (Ascidian)

فوجیتا (Fujita) و همکاران در سال ۲۰۰۲، از آنالیز اسیدیان‌هایی (ascidian) از خانواده *Polyclinidae* که در غرب ژاپن جمع‌آوری نموده بودند، ترکیبی را به نام سدیم-۱-هیدروکسی (اکتادکانیل سولفات به دست آوردنده که دارای اثری مهار کنندگی بر متالوپروتئاز (MMP₂) بود (۸۹). تورس (Torres) و همکاران از تونیکات‌های *Cystodytes dellechiajei* جمع‌آوری شده از سواحل بربازیل، متابولیت‌های فعال زیستی پیریدواکریدینی تحت عنوان سباستیانین‌های A و B جدا نمودند که فعالیت‌های سیتو توکسیک را در سولول‌های سلطانی کولون اعمال می‌نمایند (۹۰).

جانگ (Jang) و همکاران در سال ۲۰۰۲، پیتیدی با نام هالوسیدین (Halocidin) را از هموسیت‌های تونیکات‌های منزوی *Halocynthia aurantium* جدا نمودند که دارای اثر ضد میکروبی بود (۹۱).

اکتیناسیدین (Ecteinascidin) جدا شده از تونیکات‌های *Ectenascidia turbinata* (۶) و آکالالوئید دیمریک دی سولفیدی پلی کارپین دی هیدروکلرید (polycarpine) جدا شده از تونیکات‌های *Polycarpa clavata* ترکیباتی هستند که که فعالیت قوی را در برابر انواع سولول‌های تومور در موش در شرایط *in-vivo* را از خود نشان می‌دهند (۹۲).

برخی از انواع ماهی‌ها

ترودوتوكسین (TTX) که در ابتدا نام خود را از خانواده *Tetraodontidae*، به عنوان یک توکسین منحصر به فرد ماهی بادکنکی (puffer fish) گرفت، مهار کننده کanal سدیمی می‌باشد و اکنون به یک ابزار مفید برای تحقیق کanal سدیم دریچه‌ای و لثاث تبدیل

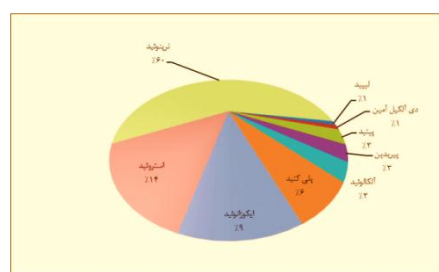
خرگوش دریایی

زنده و همکاران در دانشگاه علوم پزشکی بوشهر در ایران به شناسائی، استخراج و تخلیص پروتئین ۶۰ کیلو دالتونی ماده بنفس رنگ مترشحه از خرگوش دریایی *Aplysia dactylomela* با اثرات خلیج فارس ضدسرطانی پرداختند. پروتئین خالص شده ۶۰ کیلو دالتونی با غلظتی معادل ۰/۵-۱/۵ میکروگرم در میلی‌لیتر از رشد و تکثیر سلول‌های سلطانی، به ویژه رده سلولی NB4 جلوگیری نمود (۸۳).

راجا گاناباتی (Rajaganapathi) در مرکز مطالعات بیولوژی دریایی دانشگاه Annamalai هند، یک پروتئین ۶۰ کیلو دالتونی بنام Bursatellatin-P از جوهر بنفس خرگوش دریایی *Bursatella leachii* خالص نمودند که اثرات ضد HIV را در حداقل غلظت ۵۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از خود نشان داده است (۸۴).

شاخه سینیداریا (Cnidaria)

شاخه سینیداریا یک گروه باستانی از حیوانات زهرآگین، متخصص در تولید و تزریق توکسین هستند. بسیاری از پیتیدهای زهر آن‌ها بر کانال‌های یونی عمل می‌کنند. این پیتیدها دارای اثرات دارویی اعصاب و کاردیو توکسیک هستند (۱۸، ۸۵-۸۷). با توجه به جدول ۳ می‌توان نتیجه گرفت که سهم هر ترکیب فعال زیستی دریایی در مجموع این مطالعات چه اندازه است. نمودار ۱ سهم هر ترکیب را در این مطالعات به درصد نشان می‌دهد (۸۸).



نمودار ۱) سهم هر ترکیب فعال زیستی دریایی، حاصل مطالعات موجود در جدول ۳ متن (۸۸).

که اثرات دارای آنتی بلاستیک در سرطان‌های گردن رحم، معده، رینوکارسینوما و لوکمیا بودند، استخراج شده است (۶). مطالعات انجام شده توسط دانشمندان (Scripps) در مؤسسه اقیانوس شناسی اسکریپس (Scripps) نشان می‌دهد که باکتری‌های دریایی قادر به تولید ترکیبات فعال زیستی غیر معمولی هستند که در منابع زمینی مشاهده نشده است (۶).

مولکول‌های فراوان و جدید دیگر تولید شده توسط ارگانیسم‌های میکروبی دریایی، اسفنج‌ها، تونیکات‌ها، بریوزوان‌ها و دیگر نرم تنان دریایی، ماهی‌ها و کوسه‌ها، شناسایی گردیده‌اند که هر مورد به نوبه خود می‌تواند موضوع یک بررسی باشد و موارد ذکر گردیده فوق، فقط نشان‌دهنده قسمتی از همت محققان در این زمینه بوده است.

در سال‌های اخیر بسیاری از محصولات طبیعی دریایی نامزد کشف داروهای جدید شده‌اند (۵) و یا هنوز در اوایل توسعه کارآزمایی بالینی هستند یا برخی از آن‌ها، مانند ویدارایین و سیتارایین در حال حاضر در بازار موجود هستند و یا دیگر اینکه مانند ET-۷۴۳ (Yondelis[®]) پیش‌بینی می‌شود که به زودی تصویب گردد (۵۳).

ترکیبات دارویی در قفسه داروخانه‌ها و یا در حال ارزیابی‌های بالینی

در سال ۱۹۶۷، نشست کوچکی در رود آیلند ایالت متحده آمریکا با عنوان بلند پروازانه "داروها از دریای ۱" برگزار شد، در لحن و موضوع نشست، ذکر "دریا" در متن عنوان تا حدودی همراه با شک و تردید بود که این موضوع بر روی کاغذ باقی بماند (۲۵).

اگر چه ۱۷ سال قبل از این، اولین داروی دریایی به رسمیت شناخته شده، در ۱۹۵۰، توسط ورنر برگمن

شده است و نقش مهمی در بسیاری از آزمایش‌های بیولوژیکی بازی می‌کنند (۲۸ و ۹۳).

گروه جدیدی از آنتی بیوتیک‌های وسیع‌الطیف آمینواسترولی محلول در آب، بنام اسکوالامین، از عصاره معده کوسه سگ ماهی‌های *Squalus acanthias* (Moore) و همکاران جدا شده است (۹۴).

ربانی و بارگاهی به بررسی تأثیر ضد رگزایی پروتئین‌های استخراج شده از غضروف کوسه ماهی آب‌های سواحل بوشهر بر غشاء کوریوآلانتوئیک جنین جوجه چرداختند که نمونه در مقایسه با گروه شاهد از فعالیت ضد رگزایی بیشتری برخوردار بود و نتیجه گرفتند که غضروف کوسه ماهی یک منع غنی و قوی از فاکتورهای ضد رگزا از جمله ترکیبات پروتئینی با وزن مولکولی کم می‌باشد (۹۵).

زهر سنگ ماهیان جنس *Synanceia* ترکیبی از پروتئین‌ها و آنزیم‌هایی مانند هیالورونیداز است که می‌تواند اثرات سیتولیتیک، نوروتوكسیک و کاهنده‌گی فشار خون را از خود نشان دهد (۹۶).

در یک مطالعه در سنگ ماهی گونه *S. horrida* اثر زهر با دو حلال یکی با پایه آبی و دیگری با پایه متانول بر روی ۵ پاتوژن باکتریایی شامل استافیلوکوکوس اورئوس، ویبریو کلرا، ایشرشیاکلی، سودوموناس و ویبریو پاراهمولیتیکوس بررسی شده است که نتایج فعالیت ضد میکروبی بسیار ضعیفی را نشان داده‌اند. زهر با پایه آبی، از رشد ویبریوکلرا و زهر با پایه متانول از رشد سودوموناس جلوگیری نموده است (۹۷).

از مارهای دریایی متعلق به خانواده *Hydrophiidae* در چین یک ترکیب ضد سرطانی بنام "Fu-anntai"

سیتارابین لیپوزومی به صورت داخل نخاعی برای درمان لنفاتوس منژیتی به کار می‌رود. انواع معمولی و لیپوزومی آن به ترتیب توسط آزمایشگاه‌های شرکت‌های (Bedford) دارویی بدفورد (<http://www.bedfordlabs.com/>) و انزون (<http://www.enzon.com/>، Enzon) عرضه شده‌اند (۱۰۰).

ویدارابین (Vidarabin)

یک نوکلئوزید پورینی سنتیک از اسپونجویوریدین است که از اسفنج *Tethya crypta* کارائیبی جدا شده است (۹۸). هر چند که این ترکیب، اخیراً از *Streptomyces antibioticus* نیز به دست آمده است. (۱۰۰). با توجه به اهمیت این آنالوگ نوکلئوزیدی در درمان‌های ضد ویروس و ضد سرطان، کشف اولیه برگمان را می‌توان به عنوان یکی از پراهمیت‌ترین اكتشاف در این زمینه نام برد (۵).

آدنین آرایینوزید به سرعت به آدنین آرایینوزید تری‌سففات تبدیل می‌شود که موجب مهار پلی‌مراز ویروسی و مهار سنتز DNA ویروس‌های varicella zoster (vaccinia) و هرپس، واکسینا (۱۰۱).

ویدارابین (Vira-A[®]) تأییدیه خود را از FDA در سال ۱۹۷۶ دریافت کرد. موارد تأییدیه درمان ویدارابین از FDA شامل درمان‌های کراتوکرثانکتیوتیه حاد (پماد چشمی ۳ درصد)، کراتیت اپی تیال عود شونده ناشی از ویروس هرپس سیمپلکس نوع ۱ و ۲ و همچنین کراتیت سطحی ناشی از ویروس هرپس سیمپلکس است که به ایدوکسویوریدین موضعی پاسخ نداده است. این دارو که قبلاً پادشاه داروسازی لقب گرفته بود، در ژوئن سال ۲۰۰۱ توسط یک

(Bergman) یک پیشگام در شیمی استرول دریایی، جدا شد که در حال حاضر منجر به چند محصول در قفسه داروخانه‌ها شده و الهام‌بخش توسعه داروهای ضد ویروسی مرتبط گردید (۲۴). برگمن (*Tethya crypta* (تدیلیده) کارائیبی جدا کردند که شامل اسپونجوتیمیدین و اسپونجویوریدین دارای قند نادر آرایینوز به جای ریبوز می‌باشد، این کشف باعث شد محققان به سنتز آنالوگ‌های Ara-A (*Vidarabine[®]*) Ara-C و (*Vidarabin Thilo[®]*) (Cytarabine[®]، Alexan[®]، Uducil[®])، که فعالیت‌های ضد ویروسی داشتند، دست یابند (۵).

برخی داروهای دارای مجوز مصرف

سیتارابین (Cytarabine)

سیتارابین یک نوکلئوزید پیریمیدینی سنتیک توسعه یافته از اسپونجوتیمیدین، یک عامل سیتوتوکسیک آنتی‌متاپولیت خاص S-شکل جدا شده از اسفنج کارائیبی *Tethya crypta* است (۹۸)، که هنگامی که درون سلولی به سیتوزین آرایینوزید تری‌سفات تبدیل می‌شود به رقابت با سوبسترانی فیزیولوژیک تری‌سفات دی‌اکسی سیتیدین می‌پردازد، در نتیجه موجب مهار DNA پلی‌مراز و سنتز DNA می‌گردد.

سیتارابین در حال حاضر به صورت سیتارابین معمولی (Depocyt[®]) و فرمولاسیون لیپوزومی (Cytosar-U[®]) در دسترس بوده و تأییدیه FDA را در سال ۱۹۶۹ دریافت کرد. برای سیتارابین معمولی، درمان‌های لوکمی لغوفوتیک حاد، لوسمی میلوسیتیک حاد و در فاز بحرانی لوسمی میلوثیدی مزمن و لوسمی منژی را بر چسب‌گذاری نموده است (۹۹).

آزمایش‌های کارآزمایی بالینی برای درد مزمن شدید نمود (۲).

حق نام تجاری Prialt[®] برای زیکونوتید برای شرکت داروسازی ELAN محفوظ است (۵)، زیرا در نهایت این شرکت داروسازی لان بود که در ۲۲ دسامبر ۲۰۰۴، تأییدیه FDA را برای زیکونوتید (فرمول تزریقی داخل نخاعی) تحت این نام تجاری اخذ نمود. دو ماه بعد کمیسیون اروپا نیز تصویب زیکونوتید را برای دردهای شدید مزمن در بیمارانی که نیاز به آنالژزی داخل نخاعی دارند را به انجام رساند (۲، ۲۵ و ۷۲ و ۱۰۵).

دیگر بازیکنان اصلی در زمینه تجاری این ترکیب، شرکت‌های کوگتیکس (Cogentix)، (Neurex)، امارد (AMRAD) و زنوم (Xenome) می‌باشند. زیکونوتید داخل نخاعی برای توسعه درد مزمن توسط شرکت نروکس ارائه گردیده است (۵۳).

بلوک ایمپالس‌های عصبی در یک منطقه کلیدی از طناب نخاعی در جایگاه اتصال فیبرهای درد با سلول‌های عصبی که درد را به مغز می‌رسانند، توسط Prialt، موجب گشته است که ۵۰ برابر قوی‌تر از مورفين باشد و ضمن توقف پیام درد، اجازه می‌دهد عملکرد سیستم عصبی نرمال باقی بماند (۵) و عوارض جانبی مخدراها نظیر تحمل، بیوست یا سرکوب تنفسی را ایجاد نکند (۵۳ و ۱۰۶).

باید مذکور شد که زیکونوتید نیاز به تجویز داخل نخاعی دارد و نوروتوكسیستی قابل توجهی ایجاد می‌کند (۲).

یک - کونوتوكسین دیگر یعنی، AM، در شرکت AMRAD برای دردهای شدید مقاوم به مر芬ین در توسعه بالینی است که مولکول آن نسبت به زیکونوتید، ۱۰۰ برابر قدرت انتخابی بیشتری را به کanal کلسمی نوع N با حداقل عوارض عصبی، نشان می‌دهد (۵۳).

تصمیم اجرایی، احتمالاً به دلیل پایین بودن پنجه درمانی (TW) آن‌ها قطع شد (۱۰۰).

(Ziconotide)

زهر حلزون‌های مخروطی یک منبع غنی از پیتیدهای فعال دارویی مؤثر بر روی انواع گیرنده و کانال‌های یونی است (۲). زیکونوتید، معادل صناعی یک پیتید ۲۵ آمینواسیدی از زهر -کونوتوكسین MVIIV حلزون دریایی مخروطی Conus magnus است (۲، ۷۲ و ۱۰۲).

انواع مختلفی از کanal کلسمی و لتأثر دریچه‌ای در سیستم عصبی شناخته شده است (۱۰۰). کanal کلسمی از نوع N حساس به ولتأثر، نقش مهمی را در انتقال حرک درد بازی می‌کند و همچنین در آزاد شدن انتقال دهنده‌های عصبی، در انتقال درد دارای اهمیت هستند. این دارو که قبلاً نیز تحت عنوان SNX-111 شناخته می‌شد (۲). موجب بلوک برگشت‌پذیر کanal کلسمی پیش سیناپسی نوع N واقع در اعصاب آوران درد اولیه در لایه‌های سطحی شاخ پشتی نخاع می‌گردد (۲ و ۱۰۰) و اتصال آن به کانال‌های کلسمی نوع N پیش سیناپسی، موجب کاهش انتشار ناقل عصبی از پایانه‌های عصب آوران اولیه می‌گردد (۱۰۳). بنابراین، می‌توان آن را یک کلاس جدید مسدود کننده‌های کanal کلسمی نوع N تلقی نمود. مطالعات اولیه نشان دادند که زیکونوتید دارای مشخصات ضد درد حاد قوی قابل توجهی در مدل‌های حیوانی، درد مداوم و نوروپاتیک پس از تجویز داخل نخاعی می‌باشد (۲).

این ترکیب به عنوان یک داروی ضد درد قوی غیرپایوئیدی با مکانیسم کاملاً جدید، برای دردهای مزمن معرفی و در بیماران مبتلا به سرطان مقاوم به داروها استفاده می‌شود (۱۰۴).

این فعالیت ضد درد امیدوار کننده در مطالعات حیوانی، زیکونوتید را در ایالات متحده و در اروپا وارد

اکتیناسیدین-۷۴۳، با تداخل در فرآیند منع شکل‌گیری P-گلیکوپروتئین‌ها، ممکن است سلول‌های تومور را به شیمی درمانی، آسیب‌پذیر بدارد. حتی اگر ET-۷۴۳ به خودی خود مؤثر نباشد، ممکن است به یک عنصر کلیدی در شیمی درمانی به صورت "کوکتل"، برای جلوگیری از مقاومت تومورها نسبت به داروهای شیمی درمانی، تبدیل گردد (۵). اولین سنتر کل مولکول اکتیناسیدین-۷۴۳ در سال ۱۹۹۶ به دست آمد (۱۱۰).

در سال ۱۹۹۸ فاز I کار آزمایی بالینی برای این ترکیب، با هدف تعیین حداقل دوز قابل تحمل (MTD) و مطالعه NOAEL تکمیل و مطالعات، دوز قابل تحمل ایمن را شناسایی و امکان استفاده از آن در دوره‌های مختلف نشان داده شد. نتایج مطالعات اولیه کار آزمایی برای ET-۷۴۳، فعالیت‌های امیدوار کننده‌ای را در درمان سارکومای پیشرفته بافت نرم (STS)، استئوسارکوما و سرطان پستان متاستاتیک، نشان می‌داد و اثر آنتی‌توموری را در تمام مراحل و برنامه‌های فاز I بر روی بیماران مراحل پیشرفته سرطان‌های پستان، کولون، تخمدان، ریه، ملانوما، مزواندوتیلوما و چندین نوع سارکوما القاء می‌نمود (۵).

به طور کلی، آزمایش‌های کار آزمایی مرحله I نشان دادند که تومورهای پیشرفته تخمدان، پستان و مزانشیمال به ET-۷۴۳ نسبت به پلاتین یا تاکسان با شدت بیشتری پاسخ می‌دهند (۱۲).

مطالعات فاز II برای ET-۷۴۳ در ۱۳ مرکز مختلف در فرانسه، بلژیک، هلند، انگلستان و ایالات متحده، با همکاری گروههایی چون سازمان تحقیقات و درمان سرطان اروپا (EORTC) انجام پذیرفت (۵).

ترابکتیدین موجب مهار طولانی مدت چرخه سلولی در G2/M و مهار رونویسی چند زن از جمله HSPV۷۰ و P21 می‌گردند (۱۱۱). مرگ سلول‌های بافت نرم

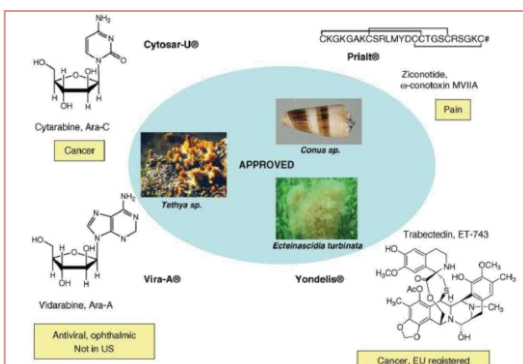
اکتیناسیدین (Ecteinascidin-743) یا ترابکتیدین (Trabectedin (ET-743) آکالالوئیدهای با ساختار ملکولی پیچیده‌ی اکتیناسیدین‌های ۷۲۹، ۷۴۵، ۷۵۹A، ۷۵۹B و ۷۷۰ اولین بار از تونیکات Ecteinascidia turbinata استخراج شدند (۱۰۷). علاوه‌بر این، اکتیناسیدین-۷۴۳ نیز یک آکالالوئید تترا هیدرو ایزوکینولینی است که از تونیکات‌های دریایی دریاها کارائیب و مدیترانه به دست آمد. این متابولیت عمده اکتیناسیدین‌ها، از همان آغاز، فعالیت‌های بسیار قوی را علیه طیف گسترده‌ای از انواع تومور در مدل‌های حیوانی نشان داد (۱۲، ۲۵ و ۱۰۸). توسعه ET-۷۴۳ بهره زیادی را برای جامعه پزشکی به عنوان یک ترکیب فعال ضد توموری در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته سرطان‌های سینه، تخمدان و سرطان ریه، ملانوما، مزوتوپیوما به دنبال داشت (۵).

اکتیناسیدین ۷۴۳ یا ترابکتیدین (trabectedin)، تقریباً ۴۰ سال پس از کشف و ۱۷ سال پس از انتشار ساختار آن، به عنوان داروی مشتق دریایی ضد سرطان روانه بازار گردید (۲۵).

تحقیقات اخیر نیز نشان می‌دهند که ET-۷۴۳ ممکن است قادر به مهار برخی تومورهای مقاوم در برابر دارو باشد. ET-۷۴۳، مانع از شکل‌گیری P-گلیکوپروتئین‌ها، که یک پروتئین مرتبط با مقاومت به چند داروی سرطانی است، می‌گردد. P-گلیکوپروتئین، یک پروتئین غشایی است که ناقل مواد سمی از جمله عوامل شیمی درمانی از بین برندۀ تومور بوده و آن‌ها را به خارج از سلول‌های سرطانی انتقال می‌دهد (۱۰۹). هنگامی که تومور در معرض عوامل شیمی درمانی قرار گیرد، به سرعت موجب افزایش فعالیت زن MDR1 که مسئول تشکیل P-گلیکوپروتئین است، می‌گردد.

رشد تومور حساس در رده‌های سلولی انسان، استخراج دارو با یک استراتژی مناسبی برای دست آوردن مقدار کافی برای آزمایش‌های بالینی، انجام گرفت. دستیابی به موفقیت از طرف شرکت PharmaMar، پس از اخذ مجوز ET-۷۴۳ طبیعی، توسعه زیادی را در مقیاس نیمه صناعی آن از سیانوسافراسین (B cyanosafracin) (B) که به صورت عمدۀ از طریق تخمیر باکتری‌های دریایی سودوموناس فلورسنس به دست می‌آمد، موجب گردید (۱۲ و ۲۵).

ترابکتیدین، تحت نام تجاری Yondelis[®] برای درمان سارکومای بافت نرم مقاوم داروها توسط کمیسیون اروپا در ژوئیه ۲۰۰۷ مورد تأیید قرار گرفت (۲۵). آنالوگی با ساختاری ساده‌تر، با سنتر آسان‌تر و با ثبات‌تر از ET-۷۴۳ به نام فتالاسیدین (PT650)، طراحی گردیده است که نسبت به کامپتوتسین و اتوپوزید، در خطوط سلولی مقاوم به مهار کننده‌های توپوایزومراز، بی‌نقص و دارای قدرت بیشتر از ET-۷۴۳ هستند (۵۳). شکل ۱ برخی از داروهای دارای تأییدیه مصرف با منشاء دریایی، همراه با ساختار شیمیایی و عملکرد بالینی آن‌ها را نشان می‌دهد (۱۰۰).



شکل ۱) برخی از داروهای دارای تأییدیه مصرف با منشاء دریایی، همراه با ساختار شیمیایی و عملکرد بالینی آن‌ها (۱۰۰)

سلول‌های سارکوما به‌طور خاص و همچنین مهار تومورهای پستان، کلیه، ریه، تخمدان و پروستات و گلیوبلاستوم و ملانوما توسط این دارو دیده شدند (۱۱۲). در سال ۲۰۰۱، مجموعه PharmaMar/NCI/Ortho Biotech (PharmaMar/NCI/Ortho Biotech) موافقت نامه صدور مجوز Zeltia[®] به منظور توسعه مراحل بعدی و سپس ارائه به بازار را اخذ نموده است (۱۱۳). نتایج امیدوار کننده‌ای در مطالعات کارآزمایی بالینی فاز II برای سرطان پستان و آندومتر و سرطان سلول‌های کوچک ریه به دست آمده و تا به امروز، بیش از ۱۶۰۰ نفر تحت درمان با قرار گرفته اند (۵۳).

البته باید مذکور نمود که در آغاز برنامه فاز II اکتیناسیدین در تجویز طولانی مدت، عوارض شدید تهدید کننده حیات ناشی از سمیت آن نظری پان سیتوپنی، رابdomیولیز، نارسایی کلیوی و کبدی مشاهده شد. بنابراین عملکرد صفر اویی و افزایش در بیلی‌روین و یا فسفاتاز قلیایی در شروع مطالعه به عنوان یک متغیر مرجع برای واحد شرایط بودن بیماران برای دریافت دوز کامل ET-۷۴۳ در نظر گرفته شد (۱۲).

علاوه‌بر این، نتایج فاز II برای ET-۷۴۳ سارکومای اوینگ (Ewing) و سارکومای بافت نرم، سرطان روده بزرگ، سرطان تخمدان و دیگر سرطان‌ها، آشکار شده است. مطالعات فاز II در برابر سرطان پروستات پیشرفتی نیز در حال انجام می‌باشد. خلاصه نتایج مطالعات فاز I و II نشان می‌دهند که ET-۷۴۳ فعالیت آنتی‌توموری قابل توجهی در برابر تومورهای جامد، به ویژه سرطان پستان و سرطان کلیه و سارکومای بافت نرم (مزوتیلوم، لیومیوسارکوم) داشتند (۲۵). با توجه به قدرت فوق العاده آن، برای مهار

تاسکسان و آلکالوئیدهای وینکا، عواملی با هدف توبولین می‌باشند (۱۰۰). البته آن‌ها با یک مکانیسم منحصر بفرد و متفاوت از تاسکسان و آلکالوئیدهای وینکا، موجب مهار قوی توبولین می‌گردند (۱۲ و ۱۱۷).

اریبولین در سلول‌های سرطانی، به صورت غیر رقابتی به جایگاه عمل وینکا، پیوند و موجب یک توقف در چرخه سلولی G2-M می‌گردند (۱۲ و ۱۱۸). آن‌ها موجب اختلال در دوک میتوزی گشته و اثرات آنتی‌میتوزیک قوی و غیر قابل برگشتی را إعمال می‌نمایند که توسط آپوپتوز منجر به مرگ این سلول‌ها می‌گردد (۱۱۸ و ۱۱۹). به همین دلایل، سرعت مطالعات، برای تولید آن‌ها بالا گرفت تا اینکه ستر کامل آن‌ها در سال ۱۹۹۰ توسط کوپر (Cooper) و سالمون (Salomon) (به پایان رسید (۱۲۰).

در مطالعات فاز I، حداقل دوز قابل تحمل (MTD) اریبولین به صورت داخل وریدی، میزان ۱-۲ میلی‌گرم بود و همچنین، سمیت‌های محدود کننده دوز آن شامل نوتروپنی، نوتروپنی تبدار و خستگی (۱۲۱) و نیمه عمر دفع آن‌ها بین ۱/۵ تا ۲ روز گزارش گردید (۱۰۰). مطالعات کار آزمایی فاز II در بیماران مبتلا به انواع مختلف تومور پیشرفته تکمیل شد. میزان پاسخ در بیماران سرطان پستان تحت درمان مقاوم به پاسخ به تاسکسان‌ها و یا دیگر عوامل، حدود ۱۱/۵-۹/۳ درصد بود (۱۲۲).

دو مطالعه کار آزمایی بالینی NCT00337103 (ارزیابی دارو در برابر کاپسیتاین) و NCT00388726 (اریبولین در مقابل انتخاب پزشک) در فاز III توسط شرکت ایسای (Eisai) در حال توسعه و ارزیابی بوده و نتایج اولیه دو مطالعه، از نظر آماری، بهبود قابل توجهی در بقای کلی و یک پروفایل ایمنی مشابه با نتایج فاز II را نشان می‌دهد (۱۰۰).

داروهای در حال ارزیابی در فازهای مختلف کار آزمایی بالینی

برخی داروهای در حال ارزیابی در فاز III کار آزمایی بالینی

همان‌طور که اشاره شد، ترباکتیدین در اتحادیه اروپا ثبت و دارای تأییدیه گردیده است حال آنکه این ترکیب در ایالات متحده، در فاز III کار آزمایی بالینی قرار دارد. برخی از آنالوگ‌های سنتزی از ترکیب مادر طبیعی خود، گوی سبقت را ربوه‌اند و حتی به مراحل پایانی فاز III رسیده‌اند (شکل ۲).

هالوکندرین (HB) و آنالوگ (E7389) مسیلات اریبولین (Eribulin mesylate)

هالوکندرین‌ها برای اولین بار از اسفنج Halichondria okadai توسط اومورا (Uemura) و همکاران در سال ۱۹۸۵ در ژاپن جدا شد و ساختار آن توسط کریستالوگرافی اشعه X تعیین شد (۱۱۴). پس از آن، هالوکندرین-B و چندین آنالوگ طبیعی دیگر، از اسفنج‌های دیگری نظیر *Phakellia carteri*, *Lissodendoryx sp.* و *Axinella sp.* گرفته شد (۱۲).

هالوکندرین-B و آنالوگ آن یعنی اریبولین مسیلات (Eribulin mesylate (E7389))، دارای یک ساختار پلی‌اتری ماکرولیدی می‌باشند (۱۱۴ و ۱۱۵)، و فعالیت ضد سرطانی بالقوه‌ای را در مدل‌های حیوانی از خود نشان داده‌اند (۱۱۶).

علاوه‌بر این خواص بیولوژیکی امیدوار کننده این محصول طبیعی، ویژگی‌های دارویی مطلوبی از جمله قابلیت حلالت در آب و ثبات شیمیایی را نیز دارا بود. از نظر مکانیسم اثر سمیت سلولی، هالوکندرین‌ها همانند

(NSC۳۷۶۱۲۸)، در بیماران با تومورهای جامد پیشرفت، نوروپاتی محیطی در حد متوسط در ۴۰ درصد از بیماران مشاهده گردید. سپس دولاستاتین ۱۰ به آزمایش‌های کارآزمایی بالینی مرحله دوم پیشرفت نمود که گزارش‌های نامید کننده‌ای در یک مطالعه گروهی انکولوژی رژینکولوژیک توسط هوفمن (Hoffman) و همکاران در سال ۲۰۰۳، مبنی بر فعالیت ناچیز در بیماران کارسینومای تخمداهن حساس به پلاتین عود شونده (۱۲۸) مزید بر علت مشابه همین نتیجه در مطالعات قبلی این دارو در سال ۲۰۰۰ در مبتلایان به آدنوکارسینومای متاستاتیک وابسته به هورمون گردید (۱۲۹) و از دور کارآزمایی خارج گردید (۱۲). اما پرونده این ترکیب همچنان بخاطر آنالوگ‌های آن باز ماند.

برخی از آنالوگ‌های دولاستاتین ۱۰ با وجودی که در مراحل غیر از فاز III هستند، به دلیل ارتباطشان با این ترکیب مادر یعنی دولاستاتین ۱۰، در این قسمت اشاره می‌گردد.

سوبلیدوتین (Soblidotin) یا آریستاتین PE TZT-1027 (Auristatin PE)

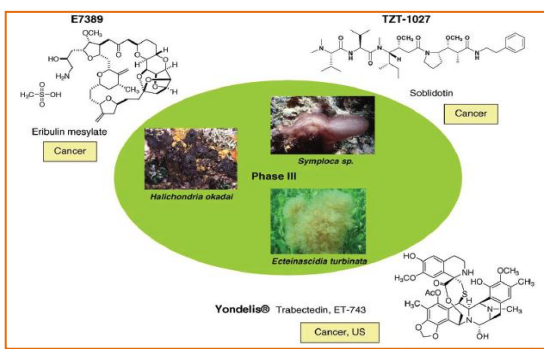
با وجود مشکلات دولاستاتین ۱۰، این ترکیب به دلیل قابلیت‌های فراوان، نقطه شروع منطقی طراحی داروهای صناعی با همان ستون فقرات بود که در نهایت منجر به آنالوگ TZT-۱۰۲۷ گردید. ساختار متفاوت سوبليدوتین یا آریستاتین PE، با حفظ فعالیت‌های قوی ضد توموری و کاهش سمیت نسبت به ترکیب مادر خود، طراحی گردید (۱۳۰). تزریق داخل وریدی TZT-۱۰۲۷ در موش سوری، موجب مهار قابل توجه رشد لوکمی و کاهش خطوط سلولی تومورهای جامد آدنوکارسینومای ۱۶ کولون، ملانومای

تلاش‌هایی برای آنالوگ‌های کتونی ماکرولیدی صناعی و یا اصلاح شده ساختار شیمیایی C۲۰-C۲۸ در هالوکندرین با ساختاری متمرکز و ساده که خواص بیولوژیکی خود را حفظ یا افزایش نماید، انجام گردیده است که نامزد قابل دفاع بالینی به دلیل قدرت بالای آن هاست و حتی فاز I کارآزمایی بالینی برای ارزیابی حداقل تحمل دوز و فارماکوکنیتیک آن‌ها آغاز شده‌اند (۱۲۳).

دولاستاتین ۱۰ (Dolastatin 10) و آنالوگ‌های پیشروتر از خود

دولاستاتین ۱۰

دولاستاتین ۱۰ یک پپتید خطی جدا شده از خرگوش دریابی Dollabella auricularia اقیانوس هند است (۵). این ترکیب که در اوایل ۱۹۷۰ توسط پتی (Pettit) و همکاران جدا شد، به عنوان یک عامل آنتی‌تومور نامی با $E_{50} = 0.046 \mu\text{g}/\text{ml}$ (ng/ml) (علیه خطوط سلولی P-۳۸۸، شناخته شده است (۱۲۴ و ۱۲۵). با توجه به غلظت کم دولاستاتین ۱۰ و فراوانی اندک در منشاء آن، تبیین ساختار آن در زمان نزدیک به ۱۵ سال به طول انجامید (۱۲) دولاستاتین ۱۰، همچنین از VP6۴۲ دریابی Cyanobacterium symploca توسط لیش (Luesch) جدا سازی شد (۱۲۶). دولاستاتین ۱۰ یک مهار کننده قوی توبولین و توقف دهنده چرخه سلولی در مرحله متافاز بوده و مونتاژ میکروتوبول‌ها را به شدت تحت تأثیر قرار می‌دهد. این ترکیب از طرف مؤسسه ملی سرطان در ۱۹۹۰ فاز وارد I مطالعات بالینی گردید (۱۲). دولاستاتین ۱۰ در فاز I مطالعات کارآزمایی بالینی به عنوان عامل ضد سرطان در درمان سرطان‌های سینه، کبد، تومورهای جامد و لوکمیا معرفی گردیده است (۵). از نظر عوارض، در فاز I کارآزمایی بالینی



شکل ۲. نام، منشاء و ساختار شیمیایی برخی از داروهایی که در فاز III کارآزمایی بالینی قرار دارند، عملکرد بالینی آنها (۱۰۰)

دولاستاتین ۱۵

دولاستاتین ۱۵، یکی دیگر از پپتیدهای سیانوباکتریایی *D. auricularia* جدا شده از خرگوش دریایی اقیانوس هند با یک ساختار دپسی پپتید خطی می‌باشد که مقدار به دست آمده از آن بسیار کم و حدود ۶/۲ میلی گرم از ۱۶۰۰ کیلوگرم وزن تر بوده است. به همین دلیل، دخالت منابع سیانوباکتریایی دیگر را برای تولید این متابولیت طلب نمود و پپتیدهای متعددی از سیانو باکتری دریایی‌های گوناگون جدا گردید. دولاستاتین ۱۵، نسبت به دولاستاتین ۱۰ به طور مستقیم به دامنه توبولین وینکا متصل می‌شود. موانع ارزیابی بالینی دولاستاتین ۱۵، عبارتند از: پیچیدگی زیاد ترکیب و عملکرد کم سنتز شیمیایی آن و حلالیت کم در آب. بهدلیل این موانع، توسعه آنالوگ‌های مصنوعی مختلف آنها، نظیر سمادوتین (cemadotin) و سیتادوتین (synthadotin) رو به افزایش است (۱۲).

سمادوتین (LU - ۱۰۳۷۹۳)

در سال ۱۹۹۵، سمادوتین (LU - ۱۰۳۷۹۳) به عنوان یک آنالوگ محلول در آب دولاستاتین ۱۵ تولید شد. سمادوتین با سیتو توکسیسیتی بیشتر در *in vitro* نسبت به ترکیب مادر خود، پلیمریزاسیون توبولین را مختل و دپلیمریزاسیون قبل از سرهمندی

B16، و سارکومای M5076 با اثر بخشی معادل یا بیشتر از دولاستاتین ۱۰ می‌گردد. علاوه‌بر این، TZT-۱۰۲۷ در دو مدل زنوگراف انسانی علیه سرطان‌های MX-۱ پستان و LX-۱ ریه در مؤثر واقع شده است. همچنین فعالیت ضد توموری قوی، علیه مراحل اولیه و پیشرفته تومورهای SBC-3/VEGF و SBC-3/Neo می‌دهد. ظاهرًا این ترکیب با تعامل با VEGF، متج به تجمع مقادیر قابل توجهی اریتروسیت و افراش آسیب به عروق خونی تومور و در نهایت، این آبشار به علت تخلیه اکسیژن و مواد مغذی ضروری، منجر به نکروز تومور می‌گردد (۱۲). بنابراین علاوه‌بر فعالیت بازدارنده توبولین، این ترکیب به عنوان یک عامل اختلال دهنده عروقی (VDA) شناخته می‌شود و باعث اختلال عروق داخل تومور می‌گردد (۱۳۱). TZT-۱۰۲۷ در اروپا، ژاپن و ایالات متحده آمریکا تحت ناظارت تیکوکو هورمون (Teikoku Hormone) دایچی (Daiichi)، وارد آزمایشات بالینی فاز I و پس از توسعه، وارد فاز II مطالعات کارآزمایی بالینی گردید. پس از اتمام موافقت نامه مجوز دایچی، اخیراً تحت ناظارت داروسازی آسکا (Aska) است. به تازگی نیز یک گروه متشکل از تیکوکو هورمون و داروسازی گرلان (Grellan) با لیسانس Yakult برای توسعه جهانی دارو تشکیل شده است. علاوه‌بر Yakult، سه کار آزمایی بالینی تحت "warhead" در کمپانی‌های مختلفی شامل کار آزمایی‌های بالینی (فاز I، II و III) با کدهای CR-۰۱ (فاز I)، SGN-۷۵ (فاز II) و SGN-۳۵ (فاز III) در حال انجام می‌باشد (۱۰۰).

دوستاکسل، به کار برده شده است (۱۲). نتایج مطالعه فاز II داروی ILX-۶۵۱ در یک برنامه سه هفتگی در بیماران مبتلا ملانومای پیشرفته غیر قابل جراحی و یا متاستاتیک، نشان می‌دهد که دارو برای بیماران ملانومای پیشرفته و متاستاتیک امن و قابل تحمل است (۱۳۴).

سیستادوتین فعال به صورت خوراکی، در فاز II علیه سرطان‌های متنوعی مطالعه می‌گردد. جالب اینکه در مسیر توسعه دارو، تا به حال به چند شرکت خریداری و فروخته شده است. مطالعات اولیه تحت حمایت داروسازی Ilex بود و پس از آن کلینیکال ترایال تحت شرکت Genzyme که امتیاز خود را از داروسازی Ilex خریده بود، به اتمام رسید. در اواسط سال ۲۰۰۸ این شرکت گزارش داد که این دارو به خوبی تحمل می‌شود اما در مورد اثر (efficacy) آن نیاز مطالعه مجدد دارد که متعاقباً برای ارزیابی مجدد و شناخت بهتر راههای ورود، جایگاه اتصال آن و اثر بر نوپلasm مقاوم پیشرفته، وارد مراحل پیش‌بالینی و مطالعات جدیدگردیده است (۱۰۰).

برخی ترکیبات در فاز II کارآزمایی بالینی

برخی ترکیبات طبیعی دریابی که در حال حاضر در فاز II کارآزمایی بالینی هستند نظیر سیستادوتین ILX-۶۵۱ (Synthadotin) یا تاسیدوتین (Tasidotin)، در بخش مربوط به دولاستاتین‌ها بهدلیل هم گروه بودنشان، تشریح گردید. برخی موارد دیگر در این مرحله شامل آناباسین (DMXBA (GTS-۲۱)، اینسیدپسین (Plinabulin (NPI-۲۳۵۸)، پلیتیدپسین (Elisidepsin (Aplidin®) Plitidepsin) Elisidepsin (PM00104)، زالیپسین (Irvalec®)، زالیپسین (PM0273) و سودوپتروسین‌ها (Zalypsis®) و سودوپتروسین‌ها (pseudopterosins) می‌باشند (شکل ۳) (۱۰۰).

میکروتوبول‌ها را القاء می‌نماید و توقف چرخه سلولی در فاز M-G2 موجب می‌شود. اخیراً سmadotin در مطالعات فارماکوکینیتیک و فاز I مطالعات کار آزمایی‌های بالینی با سمیت محدود کننده دوز، از جمله نوتروپنی به عنوان مهم‌ترین نشانه، سمیت قلبی، فشار خون بالا و انفارکتوس می‌کارد حاد مواجه گردید (۱۳۲). متأسفانه، در ارزیابی‌های فاز II کار آزمایی‌های بالینی برای ملانومای بدخیم، سرطان پستان و سرطان سلول غیر کوچک ریه، هیچ نتیجه شادمان کننده‌ای به دست نیامد. بنابراین، ارزیابی بالینی فعال LU-۱۰۳۷۹۳ متوقف گردید (۱۲).

سیستادوتین (ILX-۶۵۱)

سیستادوتین (ILX-۶۵۱) یک نسل سوم صناعی آنالوگ دولاستاتین ۱۵ است که به صورت خوراکی فعال است (۱۲). سیستادوتین به عنوان یک مهار کننده مونتاژ توبولین شناخته شده است (۱۳۳) البته این پتاپتید، با یک مکانیسم عمل منحصر به فرد، متمایز با سایر تثیت کننده‌های توبولین (تاسکسان‌ها و اپرتیلون‌ها) و مهار کننده‌های توبولین (آلکالوئیدهای وینکا و دولاستاتین‌های دیگر) اعمال اثر می‌نماید که با فرض مسلم به مهار هستمزایی میکرو توبول می‌پردازد (۱۳۴).

سیستادوتین به منظور بهبود خواص فارماکولوژیک آن، از نظر شیمیایی اصلاح گردید و فراهم آوری زیستی و پنجره درمانی خوراکی آن‌ها به طور بالقوه از نسل‌های قبلی دولاستاتین‌ها افزایش یافته است (۱۳۴). سمیت قلبی و عروقی قابل مشاهده برای دولاستاتین‌های قبلی در مطالعات فاز I این ترکیب مشاهده نشده است (۱۳۴). ILX-۶۵۱ در حال حاضر در فاز II مطالعات بالینی برای بیماران مبتلا به سرطان سلول‌های غیر کوچک پیشرفته و یا متاستاتیک ریه و بیماران مبتلا به سرطان پروستات وابسته به هورمون، با سابقه درمان با

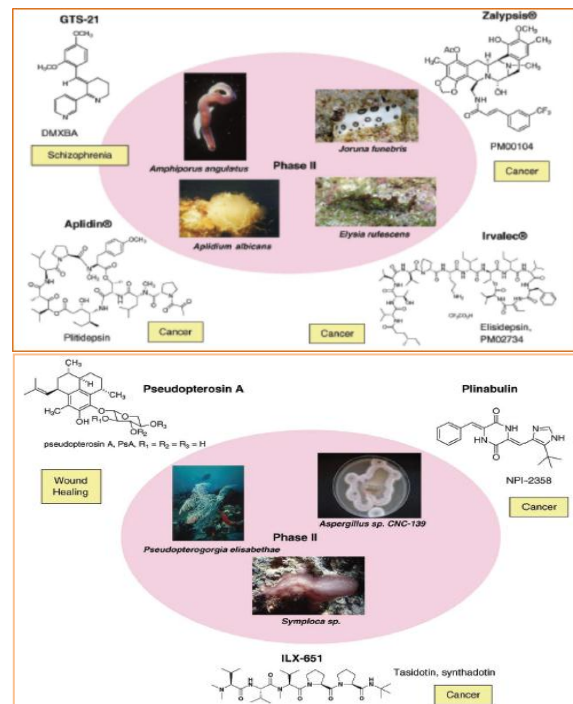
این ترکیب و دیگر آریلیدن-آناباسئین‌های مرتبط در در شرایط *in vivo* و *in vitro* دارای اثر محافظتی بر نورون‌ها هستند (۱۳۷) و از اثرات زیان‌آور بتا آمیلوئیدها در کشت اولیه نورون‌های قشر مغز مقابله می‌نمایند (۱۳۸). آن‌ها فعالیت‌های ضد التهابی خود را در مدل‌های حیوانی از طریق اثراشان بر روی گیرنده AV₇ مacrofazr اعمال می‌کنند (۱۳۹). در محیط آزمایشگاهی نشان داده شد که موجب افزایش بقای موش‌های صحرایی تحت هموراژی، گردیده بودند (۱۴۰). علاوه‌بر این در فاز I مطالعات بالینی بهبود قابل توجهی در شناخت مردان سالم و جوان و اسکیزوفرنی‌ها نشان داده‌اند.

مطالعه‌های اخیر فاز II در افراد اسکیزوفرنیک، بهبود در عملکرد شناختی را نشان دادند. در حال حاضر توسط شرکت Comentis که یک شرکت توسعه درمان‌های جدید برای آزالایمر است جواز گرفته است (۱۰۰).

آپلیدین (Aplidine)

آپلیدین برای اولین بار از تونیکات مدیترانه‌ای ۱۹۹۱ به دست آمد و در سال *Aplidium albicans* توسط Rinehart و Lithgow-Bertelloni (Rinehart & Lithgow-Bertelloni) در یک patent گزارش شد (۱۴۱).

آپلیدین ۱ یا پلیدپسین (Plitidepsin) یا دهیدرودیدمنین (dehydrodideinin B)، دپسی‌پیتیدی است که با مقادیر IC₅₀ بسیار کم در حد نانومولار، القاء کننده بسیار قوی آپوپتوز است (۱۰۰). منبع طبیعی این پیتید با مشکلاتی چون جمع‌آوری موجودات زنده، توزیع کم و عدم وجود شرایط آبری پروری رویروست. در نتیجه، عرضه آن به‌طور کامل وابسته به سنتز چند مرحله‌ای پیتیدهای متشكل از اسیدهای آمینه‌هایی است که برخی از آن‌ها در پروتئین‌ها هم یافت نمی‌شود (۲۵).



شکل (۳). نام، منشاء و ساختار شیمیایی برخی از داروهایی که در فاز II کارآزمایی بالینی قرار دارند، عملکرد بالینی آن‌ها (۱۰۰).

آناباسئین (anabaseine)

آناباسئین یا GTS-21 با ساختار -۳- (۲ و ۴ - دی متوكسی بنزيلیدن)-آناباسئین (DMXBA)، یک آلالالوئیدی از نمرتین توکسین‌ها (nemertine toxin) است که از چندین گونه از کرم‌های دریایی شاخه Nemertea مشتق شده است (۱۳۵).

این ترکیب که در آغاز از کرم *nemertine lactifloreus* جدا گردید، آگونیست نسبی و تحريك کننده انتخابی رسپتورهای نیکوتینیک α₇ استیل کولین نرون‌های CNS، آستروسیت‌ها و مکروفازهای محیطی می‌باشد (۵۳ و ۱۰۰). آناباسئین در شرکت Taiho برای بیماری‌های آزالایمر و اسکیزوفرنی در توسعه بالینی می‌باشد (۵۳). نشان داده شده است که DMXBA موجب بهبود شناخت (cognition) (۱۳۶) و عملکرد یادگیری و حافظه‌های منفعل در هسته قاعده‌ای ماغنوسولاریس لزیونی در مدل حیوانی می‌گردد (۵۳).

موفقیت آپلیدین در مرحله I، موجب شد که جهت ارزیابی بر روی تومورهای سخت وارد فاز II گردد و فعالیتهای قابل توجهی در برابر انواع مدل‌های تومور جامد نشان دهد (۱۲). مطالعات بالینی فاز II که برای آپلیدین در حال انجام است عبارتند از: متاستاز ملانوم، مولتیپل میلوما، لنفوم غیر هوچکین، لوسمی لنفوبلاستی حاد، سرطان پروستات و سرطان مثانه (۲۵). در حال حاضر، پلیدپسین توسط شرکت Pharmamar در حال توسعه بالینی است (۱۰۰).

الیسیدپسین (PM02734 Irvalec®)

الیسیدپسین یک پپتید حلقوی جدید دریابی متعلق به ترکیبات خانواده *Kahalalide* می‌باشد (۱۴۸). به همین دلیل، به آن F Kahalaide نیز گویند (۵).

این ترکیب، یک دپسی پپتید مکشوفه در جانور نرم‌تن دریابی *Elysia rufescens* یافت شده در هاوایی است (۵) که یک فعالیت سیتوتوکسیسیتی قوی را در *in vitro* در برابر انواع سلول‌های تومور انسانی نشان داده است. فعالیت آنتی توموری ترکیب، احتمالاً با تداخل در عملکرد لیزوژوم در سلول‌های پروستات، روده بزرگ و سرطان ریه ایجاد می‌گردد (۵۳).

با وجود شناخت اندک مکانیسم اثر آن، گفته می‌شود که ترکیب، موجب القای انکولیتیک بجای مرگ برنامه‌ریزی شده سلول می‌گردد (۱۰۰).

مطالعات دیگری برای تعیین مکانیسم عمل *Kahalaide F* نشان داد که این ترکیب موجب اختلال در غشای لیزوژوم و در نتیجه تشکیل واکوئل‌های بزرگ می‌گردد (۵). این مکانیزم در میان عوامل ضد سرطان منحصر به فرد است و ممکن است موجب افزایش اسیدیته فضای داخل سلولی، که یک اثر تحریکی جهت آغاز شدن یک مسیر برای آپوپتوز است؛ گردد (۱۴۸).

آپلیدین، فعالیت آنتی توموری را در سلول‌های توموری کشت شده نشان می‌دهد (۱۴۲) و نشان داده شده است با القاء استرس اکسیداتیو، موجب القاء آپوپتوز گشته و آپوپتوز با واسطه میتوکندری را باعث می‌گردد (۱۴۳). آپلیدین همچنین پروتئین کینازهای فعال شده با میتوژن (MAPKs) و JNK را فعال (۱۴۴) و ترشح فاکتور رشد اندوتیال عروقی (VEGF) را در خطوط سلولی لوکمی و لوکمی میلولئید حاد، مهار می‌نماید (۱۴۵). به علاوه، آپلیدین در رده‌های سلولی لوسمی شدید عود شونده، چرخه سلولی در فازهای G1 و G2/M را مهار و آپیپوز غیر واپسته به P53 را القاء می‌نماید (۱۴۶). آپلیدین، در ستر DNA و پروتئین تداخل ایجاد نموده و باعث توقف چرخه سلولی می‌گردد (۱۴۶). علاوه‌بر این، آپلیدین (دهیدرویدمنین) به دست آمده از تونیکات‌های مدیترانه‌ای دارای مکانیسم متفاوت و منحصر به فرد سیتوتوکسیسیتی مهار اورینتین دکربوکسیلاز- یک آنزیم مهم در فرآیند رشد تومور و آنژیوژن- و همچنین مهار سترن پروتئین در مرحله طویل شدن پلی‌پپتیدها می‌باشد (۱۴۷). پس از ورود در فاز I، مطالعات کارآزمایی بالینی در بیماران مبتلا به تومورهای جامد و لنفوم انجام و دارو به خوبی تحمل گردید. البته، رایج‌ترین عوارض جانبی گزارش گردیده شامل سستی و ضعف، تهوع، استفراغ بودند، بثورات پوستی و واکنش‌های افزایش حساسیت نیز گزارش گردید. وقوع مسمومیت عصبی و عضلانی همراه با گزارش سطح کراتین کیناز در محدود مطالعات، افزایش سطح کراتین کیناز در فاز I کارآزمایی بالینی، بیش گزارش گردید (۱۲). در فاز I کارآزمایی بالینی، بیش از ۲۰۰ نفر برای درمان سرطان با داروی APL وارد مطالعه گردیدند (۵۳).

عمدتاً برگشت‌پذير بودند. اخيراً زالپسیس توسيط شركت Pharmamar در فاز II توسيعه باليني است (۱۰۰).

پلينابولين (NPI ۲۳۵۸)

پلينابولين (NPI ۲۳۵۸) يك آنالوگ کاملاً سنتز شده از يك تركيب طبيعى تحت عنوان هاليميد (halimide) مشتق از *Aspergillus sp* جمع‌آوري گردیده توسيط جلبک *alga Halimeda lacrimosa* کشت داده شده در باهاما (۱۰۰) و همچنين فيلاهيستين *Aspergillus ustus* مشتق از (phenylahistin) می‌باشد (۱۵۱).

پلينابولين به ناحيه مرزی بين α و β توبولين در نزديکی سایت اتصال کلشی سین پيوند و پلimerيزاسيون توبولين را مهار می‌نماید که منجر به بيشتاتي ساختار اندوتيلiali عروق تومور می‌گردد. بنابراین، پلينابولين علاوه‌بر اثر آپوپتوز مستقيم بر سلول‌های توموري، به عنوان يك VDA که باعث القاي کلاپس انتخابي عروقی تومور می‌گردد؛ شناخته می‌شوند (۱۵۲).

يافته‌های مثبت اين ارزیابی‌ها در اندیکاسيون استفاده به عنوان مکمل و يا دارای اثرات سینترژیسم هنگام تجویز داروهای شیمی درمانی و آنتی آنزیبوژن، آن‌ها را در سال ۲۰۰۹ توسيط داروسازی Nereus به فاز II برای اجرای Assessment of Docetaxel and ADVANCE يا (Vascular Disruption in Non-Small Cell Lung Cancer) رهنمون ساخت (۱۰۰).

سودوپتروسين‌ها (pseudopterosins)

سودوپتروسين‌ها متشكل از دي‌ترپين‌های گلیکوزیدی سه حلقوی جدا شده از گورگونیده (Gorgoniidae) دریابی *Pseudopterogorgia elisabethae* می‌باشد. که برای اولین بار در سال ۱۹۸۶ کشف شده است (۳۱). سودوپتروسين‌های A-D، سری اولیه تعدادی از سودوپتروسين‌ها بودند که در حال حاضر به تعداد ۲۶

الگوی سیتو توکسیستی کاها لائید F متمایز از دیگر عوامل استاندارد شیمی درمانی است. کاها لائید F در شرایط *in vitro* و *in vivo* يك اثر انتخابی را بر روی سلول‌های سرطانی پروستات خصوصاً اثر انتخابی بیشتر بر روی سلول‌های سرطانی پروستات غیر وابسته به هورمون که درمان تهاجمی‌تر و سخت‌تری را می‌طلبد و همچنین دیگر تومورها را داراست. بنابراین، عمدت موضع مطالعه در فاز I کارآزمایی بالینی، بیماران مبتلا به سرطان پروستات گردید (۵ و ۵۳).

این تركيب همچنین، موجب مهار فعالیت erb2 غشایی تیروزین کیناز و مهار بیان ژن TGF-a می‌گردد (۵). ایروالک (Irvalec^(R)، در حال حاضر تحت توسيعه در فاز II با شواهد اولیه فعالیت‌های ضد توموري با ايندکس درمانی مطلوب می‌باشد (۱۴۹). الیسیدپسین نیز توسيط شركت Pharmamar در حال توسيعه بالینی است (۵۳ و ۱۰۰).

زالپسیس-1 (Zalypsis1) PM00104

زالپسیس-1، يك آنالوئيد جدید پیوند شونده با DNA مرتبط با ژورو مايسين که از پوست و مخاط نوديرانج اقianoس آرام از اسفنج‌ها و تونيکات‌های renieramiycins و *Joruna funebris* جدا شده است. زالپسیس به گوانین‌ها در DNA متصل و با شکستن دو رشته، موجب مهار فاز S وسپس آپوپتوز در سلول‌های سرطانی می‌گردد. سلول‌های با ژن p53 جهش یافته يا فاقد p53 به درمان با داروي زالپسیس حساس‌تر هستند (۱۵۰).

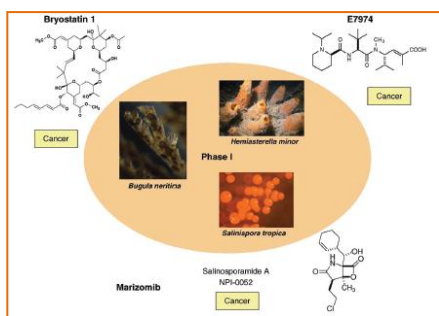
مطالعات پيش بالیني *in vivo* نشان دهنده فعالیت ضد توموري قوي در سرطان‌های پستان، پروستات، کلیه و يك فعالیت ضد توموري متوسط، در برابر سرطان کولون بوده‌اند. سمیت‌های اصلی مشاهده شده در طول فاز I شامل اختلالات خونی و يا افزایش آنزیم‌های کبدی

اسکوالامین (Squalamine)

اسکوالامین لاكتات، یک آمینو استروئید ضد رگ زایی جدید حاصل از کوسه سگ ماهی بالینی در فاز II علیه سلول های تخمدان و سلول های غیر کوچک ریه قرار دارد و به Orphan Drug برای درمان سرطان تخمدان توسط FDA گران特 اعطاشد. میزان پاسخ به هدف برای یک یا چند دوره درمان به صورت تک دارو و یا در ترکیب با داروی شیمی درمانی استاندارد، در حدود ۳۰ درصد بود. به نظر می رسد که این ترکیب توسط جداسازی اتصال کالمودولین عمل می کند و متعاقباً، مهار آنتی پورت سدیم / پروتون تنظیم کننده PH داخل سلولی و در نتیجه، کاهش پرولیفراسیون، در سلول های اندوتیال می گردد (۵۳).

ترکیبات دریایی درازیابی فاز I بالینی

برخی ترکیبات طبیعی دریایی در حال حاضر در فاز I کارآزمایی قرار دارند (شکل ۴). اکثر این ترکیبات که تا کنون تحت کارآزمایی های بالینی ارزیابی شده اند، سیتو توکسیک یا عوامل سرکوب کننده هستند و در حال پیشرفت به فاز های بالاتر هستند. در ادامه به برخی از این محصولات دریایی طبیعی که فعالیت دارویی آنها کشف شده است، پرداخته می شود.



شکل ۴ نام، منشاء و ساختار شیمیایی برخی از داروهایی که در فاز I کارآزمایی بالینی قرار دارند و عملکرد بالینی آنها (۱۰۰)

مورد رسیده است. سودوپتروسین A (PSA)، یک مهار کننده قوی فوری بول میریستات استات می باشد که موجب التهاب موضعی، تثییت غشاء سلول، جلوگیری از رها شدن پروستاگلاندین و لوکوتین ها از ماکروفازها در موش و مهار دگرانولاسیون لکوسیت های پلی مورفونوکلئار انسانی و شکل گیری فاگوزوم در سلول های تتراهیمنا می گردد (۱۰۰).

این ترکیب از طریق مهار PLA_2 و ۵-لیپو اکسیژنаз موجب مهار بیوسنتر ایکوزانوئیدها نیز می گردد. سودوپتروسین ها در ابتدا در یک شرکت کوچک دارویی علوم آرتروز (OsteoArthritis Sciences Inc.,) برای استفاده بالقوه داروهای ضد التهاب، دارای مجوز شد. عصاره سودوپتروسین ها در همان زمان راه خود را به بازار پیدا کرد و به عنوان افزودنی برای جلوگیری از سوزش ناشی از در معرض قرار گیری نور خورشید و یا در محصولات مراقبت از پوست و لوازم آرایشی استیلادر تحت عنوان Resilience[®] استفاده گردید (۵).

نقش قوی اثرات ضد التهابی و ترمیم زخم در چندین مدل حیوانی از جمله موش های دیابتی، خوک و خوکچه هندی در مطالعات پیش بالینی و همچنین افزایش بافت پوششی و بهبود کیفی در دوره نخست ترمیم زخم در آزمایش های بالینی مطالعه دو سو کور در فاز II نیز نشان داده شده است (۱۵۳).

کوتینیگناسترول (IPL-۵۱۲۶۰۲)

IPL-۵۱۲۶۰۲ یک آنالوگ سنتزی استروئیدی کوتینیگناسترول (contignasterol) با اکسیژن فراوان در ساختار خود، جدا شده از اسفلنج می باشد (۱۵۴). Petrosia contignata کارآزمایی های بالینی فاز II به عنوان یک داروی ضد التهابی سرکوب کننده لکوسیت، برای درمان آسم عمل می نماید (۵۳).

مؤثر نیست اما به‌نظر می‌رسد موجب افزایش اثر و فعالیت داروهای شیمی درمانی چون تاکسول و سیس پلاتین گردد. همچنین ممکن است متعاقب درمان سرطان‌های دارای پاسخ با تاکسول، در مواردی از جمله سرطان سینه، تخدمان و ریه استفاده گردد (۵).

در حال حاضر، بروستاتین در دو فاز I کارآزمایی، به عنوان یک داروی ضد آزالایمر مورد بررسی قرار گرفته است. غواصان مستخدم مؤسسه ملی سرطان در طول ۲ سال به جمع آوری ۱۷ تن از ارگانیسم پرداختند. با این حال، مؤسسه Cal Bio Marine به تازگی قادر به آبزی پروری این بروزووان‌ها گردیده است که به پیشرفت سنتز کل بروستاتین‌ها منجر گردیده است (۱۰۰).

بروستاتین‌های ۲، ۳ و ۷ سنتیک در اندازه آزمایشگاهی نیز تهیه شده‌اند. در مؤسسه تحقیقات سرطان دانشگاه ایالتی آریزونا ترکیب نریستاتین ۱ (Neristatin-1)، یک ترکیب بیولوژیک فعال با ساختاری ساده‌تر که پیش‌ساز بیوسنتز بروستاتین ۱ نیز است؛ به دست آمده است (۵۳).

دیدمنین (Didemnin B) B

دیدمنین B یکی از محدود دپسی پپتیدهای (depsipeptides) جدا شده از از Trididemnum solidum (Didemnidae) است که دارای فعالیت‌های آنتی‌ثپلاستیک، ضد ویروس و سرکوب کنندگی ایمنی می‌باشد (۱۲ و ۱۵۷).

از نظر مکانیسمی، دیدمنین B در فاکتور طویل سازی پروتئین باند شونده با GTP اعمال اثر می‌نماید (۱۵۵). این ترکیب بیش از حد سمی، به عنوان یک عامل ضد ویروسی و یا سرکوب کننده سیستم ایمنی بوده و در فاز I مطالعات بالینی به عنوان یک عامل ضد سرطان مفید بوده است. فاز II مطالعات بالینی آن نیز در شرف

Bryostatin ۱ (۱)

بروستاتین‌ها، لاکتون‌های ماکرولیدی جدا شده از (Bugulidae) دریابی در بروزووان‌های Bugula neritina می‌باشند. بروستاتین ۱ یکی از فراوان‌ترین و بهترین ترکیبات مورد مطالعه از این سری است که در آغاز، مهار رشد سلول‌های لوکمیای لنفوцитی P-۳۸۸ موش در غلظت‌های زیر نانومولار و پس از آن طیف وسیعی از اثرات دیگر نظیر فعال‌سازی سلول‌های T، ایمونومودولاسیون و تحریک سلول‌های هماتوپوئیتیک به آن‌ها نسبت داده شد. سال‌ها پس از کشف آن، جایگاه‌های عمل مولکولی این ترکیب شناسایی شد (۵).

بروستاتین ۱ با میل ترکیبی بالا و بدون فعالیت پروموتینگ تومور، به ایزوژیم‌های پروتئین کیناز C اتصال می‌یابد که ممکن است اساس مکانیسمی مشاهده شده برای هر دو فعالیت ضد سرطان و ایمنی آن‌ها باشد (۱۰۰ و ۱۵۵).

تا به امروز، برای بروستاتین ۱ به عنوان یک عامل منحصر بفرد، بیش از ۸۰ کارآزمایی بالینی علیه سرطان انجام شده است (۱۰۰). بروستاتین ۱ دارای اثرات آنتاگونیستی بر روی استرها فوربول ارتقاء دهنده تومور دارد. همچنین اثرات القاء افتراق خطوط سلولی لنفوئیدی و میلوبئیدی، تجمع پلاکتی تحریک کننده خون‌سازی را نیز داراست (۱۵۶).

بروستاتین ۱ تحت لیسانس ب्रیستول مایرز اسکوئیب (Bristol-Mayers Squibb) است. مطالعات کارآزمایی بالینی فاز I آن‌ها در ایالات متحده تکمیل و در حال حاضر برای کارآزمایی در فاز II مطالعات کارآزمایی بالینی انسانی توسط NCI با ب्रیستول مایرز مورد توافق قرار گرفته است. هر چند که گفته می‌شود که بروستاتین ۱ به خودی خود، در درمان سرطان

کوچک (NSCLC)، سرطان پستان، در لنفومای غیر هوچکین، ملانومای متاستاتیک، تومورهای گلیوبلاستوما مولتی فرم و تومورهای CNS بود که با سمیت عصبی عضلاتی قابل توجهی همراه بود و پاسخ هدفمندی دیده نشد (۱۲ و ۲۵).

به علت شباهت ساختاری نزدیک دیدمنین‌های رینهارت با متابولیت‌های شناخته شده سیانوپاکتریایی، عقیده بر این است که این سیتو توکسین‌های قوی به احتمال زیاد با سیانوپاکتریوم همزیست با تونیکات، دارای ارتباط می‌باشد. با وجود انواع پروتکل‌های دارویی و تست در برابر بسیاری از سرطان‌های مختلف، این ترکیب به‌دلیل سمیت بیش از حد، به سادگی، توسط مؤسسه ملی سرطان در سال ۱۹۹۰ از ترایال پایان پذیرفت (۱۲).

(Discodermolide)

دیسکودرمولید یک لاکتون پلی‌هیدروکسیله است که از اسفنج اعمق دریا *Discodermia dissolute* جدا شده است. *Discodermolide* یک عامل سرکوب کننده ایمنی و سیتو توکسیک است (۵). مطالعه این ترکیب در فاز I کارآزمایی بالینی در حال انجام است (۱۲) و مکانیسم آن نشان داده است که دیسکودرمولید قادر به ایجاد ثبات در میکروتوبول‌ها است. در سال ۱۹۹۸ شرکت داروسازی نوارتیس AG، توسعه این ترکیب را به عنوان یک کاندید در درمان سرطان ثبت نمود (۵).

KRN7000

شرکت Kirin Brewery KRN7000 در حال توسعه است. یک مشتق جدید α -گالاكتوزیل سرامید به‌دست آمده از آگلاسفنین (agelasphin-9b)، که به نوبه خود، از اسنج *Agelas mauritianus* جدا شده است، برای درمان بالقوه سرطان و سایر بیماری‌ها به کار می‌رود. نشان داده شده است که آن‌ها دارای فعالیت‌های

انجام است (۵). مطالعات اولیه نشان داد که دیدمنین B موجب مهار پالمیتولیل پروتئین تیواستراز "palmitoyl protein thioesterase" غیرقابلی می‌گردد (۱۵۸). دیدمنین B مهار سنتز پروتئین در غلظتی که متناسب با مهار رشد سلول است را القاء می‌نماید. با این حال، به نظر نمی‌رسد که مهار سنتز پروتئین علت اصلی آپیتوز باشد. آپیتوز ناشی از دیدمنین B به پروتئین تیروزین کینازها وابسته است و می‌تواند با استفاده از مهارکننده‌های پروتئین تیروزین کیناز یا راپامایسین، احتمالاً از طریق تعامل راپامایسین با ایمینوفیلین FKB25 مهار گردد (۲۵ و ۱۵۹). دیدمنین B، شاید فعالیت پروتئین‌های اتصالی FK-۵۰۶ به عنوان بخشی از فرایندهای ایمونومدلاتوری آن مدوله کند و موجب مرگ سلولی از طریق آپیتوز گردد (۱۲). در اوایل سال ۱۹۸۳، دیدمنین B در برابر ویروس هرپس سیمپلکس و پس از آن در برابر کارسینومای الیخ در موش فعالیت، نشان داد. ولی آزمایشات اولیه کارآزمایی نشان داد که دیدمنین B حداقل فعالیت را علیه مراحل سرطان از خود نشان می‌دهند (۲۵).

همان‌طور که قبل از ذکر گردید، یک خویشاوند نزدیک دیدمنین B یعنی دهیدرو دیدمنین B از تونیکات مدیترانه‌ای *Aplidium albicans* جدا شده است که اخیراً در ایالات متحده و اروپا برای تعیین خواص ضد سرطانی آن در مرحله مطالعات II قرار دارد. شرکت PharmaMar SA اسپانیا صاحب حقوق این ترکیب، نشان داده شده است که آن در آزمایشات حیوانی شش برابر مؤثرتر از دیدمنین B می‌باشد (۵).

در تست‌های آزمایشگاهی ثابت شده است که دیدمنین B در برابر سرطان کولون، لنفاتیک و پروستات فعال است. این ترکیب حتی وارد فاز II نیز گردید. مطالعات فاز II بالینی، شامل اثر آن بر سرطان ریه سلول غیر

تجمع، یا اشبع شدگی و افزایش در سطوح ایترفرون ۷، ایترلوكین ۴، ایترلوكین ۱۲ و سطوح فاکتور محرک کلونی ماکروفارث گرانولوسیت و یا حداقل در برخی از بیماران، فعالیت سلول‌های قاتل طبیعی نشان نداد (۵۳).

تحریک کنندگی اینکه و فعالیت آنتی‌متاستاتیک، با افزایش عملکرد سلول ارائه دهنده آنتی ژن (antigen presenting cell) می‌باشد. عملکرد سلول. فاز I مطالعات بالینی برای جامد تومورها هیچ سمیت مربوط به دارو، هیچ نشانه‌ای از

جدول ۴) برخی از ترکیبات فعال در مراحل مختلف کارآزمایی بالینی و پیش بالینی

نرکیب	ارگانیسم دریابی	تارگت ملکولی	کلاس شیمیایی	کمپانی یا استیتو	حیطه بیماری	
امگا-۳-فنتی اسید Lovaza®	ماهی	آنژن‌های ستر کننده تری گلیسرید	اتیل استرهای امگا-۳	-	هایپرتری گلیسریدمی	دارای تاییدیه
IPL512602	اسفنج	مکانیسم ناشناخته	استروئید	Inflazyme/Aventis	التهاب، آسم	فاز II
AM336	حلزون کونوس	مهار کننده متیونین آمینو پپتیداز	پپتید	AMRAD	درد مزمن	فاز I/II
OAS1000	کورال نرم	مهار کننده متیونین آمینو پپتیداز	دی ترپن- پستو گلیکوزید	Osteo Arthritis Sciences	درمان زخم، التهاب	فاز I/II
پیتانوزوماب و دوتین (DCDT-2980S)	حلزون/سینو باکتریوم	CD22 و میکرو توبولها	داروی کنزوگه آنتی بادی	Genentech/Roche	سرطان	فاز I/II
پلاتنوزوماب و دوتین (DCDS-4501A)	حلزون/سینو باکتریوم	CD79b و میکرو توبولها	مونو متیل آنوریستاتین (MMAE) E	Genentech/Roche	سرطان	فاز I/II
(E7974) همیاسترلین	اسفنج	-	تری پپتید	Eisai Inc	سرطان	فاز I
ماریزوماب (سالینو اسپورامید (NPI-0052) A	باکتری	-	بتا- لاکتون	Nereus	سرطان	فاز I
HTI286	اسفنج	میکرو توبول (عامل ایترفرین g)	تری پپتید	Wyeth	سرطان	فاز I
لولیمالید	اسفنج	توبولین	ماکرولید	-	پیش بالینی	
ویتبل او وامید	تونیکاتها	توبولین	پپتید حلقی	-	پیش بالینی	
دیازونامید	تونیکاتها	توبولین	پپتید حلقی	-	پیش بالینی	

یک برنامه شیمی دارویی دارای مجوز شد (۵). با اینکه هیچ دارویی با پایه مانولید هنوز در داروخانه‌ها وجود ندارد، لکن به صورت تجاری به عنوان یک پروب استاندارد برای مهار PLA₂ در دسترس است (۱۶۰).

لامارین (Lamellarin)

لامارین‌ها محصولات دریابی طبیعی جدا شده از حلزون‌ها، اسیدیان‌ها و اسفنجهای هستند. از زمان جداسازی آن‌ها برای اولین بار توسط فاکتر (Faulkner) در سال ۱۹۸۵ از لامارین تاکون بیش از ۳۰ آلکالوئید بیرونی پلی‌آروماتیک مرتبط، استخراج شده است (۱۶۱).

مانولید (Manoolide)

مانولید، یک سزکویی ترپنoid جدا شده از اسفنجه Luffariella variabilis اقیانوس هند و آرام است. این ترکیب یک ضد درد قوی و عامل ضد التهابی است. مانولید، از بهترین مهار کننده‌های PLA₂ بدست آمده منابع طبیعی است که تا به حال مشخص شده است. مانولید، در غلظت‌های کم، موجب مهار کانال‌های کلسیم می‌گردد بدون اینکه هیچ اثری بر متابولیسم فسفواینوزیتید داشته باشد. مانولید، توسط داروسازی Allergan در زمان فاز I مطالعات کار آزمایی بالینی برای درمان پسوریازیس و پس از آن برای راهاندازی

به عنوان کاندیدای مناسبی برای ارزیابی بالینی انتخاب شده‌اند و با یک سرعت حدود ده درصدی سالانه، فزونی می‌یابند.

در سال‌های اخیر، علاوه‌بر توکسین‌ها بسیاری از مواد فعال زیستی از حیوانات مختلف دریابی مانند تونیکات‌ها، اسفنج‌ها، مرجان‌های نرم، خرگوش‌های دریابی، نودی برانچ‌ها، برویزان‌ها، راب‌های دریا، برخی ریز جلبک دریابی، سیانو باکتری‌ها و باکتری‌ها و میکروارگانیسم‌های مرتبط با این بی‌مهرگان و دیگر موجودات دریابی استخراج شده‌اند.

اولین کار جدی در مطالعه ترکیبات طبیعی دریابی، حدود شش دهه پیش، با کار پیشگام آن یعنی ورنر برگمن، یک پیشگام در شیمی استرول دریابی، جدا شد که در حال حاضر منجر به چند محصول در قسمه داروخانه‌ها شده و الهام بخش توسعه داروهای ضدویروسی مرتبط گردید. برگمن (Bergman) و همکاران چند نوکلئوزید را از اسفنج *Tethya crypta* (تیدیله) کارائیبی که شامل اسپونجوتیمیدین و اسپونجویوریدین که حاوی قند نادر آرایینز به جای ریبوز است را جدا کردند. این کشف باعث شد محققان به سنتز آنالوگ‌های ویدارابین و سیتارابین که فعالیتهای ضدویروسی داشتند، دست یابند. زیکونوتید دارای مشخصات ضد درد حاد قوی دردهای مدام و نوروپاتیک پس از تجویز داخل نخاعی بوده و به عنوان یک داروی ضد درد قوی غیر اپیوئیدی با یک مکانیسم کاملاً جدیدی برای دردهای مزمن، معرفی و در بیماران مبتلا به سرطان مقاوم به داروها استفاده می‌شود. ترابکتیدین یا ET-۷۴۳، مانع از شکل‌گیری P-گلیکوپروتئین‌ها، که یک پروتئین مرتبط با مقاومت به چند داروی سرطانی است، می‌گردد. در سال ۲۰۰۱، شرکت PharmaMar مجوز Zeltia[®] را به منظور توسعه و سپس ارائه به بازار را اخذ نمود.

لامارین D، فعالیت مهارکنندگی غیرانتخابی کینازها (CDK1، CK5، GSK3، DYRK1A و PIM1) را در محدوده زیر نانومولار از خود نشان می‌دهد و یک سم قوی توپوایزومراز I است. همچنین فعالیت سیتو توکسیک قوی در برابر رده‌های سلولی سرطانی را نشان می‌دهد و به عنوان یک عامل ضد سرطان قوی شناخته شده است. تلاش‌های سنتزی با استفاده از داربست طبیعی لامارین‌ها برای طراحی عوامل ضدسرطان جدید انجام شده که به سنتز آنالوگ‌ها و یا طراحی هیبریدهایی نظیر لامارین D و کومبرستاتین (Combretastatin A4) درجهت تلاش برای بهبود خواص فیزیکوشیمیابی و توانایی مهار، منجر شده است (۱۶۱).

علاوه‌بر موارد یاد شده، جدول ۴ برخی از ترکیبات فعال که در مراحل مختلف کارآزمایی بالینی و پیش بالینی را نشان می‌دهد.

نتیجه‌گیری

در طول ده سال گذشته، اقیانوس‌ها اکتشاف‌ها، نوآوری‌های پزشکی هیجان‌انگیزی ارائه کرده‌اند. این ضرب المثل معروف که "سم را سم می‌کشد"، اساس کار محققان در پیدا کردن متابولیت‌های پزشکی از موجودات زنده بوده است. تأکید اصلی در جستجوی داروها به خصوص برای بیماری‌های مرگبار انسان نظیر سرطان و ایدز و سایر بیماری‌های سیستم ایمنی و داروهای مسکن برای درمان درد نوروپاتیک بوده است. از طریق تلاش‌های مشترک دریابی شرکت‌های دارویی و شیمیابی و محققان محیط‌های آکادمیک، تعدادی از محصولات طبیعی و ترکیبات امیدوار کننده شناسایی شده‌اند که یا مانند ضد داروهای سرطان، در حال حاضر در مراحل پیشرفت‌های کارآزمایی‌های بالینی بوده و یا

عروقی (VDA) نیز شناخته می‌شود و باعث اختلال عروق داخل تومور می‌گردد. دولاستاتین ۱۵، نسبت به دولاستاتین ۱۰ ابه طور مستقیم به دامنه توبولین وینکا متصل می‌شود. سماتوادوتین (LU-۱۰۳۷۹۳) به عنوان یک آنالوگ محلول در آب دولاستاتین ۱۵ تولید شد که با سیتو توکسیستی بیشتر در *in vitro* نسبت به ترکیب مادر خود، پلیمریزاسیون توبولین را مختل و دپلیمریزاسیون قبل از سرهنگی میکروتوبول‌ها و توقف چرخه سلولی در فاز M-G2 را القاء می‌نماید. متسافانه، در ارزیابی‌های فاز II کارآزمایی‌های بالینی برای ملانومای بدخیم، سرطان پستان و سرطان سلول غیر کوچک ریه، هیچ نتیجه قابل قبولی به دست نیامد. بنابراین، ارزیابی بالینی فعلی LU-۱۰۳۷۹۳ متوقف گردید. سیتاادوتین (ILX-6۵۱) یک نسل سوم صناعی آنالوگ دولاستاتین ۱۵ است که به صورت خوراکی، فعال است. سیتاادوتین به عنوان یک مهارکننده مونتاز توبولین شناخته شده است. البته این پتپیپید با یک مکانیسم عمل منحصر به فرد به طور بالقوه، متمایز با سایر تشییت کننده‌های میکرو توبول (تاسکسان‌ها و اپوتیلون‌ها) و مهار کننده‌های توبولین (آلکالوئیدهای وینکا و دولاستاتین‌های دیگر) اعمال اثر می‌نماید که با فرض مسلم به مهار هسته‌زایی میکروتوبول می‌پردازد. در حال حاضر در فاز II مطالعات بالینی برای بیماران مبتلا به سرطان سلول‌های غیر کوچک پیشرفت و یا متساتاتیک ریه و بیماران مبتلا به سرطان پروستات وابسته به هورمون، با سابقه درمان با دوستاکسل، بکار برده شده است.

علاوه بر سیتاادوتین برخی ترکیبات طبیعی دریابی دیگر که در فاز II کارآزمایی بالینی هستند نظری، آناباسین، پلینابولین یا پلیتیدپسین (*Aplidin*[®]), الیسیدپسین (*Zalypsis*[®]), *Irvalec*[®] و *Zalipssis*[®]

ET-۷۴۳ تحت نام تجاری Yondelis[®] برای درمان سارکومای بافت نرم مقاوم داروها توسط کمیسیون اروپا در ژوئیه ۲۰۰۷ مورد تأیید قرار گرفت. هالوکندرین-B و آنالوگ اربیولین مسیلات (E7389) که دارای یک ساختاری پلی‌اتر ماقرولیدی می‌باشد، فعالیت ضد سرطانی بالقوه‌ای را از خود نشان می‌دهند. از نظر مکانیسم اثر سمتیت سلولی، با یک مکانیسم منحصر بفردی متفاوت از تاسکسان و آلکالوئیدهای وینکا، موجب مهار قوی توبولین می‌گردد.

دولاستاتین ۱۰، یک مهار کننده قوی توبولین و توقف دهدله چرخه سلولی در متاباز بوده و مونتاز میکروتوبول‌ها را به شدت تحت تأثیر قرار می‌دهد. این ترکیب به آزمایش‌های کارآزمایی بالینی مرحله دوم پیشرفته نمود که گزارش‌های نا امیدکننده‌ای در یک مطالعه گروهی انکولوژی زینکولوژیک مبنی بر فعالیت ناچیز در بیماران کارسینومای تحملان حساس به پلاتین عود شونده و مبتلایان به آدنوکارسینومای متساتاتیک وابسته به هورمون به دست آمد و از ادامه کارآزمایی خارج گردید ولی خود، نقطه شروع منطقی طراحی داروهای صناعی با همان ستون TZT-۱۰۲۷ فقرات بود که در نهایت منجر به آنالوگ TZT-۱۰۲۷ گردید. TZT-۱۰۲۷ در دو مدل زنوگراف انسانی علیه سرطان‌های MX-1 پستان و LX-1 ریه در مؤثر واقع شده است. همچنین فعالیت ضدتوموری قوی علیه مراحل اولیه SBC-3/VEGF و SBC-3/Neo را از نشان می‌دهد. ظاهراً این ترکیب با تعامل با VEGF منجر به تجمع مقداری قابل توجهی اریتروسیت و افزایش آسیب به عروق خونی تومور و در نهایت، این آبشار به علت تخلیه اکسیژن و مواد مغذی ضروری، موجب نکروز تومور می‌گردد.

سوبلیدوتین یا آریستاتین PE، علاوه بر فعالیت بازدارندگی توبولین، به عنوان یک عامل اختلال دهنده

بنابراین، پلینابولین علاوه بر اثر آپوپتوز مستقیم بر سلول‌های توموری، به عنوان یک VDA که باعث القای کلپس انتخابی عروقی تومور می‌گردد؛ شناخته می‌شوند. سودوپتروسین A (PSA)، یک مهار کننده قوی فوربول میریستات استات می‌باشد که موجب التهاب موضعی، ثابت غشاء سلول، جلوگیری از رها شدن پروستاگلاندین و لوکوتربین‌ها از ماکروفازها در موش و مهار دگرانولاسیون لکوسیت‌های پلی‌مورفونوکلئار انسانی و شکل‌گیری فاگوزوم در سلول‌های Tetrahymena می‌گردد. یک آنالوگ ستری استروئیدی کونتینگاسترول *contignasterol* با اکسیژن فراوان در ساختار خود، جدا شده از اسفنج کارآزمایی‌های بالینی فاز II به عنوان یک داروی ضدالتهابی سرکوب کننده لکوسیت برای درمان آسم عمل می‌نماید.

از ترکیبات دریابی در ارزیابی بالینی فاز I، بروستاتین ۱ با میل ترکیبی بالا و بدون فعالیت پروموتینگ تومور به ایزوژیم‌های پروتئین کیناز C اتصال می‌یابد که ممکن است اساس مکانیسمی مشاهده شده برای هر دو فعالیت ضد سرطان و اینمی آن‌ها باشد. دیدمنین B یکی از معروف دپسی پیتیدهای جدا شده از آنتی‌ثئوپلاستیک، ضد ویروس و سرکوب کننده اینمی می‌باشد. از نظر مکانیسمی، دیدمنین B در فاکتور طویل‌سازی پروتئین باند شونده با GTP اعمال اثر می‌نماید. این ترکیب بیش از حد سمی، به عنوان یک عامل ضد ویروسی و یا سرکوب کننده سیستم اینمی بوده و در فاز I مطالعات بالینی به عنوان یک عامل ضد سرطان مفید بوده است. فاز II مطالعات بالینی آن نیز در

سودوپتروسین‌ها می‌باشد. آناباسین به عنوان آگونیست نسی و تحریک کننده انتخابی رسپتورهای نیکوتینیک a7 استیل کولین، در شرکت Taiho برای بیماری‌های آزایمر و اسکیزوفرنی در توسعه بالینی می‌باشد. نشان داده شده است که آناباسین موجب بهبود شناخت (cognition) و عملکرد یادگیری و حافظه‌های منفعل در هسته قاعده‌ای ماگنوسولولاریس لریونی در مدل حیوانی می‌گردد. آپلیدین، فعالیت آنتی توموری را در سلول‌های توموری کشت شده، نشان می‌دهد و نشان داده شده است با القاء استرس اکسیداتیو، موجب القاء آپوپتوز، با واسطه میتوکندری می‌شود. الیسیدپسین یک پیتید حلقوی جدید دریابی متعلق به ترکیبات خانواده کاهاالائیده است که موجب اختلال در غشای لیزوژوم و در نتیجه تشکیل واکوئل‌های بزرگ می‌گردد. این مکانیزم در میان عوامل ضد سرطان منحصر به فرد است و ممکن است موجب افزایش اسیدیته فضای داخل سلولی، که یک اثر تحریکی جهت آغاز شدن یک مسیر برای آپوپتوز است، گردد. زالیپسیس ۱، یک آکالالوئید جدید از پوست و مخاط نودبرانچ اقیانوس آرام از اسفنج‌ها و تونیکات‌های *Joruna funebris* و *renieramycins* گوانین‌ها در DNA متصل و با شکستن دو رشته، موجب مهار فاز S و آپوپتوز در سلول‌های سرطانی می‌گردد. سلول‌های با زن p ۵۳ جهش یافته یا فاقد ۵۳ به درمان با داروی زالیپسیس حساس‌تر هستند. پلینابولین (NPI-۲۳۵۸) یک آنالوگ کاملاً سنتز شده از یک ترکیب طبیعی تحت عنوان هالیمید (halimide)، به ناحیه مرزی بین α و β توبولین در نزدیکی سایت اتصال کلشی سین پیوند و پلیمریزاسیون توبولین را مهار می‌نماید که منجر به بی‌ثباتی ساختار اندوتیالی عروق تومور می‌گردد.

توپوایزومراز I است. همچنین فعالیت سیتو توکسیک قوی در برابر رده‌های مختلف سلول سرطانی را نشان می‌دهد و به عنوان یک عامل ضد سرطان قوی شناخته شده است. علاوه‌بر این ترکیبات، ترکیبات مختلفی وجود دارند که در مراحل پیش بالینی هستند.

همان‌طور که از مطالعات پیشین بر می‌آید، بسیاری از مطالعات متشر شده، مربوط به اسفنج‌ها و ترکیبات به دست آمده از آن می‌باشد و همچنین مطالعات بر روی کونوتوکسین‌ها و تونیکات‌ها نیز قابل توجه می‌باشد. البته این نمی‌تواند به این معنی باشد که جانداران دیگر دارای ارزش دارویی کمتری هستند یا از درجه اهمیت کمتری برخوردارند. با توجه به این موارد یاد شده، نویسنده‌گان بر این عقیده استوارند که دریا می‌تواند امید بخش کشف داروها و درمان بیمارانی باشند که از منابع زمینی قطع امید نموده‌اند.

همین‌طور که از تاریخچه دستیابی به این ترکیبات بر می‌آید، تلاش‌های اویلیه که منجر به جداسازی ترکیبات فعال گردیده‌اند، نقطه آغاز مراحل بعدی روند توسعه آن‌ها گردیده‌اند، لذا هر گونه تحقیقی با یک هدف مشخص، هر چند به ظاهر کوچک، می‌تواند سرآغاز کشف یک داروی جدید باشد. با توجه به سابقه چند دهه کمتر از تعداد انگلستان دست این علم در حیطه دریا، نسبت به سابقه چند هزار ساله آن‌ها در خشکی، می‌توان حدس زد که سرعت رشد آن تا چه حد دارای شتاب رو به جلو بوده و یا چقدر جای فعالیت و تحقیق در این زمینه وجود دارد.

References:

- Mizuno M, Ito Y, Morgan BP. Exploiting the nephrotoxic effects of venom from the sea anemone, *Phyllodiscus semoni*, to create a hemolytic uremic syndrome model in the rat. Mar Drugs 2012; 10(7):1582-604.
- Harvey A. Strategies for discovering drugs from previously unexplored natural products. Drug Discov Tod 2000; 5(7): 294-300.
- Glenn K. Venoms to Drugs: Translating Venom Peptides into Therapeutics. Aust Biochem 2013; 44(3):13-15.

شرف انجام است. مطالعات اولیه نشان داد که دیدمنین B موجب مهار پالمیتولیل پروتئین تیواستراز "palmitoyl protein thioesterase" به صورت غیر رقابتی می‌گردد. دیسکودرمولید یک لاکتون پلی هیدروکسیله از اسفنج *Discoderma dissolve* جدا شده است و یک عامل سرکوب کننده ایمنی و سیتو توکسیک است.

مطالعه این ترکیب در فاز I کارآزمایی بالینی در حال انجام است و مکانیسم آن نشان داده است که دیسکودرمولید قادر به ایجاد ثبات در میکروتوبول‌ها است. در سال ۱۹۹۸ شرکت داروسازی نوارتیس AG توسعه این ترکیب را به عنوان یک کاندید در درمان سرطان ثبت نمود. مانولید، یک سرکوبی ترپنوتئید جدا شده از اسفنج *Luffariella variabilis* اقیانوس هند و آرام است که یک ضد درد قوی و عامل ضد التهابی است. مانولید، از بهترین مهار کننده‌های PLA₂ از منابع طبیعی است که تا بحال مشخص شده است و در غلظت‌های کم موجب مهار کانال‌های کلسیم می‌گردد بدون اینکه هیچ اثری بر متابولیسم فسفو اینوزیتید داشته باشد. مانولید، توسط داروسازی Allergan در زمان فاز I مطالعات کار آزمایی بالینی برای درمان پسوریازیس، و سپس برای راه اندازی یک برنامه شیمی دارویی دارای مجوز شد.

لامارین D مهارکننده غیرانتخابی کینازهای (DYSRK1A, CK5, PIM1, GSK3, CDK1) در محدوده زیر نانومولار است و یک سم قوی

- 4.Tempone AG, Sartorelli P, Mady C, et al. Natural products to anti-trypanosomal drugs: an overview of new drug prototypes for *American Trypanosomiasis*. *Cardiovasc Hematol Agents Med Chem* 2007; 5(3):222-35.
- 5.Kijjoa A, Sawangwong P. Drugs and Cosmetics from the Sea. *Mar Drug* 2004; 2(2):73-82.
- 6.Jha RK, Zi-rong X. Biomedical Compounds from Marine organisms. *Mar Drug* 2004; 2(3):123-146.
- 7.Hay ME. The next wave in aquatic chemical ecology. *Jour Chem Ecol* 2002; 28(10):897-899.
8. McCarthy PJ, Pomponi SA. A search for new Pharmaceutical Drugs from marine organisms. *Marine Biomed Res* 2004; 22: 1-2.
- 9.William F. Marine Pharmaceuticals: Past, Present, and Future, *Oceanography* 2006; 19(2):110-119.
- 10.Donia M, Hamann MT. Marine natural products and their potential applications as anti infective agents. *Lancet Infect Dis* 2003; 3(6):338-48.
- 11.Sinko JJ, rajchard Z, Balounova L, et al. Biologically active substances from water invertebrates: a review. *Vet Med* 2012; (4): 177-184.
- 12.Simmons TL, Eric A, Kerry M, et al. Marine natural products as anticancer drugs. *Mol Cancer Ther* 2005; 4(2):333-342.
- 13.Faulkner DJ. Chemical Riches from the Ocean. *Chem Brit* 1995; 31(9):680-684.
- 14.Ramasamy MS, Manikandan S. Novel pharmacological targets from Indian cone snails. *Mini Rev Med Chem* 2011; 11(2):125-30.
- 15.Najafi A, Abolkheir A, Vahdat K, et al. Identification of Bioactive Agents and Immunomodulatory Factors from Seashells of the Persian Gulf. *ISMJ* 2010; 13(3):207-215.
- 16.Nabipour I, Najafi A, Bolkheir A. Anticancer and cytotoxic compounds from seashells of the Persian Gulf. *ISMJ* 2009; 12 (3):231-237.
- 17.Huang TC, Lee JF, Chen JY. Pardaxin, an antimicrobial peptide, triggers caspase-dependent and ROS-mediated apoptosis in HT-1080 cells. *Mar Drug* 2011; 9(10):1995-2009.
- 18.Hegyi B, Komáromi I, Nánási PP, et al. Selectivity problems with drugs acting on cardiac Na⁺ and Ca² channels. *Curr Med Chem* 2013; 20(20):2552-71.
- 19.Martinez A. Marine-derived drugs in neurology. *Curr Opin Investig Drugs* 2007; 8(7):525-30.
- 20.Alonso D, Khalil Z, Satkunanthan N, et al. Drugs from the sea: conotoxins as drug leads for neuropathic pain and other neurological conditions. *Mini Rev Med Chem* 2003; 3(7):785-7.
- 21.Faulkner D. Biomedical uses for natural marine chemicals. *J Oceanus* 1992; 35(1):29-35.
- 22.Munro MH, Blunt JW, Dumdei EJ, et al. The discovery and development of marine compounds with pharmaceutical potential. *J Biotechnol* 1999; 70(1):15-25.
- 23.Blunt JW, Copp BR, Munro MH, et al. Marine natural products. *Natural Product Reports* 2005; 22(1):15-61
- 24.Bergman W, Feeney RJ. Nucleosides of sponges. *J Org Chem* 1951; 16(6):981-987.
- 25.Molinski TF, Dalisay DS, Lievens SL, et al. Drug development from marine natural products. *Nat Rev Drug Discov* 2008; 8(1):69-85.
- 26.Faulkner DJ. Highlights of marine natural products chemistry (1972-1999). *Nat Prod Rep* 2000; 17(1):1-6.
- 27.Wratten SJ, Faulkner DJ. Carbonimidic dichlorides from the marine sponge *Pseudaxinyssa pitys*. *Jour Amer Chem Soc* 1977; 99(22):7367-68.
- 28.Mohebbi GH, Nabipour I, Vazirizadeh A. Neurotoxic Syndromes in Marine Poisonings; a Review. *ISMJ* 2014; 17(3): 451-475.
- 29.Lin YY, Risk M, Ray SM, et al. Isolation and structure of brevetoxin B from the "red tide" dinoflagellate *Ptychodiscus brevis* (*Gymnodinium breve*). *Jour Amer Chem Soc* 1981; 103(22):6773-75.
- 30.Hay ME. Marine chemical ecology: What's known and what's next?. *Jour Exp Mar Biol and Ecol* 1996; 200(1):103-134.
- 31.Look SA, Fenical W, Jacobs RS, et al. The pseudopterosins: Anti-inflammatory and analgesic natural products from sea whip *Pseudopterogorgia elisabethae*. *Proceedings of the National Academy of Science* 1986; 83(17):6238-40.
- 32.Mourão CB, Schwartz EF. Protease inhibitors from marine venomous animals and their counterparts in terrestrial venomous animals. *Mar Drug* 2013; 11(6):2069-112.
- 33.Carte BK. Biomedical potential of marine natural products. *Bio sci* 1996; 46: 271-286.
- 34.Faulkner DJ. Marine natural products. *Nat Prod Rep* 2002; 19(1):1-48.
- 35.Garg HS, Sharma T, Bhakuni DS, et al. An antiviral sphingosine derivative from green alga *Ulva fasciata*. *Tetrahedron lett* 1992; 33(12):1641-44.
- 36.Ali MS, Saleem M, Yamdagni R, et al. Steroid and antibacterial steroid glycosides from

- marine green alga *Codium iyengarii Borgesen*. *Nat Prod Lett* 2002; 16(6):407-13.
- 37.Tang HF, Yang-Hua Y, Yao XS, et al. Bioactive steroids from the brown alga *Sargassum carpophyllum*. *J Asian Nat Prod Res* 2002; 4(2):95-101.
- 38.Xu SH, Ding LS, Wang MK, et al. Studies on the Chemical Constituents of the Algae *Sargassum polycystum*, Youji Huaxue. *Chinese J Org Chem* 2002; 22: 138-140.
- 39.Wessels M, König GM, Wright AD. A new tyrosine kinase inhibitor from the marine brown alga *Stylopodium zonale*. *J Nat Prod* 1999; 62(6):927-30.
- 40.Gerwick WH, Fenical W. Ichthyotoxic and cytotoxic metabolites of the tropical brown alga *Stylopodium zonale*. *J Org Chem* 1981; 46(1):21-27.
- 41.Vasantha HR, Jaswanth A, Krishnaraj V, et al. *In vitro* snake venom detoxifying action of some marine algae of Gulf of Mannar, south-east coast of India. *Phytother Res* 2003; 17(10):1217-19.
- 42.Vanisree M, Subbaraju GV. Alcyonacean Metabolites VIII-Antibacterial metabolites from *Labophytum crassum* of the Indian Ocean. *Asian J Chem* 2002; 14(2):957-60.
- 43.Duh CY, Chien SC, Song PY, et al. New ncadinene sesquiterpenoids from the Formosan soft coral *Xenia Puerto galerae*. *J Nat Prod* 2002; 65(12):1853-6.
- 44.Jacobs RS, Culver P, Langdon R. Some pharmacological observations on marine natural products. *Tetrahedron* 1985; 41(6): 981-84.
- 45.Wang GH, Ahmed AF, Kuo YH, et al. Two new subergane-based sesquiterpenes from a Taiwanese gorgonian coral *Subergorgia suberosa*. *J Nat Prod* 2002; 65(7):1033-36.
- 46.Rudi A, Levi S, Benayahu Y, et al. Lemnaflavoside, a new diterpene glycoside from the soft coral *Lemnalia flava*. *J Nat Prod* 2002; 65(11):1672-74.
- 47.Iwashima M, Terada I, Okamoto K, et al. Tricycloclavulone and clavubicyclone, novel prostanoid-related marine oxylipins, isolated from the Okinawan soft coral *Clavularia viridis*. *J Org Chem* 2002; 67(9):2977-2981.
- 48.Najafi A. Book review: Medicinal Sponges of the Persian Gulf. *ISMJ* 2012; 15(1):81-83.
- 49.Kreuter MH, Leake RE, Rinaldi F, et al. Inhibition of intrinsic protein tyrosine kinase activity of EGF-receptor kinase complex from human breast cancer cells by the marine sponge metabolite (+)-aeroplysinin-1. *Comp Biochem Physiol B* 1990; 97(1):151-8.
- 50.Hinterding K, Knebel A, Herrlich P. Synthesis and biological evaluation of *aeroplysinin analogues*: a new class of receptor tyrosine kinase inhibitors. *Bioorg Med Chem* 1998; 6(8):1153-62.
- 51.Rodríguez-Nieto S, González-Iriarte M, Carmona R, et al. Antiangiogenic activity of aeroplysinin-1, a brominated compound isolated from a marine sponge. *FASEB J* 2002; 16(2):261-3.
- 52.Tasdemir D, Mallon R, Greenstein M, et al. Aldisine alkaloids from the Philippine sponge *Styliissa massa* are potent inhibitors of mitogen-activated protein kinase kinase-1 (MEK-1). *J Med Chem* 2002; 45(2):529-32.
- 53.Haefner B, Drugs from the deep: marine natural products as drug candidates. *Drug Discov Today* 2003; 8(12):536-44.
- 54.Breton JJ, Chabot-Fletcher MC. The natural product hymenialdisine inhibits interleukin-8 production in U937 cells by inhibition of nuclear factor- kappa B. *J Pharmacol Exp Ther* 1997; 282(1):459-66.
- 55.Roshak A, Jackson JR, Chabot-Fletcher M, et al. Inhibition of NF- kappa B-mediated interleukin-1 β stimulated prostaglandin E2 formation by the marine natural product hymenialdisine. *J Pharmacol Exp Ther* 1997; 283(2):955-61.
- 56.Lee RH, Slate DL, Moretti R, et al. Marine sponge polyketide inhibitors of protein tyrosine kinase. *Biochem Biophys Res Commun* 1992; 184(2):765-72.
- 57.Soriente A, De Rosa MM, Scettri A, et al. Manoalide. *Curr Med Chem* 1999; 6(5):415-31.
- 58.Escrig V, Ubeda A, Ferrandiz ML, et al. Variabilin: a dual inhibitor of human secretory and cytosolic phospholipase A2 with anti inflammatory activity. *J Pharmacol Exp Ther* 1997; 282(1):123-31.
- 59.Rorsener JA, Scheuer PJ. Ulapualids A and B, extraordinary antitumor macrolides from nudibranch egg masses. *J Am Chem Soc* 1986; 108:846-847.
- 60.Pina IC, Gautschi JT, Wang GY, et al. Psammaplins from the sponge *Pseudoceratina purpurea*: inhibition of both histone deacetylase and DNA methyltransferase. *J Org Chem* 2003; 68(16):3866-73.
- 61.Kim D, Lee S, Jung J, et al. Psammaplin A, a natural phenolic compound, has inhibitory effect on human topoisomerase II and is cytotoxic to cancer cells. *Anticancer Res* 1999; 19(5):4085-90.
- 62.Shim J, Lee H, Shin J, Kwon H. Psammaplin

- A, a marine natural product, inhibits aminopeptidase N and suppresses angiogenesis *in vitro*. *Cancer Lett* 2004; 203(2):163–9.
- 63.Diochot S, Lazdunski M. Sea anemone toxins affecting potassium channels. *Prog Mol Subcell Biol* 2009; 46:99-122
- 64.Bosmans F, Aneiros A, Tytgat J. The sea anemone *Bunodosoma granulifera* contains surprisingly efficacious and potent insect-selective toxins. *FEBS Lett* 2002; 532(1-2):131-4.
- 65.Yamaguchi Y, Hasegawa Y, Honma T, et al. Screening and cDNA Cloning of Kv1 Potassium Channel Toxins in Sea Anemones. *Mar Drug* 2010; 8(12):2893-905.
- 66.Narkowicz CK, Blackman AJ, Lacey E, et al. Convolutindole A and convolutamine H, new nematocidal brominated alkaloids from the marine bryozoan *Amathia convoluta*. *J Nat Prod* 2002; 65(6):938-41.
- 67.Jeong SJ, Higuchi R, Miyamoto T, et al. Bryoanthrathiophene, a new antiangiogenic constituent from the bryozoan *Watersipora subtorquata* (d'Orbigny, 1852). *J Nat Prod* 2002; 65(9):1344-5.
- 68.Prinsep MR, Blunt JW, Munro MH. New cytotoxic B-carboline alkaloids from the marine bryozoans *Cribricellina cibraria*. *J Nat Prod* 1991; 54(4):1068-76.
- 69.Favreau P, Stöcklin R. Marine snail venoms: use and trends in receptor and channel neuropharmacology. *Curr Opin Pharmacol* 2009; 9(5):594-601.
- 70.Violette A, Leonardi A, Piquemal D, et al. Recruitment of glycosyl hydrolase proteins in a cone snail venomous arsenal: further insights into biomolecular features of *Conus* venoms. *Mar Drug* 2012; 10(2):258-80.
- 71.Brady RM, Baell JB, Norton RS. Strategies for the development of conotoxins as new therapeutic leads. *Mar Drugs* 2013; 11(7):2293-313.
- 72.Bingham JP, Mitsunaga E, Bergeron ZL. Drugs from slugs--past, present and future perspectives of omega-conotoxin research. *Chem Biol Interact* 2010; 183(1):1-18.
- 73.Daly NL, Rosengren KJ, Henriques S, et al. NMR and protein structure in drug design: application to cyclotides and conotoxins. *Eur Biophys J* 2011; 40(4):359-70.
- 74.Pi C, Liu J, Wang L, et al. Soluble expression, purification and functional identification of a disulfide-rich conotoxin derived from *Conus litteratus*. *J Biotechnol* 2007; 128(1):184-93.
- 75.Kaas Q, Westermann JC, Halai R, et al. ConoServer, a database for conopeptide sequences and Structures. *Bioinformatics* 2008; 24(3):445-6.
- 76.Armishaw CJ, Dutton JL, Craik DJ, et al. Establishing regiocontrol of disulfide bond isomers of alpha-conotoxin ImI via the synthesis of N-to-C cyclic analogs. *Biopolymers* 2010; 94(3):307-13...
- 77.López-Vera E, Aguilar MB, Schiavon E, et al. Novel alpha-conotoxins from *Conus spurius* and the alpha-conotoxin EI share high-affinity potentiation and low-affinity inhibition of nicotinic acetylcholine receptors. *FEBS J* 2007; 274(15):3972-85
- 78.Neves J, Campos A, Osório H, et al. Conopeptides from Cape Verde *Conus crotchii*. *Mar Drugs* 2013; 11(6):2203-15.
- 79.Watters MR. Tropical marine neurotoxins: venoms to drugs. *Semin Neurol* 2005; 25(3):278-89.
- 80.Adams DJ, Berecki G. Mechanisms of conotoxin inhibition of N-type (Ca (v) 2.2) calcium channels. *Biochim Biophys Acta* 2013; 1828(7):1619-28
- 81.Wu X, Wu Y, Zhu F, et al. Optimal cleavage and oxidative folding of α -conotoxin TxIB as a therapeutic candidate peptide. *Mar Drug* 2013; 11(9):3537-53.
- 82.Näreja K, Näslund J. Selective targeting of G-protein-coupled receptor subtypes with venom peptides. *Acta Physiol (Oxf)* 2012; 204(2):186-201.
- 83.Zandi K, farsangi M, Nabipour I, et al. Isolation and purification of a novel anticancer 60 K daltons protein from the Persian Gulf sea hare, *Aplysia Dactylomela*. *ISMJ* 2004; 6 (2):97-103.
- 84.Rajaganapathi J, Kathiresan K, Singh TP. Purification of Anti-HIV Protein from Purple Fluid of the Sea Hare *Bursatella leachii de Blainville*. *Mar Biotechnol (NY)* 2002; 4(5):447-53.
- 85.Domínguez-Pérez D, Diaz-Garcia CM, García-Delgado N, et al. Insights into the toxicological properties of a low molecular weight fraction from *Zoanthus sociatus*(Cnidaria). *Mar Drug* 2013; 11(8):2873-81.
- 86.Taheri N, Mohebbi G, Vazirizadeh A, et al. The toxinology of jellyfishes; a systematic review. *ISMJ* 2013; 16(5):359-379.
- 87.Taheri N, Mohebbi G, Vazirizadeh A, et al. Clinical manifestations and managements in jellyfish envenomation; A systematic review. *ISMJ* 2013; 16 (5):338-358.

- 88.Rocha J, Peixe L, Gomes NC, et al. Cnidarians as a Source of New Marine Bioactive Compounds—An Overview of the Last Decade and Future Steps for Bioprospecting. *Marine Drugs* 2011; 9(10):1860-1886.
- 89.Fujita M, Nakao Y, Matsunaga S, et al. Sodium 1-(12-hydroxy) octadecanyl sulfate, an MMP2 inhibitor, isolated from a tunicate of the family Polyclinidae. *J Nat Prod* 2002; 65(12):1936-8.
- 90.Torres YR, Bugni TS, Berlinck RG, et al. Sebastianines A and B, novel biologically active pyridoacridine alkaloids from the Brazilian ascidian *Cystodytes dellechiajei*. *J Org Chem* 2002; 67(15):5429-32.
- 91.Jang WS, Kim KN, Lee Y S, et al. Halocidin: a new antimicrobial peptide from hemocytes of the solitary tunicate *Halocynthia aurantium*. *FEBS Lett* 2002; 521(19):81-86.
- 92.Kang H, Fenical W. Polycarpine dihydrochloride: a cytotoxic dimeric disulfide alkaloid from the Indian Ocean ascidian *Polycarpa clavata*. *Tetrahedron Lett* 1996; 37(14):2369-72.
- 93.Noguchi T, Onuki K, Arakawa O. Tetrodotoxin Poisoning Due to Pufferfish and Gastropods, and Their Intoxication Mechanism. *ISRN Toxicol* 2011; 276939.
- 94.Moore KS, Wehrli S, Roder H, et al. Squalamine: an aminosterol antibiotic from the shark. *Proc Natl Acad Sci* 1993; 90(4):1354-8.
- 95.Rabbani O, Bargahi A. The effect of antiangiogenesis proteins, isolated from shark cartilage, on chick chorioallantoic membrane. *ISMJ* 2007; 10(1):1-8.
- 96.Jafari M, Mohebbi G, Vazirizadeh A, et al. Medical Management in Stonefish Envenomation in Bushehr Port. *ISMJ* 2014; 17 (3):496-505.
- 97.Jafari M, Mohebbi GH, Vazirizadeh , et al. The injuries with stonefish; toxinology, clinical presentations and treatment. *ISMJ* 2014; 16(6): 493-507.
- 98.Newman DJ, Cragg GM, Battershill CN. Therapeutic agents from the sea: biodiversity, chemo-evolutionary insight and advances to the end of Darwin's 200th year. *Diving Hyperb Med* 2009; 39(4):216–225.
- 99.Absalon MJ, Smith FO. Treatment strategies for pediatric acute myeloid leukemia. *Expert Opin Pharmacother* 2009; 10(1):57-79.
- 100.Mayer AM, Glaser KB, Cuevas C, et al. The odyssey of marine pharmaceuticals: a current pipeline perspective. *Trends Pharmacol Sci*. 2010; 31(6):255-65.
- 101.Whitley R. Neonatal herpes simplex virus infection. *Curr Opin Infect Dis* 2004; 17(3):243–246.
- 102.Olivera BM, Cruz LJ. Conotoxins, in retrospect. *Toxicon* 2001; 39(1):7–14.
- 103.Miljanich GP. Ziconotide: neuronal calcium channel blocker for treating severe chronic pain. *Curr Med Chem* 2004; 11(23):3029–3040.
104. Rigo FK, Trevisan G, Rosa F, et al. Spider peptide Pho1 β induces analgesic effect in a model of cancer pain. *Cancer Sci* 2013; 104(9):1226-30.
- 105.Williams JA, Day M, Heavner JE. Ziconotide: an update and review. *Expert Opin Pharmacother* 2008; 9(9):1575-83.
- 106.Wang YX, Gao D, Pettus M, et al. Interactions of intrathecally administered ziconotide, a selective blocker of neuronal N-type voltage-sensitive calcium channels, with morphine on nociception in rats. *Pain* 2000; 84(2-3):271-81.
- 107.Rinehart K, Holt T, Fregeau N, et al. Ecteinascidins 729, 743, 745, 759A, 759B, and 770: potent antitumor agents from the Caribbean tunicate *Ecteinascidia turbinata*. *J Org Chem* 1990; 55(15):4512–5.
108. Rinehart KL. Antitumor Compounds from Tunicates. *Med Res Rev* 2000; 20(1):1-27.
109. Zewail-Foote M, Hurley LH. Ecteinascidin 743: A Minor Groove Alkylator that Binds DNA Toward the Major Groove. *J Med Chem* 1999; 42(15):2493-2497.
- 110.Corey EJ, David YG, Robert S, et al. Enantioselective total synthesis of ecteinascidin743. *J. Am Chem Soc* 1996; 118(38):9202-03.
- 111.Minuzzo M, Marchini S , Broggini M, et al. Interference of transcriptional activation by the antineoplastic drug ecteinascidin-743. *Proc Nat Acad Sci* 2000; 97(12):6780–84.
- 112.Li WW, Takahashi N, Jhanwar S, et al. Sensitivity of soft tissue sarcoma cell lines to chemotherapeutic agents: identification of ecteinascidin-743 as a potent cytotoxic agent. *Clin Cancer Res* 2001; 7(9):2908-11.
- 113.Verschraegen CF, Glover K. ET-743(PharmaMar/NCI/Ortho Biotech). *Curr Opin Investig Drugs* 2001; 2(11):1631-8.
- 114.Uemura D, Takahashi K, Yamamoto T, et al. Norhalichondrin A: an antitumor polyether macrolide from a marine sponge. *J Am Chem Soc* 1985; 107(16):4796–98.

- 115.Jackson KL, Henderson JA, Phillips AJ. The Halichondrins and E7389. *Chem Rev* 2009; 109(7):3044-79.
- 116.Fodstad O, Breistøl K, Pettit GR, et al. Comparative antitumor activities of halichondrins and vinblastine against human tumor xenografts. *J Exp Ther Oncol* 1996; 1(2):119-25.
- 117.Okouneva T, Azarenko O, Wilson L, et al. Inhibition of centromere dynamics by eribulin (E7389) during mitotic metaphase. *Mol Cancer Ther* 2008; 7(7):2003-11.
- 118.Bai RL, Paull KD, Herald CL, et al. Halichondrin B and homohalichondrin B, marine natural products binding in the Vinca domain of tubulin. Discovery of tubulin-based mechanism of action by analysis of differential cytotoxicity data. *J Biol Chem* 1991; 266(24):15882-9.
- 119.Kuznetsov G, Towle MJ, Cheng H, et al. Induction of morphological and biochemical apoptosis following prolonged mitotic blockage by halichondrin B macrocyclic ketone analog E7389. *Cancer Res* 2004; 64(16):5760-6.
- 120.Cooper A, Salomon R. Total synthesis of halichondrins: enantioselective construction of a homochiral pentacyclic C1-C15 intermediate from D-ribose. *Tetrahedron Lett* 1990; 31(27):3813-6.
- 121.Tan AR, Rubin EH, Walton DC. Phase I study of eribulin mesylate administered once every 21 days in patients with advanced solid tumors. *Clin Cancer Res*. 2009; 15(12):4213-9.
- 122.Vahdat LT, Pruitt B, Fabian CJ, et al. Phase II study of eribulin mesylate, a halichondrin B analog, in patients with metastatic breast cancer previously treated with an anthracycline and a taxane. *J Clin Oncol* 2009; 27(18):2954-61.
- 123.Chi H, Demeke D, Kang F, et al. Synthetic studies on the marine natural product halichondrins. *Pure Appl Chem* 2003; 75(1):1-17.
- 124.Pettit GR, Kamano Y, Herald CL, et al. The isolation and structure of a remarkable marine animal antineoplastic constituent: dolastatin 10. *J Am Chem Soc* 1987; 109(22):6883-5.
- 125.Bai R, Pettit GR, Hamel E. Dolastatin 10, a powerful cytostatic peptide derived from a marine animal. Inhibition of tubulin polymerization mediated through the Vinca alkaloid binding domain. *Biochem Pharmacol* 1990; 39(12):1947-49.
- 126.Luesch H, Moore RE, Paul VJ, et al. Isolation of dolastatin 10 from the marine cyanobacterium *Symploca* species VP642 and total stereochemistry and biological evaluation of its analogue symplostatin 1. *J Nat Prod* 2001; 64(7):907-10.
- 127.Pitot HC, McElroy EA Jr, Reid JM, et al. Phase I trial of dolastatin-10(NSC 376128) in patients with advanced solid tumors. *Clin Cancer Res* 1999; 5(3):525-31.
- 128.Hoffman M, Blessing J, Lentz S. A phase II trial of dolastatin-10 in recurrent platinum-sensitive ovarian carcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol* 2003; 89(1):95-8.
- 129.Vaishampayan U, Glode M, Du W, et al. Phase II Study of Dolastatin 10 in patients with hormone-refractory metastatic prostate adenocarcinoma. *Clin Cancer Res* 2000; 6(11):4205-8.
- 130.Kobayashi M, Natsume T, Tamaoki S, et al. Antitumor activity of TZT-1027, a novel dolastatin 10 derivative. *Jpn J Cancer Res* 1997; 88(3):316-27.
- 131.Watanabe J, Natsume T, Kobayashi M. Comparison of the antivascular and cytotoxic activities of TZT-1027 (Soblidotin) with those of other anticancer agents. *Anticanc Drug* 2007; 18(8):905-11.
- 132.Villalona-Calero MA, Baker SD, Hammond L, et al. Phase I and pharmacokinetic study of the water-soluble dolastatin 15 analog LU103793 in patients with advanced solid malignancies. *J Clin Oncol* 1998; 19(8):2770-9.
- 133.Ray A, Okouneva T, Manna T, et al. Mechanism of action of the microtubule-targeted antimitotic depsipeptide tasidotin (formerly ILX651) and its major metabolite tasidotin C-carboxylate. *Cancer Res* 2007; 67(8):3767-76.
- 134.Ebbinghaus S, Hersh E, Cunningham CC, et al. Phase II study of synthadotin (SYN-D; ILX651) administered daily for 5 consecutive days once every 3 weeks (qdx5q3w) in patients (Pts) with inoperable locally advanced or metastatic melanoma. *Jour Clin Oncol* 2004; 22(14):7530.
- 135.Kem W, Soti F, Wildeboer K, et al. The Nemertine Toxin Anabaseine and Its Derivative DMXBA (GTS-21): Chemical and Pharmacological Properties. *Mar Drug* 2006; 4(3):255-273.
- 136.Buccafusco JJ, Letchworth SR, Bencherif M, et al. Long-lasting cognitive improvement with nicotinic receptor agonists: mechanisms of pharmacokinetic-pharmacodynamic discordance. *Trends Pharmacol Sci* 2005; 26(7):352-60.

- 137.Thinschmidt JS, Frazier CJ, King MA, et al. Septal innervation regulates the function of alpha7 nicotinic receptors in CA1 hippocampal interneurons. *Exp Neurol* 2005;195(2):342-52.
- 138.Shimohama S. Nicotinic receptor-mediated neuroprotection in neurodegenerative disease models. *Biol. Pharm. Bull.* *Biol Pharm Bull* 2009; 32(3):332-6.
- 139.Pavlov VA, Ochani M, Yang LH, et al. Selective alpha7-nicotinic acetylcholine receptor agonist GTS-21 improves survival in murine endotoxemia and severe sepsis. *Crit Care Med* 2007; 35(4):1139-44.
- 140.Cai B, Chen F, Ji Y, et al. Alpha7 cholinergic-agonist prevents systemic inflammation and improves survival during resuscitation. *J Cell Mol Med* 2009; 13(9):3774-85.
- 141.Lithgow-Bertelloni AM, Rinehart KL. "Dehydrodideamin B." U.S. Patent No 1998: P. 834:586.
- 142.Nuijen B, Bouma M, Manada C, et al. Pharmaceutical development of anticancer agents from marine sources. *Anticancer Drug* 2000; 11(10):793-811.
- 143.García-Fernández LF, Losada A, Alcaide V, et al. Aplidin induces the mitochondrial apoptotic pathway via oxidative stress mediated JNK and p38 activation and protein kinase C. *Oncogene* 2002; 21(49):7533-7544.
- 144.Cuadrado A, Gonzalez L, Suarez Y, et al. JNK activation is critical for Aplidin-induced apoptosis. *Oncogene* 2004; 23(27):4673-80.
- 145.Biscardi M, Caporale R, Balestri F, et al. VEGF inhibition and cytotoxic effect of aplidin in leukemia cell lines and cells from acute myeloid leukemia. *Ann Oncol* 2005; 16(10):1667-74..
- 146.Erba E, Serafini M, Gaipa G, et al. Effect of aplidine in acute lymphoblastic leukaemia cells. *Br J Cancer* 2003; 89(4):763-73.
- 147.Urdiales J, Morata P, Nunez De Castro I, et al. Antiproliferative effect of dehydrodideamin B (DDB), a depsipeptide isolated from mediterranean tunicates. *Cancer Lett* 1996; 102(1-2):31-7.
- 148.Hamann MT, Scheuer PJ, Kahalalide F: A bioactive depsipeptide from the sacoglossan mollusk *Elysia rufescens* and the green alga *Bryopsis sp.* *J Am Chem Soc* 1993; 115(13):5825-26.
- 149.Ling YH, Aracil M, Jimeno J, et al. Molecular pharmacodynamics of PM02734(elisidepsin) as single agent and in combination with erlotinib; synergistic activity in human non-small cell lung cancer cell lines and xenograft models. *Eur J Cancer* 2009; 45 (10):1855-64.
- 150.Leal JF, García-Hernández V, Moneo V, et al. Molecular pharmacology and antitumor activity of Zalypsis in several human cancer cell lines. *Biochem Pharmacol* 2009; 78(2):162-70.
- 151.Kanoh K, Kohno S, Katada J, et al. Phenylahistin: A new mammalian cell cycle inhibitor produced by *Aspergillus ustus*. *Biosci Biotechnol Biochem* 1999; 63(6):1130-3.
- 152.Nicholson B, Lloyd GK, Miller BR, et al. NPI-2358 is a tubulin-depolymerizing agent: in-vitro evidence for activity as a tumor vascular-disrupting agent. *Anticanc Drug* 2006; 17(1):25-31.
- 153.Montesinos MC, Gadangi P, Longaker M, et al. Wound healing is accelerated by agonists of adenosine A2 (G alpha s-linked) receptors. *J Exp Med* 1997; 186(9):1615-20.
- 154.Burgoyne DL, Andersen RJ, Allen TM, et al. Contignasterol, a highly oxygenated steroid with the unnatural 14.beta. configuration from the marine sponge *Petrosia contignata* 1899 Thiele. *J Org Chem* 1992; 57(2):525-528.
- 155.De Vries DJ, Beart PM. Fishing for Drugs from the Sea: Status and Strategies. *Trends Pharmacol Sci* 1995; 16(8):275-9.
- 156.Nabipour I, edithor. Marine Medicine. Ist ed. Bushehr: Bushehr Univ Med Sci Press; 2008: p. 157-165.
- 157.Rinehart KL, Kishore V, Bible KC, et al. Didemnins and Tunichlorin: Novel Natural Products from the Marine Tunicate *Trididemnum solidum*. *J Nat Prod* 1988; 51(3):624.
- 158.Crews CM, Lane WS, Schreiber SL. Didemnin binds to the protein palmitoyl thioesterase responsible for infantile neuronal ceroid lipofuscinosis. *Proc Natl Acad Sci* 1996; 93(9):4316-9.
- 159.Vera M, Joullie MM. Natural products as probes of cell biology: 20 years of didemnin research. *Med Res Rev* 2002; 22(2):102-45.
- 160.Potts BC, Faulkner DJ, Jacobs RS. Phospholipase A2 Inhibitors from Marine Organisms. *J Nat Prod* 1992; 55(12):1701-17.
- 161.Neagoie C, Vedrenne E, Buron F, et al. Synthesis of chromeno[3,4-b]indoles as Lamellarin D analogues : A novel DYRK1A inhibitor class. *Eur J Med Chem.* 2012; 49:379-96.

Review Article

The Sea, the Future Pharmacy

GH. Mohebbi^{1*}, I. Nabipour¹, A. Vazirizadeh²

¹*Department of Marine Toxinology, the Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, the Persian Gulf Biomedical Research Center, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, IRAN*

²*Department of Marine Biotechnology, The Persian Gulf Research and Studies Center, The Persian Gulf University, Bushehr, IRAN*

(Received 10 May, 2014 Accepted 20 Jun, 2014)

Abstract

Background: The oceans as ‘mother of origin of life’ are a unique source that provide a various collection of natural products from sponges, tunicates, bryozoans, algae and molluscs as well as cyanobacteria and the other marine organisms. In the past few decades, a significant number of marine natural products with potent pharmacological properties have been discovered from these organisms. Here, we evaluate the history of drug discovery and their development, from sea natural compounds, providing an outlook into the future.

Material and Methods: For our aims, we collected the data for this review by searching pubmed (in 2014. 26.06), Marine Lit in addition to archives of ISMJ site through google. Search terms were “marine venoms to drugs” and “marine bioactive compounds” for pubmed, and a total of 69 papers were found, that 5+ more related articles were selected. From Search terms of “marine bioactive compounds to drugs” and “marine bioactive compounds” in Marine Lit were obtained, 67 and 105 English-language papers, respectively; that in the end 99 articles were selected. In addition from search for “marine bioactive compounds in bpums or ISMJ” 11 related publications were selected.

Results: At the present time, specific bioactive compounds such as cytarabine are accessible in market; some of them are present in different phases of the clinical trials, Phase I, Phase II or Phase III, as well as in the preclinical pipeline, or either expected to be approved soon. Many marine products are useful for cancer, chronic pains, infectious diseases, acquired immune deficiency syndrome (AIDS), arthritis, inflammations, and the other therapeutic paybacks.

Conclusion: The authors believe that the sea can be a promising drug discovery for patients who have disappointed and give up of land resources. History of these compounds shows that initial efforts that led to the isolation of active compounds; can be the start point for the next stage of their development. Therefore, any research with a certain purpose, though seemingly small, can be a preface to the discovery of a new drug. A comparison as the antiquity of a few decades the pharmaceutical science with marine resources, than their several thousand years antiquity in the mainland, Can guess “What has accelerated the speed of their progress”.

Key words: marine natural products, marine drugs, pharmacological properties

*Address for correspondence: The Persian Gulf marine biotechnology research center, the Persian Gulf biomedical research center, Bushehr University of medical sciences, Bushehr, Iran. Email: mohebbihsn@yahoo.com