



فعالیت‌های زیستی متابولیت‌های ثانویه راسته زوآنتايدهای دریایی (Zoanthids)

زهراء مینی خوئی^{۱*}، زینب جان‌احمدی^۱، ایرج نبی‌پور^۱

^۱ مرکز تحقیقات زیست‌فناوری دریایی خلیج فارس، پژوهشکده علوم زیست‌پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۴/۷/۲۵ - پذیرش مقاله: ۹۴/۸/۱۰)

چکیده

شاخص سینیدرایا، یک گروه بزرگ، متنوع و از نظر اکولوژیکی مهم از بی‌مهرگان دریایی هستند که سوموم قوی تولید می‌کنند. تعداد بسیاری از ترکیبات طبیعی دریا شناخته شده از شاخص سینیدرایا مربوط به کلاس آنتوزوا هستند. در میان آنتوزوا، راسته زوآنتايدهای قرار گرفته‌اند که بی‌مهرگانی ساکن به شکل کلتبی و اغلب رنگی هستند و ترکیبات متنوع سیتولیتیک، نورونوکسیک و کاردیوتوکسیک تولید می‌کنند. زوآنتايدهای، با دارا بودن پالی توکسین‌ها، در میان سمعی ترین موجودات دریایی شناخته شده هستند. علاوه بر این، غلظت بالایی از آکالوئیدهای زوآنتامین از این گروه استخراج شده است. آکالوئیدهای زوآنتامین که بیش از بیست سال از زمان شناسایی آن‌ها می‌گذرد، دامنه وسیعی از فعالیت‌های زیستی را از خود نشان می‌دهند. بهترین و شناخته شده‌ترین فعالیت زیستی مشتقات زوآنتامین، مانع از تحلیل استخوان و افزایش تشکیل توده استخوان است.

واژگان کلیدی: کلاس آنتوزوا، راسته زوآنتايدهای، ترکیبات طبیعی دریا

* پژوهش، مرکز تحقیقات زیست‌فناوری دریایی خلیج فارس، پژوهشکده علوم پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

E-mail: zamini.41@gmail.com

* این پژوهه با حمایت‌های بنیاد ملی نخبگان در قالب برنامه پسادکتری جایزه علامه طباطبائی انجام پذیرفت.

مقدمه

دریاها، بزرگ‌ترین اکوسیستم‌های طبیعی کره زمین بوده و زندگی دریایی به شدت تحت تأثیر عوامل فیزیکی بسیاری مانند جریان دریایی جزر و مد، موج، دما، فشار و شدت نور است (۱). رویارویی با شرایط متغیر و سخت دریایی، موجودات این اکوسیستم را به تولید مولکول‌های زیستی متنوع و پیچیده با عملکردهای ویژه مجبور کرده است (۲). سینیداریاها، اسفنج‌ها و بسیاری از نرم‌تنان ساکن دریا، جانواری با بدن نرم و قادر دفاع فیزیکی سخت و محکم هستند که برای محافظت از خود اغلب دفاع شیمیایی را انتخاب می‌کنند. این جانوران از طریق تولید ترکیبات شیمیایی سمی، شکار خود را صید می‌کنند و یا در برابر شکارچیان از خود دفاع می‌کنند (۳). در میان سینیداریاها، تحقیقات وسیعی بر روی سموم و ترکیبات شیمیایی کلاس آنتوزوا (*Anthozoa*) صورت گرفته است و دامنه گسترده‌ای از متابولیت‌های ثانویه با فعالیت‌های زیستی منحصر به فرد از این گروه شناسایی شده است (۴). مقالات موروری مفصل از نتایج تحقیقات صورت گرفته روی راسته‌های مختلف کلاس آنتوزواها انتشار یافته است (۵)، این در حالی است که جمع‌بندی‌های صورت گرفته بر روی راسته زوآنتایدها (*Zoanthidea*) بسیار محدود است.

در این مطالعه ما سعی داریم تا موروری بر مطالعات اخیر انجام شده بر روی متابولیت‌های ثانویه و فعالیت‌های زیستی راسته زوآنتایدها داشته باشیم.

Zoanthidea ویژگی‌های زیستی راسته زوآنتاید راسته زوآنتایدها، یکی از راسته‌های شاخه سینیداریاها، کلاس آنتوزوا، زیر کلاس هگزاکورالیا

Subclass: Order: Zoanthidea)
Phylum .**Class**: Anthozoa Hexacorallia
(Cnidaria) هستند (۶). جانوران این راسته فاقد اسکلت و معمولاً به صورت کلپهای ساکن هستند. اعضاء این راسته در مناطق معتدل و گرمسیری اقیانوس هند، آرام و اطلس پراکنش دارند (۷). تولید مثل این جانوران به دو روش جنسی و غیرجنسی صورت می‌گیرد. پولیپ لوله‌ای شکل و تقارن شعاعی دارند (۸). تانتاکول‌ها در قسمت سر قرار گرفته و غذا را به سمت صفحه دهانی و دستگاه گوارش هدایت می‌کنند. در هنگام خطر، تانتاکول‌ها به داخل منقبض می‌شوند (۹). راسته زوآنتاید اغلب حاوی میکروجلبک‌های همزیست هستند که انرژی مورد نیاز این جانوران، از طریق فتوسنتز، در اختیارشان قرار می‌دهند. میکروجلبک‌های داینوفلاژله همچنین نقش مهمی در بیوسنتز بعضی از متابولیت‌های ثانویه موجود در این جانوران دارند (۱۰).

ترکیبات طبیعی استخراج شده از راسته زوآنتایدها
ترکیبات طبیعی متنوعی از گونه‌های مختلف راسته زوآنتاید جداسازی شده است. این ترکیبات شامل: ۱. زوآنتامین‌ها (*Zoanthamine*)، که یک آکالالوئید جداسازی شده از زوآنتوس‌ها است (۱۱ و ۱۲). ۲. زوآنتوسترون (*Zoanthusterone*), که یک اکدیستروئید ecdysteroid (هورمون پوست‌اندازی در طی نمو لاروی) است که از گونه‌های زوآنتوس استخراج شده است (۱۳). ۳. پروستاگلاندین‌ها (*Prostaglandins*), مانند PGA2 که از گونه *Palythoa kochii* جداسازی شده و مشابه پاکلیتاکسل (paclitaxel)، پایدار کننده میکروتوبول‌ها است (۱۴). ۴. زوآنتوگزانتین (*Parazoanthus*)، که از

میزانی هستند که نقش کوچکی در تأثیر نهایی ترکیبات تکمیل شده دارند (۱۹).

زوآناتامین‌ها و فعالیت‌های زیستی آن‌ها

ضداستئوپروز

بیشترین مطالعات صورت گرفته بر روی فعالیت زیستی آلکالوئیدهای زوآناتامین مربوط به تأثیرات ضداستئوپروز آن‌ها است. استئوپروز، یک سری مکانیسم‌های پاتولوژی متعدد و همگراست که موجب از دست رفتن تراکم و زوال ساختمان استخوان می‌شود. اثرات آنتی استئوپروتیک آلکالوئیدهای زوآناتامین اولین بار در سال ۱۹۹۶ توسط ایمرا (Uemura) و همکاران گزارش شد (۲۰). نورزوآناتامین و نمک هیدروکلراید آن از بروز علائم استئوپروز در شرایط *In vivo* در موش‌های اوراکتومی جلوگیری کردند و باعث تضعیف روند کاهش تراکم استخوان و افزایش استحکام و توده استخوان شدند. چندین مکانیسم برای اثرات ضد استئوپروزی این ترکیبات مطرح شده است. این دو ترکیب مشابه عمل استروژن، تولید ایترولوکین IL-6 را مهار می‌کنند. نورزوآناتامین و نمک هیدروکلراید آن در شرایط *In vitro*، ترشح IL-6 از سلول‌های پراستئوبلاست را به ترتیب در غلظت‌های ۱۳ و ۴/۶ میکروگرم بر میلی‌لیتر مهار کردند. اگرچه، در شرایط *In vitro* نمک هیدروکلراید نورزوآناتامین تأثیری بر شکل‌گیری استئوکلاست نداشت و همچنین ترشح IL-6 نیز در شرایط *In vivo* مهار نشد. این دو نکته به همراه عدم افزایش وزن رحم در موش‌های اوراکتومی، این نکته را به ذهن می‌رساند که مکانیسم عمل آلکالوئیدهای زوآناتامین‌ها متمایز از استروژن است. مکانیسم دیگری که در اثرات آنتی استئوپروتیک این‌ها نقش دارد افزایش آزادسازی کلژن و افزایش

axinellae جداسازی شده و فعالیت آنتی کولین استراز دارد (۱۵). ۵ پالی توکسین (palytoxin)، معروف‌ترین ترکیب جداسازی شده از اعضاء راسته زوآناتاید که نخستین بار از گونه‌های *Palythoa* جداسازی شد و از معروف‌ترین ترکیبات سمی این راسته می‌باشد (۱۶).

Zoanthamine‌ها

زوآناتامین‌ها، گروه‌های آلکالوئیدی هستند. آلکالوئیدها، ترکیبات نیتروژن‌دار هستند که از اسیدهای آمینه آروماتیک مانند تریپتوفان و تیروزین و یا آلفاکاتیک مانند لیزین مشتق شده‌اند. زوآناتامین‌ها، نخستین بار در سال ۱۹۸۴ از یک گونه *Zoanthus sp.* از سواحل هند شناسایی شدند. در گام‌های بعدی، دانشمندان ژاپنی در سال ۱۹۹۵ پنج زوانتومین جدید به نام، نورزوآناتامین norzoanthamine اکسیزوآناتامین norzoanthaminone سایکلوزوآناتامین oxyzoanthamin و اپی‌نورزوآناتامین cyclozoanthamine epinorzoanthamine این گروه‌ها فعالیت‌های سیتو توکسیک قوی مشاهده شد. نورزوآناتامین‌ها به دلیل فعالیت مهارکنندگی IL-6 به عنوان دارو برای درمان پوکی استخوان مورد توجه قرار گرفته‌اند (۱۸). یکی از عواملی که درک بیوسنتر آلکالوئیدهای زوآناتامین‌ها را پیچیده‌تر می‌سازد، نقش جلیک دینوفلازله همزیست در زوآناتایدها است. در آزمایشی از کشت خالص جلیک‌های همزیست زوگراناتلا، ترکیبی با نام زوزآنتلامین Zooxanthellamine NMR نشان داد، این ترکیب ساختاری کاملاً مشابه با زوآناتامین‌ها دارد. تشابه قابل ملاحظه میان زوزآنتلامین و زوآناتامین‌ها این شباهه را ایجاد می‌کند که آیا زوآناتایدها مسئول اصلی تولید زوآناتامین‌ها هستند یا آن‌ها تنها

بسیار انتخابی بودند و مهار تجمع پلاکتی را تنها در حضور کلائزن ۵/۰ میکرومولار انجام دادند و در حضور اسید آراشیدونیک و ترومیین فعالیت نداشتند. چنین فعالیت انتخابی نقش بسیار مهمی در درمان بیماری‌های قلبی و عروقی دارد (۲۵).

پروستاگلاندین‌ها Prostaglandins و فعالیت‌های زیستی آن‌ها

پروستاگلاندین‌ها، یک کلاس از چربی‌ها با پتانسیل کاربرد دارویی هستند. این ترکیبات از اسید پروستانوئیک مشتق شده‌اند. هان (Han) و همکاران در سال ۲۰۰۶، هنگامی که به دنبال ترکیبات شبه پاکلی‌تاکسل بودند دو پرستاگلاندین ۲ PGA2 و PGB2 را در یک گونه *Palythoa kochii* شناسایی کردند. پاکلی‌تاکسل‌ها دارای اثر پایدارکننده میکروتوبول‌ها است و از دیلیمیریزاسیون مجدد رشته‌های دوکی که حین تقسیم سلولی تشکیل می‌شوند جلوگیری می‌کند. این عمل سبب مهار دویاره‌سازی شبکه توبولی و تشکیل دسته‌های غیرعادی میکروتوبولی در سلول می‌شود. غلظت ۳۰ میکرومولار از PGA2، از طریق تجزیه فاکتور رشد عصبی در طول ۲۴ ساعت سبب القاء فرآیندهای نورونی در سلول‌های pheochromocytoma cell (PC12) line موش شد. این فعالیت PGA2 مشابه معرف epothilone A و Taxol است (۱۴).

alfa اسید آمینه‌های لیپیدی α -(LAAs) و فعالیت‌های زیستی آن‌ها amino Acid

alfa اسید آمینه‌های لیپیدی، اسیدهای آمینه با زنجیره اشباع و غیراشباع آلیفاتیک هستند. در سال ۲۰۱۰ ویلکا (Wilke) و همکاران دو LAAs سیتوتوکسیک

غلظت آن به شکل کمپلکس کلائزن- هیدروکسی آپاتیت است (۲۱ و ۲۲). همچنین نورزوآناتامین و نورزوآناتامین هیدروکلراید پروتئین‌های استخوانی مثل کلائزن و الاستین را محافظت می‌کنند (۱۹).

فعالیت ضد التهابی

همان‌طور که ذکر شد، فعالیت‌های متعدد زیستی برای اعضاء مختلف دیگر خانواده زوآناتامین کشف شده است. برای مثال زوآناتامین، زوآناتامینون و زوآناتامید (PMA) phorbol myristate acetate، مهار کننده عامل التهاب گوش موش‌ها بود (۲۳).

فعالیت سیتوتوکسیک

در مطالعه ایمرا و همکاران نورزوآناتامینون، نورزوآناتامین، اکسی زوآناتامین، اپی نورزوآناتامین و اکسی زوآناتامین فعالیت سیتوتوکسیک در برابر سلول‌های لوسمی موش P388 نشان دادند (۱۷).

فعالیت ضد باکتری

زوآناتامین‌ها همچنین فعالیت ضدباکتری بر علیه باکتری گرم منفی مانند *Salmonella typhimurium* و *Escherichia coli* و گرم مثبت مانند *Staphylococcus aureus* و *Bacillus sphaericus* نشان دادند (۲۴).

مهار کننده تجمع پلاکتی

اخیراً تحقیقاتی در مورد تأثیر آلکالوئیدهای زوآناتامین بر تجمع پلاکت‌های انسانی صورت گرفته است. آزمایشات ۱۱ β -hydroxyzoanthamine نشان داده است که تجمع پلاکتی را که به وسیله کلائزن، اسید آراشیدونیک و ترومیین ایجاد می‌شود را مهار می‌کند. zoanthenol و Oxyzoanthamine مهار کننده‌های

میکروگروم بر میلی لیتر $= 1/61$ ، در برابر کارسینوم ریه انسانی $A_{50} = 549$ ، با غلظت $IC_{50} = 238$ میکروگروم بر میلی لیتر، در برابر آدنوکارسینوم روده بزرگ انسانی HT_{29} ، با غلظت $IC_{50} = 0.824$ میکروگروم بر میلی لیتر لوسمی لفوستیک موشی $P-388$ با غلظت $IC_{50} = 1.77$ میکروگرم بر میلی لیتر فعالیت سیتو توکسیک نشان داد (۲۷).

پالی توکسین (PTX)

پالی توکسین، که یک پلی اتر دریایی با مولکول بسیار بزرگ و پیچیده است، نخستین بار از مرجان نرم سم، دارای بلندترین زنجیره اتم کربن در بین ترکیبات پالی توکسینها و مشتقات آنها علاوه بر *Palythoa toxica* دیگر گونه‌های زوآنتاید، جلبک‌های قرمز، شعاعیه‌های دریایی و دینوفلازلهای شناسایی شده‌اند (۳۲ و ۳۳). این سوم، ترکیبات پلی هیدروکسالات هستند که هر دو موقعیت آب دوست و چربی دوست را دارند و غیر محلول در حللهای قطبی مانند کلروفرم، اتر و استون و محلول در پیریدین، دی متیل سولفوکساید و آب هستند. این سه مقاوم به حرارت و در محیط‌های آبی پایدار است در حالی که شرایط اسیدی و یا قلیایی باعث تجزیه شدن و از دست دادن سمیت آن می‌شود. تاکنون حداقل ۸ آنالوگ متفاوت پالی توکسین شناخته شده است:

Ovatoxin-A Ostreocin D PLTX
Bishomopalytoxin Homopalytoxin
Neopalytoxin Deoxypalytoxin
و 42-hydroxypalytoxin

(۳۴). این ترکیبات در

از زوآنتاید *Protopalythoa variabilis* جدا کردند. این دو ترکیب طبیعی LAAs، رشد لاینهای سلول‌های سلطانی MDA-MB-435، SF-295، HCT-8، HL-60 را کاملاً مهار کردند. سلول‌های DNA مورد آزمون میتوکندری خود را از دست داده و آن‌ها قطعه قطعه شد (۲۶).

زوآنتوگرانتین Zoanthoxanthins و فعالیتهای

زیستی آن‌ها

آلکالوئیدهای زوانتوگرانتین، ترکیباتی دارای فلورسنت زرد هستند که از کلنی‌های دو خانواده Epizoanthidae و Zoanthidae از راسته زوآنتاید، جداسازی شده‌اند (۲۷). عصاره اتانولی گونه *Parazoanthus axinellae* با مهار کولین استراز باعث مرگ در موش و خرچنگ شد. مهم‌ترین ترکیب شناخته شده از این گونه، ترکیب Pseudozoanthoxanthin متعلق به سری شیمیایی Tetrazacyclopentazulene می‌باشد که در جنس‌های *Parazoanthus*، *Epizoanthus*، *Zoanthus* و *Palythoa* نیز مشاهده شده است. این عامل بازدارنده دارای فعالیت آنتی کولین استراز، وزن مولکولی ۲۴۲ و به عنوان رقیب مهاری برای عامل aKi_4 میکرومولار عمل می‌کند (۲۸ و ۲۹). استفاده از آتروپین در حیوان آزمایشگاهی، قبل از تزریق این عامل مهار کننده، اثر آن را کاملاً خنثی کرد. گیرنده‌های نیکوتینی استیل کولین، نقش مهمی در بیماری‌های مرتبط با سیستم اعصاب دارند. در بسیاری موارد غیرفعال کردن این گیرنده‌ها می‌تواند عامل Parazoanthoxanthin A بهبود بیماری شود. از آنجا عامل بازدارنده استیل کولین استراز است، احتمالاً با گیرنده‌های نیکوتینی استیل کولین باند تشکیل می‌دهد (۳۰). یک آلکالوئید زوانتوگرانتین استخراج شده از گونه *Epizoanthus* sp. در شرایط *In vitro* در آدنوکارسینوم روده بزرگ انسانی $8 \mu M$ ، با غلظت

پلیمریزاسیون رشته‌های اکتین می‌توان نتیجه ثانویه تغییرات ایجاد شده در کانال‌های یونی و مقدار یون کلسیم Ca^{2+} باشد. این یون نقش بسیار مهمی در تغییرات ساختار اسکلت سلولی دارد. اما این تنها دلیل نقش پالی توکسین‌ها در اسکلت سلولی نیست (۴۱).

سمیت و مکانیسم عمل پالی توکسین‌ها

پالی توکسین‌ها حتی در مقادیر بسیار ناچیز فعالیت‌های زیستی ویژه‌ای را نشان می‌دهند. مقدار حد کشنده پالی توکسین‌ها از طریق داخل وریدی به موش، خوک، سگ و میمون‌ها از $0/03$ تا $0/45$ میکروگرم در کیلوگرم متغیر بود. حد کشنده در انسان نیز در دامنه $2/3$ تا $31/5$ میکروگرم گزارش شده است. بنابراین به دلیل خطر این سم و آنالوگ‌های آن برای حیوانات و همچنین انسان‌ها بسیار مورد توجه جهانی قرار گرفته است. موارد مرگ و میر انسانی از طریق مصرف غذاهای دریایی آلوده به این سم مانند ماهی ساردين، پاروت فیش و خرچنگ‌های دریایی رو به افزایش است. یک از عوارض شایع مصرف غذاهای دریایی آلوده به این سم در انسان سندرم لیز عضلات مخطط است (۴۲). تحقیقات مختلف نشان داد که، پالی توکسین‌ها در شرایطی که به صورت داخل وریدی یا داخل صفاقی در معرض مدل‌های حیوانی قرار می‌گیرند بسیار سمی‌تر از حالتی هستند که در معرض تماس مستقیم چشمی قرار گیرند. موارد منجر به مرگ انسانی تنها از طریق خوردن و هضم این سوموم بوده است (۴۰). مکانیسم عملکرد پالی توکسین‌ها به این صورت است که اتصال پالی توکسین‌ها با پمپ سدیم-پتانسیم ATPase سبب غیر فعال شدن این پمپ و موجب انتقال غیر فعال پتانسیم به خارج و ورورد سدیم به داخل و در نتیجه از

دینوفلاژلهای جنس *Ostreopsis* به وفور دیده شدند. در سال‌های اخیر، بلوم دینوفلاژله *Ostreopsis ovata* در نواحی مدیترانه سبب ایجاد بیماری‌های تنفسی از طریق استنشاق ذرات آزاد شده از این میکروجلبک‌ها در زمان بلوم شد (۳۵ و ۳۶). اخیراً در یک مطالعه در سال ۲۰۰۹، زیمان (Seemann) و همکاران بیان کردند، باکتری‌ها ممکن است عامل اصلی تولید پالی توکسین‌ها باشند (۳۷).

فعالیت‌های زیستی پالی توکسین

نتایج تحقیق جورج (Gorogh) در سال ۲۰۱۳، نشان داد سم پالی توکسین استخراج شده از گونه *Palythoa caribaeorum* فعالیت ضد سلطانی علیه لاین‌های سلولی کارسینوم اسکلوموس سر و گردن HNSCC دارد. *PTX*‌ها در این سلول‌های سلطانی، بر ترشح LDH و بیان ژن زیر واحد آلفا ۱ پمپ سدیم-پتانسیم ATPase اثر داشتند که باعث از بین بردن تنظیم حیاتی سلول‌ها شد (۳۸). اخیراً تأثیر *PTX*‌ها بر سلول‌های فئوکروموستیوم PC12 موش مطالعه شد. نتایج نشان داد فعالیت سیتوتوکسیک وابسته به غلاظت سم بوده و مرتبط با اختلال ایجاد شده در غشاء پلاسمما و آسیب نکروزی و آپوپتوزیس ایجاد شده است (۳۹). همچنین در مواجهه با *PTX*، آزاد سازی لاکتات دهیدروژناز در کشت سلولی اتفاق افتاد. *PTX*‌ها، همچنین قادرند آبشار پروتئین کیناز فعال شده با عامل میتوژن را تحریک کرده و باعث فعالسازی c-Jun N-terminal kinase (JNK) در فیبروبلاست‌های $3T3$ موش شوند (۴۰). علاوه بر این، سم *PTX*‌ها، اسکلت سلولی را نیز هدف قرار می‌دهد. این سم مقدار قابل توجهی از فیلامنت‌های اکتین را از بین برده و ساختار سلول را دگرگون می‌سازد. کاهش

استفاده این ماهی، جلبک‌های رشته‌ای است و نه *Palythoa spp.* مطالعه تانایما (Taniyama) و همکاران در سال ۲۰۰۳ نشان داد که، فعالیت شبی پالی توکسین‌ها به وسیله آنتی پالی توکسین و اوبائین مهار می‌شود (۳۵). علاوه بر ماهی‌ها، مسمومیت با سم پالی توکسین از طریق مصرف خرچنگ‌های Xanthid نیز مشاهده شد. گونه‌های *Demania Lophozozymus pictor* حاوی این سم بودند (۴۷).

تماس پوستی
در حالی که تعداد بسیار زیادی گزارش‌های غیر مستند از بی‌حسی انگشتان دست و بازو در هنگام تماس با زوآنتاییدهای آکواریم وجود داشته است. هافمن (Hoffmann) و همکاران در سال ۲۰۰۸ اولین گزارش مستند علمی در این باره را منتشر کردند. این گروه گزارش کردند یک مرد آلمانی ۱۶ ساعت پس از زخمی شدن انگشتان دستش، در هنگام رسیدگی به آکواریم خانگی و تماس با کلنی زوآنتاییدهای آن، غش کرد. نشانه‌های او لیه که دو ساعت پس از تماس بروز کرد شامل لرزش، درد ماهیچه و ضعف عمومی بود که با سرگیجه و اختلال تکلم و سرانجام غش ادامه پیدا کرد. این بیمار ۲۰ ساعت پس از حادثه به بیمارستان مراجعه کرد. بیشتر تست‌های کلینیکی او لیه به جز الکتروکاردیوگرام نرمال بود. درمان شامل تزریق مایعات داخل وریدی انجام شد. عملکرد قلب ۲۴ ساعت بعد نرمال شد. اما ضعف و درد عضلانی تا ۴۸ ساعت بعد ادامه داشت. در مرحله بعد، کلنی‌های موجود در آکواریم

بین بردن شب یونی طبیعی و مورد نیاز سلول‌های غشاء پلاسمای می‌شوند. این تغییر در پمپ سدیم-پتانسیم ATPase انتقال یون‌های دیگر سلول مانند کلسیم را نیز تحت تأثیر قرار می‌دهد و به طور کلی این تغییرات باعث دپلاریزه شدن غشاء و انقباض بافت می‌شوند. در ضمن تغییرات ایجاد شده در کاتیون‌های داخل سلولی و به ویژه افزایش کلسیم سبب مرگ سلول می‌شود. به دنبال تغییر در شب یونی، بسیاری از پروتئین‌های سیتوزولی نیز دچار تغییر می‌شوند (۴۱ و ۴۳).

گزارش‌های مسمومیت‌های انسانی و نشانه‌های کلینیکی با سم پالی توکسین‌ها

همان‌طور که اشاره شد PTX‌ها، در غذاهای دریایی مورد استفاده انسان مانند ماهی‌ها و خرچنگ‌ها وارد شده و از این طریق می‌توانند باعث ایجاد بیماری و مرگ انسان شوند (۴۴). چهل سال است از اولین گزارش مسمومیت با پالی توکسین‌ها گذشته است. بسیاری از مسمومیت‌های انسانی مربوط به مصرف غذاهای دریایی آلوده به پالی توکسین‌ها بوده است. برخی نیز از طریق تماس پوستی، چشمی و یا حتی مواجه با ذرات معلق در هوا و یا آکواریم‌های نگهداری زوآنتاییدها بوده است (۴۵). متأسفانه تنها بعضی از این گزارش‌ها به صورت مستند علمی ثبت شده است.

صرف غذاهای دریایی (ماهی و سخت‌پوستان)
اولین حضور پالی توکسین‌ها، در ماهی‌های خوراکی *Altera scripta* در سال ۱۹۶۹ از روده ماهی گزارش شد (۴۶). در گزارش دیگری وجود این سم در دستگاه گوارش و فیله ماهی *Melichthys vidua* تأیید شد که برخلاف گونه اول غذای مورد

مخاطط شامل درد ماهیچه و ضعف عمومی و نشانه‌های غیر اختصاصی شامل تب، تهوع و استفراغ است (۳۵).

فعالیت‌های زیستی عصاره تام و یا بعضی از دیگر ترکیبات استخراج شده از راسته زوآنتاید

عدم تحمل به گلوگز

عصاره تام و بعضی مولکول‌های با وزن پایین (کمتر از ۷ کیلو دالتون) یک گونه زوآنتوس با نام *Zoanthus sociatus*، سبب مهار ترشح انسولین از سلول‌های بتا شد. مکانیسم عمل آن‌ها به واسطه جلوگیری از افزایش کلسیم داخل سلولی در پاسخ به گلوگز و پتاسیم بالا است. تزریق داخل صفاقی این عصاره محتوى مولکول‌های با وزن پایین، عدم تحمل به گلوگز را در موش‌های جوان باعث شد. مهار ترشح انسولین به اندازه‌ای قوی هست که بتواند ایجاد هیپوگلیسمی (بالا رفتن قند خون) شود (۵۰).

فعالیت ضد انگلی

اولین گزارش از فعالیت ضد انگلی زوآنتوس‌ها در سال ۲۰۰۴ منتشر شد. عصاره خام کلروفرم-متانول (۱:۱) یک گونه ناشناخته از زوآنتوس‌ها *Zoanthus sp.* میلی‌لیتر در شرایط *In vitro* اثر کشنده‌گی بر نماتودهای بالغ و در مطالعات *In vivo* اثرات *Brugia malayi* کشنده‌گی روی میکروفیلرهای داشت و همچنین روی سیستم تولید مثل انگل ماده هم اثرات سوء داشت و منجر به استریل کردن درصد قابل ملاحظه‌ای از انگل‌های ماده شد (۵۱).

Palythoa sp. *Parazoanthus* sp. فعالیت پالی توکسین با روش همولیز و مهار آن با اوپائین مورد آزمون قرار گرفتند. کلنجی *Palythoa* sp. فعالیتی خاصی را نشان نداد؛ در حالی که کلنجی زوآنتوس *Parazoanthus* sp. حاوی ۲-۳ میلی‌گرم پالی توکسین بودند (۴۸).

نشانه‌های مسمومیت با پالی توکسین‌ها بسته به نوع در معرض قرار گرفتن متغیر است. مرگ در جانوران آزمایشگاهی از طریق تزریق و در انسان با مصرف خوراکی گزارش شده است (۴۹). همچنین نشانه‌های دیگر در نتیجه تماس پوستی و مواجه مستقیم چشمی نیز دیده شده است. بر اساس برخی از اطلاعات محدود کلینیکی، یکی از نشانه‌های بارز در بیماران مسموم با سم پالی توکسین، سندرم لیز عضلات مخطط است. لیز عضلات مخطط، سندرمی است که با آسیب عضلات اسکلتی، تجزیه عضلات، ورود مقدار بسیار زیاد میوسیت به داخل پلاسمای ایجاد می‌شود. به نظر می‌رسد که عامل ایجاد این سندرم، اختلال در سارکولوم به همراه آزاد شدن ترکیبات میوسیت‌های مانند کلسیم به فضای خارج سلولی است (۴۲). افزایش سطح کلسیم خارج سلولی سبب بیش فعالی آنزیم‌های پروتئاز و پروتئولیتیک و همچنین تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن می‌شود. این آنزیم‌ها و رادیکال‌های آزاد میوفیلامنت‌ها و فسفولیپیدهای غشاء را تجزیه کرده تعداد بیشتری از محتويات خارج سلولی مانند پتاسیم، فسفات، کراتین کیناز، اسید اوریک و میوگلوبین به پلاسمای راه پیدا می‌کنند. افزایش بیش از حد میوگلوبین باعث رسوب آن در گلومرول و توبول‌های کلیوی و مسدود شدن آن‌ها و سرانجام نارسایی کلیه می‌گردد. نشانه عمومی لیز عضلات

اقیانوس هند، اطلس و آرام دارند. این جانداران قادر اسکلت، اما دارای رسویات کربنات کلسیم در دیواره بدن خود می‌باشند. این کلنی‌ها به دلیل ظاهر زیبا و رنگانگشان در آکواریم‌های تزئینی نگهداری می‌شوند. این در حالی است که سموم بسیار قوی و خطرناکی از این موجودات جدا سازی شده است. پالی توکسین، معروف‌ترین ترکیب جداسازی شده از اعضاء راسته *Palythoa* زوآنتاید که نخستین بار از گونه‌های جداسازی شد، از معروف‌ترین ترکیبات سمی این راسته می‌باشد. از این راسته همچنین آلکالوئیدهای زوآنتامین‌ها شناسایی شدند که به دلیل فعالیت مهارکنندگی IL-6 به عنوان دارو برای درمان پوکی استخوان مورد توجه قرار دارند. همچنین پروستاگلاندین‌ها، مانند PGA2 که از گونه پاکلی‌تاکسل، پایدار کننده میکروتوبول‌ها است. *Parazoanthus axinellae* زوآنتوگزانین، که از جداسازی شده و فعالیت آنتی کولین استراز دارد. زوآنتوسترون، که یک اکدیستروئید (هورمون پوست‌اندازی در طی نمو لاروی) است که از گونه‌های زوآنتوس استخراج شده است.

References

- 1.Steele JH. A comparison of terrestrial and marine ecological systems. *Nature* 1985; 313: 355–58.
- 2.Sammarco PW, Coll JC. Chemical adaptations in the Octocorallia: evolutionary considerations. *Mar Ecol Prog Ser* 1992; 88: 93–104.
- 3.Jain R, Sonawane S, Mandrekar N. Marine organisms: potential source for drug discovery. *Curr Sci* 2008; 94: 292.
- 4.Torres-Ramos MNA, Aguilar MB. Recent advances in cnidarian neurotoxin research. *J Toxicol Environ Health B Crit Rev* 2003; 9: 161–74.
- 5.Jouiae M, Yanagihara AA, Madio B, et al. Ancient venom systems: a review on cnidaria toxins. *Toxins* 2015; 7: 2251-71.
- 6.Sinniger F, Montoya-Burgos JI, Chevaldonné P, et al. Phylogeny of the order Zoantharia (Anthozoa, Hexacorallia) based on the mitochondrial ribosomal genes. *Mar Biol* 2005; 147: 1121-8.
- 7.Ono S, Reimer JD, Tsukahara J. Reproduction of Zoanthus sansibaricus in the infra-littoral zone at

فعالیت آنتی اکسیدانی

عصاره خام زوآنتاید *Palythoa caribaeorum* فعالیت آنتی اکسیدانی و سیتو توکسین در *Artemia nauplii* نشان داد (۵۲).

فعالیت‌های ضد سرطانی

از جنس *Palythoa* ترکیبات دیگری مانند پپتیدهای مهار کننده رشد جداسازی شده است. Palystatin A-D با وزن مولکولی پایین (۳۰۰۰-۵۰۰۰) از *Palythoa liscia* جدا شد که دارای خواص سیتو توکسین در برابر لوسمی لنفوسيتيک موشی P388 به ترتیب با غلضت‌های D=۰/۰۲۲، C=۰/۰۰۱۸، B=۰/۰۰۲۰، A=۰/۰۰۲۳ میکروگرم بر میلی‌لیتر بود. همچنین ترکیب Palysterol F باعث القاء بالا آپوپتوز ($>75\%$) در سلول‌های سرطان سینه MCF-7 انسان شدند (۵۳).

نتیجه‌گیری

راسته زوآنتایدها، یک گروه از پولیپ‌های دریابی هستند که پراکنش گسترده‌ای در مناطق معتدل و گرمسیری

- Taisho Lava Field, Sakurajima, Kagoshima, Japan. *Zoolog Sci* 2005; 22: 247-55.
8. Sinniger F, Reimer JD, Pawlowski J. The Parazoanthidae (Hexacorallia: Zoantharia) DNA taxonomy: description of two new genera. *Mar Biodivers* 2010; 40: 57-70.
9. Reimer JD, Takishita K, Ono S, et al. Diversity and evolution in the zoanthid genus *Palythoa* (Cnidaria: Hexacorallia) based on nuclear ITS-rDNA. *Coral Reefs* 2007; 26: 399-410.
10. Reimer JD, Ono S, Tsukahara J, et al. Molecular characterization of the zoanthid genus *Isaurus* (Anthozoa: Hexacorallia) and associated zooxanthellae (*Symbiodinium* spp.) from Japan. *Mar Biol* 2008; 153: 351-63.
11. Rao CB, Anjaneyula ASR, Sarma NS, et al. Zoanyhamine: a novel alkaloid from a marine zoanthid. *J Am Chem Soc* 1984; 106: 7983-4.
12. Fernández JJ, Souto ML, Daranas AH, et al. Alkaloids from marine zoanthids. *Curr Top Phytochem* 2000; 4: 106-19.
13. Suksamrarn A, Jankam A, Tarnchompoon B, et al. Ecdysteroids from a *Zoanthus* sp. *J Nat Prod* 2002; 65: 1194-7.
14. Han C, Qi J, Shi X, et al. Prostaglandins from a Zoanthid: paclitaxel-like neurite-degenerating and microtubule-stabilizing activities. *Biosci Biotechnol Biochem* 2006; 70: 706-11.
15. Sepcic K, Turk T, Macek P. Anticholinesterase activity of the fluorescent zoanthid pigment, parazoanthoxanthin A. *Toxicon* 1998; 36: 937-40.
16. Moore RE, Scheuer PJ. Palytoxin: a new marine toxin from a coelenterate. *Science* 1971; 172: 495-8.
17. Fukuzawa S, Hayashi Y, Uemura D, et al. The isolation and structures of five new alkaloids, norzoanthamine, norzoanthaminone, cyclozoanthamine, oxyzoanthamine and epinorzoanthamine. *Heterocycl Commun* 1995; 1: 207-14.
18. Kuramoto M, Arimoto H, Uemura D. Bioactive alkaloids from the sea: a review. *Mar Drugs* 2004; 2: 39-54.
19. Behenna DC, Stockdill JL, Stoltz BM, et al. The biology and chemistry of the zoanthamine alkaloids. *Angew Chem Int Ed*. 2008; 47: 2365-86.
20. Kuramoto M, Hayashi K, Fujitani Y, et al. Absolute configuration of norzoanthamine, a promising candidate for an osteoporotic drug. *Tetrahedron Lett* 1997; 38: 5683-6.
21. Chambers TJ. Osteoblasts release osteoclasts from calcitonin-induced quiescence. *J Cell Sci* 1982; 57: 247-60.
22. Yamaguchi K, Yada M, Tsuji T, et al. Suppressive effect of norzoanthamine hydrochloride on experimental osteoporosis in ovariectomized mice. *Biol Pharm Bull* 1999; 22: 920-4.
23. Rao CB, Anjaneyula ASR, Sarma NS, et al. Zoanthamine; a novel alkaloid from a marine zoanthid. *J Am Chem Soc* 1984; 106: 7983-4.
24. Venkateswarlu Y, Ramesh P, Reddy NS, et al. Chemical reduction of zoanthamine and evaluation of antibacterial activity. *Heterocycl Commun* 1998; 4: 575-80.
25. Villar RM, Gil-Longo J, Daranas AH, et al. Evaluation of the effects of several zoanthamine-type alkaloids on the aggregation of human platelets. *Bioorg Med Chem* 2003; 11: 2301-6.
26. Wilke DV, Jimenez PC, Araújo RM, et al. Pro-apoptotic activity of lipidic α -amino acids isolated from *Protopalythoa variabilis*. *Bioorg Med Chem* 2010; 18: 7997-8004.
27. Jiménez C, Crews P. ^{13}C -nmr assignments and cytotoxicity assessment of zoanthoxanthin alkaloids from zoanthid corals. *J Nat Prod* 1993; 56: 9-14.
28. Turk T, Macek P, Suput D. Inhibition of acetylcholinesterase by a pseudozoanthoxanthin-like compound isolated from the zoanthid *Parazoanthus axinellae* (O. Schmidt). *Toxicon* 1995; 33: 133-42.
29. Sepčić K, Turk T, Macek P. Anticholinesterase activity of the fluorescent zoanthid pigment, parazoanthoxanthin A. *Toxicon* 1998; 36: 937-40.
30. Rozman KB, Araoz R, Sepčić K, et al. Parazoanthoxanthin A blocks Torpedo nicotinic acetylcholine receptors. *Chem Biol Interact* 2010; 87: 384-7.

31. Moore RE, Scheuer PJ. Palytoxin: a new marine toxin from a coelenterate. *Science* 1971; 172: 495-8.
32. Wu CH. Palytoxin: Membrane mechanisms of action. *Toxicon* 2009; 54: 1183-9.
33. Habermann E. Palytoxin acts through Na⁺, K⁺-ATPase. *Toxicon* 1989; 27: 1171-87.
34. Ukena T, Satake M, Usami M, et al. Structural confirmation of ostreocin-D by application of negative-ion fast-atom bombardment collision-induced dissociation tandem mass spectrometric methods. *Rapid Commun Mass Spectrom* 2002; 16: 2387-93.
35. Taniyama S, Arakawa O, Terada M, et al. Ostreopsis sp., a possible origin of palytoxin (PTX) in parrotfish Scarus ovifrons. *Toxicon* 2003; 42: 29-33.
36. Faimali M, Giussani V, Piazza V, et al. Toxic effects of harmful benthic dinoflagellate Ostreopsis ovata on invertebrate and vertebrate marine organisms. *Mar Environ Res* 2012; 76: 97-107.
37. Seemann P, Gernert C, Schmitt S, et al. Detection of hemolytic bacteria from *Palythoa caribaeorum* (Cnidaria, Zoantharia) using a novel palytoxin-screening assay. *Anton Leeuw Int* 2009; 96: 405-11.
38. Gorogh T, Beress L, Quabius ES, et al. Head and neck cancer cells and xenografts are very sensitive to palytoxin: Decrease of C-jun N-terminal kinase 3 expression enhances palytoxin toxicity. *Mol Cancer* 2013; 12: 12.
39. Sagara T, Nishibori N, Itoh M, et al. Palytoxin causes nonoxidative necrotic damage to PC12 cells in culture. *J Appl Toxicol* 2013; 33: 120-4.
40. Kuroki DW, Minden A, Sanchez I, et al. Regulation of a c-Jun amino-terminal kinase/stress-activated protein kinase cascade by a sodium-dependent signal transduction pathway. *J Biol Chem* 1997; 272: 23905-11.
41. Mariottini GL, Pane L. Cytotoxic and cytolytic cnidarian venoms. A review on health implications and possible therapeutic applications. *Toxins* 2014; 6: 108-51.
42. Okano H, Masuoka H, Kamei S, et al. Rhabdomyolysis and myocardial damage induced by palytoxin, a toxin of blue humphead parrotfish. *Intern Med* 1998; 37: 330-3.
43. Louzao MC, Ares IR, Cagide E, et al. Palytoxins and cytoskeleton: An overview. *Toxicon* 2011; 57: 460-469.
44. Onuma Y, Satake M, Ukena T, et al. Identification of putative palytoxin as the cause of clupeotoxism. *Toxicon* 1999; 37: 55-65.
45. Riobó P, Franco JM. Palytoxins: Biological and chemical determination. *Toxicon* 2011; 57: 368-75.
46. Yasumoto T, Murata M. Polyether toxins involved in seafood poisoning. In: Hall S, Strichartz G editors. *Marine toxins: origin, structure, and molecular pharmacology*. USA: American Chemical Society, Washington DC, 1990, p: 120-32.
47. Yasumoto T, Yasumura D, Ohizumi Y, et al. Palytoxin in two species of xanthid crab from the Philippines. *Agric Biol Chem* 1986; 50: 163-7.
48. Hoffmann K, Hermanns-Clausen M, Buhl C, et al. A case of palytoxin poisoning due to contact with zoanthid corals through a skin injury. *Toxicon* 2008; 51: 1535-7.
49. Ramos V, Vasconcelos V. Palytoxin and analogs: biological and ecological effects. *Mar Drugs* 2010; 8: 2021-37.
50. Diaz-Garcia CM, Sanchez-Soto C, Fuentes-Silva D, et al. Low molecular weight compounds from Zoanthus sociatus impair insulin secretion via Ca²⁺ influx blockade and cause glucose intolerance in vivo. *Toxicon* 2012; 59: 306-14.
51. Lakshmi V, Saxena A, Pandey K, et al. Antifilarial activity of Zoanthus species (Phylum Coelenterata, Class Anthozoa) against human lymphatic filaria, Brugia malayi. *Parasitol Res* 2004; 93: 268-73.
52. Alencar DB, Melo AA, Silva GC, et al. Antioxidant, hemolytic, antimicrobial, and cytotoxic activities of the tropical Atlantic marine zoanthid Palythoa caribaeorum. *An Acad Bras Cienc* 2015; 87: 1113-23.
53. Quinn RJ, Kashiwagi M, Moore R, et al. Anticancer activity of zoanthids and the associated toxin, palytoxin, against ehrlich ascites tumor and P-388 lymphocytic leukemia in mice. *J Pharmaceut Sci* 1974; 63: 257-60.

Review Article

Biological activities of secondary metabolites of the order Zoanthids

Z. Aminikhoei^{1*}, Z. Janahmadi¹, I. Nabipour¹

¹ *The Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, The Persian Gulf Biomedical Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran*

(Received 17 Oct , 2015 Accepted 1 Nov, 2015)

Abstract

The phylum Cnidaria is a large, diverse and ecologically important group of marine invertebrates, which produce powerful toxins and venoms. The number of marine natural product from cnidarians isolated from class Anthozoa. Among the Anthozoa, the order of zoanthids are sessile, clonal and mostly brightly colored invertebrate which produce high biodiversity of cytolytic, neurotoxic and cardiotoxic compounds. Zoanthids containing palytoxins are reportedly among the most toxic marine organisms known. In addition, a high concentration of zoanthamine alkaloids extracted from this group. The zoanthamine alkaloids were isolated over 20 years ago, exhibit a broad range of biological activities. The best studied and most well-known biological activity of zoanthamine derivative significantly suppressed bone resorption and enhanced bone formation.

Key words: Class Anthozoa, Order zoanthids, Marine natural product.

*Address for correspondence: The Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, The Persian Gulf Biomedical Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran. E.mail: zaminis.41@gmail.com