



ISMJ 2014;17(4): 748-788

دوماهنامه طب جنوب

پژوهشکده زیست-پزشکی خلیج فارس

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

سال هفدهم، شماره ۴، صفحه ۷۸۸ - ۷۴۸ (مهر و آبان ۱۳۹۳)

## دریا، داروخانه آینده

غلامحسین محبی<sup>۱\*</sup>، ایرج نبی پور<sup>۱</sup>، امیر وزیری زاده<sup>۲</sup>

<sup>۱</sup> بخش توکسینولوژی دریایی، مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

<sup>۲</sup> 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 به‌عنوان مادر منشاء حیات "یک منبع منحصر به فردی هستند که مجموعه‌های مختلفی از محصولات طبیعی را از اسفنج‌ها، تونیک‌ها، 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) **Marine Lit** و همچنین در آرشیو سایت مجله طب جنوب از طریق موتور جستجوی گوگل، داده‌ها را جمع‌آوری نمودیم. عبارات جستجو برای **"Pubmed marine venoms to drugs"** و **"marine bioactive compounds"** بودند که 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 to drugs"** و **"marine bioactive compounds"** به ترتیب ۶۷ و ۱۰۵ مقاله انگلیسی زبان به دست آمد که ۹۹ مورد انتخاب شدند. علاوه بر این جستجو در موتور جستجوی گوگل، برای عنوان "مواد فعال زیستی دریایی و **ismj** یا **bpums**" ۱۱ مقاله به چاپ رسیده مرتبط، به دست آمد.

یافته‌ها: در حال حاضر، برخی از مواد فعال زیستی مانند سیتارابین، 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: نویسندگان بر این باورند که دریا، می‌تواند سرچشمه کشف داروهای امیدوار کننده، برای بیمارانی که از منابع زمینی نا امید 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

www.SID.ir

## 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 منبع ممکن، در روی زمین کشف و بهره‌ورری نموده است (۲). جانوران زهرآگین نیز دارای سابقه طولانی به‌عنوان یک منبع داروی پزشکی بوده‌اند؛ به‌عنوان 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 پپتیدها و پروتئین‌های تکامل یافته از طبیعت هستند که علاوه بر استفاده برای شکار، هضم طعمه و یا محافظت در برابر شکارچیان، منبع گسترده‌ای از مواد فعال زیستی قوی و انتخابی می‌باشند که می‌تواند به‌عنوان 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 دریاها 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 انباشته شده در موجودات زنده ساکن خود، می‌باشند. کارشناسان تخمین می‌زنند که تنوع زیستی در برخی از اکوسیستم‌های دریایی، مانند صخره‌های مرجانی و یا کف عمیق دریا، از جنگل‌های بارانی گرمسیری بیشتر است (۸).

بسیاری از این ارگانسیم‌های 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 میکروارگانسیم‌های دریایی توانایی کامل یافته‌اند (۴ و ۸).

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

فالکنر (Faulkner) در سال ۱۹۹۵، در مقاله ای بیان نموده است که محققان حدود ۷۰۰۰ محصول طبیعی دریایی که ۲۵ درصد آن جلبک‌ها، ۳۳ درصد اسفنج‌ها، ۱۸ درصد کوالنترات‌ها (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 اوپستوبرانچ (نظیر نودی برانچ‌ها (nudibranchs)، خرگوش‌های دریایی)، خارتنان (مانند ستاره‌ها و خیارهای دریایی) و بریوزوان‌ها جدا کرده‌اند. تجزیه و تحلیلی ساده داده‌های مطالعات گذشته، نشان می‌دهد که یک جستجو با عنوان "دارو از دریا"، پیشرفتی 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

قبیله‌ای و سنتی و یا مشکلات مربوط به محیط دریایی و عدم دسترسی به اعماق مختلف دریا بوده باشد (۲۱). واقعیت این است که در طول تاریخ، اقیانوس‌ها به ندرت به عنوان یک 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 پزشکی و دریایی هنوز آنچنان که باید و شاید پایه‌گذاری نشده است و صنایع داروسازی نیز تلاش کمی را به بررسی‌های حیات دریایی 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 سهل‌الوصول‌تر بوده‌اند (۹).

با همه این تفاسیر و علیرغم مشکلات در زمینه جمع‌آوری نمونه‌های دریایی، جداسازی و خالص‌سازی محصولات طبیعی دریایی 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*، یک پایگاه داده اختصاصی محصولات طبیعی دریایی، تعداد ۷۱۳ مقاله مربوط به محصولات طبیعی دریایی 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 کنترل از راه دور و ممکن شدن جمع‌آوری نمونه‌های دریایی 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 امیدوار کننده و شگفت‌آور می‌باشند، که به هیچ وجه در محیط زیست زمینی یافت نمی‌گردند (۴، ۱۴ و ۱۵) و جانوران ساکن در آن‌ها صاحب یک 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 سرطان، سندرم نقص ایمنی (AIDS) (۱۵)، ورم مفاصل، و غیره، 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 سرطان جدید هستند (۱۲، ۱۸-۱۶) و برخی از زهرها نیز حاوی نوروتوکسین‌هایی هستند که به تازگی به عنوان تعدیل کننده‌های بالقوه ایمنی، جهت استفاده‌های دارویی در بیماری‌های سیستم ایمنی پیشنهاد گردیده‌اند (۱ و ۱۵). همچنین توسعه ترکیبات دریایی، به طور خاص، به عنوان یک رشته مهم، در درمان مغز و اعصاب در حال ظهور هستند و چندین ترکیب مشتق دریایی، در مطالعات کارآزمایی بالینی بوده و یا به عنوان داروهای دردهای نوروپاتی، اسکیزوفرنی و آلزایمر به کار گرفته شده‌اند (۱۹).

علیرغم اینکه تنوع زیستی در محیط زیست دریایی به مراتب بیش از محیط زیست زمینی است، تحقیقات در مورد استفاده از محصولات طبیعی دریایی به عنوان عوامل دارویی، هنوز در مراحل ابتدایی بوده (۶) و در حال حاضر اکثر این ترکیبات دریایی 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 پزشکی

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

### مواد و روش‌ها

در تاریخ ۲۰۱۴/۶/۲۶ جستجوی عناوین مطالب "marine venoms to drugs" و "marine bioactive compounds" در Pubmed حدود ۶۹ مقاله به‌دست آمد که از آن ۵۰ مقاله با ارتباط بیشتر موضوع ما ارتباط داشت، انتخاب گردید. علاوه بر این، از پایگاه داده اختصاصی محصولات طبیعی دریایی MarinLit نیز از جستجوی عناوین "marine bioactive compounds" و "marine bioactive compounds to drugs" به‌ترتیب 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. علاوه بر 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 منتج 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).

به‌علاوه، فن‌آوری‌های ژنتیکی مولکولی نیز، یک گنجینه غنی کشف شده از منابع بزرگ دست‌نخورده در اقیانوس‌های جهان را جهت توسعه محصولات جدید دارویی، آرایشی و بهداشتی، مواد غذایی، صنعتی مواد شیمیایی و فرآورده‌های جدید صنعتی و زیست محیطی فراهم آورده است (۹).

امروزه، بسیاری از شرکت‌های بزرگ داروسازی و تولید سموم گیاهی چون آسترا زینکا (Astra Zeneca)، الی لیلی، جانسون و مرک، تحقیقات و سرمایه‌گذاری‌های 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، متمرکز گردیده‌اند؛ شامل آیرمید (Airmid)، رسپتوفارم (ReceptoPharm) (یک شرکت تولیدات دارویی تابعه Nutra)، ترالفا (Theralpha)، ونوم تک (VenomeTech)، ونومیکس (Venomics) (شرکت تابعه QRxPharma) و زنوم Xenome می‌باشند (۳).

با توجه به مشکلات ناشی از مصرف، داروهای شیمیایی و سنتتیک، 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 ناامید کننده، لذا استفاده از این ترکیبات به‌عنوان داروی درمان این بیماری‌ها، همچون گذشته نه چندان دور، نیاز به هر گونه مطالعه امکان‌پذیر، جهت تسریع و جبران عدم توسعه آن‌ها ضرورت می‌یابد. در همین راستا، در این مطالعه نیز برخی از تحقیقات انجام شده مربوط به شناسایی ترکیبات فعال زیستی حاصل از جانوران دریایی

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

بودجه و حمایت مالی 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 اوایل 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 ببینند چگونه شیمی پیچیده محیط زیست دریایی، می‌تواند مدد رسان 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، وعده گسترش بیشتر داروها از دریاها را محقق سازد (۲۵).

گروه کوچکی از شیمیست‌های آلی در آمریکا، اروپا و ژاپن از نیمه تا پایان دهه ۱۹۶۰ میلادی، منابع متنوع دریایی را کشف نمودند. در این خصوص، پیشکسوتانی چون پل اسکوتر (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 ملکول‌های شگفت‌انگیز جدیدی، دست یافتند (۹ و ۲۶).

در طول دهه ۱۹۷۰ میلادی نیز گروه‌های کوچکی از شیمیست‌ها، به کشف شگفت‌انگیز مولکول‌های جدیدی از ارگانسیم‌های دریایی، نائل آمدند. هدف عمده آن‌ها، درک منابع این مولکول‌ها و اینکه این ترکیبات جدید تا چه حد، با موارد تولید شده توسط گیاهان خشکی و میکروارگانسیم‌ها 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 هالوسیکلیزاسیون (halocyclization)) برای ایجاد گروه‌های کاملاً جدید ترپنوئیدها و دیگر ساختارهای مولکول‌های فعال زیستی،

ترکیبات فعال در برخی از موجودات دریایی در دهه گذشته پژوهش‌های پیش‌بالینی برای جداسازی و مکانیسم اثر ترکیبات دریایی رشد پرشتابی یافته‌اند. نی‌پور 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 سیتوتوکسیک در ۸ جنس نرم‌تن خلیج فارس در منابع گزارش شده بودند (۱۶).

### جلبک‌ها

در جلبک *P. Hornemannii* یک ترکیب جدید سیتوتوکسیک مونوترپن پنتا هالوژنه، بنام هالومون (halomon) یافت گردید، که از جنجالی‌ترین 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 مرتبط، جلبک قرمز *Sphaerococcus coronopifolius* دارای فعالیت ضد باکتری می‌باشد (۱۰). جلبک سبز *Ulva lactuca* دارای یک ترکیب ضد التهابی بوده و یک ترکیب ضدسرطانی 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* کارایی را بنام Resilience<sup>®</sup> توسعه دادند (۳۱).

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

در اواسط قرن ۲۰ میلادی، بسیاری از محصولات طبیعی به دارو توسعه یافتند و دشواری‌های انجام آن‌ها نیز به طرز چشمگیری تغییر یافتند. 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 داروهاست. 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 مؤسساتی نظیر موسسات تحقیقات سرطان، که کار خود را به داروهای سرطان اختصاص داده‌اند و یا "گروه‌های تعاونی ملی کشف داروها National Cooperative Drug Discovery Groups" فرصت تکامل را برای بهره‌برداری از ترکیبات زیستی دریایی متنوع به‌وجود 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 *Palythoa* از خانواده *Zoanthidae* (۲۸)، یک ابزار مفید برای کاوش فرآیندهای تشخیص سلول، تحریک متابولیسم اسید آراشیدونیک و کاهش تنظیم پاسخ به فاکتور رشد اپیدرمال با پمپ سدیم فعال در مسیر انتقال سیگنال با استفاده از سدیم به‌عنوان 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). زینتورین‌های (A-F xenitorins) نمونه‌های جدید از سزکوئی‌ترین‌های اسکلت کادیننی هستند که از *Xenia puerto-galerae* جدا شده‌اند. نشان داده شده است که زینتورین A و E دارای سمیت سلولی علیه خط سلولی تومور P-۳۸۸ می‌باشد (۴۳).

لوفتوکسین (*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 نوروها می‌گردد (۴۴). سودوپتروسین (*Pseudopetrocin*-E) یک پنتوزید دی‌ترین سه حلقه‌ای از گورگونیان‌های جنس *Pseudopterogorgia*، دارای فعالیت‌های ضد التهابی و ضد درد برابر با قدرت ایندومتاسین می‌باشد (۳۳).

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

سیستم‌ها و در مطالعات متابولیسم نوکلئوتیدها استفاده نمود (۶). سبز جلبک *Codium iyengarii* جمع‌آوری شده در سواحل کراچی به‌عنوان یک منبع استروئید اینگادیون (*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* از دریای جنوب چین 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 استیگماست (*stigmast*) بوده است (۳۸).

جلبک قهوه‌ای *Stypopodium zonale* حاوی استیپوکینونیک اسید (*stypoquinonic acid*) می‌باشد که یک مهار کننده جدید خانواده SRC، پروتئین تیروزین کیناز تلقی می‌گردد (۳۹). متابولیت سیتوتوکسیک استیپولدین (*stypoldione*) که با پلیمری شدن، موجب مهار میکروتوبول و در نتیجه منع شکل‌گیری دوک میتوزی می‌گردد، از جلبک قهوه‌ای استوایی، *Stypopodium zonale* جدا شده است (۴۰).

عصاره جلبک دریایی قهوه‌ای *Padina boergesenii* و جلبک دریایی قرمز *Hypnea valentiae* در شرایط آزمایشگاهی به‌عنوان آنتی دوت و نونم *Naja nigricollis* استفاده گردید که یک کاهش قابل توجهی در میزان مرگ و میر در موش‌های آلبینو بعد از تجویز داخل صفاقی (IP) به‌عنوان یک پارامتر سم‌زدایی نشان داد (۴۱).



ضدتومور (۳۵ جنس و ۲۰ گونه)، ضدالتهاپی (۸ جنس و ۶ گونه)، ضدویروسی (۸ جنس و ۱ گونه)، ضدباکتری (۱۷ جنس و ۵ گونه)، ضدمالاریا (۲ جنس و ۴ گونه)، ضدقارچ (۹ جنس و ۵ گونه) اشاره نمود (۴۸).

مشخص شده است که متابولیت تیروزینی برمیانهی آنروپریسینین-۱ (Aeropylsinin-1) از اسفنج *Verongia aerophoba*، موجب مهار فعالیت تیروزین کیناز پروتئین از رسپتور فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) سلول‌های سرطان پستان در انسان (۴۹) و جلوگیری از گسترش سرطان و وادار نمودن آن به خود آپوپتوزی در غلظت‌های بالای نانومولار (۵۰) و همچنین سرکوب آنژیوژنز در داخل بدن می‌گردند (۵۱).

هیمنیال‌دیسین (Hymenialdisine) یک آلکالوئید اسفنجی است که از *Hymeniacidon aldis* به‌دست آمده است (۵۲). این ترکیب در *in vitro* موجب مهار فسفوریلاسیون پروتئین tau مرتبط با میکروتوبول انسانی که در پاتوژنز بیماری آلزایمر و در سلول‌های Sf9 بیان‌کننده پروتئین نقش دارد، می‌گردد (۵۳). علاوه بر این، این مولکول با کاهش تولید ایتترولوکین ۸ (۵۴) و پروستاگلاندین E<sub>2</sub> در سلول‌های انسانی (۵۵)، ممکن است فعالیت‌های ضدالتهاپی داشته باشد (۵۳).

از اسفنج *Xestospongia exigua* اوکیناوی، پلی‌کتید *Halenaquinone* جدا شده است که نشان داده شده است که با غلظت‌های پایین در محدوده میکرومولار موجب مهار فعالیت پروتئین تیروزین کیناز گیرنده EGF می‌گردند (۵۶).

مهارکننده‌های فسفولیپاز A<sub>2</sub> در انسان، به‌عنوان یک هدف امیدوارکننده برای توسعه داروهای ضدالتهاپی برای دیده می‌شود (۵۳). اولین مهارکننده PLA<sub>2</sub> طبیعی دریایی در انسان، ترکیب سزترین مانولید با IC<sub>50</sub>=۳/۹ میکرومولار (μM) از اسفنج پالاتویی *Luffariella variabilis* جدا

سابروسول‌های C و D در خطوط سلولی تومورهای A-۵۴۹ و HT-۲۹ دارای سیتوتوکسیسیته می‌باشند (۴۵). مطالعه بر روی مرجان نرم *Lemnalina flava* جمع‌آوری شده از مومباسا، کنیا، منتج به شناسایی ترکیب لمنافلاووزید و سه مشتق مونو استات آن گردید (۴۶).

ترکیب کلاوویسیکلون (Clavubicyclone) از مرجان *Clavularia viridis* سمیت سلولی خفیفی را علیه خطوط سلولی تومور MCF-۷ و OVCAR-۳ به نمایش گذارده است (۴۷).

از مرجان نرم *Cespitularia hypotentaculata* چهار دی‌ترین سزپیتولارین A-D، یک نور دی‌ترین سزپیتولارین E به‌علاوه سه دی‌ترین دیگر، سزپیتولارین F-H، با یک اسکلت جدید به‌دست آمد. برای هر هشت ترکیب، فعالیت علیه خطوط سلولی تومور A-۵۴۹، HT-۲۹ و P-۳۸۸ با قدرت (potency) و سلکتیویته‌های 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 پزشکی، 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  $IC_{50} = 6/9$  میکرومولار ( $\mu M$ )، بدون تاثیر بر ۵-لیپو اکسیژناز یا ۱ و ۲-سیکلو اکسیژناز هستند (۵۸).

ماکروئید یولاپولید-A، یک مشتق جدا شده از اسفنج *Hexbranchus sanguineus* علاوه بر فعالیت سیتوتوکسیک در برابر خط سلولی لوکمی L ۱۲۱۰ در موش، دارای فعالیت ضد قارچی نیز می باشد که از لحاظ بالینی می تواند، اثر آمفوتریسین 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 آنها 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).

LAF۳۸۹ یک آنالوگ صناعی بنگامید (Bengamide B)، یک آمینو اسید هتروسیکلیک آسان برای سنتز و محلول در آب مشتق از اسفنج *Jaspis digonoxea* مهار متیونین امینوپتیداز و توقف چرخه سلولی را القاء می نماید (۵۳).

سزترین واریبیلین (variabilin) از اسفنج دریایی *Ircinia variabilis* جدا شده است. واریبیلین ضمن دارا بودن اثر ضد التهابی، دارای اثر مهار کنندگی PLA<sub>2</sub>

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

ترکیب	نوع ترکیب	منبع	فعالیت MIC	سیتوتوکسیسیته
آنورانتوزید B	پلی کتید	<i>Siliquariaspongia japonica</i>	<i>Aspergillus fumigatus</i> 0-63 $\mu g/ml$	$IC_{50} > \mu g/ml$ (P-388 murine leukaemia cells)
آنورانتوزید B	پلی کتید	<i>Siliquariaspongia japonica</i>	<i>C albicans</i> 0-16 $\mu g/ml$	-
فوربوکسازول A	ماکروئید	<i>Phorbas sp</i>	<i>C albicans</i> 0-1 $\mu g/disk$	سیتواستاتیک
فوربوکسازول A	ماکروئید	<i>Phorbas sp</i>	<i>Saccharomyces carlsbergensis</i> 0-1 $\mu g/disk$	$GI < 0.8 \times 10^{-3} \mu g/ml$
هالیشیگامید A	ماکروئید	<i>Halichondria sp</i>	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> 0-1 $\mu g/ml$	L1210, $IC_{50}$ 0-0036 $\mu g/ml$
هالیشیگامید A	ماکروئید	<i>Halichondria sp</i>	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> 0-1 $\mu g/ml$	سمیت قوی در موش سوری در دوز 1-4 mg/kg
فاسکاپلیسین	آلکالوئید بیس (پندول)	<i>Fascaplysinopsis sp</i>	<i>S cerevisiae</i> 0-1 $\mu g/disk$ (20 mm zone) <i>C albicans</i> at 1 $\mu g/disk$ (11 mm zone)	L1210, $IC_{50}$ 0-2 $\mu g/ml$
میردین	آلکالوئید پلی سیکلیک	<i>Corticium sp</i>	<i>C albicans</i> 0-2 $\mu g/ml$ <i>Cryptococcus neoformans</i> 0-8 $\mu g/ml$	-
بنگازول A	اکسازول حاوی استر اسیدچرب	<i>Jaspis sp</i>	<i>C albicans</i> 0-5 $\mu g/disk$	-
پتیلوماکالین A	آلکالوئید پلی سیکلیک گوانیدین	<i>Ptilocaulis spiculifer</i>	<i>C albicans</i> 0-8 $\mu g/ml$ , HSV 0-2 $\mu g/ml$	P388, $IC_{50}$ 0-1 $\mu g/ml$

شده است (۱۲). ترکیبات دیگری از پساماپلین، از جمله نمک های مختلف سولفات و مشتقات آنها (psammaplins B-L)، از اسفنج های متعدد، جدا شده است که موجب تخریب دایمر سیستمین می گردند. علاوه بر این، فعالیت ضد میکروبی قوی نیز در آنها پیدا

جداسازی های اولیه متابولیت بروموتیروزین دی سولفید پساماپلین A (Psammaplin A) از اسفنج *Verongid psammaplin* در سال ۱۹۸۷ جدا شده است. اثرات سمیت سلولی قوی با  $IC_{50} = 3$  میکروگرم بر میلی لیتر برای سلول P-۳۸۸ برای این ترکیب دیده

شد. اخیراً متابولیت پساماپلین به‌عنوان مهار کننده‌های DNA متیل ترانسفراز و هیستون داستیلاز به‌عنوان 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). بی‌ثباتی فیزیولوژیک گروه پساماپلین، تاکنون مانع توسعه بالینی مستقیم آن‌ها گردیده است. با این حال، این تلاش‌های اولیه، توسعه ترکیب آنالوگ، NVP-LAQ۸۲۴ 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-LAQ۸۲۴ و چند آنالوگ‌های سنتزی دیگر در *in vitro* با حداکثر دوز قابل تحمل بالاتر از ۲۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم، فعالیت ضدتوموری قوی نشان داده است و دوزهای پایین، دارای سمیت کمتری در HCT۱۱۶ کولون و A۵۹۴ زونوگرافت‌های ریه انسان بودند. بررسی خطوط سلولی HCT۱۱۶ کولون، A۵۹۴ ریه و سلول فیبروبلاست پوستی نرمال انسانی نشان داد که NVP-LAQ۸۲۴ باعث آپوپتوز در خطوط سلولی

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 به‌عنوان اندام هدف اصلی با کاهش دوز وابسته برگشت‌پذیر، در شمارش RBC و WBC و آتروفی لنفاوی هستند. این نتایج نشان داد که NVP-LAQ۸۲۴ در دوزهای بالا سمیت ممکن است شبیه به دیگر عوامل سایتوتوکسیک 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 کنندگی توپوایزومراز II توسط کیم (Kim) و همکاران در سال ۱۹۹۹ (۶۱) و نیز اثر مهار بر آمینوپپتیداز N و سرکوب رگزی 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.

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

نوع ترکیب	فعالیت علیه ویروس	منبع اسفنج	ترکیب فعال
دپسی پپتیدهای حلقوی	HIV-1 <sub>RF</sub> , IC <sub>50</sub> 0-004μg/ml	<i>Theonella mirabilis</i> و <i>T swinhoi</i>	پاپوآمیدهای A
سزکویی ترپن هیدروکینون	HIV-1, 0-1-1-0 μg/ml	<i>Dysidea avara</i>	آوارون
دپسی پپتید حلقوی	HIV-1, EC <sub>50</sub> 0-2μg/ml	<i>Sidonops microspinosa</i>	میکرواسپینوسامید
آکالوتید حاوی اکسازول	HSV1, IC <sub>50</sub> 0-6 μg/ml	<i>Polyfibrospongia</i> sp	هنوکسازول A
فورانو دی ترپن تتراسیکلیک	HSV1, 0-5 μg/disk	<i>Spongia</i> sp آبهای عمیق	اسپونجیادیول

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

مختلفی از سموم شقایق‌های دریایی با سه گروه ساختاری عمده پپتیدهای کوتاه (۳۷-۳۵ اسید آمینه)، متوسط (۴۳-۴۲ اسید آمینه) و پپتیدهای طولانی (۵۹-۵۸ اسید آمینه) شناخته شده‌اند که تأثیر آن‌ها بر

### شقایق 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 منبع غنی از بریوانتراتیوفن (Bryoanthrathiophene) یافتند که یک ترکیب آنتی‌آزویژن قوی در پرولیفراسیون سلول‌های اندوتلیال آئورت بوین (BAEC) می‌باشد (۶۷).

پرینسپ (Prinsep) و همکاران در سال ۱۹۹۱ نشان دادند که آکالوئید بتا- کاربولین ( $\beta$ -carboline) از بریوزوان دریایی *Cribricellina cribraria* دارای اثرات سیتوتوکسیک، ضد باکتری، ضد قارچ 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 کانال‌های یونی متنوع 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) عمدتاً یک آرایه متنوعی از پپتیدهای کوچک با پل دی سولفیدی متعدد هستند که از حلزون مخروطی برای شکار طعمه به آنها تزریق می‌گردد (۷۴-۷۰). 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 تسریع بهبود عصب مصدوم می‌گردند (۶).

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

کانال‌های سدیم وابسته به ولتاژ و اخیراً نیز کانال‌های پتاسیم مشخص گردیده‌اند. اثرات مسدود کنندگی کانال‌های Kv۱ در شقایق‌های دریایی، آنها را به عنوان یک منبع غنی از ابزار دارویی برای تشخیص و درمان بیماری‌های خود ایمنی مطرح نموده است (۶۳).

زهر برخی از این شقایق‌های دریایی، حاوی نوروتوکسین‌هایی بوده که به تازگی به عنوان یک تعدیل کننده بالقوه ایمنی بر شمرده می‌شوند و برای استفاده‌های دارویی در بیماری‌های سیستم ایمنی پیشنهاد گشته‌اند (۱).

بسمانس (Bosmans) و همکاران در سال ۲۰۰۲ سموم کانال سدیمی قوی BG II و BG III را از شقایق دریایی *Bunodosoma granulifera* جدا نمودند (۶۴).

یاماگوچی (Yamaguchi) و همکاران با مطالعه بر روی تأثیر توکسین‌های ۲۱ جنس شقایق دریایی بر روی کانال‌های پتاسیم Kv۱ توسط مهار رقابتی پیوند I- $\alpha$ -dendrotoxin (۱۲۵) بر غشای سیناپتوزوم موش صحرائی، 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 کانال‌ها بودند (۶۵).

### بریوزوان‌های دریایی

بریوزوان دریایی *Amathia convolute* جمع‌آوری شده از سواحل شرق تاسمانی منبع آکالوئیدهای تری برم‌دار convolutamine-H و convolutindole-A بود. این ترکیبات فعالیت قوی و انتخابی را در برابر *Haemonchus contortus* انگل نامتود نشخوارکنندگان از خود نشان دادند (۶۶). جیونگ (Jeong) و همکاران در سال ۲۰۰۲ در جزیره تسوتسومی 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 حلزون مخروطی دریایی به صورت انتخابی با انواع گیرنده‌های آدرنژیک نیز تداخل می‌کنند (۸۲).

لوپز-ورا (López-Vera) و همکاران در سال ۲۰۰۷، دو توکسین جدید SrIA و SrIB و یک آنالوگ سنتتیک آن‌ها یعنی SrIB [gamma15E] را از حلزون 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)، پپتید SrIA، SrIB و SrIB [gamma15E] 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 کولینژیک گردیدند (۷۷).

Cono Server یک پایگاه داده جدید ویژه کونوپپتیدها است که شامل نام‌های استاندارد و طبقه‌بندی ژنتیکی و ساختاری و ارائه اطلاعات از Swiss Prot، بانک اطلاعات پروتئینی و دیگر ویژگی‌های تخصصی مانند صفحه نمایش گرافیکی از تغییرات پس از ترجمه که به‌طور گسترده در کونوپپتیدها روی می‌دهد؛ می‌باشد. در حال حاضر، Cono Server تعداد ۱۲۱۴ توالی نوکلئیک از ۵۴ گونه مخروط و ۲۲۵۸ توالی پروتئیک از ۶۶ گونه مخروط و ۹۹ ساختار D۳ را مدیریت می‌کند (۷۵).

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

پپتیدهای  $\alpha$ -کونوتوکسین‌ها، ابزار ارزشمندی برای تمییز بین انواع مختلف گیرنده‌های نیکوتین استیل کولین (nAChRs) می‌باشند (۳، ۷۶ و ۷۸).

$\sigma$ -کونوتوکسین‌ها، مهار کننده گیرنده سروتونین (5-HT3)، کونوپرسین‌ها (conopressins) آگونیست‌های گیرنده‌های هورمون ضد ادراری،  $\omega$ -کونوتوکسین‌ها مسدود کننده کانال کلسیمی،  $\kappa$ -کونوتوکسین‌ها، مسدود کننده کانال‌های پتاسیمی و همچنین  $\mu$ -کونوتوکسین‌ها مسدود کننده‌های کانال‌های سدیمی هستند. قدرت و توانایی این سموم 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 تعدیل کننده‌های آن را می‌توان برای درمان دردهای نوروپاتیک استفاده نمود.

مهار قوی و انتخابی VGCCs نوع N توسط کونوتوکسین، انجام می‌گیرد. از این کونوتوکسین‌ها،  $\omega$ -کونوتوکسین‌ها، آنتاگونیست انتخابی VGCC نوع N است که ترجیحاً از درد در مدل‌های التهابی درد و آلداینیا و یا درد در مدل درد نوروپاتی جلوگیری می‌کند (۷۹).  $\alpha$ -کونوتوکسین، علاوه بر آنتاگونیست رقابتی گیرنده استیل کولین نیکوتین (nAChR)،

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

خانواده و گونه و جنس سنیداریا	فعالیت دارویی	ترکیب	شیمی
Alcyoniidae	<i>Klyxum simplex</i>	ضد التهابی	دی ترپنویید
	<i>Klyxum simplex</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum sp.</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum sp.</i>	انتهی - HIV	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum sp.</i>	انتهی - HIV (IZ) - لوپوهدلیولید	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum sp.</i>	انتهی - HIV	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum crdssium</i>	ضد التهابی	ترپنویید
	<i>Lobophytum cristagalli</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Lobophytum durum</i>	ضد التهابی	ترپنویید
	<i>Lobophytum durum</i>	ضد التهابی	سمبرانوئید
Clavulariidae	<i>Sarcophyton crassocaule</i>	ضد سرطان	سمبرانوئید
	<i>Simularia sp.</i>	زخم معده	اسپرمین
	<i>Simularia sp.</i>	انتهی میکروبی	پلی کیتید
	<i>Simularia flexibilis</i>	ضد سرطان	سمبرانوئید
	<i>Simularia flexibilis</i>	انتهی فولانت	دی ترپنویید
	<i>Simularia gibberosa</i>	ضد التهابی	استروئید
	<i>Simularia querciformis</i>	ضد التهابی	ترپنویید
	<i>Clavularia sp.</i>	سستم عصبی	دی ترپنویید
	<i>Clavularia koellikeri</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
Nephtheidae	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	استروئید
	<i>Clavularia viridis</i>	ضد سرطان	استروئید
	<i>Telestoa riisei</i>	ضد سرطان	پروستاوئید
	<i>Dendronephthya sp.</i>	انتهی فولانت	استروئید
	<i>Dendronephthya rubeola</i>	ضد سرطان	سزوکویی ترین
Xenidae	<i>Nephthea chabroli</i>	ضد سرطان	ترپنویید
	<i>Nephthea Ergostanoid</i>	ضد التهابی	ارگوستانوئید
	<i>Asterospicularia laurae</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Cesputularia hypotentaculata</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Xenia novaebritanniae</i>	انتهی باکتریال	دی ترپنویید
	<i>Xenia plicata</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Briareum excavate</i>	ضد التهابی	دی ترپنویید
	<i>Briareum excavate</i>	ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Briareum asbestinum</i>	انتهی مالاریا	دی ترپنویید
	<i>Junceella fragilis</i>	ضد التهابی	دی ترپنویید
Gorgoniidae	<i>Junceella juncea</i>	انتهی فولانت	دی ترپنویید
	<i>Leptogorgia setacea</i>	آنتی فولانت	پیریدین
	<i>Leptogorgia virgulata</i>	انتهی فولانت	دی ترپنویید
	<i>Leptogorgia virgulata</i>	انتهی فولانت	دی ترپنویید
	<i>Leptogorgia virgulata</i>	ضد سرطان، ضد التهابی	استرول
	<i>Pseudopterogorgia sp.</i>	ضد سرطان	دی الکیل امین
	<i>Pseudopterogorgia acerosa</i>	ضد سل	ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia bipinnata</i>	آنتی مالاریا	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia bipinnata</i>	آنتی میکروبی	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
Isidiidae	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia elisabethae</i>	ضد سل	دی ترپنویید
Plexauridae	<i>Pseudopterogorgia kallos</i>	انتهی مالاریا، ضد سرطان	دی ترپنویید
	<i>Pseudopterogorgia rigida</i>	انتهی میکروبی	ترپنویید
	<i>Isis hippuris</i>	ضد سرطان	ترپنویید
	<i>Isis hippuris</i>	ضد سرطان	استروئید
	<i>Isis hippuris</i>	ضد سرطان	استروئید
	<i>Isis hippuris</i>	ضد سرطان	استروئید
	<i>Eunicea sp. Antimalarial</i>	ضد مالاریا	سزوکویی ترین
	<i>Eunicea fusca</i>	ضد التهابی	دی ترپنویید
	<i>Euplexaura flava</i>	ضد التهابی	لیپید

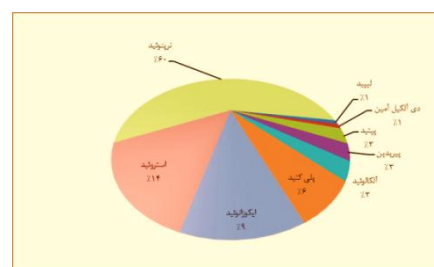
## خرگوش دریایی

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

راجا گاناپاتی (Rajaganapathi) در مرکز مطالعات بیولوژی دریایی دانشگاه Annamalai هند، یک پروتئین ۶۰ کیلو دالتونی بنام Bursatellanin-P از جوهر بنفش 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 سنیداریا (Cnidaria)

شاخه سنیداریا یک گروه باستانی از حیوانات زهراگین، متخصص در تولید و تزریق توکسین هستند. بسیاری از پپتیدهای زهر آن‌ها بر کانال‌های یونی عمل می‌کنند. این پپتیدها دارای اثرات دارویی اعصاب و کاردیو توکسیک هستند (۱۸، ۸۷-۸۵). 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).

## 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- (۱۲- هیدروکسی) اکتادکانیل سولفات به‌دست آوردند که دارای اثری مهارکنندگی بر متالوپروتئاز (MMP2) بود (۸۹). تورس (Torres) و همکاران از تونیکات‌های *Cystodytes dellechiaiei* جمع‌آوری شده از سواحل برزیل، متابولیت‌های فعال زیستی پیریدواکریدینی تحت عنوان سباستیانین‌های A و B جدا نمودند که فعالیت‌های سیتوتوکسیک را در سلول‌های سرطانی کولون اعمال می‌نمایند (۹۰).

جانگ (Jang) و همکاران در سال ۲۰۰۲، پپتیدی 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 آلکالوئید دیمیریک دی سولفیدی پلی کارپین دی هیدروکلرید (polycarpine) جدا شده از تونیکات‌های *Polycarpa clavata* ترکیباتی هستند که فعالیت قوی را در برابر انواع سلول‌های تومور در موش در شرایط in-vivo را از خود نشان می‌دهند (۹۲).

## برخی از انواع ماهی‌ها

تتروودوتوکسین (TTX) که در ابتدا نام خود را از خانواده *Tetraodontidae*، به‌عنوان یک توکسین منحصر به فرد ماهی بادکنکی (puffer fish) گرفت، مهارکننده کانال سدیمی می‌باشد و اکنون به یک ابزار مفید برای تحقیق کانال سدیم دریچه‌ای ولتاژ تبدیل

که اثرات دارای آنتی‌بلاستیک در سرطان‌های گردن رحم، معده، رینوکارسینوما و لوکمیا بودند، استخراج شده است (۶). مطالعات انجام شده توسط دانشمندان 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 ارگانسیم‌های 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 ویدارابین و سیتارابین در حال حاضر در بازار موجود هستند و یا دیگر اینکه مانند ET-۷۴۳ (Yondelis®) پیش‌بینی می‌شود که به زودی تصویب گردند (۵۳).

#### ترکیبات دارویی در قفسه داروخانه‌ها و یا درحال ارزیابی‌های بالینی

در سال ۱۹۶۷، نشست کوچکی در رود آیلند ایالات 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* توسط مور (Moore) و همکاران جدا شده است (۹۴).

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

زهر سنگ ماهیان جنس *Synanceia* ترکیبی از پروتئین‌ها و آنزیم‌هایی مانند هیالورونیداز است که می‌تواند اثرات سیتولیتیک، نورتوکسیک و کاهندگی 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 به‌صورت داخل نخاعی برای درمان لنفاتوس منژیتی به‌کار می‌رود. انواع معمولی و لیپوزومی آن به‌ترتیب توسط آزمایشگاه‌های شرکت‌های دارویی بدفورد (Bedford) (<http://www/bedfordlabs.com>) و انزون (Enzon)، (<http://www.enzon.com>) به بازار عرضه شده‌اند (۱۰۰).

#### ویدارابین (Vidarabin)

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

آدنین آرابینوزید به‌سرعت به آدنین آرابینوزید تری‌فسفات تبدیل می‌شود که موجب مهار DNA پلی‌مراز ویروسی و مهار سنتز DNA ویروس‌های هرپس، واکسینا (*vaccinia*) و *varicella zoster* می‌گردند (۱۰۱).

ویدارابین (*Vira-A*<sup>®</sup>) تأییدیه خود را از FDA در سال ۱۹۷۶ دریافت کرد. موارد تأییدیه درمان ویدارابین از FDA شامل درمان‌های کراتوکنژانکتیویته حاد (پماد چشمی ۳ درصد)، کراتیت اپی تلیال عود شونده ناشی از ویروس هرپس سیمپلکس نوع ۱ و ۲ و همچنین کراتیت سطحی ناشی از ویروس هرپس سیمپلکس است که به ایدوکسوریویدین 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 (Bergman) و همکاران چندنوکلئوزید را از اسفنج *Tethya crypta* (تدلیده) کارایی جدا کردند که شامل اسپونجوتیمیدین و اسپونجیوریدین دارای قند نادر آرابینوز به جای ریبوز می‌باشند، این کشف باعث شد محققان به سنتز آنالوگ‌های Ara-A (*Vidarabine*<sup>®</sup>) و Ara-C (*Vidarabin Thilo*<sup>®</sup>) و (Cytarabine, Alexan<sup>®</sup>, Udcil<sup>®</sup>)، که فعالیت‌های ضد ویروسی داشتند، دست یابند (۵).

#### برخی داروهای دارای مجوز مصرف

##### سیتارابین (Cytarabine)

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

سیتارابین در حال حاضر به‌صورت سیتارابین معمولی (*Cytosar-U*<sup>®</sup>) و فرمولاسیون لیپوزومی (*Depocyt*<sup>®</sup>) در دسترس بوده و تأییدیه FDA را در سال ۱۹۶۹ دریافت کرد. FDA برای سیتارابین معمولی، درمان‌های لوکمی لنفوتیک حاد، لوسمی میلوستیک حاد و در فاز بحرانی لوسمی میلوئیدی 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 ایلان 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، ۷۲ و ۱۰۵).

دیگر بازیکنان اصلی در زمینه تجاری این ترکیب، شرکت‌های کوگنتیکس (Cognetix)، (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 مورفین باشد و ضمن توقف پیام درد، اجازه می‌دهد عملکرد سیستم عصبی نرمال باقی بماند (۵) و عوارض جانبی مخدرها نظیر تحمل، یبوست یا سرکوب تنفسی را ایجاد نکند (۵۳ و ۱۰۶). باید متذکر شد که زیکونوتید نیاز به تجویز داخل نخاعی دارد و نوروکسیستی قابل توجهی ایجاد می‌کند (۲).

یک  $\omega$ -کونوتوکسین دیگر یعنی AM ۳۳۶، در شرکت AMRAD برای دردهای شدید مقاوم به مورفین در توسعه بالینی است که مولکول آن نسبت به زیکونوتید، ۱۰۰ برابر قدرت انتخابی بیشتری را به کانال کلسیمی نوع N با حداقل عوارض عصبی، نشان می‌دهد (۵۳).

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

### زیکونوتید (Ziconitide)

زهر حلزون‌های مخروطی یک منبع غنی از پپتیدهای فعال دارویی مؤثر بر روی انواع گیرنده و کانال‌های یونی است (۲). زیکونوتید، معادل صناعی یک پپتید ۲۵ آمینواسیدی از زهر  $\omega$ -کونوتوکسین MVIIV حلزون دریایی مخروطی *Conus magnus* است (۲، ۷۲ و ۱۰۲).

انواع مختلفی از کانال کلسیمی ولتاژ دریچه‌ای در سیستم عصبی شناخته شده است (۱۰۰). کانال کلسیمی از نوع N حساس به ولتاژ، نقش مهمی را در انتقال محرک 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-۱۱۱ شناخته می‌شد (۲). موجب بلوک برگشت‌پذیر کانال کلسیمی 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 کلسیمی 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 کانال کلسیمی نوع N تلقی نمود. مطالعات اولیه نشان دادند که زیکونوتید دارای مشخصات ضد درد حاد قوی قابل توجهی در مدل‌های حیوانی، درد مداوم و نوروپاتییک پس از تجویز داخل نخاعی می‌باشند (۲).

این ترکیب به‌عنوان یک داروی ضد درد قوی غیراپیوئیدی 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 سنتز کل مولکول اکتیناسیدین-۷۴۳ در سال ۱۹۹۶ به دست آمد (۱۱۰).

در سال ۱۹۹۸ فاز I کار آزمایشی بالینی برای این ترکیب، با هدف تعیین حداکثر 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 آزمایشی برای ET-۷۴۳، فعالیت‌های امیدوار کننده‌ای را در درمان سارکوما 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، مزواندوتلیوما و چندین نوع سارکوما القاء می‌نمود (۵).

به‌طور کلی، آزمایش‌های کارآزمایی 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).

ترابتکتدین موجب مهار طولانی مدت چرخه سلولی در G2/M و مهار رونویسی چند ژن از جمله HSP۷۰ و P۲۱ می‌گردند (۱۱۱). مرگ سلول‌های بافت نرم

اکتیناسیدین ۷۴۳ (Ecteinascidin-743) یا ترابتکتدین (Trabectedin (ET-743)

آلکالوئیدهای با ساختار ملکولی پیچیده‌ی اکتیناسیدین‌های ۷۲۹، ۷۴۵، ۷۵۹A، ۷۵۹B و ۷۷۰ اولین بار از تونیکات *Ecteinascidia turbinata* استخراج شدند (۱۰۷). علاوه بر این، اکتیناسیدین-۷۴۳ نیز یک آلکالوئید تترا هیدرو ایزوکینولینی است که از تونیکات‌های دریایی *Ecteinascidia turbinata* دریاهای 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 به‌عنوان یک ترکیب فعال ضد توموری در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته سرطان‌های سینه، تخمدان و سرطان ریه، ملانوما، مزوتلیوما به دنبال داشت (۵).

اکتیناسیدین ۷۴۳ یا ترابتکتدین (trabectedin)، تقریباً ۴۰ سال پس از کشف و ۱۷ سال پس از انتشار ساختار آن، به‌عنوان 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، می‌گردند. P-گلیکوپروتئین، یک پروتئین غشایی است که ناقل مواد سمی از جمله عوامل شیمی درمانی از بین برنده تومور بوده و آن‌ها را به خارج از سلول‌های سرطانی انتقال می‌دهد (۱۰۹).

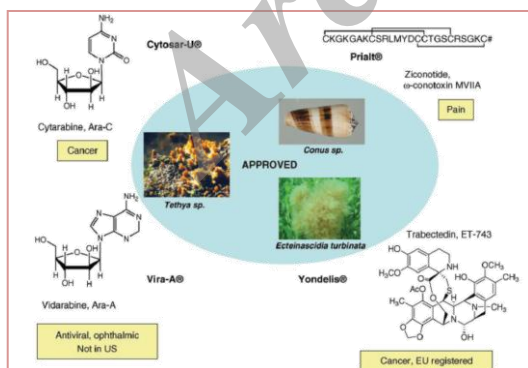
هنگامی که تومور در معرض عوامل شیمی درمانی قرار گیرد، به سرعت موجب افزایش فعالیت ژن MDR1 که مسئول تشکیل P-گلیکوپروتئین است، می‌گردند.

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 (cyanosafrafracin) که به صورت عمده از طریق تخمیر باکتری‌های دریایی سودوموناس فلورسنس به دست می‌آید، موجب گردید (۱۲ و ۲۵).

ترابکتدین، تحت نام تجاری Yondelis® برای درمان سارکومای بافت نرم مقاوم داروها توسط کمسیون اروپا در ژوئیه ۲۰۰۷ مورد تأیید قرار گرفت (۲۵).

آنالوگی با ساختاری ساده‌تر، با سنتز آسان‌تر و با ثبات‌تر از ET-۷۴۳ به نام فتالاسیدین (PT۶۵۰)، طراحی گردیده است که نسبت به کامپوتوتسین 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 به طور 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) اعلام کرد که 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 ET-۷۴۳ قرار گرفتند (۵۳).

البته باید متذکر نمود که در آغاز برنامه فاز II، اکتیناسیدین در تجویز طولانی مدت، عوارض شدید تهدید کننده حیات ناشی از سمیت آن نظیر پان سیتهونی، رابدومیولیز، نارسایی کلیوی و کبدی مشاهده شد. بنابراین عملکرد صفراوی و افزایش در بیلی‌روبین و یا فسفاتاز قلیایی در شروع مطالعه به عنوان یک متغیر مرجع برای واجد شرایط بودن بیماران برای دریافت دوز کامل ET-۷۴۳ در نظر گرفته شد (۱۲).

علاوه بر این، نتایج فاز II برای ET-۷۴۳ برای 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 پیشرفته 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 (مزوتلیوما، لیومیوسارکوم) داشتند (۲۵). با توجه به قدرت فوق‌العاده آن، برای مهار

تاکسان و آلکالوئیدهای وینکا، عواملی با هدف توبولین می‌باشند (۱۰۰). البته آن‌ها با یک مکانیسم منحصر بفرد و متفاوت از تاکسان 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 آنتی‌میتوتیک قوی و غیر قابل برگشتی را اعمال می‌نمایند که توسط آپوپتوز منجر به مرگ این سلول‌ها می‌گردند (۱۱۸ و ۱۱۹). به همین دلایل، سرعت مطالعات، برای تولید آن‌ها بالا گرفت تا اینکه سنتز کامل آن‌ها در سال ۱۹۹۰ توسط کوپر (Cooper) و سالمون (Salomon) به پایان رسید (۱۲۰).

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

دو مطالعه کارآزمایی بالینی NCT00337103 (ارزیابی دارو در برابر کاپسیتابین) 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 کارآزمایی بالینی

برخی داروهای در حال ارزیابی در فاز III کارآزمایی بالینی

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

هالوکندرین (HB) Halichondrin B و آنالوگ اریبولین مسیلات (E7389) (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* گرفته شد (۱۲).

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

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

تلاش‌هایی برای آنالوگ‌های کتوننی ماکرولیدی صنعتی و یا اصلاح شده ساختار شیمیایی  $C_{38}$ - $C_{40}$  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 آنهاست و حتی فاز I کارآزمایی بالینی برای ارزیابی حداکثر تحمل دوز و فارماکوکینتیک آنها آغاز شده‌اند (۱۲۳).

### دولاستاتین ۱۰ (Dolastatin ۱۰) و آنالوگ‌های پیشروتر از خود

#### دولاستاتین ۱۰

دولاستاتین ۱۰ یک پپتید خطی جدا شده از خرگوش دریایی *Dollabella auricularia* اقیانوس هند است (۵). این ترکیب که در اوایل ۱۹۷۰ توسط پتی (Pettit) و همکاران جدا شد، به‌عنوان یک عامل آنتی‌تومور نامی با  $ED_{50}=0/046$  نانوگرم بر میلی‌لیتر (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 *Cyanobacterium symploca* دریایی VP۶۴۲ 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 به‌عنوان عامل ضد سرطان در درمان سرطان‌های سینه، کبد، تومورهای جامد و لوکمیا معرفی گردیده است (۵). از نظر عوارض، در فاز I کارآزمایی بالینی

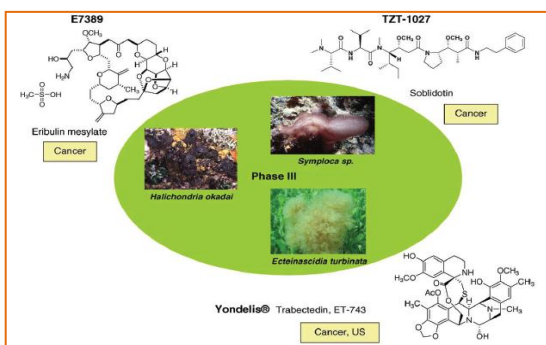
(NSC۳۷۶۱۲۸)، در بیماران با تومورهای جامد پیشرفته، نورویپاتی محیطی در حد متوسط در ۴۰ درصد از بیماران مشاهده گردید. (۱۲۷). سپس دولاستاتین ۱۰ به آزمایش‌های کارآزمایی بالینی مرحله دوم پیشرفت نمود که گزارش‌های ناامید کننده‌ای در یک مطالعه گروهی انکولوژی ژینکولوژیک توسط هوفمن (Hoffman) و همکاران در سال ۲۰۰۳، مبنی بر فعالیت ناچیز در بیماران کارسینومای تخمدان 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 (Auristatin PE) یا TZT-1027

با وجود مشکلات دولاستاتین ۱۰، این ترکیب به دلیل قابلیت‌های فراوان، نقطه شروع منطقی طراحی داروهای صنعتی با همان ستون فقرات بود که در نهایت منجر به آنالوگ TZT-۱۰۲۷ گردید. ساختار متفاوت سوبلیدوتین 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، ملانوما





شکل ۲. نام، منشأ 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 جدا شده از خرگوش دریایی *D. auricularia* اقیانوس هند با یک ساختار دپسی پپتید خطی می‌باشد که مقدار به دست آمده از آن بسیار کم و حدود ۶/۲ میلی‌گرم 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. به دلیل این موانع، توسعه آنالوگ‌های مصنوعی مختلف آن‌ها، نظیر سمادوتین (cemadotin) و سینتادوتین (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 سیتوتوکسیسیته بیشتر در *in vitro* نسبت به ترکیب مادر خود، پلیمریزاسیون توبولین را مختل و دپلیمریزاسیون قبل از سرهم‌بندی

B1۶، و سارکومای M۵۰۷۶ با اثر بخشی معادل یا بیشتر از دولاستاتین ۱۰ می‌گردند. علاوه بر این، TZT-۱۰۲۷ در دو مدل زئوگراف 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 را از خود نشان می‌دهد. ظاهراً این ترکیب با تعامل با VEGF، منتج به تجمع مقادیر قابل توجهی اریتروسیت و افزایش 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 علاوه بر فعالیت بازدارندگی توبولین، این ترکیب به عنوان یک عامل اختلال دهنده عروقی (VDA) شناخته می‌شود و باعث اختلال عروق داخل تومور می‌گردند (۱۳۱). TZT-۱۰۲۷ در اروپا، ژاپن و ایالات متحده آمریکا تحت نظارت تیکوکو هورمون (Teikoku Hormone)، و تأییدیه از داروسازی 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 نظارت داروسازی آسکا (Aska) است. به تازگی نیز یک گروه متشکل از تیکوکو هورمون و داروسازی گران (Grellan) با لیسانس Yakult برای توسعه جهانی دارو تشکیل شده است. علاوه بر Yakult، سه کار آزمایشی بالینی تحت "warhead" در کمپانی‌های مختلفی شامل کار آزمایشی‌های بالینی (فاز I، II و III) با کدهای SGN-۷۵ (فاز I)، CR-۰۱۱ (فاز II) و SGN-۳۵ (فاز III) در حال انجام می‌باشد (۱۰۰).



دوستاکسل، به کار برده شده است (۱۲). نتایج مطالعه فاز II داروی ۶۵۱-ILX در یک برنامه سه هفته‌ای 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).

سیتادوتین 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 Illex بود و پس از آن کلینیکال ترایال تحت شرکت Genzyme که امتیاز خود را از داروسازی Illex خریداری کرد، 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 نئوپلاسم مقاوم پیشرفته، وارد مراحل پیش بالینی و مطالعات جدید گردیده است (۱۰۰).

#### برخی ترکیبات در فاز II کارآزمایی بالینی

برخی ترکیبات طبیعی دریایی که در حال حاضر در فاز II کارآزمایی بالینی هستند نظیر سیتادوتین (Synthadotin) ۶۵۱-ILX یا تاسیدوتین (Tasidotin)، در بخش مربوط به دولاستاتین‌ها به دلیل هم گروه بودنشان، تشریح گردید. برخی موارد دیگر در این مرحله شامل آناباسئین (DMXBA (۲۱-GTS))، پلینابولین (Plinabulin (۲۳۵۸ NPI))، پلیدیپسین (Plitidepsin (Aplidin®))، الیسیدپسین (Elisidepsin) (Irvalac® (PM0273))، زالیپسیس (PM00104) (Zalypsis®))، و سودوپتروسین‌ها (pseudopterosins) می‌باشند (شکل ۳) (۱۰۰).

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

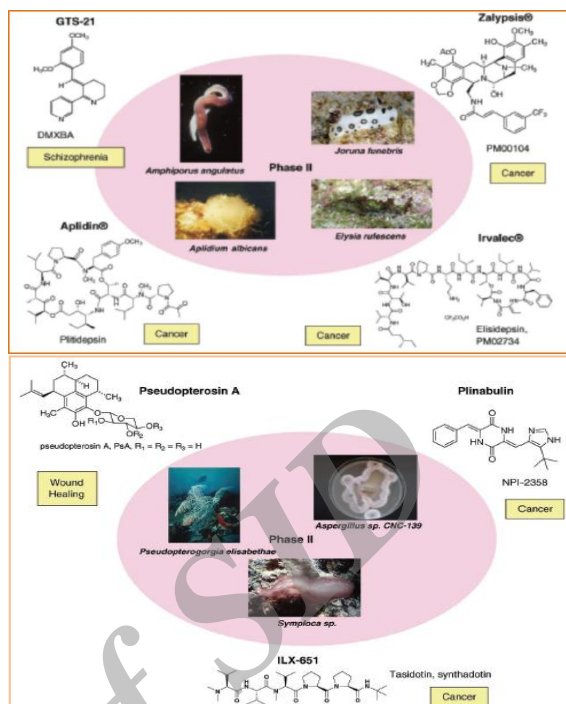
#### سیتادوتین (۶۵۱-ILX)

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

سیتادوتین به منظور بهبود خواص فارماکولوژیک آن، از نظر شیمیایی اصلاح گردیده 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).

۶۵۱-ILX 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-آناباسین‌های مرتبط در در شرایط *in vitro* و *in vivo* 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 اثرشان بر روی گیرنده AV ماکروفاژ اعمال می‌کنند (۱۳۹). در محیط آزمایشگاهی نشان داده شد که موجب افزایش بقای موش‌های صحرایی تحت همورازی، گردیده بودند (۱۴۰). علاوه بر 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 آلزایمر است جواز گرفته است (۱۰۰).



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

### آناباسین (anabaseine)

آناباسین یا ۲۱-GTS با ساختار ۳- ( ۲ و ۴ - دی متوکسی بنزیلیدن)-آناباسین (DMXBA) ، یک آلکالوئیدی از نمترین 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 تحریک کننده انتخابی رسپتورهای نیکوتینیک  $\alpha 7$  استیل کولین نورون‌های CNS، آستروسیت‌ها و ماکروفاژهای محیطی می‌باشد (۵۳ و ۱۰۰). آناباسین در شرکت Taiho برای بیماری‌های آلزایمر 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 ماگنوسلولاریس لزیونی در مدل حیوانی می‌گردد (۵۳).

### آپلیدین (Aplidine)

آپلیدین برای اولین بار از تونیکات مدیترانه‌ای *Aplidium albicans* به دست آمد و در سال ۱۹۹۱ توسط رینهارت و لیتگو-برتولونی (Rinehart & Lithgow-Bertelloni) در یک patent گزارش شد (۱۴۱). آپلیدین ۱ یا پلیدپسین (Plitidepsin) یا دهیدرویدمین (dehydrodidemnin B)، دپسی‌پپتیدی است که با مقادیر IC<sub>50</sub> بسیار کم در حد نانومولار، القاء کننده بسیار قوی آپوپتوز است (۱۰۰). منبع طبیعی این پپتید با مشکلاتی چون جمع‌آوری موجودات زنده، توزیع کم و عدم وجود شرایط آبی پروری روبروست. در نتیجه، عرضه آن به‌طور کامل وابسته به سنتز چند مرحله‌ای پپتیدهای متشکل از اسیدهای آمینه‌هایی است که برخی از آن‌ها در پروتئین‌ها هم یافت نمی‌شود (۲۵).

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 میتوزن (MAPKs) P38 و JNK را فعال (۱۴۴) و ترشح فاکتور رشد اندوتلیال عروقی (VEGF) را در خطوط سلولی لوکمی و لوکمی میلوئید حاد، مهار می‌نماید (۱۴۵). به علاوه، آپلیدین در رده‌های سلولی لوکمی شدید عود شونده، چرخه سلولی در فازهای G1 و G2/M را مهار و آپیتوز غیر وابسته به P53 را القاء می‌نماید (۱۴۶). آپلیدین، در سنتز DNA و پروتئین تداخل ایجاد نموده و باعث توقف چرخه سلولی می‌گردد (۱۴۶). علاوه بر این، آپلیدین (دهیدرویدمین) به دست آمده از تونیکات‌های مدیترانه‌ای دارای مکانیسم متفاوت و منحصر به فرد سیتوتوکسیستی مهار اورنیتین دکربوکسیلاز- یک آنزیم مهم در فرآیند رشد تومور و آنژیوژنز- و همچنین مهار سنتز 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 افزایش سطح کراتین کیناز در معدود مطالعات، گزارش گردید (۱۲). در فاز I کارآزمایی بالینی، بیش از ۲۰۰ نفر برای درمان سرطان با داروی APL وارد مطالعه گردیدند (۵۳).

#### السیدپسین (PM02734, Irvalec®)

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

این ترکیب، یک دپسی پپتید مکشوفه در جانور نرم‌تن دریایی *Elysia rufescens* یافت شده در هاوایی است (۵) که یک فعالیت سیتوتوکسیستی قوی را در *in vitro* در برابر انواع سلول‌های تومور انسانی نشان داده است. فعالیت آنتی توموری ترکیب، احتمالاً با تداخل در عملکرد لیزوزوم 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 لیزوزوم و در نتیجه تشکیل واکوئل‌های بزرگ می‌گردد (۵). این مکانیسم در میان عوامل ضد سرطان منحصر به فرد است و ممکن است موجب افزایش اسیدپته فضای داخل سلولی، که یک اثر تحریکی جهت آغاز شدن یک مسیر برای آپوپتوز است؛ گردد (۱۴۸).

عمدتاً برگشت‌پذیر بودند. اخیراً زالیپسیس توسط شرکت Pharmamar در فاز II توسعه بالینی است (۱۰۰).

#### پلینابولین (NPI ۲۳۵۸)

پلینابولین (NPI ۲۳۵۸) یک آنالوگ کاملاً سنتز شده از یک ترکیب طبیعی تحت عنوان هالیمید (halimide) مشتق از *Aspergillus sp* جمع‌آوری گردیده توسط جلبک *alga Halimeda lacrimosa* کشت داده شده در باهاما (۱۰۰) و همچنین فنیل‌هیستین (phenylahistin) مشتق از *Aspergillus ustus* می‌باشد (۱۵۱).

پلینابولین به ناحیه مرزی بین  $\alpha$  و  $\beta$  توپولین در نزدیکی سایت اتصال کلشی سین پیوند و پلیمریزاسیون توپولین را مهار می‌نماید که منجر به بی‌ثباتی ساختار اندوتیلیالی عروق تومور می‌گردند. بنابراین، پلینابولین علاوه بر اثر آپوپتوز مستقیم بر سلول‌های توموری، به‌عنوان یک VDA که باعث القای کلاپس انتخابی عروقی تومور می‌گردند؛ شناخته می‌شوند (۱۵۲).

یافته‌های مثبت این ارزیابی‌ها در اندیکاسیون استفاده به‌عنوان مکمل و یا دارای اثرات سینرژیک هنگام تجویز داروهای شیمی‌درمانی و آنتی‌آنژیوژنز، آن‌ها را در سال ۲۰۰۹ توسط داروسازی Nereus به فاز II برای اجرای ADVANCE Assessment of Docetaxel and (Cancer) رهنمون ساخت (۱۰۰).

#### سودوپتروسین‌ها (pseudopterosins)

سودوپتروسین‌ها متشکل از دی‌ترین‌های گلیکوزیدی سه حلقوی جدا شده از گورگونیده (*Gorgoniidae*) دریایی *Pseudopterogorgia elisabethae* می‌باشد که برای اولین بار در سال ۱۹۸۶ کشف شده است (۳۱). سودوپتروسین‌های A-D، سری اولیه تعدادی از سودوپتروسین‌ها بودند که در حال حاضر به تعداد ۲۶

الگوی سیتوتوکسیسیته کاهالائید F متمایز از دیگر عوامل استاندارد شیمی‌درمانی است. کاهالائید F در شرایط *in vitro* و *in vivo* یک اثر انتخابی را بر روی سلول‌های 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، عمده موضوع مطالعه در فاز I کارآزمایی بالینی، بیماران مبتلا به سرطان پروستات گردید (۵ و ۵۳).

این ترکیب همچنین، موجب مهار فعالیت  $erbB_2$  ناقل غشایی تیروزین کیناز و مهار بیان ژن TGF- $\alpha$  می‌گردد (۵). ایروالک (*Irvalec*®)، در حال حاضر تحت توسعه در فاز II، با شواهد اولیه فعالیت‌های ضد توموری با ایندکس درمانی مطلوب می‌باشد (۱۴۹). الیسیدیسین نیز توسط شرکت Pharmamar در حال توسعه بالینی است (۵۳ و ۱۰۰).

#### زالیپسیس-۱ (Zalypsis1) PM00104

زالیپسیس-۱، یک آلکالوئید جدید پیوند شونده با DNA مرتبط با ژورومایسین که از پوست و مخاط نودبیرانچ اقیانوس آرام از اسفنج‌ها و تونیکات‌های *Joruna funebris* و *renieramiycins* جدا شده است. زالیپسیس به گوانین‌ها در DNA متصل و با شکستن دو رشته، موجب مهار فاز S و سپس آپوپتوز در سلول‌های سرطانی می‌گردند. سلول‌های با ژن  $p53$  جهش یافته یا فاقد  $p53$  به درمان با داروی زالیپسیس حساس‌تر هستند (۱۵۰).

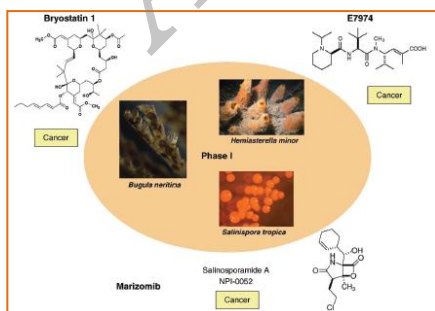
مطالعات پیش بالینی *in vivo* نشان دهنده فعالیت ضد توموری قوی در سرطان‌های پستان، پروستات، کلیه و یک فعالیت ضد توموری متوسط، در برابر سرطان کولون بوده‌اند. سمیت‌های اصلی مشاهده شده در طول فاز I شامل اختلالات خونی و یا افزایش آنزیم‌های کبدی

### اسکوالامین (Squalamine)

اسکوالامین لاکتات، یک آمینواستروئید ضد رگ‌زایی جدید حاصل از کوسه سگ ماهی *Squalus acanthias* در حال حاضر تحت مطالعات بالینی در فاز II علیه سلول‌های تخمدان و سلول‌های غیر کوچک ریه قرار دارد و به Orphan Drug برای درمان سرطان تخمدان توسط FDA، گران‌ت اعطا شد. 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 می‌رسد که این ترکیب توسط جداسازی اتصال کالمودولین عمل می‌کند و متعاقباً، مهار آنتی‌پورت سدیم/ پروتون تنظیم کننده PH داخل سلولی و در نتیجه، کاهش پرولیفراسیون، در سلول‌های اندوتلیال می‌گردد (۵۳).

### ترکیبات دریایی در ارزیابی 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 کارآزمایی‌های بالینی ارزیابی شده‌اند، سیتوتوکسیک یا عوامل سرکوب‌کننده هستند و در حال پیشرفت به فازهای بالاتر هستند. در ادامه به برخی از این محصولات دریایی طبیعی که فعالیت دارویی آن‌ها کشف شده است، پرداخته می‌شود.



شکل ۴) نام، منشأ 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 فوریول میریستات استات می‌باشد که موجب التهاب موضعی، تثبیت غشاء سلول، جلوگیری از رها شدن پروستاگلاندین و لوکوترین‌ها از ماکروفاژها در موش و مهار دگرانولاسیون لکوسیت‌های پلی مورفونوکلئار انسانی و شکل‌گیری فاگوزوم در سلول‌های تراهیمنما می‌گردد (۱۰۰).

این ترکیب از طریق مهار PLA<sub>2</sub> و ۵-لیپواکسیژناز موجب مهار بیوستنز ایکوزانوئیدها نیز می‌گردد. سودوپتروسین‌ها در ابتدا در یک شرکت کوچک دارویی علوم آرتروز (OsteoArthritis Sciences Inc.) برای استفاده بالقوه داروهای ضد التهاب، دارای مجوز شد. عصاره سودوپتروسین‌ها در همان زمان راه خود را به بازار پیدا کرد و به‌عنوان افزودنی برای جلوگیری از سوزش ناشی از در معرض قرارگیری نور خورشید و یا در محصولات مراقبت از پوست و لوازم آرایشی استیلادر تحت عنوان Resilience<sup>®</sup> استفاده گردید (۵).

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

### کونتیگناستروول (JPL-۵۱۲۶۰۲)

JPL-۵۱۲۶۰۲ یک آنالوگ سنتزی استروئیدی کونتیگناستروول (contignasterol) با اکسیژن فراوان در ساختار خود، جدا شده از اسفنج *Petrosia contignata* می‌باشد (۱۵۴) که در مطالعات کارآزمایی‌های بالینی فاز II به‌عنوان یک داروی ضد التهابی سرکوب کننده لکوسیت، برای درمان آسم عمل می‌نماید (۵۳).

بريوستاتين ۱ (۱) *Bryostatin*

بريوستاتين‌ها، لاکتون‌های ماکرولیدی جدا شده از بريوزوان‌های دریایی (*Bugulidae*) *Bugula neritina* می‌باشند. بريوستاتين ۱ یکی از فراوان‌ترین و بهترین ترکیبات مورد مطالعه از این سری است که در آغاز، مهار رشد سلول‌های لوکمپای لنفوسیتی 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).

بريوستاتين ۱ با میل ترکیبی بالا و بدون فعالیت پرموتینگ تومور، به ایزوزیم‌های 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 بريوستاتين ۱ به‌عنوان یک عامل منحصر بفرد، بیش از ۸۰ کارآزمایی بالینی علیه سرطان انجام شده است (۱۰۰). بريوستاتين ۱ دارای اثرات آنتاگونیستی بر روی استرهای فوربول ارتقاء دهنده تومور دارد. همچنین اثرات افتراق خطوط سلولی لنفوئیدی و میلوئیدی، تجمع پلاکتی تحریک کننده خون‌سازی را نیز داراست (۱۵۶).

بريوستاتين ۱ تحت لیسانس بریستول مایرز اسکویب (*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 بریستول مایرز مورد توافق قرار گرفته است. هر چند که گفته می‌شود که بريوستاتين ۱ به خودی خود، در درمان سرطان

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، تخمدان و ریه استفاده گردد (۵).

در حال حاضر، بريوستاتين در دو فاز I کارآزمایی، به‌عنوان یک داروی ضد آلزایمر مورد بررسی قرار گرفته است. غواصان مستخدم مؤسسه ملی سرطان در طول ۲ سال به جمع‌آوری ۱۷ تن از ارگانیسیم پرداختند. با این حال، مؤسسه Cal Bio Marine به تازگی قادر به آبری پروری این بريوزوان‌ها گردیده است که به پیشرفت سنتز کل بريوستاتين‌ها منجر گردیده است (۱۰۰).

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

دیدمنین B (*Didemnin B*)

دیدمنین B یکی از معدود دپسی پپتیدهای (*depsipeptides*) جدا شده از *Trididemnum solidum* پوشش‌دار جزایر کارائیب (*Didemnidae*) است که دارای فعالیت‌های آنتی‌نئوپلاستیک، 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، به‌عنوان یک عامل ضد ویروسی و یا سرکوب کننده سیستم ایمنی بوده و در فاز I مطالعات بالینی به‌عنوان یک عامل ضد سرطان مفید بوده است. فاز II مطالعات بالینی آن نیز در شرف



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

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

#### دیسکودرمولید (Discodermolide)

دیسکودرمولید یک لاکتون پلی‌هیدروکسیله است که از اسفنج اعماق دریا *Discodermia dissolute* جدا شده است. Discodermolide یک عامل سرکوب کننده ایمنی و سیتوتوکسیک 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 به‌عنوان یک کاندید در درمان سرطان ثبت نمود (۵).

#### KRN7000

شرکت Kirin Brewery در حال توسعه KRN۷۰۰۰، یک مشتق جدید  $\alpha$ -گالاکتوزیل سرامید به دست آمده از آگلاسپین (agelasphin-9b)، که به نوبه خود، از اسفنج *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 دیدمین B موجب مهار پالمیتویل پروتئین تیواستراز "palmitoyl protein thioesterase" به صورت غیررقابتی می‌گردد (۱۵۸). دیدمین 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 آپتوز باشد. آپتوز ناشی از دیدمین 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 FKBP25 مهار گردد (۳۵ و ۱۵۹). دیدمین B، شاید فعالیت پروتئین‌های اتصالی FK-۵۰۶ به‌عنوان بخشی از فرایندهای ایمونومدلاتوری آن مدوله کند و موجب مرگ سلولی از طریق آپتوز گردد (۱۲). در اوایل سال ۱۹۸۳، دیدمین B در برابر ویروس هرپس سیمپلکس و پس از آن در برابر کارسینومای الریخ در موش فعالیت، نشان داد. ولی آزمایشات اولیه کارآزمایی نشان داد که دیدمین B حداقل فعالیت را علیه مراحل سرطان از خود نشان می‌دهند (۲۵).

همان‌طور که قبلاً ذکر گردید، یک خویشاوند نزدیک دیدمین B یعنی دهیدرو دیدمین 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 دیدمین B می‌باشد (۵).

در تست‌های آزمایشگاهی ثابت شده است که دیدمین 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 اشباع شدگی و افزایش در سطوح اینترفرون ۷، اینترلوکین ۴، اینترلوکین ۱۲ و سطوح فاکتور محرک کلونی ماکروفاژ گرانولوسیت و یا حداقل در برخی از بیماران، فعالیت سلول‌های قاتل طبیعی نشان نداد (۵۳).

تحریک کنندگی ایمنی و فعالیت آنتی‌متاستاتیک، با افزایش عملکرد سلول ارائه دهنده آنتی ژن (antigen presenting cell) می‌باشند.

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

ترکیب	ارگانسیم دریایی	تارگت ملکولی	کلاس شیمیایی	کمپانی یا انستیتو	حیطه بیماری
امگا-۳ فنی اسید Lovaza®	ماهی	آنزیم‌های سنتز کننده تری گلیسرید	ایتیل استرهاى امگا-۳	-	دارای تاییدیه هایپرتری گلیسریدی
IPL512602	اسفنج	مکانسیم ناشناخته	استروئید	Inflazyme/Aventis	فاز II التهاب، آسم
AM336	حلزون کونوس	مهار کننده متیونین آمینو پپتیداز	پپتید	AMRAD	فاز I/II درد مزمن
OAS1000	کورال نرم	مهار کننده متیونین آمینو پپتیداز	دی ترپن- پنتوگلیکوزید	Osteo Arthritis Sciences	فاز I/II درمان زخم، التهاب
پیناتوزوماب ودوتین (DCDT-2980S)	حلزون/سینوباکتریوم	CD22 و میکروتوبول‌ها	داروی کژوگه آنتی بادی	Genentech/Roche	فاز I/II سرطان
پلاتوزوماب ودوتین (DCDS-4501A)	حلزون/سینوباکتریوم	CD79b و میکروتوبول‌ها	مونو متیل آنوریستاتین (MMAE) E	Genentech/Roche	فاز I/II سرطان
همیاسترلین (E7974)	اسفنج	-	تری پپتید	Eisai Inc	فاز I سرطان
ماریزوماب(سالیپوسپورامید (NPI-0052) A)	باکتری	-	بتا-لاکتون	Nereus	فاز I سرطان
HTI286	اسفنج	میکروتوبول (عامل اینترفیرین G)	تری پپتید	Wyeth	فاز I سرطان
لولیمالید	اسفنج	توبولین	ماکروئید	-	پیش بالینی سرطان
ویتیل اووامید	تونیکات‌ها	توبولین	پپتید حلقوی	-	پیش بالینی سرطان
دبازونامید	تونیکات‌ها	توبولین	پپتید حلقوی	-	پیش بالینی سرطان

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 PLA<sub>2</sub> در دسترس است (۱۶۰).

### لاملارین (Lamellarin)

لاملارین‌ها محصولات دریایی طبیعی جدا شده از حلزون‌ها، اسیدیان‌ها و اسفنج‌ها هستند. از زمان جداسازی آن‌ها برای اولین بار توسط فاکنر (Faulkner) در سال ۱۹۸۵ از لاملارین تاکنون بیش از ۳۰ آلکالوئید پیرولی پلی‌آروماتیک مرتبط، استخراج شده است (۱۶۱).

### مانولید (Manoalide)

مانولید، یک سزکویی ترپنوئید جدا شده از اسفنج *Luffariella variabilis* اقیانوس هند و آرام است.

این ترکیب یک ضد درد قوی و عامل ضد التهابی است. مانولید، از بهترین مهار کننده‌های PLA<sub>2</sub> به دست 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 فسفوانیزوتید داشته باشد. مانولید، توسط داروسازی Allergan در زمان فاز I مطالعات کارآزمایی بالینی برای درمان پسوریازیس و پس از آن برای راه‌اندازی

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

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

اولین کار جدی در مطالعه ترکیبات طبیعی دریایی، حدود شش دهه پیش، با کار پیشگام آن یعنی ورنر برگمن، یک پیشگام در شیمی استرول دریایی، جدا شد که در حال حاضر منجر به چند محصول در قفسه داروخانه‌ها شده و الهام بخش توسعه داروهای ضد ویروسی مرتبط گردید. برگمن (Bergman) و همکاران چند نوکلئوزید را از اسفنج *Tethya crypta* (تدیله) کارائیبی که شامل اسپونجوتیمیدین و اسپونجیوریدین که حاوی قند نادر آرابینوز به جای ریبوز است را جدا کردند. این کشف باعث شد محققان به سنتز آنالوگ‌های ویدارابین و سیتارابین که فعالیت‌های ضد ویروسی داشتند، دست یابند. زیکونوتید دارای مشخصات ضد درد حاد قوی دردهای مداوم و نوروپاتی پس از تجویز داخل نخاعی بوده و به‌عنوان 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. تراپکتدین یا ET-۷۴۳، مانع از شکل‌گیری P-گلیکوپروتئین‌ها، که یک پروتئین مرتبط با مقاومت به چند داروی سرطانی است، می‌گردند. در سال ۲۰۰۱، شرکت PharmaMar مجوز Zeltia® را به‌منظور توسعه و سپس ارائه به بازار را اخذ نمود.

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

علاوه بر 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 ضرب‌المثل معروف که "سم را سم می‌کشد"، اساس کار محققان در پیدا کردن متابولیت‌های پزشکی از موجودات زنده بوده است. تأکید اصلی در جستجوی داروها به‌خصوص برای بیماری‌های مرگبار انسان نظیر سرطان و ایدز و سایر بیماری‌های سیستم ایمنی و داروهای مسکن برای درمان درد نوروپاتی بوده است. از طریق تلاش‌های مشترک دریایی شرکت‌های دارویی و شیمیایی 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 پیشرفته کارآزمایی‌های بالینی بوده و یا

عروقی (VDA) نیز شناخته می‌شود و باعث اختلال عروق داخل تومور می‌گردند. دولاستاتین ۱۵، نسبت به دولاستاتین ۱۰ به طور مستقیم به دامنه توبولین وینکا متصل می‌شود. سمادوتین (۱۰۳۷۹۳-LU) به عنوان یک آنالوگ محلول در آب دولاستاتین ۱۵ تولید شد که با سیتوتوکسیسیته بیشتر در *in vitro* نسبت به ترکیب مادر خود، پلیمریزاسیون توبولین را مختل و دپلیمریزاسیون قبل از سرهم‌بندی میکروتوبول‌ها و توقف چرخه سلولی در فاز M-G2 را القاء می‌نماید.

متاسفانه، در ارزیابی‌های فاز II کار آزمایشی‌های بالینی برای ملانومای بدخیم، سرطان پستان و سرطان سلول غیر کوچک ریه، هیچ نتیجه قابل قبولی به دست نیامد. بنابراین، ارزیابی بالینی فعلی ۱۰۳۷۹۳-LU متوقف گردید. سیتادوتین (۶۵۱-ILX) یک نسل سوم صنایع آنالوگ دولاستاتین ۱۵ است که به صورت خوراکی، فعال است. سیتادوتین به عنوان یک مهارکننده مونتاژ توبولین شناخته شده است. البته این پنتاپتید با یک مکانیسم عمل منحصر به فرد به طور بالقوه، متمایز با سایر تثبیت کننده‌های میکروتوبول (تاکسان‌ها 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 پیشرفته و یا متاستاتیک ریه و بیماران مبتلا به سرطان پروستات وابسته به هورمون، با سابقه درمان با دوستاکسل، بکار برده شده است.

علاوه بر سیتادوتین برخی ترکیبات طبیعی دریایی دیگر که در فاز II کارآزمایی بالینی هستند نظیر، آناپاسین، پلینابولین یا پلیدیپسین (<sup>®</sup>Aplidin)، الیسیدپسین (<sup>®</sup>Irvalec)، زالیپسین (<sup>®</sup>Zalypsis) و

ET-۷۴۳ تحت نام تجاری Yondelis<sup>®</sup> برای درمان سارکومای بافت نرم مقاوم داروها توسط کمیسیون اروپا در ژوئیه ۲۰۰۷ مورد تأیید قرار گرفت.

هالوکندین B- و آنالوگ اریبولین مسیلات (E۷۳۸۹) که دارای یک ساختاری پلی‌اتر ماکرولیدی می‌باشند، فعالیت ضد سرطانی بالقوه‌ای را از خود نشان می‌دهند. از نظر مکانیسم اثر سمیت سلولی، با یک مکانیسم منحصر بفردی متفاوت از تاکسان و آلکالوئیدهای وینکا، موجب مهار قوی توبولین می‌گردند.

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

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

بنابراین، پلینابولین علاوه بر اثر آپوپتوز مستقیم بر سلول‌های توموری، به‌عنوان یک VDA که باعث القای کلاپس انتخابی عروقی تومور می‌گردند؛ شناخته می‌شوند. سودوپتروسین A (PSA)، یک مهار کننده قوی فوربول میریستات استات می‌باشد که موجب التهاب موضعی، تثبیت غشاء سلول، جلوگیری از رها شدن پروستاگلاندین و لوکوترین‌ها از ماکروفاژها در موش و مهار دگرانولاسیون لکوسیت‌های پلی‌مورفونوکلنار انسانی و شکل‌گیری فاگوزوم در سلول‌های Tetrahymena می‌گردد. یک آنالوگ سنتزی استروئیدی کونتیگناسترول contignasterol با اکسیژن فراوان در ساختار خود، جدا شده از اسفنج *Petrosia contignata* می‌باشد که در مطالعات کارآزمایی‌های بالینی فاز II به‌عنوان یک داروی ضدالتهابی سرکوب کننده لکوسیت برای درمان آسم عمل می‌نماید.

از ترکیبات دریایی در ارزیابی بالینی فاز I، بریوستاتین ۱ با میل ترکیبی بالا و بدون فعالیت پرموتینگ تومور به ایزوزیم‌های پروتئین کیناز C اتصال می‌یابد که ممکن است اساس مکانیسمی مشاهده شده برای هر دو فعالیت ضد سرطان و ایمنی آن‌ها باشد. دیدمین B یکی از معدود دپسی پپتیدهای جدا شده از *Trididemnum solidum* پوشش دار جزایر کارائیب (*Didemnidae*) است که دارای فعالیت‌های آنتی‌نئوپلاستیک، ضد ویروس و سرکوب کنندگی ایمنی می‌باشد. از نظر مکانیسمی، دیدمین B در فاکتور طول‌سازی پروتئین باند شونده با GTP اعمال اثر می‌نماید. این ترکیب بیش از حد سمی، به‌عنوان یک عامل ضد ویروسی و یا سرکوب کننده سیستم ایمنی بوده و در فاز I مطالعات بالینی به‌عنوان یک عامل ضد سرطان مفید بوده است. فاز II مطالعات بالینی آن نیز در

سودوپتروسین‌ها می‌باشند. آناباسئین به‌عنوان آگونیست نسبی و تحریک کننده انتخابی رسپتورهای نیکوتینیک  $\alpha 7$  استیل کولین، در شرکت Taiho برای بیماری‌های آلزایمر و اسکیزوفرنی در توسعه بالینی می‌باشد. نشان داده شده است که آناباسئین موجب بهبود شناخت (cognition) و عملکرد یادگیری و حافظه‌های منفعل در هسته قاعده‌ای ماگنوسولولاریس لزیونی 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 پپتید حلقوی جدید دریایی متعلق به ترکیبات خانواده کاهالانیده است که موجب اختلال در غشای لیروزوم و در نتیجه تشکیل واکوئل‌های بزرگ می‌گردد. این مکانیزم در میان عوامل ضد سرطان منحصر به فرد است و ممکن است موجب افزایش اسیدپته فضای داخل سلولی، که یک اثر تحریکی جهت آغاز شدن یک مسیر برای آپوپتوز است، گردد. زالیپسیس -۱، یک آلکالوئید جدید از پوست و مخاط نودیبرانچ اقیانوس آرام از اسفنج‌ها و تونیکات‌های *Joruna funebris* و *renieramiycins* جدا شده است. زالیپسیس به گوانین‌ها در DNA متصل و با شکستن دو رشته، موجب مهار فاز S و آپوپتوز در سلول‌های سرطانی می‌گردند. سلول‌های با ژن p ۵۳ جهش یافته یا فاقد ۵۳ p به درمان با داروی زالیپسیس حساس تر هستند.

پلینابولین (NPI-۲۳۵۸) یک آنالوگ کاملاً سنتز شده از یک ترکیب طبیعی تحت عنوان هالیمید (halimide)، به ناحیه مرزی بین  $\alpha$  و  $\beta$  توبولین در نزدیکی سایت اتصال کلشی سین پیوند و پلیمریزاسیون توبولین را مهار می‌نماید که منجر به بی‌ثباتی ساختار اندوتیلیالی عروق تومور می‌گردند.

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

همان‌طور که از مطالعات پیشین بر می‌آید، بسیاری از مطالعات منتشر شده، مربوط به اسفنجهای و ترکیبات به‌دست 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، نویسندگان بر این عقیده استوارند که دریا می‌تواند امید بخش کشف داروها و درمان بیماری‌ها باشد که از منابع زمینی قطع امید نموده‌اند.

همین‌طور که از تاریخچه دستیابی به این ترکیبات بر می‌آید، تلاش‌های اولیه 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 انگشتان 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.

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 اسفنجه *Discodermia dissolute* جدا شده است و یک عامل سرکوب کننده ایمنی و سیتوتوکسیک 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 ترپنوئید جدا شده از اسفنجه *Luffariella variabilis* اقیانوس هند و آرام است که یک ضد درد قوی و عامل ضد التهابی است. مانولید، از بهترین مهارکننده‌های PLA<sub>2</sub> 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 کارآزمایی بالینی برای درمان پسوریازیس، و سپس برای راه اندازی یک برنامه شیمی دارویی دارای مجوز شد.

لاملارین D، مهارکننده غیرانتخابی کینازهای (CDK1, CK5, GSK3, PIM1, DYRK1A و ...) در محدوده زیر نانومولار است و یک سم قوی

## 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.

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. Kijjoo 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<sup>+</sup> and Ca<sup>2+</sup> 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, Satkunanathan 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 steroidal 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 *Stypopodium zonale*. J Nat Prod 1999; 62(6):927-30.
40. Gerwick WH, Fenical W. Ichthyotoxic and cytotoxic metabolites of the tropical brown alga *Stypopodium zonale*. J Org Chem 1981; 46(1):21-27.
41. Vasanthi 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 nacadinene 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 *Lemnalina 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 (+)-aeropylsinin-1. Comp Biochem Physiol B 1990; 97(1):151-8.
50. Hinterding K, Knebel A, Herrlich P. Synthesis and biological evaluation of *aeropylsinin 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 aeropylsinin-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 *Stylissa 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 $\beta$  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. Psammaplins 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. Psammaplins



- 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 cribraria*. *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<sup>v</sup>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  $\alpha$ -conotoxin TxIB as a therapeutic candidate peptide. *Mar Drug* 2013; 11(9):3537-53.
82. Näreoja K, Näsman 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-García 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. *Toxicol* 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 Ph $\alpha$ 1 $\beta$  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 ecteinascidin 743. *J. Am Chem Soc* 1996; 118(38):9202-03.
111. Minuzzo M, Marchini S, Broggin 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. Choi 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 symprostatin 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 antivasular and cytotoxic activities of TZT-1027 (Soblidotin) with those of other anticancer agents. *Anticancer 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. "Dehydrodidemnin 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 dehydrodidemnin 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 (elasidepsin) 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, editor. *Marine Medicine*. 1st 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 <sup>1\*</sup>, I. Nabipour <sup>1</sup>, A. Vazirizadeh <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Department of Marine Toxinology, the Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, the Persian Gulf Biomedical Research Center, Bushehr University of Medical Science, Bushehr, IRAN

<sup>2</sup>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 50 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

Website: <http://bpums.ac.ir>  
Journal Address: <http://ismj.bpums.ac.ir>