

## بررسی فعالیت سیتوکسیک بخش‌های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره مтанولی اسفنج *Ircinia mutans* بر سه رده سلول سرطان انسانی

فاطمه حیدری جامع‌بزرگی<sup>۱</sup>، مرتضی یوسف‌زادی<sup>۱</sup>، امیررضا فیروزی<sup>۲</sup>، مليکا ناظمی<sup>۳</sup>، امیررضا جاسبی<sup>۲\*</sup>

\*jassbiar@sums.ac.ir

- ۱- گروه زیست شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران
- ۲- مرکز تحقیقات شیمی دارویی و گیاهی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز، ایران
- ۳- پژوهشکده اکولوژی خلیج فارس و دریای عمان، موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، بندرعباس، ایران

تاریخ پذیرش: اسفند ۱۳۹۶

تاریخ دریافت: مهر ۱۳۹۶

### چکیده

اسفنج‌ها به عنوان ابتدائی ترین ارگانیسم‌های یوکاریوت پرسلولی، جانورانی ساکن چسبیده به بستر و بدون اندام دفاعی مشخصی می‌باشند، بنابراین برای دفاع از خود در برابر شکارچیان و پاتوژن‌های موجود در محیط، متابولیت‌های ثانویه متعددی تولید می‌کنند. در این تحقیق، اسفنجه *Ircinia mutans*، جمع آوری شده از آبهای جزیره لارک خلیج فارس، به منظور ارزیابی خاصیت سیتوکسیک بخش‌های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره‌ی مтанولی اش، مورد بررسی قرار گرفت. بخش‌های هگزانی و دی کلرومتانی با استفاده از روش استخراج مایع-مایع، از عصاره مтанولی به دست آمد و سپس به وسیله آزمون رنگ سنگی MTT، بر روی سه رده سلولی MCF-7 و 29-HT آزمایش شدند. بخش هگزانی با IC<sub>50</sub> به ترتیب برابر با  $11/53 \pm 1/3$ ،  $11/54 \pm 3/5$  و  $11/57 \pm 1/5$  μg/mL و بخش دی کلرومتانی با IC<sub>50</sub> به ترتیب برابر با  $12/51 \pm 0/8$ ،  $26/65 \pm 2/2$  و  $26/67 \pm 0/9$  μg/mL بر روی سه رده سلولی ذکر شده، فعالیت سیتوکسیک متوسط تا قوی را بر روی هر سه رده سلولی سرطانی نشان دادند. نتایج همچنین بیانگر آن است که بخش دی کلرومتانی نسبت به بخش هگزانی فعالیت سیتوکسیک قوی‌تری دارد. یافته‌های این تحقیق پتانسیل بالای اسفنجه‌ای خلیج فارس را به عنوان منابع ارزشمند دارای ترکیبات ضد سرطان جدید، نشان میدهد.

**لغات کلیدی:** اسفنجه، متابولیت‌های ثانویه، فعالیت سیتوکسیک، خلیج فارس

\*نویسنده مسئول

#### مقدمه

جهان نشان دادند که عصاره اسفنجی، فعالیت ضد سلطانی قابل توجهی در برابر سلول‌های سلطانی دارد (Beedessee *et al.*, 2012; Bhimba *et al.*, 2013; Dellai *et al.*, 2010). از سال ۱۹۹۰ به بعد اسفنج‌ها و مرجانها منابع عمده کشف بیشتر ترکیبات طبیعی مستخرج از دریا، معرفی گردیدند. غیر از اقیانوس‌های منجمد شمالی و جنوبی که خارپوستان و مرجانیان منبع اصلی تولید ترکیبات طبیعی بوده‌اند، در سایر اقیانوس‌ها، اسفنج‌ها (۴۴-۵۲٪) و مرجانیان (۲۸-۳۱٪) منابع غالب تولید ترکیبات طبیعی دریایی می‌باشند (Leal *et al.*, 2012). غربالگری اسفنج‌ها به منظور کشف ترکیبات ضد سلطان جدید، عوامل پاکلی تاکسل مانند laulimalide و isolaulimalide زده شده است که عوامل وینکا آلکالوئید، Halichondrin *Halichodria* B و I از spongistatin استروبیدهای استخراج شده از اسفنج‌های دریایی فعالیت سیتوتکسیک قوی را بر روی رده‌های سلولی سلطانی مختلف نشان داده‌اند. اپوکسی استرونول‌های استخراج شده از اسفنج *Axinella cf. bidderi* فعالیت سیتوتکسیک قوی را بر روی رده سلولی سلطان تخدمان (IGROV-ET)، سرطان پانکراس (PANC1)، سرطان ریه (NSCLC N6-L16)، نشان دادند (Funel *et al.*, 2004). ترکیبهای های متعدد جدا شده از اسفنج‌های مختلف، در حال حاضر در مرحله پیشرفت‌های از آزمایشات بالینی قرار دارند (Dhinakaran and Lipton, 2012).

با وجود تحقیقات بیشمار بر روی جداسازی و شناسایی ترکیبات با خواص بیولوژیک متعدد از اسفنج‌های دریایی در سراسر دنیا، تحقیقات بسیار اندکی در این زمینه بر روی اسفنج‌های خلیج فارس صورت گرفته است، که از آن جمله میتوان به موارد ذیل اشاره کرد: ناظمی و همکاران (۱۳۹۱)، با بررسی اثر ضد قارچی متابولیت‌های ثانویه نیمه قطبی-غیرقطبی اسفنج *Ircinia mutans* در دو فصل تابستان و زمستان موجود در جزیره کیش، خلیج

اکوسیستم‌های دریایی دارای منابع عظیمی از محصولات جدید طبیعی زیست فعال، با ویژگی‌های ساختاری و شیمیایی خاص می‌باشند که در محیط‌های خشکی یافت نمی‌شوند (Leal *et al.*, 2012; Malve, 2016) (Ngo *et al.*, 2012; Leal *et al.*, 2012). در باشند (2012) حدود ۱۹۸۱-۲۰۰۸٪ داروهای مورد استفاده در کنترل عفونت (شامل ترکیبات ضد باکتری، ضد ویروسی، ضد انگلی و ضد قارچی) و ۶۳٪ ترکیبات ضدسرطانی، از منابع طبیعی مشتق شده‌اند (Malve, 2016). محققان بر شاخه‌هایی از بی‌مهرگان، که دارای حرکت آهسته بوده یا بی‌مهرگان ساکن و چسبیده به بستر که دارای بدنه نرم و فاقد اندام دفاعی مشخصی هستند و به طور کلی جانورانی که نیاز به یک مکانیسم دفاعی شیمیایی دارند، تمرکز کرده‌اند (Laport *et al.*, 2009; Beedessee *et al.*, 2012). در مقایسه با سایر آبزیان، اسفنج‌های دریایی با توجه به تنوع متابولیتهای ثانویه شان، به عنوان "معدن طلا" نامیده شده‌اند، که بدليل فراوانی و گستردگی، و توانایی بیوسنتز مجموعه‌ای از محصولات طبیعی با ساختار متنوع، منبع اصلی محصولات فعال زیستی می‌باشند (Beedessee *et al.*, 2012). اسفنج‌ها سومون و سایر ترکیبات طبیعی را به منظور دفع شکارچیان، رقابت بر سر فضا با دیگر گونه‌های ساکن، و محافظت در برابر عفونت، تولید می‌کنند. این ارگانیسم‌ها با بیش از ۵۳۰۰ ترکیب دریایی، بسیار با اهمیت بوده و تنوع ترکیبات طبیعی آنها قابل توجه می‌باشد. سرطان یکی از علل Yasuhara-Bell and Lu, 2010) اصلی مرگ و میر در سراسر جهان است که با تکثیر کنترل نشده سلول‌های آنالاستیک که تمایل به حمله به بافت‌های اطراف و متابولیت به سایر بافت‌ها و اندامها را دارد، توصیف می‌شود. داشتمندان متعددی در سراسر

شیمی دارویی و گیاهی علوم پزشکی شیراز منتقل شدند و سپس در دمای منفی ۲۰ درجه سانتیگراد قرار داده شدند. نمونه اسفنج بر اساس مطالعات میکروسکوپ نوری و الکترونی بر روی لام های اسکلتی و اسپیکول های جدا شده با کلید های راهنمای اسفنجی (Hooper, 2000) (Hooper, 2000) شناسایی شدند.

### تهیه عصاره اسفنجی extracts

نمونه اسفنج (۳/۲۹ کیلوگرم وزن تر) به قطعات کوچک (قریباً ۱ سانتیمتر) برش داده شد و ارگانیسم هایی مانند ستاره دریایی شکننده، دو کفه ای ها، بارناکل، الیگو و پلی کیت هایی که در لابه لای اسفنج بودند جداسازی و پاکسازی شدند. سپس عصاره گیری با استفاده از حلal آلی متانول (۲ × ۴ لیتر) به مدت چهار روز در دمای اتاق در تاریکی صورت گرفت. سپس محلول به دست آمده را با استفاده از کاغذ صافی فیلتر نموده و حلal آن را در شرایط خلا توسط دستگاه تبخیر دور در درجه حرارت حداقل ۴۰ درجه سانتی گراد تبخیر کرده تا عصاره آبی غلیظی به دست آمد (Jassbi et al., 2013)

### جداسازی با روش مایع- مایع

اساس این روش بر مبنای اختلاف حلالیت یک جزء در دو حلal غیر قابل امتصاص می باشد. جداسازی توسط حلal های هگزان، دی کلرومتان صورت گرفت. بدین صورت که سوسپانسیون آبی بدست آمده از عصاره متانولی (۵۰ سی سی) را در دکانتور ریخته و ابتدا حلal هگزان را روی آن ریخته (سه مرتبه هر بار حدود ۲۵۰ سی سی) و بعد از چند بار تکان دادن اجازه داده شد که دو فاز از هم جدا شوند. ترکیبات محلول در هگزان، در حلal آلی هگزان حل شده و روی فاز آبی قرار گرفت که با باز کردن شیر دکانتور فاز هگزانی از فاز آبی گردید، سپس این کار توسط حلal دی کلرومتان نیز انجام گردید بدین صورت که سه مرتبه هر بار حدود ۲۵۰ سی سی دی کلرومتان در دکانتور روی سوسپانسیون آبی ریخته شده و بعد از چند بار تکان دادن اجازه داده شد که دو فاز از هم جدا شوند.

۱۰۷

فارس، نشان دادند عصاره متانولی فصل زمستان و تابستان در غلظت های ۰/۵ میلی گرم در لیتر و ۱/۵ میلی گرم در لیتر سبب مرگ مخمر کاندیدا آلبیکانس شده است. بنابراین متابولیت های ثانویه محلول در متانول با ساختار شیمیایی قطبی دارای اثر ضد قارچ بوده و می توانند برای تولید دارو در فاز بعدی و بررسی های تكمیلی با هدف جداسازی و شناسایی ماده موثره ضد قارچی مورد استفاده قرار گیرند. Nazemi و همکاران (۲۰۱۷) با بررسی اثر ضد میکروبی عصاره های غیرقطبی- نیمه قطبی و قطبی متابولیتهای اسفنج *Dysidea pallescens* جمع آوری شده از جزیره هنگام مشاهده نمودند که عصاره دی اتیل S. aureus اثر باکتروسیدی بر باکتری های *B. subtilis spizizenii* (MBC=10 mg/mL) و *B. subtilis* (MBC=20mg/mL) دارد. این عصاره فعالیت ضدقارچی کمی نشان داد در حالیکه عصاره متانولی فعالیت ضدقارچی *Aspergillus* و *Candida albicans* بر علیه سویه های *fumigatus* دارد؛ بنابراین عنوان نمودند که عصاره نیمه قطبی بیشتر اثر ضد باکتریایی و عصاره قطبی بیشتر اثر ضد قارچی دارد. به طور کلی، از ترکیبات فعال زیستی اسفنج های دریایی، به طور گسترده ای در درمان بسیاری از بیماری ها، و همچنین به عنوان الگو برای سنتز آنالوگ های مصنوعی استفاده می گردد. مولکول های متعدد جدا شده از اسفنج های مختلف، در حال حاضر در مرحله پیشرفتی ای از آزمایشات بالینی قرار دارند. در این پژوهش ما توانایی سیتو توکسیک بخش های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره متانولی اسفنج *I. mutans* خلیج فارس را مورد بررسی قرار داده ایم تا بتواهم ترکیبات موثره آنها را خالص و خواص سیتو توکسیک آنها را تعیین نماییم.

### مواد و روش کار

#### نمونه گیری

اسفنج (*Ircinia mutans* Wilson, 1925) توسط غواصی در خرداد ماه سال ۱۳۹۵ از عمق ۱۰-۱۳ متری سواحل جزیره لارک در خلیج فارس جمع آوری شد. نمونه ای اسفنج بلا فاصله در کیسه های پلاستیکی حاوی آب دریا قرار گرفته و در محیط پوشیده با یخ به آزمایشگاه

(برای بخش دی کلرومتانی) به عنوان فاز متحرک استفاده گردید. از کلسیتول به عنوان استاندارد کنار بخش هگزانی و از تری ترپنوتید  $3\beta$ -acetoxy-Urs-12-ene-1 $\alpha$ , 2 $\alpha$ , 11 $\alpha$ , 20 $\beta$ -tetraol استفاده گردید. صفحات توسط معرف وانیلین (۱٪) در اسید سولفوریک-اتانول اسپری شده و روی حرارت لکه ها ظاهر گردیدند (شکل ۲). (Jassbi *et al.*, 2013)

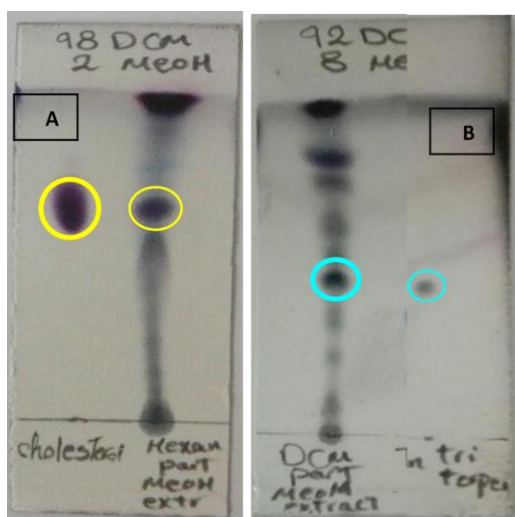
شکل ۲: TLC بخش های هگزانی و دی کلرومتانی بدست آمده از عصاره متابولی اسفنج A: *I. mutans* بخش هگزانی و کلسترول به عنوان استاندارد؛ B بخش دی کلرومتانی و تری ترپنؤید- $3\beta$ -acetoxy-Urs-12-ene-1 $\beta$ , 2 $\alpha$ , 11 $\alpha$ , 20 $\beta$ -tetraol به عنوان استاندارد

**Figure 2:** Hexan and dichloromethane parts obtained from methanol extract of *S. mutans* sponge. A: Hexan part and cholesterol as standard; B: Dichloromethane part and triterpenoid 3 $\beta$ -acetoxy-Urs-12-ene-1 $\beta$ , 2 $\alpha$ , 11 $\alpha$ , 20 $\beta$ -tetraol as standard

کشت سلول و سمیت سلولی

سلول‌های MOLT-4 (acute lymphoblastic leukemia)، سلول‌های MCF-7 (breast cancer)، سلول‌های MCF-7 (leukemia cell line)، سلول‌های RPMI 1640 (cell line)، تهیه شده از بانک سلولی انتیتیو پاستور ایران، در محیط کشت RPMI 1640 حاوی ۱۰٪ سرم جنین گاوی و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر پنی سیلین، است پیتماسین و سلول‌های HT-29 (Colon Cancer).

ترکیبات محلول در دی کلرومتان، در حلآلی دی کلرومتان حل شده و زیر فاز آبی قرار گرفت که با باز کردن شیر دکانتور این لایه نیز جداسازی شد (Zare *et al.*, 2015; Jassbi *et al.*, 2013) (شکل ۱). بخش های هگزانی، دی کلرومتانی بدست آمده از دکانتور را توسط دستگاه تبخیر دوار تغليظ کرده و از فرکشن های بدست آمده TLC تهیه کردیم.

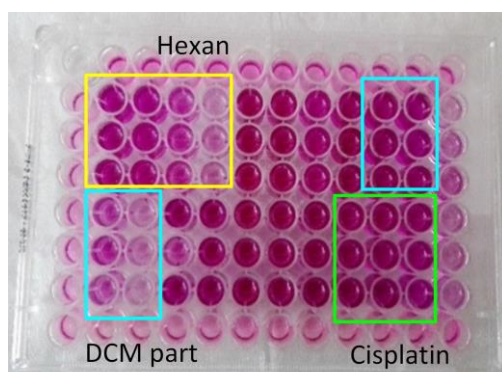


شکل ۱: جداسازی به روش مایع-مایع؛ بخش هگزانی (A)،  
بخش دی کلرومتانی (B)

**Figure 1: Isolation by liquid-liquid chromatography:**  
**hexane part (A), dichloromethane part (B).**

## کروماتوگرافی لایه نازک

به منظور اسکرین اولیه دسته ترکیبات موجود در بخش های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره مтанولی اسفنج I. *mutans*، از کروماتوگرافی لایه نازک استفاده گردید. کروماتوگرافی روی صفحات آلمینیومی پوشانده شده با لایه نازکی از ماده جاذب سلیکاژل با ابعاد  $20 \times 20 \text{ cm}$  سانتی متر انجام شد. حدود ۱ mg از دو بخش هگزانی و دی کلرومتانی در ۱ میلی لیتر از حلالهای هگزان و دی کلرومتان حل شده و به وسیله لوله موئین حدود ۱۰ میکرولیتر از محلول فوق را روی صفحه TLC در فواصل مشخص قرار داده شدند. از حلال های دی کلرومتان و مтанول به نسبت ۲:۹۸ (برای بخش هگزانی) و به نسبت



شکل ۳: تست MTT بخش های هگزانی و دی کلروومتانی عصاره متابولی استخراج شده از اسفنج *I. mutans* بر روی رده سلولی HT-29

Figure 3: MTT test of hexan and dichloromethane parts of methanol extract isolated from *I. mutans* on HT-29 cell line.

### تجزیه و تحلیل داده‌ها

تجزیه و تحلیل آماری فعالیت سیتوکسیک فرکشن‌ها، با نرم افزار SPSS 16 انجام گرفت. پراکنش نرمال داده‌ها با استفاده از آزمون کولموگراف- اسمیرنوف و همگن بودن واریانس‌ها با آزمون لیون سنجیده شد. نرمال سازی با روش تبدیل داده از طریق لگاریتم در پایه ۱۰ برای برخی از داده‌هایی که نرمال نبودند صورت گرفت و آزمون نرمال بودن و همگنی واریانس‌ها روی داده‌های جدید صورت گرفت. سپس از روش تجزیه واریانس یک طرفه آNOVA و آزمون چند دامنه توکی (Tukey) جهت مقایسه تفاوت آماری بین میانگین فعالیت هر فرکشن استفاده شد. سطح معنی داری در تمامی آزمونها  $0.5\%$  ( $p < 0.05$ ) و داده‌ها به صورت میانگین  $\pm$  انحراف معیار بیان شدند.

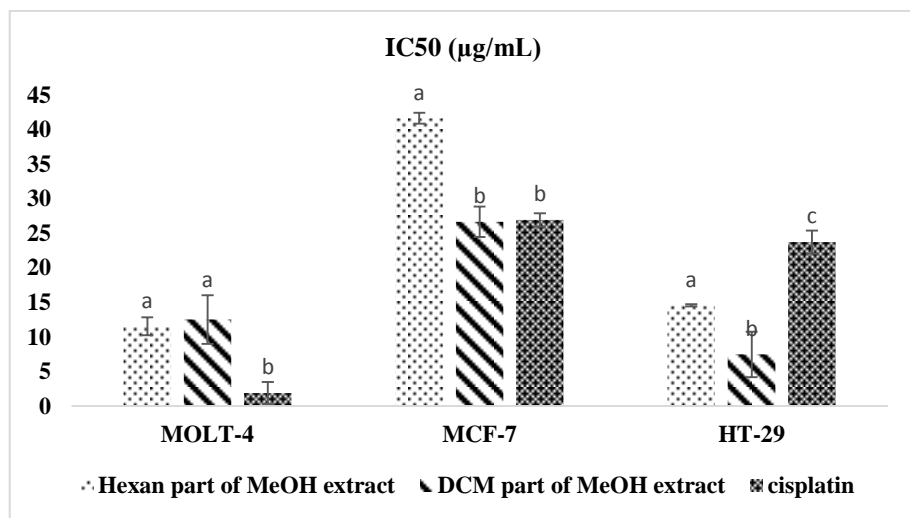
### نتایج

عصاره متابولی اسفنج *I. mutans* به دو بخش غیر قطبی (بخش هگزانی) و نیمه قطبی (بخش دی کلروومتانی) تقسیم گردید. بخش هگزانی فعالیت سیتوکسیک

(cell line) زیستی ایران، در محیط کشت DMEM همراه با  $20\%$  سرمه‌جنین گاوی (FBS)، ۲ میلی مولار گلوتامین و  $100\text{ }\mu\text{g/mL}$  میکروگرم بر میلی لیتر پنی سیلین، استرپتومایسین در  $37^\circ\text{C}$  درجه سانتی گراد، و در حضور  $0.5\%$  دی اکسید کربن، انکوبه شدند. سمیت سلولی غلظت‌های مختلف های هگزانی و دی کلروومتانی عصاره متابولی با استفاده از تست ۳-(4,5-Dimethylthiazol-2-yl)-2, 5-diphenyl tetrazolium bromide (MTT) گردید. برای این منظور، حدود  $10\text{ }\mu\text{g/mL}$  از فرکشن‌های هگزانی و دی کلروومتانی در  $500\text{ }\mu\text{l}$  میکرولیتر DMSO حل گردیدند. سلول‌ها با تراکم  $2000\text{ cells/well}$  (HT-29)،  $3000\text{ cells/well}$  (MCF-7) و  $10000\text{ cells/well}$  (MOLT-4)، در پلیت‌های ۹۶ خانه، رشد داده شدند. بعد از ۲۴ ساعت، سلول‌ها با محیط کشت تازه شستشو داده شد و با غلظت‌های مختلف فرکشن‌های مورد نظر ( $5\text{ }\mu\text{g/mL}$ ،  $10\text{ }\mu\text{g/mL}$ ،  $25\text{ }\mu\text{g/mL}$  و  $50\text{ }\mu\text{g/mL}$ ) و "سیس پلاتین" به عنوان کنترل مثبت، تحت تیمار قرار گرفتند. سلول‌های رشد داده شده در محیط فاقد عصاره، به عنوان شاهد در نظر گرفته شدند. بعد از ۷۲ ساعت انکوباسیون در دمای  $37^\circ\text{C}$  میکرولیتر از هر خانه برداشته شده و توسط  $80\text{ }\mu\text{l}$  میکرولیتر محلول MTT رقیق شده با RPMI بدون فنل، جایگزین گردید و به مدت ۴ ساعت دیگر در دمای  $37^\circ\text{C}$  انکوبه شدند. در نهایت  $200\text{ }\mu\text{l}$  میکرولیتر DMSO برای حل شدن نمک فورمازان تشکیل شده، اضافه گردید و مقدار نمک فورمازان با اندازه گیری چکالی نوری OD در طول موج  $540\text{ }\text{nm}$  با استفاده از میکروپلیت ریدر (Bio-Rad, Japan) تعیین شد. نسبت زنده ماندن سلولها بوسیله مقدار MTT تبدیل شده به نمک فورمازان، تعیین می‌شود. زنده ماندن سلول به عنوان درصد، نسبت به شاهد محاسبه می‌شود. آزمایش در سه تکرار انجام گردیده و میانگین داده‌ها به عنوان نتیجه این سه مجموعه از آزمایشات بیان شده است (شکل ۳) (Firuzi et al., 2013).

$\mu\text{g/mL}$   $7/47 \pm 0/96$ ,  $26/65 \pm 2/2$ ,  $12/51 \pm 0/80$  بترتیب بر سه رده سلولی مذکور نشان دادند (شکل ۴).

متوسطی را با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $41/64 \pm 3/5$ ,  $11/54 \pm 1/92$  و  $14/57 \pm 1/58 \mu\text{g/mL}$  و بخش دی کلرومتانی فعالیت سیتوتوكسیک متوسط تا قوی را با  $\text{IC}_{50}$  برابر با



شکل ۴: فعالیت سیتوتوكسیک بخش‌های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره متابولی استخراج شده از اسفنج *I. mutans* در برابر سلولهای سرطانی انسانی. داده‌ها به عنوان میانگین  $\pm \text{SE}$  از ۳-۵ آزمایش ارائه شده‌اند.

Figure 4: Cytotoxic activity of hexan and dichloromethane parts of methanol extract isolated from *I. mutans* sponge against human cancer cells. Data is presented as an average  $\pm \text{SE}$  of 3-5 trials.

نسبت به کنترل مثبت بر روی این رده سلولی نشان می‌دهند. در رده سلولی MCF-7 میان خاصیت سیتوتوكسیک سیس پلاتین با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $26/92 \pm 3/3 \mu\text{g/mL}$  و  $26/65 \pm 2/2 \mu\text{g/mL}$  بخش دی کلرومتانی با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $10/05$  ( $p < 0.05$ ) که نشان دهنده تفاوت معنی دار وجود نداشت (پ). که نشان دهنده فعالیت سیتوتوكسیک قابل توجه بخش دی کلرومتانی بر روی رده سلولی MCF-7 می‌باشد. اما بخش هگزانی با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $41/64 \pm 3/5 \mu\text{g/mL}$  اختلاف معنی داری را از نظر قدرت سیتوتوكسیک با بخش دی کلرومتانی و سیس پلاتین دارد که نشان می‌داد بخش هگزانی بر روی رده سلولی MCF-7 خاصیت سیتوتوكسیک بالایی نداشت. در رده سلولی HT-29 بین خاصیت سیتوتوكسیک فرکشن‌های هگزانی با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $14/57 \pm 1/58 \mu\text{g/mL}$ , دی کلرومتانی با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $12/51 \pm 0/96 \mu\text{g/mL}$  و سیس پلاتین با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $23/73 \pm 1/6 \mu\text{g/mL}$  از نظر آماری تفاوت معنی دار وجود

بخش هگزانی با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $11/54 \pm 1/92$  و  $14/57 \pm 1/58 \mu\text{g/mL}$  بترتیب بر رده‌های سلولی MOLT-4 و HT-29, فعالیت سیتوتوكسیک متوسطی را نشان داد. فعالیت سیتوتوكسیک بخش هگزانی اختلاف معنی داری را بر این دو رده سلولی نشان نداد ( $p > 0.05$ ). بخش دی کلرومتانی نیز با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $12/51 \pm 0/80 \mu\text{g/mL}$  و  $7/47 \pm 0/96 \mu\text{g/mL}$ ، فعالیت سیتوتوكسیک بالایی را نشان داد که اختلاف معنی داری را نیز بر روی این دو رده سلولی نشان نداد ( $p > 0.05$ ). در رده سلولی MOLT-4 تفاوت معنی داری بین خاصیت سیتوتوكسیک سیس پلاتین (کنترل مثبت) با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $1/89 \pm 0/16 \mu\text{g/mL}$ , با فرکشن‌های هگزانی و دی کلرومتانی به ترتیب با  $\text{IC}_{50}$  برابر با  $11/54 \pm 1/92$  و  $12/51 \pm 0/80 \mu\text{g/mL}$  وجود داشت ( $p < 0.05$ ). که نشان میدهد این دو بخش فعالیت سیتوتوكسیک متوسطی را

برابر هر سه رده سلولی مورد آزمایش نشان دادند. بخش دی کلرومتانی نسبت به بخش هگزانی فعالیت سیتو توکسیک قوی تری را بر روی رده های سلولی MCF-7 و ۲۹-HT نشان داد. همانطور که در بخش نتایج عنوان گردید بر اساس تحقیقات بیشتری که در راستای این مقاله به منظور شناسایی ترکیبات موثره ای مسئول خاصیت سیتو توکسیک بخش های هگزانی و دی کلرومتانی انجام شد، دریافتیم که بخش هگزانی محتوى ترکیبات استروپیدی، و بخش دی کلرومتانی احتمالاً محتوى ترکیبات تری ترپنئیدی می باشد. استروئید های جدا شده از اسفنج های دریایی، فعالیت سیتو توکسیک قابل توجهی را بر روی رده های مختلف سلول های سرطانی نشان داده اند. تحقیق مروری انجام شده روی استروئید های استخراج شده از اسفنج ها از اسفنج های دریایی، ضد ویروس، ضد باکتری و ضد قارچی موثری هستند (Aiello *et al.*, 1999). یک سری از ۵-۶-اپوکسی استرول های جدا شده از اسفنج چینی *Ircinia nagensis* فعالیت سیتو توکسیک متوسط تا قوی را روی رده های سلولی LOVO و H-460 MCF-7 نشان داده اند (Xu *et al.*, 2008). در تحقیق تکمیلی انجام شده توسط اینجانب و همکاران، استروپیدهای جداسده از اسفنج *I. mutans* نیز فعالیت سیتو توکسیک قوی را بر روی رده های سلولی MOLT-4، MCF-7 و ۲۹-HT نشان داده اند. بنابراین می توان فعالیت سیتو توکسیک بخش هگزانی عصاره متانولی اسفنج *I. mutans* خلیج فارس را به ترکیبات استروپیدی موجود در آن ربط داد. Beedessee و همکاران (۲۰۱۲)، فعالیت سیتو توکسیک عصاره های هگزانی، اتیل استاتی و بوتانولی اسفنج دریایی آب های Mauritius را بر روی چندین رده سلولی سرطانی انسانی، مورد بررسی قرار دادند. نتایج نشان داد که از میان عصاره های هگزانی، بسیاری از آنها فعالیت سیتو توکسیک را حداقل در یک رده از ۹ رده سلولی مورد آزمایش، نشان دادند. همچنین مشخص شد که از میان عصاره های مورد بررسی، ۲۷٪ عصاره اتیل استاتی، ۱۱٪ عصاره هگزانی و ۲٪ عصاره بوتانولی، دارای سمیت سلولی بالای ۷۵٪ در ۹ رده سلولی سرطان های

داشت (p<0.05) که نشان می دهد بیشترین اثر سیتو توکسیک متعلق به بخش دی کلرومتانی بر روی این رده سلولی می باشد. همچنین هر دو بخش هگزانی و دی کلرومتانی بر روی این رده سلولی IC<sub>50</sub> کمتری از سیس پلاتین نشان دادند که نشان دهنده حساسیت بالای رده سلولی ۲۹-HT نسبت به فرکشن های تست شده می باشد. بر اساس تحقیقات تکمیلی انجام شده در راستای این مقاله، به منظور شناسایی ترکیبات موثره ای مسئول خاصیت سیتو توکسیک بخش های هگزانی و دی کلرومتانی، دریافتیم که بخش هگزانی محتوى ترکیبات استروپیدی، و بخش دی کلرومتانی احتمالاً محتوى ترکیبات تری ترپنئیدی می باشد. بنابراین از کلستروول به عنوان استاندارد در کنار بخش هگزانی و از تری ترپنئید 3β-acetoxy-Urs-12-ene-1β, 2α, 11α, 20β-tetraol به عنوان استاندارد در کنار بخش دی کلرومتانی استفاده کردیم (شکل ۲). همانطور که در شکل ۲ مشاهده می کنید در صفحه TLC-A، لکه موجود در بخش هگزانی با لکه کلستروول به عنوان استاندارد، از نظر رنگ و R<sub>f</sub> مشابه می باشد. هر دو لکه بنفش تیره و R<sub>f</sub>=0.6 دارند. همچنین در صفحه TLC-B، لکه مشاهده شده در بخش دی کلرومتانی با لکه تری ترپنئید به عنوان استاندارد، از نظر رنگ و R<sub>f</sub> مشابه می باشد. هر دو لکه رنگ سبز تیره و R<sub>f</sub>=0.4 دارند.

## بحث

از آنجاییکه اسفنج ها توانایی بالایی در بیوستزر مجموعه ای از محصولات طبیعی با ساختار متنوع دارند و با توجه به اینکه تحقیقات انجام شده در زمینه بررسی پتانسیل زیستی متابولیت های ثانویه اسفنج های خلیج فارس اندک می باشد، در این تحقیق به بررسی فعالیت سیتو توکسیک فرکشن های هگزانی و دی کلرومتانی عصاره متانولی اسفنج *I. mutans* جمع آوری شده از جزیره لارک خلیج فارس پرداختیم. نتایج حاصله نشان داد که این اسفنج محتوى متابولیت های ثانویه با خاصیت سیتو توکسیک بالایی می باشد. هر دو بخش هگزانی و دی کلرومتانی فعالیت سیتو توکسیک متوسط تا قوی را در

- Soest, R.W.M., Cresteil, T. and Marie, D.P.E., 2012.** Cytotoxic activities of hexane, ethyl acetate and butanol extracts of marine sponges from Mauritian Waters on human cancer cell lines. Environmental toxicology and pharmacology, 34: 397–408. DOI: 10.1016/j.etap.2012.05.013
- Bhimba, V., Beulah, C. and Vinod, V., 2013.** Efficacy of bioactive compounds extracted from marine sponge *Haliclona exigua*. Asian Journal of Pharmaceutical and Clinical Research, 6: 347-349.
- Dellai, A., Laroche-Clary, A., Mhadhebi, L., Robert, J. and Bouraoui, A., 2010.** Anti-inflammatory and antiproliferative activities of crude extract and its fractions of the defensive secretion from the Mediterranean sponge, *Spongia officinalis*. Drug development research, 71: 412–418. DOI: 10.1002/ddr.20392
- Dhinakaran, D.I. and Lipton, A.P., 2012.** Antimicrobial Potential of the Marine Sponge *Sigmadocia pumila* from the South Eastern Region of India. World Journal of Fish and Marine Sciences, 4(4): 344-348. DOI: 10.5829/idosi.wjfps.2012.04.04.6353
- Firuzi, O., Miri, R., Asadollahi, M., Eslami, S. and Jassbi, A.R., 2013.** Cytotoxic, antioxidant and antimicrobial activities and phenolic contents of eleven salvia species from Iran. Iranian Journal of Pharmaceutical Research, 12(4): 801-810.
- Funel, C., Berrué, F., Roussakis, C., Fernandez Rodriguez, R. and Amade, P., 2004.** New Cytotoxic Steroids from the
- مختلف، می باشدند. همانطور که مشاهده میشود عصاره اتیل استاتی که پلاریته بیشتری نسبت به عصاره هگزانی دارد فعالیت سیتوتکسیک قوی تری را نشان داده است. در تحقیق حاضر نیز بخش دی کلرومتانی فعالیت سیتوتکسیک قوی تری را نسبت به بخش هگزانی بر روی رده‌های سلولی HT-29 و MCF-7 نشان داد که گویای آنست که ترکیبات با پلاریته بیشتر، از نظر خاصیت سیتوتکسیک، ترکیباتی قوی تر می باشدند. Mahdian و همکاران (۲۰۱۵)، فعالیت سیتوتکسیک عصاره و فرکشن‌های پنج گونه اسفنج خلیج فارس (*Dysidea avara*, *Ircinia echinata*) و *Haliclona tubifera* *Axinella sinoxea* و *Haliclona violacea* مشاهده کردند که از میان اسنجنگ های تست شده عصاره اسفنج های *D. avara* و *I. echinata* دارای فعالیت سیتوتکسیک بر روی رده‌های سلولی HeLa و PC<sub>12</sub> می باشند. این نتایج به همراه نتایج بدست آمده در تحقیق حاضر نشان میدهد که اسنجنگهای متعلق به جنس *Ircinia sp.* سیتوتکسیک می باشند. این تحقیق پتانسیل بالای اسنجنگ های خلیج فارس را به عنوان منابع ارزشمند کشف ترکیبات ضدسرطان جدید نشان می دهد.
- ### منابع
- ناظمی، م..، مطلبی، ع..، جمیلی، ش..، مصطفوی، پ..، ماشینچیان، ع..، احمدزاده، ا..، ۱۳۹۱. بررسی اثر ضد قارچ متابولیت های ثانویه نیمه قطبی-غیرقطبی اسنجنگ *Ircinia mutans* در دو فصل تابستان و زمستان موجود در جزیره کیش، خلیج فارس. مجله علمی شیلات ایران، ۱۲۸-۱۲۹: ۲۲ (۱)
- Aiello, A., Fattorusso, E. and Menna, M., 1999.** Steroids from sponges: recent reports. *Steroids*, 64: 687-714. DOI: 10.1016/S0039-128X(99)00032-X
- Beedessee, G., Ramanjooloo, A., Aubert, G., Eloy, L., Surnam-Boodhun, R., van**

- Indian Ocean Sponge Axinella cf. b idderi. Journal of natural products, 67: 491-494. DOI: 10.1021/np034021t
- Ghaderi, F., Fooladvand, Z., Salimpour, M., Ashourion, H., Nazari, S. and Abolmaali, S., 2010.** Screening Secondary Metabolites of Persian Gulf Sponges for Anticancer Agents. Journal of biotechnology, 150S: S1-S576. DOI: 10.1016/j.jbiotec.2010.09.582.
- Hooper, J.N., 2000.** SPONGUIDE: Guide to sponge collection and identification: Queensland Museum.
- Jassbi, A.R., Mohabati, M., Eslami, S., Sohrabipour, J. and Miri, R., 2013.** Biological activity and chemical constituents of red and brown algae from the Persian Gulf. Iranian Journal of Pharmaceutical Research, 12(3): 339-348.
- Laport, M., Santos, O. and Muricy, G. 2009.** Marine sponges: potential sources of new antimicrobial drugs. Current pharmaceutical biotechnology, 10: 86-105. DOI: 10.2174/138920109787048625
- Leal, M.C., Puga, J., Serôdio, J., Gomes, N.C. and Calado, R., 2012.** Trends in the discovery of new marine natural products from invertebrates over the last two decades—where and what are we bioprospecting? PLoS One, 7: e30580. DOI: 10.1371/journal.pone.0030580
- Mahdian, D., Iranshahy, M., Shakeri, A., Hoseini, A., Yavari, H., Nazemi, M. and Iranshahi, M., 2015.** Cytotoxicity evaluation of extracts and fractions of five marine sponges from the Persian Gulf and HPLC fingerprint analysis of cytotoxic extracts .Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine, 5: 896-901. DOI: 10.1016/j.apjtb.2015.07.020
- Malve, H., 2016.** Exploring the ocean for new drug developments: Marine pharmacology. Journal of pharmacy and bioallied sciences, 8: 83-91. DOI: 10.4103/0975-7406.171700
- Md, S.H., Fareed, s., Ansari, s. and Sajid khan, M., 2012.** Marine natural products: A lead for anti-cancer. Indian journal of Geo-marine science, 41(1): 27-39.
- Nazemi, M., Moradi, Y., Rezvani Gilkolai, F., Ahmaditaba, M., Gozari, M. and Salari, Z., 2017.** Antimicrobial activities of semi polar-nonpolar and polar secondary metabolites of sponge *Dysidea pallescens* from Hengam Island, Persian Gulf. Iranian Journal of Fisheries Sciences, 16(1): 200-209.
- Ngo, D.H., Vo, T.S., Ngo, D.N., Wijesekara, I. and Kim, S.K., 2012.** Biological activities and potential health benefits of bioactive peptides derived from marine organisms. International Journal of Biological Macromolecules, 51:378– 383. DOI: 10.1016/j.ijbiomac.2012.06.001. *Sigmadocia pumila* from the South Eastern Region of India. World Journal of Fish and Marine Sciences, 4(4): 344-348. DOI: 10.5829/idosi.wjfms.2012.04.04.6353
- Xu, S., Liao, X., Du, B., Zhou, X., Huang, Q. and Wu, C., 2008.** A series of new 5, 6-epoxysterols from a Chinese sponge *Ircinia aruensis*. Steroids, 73: 568-573. DOI:10.1016/j.steroids.2008.01.009

**Yasuhara-Bell, J. and Lu, Y., 2010.** Marine compounds and their antiviral activities. *Antiviral Research*, 86: 231–240. DOI: 10.1016/j.antiviral.2010.03.009

**Zare, S., Ghaedi, M., Miri, R., Heiling, S., asadollahi, m., Baldwin, I. T. and Jassbi, A. R., 2015.** Phytochemical Investigation on *Euphorbia macrostegia* (Persian wood spurge). *Iranian journal of pharmaceutical research*, 14: 243-249.

## Cytotoxic activity of hexane and dichloromethane parts of methanol extract of *Ircinia mutans* sponge on three human cancer cell lines

Heidary Jamebozorgi F.<sup>1,2</sup>, Yousefzadi M.<sup>1</sup>, Firuzi O.R.<sup>2</sup>, Nazemi M.<sup>3</sup>, Jassbi A.R.<sup>2\*</sup>

\*arjassbi@hotmail.com

1-Department of Marine Biology, Faculty of Marine Sciences and Technology, University of Hormozgan, Bandar Abbas, Iran

2-Medicinal and Natural Products Chemistry Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Zip: 71348-53734, Shiraz, Iran

3-Persian Gulf and Oman Sea Ecological Research Institute, Iranian Fisheries Science Research Institute (IFSRI), Agricultural Research Education and Extension Organization (AREEO), Bandar Abbas, Iran

### Abstract

Sponges are the most primitive multicellular eukaryotic organisms and sessile without defense organs therefore, they produce different secondary metabolites to protect themselves from predators and pathogens in their environment. This study aims to evaluation of cytotoxic properties of hexane and dichloromethane parts of methanol extract of the sponge (*Ircinia mutans*), collected from Larak Island. Hexane and dichloromethane parts were extracted by liquid-liquid extraction from methanol extract then tested by MTT colorimetric assay on three cancer cell lines MOLT-4, MCF-7 and HT-29. The hexane part with IC<sub>50</sub> value 11.53 ± 1.3, 41.64 ± 3.5 and 14.57 ± 1.5 µg/mL, and the dichloromethane part with IC<sub>50</sub> value 12.51 ± 0.8, 26.6 ± 2.2 and 7.47 ± 0.97 µg/mL respectively, on three mentioned cell line showed moderate to strong cytotoxic activity on all three cancer cell lines. The results also indicate that the dichloromethane part has stronger cytotoxic activity than the hexane part. This study's findings showed the potential of Persian Gulf sponges as valuable sources of new anti-cancer compounds.

**Keywords:** Sponge, Secondary metabolite, Cytotoxic activity, Persian Gulf

\*Corresponding author