

# 海葵化学成分及生物活性研究进展

# Review of sea anemones compound and bioactivity

史文军1,秦松3,张朝晖1,2,吴建平2

(1. 江苏大学 药学院, 江苏 镇江 212001; 2. 江苏省海洋水产研究所, 江苏 南通 226007; 3. 中国科学院 烟台海岸带研究所, 山东 烟台 264003)

中图分类号: R931.6 文献标识码: A 文章编号: 1000-3096(2013)12-0122-10

海葵(sea anemone)又名海菊花,多指腔肠动物门 (Coelenterata)珊瑚虫纲(Anthozoa)海葵目(actiniaria)动 物。海葵一般分为爱氏海葵科、链索海葵科、细指海 葵科、投海葵科、固边海葵科和绿海葵科等 6 科 37 种<sup>[1]</sup>。海葵体型大多呈圆筒状,触手以辐射对称状在 口周围形成数轮,广泛分布在热带和温热带海域,主 要固着在海中岩石上或泥沙中。我国海域均有分布, 如:黄侧花海葵(Anthopleura xanthogrammica)、太平 洋侧花海葵(Anthopleura xanthogrammica)、太平

对海葵化学成分的研究始于 20 世纪 70 年代<sup>[2-3]</sup>, 海葵触手中含有丰富的具有神经毒、细胞毒,以及溶 细胞作用的蛋白质和多肽类化合物。另外随着对海葵 化学成分研究的不断深入,还从海葵中分离得到了神 经酰胺、甘油酯、甾醇、嘧啶和生物碱等化合物。

海葵化学成分具有多种生物活性。如从黄海葵 中得到的海葵毒素 Ap-A 和 Ap-B 具有增强心肌收缩 作用,其药效大大强于 G-毒毛旋花苷<sup>[4]</sup>,被认为是 潜在的抗心衰药物;袁兆新等<sup>[5]</sup>的研究表明,海葵毒 素 PsTX 对人神经胶质瘤细胞的凋亡具有一定诱导 作用;Tejuca 等<sup>[6]</sup>研究了 3 种不同海葵毒素的细胞毒 性及作用机理,发现这 3 种毒素可以在肿瘤细胞膜 上成孔,从而杀死肿瘤细胞。此外,海葵化学成分还 具有降压、抗菌、镇痛、中枢神经抑制等作用<sup>[7]</sup>。由 于海葵化学成分具有的广泛生物学活性,使其成为 海洋天然产物化学研究热点之一<sup>[8]</sup>。本文就海葵化学 成分及生物活性研究作一综述。

1 蛋白肽类成分与生物活性

海葵体内分布着腔肠动物所特有的刺丝囊(主要 22 海洋科学/2013年 分布于触手中),当海葵捕食或者抵御外敌时,能够分 泌大量的有毒活性物质。这些活性物质主要是蛋白质 和多肽类,具有神经毒、细胞毒、溶细胞、蛋白酶抑制 剂等作用<sup>[3]</sup>。海葵中蛋白质和多肽类毒素的研究是对海 葵化学成分及生物活性研究最为广泛和深入的一类。

#### 1.1 神经毒类成分与生物活性

海葵神经毒素主要作用于细胞膜上的钠、钾等离子 通道,通过改变通道活性而起到特定生物活性<sup>[2,9-10]</sup>。 Norton 等<sup>[11]</sup>根据氨基酸序列差异将海葵钠离子通道 毒素分为3种类型、即1型、2型和3型。其中1型 和 2 型钠离子通道毒素通常由 46~49 个氨基酸残基 组成, 分子中均含有6个半胱氨酸并形成3对二硫键; 从海葵中分离得到的1型钠离子通道毒素有 ApA、 ApB和ATXII等;2型钠离子通道毒素有RTI和RT II 等。3 型钠离子通道毒素通常由 27~32 个氨基酸残 基组成、相对较短、分子中含有8个半光氨酸形成4 对二硫键;从海葵中分离得到的 3 型钠离子通道毒 素有 DaI、DaII 和 ATX III 等。1 型和 3 型钠离子通 道毒素虽然在氨基酸序列上差异较大,但他们与钠 离子通道的结合位点是相同的<sup>[12]</sup>。根据氨基酸一级 结构的不同, 钾离子通道毒素也被分为3种类型, 即 1型、2型和3型。1型钾离子通道毒素由35~37个 氨基酸残基组成, 分子中含有6个半胱氨酸形成3对 二硫键,1型钾离子通道毒素主要作用于外向延迟整 流钾离子通道(Kv)<sup>[13]</sup>; 从海葵中分离得到的 1 型钾 离子通道毒素有 Stichodactyla helianthus 中的

海洋科学 / 2013 年 / 第 37 卷 / 第 12 期

收稿日期: 2012-12-25; 修回日期: 2013-03-12

基金项目:南通市生物技术和新医药计划项目(编号 AS20120006) 作者简介:史文军(1987-),男,安徽六安人,硕士研究生,研究方向: 天然产物化学,E-mail:muzhiye080326@126.com;张朝晖,通信作者, 电话:13951791950,E-mail:zzh6495@eyou.com



ShK<sup>[14]</sup>、 Bunodosoma granulifera 中的 BgK<sup>[15]</sup>和 Anemonia erythraea 中的 AETX K<sup>[16]</sup>等。2型和3型 钾离子通道毒素目前研究发现的还不多,2型有从迎 风海葵中分离得到的 AsKC-1、AsKC-2和 AsKC-3<sup>[17]</sup>; 3 型有从 Anemonia sulcata 中分离得到的 BDS-I 和 BDS-II<sup>[18]</sup>、从 Anthopleura elegantissima 中分离得到 的 APETx1<sup>[19]</sup>。还有些神经毒素如 APETx2<sup>[20]</sup>和 APHC1<sup>[21]</sup>,作用于细胞膜上除钠、钾离子通道以外 的其他离子通道。

部分海葵多肽类神经毒素具有增强心肌收缩力 的活性,这类多肽与神经和肌肉的快速电压依赖性 钠离子通道结合,可引起钠离子通道开放而导致心 肌收缩力增强<sup>[22]</sup>,它们的强心作用不受利血平及α、

-肾上腺受体阻断剂的影响,也不影响心率和血压, 比现有的洋地黄毒苷类强心药物具有效果好、副作 用小的优点<sup>[22-24]</sup>。Cline E I 等<sup>[25]</sup>从 Urticina piscivora 分离得到 Upl, 进一步研究证明这个多肽具有很好 的强心作用。王维荣等<sup>[26]</sup>从青岛海葵中分离得到 Ap-QD1 和 Ap-QD2, 这 2 个多肽的氨基酸序列和从 黄海葵中分离得到的强心多肽 AP-A 和 AP-B 极为接 近,进一步小鼠离体心脏实验证明 Ap-QD1 和 Ap-QD2 具有强心作用。黄焰等<sup>[27]</sup>研究了 AP-Q 对大 鼠和豚鼠心室肌单个细胞钾离子电流的影响,研究 表明 AP-Q 对  $I_{to}$ 、  $I_{K}I$  和  $K_1$  具有增大作用, 这说明 AP-Q 具有增强心肌收缩的作用。海葵重组神经毒素 rhk2a 对心肌组织能产生很强的正性肌力作用,但其 存在稳定性差、毒性大等问题、黄雅俊等<sup>[28]</sup>对 rhk2a 的 N-末端进行修饰, 实验显示修饰后的 rhk2a 在强 心作用上虽有所减弱、但稳定性增强、毒性减弱、而 且相对于乙酰毛花苷、其强心效果更明显。

海葵 Stichodactyla helianthus 中的神经毒素 ShK 是一种强烈的 Kv1.3 通道阻断剂,而 Kv1.3 离子通道 在由 T 和 B 淋巴细胞引起的自身免疫紊乱中起到很 重要的作用,所以 ShK 可以对自体免疫性疾病起到 免疫调节作用<sup>[29]</sup>。

海葵中还有一类神经毒素只对甲壳类动物具有麻痹或致死作用,但对哺乳动物无明显生物活性, 其作用靶点尚不清楚,如:BcIV<sup>[30]</sup>、AETX-II和 AETX-III<sup>[31]</sup>,Am-I和Am-II<sup>[32]</sup>等。BcIV是 Joacir Stolarz Oliveira等从*B.caissarum*中得到的一种新蛋 白,实验显示其对梭子蟹*Callinectes danae*具有微弱 的麻痹作用,它的最小致死剂量大约是 2 000 µg/kg。 Tomohiro Honma等<sup>[33]</sup>从*Stichodactyla haddoni*得到 4 种多肽, SHTX I-IV, 其中 SHTX I-III 对蟹具有麻痹 作用, SHTXIV 对蟹具有致死作用; Tomohiro Honma 等<sup>[34]</sup>还从 *Dofleinia armata* 和 *Entacmaea ramsay* 2 种 海葵中得到 3 个对蟹具有毒性的多肽类, 这 3 个多肽 序列之间具有很高的相似性。除以上这些报道外, Kazuo Shiomi<sup>[35-36]</sup>、Hiroshi Nagai<sup>[37]</sup>等也从得到了一 些对蟹或虾具有麻痹或致死作用的成分。这类毒素 的性质使其有望开发成有机绿色杀虫剂。

#### 1.2 溶细胞毒类成分与生物活性

海葵溶细胞毒素主要是在细胞膜上成孔,然后 导致细胞的溶解,根据这类毒素的分子量不同,将 其分为4类。第1类分子质量5~8kDa,由具有抗 组胺活性的多肽构成,且这类毒素的溶血活性不被 鞘磷脂阻断;第2类分子质量20kDa左右,这类毒 素是海葵溶细胞毒素中研究最多并相对透彻的一 类,包括一些碱性蛋白,溶细胞活性可被鞘磷脂阻 断;第3类分子质量30~40kDa,由带有或不带有磷 脂酶的溶细胞素构成;第4类分子质量80kDa左右, 由单一的溶细胞素构成,溶细胞活性可被磷脂和胆 固醇阻断<sup>[38-39]</sup>。

海葵溶细胞毒素具有很强的溶细胞毒性、可以 导致许多细胞和细胞器的裂解<sup>[40]</sup>。Gary R. Grotendorst和David A. Hessinger<sup>[41]</sup>从Aiptasia pallida中分 离得到一类具有溶细胞作用的蛋白, 对其进行了溶 血活性的分析、发现这类蛋白对小鼠红细胞具有很 强的破坏作用。Yawen Wang等<sup>[42]</sup>发现HMgIII具有溶 解人类血红细胞作用, 在Wang等的实验系统中, 样 品和红细胞悬浮液的体积比为1:20,37℃放置20 min, 有30%~100%的红细胞溶解。Bragadeeswaran Subramanian等<sup>[7]</sup>从4种海葵中分别得到蛋白提取物,并 对这些蛋白的溶细胞活性进行了测定、发现 P.indicus对鸡血细胞具有较强的溶细胞活性、H.magnifica和P.sinensis对鸡血细胞和山羊血细胞的溶细 胞活性较弱; S.haddoni对鸡血细胞和山羊血细胞具 有很强的溶细胞活性。Batista等<sup>[43]</sup>发现, EqtII 浓度 小于0.1 nmol/L时也可以引起中仓鼠肺纤维肿瘤细 胞V-79-379A变得扁平,失去微绒毛和表面囊泡化, 当浓度增大时,可以导致这类细胞的溶解。Jiang等<sup>[44]</sup> 发现 SrcI 可导致体外培养的人分化胃癌细胞 BGC-823、人肝癌细胞BEL-7402、热非小细胞肺癌 细胞NSCIC破裂。除此之外, Abel Santamaria<sup>[45]</sup>、 Maria Cristina Pico<sup>[46]</sup>, Elena V. Klyshko<sup>[47]</sup>, Joacir



Stolarz de Oliveira<sup>[48]</sup>等都通过实验验证了海葵的溶 细胞活性。

#### 1.3 其他蛋白多肽类成分与生物活性

欧阳平等<sup>[49]</sup>研究了重组海葵溶细胞素(Src)对离 体大鼠血管平滑肌细胞增殖的影响,实验中应用了 不同浓度的 Src 分别刺激血管平滑肌细胞(VCMC)并 设立对照,结果显示, Src 对大鼠血管平滑肌细胞增 殖有一定的抑制作用,特别是浓度 100 mg/L 以上时 抑制作用明显。而血管平滑肌细胞(VSMC)增殖是动 脉粥样硬化及血管成形术后再狭窄的主要病理基础 之一。所以 Src 具有抗动脉硬化的潜在作用。

张军东等<sup>[50]</sup>从太平洋侧花海葵分离得到Ant-5, 体外抗真菌实验表明,这个物质对受试菌株中的红 色毛癣菌和申克氏孢子菌具有抗菌活性。

Kazuo Shiomi等<sup>[36]</sup>从海葵中得到的一种多肽 gigantoxin I,其氨基酸序列与哺乳类动物的表皮生 长因子有31%~33%相似,进一步A431细胞实验证明 gigantoxin I可以与A431细胞上的表皮生长因子受体 相互作用,这就说明其具有与表皮生长因子类似的 活性。

Ricardo B. Cunha等<sup>[51]</sup>研究了海葵中CGX的活性, 在注射给药后,引起实验狗的一系列行为改变,包 括面部和头部的间断性不自主颤抖、唾液分泌量增 多、跳动、和前肢阵挛性的颤抖等,脑电图显示这些 行为改变逐渐演化成持续8~12 h的癫痫,这与毛果 芸香碱样急性癫痫模型相似。这说明CGX具有很强 的致癫痫活性,可在抗癫痫药物研究中用于造模。

随着研究人员对海葵研究的不断深入,新发现 的蛋白多肽类成分也越来越多:Armando Alexei Rodriguez 等<sup>[52]</sup>利用反相色谱法和质谱技术对从 *Stichodactyla helianthus*和*Bunodosoma granulifera*分 泌物中得到的神经毒成分进行了分析,并通过焦磷 酸测序技术对这些多肽的 cDNA 进行了测序,鉴定 出了 5 种新的 APETx 类多肽神经毒素。这 5 种神经 毒素和 1 型钠离子通道海葵毒素具有相同作用。

Armando A.Rodriguez 等<sup>[53]</sup>利用 pH 梯度离子交 换色谱、凝胶色谱和反相色谱组成的多维色谱法对 *Phymanthus crucifer* 的分泌物进行了首次研究,用 MALDI-TOF-MS 作为检测器,得到了一系列分子质 量在 2.0~3.5 kD 之间的神经毒类多肽。

Andre Junqueira Zaharenko 等<sup>[54]</sup>利用电刺激法 从 *Bunodosoma cangicum* 中得到毒液, 然后将这些毒 液用 Sephadex G-50 凝胶色谱法进行分离, 将第 3 峰 部分的神经毒液再用反相高效液相色谱进行制备, 并经紫外和质谱检测鉴定后得到 3 种 1 型钠离子通 道毒素: CGTX-II、 -AITX-Bcg1a和 -AITX-Bcg1b, 进一步研究表明这 3 种多肽类毒素对钠离子通道具 有特异的选择性,可作为钠离子通道特异性探针发 挥作用。

杨林等<sup>[55]</sup>对舟山黄海葵进行了研究,生物体经 试剂粗提后用高效液相色谱进行分离分析,得到 1 种含48个氨基酸残基的新型多肽AX-1,并对其进行 了质谱鉴定和三维结构模拟。运用膜片钳技术检测 AX-1 对大鼠背根神经节细胞的河豚毒素-敏感性和 河豚毒素-不敏感型钠离子通道的影响,发现这个多 肽是一种兴奋性多肽毒素,可作为一种潜在的强心 药物。

Steve Peigneur 等<sup>[56]</sup>利用反相高效液相色谱法对从 Anthopleura elegantissima 中得到的成分进一步纯化, 得到毒素 APEKTx1, 这是1种新的含有63个氨基酸残 基的2型钾离子通道海葵多肽毒素, 实验研究表明这 种毒素是具有 Kunitz 类蛋白酶和钾离子通道双重阻断 作用的活性物质。APEKTx1 特异性阻断 Kv1.1 钾离子 通道, 同时它是1种竞争性胰蛋白酶抑制剂。

Mikiko Maeda 等<sup>[57]</sup>先利用凝胶色谱法对 Cryptodendrum adhaesivum、Heterodactyla hemprichii 和 Thalassianthus aster 3 种海葵进行粗提,在这 3 种海 葵的粗提物中都发现了高分子质量和低分子质量的 神经毒素;接着作者又用反相高效液相色谱法对这 些粗提物中低分子质量毒素进行了进一步的分离纯 化,并分别得到 1 个 -TLTX-Ca1a 毒素、2 个 -TLTX-Hh1a 和 -TLTX-Hh1c 毒素、1 个 -TLTX-Ta1a毒素,这几个毒素分子中氨基酸序列式很接近的, 都属于 2 型钠离子通道海葵毒素中新发现的成员。

Andrej Razpotnik 等<sup>[58]</sup>先利用有机溶剂对 Urticina crassicornis 进行粗提, 然后将粗提物经 Sephadex G-50 凝胶色谱柱和阳离子交换高效液相色谱柱 分离纯化,得到具有溶细胞作用的多肽类成分 UcI, 其分子质量为 30 kD。海葵中部分蛋白多肽类毒素氨 基酸序列见下表 1。

海葵蛋白多肽类成分具有相对保守的氨基酸组 成序列,特别是在 N-末端,同源性非常高,这可能 是海葵蛋白多肽类成分具有以上特殊生物活性的原 因所在。从以上内容可以看出神经毒类成分中,无论 是钠离子通道毒素还是钾离子通道毒素,都具有一 定数量半胱氨酸形成的二硫键,这些二硫键使得神



表1 部分蛋白质、多肽类毒素氨基酸序列

名称	氨基酸序列
Ap-A	GVSCLCDSDGPSVRGNTLSGTLWLYPSGCPSGWHNCKAHGPTIGWCCCKQ
Ap-B	GVPCLCDSDGPRPRGNTLSGILWFYPSGCPSGWHNCKAHGPNIGWCCKK
SHK	RSCIDTIPKSRCIAICCKHSMKYRSICRKICGC
BgK	VCRDWFKETACRHAKSLCNCRTSCKYRANCAKTCELC
AsKC-1	INKDCLLPMDVGRCRASHPRYYYNSSSKRCEKFIYGGCRGNANNFHTLEECEVCGVR
AsKC-2	INKDCLLPMDVGRCRARHPRYYYNSSSRRCEKFIYGGCRGNANNFITKKECEKVCGVR
AsKC-3	INGDCELPKVVGRCRARFPRYYYNLSSRRCEKFIYGGCGGNANNFHTLEECEKVCGVRS
BDS-I	AAPCFCSGKPGRGDLWILRGTCPGGYGYISNCYKWPNICCYPH
BDS-II	AAPCFCPGKPDRGDLWILRGTCPGGYGYTSNCYKWPNICCYPH
APETx1	GTTCYCGKTIGIYWFGTKTCPSNRGYTGSCGYFLGICCYPVD
BcIV	GLPCDCCHGHTGTYWLNYYSKCPKGYGYTGRCRYLVGSCCYK
APETx2	GTACSCGNSKGIYWFYRPSCPTDRGYTGSCRYFLGTCCTPAD
Am-II	ALLSCRCEGKTEYGDKWLFHGGCPNNYGYNYKCFMKPGAVCCYPQN
CGTX-II	GVACRCDSDGPTVRGDSLSGTLWLTGGCPSGWHNCRGSGPFIGYCCKK
δ-AITX-Bcg1a	GVPCLCDSDGPSVRGNTLSGTVWVFGCPSGWHICTSDGPTIGSCCKK
δ-AITX-Bcg1b	GVPCLCDSDGPSVRGDTLSGTVWVFGCPSGWHICTSDGPTIGSCCKK
AX-1	GGVPCLCDSDGPSVRGNTLSGIIWLAGCPSGWHNCKAHGPTIGWCCKQ
APEKTx1	INSICLLPKKQGFCRARFPRFYYNSSTRRCEMFYYGGCGGGNANNFNTLEECEKVCLGYGEA WKAP
δ-TLTX-Ca1a	VACKCDDDGPDVRSATFTGTVDLGSCNSGWEKCASYYTVIADCCRKPRG
δ-TLTX-Ta1a	VACKCDDDGPDIRSATLTGTVDLGSCDEGWEKCASYYTVIADCCRRPRS

经毒类成分结构相对稳定,这可能有利于活性结构 域的形成,而这些活性结构域又可以与细胞膜上的 特殊离子通道特异性结合,产生特殊的生物活性。溶 细胞毒素类成分中,第1、2和3类毒素 pI 多数都在 8.0 以上,只有第4 类毒素的 pI 在 5.0 左右,这说明 组成海葵溶细胞毒素类成分的氨基酸多数为碱性氨 基酸,而溶细胞毒素和细胞膜上的特殊"靶点"相互 作用时是具有阳离子选择性的<sup>[39]</sup>,所以这些碱性氨 基酸对溶细胞毒素的生物活性可能起到至关重要的 作用。但由于对海葵蛋白多肽类成分的结构与其生 物活性关系的研究还并不深入,所以这方的研究还 有待进一步的加深。

# 2 酰胺类成分与生物活性

张淑瑜等<sup>[59-61]</sup>采用稻瘟霉模型生物活性追踪法, 通 过 色 谱 技 术 对 太 平 洋 侧 花 海 葵 *Anthcpleura pacifica*中的活性成分进行了比较全面的分离鉴定, 得到了一系列化合物,其中包括7种酰胺类(图1)成 分: 2S, 3R,  $\Delta^4$ (E),  $\Delta^8$ (E)-十八碳鞘氨醇-正十六碳酰 胺(1)、2S, 3R,  $\Delta^4$ (E),  $\Delta^8$ (E)-十八碳鞘氨醇-正十四碳 酰胺(2)、 $\Delta^{4,5}$ (E),  $\Delta^{8,9}$ (E)-鞘氨醇-正十六碳酰胺(3)、 N-羟乙基-N-十四酰-(2S, 3R)-十八碳鞘氨醇-4(E), 8(E)-二烯(4)、N-羟乙基-N-(9Z-十六烯酰)-(2S, 3R)-十八碳鞘氨醇-4(E),8(E)-二烯(5)、N-羟乙基-N-十六 酰-(2S, 3R)-十八碳鞘氨醇-4(E),8(E)-二烯(6)、N-羟 乙基-N-(13Z-二十二烯酰)-(2S, 3R)-十八碳鞘氨醇-4(E),8(E)-二烯(7)。其中2S,3R, $\Delta^4$ (E), $\Delta^8$ (E)-十八碳 鞘氨醇-正十六碳酰胺、2S,3R, $\Delta^4$ (E), $\Delta^8$ (E)-十八碳 鞘氨醇-正十六碳酰胺、 $\Delta^{4.5}$ (E), $\Delta^{8.9}$ (E)-鞘氨醇-正十六碳 酰胺和N-羟乙基-N-十四酰-(2S, 3R)-十八碳鞘氨醇-4(E),8(E)-二烯都具有抑制稻瘟霉菌丝生长或导 致菌丝生长形态异常的活性。

崔萍等<sup>[62]</sup>从纵条矶海葵中也分离得到了 $\Delta^{4,5}(E)$ ,  $\Delta^{8,9}(E)$ -鞘氨醇-正十六碳酰胺。

### 3 甾体类成分与生物活性

张 淑 瑜 等<sup>[60]</sup> 从 太 平 洋 侧 花 海 葵 *Anthcpleura pacifica*中得到了5α, 8 -过氧麦角甾-6, 22-二烯-3 -醇(8), 见图2。相关活性研究未见报道。

### 4 糖和糖苷类成分与生物活性

郑淑贞等<sup>[63]</sup>首次对生长于我国南海西沙群岛的



图 2 甾体类

斯式花群海葵 Zoanthus stephensoni 化学成分进行了 研究, 从中分离得到了2个组分不同的多糖, 对这2 个多糖组分中的单糖进行了初步鉴定。并对分离得 到的 2 组多糖成分经行了后续活性研究, 离体兔心 脏实验显示多糖1能使心脏冠脉流量显著减少,心脏 收缩力增强; 多糖 Ⅱ 能使心脏冠脉流量显著增加, 心脏收缩力显著增强,大鼠实验表明这两组多糖都 具有显著的降压作用<sup>[64]</sup>。

midori中分离得到了酸性粘多糖。傅宏征等<sup>[66]</sup>从黄海 葵Anthopleura xanthogrammica中分离得到了1-甲氧



#### 脂肪酸和甘油酯类成分与生物活性 5

傅宏征等<sup>[67]</sup>从青岛产黄海葵 Anthopleura xanthogrammica 的乙酸乙酯提取物中首次分离得到 5 个

海洋科学 / 2013 年 / 第 37 卷 / 第 12 期



化合物(图 4), 分别为 2 个脂肪酸: 9,12-十八碳二烯 酸(10)和 9,14-二十二碳二烯酸(11); 3 个甘油酯:1-*o*-十六碳烷酰-2-o-(9-十八碳烯酰)-3-o-(9,12-十八碳二 烯酰)甘油酯(12)、1-o-十六烷酰基-3-o-(14-二十碳烯 酰基)甘油酯(13)和 1-o-(9,12-十八碳二烯酰 基)-2-o-(9,12-十八碳二烯酰基)甘油酯(14)。张淑瑜等<sup>[59]</sup> 同样从太平洋侧花海葵 *Anthepleura pacifica* 中分离 得到了一些脂肪酸和脂类: 棕榈酸甲酯(15)、花生酸 甲酯(16)和 1-o-蜡酰甘油酯(17)等。

崔萍等<sup>[62]</sup>用雄性SD大鼠研究了纵条矶海葵油的 降血脂活性,实验表明低剂量(8 mg/kg)组大鼠与模 型组比较没有显著性差异,这说明低剂量组降血脂 效果不明显;高剂量(33 mg/kg)组与模型组比较有显 著性差异,这说明高剂量组降血脂作用明显。



图 4 脂肪酸和甘油酯类

## 6 生物碱类成分与生物活性

陆亚男等<sup>[68]</sup>采用HPLC等多种色谱方法对纵条矶 海葵Haliplanella luciae Hand中的生物碱类成分进行了 研究,鉴定得到了3个吲哚生物碱成分(图5): tryptoline(18)、1-甲基四氢--咔啉(19)和 -吲哚乙胺(20); 以及1个嘌呤生物碱成分:2-甲基亚氨基-3-甲基-6-甲基 氨基-9氢-嘌呤(21),见图5。相关活性研究未见报道。





### 7 结语

综上所述,海葵含有多种具有广泛生物活性的 化合物,其中多肽和蛋白质类毒素由于其多样的神 经毒、细胞毒、溶细胞、降压和强心等生物活性,引 起人们的广泛关注,一些多肽和蛋白质类毒素有望 开发成治疗心血管疾病药物和抗癌药物。海葵中还 含有神经酰胺、甾醇、甘油酯、生物碱和多糖等化 合物,这些成分也具有一定的生物活性。目前研究主 要集中在多肽和蛋白质类,对其他的小分子非肽化 合物研究并不多。本文认为,在研究海葵多肽和蛋白 质类成分的同时,应加强对海葵小分子活性物质的 研究;另外,也可通过建立海葵的基因库,利用蛋白 质基因组学寻找出活性显著的多肽和蛋白质类物质 的原基因,利用基因克隆并在菌体表达的方法得到 大量的活性多肽和蛋白质类物质。

我国沿海海葵资源丰富,特别是随着吴建平等<sup>[69-72]</sup> 对中华仙影海葵进行人工繁育并养殖成功,这使利 用海葵资源进行产业化综合开发成为可能。

参考文献:

- [1] 张淑瑜, 伊扬华, 汤海峰, 等. 海葵目动物化学成分 及生物活性的研究概况[J]. 中国海洋药物, 2002, 3: 48-52.
- [2] 廖智,王日昕.海葵多肽类神经毒素的结构与药理学功能[J].浙江海洋学院学报,2008,27(2):183-190.
- [3] 黄方吕,郑淑贞.海葵中的生物活性物质[J].化学通讯,1987,4:58-61.
- [4] 缪宇平.海洋生物毒素—一类重要的新药研究先导

化合物[J]. 海洋渔业, 2004, 26(2): 140-145.

- [5] 袁兆新, 孙明莉, 赵冰, 等. 海葵毒素对神经胶质瘤
  细胞的凋亡诱导作用[J]. 中风与神经疾病杂志, 2006, 23(5): 594-596.
- [6] Tejuca M, Anderluh G, Dalla Serra M. Sea anemone cytolysins as toxic components of immunotoxins[J]. Toxion, 2009, 54(8): 1206-1214.
- [7] Bragadeeswaran Subramanian, Thangaraj Sangappellai, Rajiv Chandra Rajak, et al. Pharmacological and biomedical properties of sea anemones *Paracondactylis indicus*, *Paracondactylis sinensis*, *Heteractis magnifica* and *Stichodactyla haddoni* from East coast of India[J]. Asian Pacif J Tropl Med, 2011, 4(9): 722-726.
- [8] 黄宗国. 中国海洋生物种类与分布[M]. 北京: 海洋 出版社, 1990: 284.
- [9] 邴晖,高炳森,于海鹏,等.海洋生物毒素研究新进 展[J].海南大学学报,2011,29(1):78-83.
- [10] 傅余强, 顾谦群, 方玉春, 等. 海洋生物中蛋白质、
  肽类毒素的研究新进展[J]. 中国海洋药物, 2000, 2:
  47-48.
- [11] Norton R S. Structure and structure-function relationships of sea anemone proteins that interact with the sodium channel[J]. Toxicon, 1991, 29(9): 1051-1084.
- [12] Yehu Moran, Dalia Gordon, Michael Gurevitz. Sea anemone toxins affecting voltage-gated sodium channels-molecular and evolutionary features[J]. Toxicon, 2009, 54(8): 1089-1101.
- [13] Middleton R E, Sanchez M, Linde A R, et al. Substitution of a single residue in Stichodactyla helianthus peptide,ShK-Dap22, reveals a novel pharmacological profile[J]. Biochemistry, 2003, 42(46): 13698-13707.
- [14] Castaneda O, Sotolongo V, Amor A M, et al. Characterization of a potassium channel toxin from the Caribbean sea anemone *Stichodactyla helianthus*[J]. Toxicon, 1995, 33(5): 603-613.
- [15] Cotton J, Crest M, Bouet F, et al. A potassium-channel toxin from the sea anemone *Bunodosoma granulifera*, an inhibitor for Kv1 channels, revision of the amino acid sequence, disulfide-bridge assignment, chemical synthesis, and biological activity[J]. Eur J Biochem, 1997, 244(1): 192-202.

海洋科学 / 2013 年 / 第 37 卷 / 第 12 期

128

<sup>[16]</sup> Hasegawa Y, Honma T, Nagai H, et al. Isolation and



cDNA cloning of a potassium channel peptide toxin from the sea anemone *Anemonia erythraea*[J]. Toxicon, 2006, 48(5): 536-542.

- [17] Schweitz H, Bruhn T, Guillemare E, et al. Kalicludines and kaliseptine. Two different classes of sea anemone toxins for voltage-sensitive K<sup>+</sup> channels[J]. J Biol Chem, 1995, 270(42): 25121-25127.
- [18] Diochot S, Schweitz H, Beress L, et al. Sea anemone peptides with a specific blocking activity against the fast inactivating potassium channel Kv3.4[J]. J Biol Chem, 1998, 273(12): 6744-6749.
- [19] Diochot S, Loret E, Bruhn T, et al. APETx1, a new toxin from the sea anemone *Anthopleura elegantissima*, blocks voltage-gated human ether-a-go-go-related gene potassium channels[J]. Mol Pharmacol, 2003, 64(1): 59-69.
- [20] Diochot S, Baron A, Rash L D, et al. A new sea anemone peptide, APETx2, inhibits ASIC3, a major acid-sensitive channel in sensory neurons[J]. Embo J, 2004, 23(7): 1516-1525.
- [21] Andreev Y A, Kozlov S A, Koshelev S G, et al. Analgesic compound from sea anemone *Heteractis crispa* is the first polypeptide inhibitor of vaniloid receptor 1 (TRPV1)[J]. J Biol Chem, 2008, 283(35): 23914-23921.
- [22] Schw eit Z H, Vincent J P, Barhanin J, et al. Purification and pharmacological properties of eight sea anemone toxins from Anemonia sulcata, Anthopleura xanthogrammica, Stoichactis giganteus and Actinodendron plumosum[J]. Biochemistry, 1981, 20(18): 5245-5252.
- [23] 张鹤林,张吉德译.黄海葵 Anthopleura xanthogrammica及A. Elegantissima 的强心多肽[J].中国海洋 药物, 1982, 2: 57-60.
- [24] Micheal J G, Kenneth M B. Cloning and expression of wild-thpe and mutant forms of the cardiotonic polypeptide anthopleurin-B[J]. J Biol Chem, 1992, 267(20): 13956-13963.
- [25] Cline E I, Wolowyk M W, Wiebe L I, et al. Isolation and characterization of a novel cardiac stimulatory and hemolytic protein from the sea anemone Urticina

piscivora(Sebens and Laakso)[J]. Pharm Sci, 1995, 1(4): 155-162.

- [26] 王维荣,黄伟达,王京端,等.青岛海葵强心活性多 肽的分离纯化与氨基酸组成分析[J].复旦大学学报, 1996, 35(6): 656-660.
- [27] 黄焰,侯月梅,范平,等.海葵素对大鼠和豚鼠心室 细胞钾电流的影响[J].中国药学杂志,2009,44(21): 1633-1636.
- [28] 黄雅俊,黄慧,潘育方,等.聚乙二醇海葵神经毒素 的修饰反应条件及药效研究[J].中国现代应用药学, 2011,28(7):589-593.
- [29] Victor Chi, Pennington M W, Norton R S, et al. Development of a sea anemone toxin as an immunomodulator for therapy of autoimmune diseases[J]. Toxicon, 2012, 59(4): 529-546.
- [30] Joacir Stolarz Oliveira, Andre Junqueira Zaharenko, Wilson Alves Ferreira Jr, et al. BcIV, a new paralyzing peptide obtained from the venom of the sea anemone *Bunodosoma caissarum* A comparison with the Na<sup>+</sup> channel toxin BcI II[J]. Biochim Biophys Acta, 2006, 1764(10): 1592-1600.
- [31] Shiomi K, Qian W H, Lin X Y, et al. Novel polypeptide toxins with crab toxicity from the sea anemone *Anemonia erythraea*[J]. Biochim Biophys Acta, 1997, 1335(1-2): 191-198.
- [32] Honma T, Hasegawa Y, Ishida M, et al. Isolation and molecular cloning of novel peptide toxins from the sea anemone *Antheopsis maculata*[J]. Toxicon, 2005a, 45(1): 33-41.
- [33] Tomohiro Honma, Shino Kawahata, Masami Ishida, et al. Novel peptide toxins from the sea anemone *Stichodactyla haddoni*[J]. Peptides, 2008, 29(4): 536-544.
- [34] Tomohiro Honma, Takeshi Iso, Masami Ishida, et al. Occurrence of type 3 sodium channel peptide toxins in two species of sea anemones (*Dofleinia armata* and *Entacmaea ramsayi*)[J]. Toxicon,2003, 41(5): 637-639.
- [35] Kazuo Shiomi, Wen Hong Qian, Xin Yu Lin, et al. Novel polypeptide toxins with crab lethality from the sea anemone *Anemonia erythraea*[J]. Biochim Biophys Acta, 1997, 1335(1-2): 191-198.

Marine Sciences / Vol. 37, No. 12 / 2013



- [36] Kazuo Shiomi, Tomohiro Honmaa, Masao Ide, et al. An epidermal growth factor-like toxin and two sodium channel toxins from the sea anemone *Stichodactyla* gigantea[J]. Toxion, 2003, 41(2): 229-236.
- [37] Hiroshi Nagai, Naomasa Oshiro, Kyoko Takuwa-Kuroda, et al. Novel proteinaceous toxins from the nematocyst venom of the Okinawan sea anemone *Phyllodiscus semoni* Kwietniewski[J]. Biochem Biophys Res Commun, 2002, 294(4): 760-763.
- [38] Heidi Irais Monroy-Estrada, Lourdes Segura-Puertas, Sonia Galvan-Arzate, et al. The crude venom from the sea anemone *Stichodactyla helianthus* induces haemolysis and slight peroxidative damage in rat and human erythrocytes[J]. Toxicology in Vitro, 2007, 21(3): 398-402.
- [39] Gregor Anderluh, Peter Macek. Cytolytic peptide and protein toxion from sea anemones(Anthozoa: Actiniaria)[J]. Toxion, 2002, 40(2): 111-124.
- [40] 刘伟, 王娟, 姜孝玉, 等. 海葵溶细胞素的研究进展[J]. 海洋科学, 2005, 29(4): 56-62.
- [41] Gary R Grotendorst, David A Hessinger. Purification and partial characterization of the phospholipase A<sub>2</sub> and cytolytic factor from sea anemone (*Aiptasia pallida*) nematocyst venom[J]. Toxicon, 1999, 37(12): 1779-1796.
- [42] Yawen Wang, Kim Lee Chua, Hoon Eng Khoo. A new cytolysin from the sea anemone, *Heteractis magnica: isolation*, cDNA cloning and functional expression[J]. Biochim Biophys Acta, 2000, 1478(1): 9-18.
- [43] Batista U, Jezernik K. Morphological changes of V-79 cells after equinatoxin II treatment[J]. Cell Biol, 1992, 16(2): 115-123.
- [44] Jiang X Y, Yang W L, Chen H P, et al. Cloning and characterization of an acidic cytolysin cDNA from sea anemone Sagartia rosea[J]. Toxicon, 2002, 40(11): 1563-1569.
- [45] Abel Santamaria, Judith Sanchez-Rodriguez, Alejandro Zugasti, et al. A venom extract from the sea anemone *Bartholomea annulata* produces haemolysis and lipid peroxidation in mouse erythrocytes[J]. Toxicology, 2002, 173(3): 221-228.
- [46] Maria Cristina Pico, Ariel Basulto, Alberto del Monte,

et al. Cross-reactivity and inhibition of haemolysis by polyclonal antibodies raised against St II, a cytolysin from the sea anemone *Stichodactyla helianthus*[J]. Toxicon, 2004, 43(2): 167-171.

- [47] Elena V Klyshko, Marina P Issaeva, Margarita M Monastyrnaya, et al. Isolation, properties and partial amino acid sequence of a new actinoporin from the sea anemone *Radianthus macrodactylus*[J]. Toxicon, 2004, 44(3): 315-324.
- [48] Joacir Stolarz de Oliveira, André Junqueira Zaharenko, José Carlos de Freitas, et al. Caissarolysin I(Bcs I), a new hemolytic toxin from the Brazilian sea anemone *Bunodosoma caissarum*: Purification and biological characterization[J]. Biochim Biophys Acta, 2006, 1760(3): 453-461.
- [49] 欧阳平,姜孝玉,杨文利,等.重组海葵溶细胞素对 大鼠血管平滑肌细胞增殖的影响[J].第一军医大学 学报,2002,22(11):994-996.
- [50] 张军东, 曹永兵, 张芳芳, 等. 22 种海洋生物成分的 体外抗真菌作用[J]. 中国药理学通报, 2003, 19(11): 1318.
- [51] Cunha R B, Santana A N C, Amaral P C, et al. Primary structure, behavioral and electroencephalographic effects of an epileptogenic peptide from the sea anemone *Bunodosoma cangicum*[J]. Toxicon, 2005, 45(2): 207-217.
- [52] Armando Alexei Rodriguez, Juliana Silva Cassoli, Zhi Qiang Dong, et al. Peptide fingerprinting of the neurotoxic fractions isolated from the secretions of sea anemones *Stichodactyla helianthus* and *Bunodosoma* granulifera. New members of the APETx-like family identified by a 454 pyrosequencing approach[J]. Petides, 2012, 34(1): 26-38.
- [53] Armando A Rodriguez, Ludger Standker, Andre J Zharenko, et al. Combining multidimensional liquid chromatography and MALDI–TOF-MS for the fingerprint analysis of secreted peptides from the unexplored sea anemone species *Phymanthus crucifer* [J]. J Chromatogr B, 2012, 903(1-2): 30-39.
- [54] André Junqueira Zaharenko, Emanuele Schiavon,Wilson Alves Ferreira Jr, et al. Characterization of

130



selectivity and pharmacophores of type 1 sea anemone toxins by screening seven Nav sodium channel isoforms[J]. Peptides, 2012, 34(1): 158-167.

- [55] 杨林, 荣明强, 刘少华, 等. 舟山黄海葵兴奋性毒素AX-1 的分离纯化及鉴定[J]. 中国海洋药物, 2012, 31(2): 25-33.
- [56] Steve Peigneur, Bert Billen, Rita Derua, et al. A bifunctional sea anemone peptide with Kunitz type protease and potassium channel inhibiting properties[J]. Biochem Pharmacol, 2011, 82(1): 81-90.
- [57] Mikiko Maeda, Tomohiro Honma, Kazuo Shiomi. Isolation and cDNA cloning of type 2 sodium channel peptide toxins from three species of sea anemones (*Cryptodendrum adhaesivum*, *Heterodactyla hemprichii* and *Thalassianthus aster*) belonging to the family Thalassianthidae[J]. Comp Biochem Physiol B, 2010, 157(4): 389-393.
- [58] Andrej Razpotnik, Igor Krizaj, William R Kem, et al. A new cytolytic protein from the sea anemone Urticina crassicornis that binds to cholesterol-and sphingomyelin-rich membranes[J]. Toxicon, 2009, 53(7-8): 762-769.
- [59] 张淑瑜, 易杨华, 汤海峰, 等. 太平洋侧花海葵中的 化学成分(III)[J]. 西北药学杂志, 2003, 18(1): 8-10.
- [60] 张淑瑜, 易杨华, 汤海峰, 等. 太平洋侧花海葵中的 化学成分(I)[J]. 第二军医大学学报, 2002, 23(3): 250-253.
- [61] 张淑瑜, 易杨华, 汤海峰, 等. 太平洋侧花海葵中四 个神经酰胺的鉴定[J]. 药学学报, 2003, 38(5):

350-353.

- [62] 崔萍, 樊成奇, 邵盛男, 等. 纵条矶海葵低级性成分及其油脂的降血脂活性研究[J]. 海洋渔业, 2010, 32(3): 239-243.
- [63] 郑淑贞,潘亮君,黄方吕,等.斯式花群海葵多糖 I和 II 的组成研究[J].广州化学,1991,3:52-56.
- [64] 郑淑贞,黄方吕,潘亮君,等.斯氏花群海葵多糖对 大白鼠血压和兔离体心脏灌流的影响[J]. 广州化学, 1991,4:53-57.
- [65] 刘兴杰,刘传琳,任虹,等.海葵等四种动物粘多糖碱提取的比较研究[J].烟台大学学报,2001,14(14):264-268.
- [66] 傅宏征,张晓威,张礼和,等.黄海葵的化学成分研 究(I)[J]. 中国海洋药物, 1998, 1: 13-16.
- [67] 傅宏征,张礼和,林文瀚.黄海葵的化学成分研究(II)[J].中国海洋药物,1998,3:7-11.
- [68] 陆亚男, 樊成奇, 奚敦宇, 等. 纵条矶海葵中的生物 碱成分研究[J]. 中国海洋药物, 2010, 29(1): 45-49.
- [69] 吴建平,杨海萍,刘海林,等.中华仙影海葵(Cereus sinensis Verrill)的人工繁育试验(上)[J].休闲渔业, 2011, 3: 70-71.
- [70] 吴建平, 刘海林, 杨海萍, 等. 中华仙影海葵亲体驯养的初步试验[J]. 水产养殖, 2011, 32(4): 47-49.
- [71] 吴建平,杨海萍,刘海林,等.中华仙影海葵(Cereus sinensis Verrill)的人工繁育试验(下)[J].休闲渔业, 2011,4:72.
- [72] 吴建平,杨海萍,刘海林,等.中华仙影海葵早期发育的初步研究[J].上海海洋大学学报,2011,20(6): 826-828.

(本文编辑:康亦兼)