

ACTIVIDAD ANTIMICÓTICA *in vitro* DE ERISOVINA*In vitro* ANTIFUNGAL ACTIVITY OF ERYSOVINE

Emmanuel Ibarra Estrada¹, Rocío Téllez Morales¹, Marcos Soto-Hernández¹, Mariano Martínez Vázquez², Rosario García-Mateos³ y Rubén San Miguel-Chávez^{1*}

¹Posgrado en Botánica, Campus Montecillo, Colegio de Postgraduados. Km. 36.5 Carr. México-Texcoco, 56230, Montecillo, Texcoco, Edo. de México. Tel (55) 58-0459-00 Ext. 1361. ²Instituto de Química, Universidad Nacional Autónoma de México. Ciudad Universitaria, Circuito Exterior. 04510, México, D. F. ³Preparatoria Agrícola, Universidad Autónoma Chapingo. 56200, Chapingo, Edo. de México.

*Autor para correspondencia (sanmi@colpos.mx)

RESUMEN

Varios alcaloides del género *Erythrina* presentan actividad farmacológica que parece estar asociada con la amina terciaria espiroamina. *E. americana* sintetiza erisovina, alcaloide tóxico con una LD_{50} de 25.23 mg kg⁻¹ contra ratas 'Winstar', y que no ha sido probado como agente biocida contra microorganismos. En este estudio se investigó la actividad antimicótica de la erisovina, aislada de semillas maduras de *E. americana* en los hongos fitopatógenos *Alternaria solani*, *Botrytis cinerea*, *Fusarium oxysporum*, *Monilia fruticola*, *Penicillium sp.* y *Trichoderma harzianum* mediante el método de difusión de disco de papel. *B. cinerea*, *F. oxysporum* y *M. fruticola* presentaron la mayor susceptibilidad a la erisovina, ya que una dosis de 8 mg mL⁻¹ inhibió el crecimiento del micelio en 88, 57 y 43 %, valores superiores al testigo tratado con dimetilsulfóxido. *A. solani*, *Penicillium sp.* y *T. harzianum*, tuvieron diámetros de inhibición apenas 27 % mayores que el testigo.

Palabras clave: *Erythrina americana*, actividad antimicótica, alcaloide, semillas.

SUMMARY

Several alkaloids of the *Erythrina* genus display pharmacological activity which seem to be associated with the tertiary amine spiroamine. *E. americana* synthesizes erysovine, a toxic alkaloid with a LD_{50} of 25.23 mg kg⁻¹ against 'Winstar' rats, and has not been tested as an biocide agent on microorganisms. In this study the antimicotic activity of erysovine, isolated from mature seeds of *E. americana* was evaluated against phytopathogen fungi: *Alternaria solani*, *Botrytis cinerea*, *Fusarium oxysporum*, *Monilia fruticola*, *Penicillium sp.* and *Trichoderma harzianum*, using the paper disc diffusion method. *B. cinerea*, *F. oxysporum* and *M. fruticola* displayed greater susceptibility when exposed to at a dose of 8 mg mL⁻¹ of erysovine which inhibited mycelium by 88, 57 and 43 %, a higher inhibition than that produced by dimethyl sulfoxide used as control. In *A. solani*, *Penicillium sp.* and *T. harzianum* the inhibition of mycelium growth was only 27 % above the control.

Index words: *Erythrina americana*, antifungal activity, alkaloid, seeds.

INTRODUCCIÓN

Entre los hongos fitopatógenos con importancia económica por el daño que causan a diversos cultivos, están: *Alternaria solani* que ocasiona la descomposición de hortalizas y frutos frescos antes y después de la cosecha (Chaerani y Voorrips, 2006); *Fusarium oxysporum* que perjudica a cultivos como sorgo (*Sorghum bicolor* L. Moench), maíz (*Zea mays* L.), algodón (*Gossypium hirsutum* L.) y alfalfa (*Medicago sativa* L.), así como a árboles frutales y forestales (Singh *et al.*, 2007); *Penicillium spp.* que causan las pudriciones más comunes y a menudo las más destructivas en postcosecha (Lemmen, 1999); *Monilia fruticola* que provoca la pudrición café de frutos con semillas grandes (Lichou *et al.*, 2002); *Botrytis cinerea* que ocasiona la pudrición de frutos como fresa (*Fragaria x ananassa Duch*) (Bautista-Baños *et al.*, 2000); y *Trichoderma harzianum*, hongo oportunista que provoca pérdidas en postcosecha y presenta resistencia innata a muchos agroquímicos, como a los fungicidas.

El género *Erythrina* ha sido estudiado por su alto contenido en alcaloides con actividad farmacológica (García-Mateos *et al.*, 2001). Wanjala *et al.* (2002) determinaron una fuerte actividad antibacteriana y antimicótica de flavonoides, pterocarpanos y de un alcaloide nuevo denominado (+)-10,11-dioxoerisotrina en *E. latissima*. San Miguel-Chávez y Soto-Hernández (2009) reportaron actividad antimicótica de un extracto crudo de alcaloides obtenido de plántulas de *E. americana*. Del mismo modo, San Miguel-Chávez *et al.* (2006) reportaron la presencia de erisodina, erisovina, α -y β -eritroidina en extractos de semillas y de plántulas de *E. americana*.

Erisovina es un alcaloide reportado como antibiótico con una DL_{50} de 25.23 mg kg^{-1} contra ratas 'Winstar' (Valencia *et al.*, 1999), que es 2.5 veces más tóxico que su isómero erisodina.

En esta investigación se plantearon los siguientes objetivos: a) Extraer, purificar e identificar el alcaloide erisovina a partir de semillas de *E. americana*; y b) Evaluar su actividad antimicótica en contra de los hongos fitopatógenos *A. solani*, *B. cinerea*, *F. oxysporum*, *M. fructicola*, *Penicillium sp.* y *T. harzianum*.

MATERIALES Y MÉTODOS

Material vegetal

Las semillas de *E. americana* fueron recolectadas entre enero y marzo de 2004 en los jardines de la Facultad de Química de la Universidad Nacional Autónoma de México (UNAM). Se conservaron ejemplares de respaldo que se depositaron en el Herbario Nacional del Instituto de Biología, UNAM (MEXU) con el número de registro 4838.

Extracción, purificación e identificación de erisovina

Se pulverizaron 5 kg de semilla, y la muestra se mantuvo en refrigeración a 5 °C. Se efectuaron extracciones con hexano y posteriormente con metanol, de acuerdo con el método de Games *et al.* (1974). El extracto hexánico contuvo lípidos y trazas de alcaloides por lo que se descartó, y el extracto metanólico (MeOH) concentrado con alcaloides abundantes, se fraccionó por cromatografía en una columna (CC) Kimax® empacada con gel de sílice G60 Merck® (70-230 mallas); para ello se colocó 1 g del extracto de alcaloides solubles en MeOH y se mezcló con sílica gel y cloruro de metileno (CH_2Cl_2), y como eluyente se utilizó una mezcla de CH_2Cl_2 : MeOH cuya polaridad aumentó de 99.05:0.05 hasta 80:20.

Se recolectaron 72 fracciones de 15 mL cada una, las cuales se analizaron por cromatografía en capa fina, bajo las condiciones ya descritas. Se reunieron las fracciones iguales, y se obtuvo un polvo café y cristales blancos a los que se les determinó su punto de fusión con un aparato de punto de fusión Electrothermal®. Los alcaloides se purificaron por fraccionamientos sucesivos mediante CC, con el método antes descrito; al final se recrystalizó la muestra por par de disolventes (acetona/éter de petróleo) y se obtuvieron cristales amorfos a los que se les determinó su rendimiento y punto de fusión.

La identificación de la erisovina se hizo por espectroscopia ultravioleta (UV) en un espectrofotómetro Perkin-Elmer®, por espectroscopia infrarroja (IR) en un espectrofotómetro Perkin-Elmer 599B®, por resonancia magnética nuclear de hidrógeno (RMN- 1H) y por espectrometría de masas (EM) con un aparato Varian VXR-300S®, y su caracterización por difracción de rayos X en un difractorómetro Bruker AXS® con detector de área CCD y radiación de molibdeno.

Evaluación de la actividad antimicótica

La evaluación de la erisovina como agente antimicótico se llevó a cabo mediante el método de difusión de disco (Murray *et al.*, 1995). Se prepararon suspensiones acuosas con 10^5 esporas mL^{-1} de los hongos *Alternaria solani* Sorauer, *Botrytis cinerea*, *Fusarium oxysporum* Schlechtend, *Monilia fructicola* L. R. Batra, *Penicillium sp.* y *Trichoderma harzianum* Rifai. La concentración de esporas en suspensión se ajustó mediante una cámara de Neubauer. Después se tomó 1 mL de cada suspensión, para inocular las cajas de Petri que contenían el medio de cultivo papa-dextrosa-agar. Después de 2 min se colocaron en forma equidistante siete discos de papel filtro Whatman® no. 1 de 6 mm de diámetro, que previamente fueron saturados con soluciones que contenían 4, 6 y 8 mg mL^{-1} de erisovina; 30 mg mL^{-1} de Captán 50® [(3aR,7aS)-2-[(triclorometil)sulfanil]-3a,4,7,7a-tetrahidro-1H-isoindol-1,3(2H)-diona]; 0.8 mg mL^{-1} de Daconil® (2,4,5,6-tetracloroisofталонitrilo) y 0.8 mg mL^{-1} de Benomil® (1-(butilcarbamoil) bencimidazol-2-ilcarbamato de metilo); estos últimos tres son fungicidas comerciales que se utilizaron como testigos positivos.

Los fungicidas y la erisovina fueron disueltos en dimetil disulfóxido (DMSO) 0.1 % y este disolvente se empleó como testigo negativo. Las cajas de Petri se incubaron a 30 °C bajo iluminación continua. Posteriormente se midió la zona de inhibición de crecimiento del micelio, la cual incluyó el diámetro del disco de papel. Las pruebas se hicieron por triplicado y con tres repeticiones. Los resultados se analizaron para cada hongo y el análisis de varianza se hizo con el modelo lineal general, y cuando hubo diferencias se aplicó la prueba de diferencia mínima significativa (DMS, 0.05). Se utilizó el paquete estadístico SAS versión 6 (SAS Institute, 1990).

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Identificación del alcaloide utilizado

La fracción de alcaloides liberados se separó por medio de CC sucesivas. Dado que erisovina y erisodina son

isómeros (Figura 1), pudieron obtenerse por separado mediante lavados con acetona y metanol, y luego por recristalización por par de disolventes (acetona/éter de petróleo). Después del proceso de recristalización se obtuvo un polvo formado por cristales incoloros, con forma de prisma irregular. Los datos concernientes a la caracterización química de la erisovina fueron UV: λ 285 nm; IR: ν 3500, 3080, 2842, 1185; $^1\text{HRMN}$: 1H 6.52 (dd), 2H 5.98 (d), 3H 4.09 (m), 4Ha 1.98 (dd), 4Hb 2.52 (dd), 7H 5.68 (d), 8Ha 3.51 (m), 8Hb 3.71 (dd), 10Ha (2.46 l m), 10Hb 3.47 (m), 11 Ha 2.07 (m), 11Hb 2.92 (m), 14 H 6.61 (l), 17 H 6.84 (s), 3 OCH₃ 3.32 (s), 16 O-CH₃ 3.86 (s); EM-IE: m/z 299 (M⁺), 284 (M⁺-15), 268 (M⁺-31), 215 (M⁺, 14). Por medio de rayos X en la estructura se observó un sistema diolefínico de forma casi perpendicular al sistema bencénico, cuyo ángulo diedral fue de 85.74°. Estos datos corroboraron la pureza del compuesto aislado, puesto que cada constante se comparó con lo reportado por Masouda *et al.* (1991) para este alcaloide.

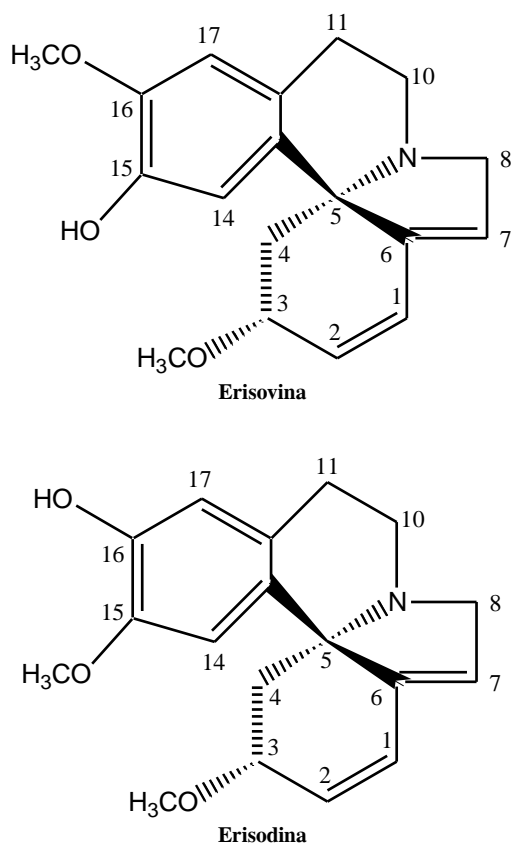


Figura 1. Estructura de los alcaloides purificados.

Evaluación de la actividad antimicótica

La erisovina demostró tener actividad antimicótica en los bioensayos llevados a cabo para tal efecto, ya que según Uzel *et al.* (2004) las zonas de inhibición ≥ 3 mm se consideran como de alta actividad. Sin embargo, se observaron diferencias en la susceptibilidad de las distintas especies fitopatógenas probadas (Cuadro 1). La actividad antimicótica de la erisovina en dosis de 8 mg mL⁻¹ fue mayor contra *B. cinerea*, *F. oxysporum* y *M. fructicola*, hongos en los que los diámetros de inhibición de crecimiento de micelio fueron de 88, 57 y 43 % superiores al testigo con DMSO, respectivamente. La actividad contra *A. solani*, *Penicillium sp.* y *T. harzianum*, cuyos diámetros de inhibición apenas fueron 27 % mayores que el testigo, fue menor.

Las lecturas de inhibición obtenidas con los fungicidas comerciales mostraron que el más activo fue Benomil® seguido de Captán 50® y después de Daconil®. Con excepción de *Penicillium sp.*, en las demás especies probadas la erisovina en su mayor concentración tuvo actividad antimicótica igual ($P \leq 0.05$) a la mostrada por alguno de los tres antimicóticos comerciales.

Al comparar los diámetros de inhibición de crecimiento del micelio por erisovina, con los hallados por San Miguel-Chávez y Soto-Hernández (2009) con extractos crudos de alcaloides (datos no mostrados), los primeros fueron sensiblemente menores. Esto pudiera indicar que el mayor efecto reside en un fenómeno sinérgico en el cual la combinación de todos los componentes presentes en el extracto provocan un efecto superior.

En la literatura se ha reportado que la fracción de alcaloides lactónicos, como α -y β -eritroidinas, también son sumamente tóxicos (García-Mateos *et al.*, 2001), y éstos se encuentran en alto porcentaje en extractos de distintos tejidos de *E. americana* (San Miguel-Chávez *et al.*, 2006). La actividad de erisovina contra hongos fitopatógenos no había sido reportada previamente y es comparable al alcaloide de tipo eritranano aislado de *E. latissima* descrito por Wanjala *et al.* (2002), el cual también es antimicótico. Entonces, la erisovina podría ser evaluada en futuras investigaciones contra otro tipo de microorganismos, por la posibilidad de tener un mayor espectro de actividad biocida.

Cuadro 1. Actividad antimicótica del alcaloide erisovina en hongos fitopatógenos, en función de los diámetros de inhibición del micelio (mm \pm error estándar; n = 3).

| Compuesto y concentración (mg mL ⁻¹) | <i>A. solani</i> | <i>B. cinerea</i> | <i>F. oxysporum</i> | <i>M. fructicola</i> | <i>Penicillium sp.</i> | <i>T. harzianum</i> |
|--|------------------|-------------------|---------------------|----------------------|------------------------|---------------------|
| Erisovina | | | | | | |
| (0.4) | sa | 7.5 \pm 1.3 d | sa | 7.0 \pm 0.0 d | sa | 7.2 \pm 0.2 b |
| (0.6) | 7.2 \pm 0.2 b | 8.6 \pm 0.2 cd | sa | 7.4 \pm 0.2 d | 7.2 \pm 0.2 c | 7.0 \pm 0.0 b |
| (0.8) | 7.6 \pm 0.4 b | 11.3 \pm 1.8 bc | 9.4 \pm 1.1 b | 8.6 \pm 0.2 c | 7.6 \pm 0.6 c | 7.6 \pm 0.2 b |
| Benomil | 7.2 \pm 0.2 b | 15.8 \pm 1.3 a | 8.6 \pm 1.0 b | 17.4 \pm 0.2 a | 19.6 \pm 0.5 a | 12.2 \pm 0.4 a |
| (0.8) | | | | | | |
| Captan 50 | 13.0 \pm 0.9 a | 12.8 \pm 0.6 ab | 16.0 \pm 0.5 a | 13.8 \pm 0.4 b | 13.2 \pm 0.4 b | 7.2 \pm 0.2 b |
| (30) | | | | | | |
| Daconil | 7.6 \pm 0.2 b | 11.2 \pm 1.5 bc | 7.6 \pm 0.6 b | 8.6 \pm 0.2 c | 14.6 \pm 2.9 b | 7.6 \pm 0.2 b |
| (0.8) | | | | | | |

Medias con letras iguales en una columna no fueron significativamente diferentes (DMS, 0.05). El diámetro del testigo fue 6.0 mm. sa = Sin actividad

CONCLUSIONES

La erisovina posee un efecto inhibitorio en el crecimiento micelial de los hongos fitopatógenos *A. solani*, *B. cinerea*, *F. oxysporum*, *Penicillium sp.* y *T. harzianum*. La dosis de 8 mg mL⁻¹ fue la que presentó la actividad antimicótica más alta. *Penicillium sp.* fue la especie sobre la cual la erisovina tuvo su menor efecto. Erisovina es potencialmente aceptable para llevar a cabo otros estudios biodirigidos con el fin de probar su efectividad contra otra clase de microorganismos, incluso parásitos del ser humano.

AGRADECIMIENTOS

Los autores agradecen al Laboratorio de Hongos Fitopatógenos del Colegio de Postgraduados y en especial a la M. C. Victoria Ayala Escobar, por la donación de las cepas de hongos con que se trabajó.

BIBLIOGRAFÍA

- Bautista-Baños B S, M Hernández-López, L L Barrera-Necha (2000) Antifungal screening of plants of the State of Morelos, Mexico against four fungal postharvest pathogens of fruits and vegetables. Rev. Mex. Fitopatol. 18:36-41.
- Chaerani R, R E Voorrips (2006) Tomato early blight (*Alternaria solani*): the pathogen, genetics and breeding for resistance. J. Gen. Plant Pathol. 72:335-347.
- Games D E, A H Jackson, N A Khan, D S Millington (1974) Alkaloids of some African, Asian, Polynesian and Australian species of *Erythrina*. Lloydia 37:581-588.
- García-Mateos R, M Soto-Hernández, H Vibrans (2001) *Erythrina americana* Miller ("Colorín"; Fabaceae), a versatile resource from Mexico: a review. Econ. Bot. 55:391-400.
- Lemmen C (1999) Moulds: Occurrence, Health Risks, Protective Measures. Springer Verlag, Berlin, Alemania. 192 p.
- Lichou J, J F Mandarin, D Breniaux, V Mercier, P Giaque, D Desbrus, P Blanc, E Bellau (2002) *Monilia* diseases on fruit trees. The emergence of a new species: *Monilia fructicola*. Infos-Ctifl 179:32-36.
- Masouda E A, M Shamma, A J Freyer (1991) The tetracyclic *Erythrina* alkaloids. J. Nat. Prod. 54:329-363.
- Murray P R, E F Baron, M A Pfaller, F C Tenover, R H Tenover (1995) Manual of Clinical Microbiology 6. ASM, Washington DC, USA. 1005 p.
- San Miguel-Chávez R, M Soto-Hernández (2009) Chemical composition and antifungal activity of the alkaloid extract of *Erythrina americana* Miller seedlings. J. Agric. Food Chem. (En prensa).
- San Miguel-Chávez R, M Soto-Hernández, T Terrazas, G Kite (2006) Morphology and alkaloidal profile of the seedlings of *Erythrina americana* Mill. and *E. coralloides* A. DC. Feddes Rept. 117:232-239.
- SAS Institute (1996) SAS/ STAT Guide for Personal Computers, Version 6.12. SAS Institute, Cary, N.C. 1028 p.
- Singh G, W Chen, D Rubiales, K Moore, Y R Sharma, Y Gan (2007) Diseases and their management. In: Chickpea Breeding and Management. S S Yadav, R J Redden, W Chen, B Sharma (eds). CABI International. pp:497-519.
- Uzel A, A Guvensen, E Cetin (2004) Chemical composition and antimicrobial activity of the essential oils of *Anthemis xylopoda* O. Schwarz from Turkey. J. Ethnopharmacol. 95:151-154.
- Valencia G T, M Soto-Hernández, J A García, E M Servín (1999) Determinación de la dosis letal media (LD₅₀) y caracterización química preliminar de fracciones de alcaloides de *Erythrina herbacea*. In: Productos Naturales. J A Lechuga, F Cruz (eds). Perspectivas Biotecnológicas. Vol. IV. Universidad Autónoma Metropolitana, Unidad Iztapalapa, México, DF. pp:67-75.
- Wanjala C C W, B F Juna, B A Bojase, R R T Majinda (2002) Erythraline Alkaloids and Antimicrobial Flavonoids from *Erythrina latissima*. Planta Médica 68:640-642.