UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEÓN FACULTAD DE MEDICINA



"COMPONENTES QUIMICOS DE ALGAS DEL ESTADO DE TAMAULIPAS Y SU APLICACION FARMACOLOGICA"

POR

MA. AZUCENA ORANDAY CARDENAS

COMO REQUISITO PARCIAL PARA OBTENER
EL GRADO DE
DOCTOR EN CIENCIAS
CON ESPECIALIDAD EN QUIMICA BIOMEDICA

SEPTIEMBRE DE 1998



UNIVERSIDAD AUT DIRECCIÓN GEN

ANL

DE NUEVO LEÓN BIBLIOTECAS

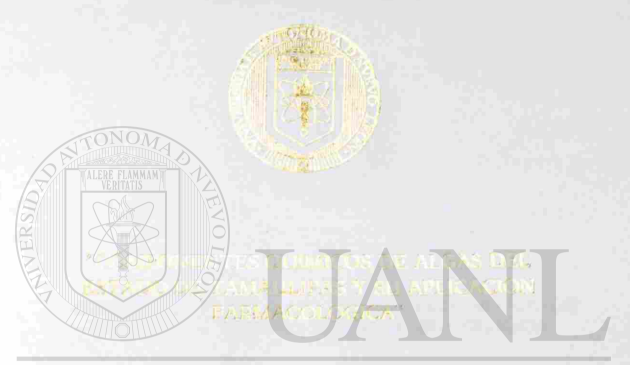
TD QK565 07





UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ® DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON RACUILTAD DE MEDICINA



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓNCENA ERAMINES BIBLIOTECAS

COMO REQUISITO PARCIAL PARA OBTENIER

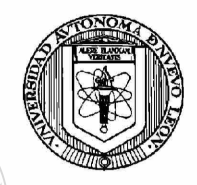
EL GRADO DE

DOCTOR EN CIENCIAS

CON ESPECIALIDAD EN QUIMICA BIOMEDICA

SEAL SEC. CRASHINEHALLS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE MEDICINA



"COMPONENTES QUÍMICOS DE ALGAS DEL ESTADO DE TAMAULIPAS Y SU APLICACION FARMACOLOGICA"

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

MA. AZUCENA ORANDAY CARDENAS

om rat

Como requisito parcial para obtener el Grado de DOCTOR EN CIENCÍAS con especialidad en Química Biomédica.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



ESTUDIOS DE LOS COMPONENTES QUÍMICOS DE ALGAS MARINAS DEL ESTADO DE TAMAULIPAS Y SU APLICACIÓN FARMACOLOGICA

Aprobación de la Tesis:

Morn Jal Vende St.	
DRA MARIA JULIA VERDE STAR	
Presidente	
ALERE FLAMON OF CLASSICAL STATES AND ALERE FLAMO	
1 47/002 F77	
DRA/ MA. DEL SOCOHRO PLOHES GONZALEZ	
Secretario	
DR. LUIS J. GALAN WONG	
1er. Vocal	
UNI <u>versidad adzonóvia de nuevo l</u> eón	
DRA. HERMÍNIA G. MARTINEZ RODRIGUEZ	3
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS	
Growing Dole Jour	
DRA. NOEMI WAKSMAN DE TORRES	
3er. Voca∥	
Prixerage	
DR. ROBERTO MERCADO LONGORIA ".	
Subdirector	
De Investigación y/Estudios de Posgrado	
JP	

Dedico esta tesis:

Con amor, a mi esposo Ing. Félix A. Barrera Canales quien siempre me ha animado y brindado todo el apoyo necesario para la culminación de mis objetivos. Gracias por estos felices años que hemos caminado juntos.

Con todo cariño a mis hijos Félix Arnador, Jesús y Ernesto Alexis, inspiración y orgullo de mi vida, gracias por su comprensión, palabras de apoyo y regaño que siempre me han dado.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

A mi hermano Jesús y mis sobrinos Jesús y Adi, con mucho cariño, por ser parte muy importante de mi vida y por brindame palabras de aliento en mis estudios.

A mis padres políticos Félix y Genoveva, por su ejemplo y apoyo moral.

A la Dra. Ma. Julia Verde Star por la confianza y apoyo que a través del tiempo me ha brindado, por el ejemplo de superación que ha sido para mi, pero sobre todo por haberme dado el regalo mas preciado para el ser humano: la Amistad.

A la Dra. Noemi Waksman de Torres con mi admiración por sus conocimientos, por haber confiado en mi al aceptarme en el programa de Doctorado y porque en todo este tiempo supe que podía contar con su apoyo y amistad. Muchas gracias.

A mi compañera de afanes y gran amiga Catalina Rivas Morâles quien siempre tiene una palabra adecuada para impulsarme a seguir adelante.

A la memoria del Dr. Manuel Rodríguez Quintanilla, por sus enseñanzas y por abrirme las puertas de su Laboratorio con toda la amabilidad que le caracterizaba

A todos mis Maestros, que en el correr del tiempo me han dado su sabiduría y ejemplo.

A todos mis amigos y compañeros.

AGRADECIMIENTOS:

A la Dra. Ma. Julia Verde Star por el apoyo incondicional que me brindó para llevar a cabo la elaboración de este trabajo en el Laboratorio de Fitoguímica.

A la Dra. Noemi Waksman de Torres por todas las enseñanzas que recibí en este tiempo que transcurrieron mis estudios y las facilidades que me brindó para los espectros de RMN.

Al Dr. Luis J. Galán Wong por haberme siempre animado a la terminación de este proyecto y por las sugerencias en el presente escrito.

Al M.C. Juan Manuel Adame Rodriguez, Director de la Facultad de Ciencias Biológicas, por preocuparse por la superación de los maestros y por el apoyo que me brindó para llevar a cabo la realización de esta meta.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEO

A la Dra. Herminia Martinez Rodríguez por ser un ejemplo como Maestra y por las ® observaciones en la revisión de este trabajo. FRIRITOTECAS

A la Dra. Myrthala Moreno por la atención que siempre me brindó durante mis estudios y aceptar ser parte de la comisión de tesis.

A la Dra. Ma. del Socorro Flores de Castañeda por haber aceptado amablemente ser parte de mi jurado de disertación doctoral.

A CONACYT, mí agradecimiento sincero por el apoyo brindado con la beca No. 85659 otorgada para mis estudios y el Proyecto Ref. 4041-P.B para la realización de mi tesis.

A la Dra. Leticia Villameal Rivera por el apoyo brindado en la colecta de algas y en la clasificación botánica de las especies en estudio.

Al personal del Opto, de Microbiología de la Facultad de Medicina de la UANL por su cooperación en el desarrollo de este trabajo y en particular al Sr. Carlos Paz por la ayuda que me brindó.

A los integrantes del Departamento de Farmacología por la amistad que me brindaron a través del tiempo que duró esta etapa.

Al M. C. Adolfo Caballero y la M. C. Verónica Rivas por su paciencia y atención para realizar los espectros de RMN.

Al Dr. Luis Enrique Elizalde del Centro de Investigación de Quimica Aplicada de Saltillo por realizar con la mejor disposición los espectros de Espectro de Masas.

Al Dr. Ramiro Quintanilla Licea, por su apoyo para la realización de los espectros de Infrarrojo llevados a cabo en la Facultad de Ciencias Químicas de la UANL.

Al personal de la Subdirección de Postgrado de la Facultad de Medicina U.A.N.L. por las atenciones que me prestaron en los tramites ahí realizados.

TABLA DE CONTENIDO

Capitulo								
							F	Página
1. INTRODUCCION .	(▼)	*	(ä	(ä	41	1
1. 1 Antecedentes .		*	•		*	.ev	*	3
1.1.1 Phaeophytas .		201			<u> </u>	'A	94	4
1.1.2 Rodophytas .	¥	Jan	*		٠	••		6
1.1.3 Chlorophytas .		•	•	11 .			9	9
1.1.4 Acidos grasos .		÷			Si	*	: :: :::	11
Hipótesis y objetivos	:	•		*	\(\frac{1}{2}\)		۰	15
MATERIAL Y METODOS 2.1 Material vegetal, class		ón y des	cripci	ón botá	nica			
2.1.1 Sargassum fluit	ans.	•			>#			16
2.1.2 Ulva fascieta .	*					3	į	18
2.1.3 Gracilaria foliife	era .	(%)		9.			*	20
2.1.4 Ulva lactuca .	UT	ÓNC	M	A DI	ENU	JEV	O LI	(22)
2.2 Extracción del materi	al veg	etal						
2.2.1 Lixiviación en c	olumn	aRAI	D	E BII	BLIC	TEC	CAS	24
2.2.2 Maceración a te	empera	atura am	nbient	e			>#	24
2.2.3 Extracción cont	tinua e	n Soxhl	et .	ž.	14			24
2.3 Separación de fracci	ones							
2.3.1 Cromatografia	Plana	r	<u>.</u>	ĝ.	€.	\$ \$.	٠	25
2.3.1.1 Prepa	ración	de plac	a s.	5 .4 7;		 (25	25
2.3.1.2 Agente	s cror	nogénic	OS .	•	¥	¥	s	25
2.3.2 Cromatografía	a en co	olumna .		•	,			26

2.3.2.1 Preparación de la columna . . .

2.3.2.2 Gel de Silice . . .

26

26

26

	2.3.2.4 Elución en gradiente	<u>.</u>	27
	2.3.3 Cromatografía en columna seca "invertida"	•	27
	2.4 Cristalización	•	28
	2.5 Metódos físicos .	24	28
	2.6 Metódos espectroscópicos	,	28
	2.7 Evaluación microbiológica	ε	29
	2.7.1 Microorganismos utilizados	s	29
	2.7.2 Estrategia para la evaluación de actividad antimicrobia	па	29
	2.7.3 Curva de actividad de Ampicilina	37	30
3	PARTE EXPERIMENTAL		
	3.1 Pruebas preliminares para elegir tipo de extracción	29	31
2	3.1.1Preparación de extractos	.5	31
ERS	3.1.2. Evaluación de la actividad microbiana		31
2	3.1.2.1 Activación y vialidad de cepas		31
	3.1.2.2 Ensayo de actividad de extractos		32
	3.2 Sargassum fluitans		
	3.2.1 Preparación de los extractos		33
UNI	3.2.2 Evaluacion de los extractos obtenidos . 3.2.3 Extracto Sf 1.1	O LI	EÓN
	3.2.3.1 Separación cromatográfica . 3.2.3.2 Evaluación microbiológica .	CAŜ	35 35
	3.2.3.3 Fracción Sf 1.1 f 6	9	37
	3.2.3.4 Fracción Sf 1.1 f 12	136	37
	3.2.3.5 Fracción S f 1.1 f 15	(T)	37
	3.2.4 Extracto Sf 2.4		
	3.2.4.1 Separación cromatográfica	 	37
	3.2.4.2 Evaluación microbiológica	292	38
	3.2.4.3 Fracción Sf 2.4 f 11	•	38
	3.3 Ulva fasciata		
	3.3.1 Preparación de extractos	rier)	39
	3.3.2 Evaluación de actividad antimicrobiana		39

3.4 Gracilaria foliifera o tikvahiae				
3.4.1 Preparación de extractos				41
3.4.2. Evaluación de actividad antimicrobiana	ij	•	*	41
3.4.3.Extracto Gf 1.26				
3.4.3.1 Separación cromatográfica	÷		<u></u>	41
3.4.3.2 Evaluación microbiológica de las fracc	cones	obtenio	las .	43
3.4.3.3 Fracción Gf 1.26 f 4			3	43
3.4.3.4 Fracción Gf 1.26 f 8	-	w)	ija.	43
3.4.4 Extracto Gf 3.29	P.		(3)	43
3.4.5 Extracto Gf 4.30	.		list:	45
3.4.5.1 Fracción Gf 4.30 f 37	ā •€		<. .	45
3.5 Ulva lactuca				
3.5.1 Preparación de extractos .	ē	\$ * \$	*	46
3.5.2 Evaluación microbiológica .		(*)	¥	46
4 RESULTADOS 4.1 Pruebas preliminares para elegir tipo de extracció	n.			48
Sargassum fluitans				
4.2 Evaluación antimicrobiana de extractos obtenidos	3\] []	F:VC)JF	49
4.3 Separación y evaluación de los extractos activos .		,	,	49 F
DIA3.1 Extracto St1.1 FNER AL DE BIBI	107	rec.	15	49
4.3.1.1 Fracción Sf 1.1 f 6 Compuesto * l * .		186		50
4.3.1.2 Fracción Sf 1.1f 12 Compuesto " A "	• .	•	*	55
4.3.1.3 Fracción Sf 1.1. f 15 Compuesto " D	ic.	•		65
4.3.2 Extracto Sf 2.4.	4	9	4	65
4.3.2.1 Fracción Sf 2.4 f 11 Compuesto " K "	٠.	*	(1)	73
Ulva Fasciata				
4.4 Evaluación de los extractos obtenidos	3 9 65	æ	.	74
Grecilaria foliifera				
4.5 Separación y evaluación de los extractos obtenida	os.	l a k		75
4.5.1. Separación y evaluación de los extractos a	ctivos			75

	4.5.1.1 Fracci	ión Gf	1.26 f 4	Compu	uesto *	J".	(%)		76
	4.5.1.2 Fracci	ión Gf	1.26 f 8	Compu	esto "	G".	\ e j	•	76
	4.5.2 Extracto Gf 3.	.29	¥	U-	E	₹:			79
	4.5,3,Extracto Gf 4.	30 .	4		*	¥	\$ •	3	85
	4.5.3.1.Fracc	ión Gí	4.30 f	37 Com	puesto	°C".	6 €0		85
	Uiva lactuca								
	4.6 Evaluación antimico	obiana	a de exi	ractos .		*	(#)		89
5	DISCUSION	90	,	©€	÷	le a i	3	É	90
6	CONCLUSIONES.	•	ŧ	3 * *!	9	(*)	•		102
	RECOMENDACIONES) ,	190	(#	•	9 4 8	j.		103
8 K	REFERENCIAS		<u>.</u>		Á	Ť	·		104
A									

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

LISTA DE FIGURAS

	Figura		Página
	1	Alga : Sargassum fluitaris	17
	2	Alga : Ulva fasciata	19
	3	Alga : Gracilaria foliifera	21
	TON	Alga : Ulva lactuca	23
	ALERE	Curva de Ampicílina	30
	6	Obtención de extractos de S. fluitans	34
JRS	7	Separación de fracciones de S. fluitans	36
	8	Obtención de extractos de Ulva fasciata	40
A	9	Obtención de extractos de Gracilaria folilifera.	42
	10	Separación de fracciones de <i>G. foliifera</i> .	44
TINI	11	Obtención de extractos de Ulva lactuca.	48
UN	1V ER 12ª	Espectro de masas del compuesto I	SI (R
	D12R	Espectro NHRMN del compuesto EBIBLIOTECA	52
	13	Espectro 13C RMN del compuesto I	53
	14	Espectro IR del compuesto I	54
	15	Espectro de masas del compuesto A	56
	16	Espectro ¹ H RMN del compuesto A	57
	17	Espectro 13C RMN del compuesto A	58
	18	Espectro HETCOR del compuesto A	59
	19	Espectro DEPT 135° del compuesto A	61
	20	Espectro DEPT 90° del compuesto A	62

	21	Espectro DEPT 45° del compuesto A	63
	22	Espectro COSY del compuesto A	64
	23	Espectro ¹ H RMN del compuesto D	66
	24	Espectro de masas del compuesto K	67
	25	Espectro ¹ H RMN del compuesto K	68
	26	Espectro ¹³ C RMN del compuesto K	69
	27	Espectro COSY del compuesto K	70
/-	28 ALER	Espectro IR del compuesto K	72
9	29	Espectro ¹ H RMN del compuesto J	77
T.Y.	30	Espectro ¹³ C RMN del compuesto J	78
	31	Espectro IR del compuesto G	80
1	32	Espectro de masas del compuesto G	81
	33	Espectro ¹ H RMN del compuesto G	82
	34 NIVEI	Espectro COSY del compuesto G	83) I FÓN
	35	Espectro 13C RMN del compuesto G	84 R
	36 DIF	Espectro IR del compuesto CAL DE BIBLIOTEC	86
	37	Espectro ¹ H del compuesto C	87
	38	Espectro COSY del compuesto C	88

LISTA DE TABLAS

	Tabla		Página
	1	Resultados comparativos de los halos de inhibición de extractos obtenidos con extracción en soxhlet y maceración.	48
	2	Resultados de la evaluación de los extractos de Sargassum fluitans	49
_	301	Evaluación microbiológica de las fracciones del extracto etéreo y cloroformico de S. fluitans.	50
	5 VE	Actividad de extractos obtenidos de Ulva fasciata.	74
	6	Actividad antimicrobiana de extractos de Gracilaria foliifera	75
	7	Actividad inhibitoria de fracciones de extractos de G. foliifera	76
	8	Actividad inhibitoria de extractos de Ulva lactuca	89
1			

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

ARREVIATURAS

Especie	Solvente	No. de Ex	Fracción	No. de fracción
NIVER!	Claves para	nombrar los ex	tractos y fraccio	nes JEVO LE
μL	Microlit			
U.A.N.L.		dad Autonoma de Nu		
UFC		s formadoras de colo		posto ai ciucino
R			de la muestra con res	mecto al eluente
ppm	Partes po	CONTRACTOR OF STREET STREET, S	TIVITA	
MIC	Megaher	tz ración Mínima inhib	itoria	
m/z MHZ		masa-carga		
MeOH	Metanol			
		e de acoplamiento		
VERITA	TIS Intrarroj			
H RMN	A MAINA A MAININI	cia Magnética Nucle	ar de Hidrógeno	
HETCOR		neous Correlation		
Ex	Extracto			
EtOH	Etanol			
EP	Eter de p			
EM		de masas		
DEPT	Distorsio	nless Enhancement	Polarization transfer	72
CIf	Clorefon	an inter the common of motion of motions		
13 C RMIN		cia Magnética Nucle	ar de Carbono trece	
COSY		on Spectroscopy		
cols.	Colabora	70 00 9000 0000		
CCF		grafia en capa fina		
Ĉc		grafia en columna		
A	Acetona			
ABREVIAT	URAS			

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS Especies

Sf	Sargassum fluitans
Uf	Ulva fasciala
Gf	Gracilaria foliifera
U1	Ulva lactuca

U

Solventes

1	Eter de petróleo
2	Cloroformo
3	Acetona
4	Etanol
5	Metanol
6	Agua

"COMPONENTES QUÍMICOS DE ALGAS DEL ESTADO DE TAMAULIPAS Y SU APLICACION FARMACOLOGICA"

Este trabajo de investigación fue realizado en el Departamento de Microbiología de la Facultad de Medicina de la U.A.N.L., en el Laboratorio de Fitoquímica del Departamento de Bioquímica de la Facultad de Ciencias Biológicas de la U.A.N.L. y en el Departamento de Farmacología de la Facultad de Medicina de la U.A.N.L.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

RESUMEN

Ma. Azucena Oranday Cárdenas

Fecha de obtención del grado: Septiembre 1998

Facultad de Medicina, Universidad Autónoma de Nuevo León

Titulo del estudio: COMPONENTES QUIMICOS DE ALGAS DEL ESTADO DE TAMAULIPAS Y SU APLICACIÓN FARMACOLOGICA.

Candidato al grado de Doctor en Ciencias con especialidad en Química Biomédica.

Area de estudio: Química Biomédica

Propósito y método de estudio: Las algas marinas constituyen una fuente rica y variada de compuestos con actividad biológica y el objetivo del presente trabajo fue obtener compuestos con actividad antimicrobiana de cuatro especies y determinar su estructura química. Las algas Sargassum fluitans, Ulva fasciata, Ulva lactuca y Gracilaria foliifera, se colectaron en las costas de Tamaulipas Mex., se obtuvieron de ellas, extractos con solventes de polaridad creciente que se probaron contra E. coli, S. aureus, C. albicans, S. faecalis, S. epidermidis, S. enteriditis y Pseudomonas aeruginosa por el método de difusión. Los extractos activos fueron separados por cromatografía en columna y cromatografía invertida y evaluada su actividad contra C.albicans y S. aureus, las fracciones con actividad relevante fueron purificadas y determinada su estructura por métodos espectroscópicos.

Contribuciones y Conclusiones: Los extractos de la algas elegidas mostraron actividad antimicrobiana relevante contra los microorganismos estudiados, presentaron mayor índice de inhibición los de Sargassum fluitans y Gracilaria foliiifera y el compuesto que presentó mayor actividad antibiótica contra C. albicans con un MIC de 0.16 mg/mL fue obtenido del extracto éter de petróleo de S. fluitans y su estructura correspondió al ÉSTER ETÍLICO DEL ACIDO 6 METIL HEPTADECANOICO, el cual no ha sido reportado en la literatura.

Con el método de cromatografía invertida se logró separa e identificar compuestos activos utilizando el 10 % de la cantidad de reactivos usados en cromatografía en columna.

Dra. Maria Julia Verde Star

Asesora Doctoral

Dra. Noemi H. Wakspran de Torres

Coasesora

1.- INTRODUCCION

El mundo natural ha sido el origen de la mayor parte de los agentes medicinales y las plantas constituyen una parte importante de esas fuentes, su utilización para alivíar las enfermedades ha sido una preocupación para el ser humano desde sus principios y en todos los espacios y tiempos existen registros de esta inquietud. Hoy las plantas continúan teniendo significancia histórica y una importante fuente de nuevos compuestos, los metabolitos secundarios biológicamente activos (principalmente toxinas) derivados de las plantas, han encontrado aplicación medicinal, directamente como drogas o han servido de modelos para sintetizar o semisintetizar compuestos o bien se han modificado sus estructuras preparando análogos para optimizarlos (1).

Las algas forman un grupo de plantas variado y multifacético, figuran entre los seres vivientes mas antiguos del planeta, ya que provienen del período Precámbrico es decir tienen de 1 a 3 millones de años de antigüedad; existen entre 20,000 a 30,000 especies con cuatro divisiones: Chlorophytas (algas verdes) precursoras de las algas terrestres, Rodophytas (algas rojas), Phaeophytas (algas café) y Cianophytas (algas verde- azul). (2)

La utilización de las algas marinas se ha incrementado en años recientes, gran cantidad de compuestos extraídos de ellas han sido desarrollados y aplicados en muchos campos ; en agricultura como fertilizantes, en la industria alimenticia como espesantes para cremas y nieve, en la fabricación de cosméticos, en la remoción de metales de aguas residuales y en la obtención de ficocolides como agar y alginatos, productos extraídos de algas sobre todo Rodophytas (3).

En los últimos tiempos se ha visto la posibilidad de aprovechar no solo las algas sino otros organismos marinos, de ellos se han aislado aproximadamente 4,000 productos naturales nuevos y muchos de esos compuestos poseen actividad biológica; estos metabolitos secundarios producidos por organismos que viven en el mar, han recibido atención de químicos y

farmacólogos durante las últimas dos décadas, interés por parte de los químicos por ser origen de nuevas y singulares moléculas y por otro lado los farmacólogos se han enfocado en la búsqueda de sustancias que combatan a los microorganismos patógenos para el hombre, ya que aunque en la actualidad el número de compuestos antimicrobianos es elevado, también lo es la resistencia que presentan los microorganismos que son atacados con terapias convencionales, particularmente los que afectan a pacientes inmunodeprimidos (4,5), por lo que es importante la investigación continua de compuestos con esta actividad.

La búsqueda de productos naturales con actividad biológica, depende en gran parte del aislamiento y purificación de los metabolitos; nuevos métodos de Espectroscopía, Fitoquímica, Farmacología y materias afines han hecho importantes contribuciones a esta búsqueda, a pesar de estos avances, muchas preparaciones simples están basadas en tecnologías del siglo XIX, por ejemplo la comúnmente usada extracción en Soxhlet fue desarrollada hace 100 años (6). Se espera que en el futuro el proceso de nuevos descubrimientos de drogas pueda ser facilitado y hecho mas eficientemente usando nuevos métodos automatizados en los que se requiera minima cantidad de muestra y de solventes para llevar a cabo investigaciones masivas.

productoras de ficocoloides cuya industrialización representa un rubro económico importante (2), también se tienen reportes de su actividad antibiótica (24,25) y aunque nuestro país con 10,000 Kms de costas es rico en este recurso su estudio se ha circunscrito principalmente al aspecto floristico y taxonómico.

1.1 ANTECEDENTES

La utilización de las algas con propósitos medicinales no es nueva. Shen Xaung, 2,700 años A.C y Dioscórides en su obra "De materia Médica" escrita en el año 77 A.C., hacen mención de su uso en la medicina de las primeras civilizaciones y su importancia durante esas épocas (6). La *Digenea simplex*, se ha utilizado desde hace un milenio como antihelmíntico y en 1953 Murakami y colaboradores (7) aislaron su principio activo, el Acido kaínico, elucidando su estructura (No. 1), este es un producto que actualmente se distribuye en la industria Farmacéutica Suiza y Japonesa.

En las cuatro divisiones de algas que se mencionaron, se han reportado una gran cantidad de especies que poseen actividad biológica muy variada, en este trabajo se eligieron para su estudio dos chlorophytas, una rodophyta y una phaeophyta y a continuación se mencionan algunos de los antecedentes que se han encontrado sobre ellas.

1.1.1 Phaeophytas

Las Phaeophytas o algas pardas son productoras de metabolitos secundarios biológicamente activos, los géneros Dyctiota y Dilophus son considerados prolificos en este tipo de compuestos; de Dilaphus ligulatos (8) se aislaron diterpenos (No 2 y No. 3) con actividad citotóxica; de este género Tringali (9) aisló el Crenuladial (No. 4) compuesto con actividad antimicrobiana; de Dyctiota divaricata se obtuvo el dictyodial, (No. 5) substancia que posee actividad antimicrobiana y antifúngica (10); de D. pardalis König (11) obtuvo el Dolabellano (No. 6), con actividad antimalarial en cepas resistentes a Cloroquina v de Dictyota dichotoma, aisló diterpenos con el esqueleto dolabellano, que poseen actividad contra bacterias gram-positivas y gramnegativas, de la Dictyopteris prolifera se aisló un vinil ciclopentano (No. 7) con actividad biológica (12). El extracto crudo lipofilico de Cystoseira spinosa (13) propiedades antibacterianas que son asociadas con la presencia de exhibe derivados de tetrafeniltoluquinol de los compuestos aislados, el que presentó mayor acción fue el 5-hidroxicistofuranoquinol (No. 8); de este mismo género pero de las especies C.barbata y C.crinita se aislaron hidrocarburos halogenados como el 1-cloro-2 bromoetano, bromoetanol, hexadorobutadieno etc. con actividad fungicida y antibacteriana, ademas del fucoesterol (No.9) compuesto altamente distribuído en este género (14).

Compuestos aromáticos como los Florotaninos aíslados de *C. granulata* han comprobado tener acción antibiótica (15). Otros compuestos arómaticos como el deoxilapachol (No. 10) presentan actividad citotóxica, al igual que el ácido turbinárico (No.11) de la familia *Sargassaceae*. El género *Sargassum* de esta familia ha sido origen de un gran número de metabolitos bipactivos, se han encontrado compuestos antioxidantes (No 12), útiles tanto en la industria

alimenticia como en la de cosméticos (16); de Sargassum natans, Martinez Nadal (17) identificó el compuesto Sarganina con propiedades antibióticas; García (18) en 1995 de esta especie encontró extractos con actividad antibacteriana y fungicida; S. Cinctum presentó acción fungicida (19); de S. polyceratium Levring (20) obtuvo sustancias antibióticas y de S. Teneminum con acción fungicida (21); S. thunbergii se utiliza en Japón como antitumoral (22); de S. tortile, Faulkner extrajo el tocotrienol y su correspondiente epóxido (23); De Lara encontró actividad en los extractos acuosos y etanólicos de Sargassum sp. contra S. aureus (24) y contra E. coli y Micrococcus lisodelíkticus (25) Sargassum palmeni, y S. acinacifolium; en Sargassum muticum, se encontraron glucoronofucogalactanos, derivados de fucanos con propiedades anticoagulantes (26).

Estos reportes nos indican la importancia de la actividad biológica del género Sargassum, que además es muy abundante en el mar y en las costas

del estado de Tamaulipas donde se llevó a cabo la recolección por lo que se eligió, S. fluitans en este trabajo.

1.1.2. Rhodophytas,

Las Rhodophytas, han sido estudiadas extensamente y varias especies son reportadas por su uso en medicina folklórica (1,27). Las investigaciones fitoquímicas de algas rojas han dado como resultado la identificación de metabolitos predominantemente halogenados, principalmente terpenoides, acetogeninas y aromáticos, aunque también son reportados como fuentes de derivados de ácido eicosanoico.

Del género Laurencia de las algas rojas se han aislado un sinnúmero de metabolitos halogenados, Selover y cols. (28) de L. pacifica Kylinone (No.13) de L glandulifera Suzuki (29) obtuvo un obtuvieron sesquiterpeno halogenado con el mismo spiro-esqueleto (No 14) y de L. nidifica Shizyuri y Cols. (30) el sesquiterperpeno Laurequinina (No.15), de esta misma especie, Waraskiewies (31) aisió un compuesto (No.16) que presentó actividad contra S. aureus y Mycobacterium smegmatis: compuestos semejantes fueron extraidos de L. Johnstonii, Johnstonol por Sims y Fenical (32) (33) y en el mismo género Laurencia, Rhodophytin (No.17) y Oppositol (No.18), que mostraron moderada actividad contra S. aureus (34); además del género Laurencia, Mc.Conell (35) estudió el Ochtodes y encontró pequeñas cantidades de monoterpenos cíclicos halogenados, como el Octodeno (No.19); en Chondria oppositiciada (36) se encontró Cicloeudesmol (No.20) con fuerte poder antibiótico contra Staphylococcus aureus y Candida albicans y en Dasya pedicellata el p-Hidroxibenzaldehido, el cual mostró actividad contra Vibrio anguillarium, C. albicans y S. aureus (37).

Síudas y colaboradores aislaron de Bonnemaisonía hamifera (38) compuestos con Yodo y Bromo como el 1-Yodo-3,3-dibromo-2-heptanona y el 1,1,3,3-tetrabromo-2-heptanona que muestran actividad contra el hongo Monosporium apiospermum y contra S. piogenes y D. pneumoniae. El primer alcaloide indólico obtenido de una planta eucariótica marina lo reportaron Kirkup y Moore (39) en Martensia fragilis, una Rodophyta

halogenados, con actividad biólogica; Phillip Crews y cols. obtuvieron de *P. violaceum* (40) varios compuestos polihalogenados (Nos 21 y 22), de *P. oregonum* (41) uno ciclico (No. 23) y de *P.cartilagineum* (42) además de otros monoterpenos una cetona halogenada (No.24); de esta misma especie Rovirosa J. en 1991 (43), extrajo un nuevo monoterpeno halogenado (No 25) que mostró actividad contra *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Bacillus subtilis* y *S. aureus*.

Las especies del género *Gracilaria* han sido utilizadas por los ficocoloides que contiener, además de sus metabolitos secundarios muchos de los cuales mostraron actividad biológica; de *Gracilaria coronipifolia* Nagai H. y cols. (44) aislaron la Aplysiatoxina y Debromoaplysiatoxina; *G. dominguensis* colectada en Cuba posee un agar tipo polisacándo, altamente sulfatado que tiene efecto antitumoral (45); de *G. lichenoides* (46) se obtuvieron eicosanoides con potente actividad antihipertensiva (No. 26 y No. 27); en *Gracilaria corticota*, Hoppe (47) determinó su acción fungicida y antituberculosa; *G. verrucosa* produce substancias utilizadas para combatir las úlceras (48). Se han caracterizado algunos compuestos nitrogenados, así en *G. textori* (49), se encontró el

aminoacido Gigartine (No 28) y en *G. Secundata* (50) Fattorusso y cols. encontraron aminoácidos que contienen ciclo imidazol (Nos. 29,30).

No.23 No.24 No.25

1.1.3 Chlorophytas

Las Chlorophytas se consideran antecesoras de las plantas terrestres y son descritas desde los inicios de la medicina folklórica; la *Ulva fasciata*, con el nombre de *Bryon thalassion* fue reportada por Dioscórides, como remedio contra la gota. Existen muchos reportes sobre bioactividad de las algas verdes, precisamente de una especie de *Chlorella*, se tiene el primer artículo científico sobre propiedades antimicrobianas de organismos marinos hecho por Pratt (51), cuyo extracto soluble en éter inhibió el crecimiento de *S. aureus*, *E. coli y Pseudomonas aeruginosa*. De *Dunaliella primoleta*, Chang T. y cols. (52), obtuvieron un extracto fuertemente activo contra *S. aureus*, *B. cereus*, *B. subtilis* y *Enterobacter aerogenes*.

Del género *Hatimeda*, Fenical (53) reportó nuevos diterpenos (No. 31 y No. 32) que mostraron potente propiedad antimicrobiana y citotóxica.

De los géneros *Penicillus* y *Udotea* , J. Valerie y cols. (54) aislaron terpenoides (Nos. 33, 34 y 35) con un amplio rango de actividad antibiótica.

No.36

Del mismo género Tetsuo Nakatsu (55) y cols. encontraron que el extracto etánolico de *U. flabellum* mostró actividad contra *Staphylacoccus aureus y Candida albicans*, siendo el Udoteatrial (No36) el responsable de esta actividad. Contra *S. aureus* Mesmar (56) encontró mayor actividad de las algas verdes del Jordán en comparación con otras divisiones. Algunas Chlorophytas del género Caulerpa han sido estudiadas y los metabolitos encontrados en ellas poseen bioactividad: de *C. flexilis*, (57) el Caulerpenyne (No 37) de *C. bikinensis* (58) (No.38 y No. 39) ; de *C. brownii* (59) y de *F. tuberosa* (60) compuestos

relacionados con la vitamina A (No. 40 y No.41).

No. 40 No. 41

La familia *Ulvaceae* está ampliamente distribuida en nuestras costas; algunas especies de *Ulva* son usadas como alimento y en medicina popular, la *Ulva fasciata*, se utiliza para cicatrizar heridas y posee actividad antimicrobial por el Acido acrílico que contiene (61); este ácido fue el primer compuesto de las algas con actividad antibiótica cuya fórmula fue plenamente identificada, también posee un compuesto con actividad antiviral *in vitro* e *in vivo* que fue identificado como N-palmitoil-2-amino-1,3,4,5-tetrahydroxioctadecano por Hari, S. y cols. (62); *Ulva lactuca* se utiliza en Asía para combatir la gota y la artritis (20), se ha encontrado, aminoácidos (63), esteroles y carbonidratos que varían según la estación (64); en *U. gigantea* , Duperon y Thiersault, (65) aíslaron esteroles libres , glicosados y acetilados .

1.1.4 Acidos grasos

Los ácidos grasos saturados e insaturados encontrados en diferentes organismos marinos, entre ellos, las algas, han demostrado tener actividad biológica; precisamente en el primer reporte científico sobre propiedades antibióticas de las algas que realizó Pratt en 1953 (51), concluyó que una mezcla

de ácidos grasos a la que llamó "Chloralina" por ser derivado de una chlorophyta , era la responsable de esta actividad.

Carballeira y cols, han estudiado recientemente los compuestos lipídicos de esponias, anémonas y otros organismos marinos, encontrando ácidos grasos saturados, con propiedades antibacterianas, insaturados, lineales, ramificados y con diferentes sustituyentes; en la esponia Chondriosa ramiformis (66) encontraron ácidos con cadenas de 17 a 29 carbonos, identificando el ácido 15-metil-5,9-hexadecadienoico no aislado anteriormente; en Amphimedon viridis (67), caracterizaron mas de 100 compuestos entre aldehidos y ácidos grasos. algunos con ramificaciones de metilos como el ácido 7-metil- 6 hexadecenoico (No.43); en otros organismos marinos como Holoturia mexicana (68) aislaron un nuevo ácido, el 7-metil-6(Z)-octadecenoico (No.44) además de otros ácidos como fosfolipidos; en la anémona Condylactis gigantea (69) fue caracterizado el ácido hexadecanoico (No.45) como principal componente y un derivado bromado del acido eicosanoico (No.46), semejante al que encontraron en Stoichactis heliantus (70) y en 1997 este mismo grupo de investigadores en Eunicea succinea (71) también encontró el ácido hexadecanoico como componente principal (este ácido se considera ubicuo en los organismos marinos) y un compuesto con propiedades antimicrobianas contra Staphylococcus aureus y Streptococcus faecalis, el ácido (5Z,9Z)-14-metil-5,9-pentadecadienoico (No.47); de 24 ácidos grasos que se extrajeron de Plethodon cinereus (72) 15 presentaron actividad antibiótica.

Barnathan y Komprobst (73), caracterizaron la serie completa de acidos 2-hidroxí de cadena larga en Pseudosuberites sp. donde predominan las cadenas de 22 a 27 átomos de carbono; Khotimchenko (74) determinó los

ácidos grasos de diferentes especies de *Sargassum*, encontrando mayor cantidad de derivados del ácido araquidónico; algunos ácidos grasos se han obtenido en forma de glicolípidos: Rho y cols. (75) obtuvieron compuestos bioactivos (No.48) de la cholorophyta *Ottmannsiellopsis unicellularis* y Bell y cols. (76) el acido

No. 47

No. 48

octadecapentanoico como galactocil diacil glicerol de la alga Heterosigma akashiwo. Otros como Guerreiro y cois. (77) los obtuvieron como ésteres etílicos (No.49), sin embargo la esterificación la consideraron artefacto por el manejo de la muestra. Un derivado del ácido linoléico aislado por Otha y cols. (78), de una microalga marina, presentó actividad MRSA (Staphylococcus aureus resistente a la meticilina), este dato es muy interesante porque como sabemos el S. aureus fácilmente puede adquirir resistencia a los antibióticos, de ahí el interés por buscar compuestos con actividad antimicrobiana en los organismos marinos.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

HIPOTESIS

Las especies de algas marinas en estudio tienen importantes propiedades farmacológicas similares o mejores a las reportadas en otras especies de los mismos géneros.

OBJETIVO GENERAL

Identificar principios activos de las algas seleccionadas y probar su efecto bactericida y fungicida.

OBJETTVOS ESPECIFICOS

 Realizar pruebas preliminares in vitro para evaluar la actividad bactericida y fungicida de extractos obtenidos con solventes de diferente polaridad.

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

- Separar y evaluar microbiológicamente las fracciones de los extractos que presenten actividad biocida.
- Aislar y purificar los compuestos activos y dilucidar su estructura por métodos químicos y espectroscópicos.

2. MATERIAL Y METODOS

2.1 Material vegetal, clasificación y descripción botánica

2.1.1 Sargassum fluitans

Clasificación Botánica:

Reino: Protista

División: Phaeophyta

Clase: Cyclosporae

Orden: Fucales

Familia: Sargassaceae

Género ER Sargassum DAUTONOMA DE NUEVO LEON

Especie: S. fluitans Börgesen

Descripción de la planta:

Planta pelágica, usualmente de hasta 15 cm de alto, café dorada, sin apéndices dominantes, tallo suave y un poco espinoso, hojas delgadas a lanceoladas, tallo corto, ampliamente dentado de 2-6 cm de largo y 3-8 mm de ancho, presencia de vesículas globosas a ovaladas de 4-5 cm de diámetro sobre tallos de 2-3 mm de largo, los tallos son frecuentemente alados, receptáculos no conocidos. (80,81) Fig No. 1.

Distribución Geográfica:

Asociado con Sargassum natans, es común en las aguas de la costa del Atlantico Norte-Oriente y el Golfo de México.

Recolección de Sargassum fluitans

La recolección se llevó a cabo en el mes de Julio de 1994, y en Agosto de 1996 en la Laguna Madre de San Fernando Tamaulipas, México en las escolleras El Catán antre 97° 50' y 98° 50' de latitud norte y 24° 30' y 25° 18' de longitud oeste.

Facultad de Ciencias Biológicas de la U.A.N.L. La identificación de la planta estuvo a cargo de Salomón Martínez Lozano del Departamento de Botánica.



Fig. No. 1 Sargassum fluitans

2.1.2 Ulva fasciata

Clasificación Botánica

Reino: Protista

División: Chlorophyta

Clase: Chlorophyceae

Orden: Ulvales

Familia: Ulvaceae

Género: Ulva

Especie: U. fasciata Delile

Descripción de la planta:

Plantas foliáceas de hasta 45 cm de alto, verde brillante, frondas ampliamene lobadas y onduladas, a veces ligeramente lanceoladas hacia los ápices, con el pie de fijación pequeño; de hasta 12 cm de largo por 30-65 mm de grueso; células en sección transversal de horizontal a verticalmente elongadas, su estructura celular es eucariótica similar a las plantas superiores, son laminares diestromáticas y se fijan al sustrato por discos basales que pueden producir frondas en la primavera, por lo que pueden considerarse seudoperennes, los fragmentos de las frondas pueden separarse y continuar creciendo y reproduciéndose, formando grandes masas en aguas protegidas y contaminadas Fig. No. 2.

Distribución Geográfica:

Se les puede localizar en aguas de baja temperatura del Artico y en templadas de los Trópicos, en el Atlántico desde Florida a través del Golfo de México hasta Brasil (80,81).

Recolección de Ulva fasciata

La recolección se llevó a cabo en el mes de Julio de 1994, en la Laguna Madre de San Fernando Tamaulipas a 24° 30' y 25° 18' de latitud norte y 97° 50' y 98° 50' de longitud oeste y en el municipio de Soto la Marina, Tamaulipas, localizado geográficamente (centro oeste del Golfo de México) a los 23° 30' de latitud Norte y a los 98° 30' de longitud Oeste.

La identificación de la planta estuvo a cargo de Leticia Villarreal Rivera del Departamento de Botánica de la Facultad de Ciencias Biológicas U.A.N.L. No. de herbario 4763.

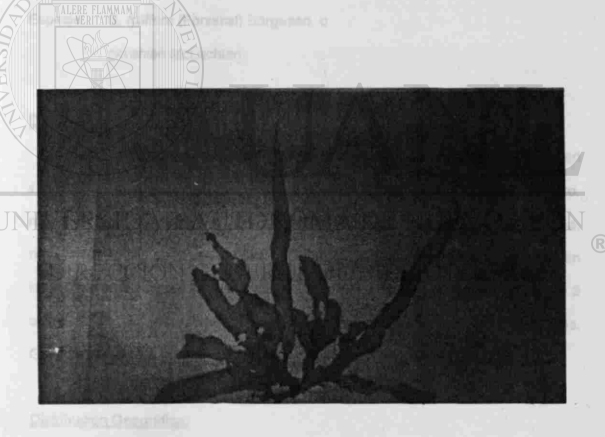


Fig No. 2 Ulva fasciata

2.1.3. Gracilaria foliifera

Clasificación Botánica:

Reino:

Protista

División:

Rhodophyta

Clase:

Rhodophyceae

Orden:

Gigartinales

Familia:

Gracilaraceae

Género:

Gracilaria.

Especie:

G. foliifera (Forsskal) Börgesen, o

tikvahiae McLachlan

Descripción de la planta:

Plantas erectas, de hasta 20 cm de alto, púrpura-rojizo, con la edad se vuelven libres; textura firmemente camosa, ramas de 0.5- 2 mm de diámetro, repetidamente divididas, ramificación alterna, ocasionalmente casi dicotómica, numerosas ramificaciones laterales cilíndricas a todo lo largo, adelgazandose en las últimas ramillas; células de la médula con paredes delgadas, corteza de 2 a 3 capas celulares; tetrasporangios numerosos, esparcidos en las ramillas, ovales. Gregaria, en forma de abanico, se fija por sarcillos discoides Fig No. 3 (80,81).

Distribución Geográfica:

Se encuentran distribuídas ampliamente en las costas del Oceáno Atlántico y Pacífico en climas templados a cálidos.

Recolección de Gracilaria foliifera

La recolección se llevó a cabo en el mes de Julio de 1994, y en Agosto de 1996 en la Laguna Madre de San Fernando Tamaulipas a 24° 30' y 25° 18' de latitud norte y 97° 50' y 98° 50' de longitud oeste. La clasificación botánica fue llevada a cabo por Leticia Villarreal Rivera y un ejemplar fue guardado con el No. de herbario 4829 de Facultad de Ciencias Biológicas U.A.N.L.

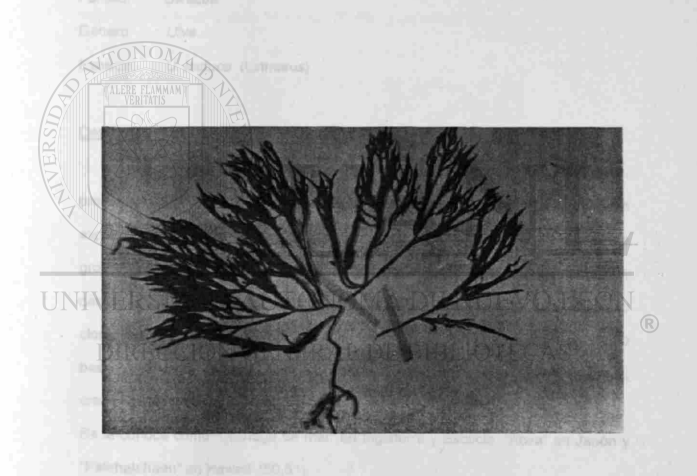


Fig. No. 3 Gracilaria foliifera

2.1.4. Ulva lactuca

Clasificación botánica:

Reino: Protista

División: Chlorophyta

Clase: Chlorophyaceae

Orden: Ulvales

Familia: Ulvacea

Género: Ulva

Especie: U. lactuca (Linnaeus)

Descripción de la planta:

Presentan color verde por las clorofilas α y β que contienen, presentan láminas largas de consistencia membranosa firme, talo foliáceo expandido constituido de dos capas de células que miden hasta 53 micras de grosor, cutícula moderadamente espesa, mostrándose en ciertos puntos lamelosa, células en vista superficial en forma de polígono redondeado, con un único cloroplasto dispuesto a lo largo de las paredes, fijación con un minúsculo opresono basal, para lo cual contribuyen los rizoides que nacen en las células próximas; crecen sobre fondo rocoso.

Se le conoce como "Lechuga de mar" en Inglaterra y Escocia, "Aosa" en Japón y "Palahalahaen" en Hawaii (80,81).

Distribución Geográfica:

Se les puede localizar en aguas de baja temperatura del Artico y en templadas de los Trópicos, en el Atlántico Norte y Pacífico Norte.

Recolección de Ulva lactuca

La recolección se llevó a cabo en el mes de Julio de 1994, en la Laguna Madre de San Fernando Tamaulipas a 24° 30' y 25° 18' de latitud norte y 97° 50' y 98° 50' de longitud oeste y en el município de Soto la Marina, Tamaulipas localizado geográficamente (centro oeste del Golfo de México) a los 23° 30' de latitud Norte y a los 98° 30' de longitud Oeste. Fue clasificada botánicamente por Leticia Villarreal Rivera y guardada con el No. de herbario 4776 en la Facultad de Ciencias Biológicas U.A.N.L.

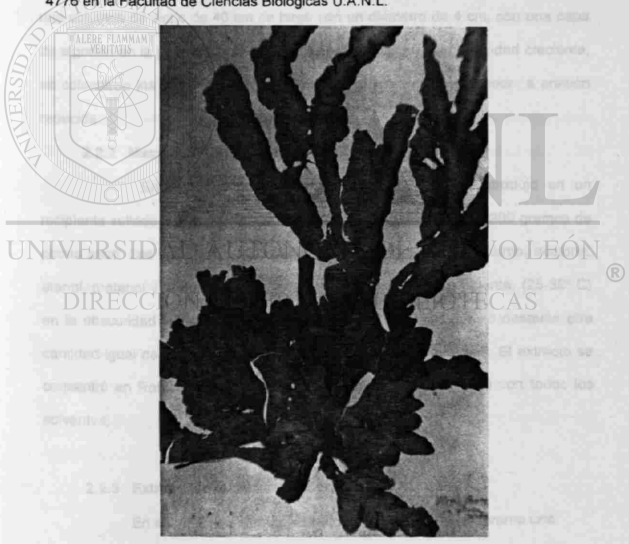


Fig. No. 4 Ulva lactuca

2.2 Extracción del Material Vegetal

Una vez recolectado y clasificado el material se secó a temperatura ambiente, se trituró en un molino tipo "Wiley", extrayéndose posteriormente por 3 técnicas: lixiviación en columna (2.2.1), maceración a temperatura ambiente (2.2.2) y extracción continua en Soxhlet (2.2.?).

2.2.1 Lixiviación en columna

En este método el material vegetal seco y molido se introdujo en una columna de vidrio de 40 cm de largo con un diámetro de 4 cm, con una capa de algodón en la parte inferior, se hicieron pasar solventes de polaridad creciente, se colectaron los diferentes lixiviados y se concentraron en rotavapor a presión reducida.

2.2.2 Maceración a temperatura ambiente

En esta técnica el material seco y molido se introdujo en un recipiente sellado con aproximadamente 1 L de solvente por cada 200 gramos de planta seca. Los solventes usados fueron: Eter de petróleo, cloroformo, acetona, etanol, metanol y agua. El recipiente se dejó a temperatura ambiente, (25-35° C) en la obscuridad durante 7 dias, se drenó el solvente, se añadió después otra cantidad igual de solvente y se hizo la extracción dos veces más. El extracto se concentró en Rotavapor Büchi a presión reducida; esto se repitió con todos los solventes.

2.2.3 Extracción continua en "Soxhlet"

En esta técnica el material seco y molido se extrajo durante una semana con los disolvente mencionados en 2.2.2, utilizando extractores de tipo

"Soxhlet". La solución obtenida se evaporó a sequedad en un evaporador rotatorio a baja temperatura y presión reducida

2.3 Separación de fracciones

2.3.1 Cromatografía Planar

2.3.1.1 Preparación de placas. Estas se prepararon sobre rectángulos de vidrio de 10 x 5 cm con 1 mm de grosor, usando "gel de sílice-60 G para cromatografía en placa fina" de E. Merck A.G. Para elaborar las placas se suspendió gel de sílice en agua en una proporción de 1 a 3, se aplicó sobre el vidrio con grosor variable, se dejaron reposar 30 min a temperatura ambiente y se activaron en una estufa a 100 °C por una hora.

Para calcular el R.f. se midió la distancia del punto de aplicación al centro de la mancha estudiada y se dividió este valor entre la distancia del punto de aplicación y el frente del solvente (82), la selección de la fase móvil se hizo de acuerdo a los parámetros mencionados por Touchstone y Dobblins (83).

2.3.1.2 Agentes cromogénicos. Las manchas separadas en las placas se detectaron utilizando:

- -Luz ultravioleta. Después de examinar las placas con luz visible se observaron en una cámara de luz ultravioleta de onda larga y corta.
- -Vapores de Yodo. La placa libre de solventes , se colocó en un frasco cerrado que contienía cristales de yodo, después de 10 minutos se observaron las manchas .

2.3.2 Cromatografía en columna.

- 2.3.2.1 Preparación de la columna. Se utilizaron cilíndricas, de vidrio (Pyrex) de 40 cm de largo y 4 cm de diámetro equipadas con llave de paso de teflón en la parte inferior. Las columnas se taparon con algodón previamente a la adición del soporte cromatográfico, siguiendo la metodología convencional (82).
- 2.3.2.2 Gel de silice Se utilizó "Silicagel-60" 60-200 mallas (Baker) y se aplicó en montaje seco. Esta técnica se llevó a cabo agregando a la columna, en una sola porción, la gel de sílice seca, se esperó que se asentara, ayudando con go/pes dados estratégicamente a la columna y se procedió a agregar la muestra a la parte superior de la columna. Despues se añadió el solvente de elución a la columna seca y se procedió a correr la columna
- 2.3.2.3 Aplicación de la muestra. Por adsorción previa. Esta técnica, utilizada para mezclas complejas cuyos componentes tienen un amplio rango de polaridades, consistó en lo siguiente: se añadió una solución concentrada de la mezcla a una cantidad igual al de la mezcla seca de adsorbente, se dejó evaporar el solvente al aire y se molió finamente el sólido resultante. Este polvo se aplicó sobre la parte superior del empaque de la columna, preparada según 2.5.1.1 cuidando no dañar la parte superior del empaque de la columna, ya que de la homogeneidad de esta parte depende la resolución.

2.3.2.4 Elución en gradiente. En este tipo de elución la polaridad del sistema de solvente utilizada para correr la columna, se modificó conforme avanzaba la separación. Los solventes utilizados fueron metanol, benceno, acetona, diclorometano, acetato de etilo, cloroformo, etanol.

2.3.3 Cromatografía en columna seca "Invertida".

Se utilizaron columnas de vidrio de 17 cm de longitud y 21 mm de diámetro; para llevar a cabo la cromatografía se tapó uno de los extremos de la columna con un tapón de hule y se añadió en pequeñas porciones el adsorbente que en este caso fue "gel de sílice-60 G para cromatografía en capa fina" (Merck), se golpeó suavemente el extremo tapado, contra la mesa para asegurar su asentamiento uniforme, hasta aproximadamente 2 cm del extremo superior de la columna, se colocó un disco de papel filtro y se ajustó a la superficie de la sílica con un tapón adecuado. Sobre este disco se añadió la muestra la cual fué disuelta en solventes volátiles mezciada en un mortero con la silica en una proporción de 2:1 respectivamente y se evaporó el solvente, se colocó otro disco de papel filtro y se llenó hasta el extremo con sílica, se cubrió con un papel filtro se le hicieron orificios con un alfiler y se fijó con un cordel (previamente humedecido con la mezcla de eluentes a usar)a la columna, este extremo se colocó en un recipiente que contenía el eluente, y se dejó ascender. Se sacó la sílica del tubo y se cortó con una espátula, se fraccionó según los colores desarrollados o los R.f. obtenidos en CCF hechas previamente.

Cada porción se recibió en un matraz de dimensiones apropiadas, se añadió el eluente y se filtró en un embudo Büchner. Los resultados de esta

cromatografía dependen de la selección adecuada de la mezcla de eluentes probada por CCF

2.4. Cristalización.

Esta y la recolección de los compuestos aislados por cromatografía se efectuaron siguiendo la metodologia convencional (83).

2.5.Métodos físicos.

Se utilizó un aparato Mel-Temp "Electrothermal" para la determinación en capilar cerrado.

2.6. Métodos espectroscópicos

Espectroscopía infrarroja. Los espectros se determinaron en un Espectrómetro Perkin Elmer, Paragon 2,000 FTIR, en la Facultad de Ciencias Químicas U.A.N.L.

Espectroscopía de masas. Cromatógrafo de gases Hewlet- Packard 5890 serie
Il acoplado con detector Espectro de Masas 5971 con rango de 2 a 700 unidades
básicas, en el Centro de Investigación de Química Aplicada de Saltillo Coah.

Espectroscopía de Resonancia Magnética Nuclear de ¹H y ¹³C. Fueron realizados en un Espectrómetro Bruker DPX 400 del Departamento de Farmacología y Toxicología de la Facultad de Medicina U.A.N.L.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Espectroscopía de RMN doble dimensión, COSY, HETCOR y DEPT.

Espectrómetro Bruker DPX 400, del departamento de Farmacología y Toxicología de la Facultad de Medicina U.A.N.L.

2.7 EVALUACIÓN MICROBIOLÓGICA.

2.7.1. Microorganismos utilizados

Staphylococcus aureus 004

Candida albicans 181

Escherichia coli 030

Streptococcus faecalis

Staphylococcus epidermidis 006

Salmonella entenditis 035

Pseudomonas aeruginosa

proporcionados por Manuel Rodriguez Quintanilla del Departamento de Microbiología de la Facultad de Medicina U.A.N.L.

2.7.2. Estrategia para la evaluación de actividad antimicrobiana

Se utilizó el método de difusión señalado por Rios y colaboradores (85), en el cual los microorganismos depués de activados por 24 h. en BHI se inocular en la superficie de una caja petri con agar Muller-Hinton, el inóculo se distribuye en el agar con una asa de Driblasky. Se hacen orificios de 6 mm de diámetro en el agar con una pipeta pasteur, se agrega extracto en ellos y se incuba a 37°C por 24 h, se mide el halo de inhibición. La concentración mínima

inhibitoria, MIC se determinó con el mismo método, con diferentes diluciones del extracto.

Se utilizaron como testigos negativos los solventes utilizados y como testigos positivos, Ampicilina, Penprocilina y Amikacina.

2.7.3. Curva de actividad de Ampicilina.

La presentación comercial de ampicilina equivalente a 500 mg en 2 mL fué diluída en forma seriada para obtener concentraciones de 250 mg/mL, 25 mg/mL y 2.5 mg/ mL, con el objeto de tener el parámetro de medición de los halos de inhibición de los extractos. (fig. No.5.).

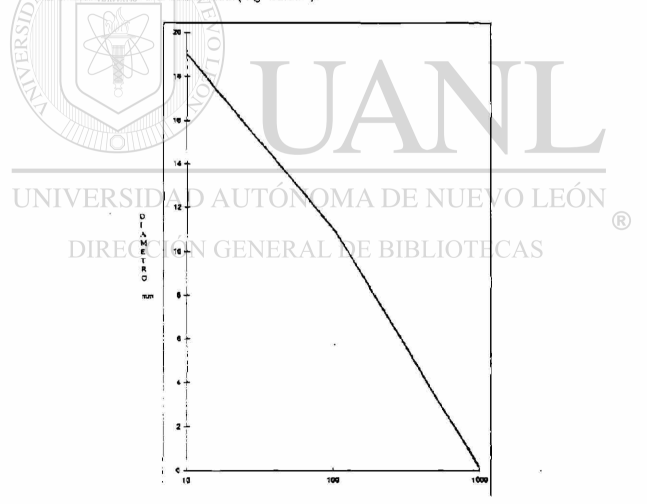


Fig. No. 5 Curva de inhibición Ampicilina contra E. coli

3.- PARTE EXPERIMENTAL

3.1 Pruebas preliminares para elegir tipo de extracción.

3.1.1. Preparación de extractos

Se pesaron 3 porciones de 30 g cada una de Sargassum fluitans y de Ulva fasciata, se colocaron respectivamente en un matraz erlenmeyer, en una columna de vidrio y en un equipo de extracción continua Soxhlet (2.2.1, 2.2.2, 2.2.3.), se extrajeron exhaustivamente añadiendo cada vez 150 mL de éter de petróleo, cloroformo, acetona, etanol y metanol .por siete dias, se evaporó el solvente en un rotavapor a presión reducida, se realizó cromatografía en capa fina utilizando benceno/acetona 8:2 como eluente. Los extractos así obtenidos se esterilizaron por filtración con una membrana de nitrocelulosa con un poro de 0.45 μm. Los extractos estériles se recolectaron en tubos viales y fueron almacenados a 5°C.

3.1.2 Evaluación de la actividad antimicrobiana

3.1.2.1 Activación y viabilidad de cepas. Se utilizó el medio infusión cerebro-corazón (BHI), se incubaron a 37 °C por 16 h. Para confirmar la pureza de las cepas se resembraron en cajas Petri por el método convencional (109), el Staphylococcus aureus en agar soya tripticasa, Candida Albicans en saboraud (dextrosa 4%), Escherichia, coli en EMB, Streptococcus faecalis en agar sangre, Staphylococcus epidermidis en Vogel y Johnson, Salmonella enteritidis en EMB y

Pseudomonas aeruginosa en Cetrimida. Se guardaron en tubos con tapón de rosca en medio BHI mas cisteína al 1% a 5°C.

Para llevar a cabo el conteo de las colonias se sembró una asada del microorganismo en 5 mL de caldo de soya tripticasa por 16 hrs a 37°C, de este cultivo se hicieron diluciones en solución salina estéril 1:10, 1:100, 1:1,000, etc, hasta completar 9 tubos; se realizó una cuenta viable con estas diluciones: para ello se midió 1 ml de la disolución y 9 ml de agar soya tripticasa en una caja petri estéril, se mezclaron e incubaron a 37° por 24 horas, en un contador de colonias; la cuenta viable debia resultar con una diferencia en cada caja de 1:10 colonias. Se probó la dilución y cantidad mas apropiada para evaluar los extractos.

3.1.2.2 Ensayo de actividad de extractos

Se útilizó la dilución 1 x10 ⁵ unidades formadoras de colonias y 100 μL de esta dilución, se sembró en agar Muller Hinton (Difco), esparciendo el cultivo con una asa de Driblasky, se hicieron orificios con una pipeta Pasteur de 6 mm de diámetro, se agregó 50 μL del extracto con una micropipeta Eppendorf, se incubó por 24 hrs., se midió el halo de inhibición formado. El procedimiento se repitió utilizando discos estériles de papel filtro impregnados con 10 μL del extracto. Todos los experimentos se llevaron a cabo un mínimo de tres veces.

3.2 Sargassum fluitans

3.2.1. Preparación de los extractos

Como está representado en la fig no. 6, se colocaron 30 g de la alga seca y molida Sargassum fluitans en un matraz erlenmeyer cerrado y en obscuridad y se extrajeron exhaustivamente por maceración con éter de petróleo por siete días a temperatura ambiente, se filtró y en la parte no soluble (marco), se repitió la extracción con cloroformo, acetona, etanol, metanol y agua; al término de este procedimiento los extractos se evaporaron en rotavapor a presión reducida; cada uno de los residuos se disolvió selectivamente en diferentes solventes, se obtuvieron 11 extractos numerados de Sf 1.1 a Sf 6.11, se procuró tener una concentración final de cada extracto de 2 a 3 mg / mL.

3.2.2 Evaluación de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos.

Cada uno de los 11 extractos obtenidos se esterilizó con filtros de nitrocelulosa de 0.45 μm. Se tomó una asada de cada uno de los microorganismos utilizados, se activaron en tubos con BHI a 37°C por 16 horas, los cultivos fueron diluídos en serie (3.1.2.1) para obtener una concentración microbial de 10⁵ unidades formadoras de colonias, de esta dilución se tomaron 100 μL y se inocularon en placas con agar Muller Hinton, se dispersaron con un tubo L, se hicieron 4 onficios de 6 mm de diámetro en cada caja Petri, con una pipeta Pasteur y en ellos se agregaron 50 μL de cada extracto en orificios y con 10 μL en discos de 6mm de diámetro de papel filtro Whatman No. 4, después de incubarlos a 37°C por 24 horas, se midió el halo de inhibición.

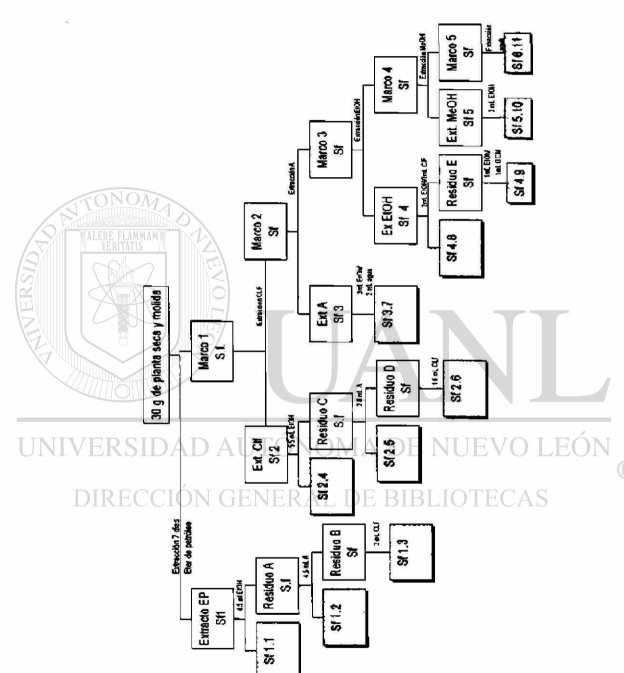


Fig. No. 6 Obtención de extractos de Sargassum fluitans

3.2.3 EXTRACTO Sf 1.1

3.2.3.1 Separación cromatográfica

Se pesaron 380 g de Sargassum fluitans, se extrajeron con éter de petróleo por siete dias, se evaporó el solvente a presión reducida, se obtuvieron 3.3 g de extracto etéreo, se llevaron a cabo CCF preliminares y posteriormente se montó una columna cromatográfica empacada con sílica gel; la muestra disuelta en etanol se mezcló con sílica gel, se evaporó el solvente y se colocó en la cima de la columna. Las eluciones se realizaron con hexano, cloroformo, acetona, cloruro de metileno, metanol y etanol en diferentes proporciones. Se obtuvieron 15 fracciones las cuales se enumeraron de Sf 1.1 f 1 al Sf 1.1 f 15 Fig. No. 7

3.2.3.2. Evaluación microbiológica

La evaluación se llevó a cabo con *S. aureus* y *C. albicans*, microorganismos que representan un problema intrahospitalario ya que son causa de infecciones importantes. Se realizó con el método de difusión, con 100 μL de una dilución de 10 ⁵ UFC inoculadas en agar Muller Hinton y 50 μL de extracto en orificios y con 10 μL en discos de 6 mm de diámetro de papel filtro Whatman No. 4: después de incubarlos a 37°C por 24 horas, se midió el halo de inhibición.

MIC: La concentración mínima inhibitoria se determinó de la siguiente manera: Se pesaron 2.5 mg del extracto, se hicieron diluciones seriadas para obtener concentraciones de 0.16, 0.31, 0.63, 1.25 y 2.50 mg/mL, y se siguió el método de evaluación microbiológica ya explicado, con estas diluciones.

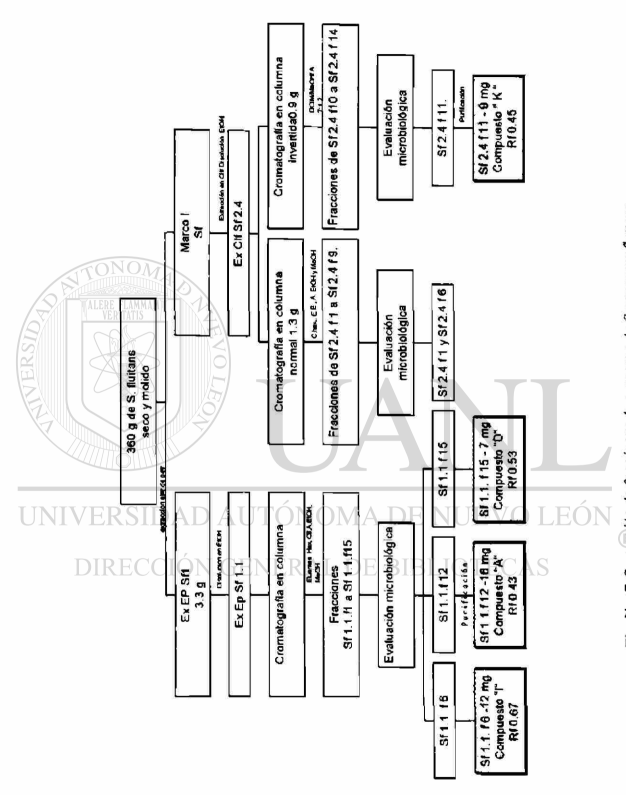


Fig. No. 7 Separación de fracciones de extractos de Sargassum fluitans

3.2.3.3 Fracción Sf 1.1 f 6.

De la fracción eluída con cloruro de metileno, se obtuvo un material ceroso que fue purificado por el método de columna invertida con una columna de 17 cm de longitud por 2 cm de diámetro que contenía 14 g de silica gel 60 G para CCF, como se describe en 2.3.3, se separaron 12 mg de un aceite al cual se nombró compuesto " I ".

3.2.3.4 Fracción Sf 1.1 f 12.

De la fracción eluída con cloruro de metileno/ metanol 9:1, se obtuvo una grasa que fue purificada utilizando el método de cromatografía en columna invertida explicado en 2.3.3 utilizando benceno/acetona 9:1 como eluente, se obtuvieron 16.7 mg de un aceite que se nombró compuesto " A ".

3.2.3,5, Fracción Sf 1.1.f 15

Esta fue obtenida con la elución de acetona/metanol 9:1, se evaporó el solvente quedando un polvo blanco al que se le hizo la prueba de ignición y se punificó por cristalizaciones con acetona, se obtuvieron 7 mg de un compuesto al que se le denominó "D".

3.2.4. EXTRACTO SF 2.4

3.2.4.1 Separación cromatográfica

La parte no soluble en éter de petróleo (marco) se extrajo exhaustivamente con cloroformo y se evaporó a sequedad, el residuo del extracto clorofórmico Sf 2.4 se dividió en dos partes, 1.3 g se disolvieron en etanol, se hicieron CCF preliminares y se montó una columna; la muestra disuelta en etanol se mezcló con 2 g de sílica y se evaporó el solvente; se colocó en la

cima de la columna cromatográfica , se hicieron eluciones con cidohexano, acetona, éter etílico, etanol y metanol en diferentes proporciones. El extracto restante se disolvió en etanol, se realizó una CCF y se mezdó con 1 g de silica gel, para realizar una columna de cromatografía invertida (2.3.3.) con una mezcla de diclorometano, metanol, acetona en la proporcion 7:1:2 como eluente, se separaron 5 fracciones Sf 2.4 f 10 a Sf 2.4 f 14, se extrajeron de la silica con acetona y se filtraron (Fig No 7).

3.2.4.2 Evaluación microbiologica.

Las catorce fracciones obtenidas con los dos tipos de cromatografía señalados, fueron probadas en Candida albicans y Staphylococcus aureus, por el método mencionado (3.1.2.2.).

3.2.4.3 Fracción Sf 2.4 f 11

Esta fracción fue separada de la columna invertida por disolución en etanol, filtrada la sílica, se le purificó con otra columna invertida, usando como eluente benceno/acetona 9:1 y con posteriores extracciones sucesivas en etanol, se obtuvieron 9 mg de un aceite al que se le denominó compuesto "K".

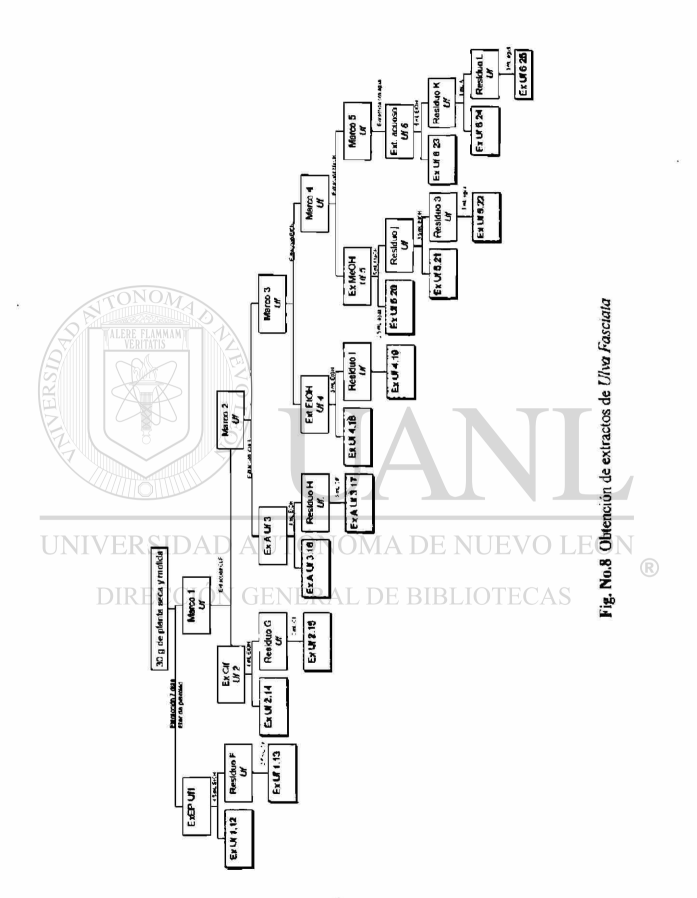
3. 3 Ulva fesciata

3.3.1.Preparación de los extractos

La muestra seca y motida de *Ulva fasciata* (30 g) se colocó en un matraz erlenmeyer cerrado y en la obscuridad, se extrajo exhaustivamente por maceración con porciones de 150 mL de éter de petróleo por siete dias a temperatura ambiente; esta extracción se repitió con cloroformo, acetona, etanol, metanol y agua. Al término de este procedimiento, los extractos se evaporaron en rotavapor a presión reducida, se separaron por disolución en diferentes solventes procurando tener una concentración final de cada extracto de 2 a 3 mg / mL como está representado en la Fig. No. 8 procediéndose a esterilizados por filtración con filtros de 0.45 um. Se guardaron en viales estériles a 5°C para el bioensayo.

3.3.2. Evaluación de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos.

DIRE Se tomó una asada de cada uno de los Tmicroorganismos utilizados, se activaron en tubos con BHI a 37°C por 16 horas, los cultivos fueron diluídos en serie (3.1.2.1) para obtener una concentración microbial de 10° Unidades formadoras de colonias, de esta dilución se tomaron 100 μL y se inocularon en placas con agar Muller Hinton, se dispersaron con un tubo L, se hicieron 4 orificios de 6 mm de diámetro en cada caja Petri, con una pipeta Pasteur y en ellos se agregaron 50 μL de cada extracto con una pipeta Eppendorf, se incubaron por 24 horas a 37°C y se midió el halo de inhibición.



3.4 Gracilaria foliifera o tikvahiae

3.4.1.Preparación de los extractos En la Figura No, 9 se observa el procedimiento para obtener estos , se pesaron 30 g de la muestra seca y molida de *G. foliifera*, se colocaron en un recipiente cerrado y en la obscuridad, se extrajeron exhaustivamente por maceración con éter de petróleo por siete dias a temperatura ambiente, esta extracción se repitió con cloroformo, acetona, etanol, metanol y agua, al término de este procedimiento se evaporaron en rotavapor a presión reducida, se separaron por disolución en diferentes solventes procurando tener una concentración final de cada extracto de 2 a 3 mg / mL Los 10 extractos obtenidos se esterilizaron con filtros de 0.45 µm, se guardaron en viales estériles a 5°C para probar su poder antibiótico.

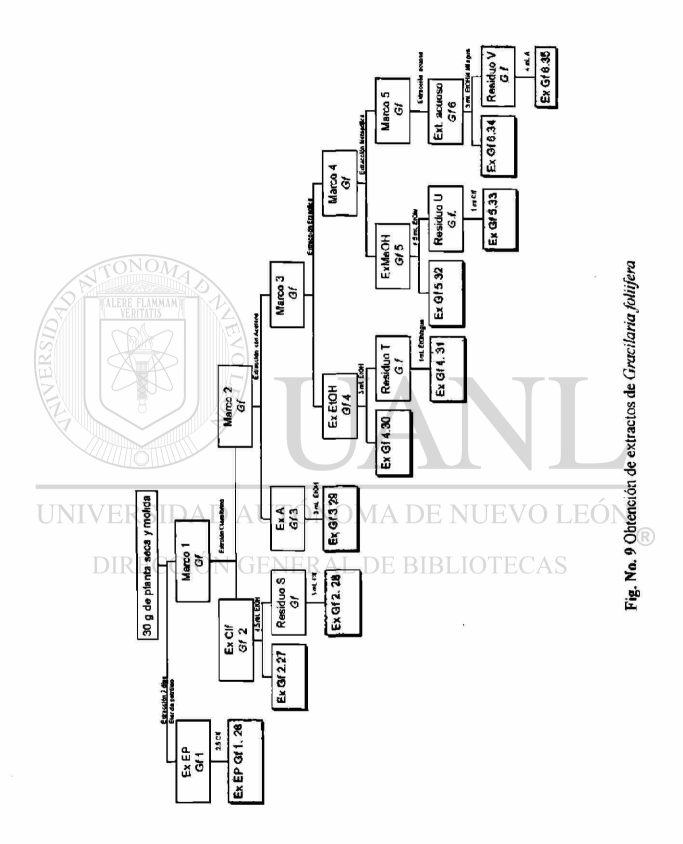
3.4.2. Evaluacion de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos.

Se llevó a cabo utilizando el método de difusión explicado en 3.1.2.1, los siguientes extractos: Ex Gf 1.26 (extracto etéreo soluble en cloroformo). Ex Gf 3.29 (extracto acetónico soluble en etanol) y el ExGf 4.30 (extracto etanólico disuelto en etanol/A), fueron elegidos para realizar un ensayo biodirigido.

3.4.3 EXTRACTO Gf 1, 26

3.4.3.1. Separación cromatográfica

La muestra de *G. foliifera* (390 g) seca y triturada en molino tipo Wiley, se extrajo con éter de petróleo 7 dias por maceración, se evaporó el solvente y se obtuvo el Ex Gf 1.26 se disolvió en cloroformo; se realizó CCF para posteriormente llevar a cabo una CC utilizando hexano, acetato de etilo, acetona y



metanol o bien mezclas de ellos en diferentes proporciones, la CC se monitoreó con CCF recolectando fracciones de 250 mL las cuales se evaporaron a presión reducida, se obtuvieron 16 fracciones que fueron inscritas como Gf 1.26 f 1 a Gf 1.26 f 16. Fig No. 10.

3.4.3.2 Evaluación microbiológica de las fracciones obtenidas.

Una parte de cada fracción aproximadamente entre 2 y 3 mg se disolvieron en 1 mL de etanol, se evaluó su actividad antimicrobiana por el método explicado anteriormente y se purificaron las fracciones: Gf 1.26 f 4 y Gf 1.26 f 8

3.4.3.3. Fracción Gf 1.26 f 4

La fracción Gf 1:26 f 4 obtenida con la elución hexano/acetona 8:2 se purificó con cromatografía en columna invertida, se obtuvieron 21 mg de un aceite con un Rf 0:29 obtenido en diclorometano/metanol 9:1, al que se le denominó compuesto "J".

3.4.3.4 .Fracción Gf 1.26 f 8

La fracción eluída con A/MeOH 8:2 Gf 1.26 f 8 fue purificada por sucesivas extracciones en un embudo de separación con tetracloruro de carbono/acetona, al evaporar el tetracloruro se obtuvieron 68 mg de un aceite con un Rf 0.62 en cloroformo/acetona 8:2 al cual se le denominó compuesto "G"

3.4.4. EXTRACTO Gf 3.29

La parte no soluble en éter de petróleo (marco), se extrajo con cloroformo por 7 dias en frío, el solvente fue eliminado quedando el residuo. Gf 2.28 el cual fue desechado ya que con las pruebas realizadas comprobamos que no tenía actividad significativa por lo que el marco que quedó de esta extracción se maceró

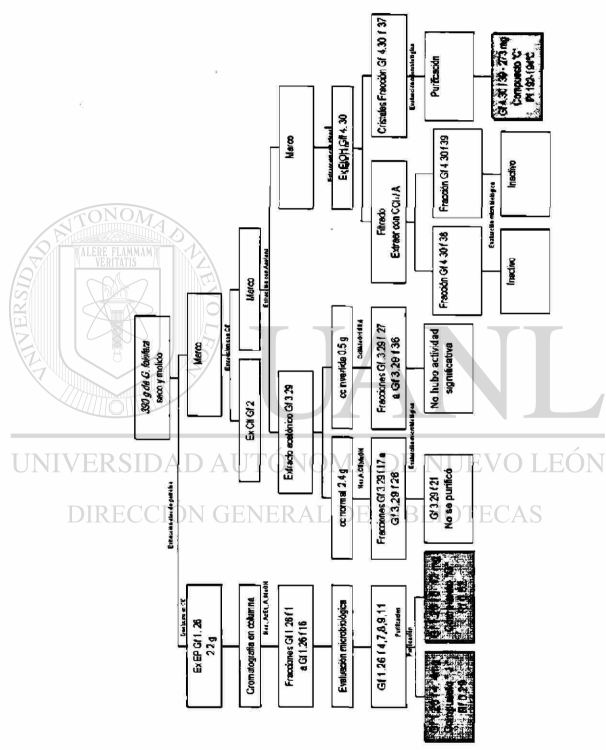


Fig. No. 10 Separación de fracciones de extractos de Gracilaria folitfera

con acetona con el mismo procedimiento obteniendo el residuo (2.9 g) denominado Gf 3.29 éste se dividió en dos partes; 2.4 g se separaron en CC con hexano, cloroformo, metanol y acetona en diferentes combinaciones , se obtuvieron 10 fracciones Gf 3.29 f 17 a Gf 3.29 f 26 y se les hizo la evaluación microbiológica.

La otra parte del extracto acetónico (0.5 g), se corrió en una columna preparativa invertida utilizando como eluente cloroformo/metanol 96:4; se obtuvieron las fracciones Gf 3.29 f 27 a Gf 3.29 f 36, las cuales fueron evaluadas microbiológicamente con el método ya descrito.

3.4.5, EXTRACTO Gf 4. 30

Este extracto fue obtenido por maceración continua con etanol de la parte no soluble en los solventes anteriores (marco). Después de la evaporación bajo presión reducida del solvente en el residuo (3.09g), se obtuvieron cristales incoloros (2 g), a los que se les hizo la prueba de ignición y se les denominó. Gf 4.30 f 37, el filtrado se extrajo con tetracloruro de carbono/ acetona para obtener los extractos Gf 4.30 f 38 y f 39 para realizarles la evaluación microbiológica posteriormente.

3.4.5.1 Fracción Gf 4 .30 f 37

Esta fracción fue purificada por medio de cristalizaciones con acetona y etanol. Se obtuvieron cristales incoloros alargados con un punto de fusión de 192-194°C al que se le denominó Compuesto " C ".

3.5 Ulva lactuca.

- 3,5,1.Preparación de los extractos. En la Fig. No. 11 se muestra el procedimiento que se llevó a cabo para obtener los extractos de esta especie: 30 g de la muestra seca y molida de *Ulva lactuc*a se colocaron en un recipiente cerrado en un lugar obscuro, se extrajeron exhaustivamente por maceración con éter de petróleo por siete dias a temperatura ambiente, esta extracción se repitió con cloroformo, acetona, etanol, metanol y agua; al término de este procedimiento, los extractos se evaporaron en rotavapor a presión reducida, se separaron por disolución en diferentes solventes procurando tener una concentración final de cada extracto de 2 a 3 mg / mL, se procedió a esterilizarlos con filtros de 0.45 μm y se guardaron a 5°C para el bicensayo.
- 3.5.2. Evaluación de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos. Se tomó una asada de cada uno de los microorganismos utilizados, se activaron en tubos con BHI a 37°C por 16 horas, los cultivos fueron diluídos en serie, para obtener una concentración microbial de 10⁵ Unidades formadoras de colonias, de esta dilución se tomaron 100 μL y se inocularon en placas con agar Muller Hinton, se dispersaron con un tubo L, se hicieron 4 orificios de 6 mm de diámetro en cada caja Petri, con una pipeta Pasteur y en ellos se agregaron 50 μL de cada extracto con una pipeta Eppendorf, se incubaron por 24 horas a 37°C y se midió el halo de inhibición se repitió el procedimiento utilizando discos de papel filtro estéril impregnados con 10 μL del extracto.

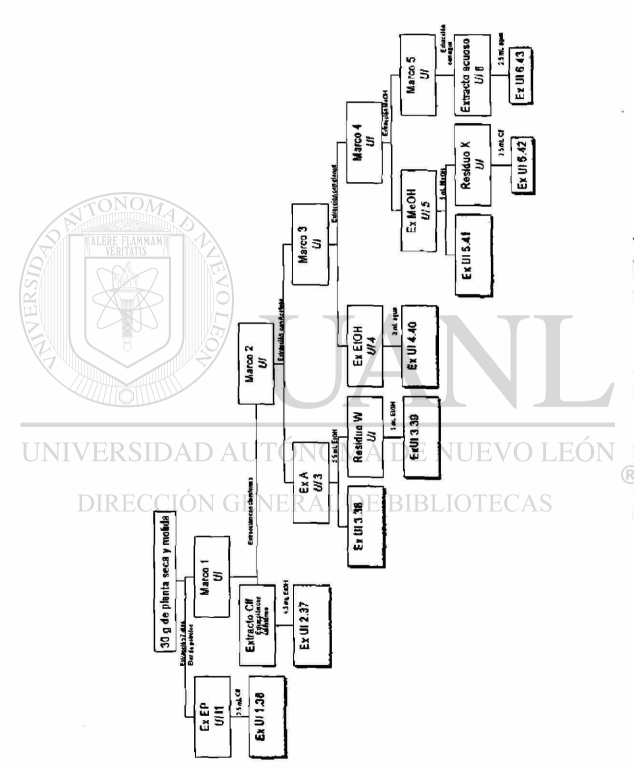


Fig No. 11 Separación de extractos de Ulva lactuca

4.- RESULTADOS

4.1.- Pruebas preliminares para elegir tipo de extracción

Para elegir el tipo de extracción se llevó a cabo CCF de los extractos obtenidos por los tres métodos probados; en el de percolación en columna se observaron menos manchas por lo que se optó hacer la evaluación microbiológica con los otros dos, maceración y Soxhlet. De acuerdo a los datos presentados en la tabla No. 1, el método de extracción en maceración en frío presenta mayor actividad antimicrobiana por lo que fue elegido para el desarrollo de este trabajo.

Solvente	Tipo de Extracción	E. coli	S. aureus	C. alhicans	P. ueruginasa	S enteriditis	S. epidermidis	A faecabs
/EP	Soxblet	Neg	1	=1; (= 1)	Neg	Neg	Neg	Neg
	Maceración	+++	44	+++	+	+	54	Neg
Clf	Soxhiet	7 🚻	11 /2.7/	+	Neg	Neg	Neg	Y ss
3/11111	Maceración	< + I	+	++	Neg	+	+++	Neg
A	Soxhlet	\nearrow	+-	Neg	+	Neg	Neg	Neg
3	Maceración	\ +++	-	+	: 1	4	#	Neg
EtOH	Soxhlet	+++	Neg	Neg	+	Neg	Neg	15
	Maccración	11	+/	+	++	Neg	+	Neg
MeOH	Soxhiet		\/s -		•	+	- -	+
	Maceración	1	/ ~	Neg	***	+	+	+++
Lilyo for	sciuto							
Ulva fas Solvente	Tipo de Extracción			TTOTA	P. aeruginosa			S. foecalis
	Tipo de Extracción Soxhlet	Neg	Neg	C. albicans	Neg	S. enteriditis	Neg	Neg
Solvente EP	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración			TTOTA				
Solvente	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet	Neg	Neg	U+TĆ	Neg	ANeg	Neg H	Neg _
Solvente EP Clf	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración	Neg	Neg A	TTOTA	Neg	ANeg)	Neg H	Neg
Solvente	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet	Neg/	Neg A	U+TC + ENegE	Neg	ANeg E	Neg H	Neg C
EP CIf	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración	Neg	Neg A	U+T C	Neg	Neg Neg Neg Neg	Neg H	Neg Neg S
EP Clf	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet	Neg +++ ++ ++ ++	Neg +++ - Neg Neg Neg	U+TC +	Neg	Neg Neg Neg Neg Neg Neg	Neg H	Neg Neg Neg Neg
EP CIF A EtOH	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración	Neg +++ + + + + + + + + + + + + + + + +	Neg A	Neg E	Neg	Neg Neg Neg Neg	Neg H	Neg Neg Neg Neg Neg
EP CIf	Tipo de Extracción Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet Maceración Soxhlet	Neg +++ + + + + + +	Neg +++ - Neg Neg Neg	U+TC +	Neg	Neg Neg Neg Neg Neg Neg	Neg Neg Neg Neg + +	Neg Neg Neg Neg

Tabla No. 1 Resultados comparativos de los halos de inhibición contra diferentes microorganismos de extractos obtenidos con extracción en soxhlet y maceración: (+++) mayor de 15 mm. (++) de 12 a 14 mm. (+) de 8 a 11 mm. (Neg) no hay actividad. (-) no se efectuó.

Sargassum fluitans

4.2 Evaluacion de la actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos.

Con solventes de polaridad creciente, se obtuvieron 11 extractos que se enumeraron del Sf 1.1 a Sf 6.11, los datos representados en la tabla No. 2 indican que los extractos con mayor actividad fueron : el Sf 1.1 que corresponde al extracto etéreo soluble en etanol y el Sf 2.4 correspondiente al extracto clorofórmico soluble en etanol; estos fueron elegidos para fraccionarlos, probar la actividad de cada una de las fracciones y caracterizar su estructura química.

Sargassum fluitans									
Sf	Extraido	Soluble	E. coli	S. aureus	C.albicans	S.enteridins	P.aeruginosa	S.epidermidis	S. favcalis
1.1	Ер	EtOH	+++	/ /+	+++	+ /	#	+++	Neg
1.2	Ep	A		+++		Neg		F	.=
1.3	Ep	Clf	12-11	+++	=		-	-	.
2.4	Cif	EtOH	+	Neg	1++	+	Neg	111	Neg
2.5	Clf	A		Neg					-
2.6	Clf	Clf	((-)	=1	—	•	+	=	-
3.7	- A-	EtOH	+++	A+++-		N / 1	Neg	TEHO	Neg
4.8	VÆK	EtOH	A_{++}	$A \downarrow J$	10^{4}	Neg	DE#N (JEMO	L Neg
4.9	EtOH.	CH ₂ Cl ₂	₩.	40	3 ₩	++	Neg	=	Neg
5.10	MeOH	EtOH.	/	Neg	 	Neg	Neg	TT+C	_ +++
6.11	Agua	Agua	OIN	GEN	IEKA.	Neg	Neg	$)$ $\prod_{N \in \mathcal{G}} A$	5

Tabla No. 2. Resultados de la evaluación microbiológica de los extractos de Sargassum fluitans

4.3 Separación y evaluación biológica de los extractos activos.

4.3.1 Extracto Sf 1.1

Las 15 fracciones del extracto Sf 1.1 correspondiente al extracto etéreo soluble en etanol que se separaron por CC y se numeraron del Sf 1.1 f 1 al Sf 1.1 f 15

fueron evaluadas por su poder antibiótico contra *C. albicans* y *S. aureus* con el método ya explicado y de acuerdo a los datos presentados en la tabla No. 3, las fracciones que presentaron mayor actividad fueron las Sf 1.1 f 6, Sf 1.1 f 11 y Sf 1.1 F 15.

xtracto etéreo			Extracto Clorofórmico					
Cromatografia en o	columna l	vormal	Cromatografia en	ormal				
Fracción	S. aureus	C. albicans	Fraccción	S. aureus	C. albicans			
Sf 1.1f ON	O/Neg	Neg	Sf 2.4 f 1	+++	Neg			
Sf 1.1f 2		+	Sf 2.4 f 2	Neg	Neg			
Sf 1.1 f 3 RE FL	MMAM	Neg	Sf 2.4 f 3	Neg	Neg			
Sf 1.1 f 4 ERIT	TIS 4	△\ ++	Sf 2.4 f 4	Neg	Neg			
sf 1.1 f 5	→	Neg	Sf 2.4 f 5	+++	+++			
Sf 1.1 f 6 "1"	+++	\\\ \++ -	Sf 2.4 f 6.	++	++			
Sf 1.1 f 7	X+++	1 ++	Sf 2.4 f 7	+	Neg			
Sf 1.1 f 8	Neg	5 ++	Sf 2.4 f 8.	*	Neg			
Sf 1.1 f 9	++	(1) 	Sf 2.4 f 9	Neg	Neg			
Sf 1.1 f10	Neg	<i>></i> / +	Cromatografia	en columna	invertida			
Sf 1.1 f 11 "A"	+++	++++	Sf 2.4 f10	++	-			
Sf 1.1 f 12		Neg	SF 2.4 f 11 "K"	+++	+++			
Sf 1.1 f 13	Neg	Neg	Sf 2.4 f 12	+	Neg			
Sf 1.1 f 14	Neg		Sf.2,4 f 13		Neg			
Sf 1.1 f 15 "D"	+++	+++	Sf.2.4 f 14	+++	- ++ -			

Tabla No. 3 Evaluación microbiológica de las fracciones del extracto etéreo y clorofórmico de S. flustans.

4.3.1.1 Fraccion Sf 1.1 f 6 Compuesto " I "

La fracción eluída con cloruro de metileno, la Sf 1.1 f 6 compuesto denominado "I" se separó en forma de aceite con un Rf 0.67, sus datos espectróscopicos son los siguientes:

Espectro de masas: m/z (abund). M* no aparece 86.05 (2), 85.05 (2), 84.05 (52), 83.15 (2), 68.05 (6), 67.05 (2), 66.05 (100), 64.05 (3) Fig. 12 a.

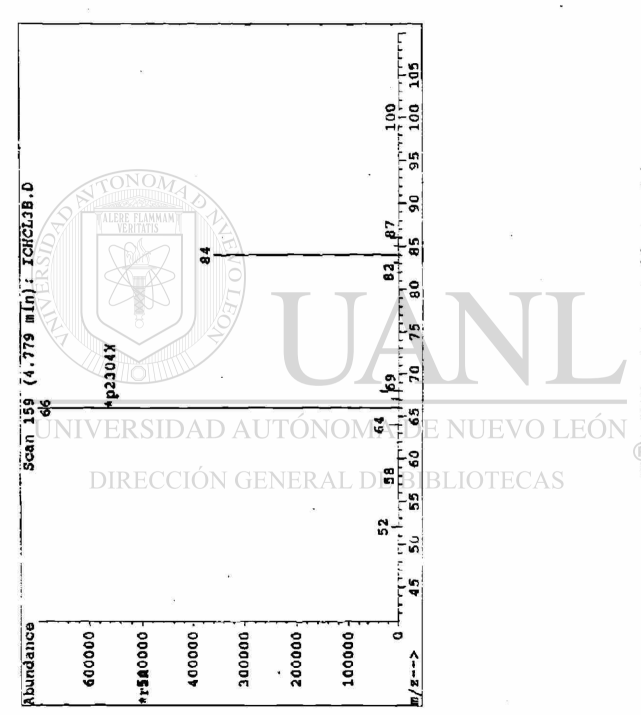
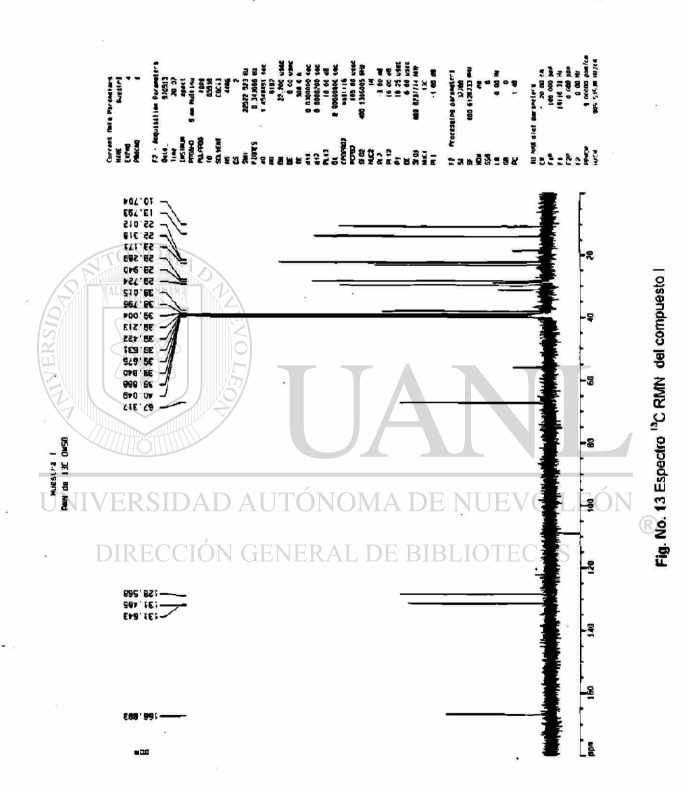
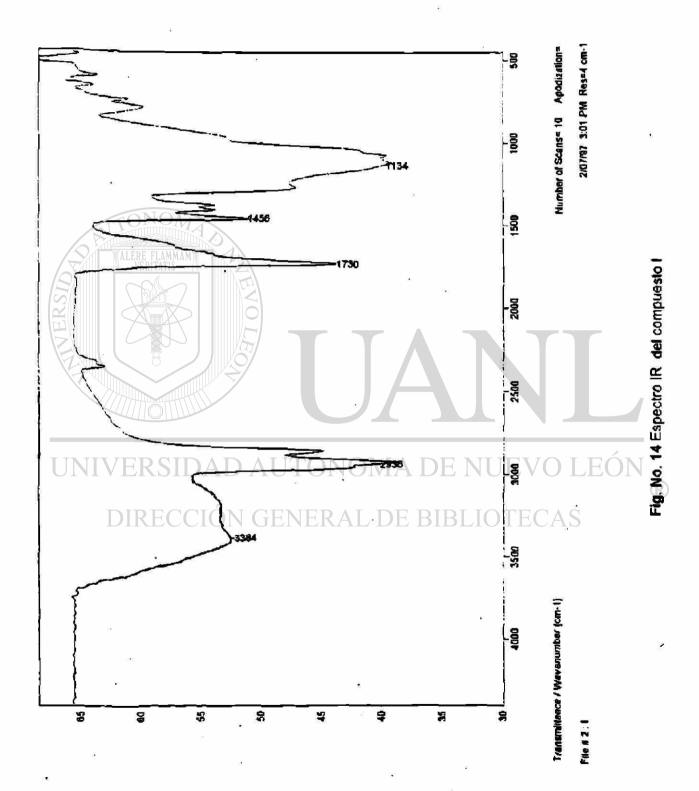


Fig. No. 12* Espectro de masas del compuesto I



Fig. No. 12 Espectro 1 H del compuesto I





Espectro de RMN ¹H: en ppm 0.88 (t), 1.28 (m), 4.15 (s), 7.67 (m) Fig. No.

Espectro de RMN ¹³C: en ppm. 10.71, 13.79, 22.32, 28.95, 29.73, 38.02, 67.32, 128.57, 131.49, 131.65, 166.90 Fig. No. 13

Espectro de IR: en cm⁻¹. 1730 (f), 1134 (f) Fig. No. 14

4.3.1.2.Fracción Sf 1.1 f 11, Compuesto "A"

El compuesto "A", fracción eluída con cloruro de metileno/ metanol 9 : 1 con un Rf 0.43 tiene los siguientes datos espectroscópicos:

Espectro de masas: m/z (abund). 312 M* (9.3), 269 (7.9), 157 (14.5), 143 (6.1), 129 (11.2), 101 (49.8), 88 (100), 69 (47.7), 55 (67.4) Fig. No. 15.

Espectro de RMN ¹H en ppm: 0.82 (6 H, m.), 1.02 (3 H, t, J 6.9), 1.22 (25 H, m.), 1.43 (3H d.), 2.17 (2 H, t, J 6.9), 3.42 (2 H, t J 4.2), 4.13 (2H, s.) Fig. No. 16.

Espectro de RMN ¹³C: en ppm 13.52 (CH₃), 13.74 (CH₃), 18.14 (CH₃), 22.01 (CH₂), 24.41 (CH₂), 28.48 (Multiplete para 10 C), 31.22 (CH₂), 33.57 (CH₂)

56.94 (CH₂), 67.28 (CH₂), 174.35 (C= O.) Fig. No. 17.

Espectros RMN de doble dimensión.

HETCOR: en ppm. Se encuentran coordinaciones entre los siguientes:

C 13: H 0.8, C 18: H 1.0, C 22: H 1.2, C 24: H 1.2, C 28: H 1.2, C 31: H 1.2, C 33: H 2.1, C 56: H 3.4, C 67: H 4.1 Fig No.18

DEPT: El DEPT 135° nos muestra un pico a 13.56 (CH $_3$), a 13.74 (CH $_2$) a 18.18 (CH $_3$), de 20 a 35 (cadena de CH $_2$) en 56.94 (CH $_2$) y 67.28 (CH $_2$) Fig. No. 19.

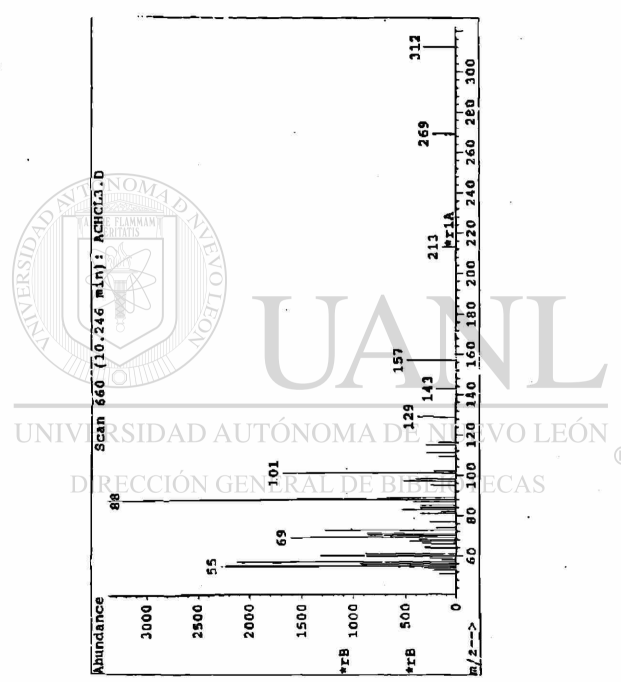


Fig. No. 15 Espectro de masas del compuesto A

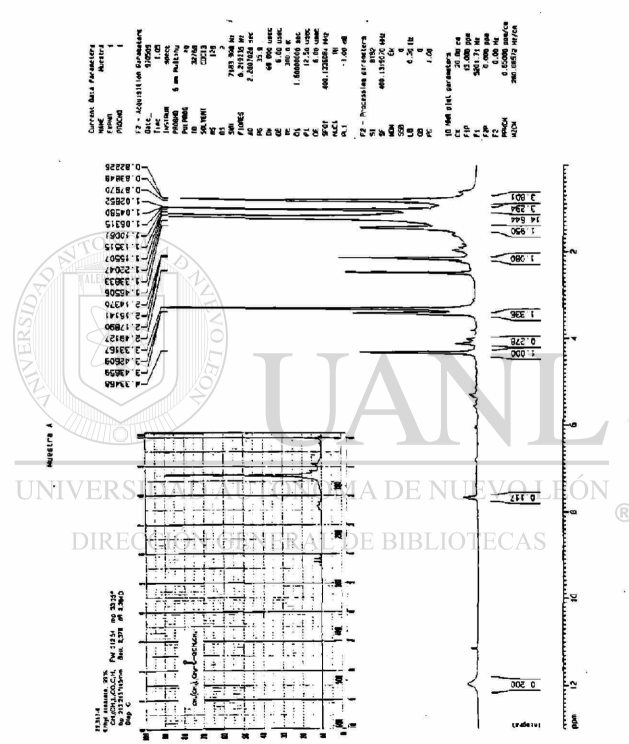
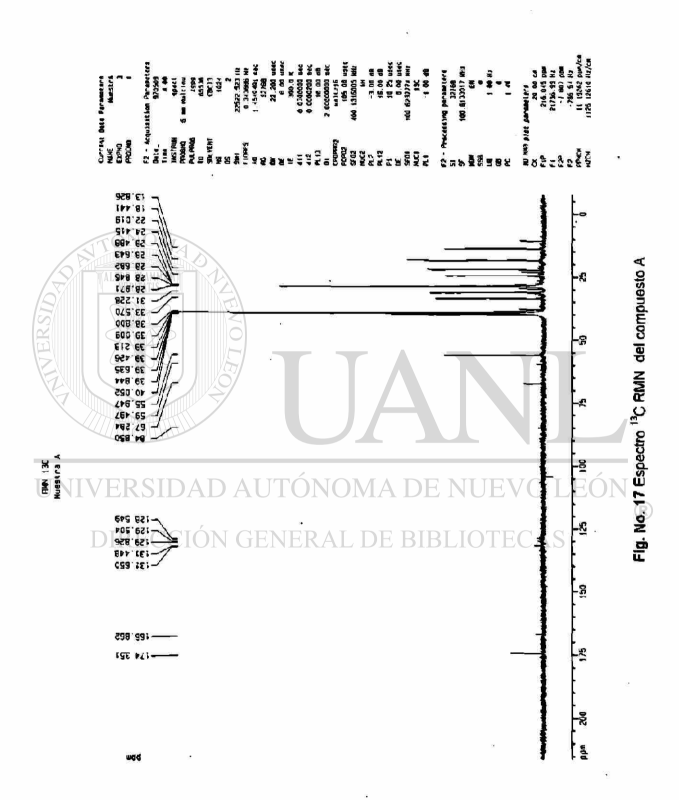
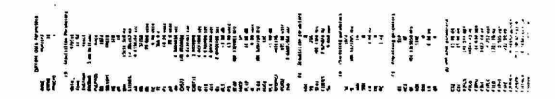
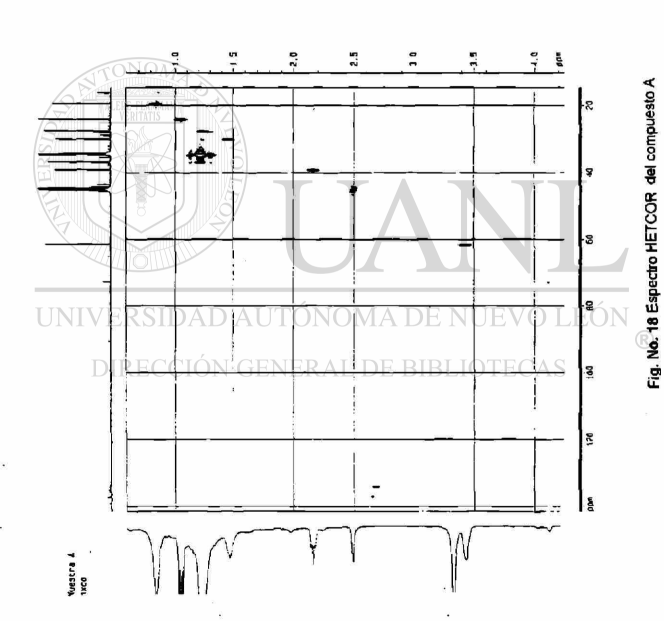
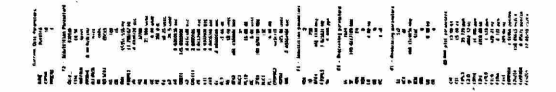


Fig. No. 16 Espectro 'H RMN del compuesto A









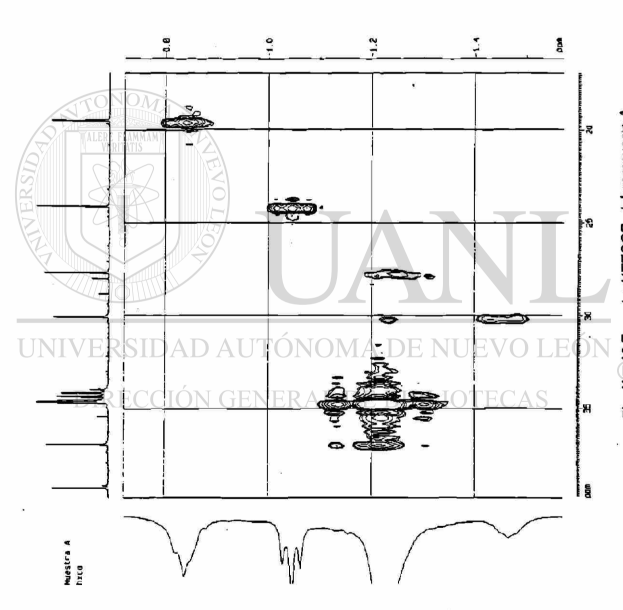


Fig. No. 18 Espectro HETCOR del compuesto A

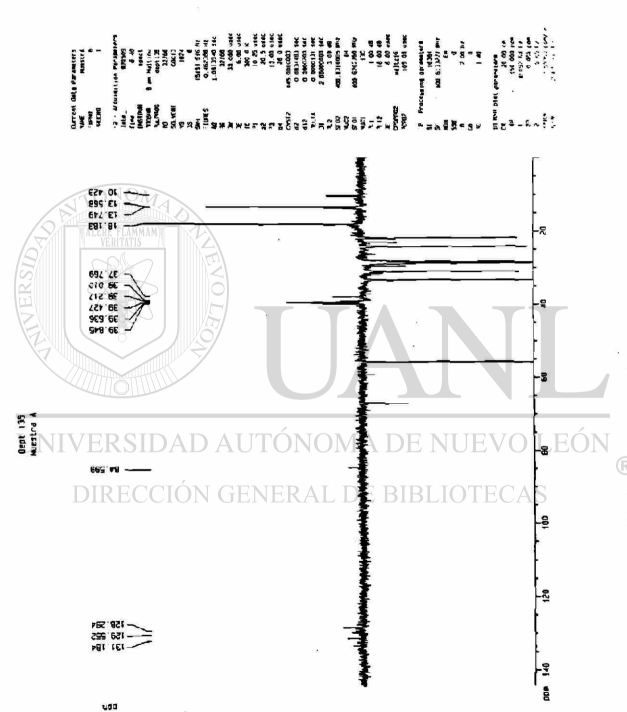


Fig. No. 19 Espectro DEPT 135° del compuesto A

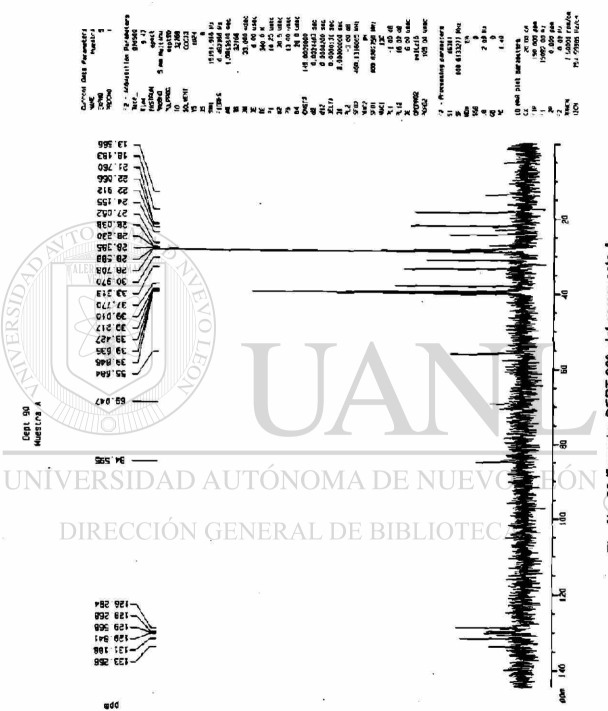
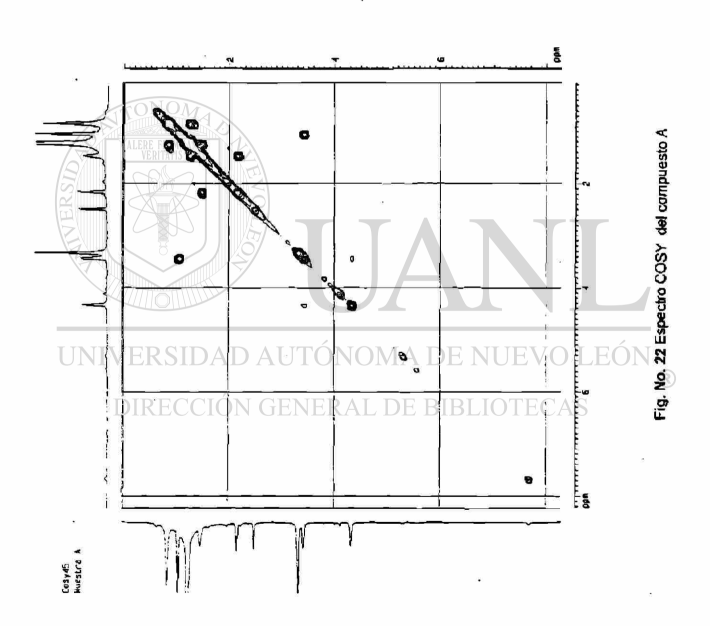


Fig. No. 20 Espectro DEPT 90° del compuesto A



Fig. No. 21 Espectro DEPT 45° del compuesto A





En el DEPT 90°: en ppm 13.56 (CH₃), 13.74 (CH₃), 18.18 (CH₃), 22.06 (CH₂), 24.15 (CH₂), 28 (Multiplete para 10 C), 31.01 (CH₂), 33.97 (CH₂), 56.68 (CH₂), 67.04 (CH₂) Fig. No.20.

En el DEPT 45° como principal señal tenemos a 28.67 ppm de un CH Fig. No. 21.

COSY: encontramos correlación entre los protones 0.8 (2 CH₃ m) : 1.2 (cadena de CH₂), 3.4 (CH₂): 1.0 (CH₃), 2.1 (CH₂): 1.8 (CH₂) Fig. No. 22.

Concentración Minima Inhibitoria del compuesto "A"

La fracción Sf 1 f 11, Compuesto "A" fue la que presentó mayor halo de inhibición contra C. albicans, por lo que se hicieron diluciones para conocer la Concentración Mínima Inhibitoria, pudiéndose observar actividad en todas las concentraciones : 0.16, 0.31, 0.63, 1.25 y 2.50 mg/mL, por lo que se reporta el MIC como 0.16 mg/mL

4.3.1.3 Fracción Sf 1.1 f 15 Compuesto "D" El compuesto "D" corresponde a la fracción eluída con acetona/metanol 9 :1, con Rf 0.53 y cuyos datos espectroscópicos son los siguientes:

RMN H en ppm: 0.89 (t) J 7, 1.25 (s), 1.46 (s), 2.35 (t) J 7, 4.21 (t) J 6, 771 (d) J 3, 7.53 (d) J 3 Fig. No. 23.

4.3.2 Extracto Sf 2.4 Este corresponde al clorofórmico y de él se obtuvieron 9 fracciones separadas por CC (Sf 2.4 f 1 a Sf 2.4 F 9) y 5 por cromatografía en columna invertida (Sf 2.4 f 10 a Sf 2.4 f 14) Fig. No. 7, a las cuales se les probó su actividad contra C. albicans y S. aureus, de acuerdo a los resultados presentados en la tabla No. 3, las fracciones más activas fueron Sf 2.4

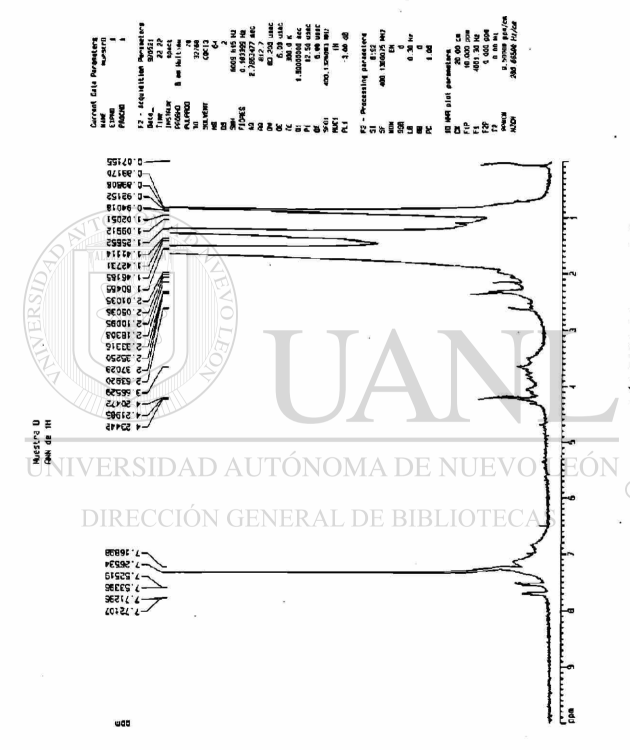


Fig. No.23 Espectro de 'H RMN del compuesto D

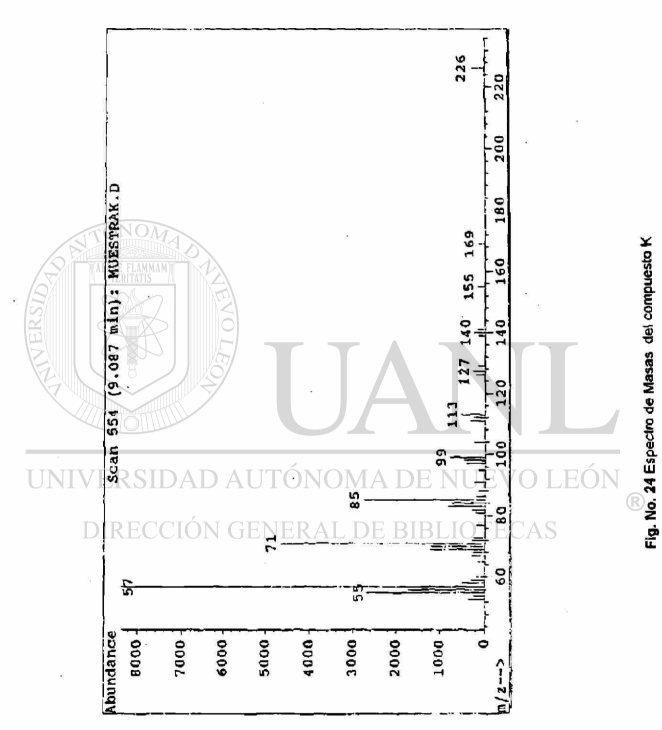


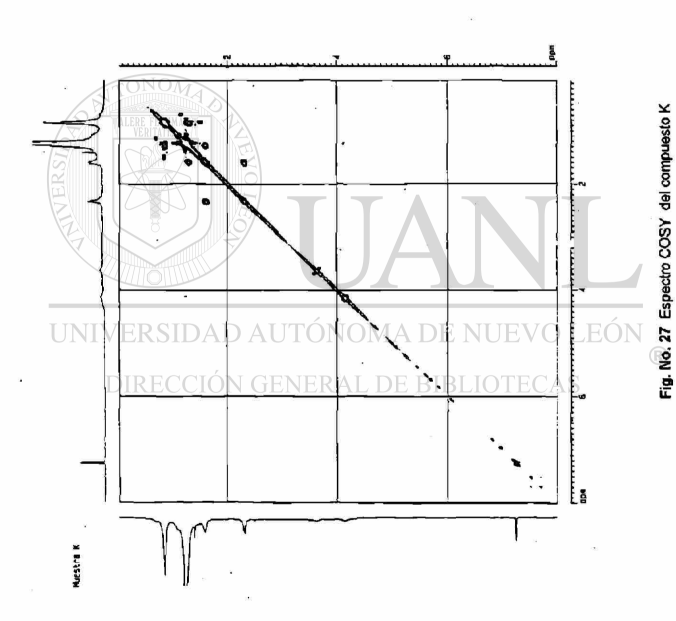


Fig. No. 25 Espectro 'H RMN del compuesto K



Fig. No. 26 Espectro 13 C RMN del compuesto K





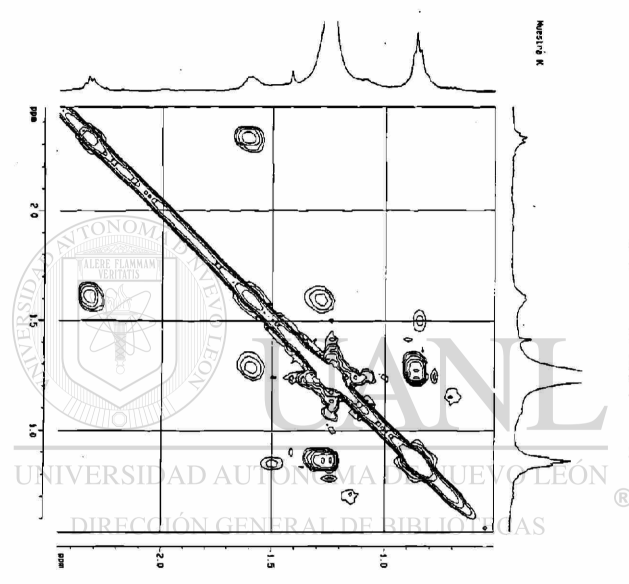
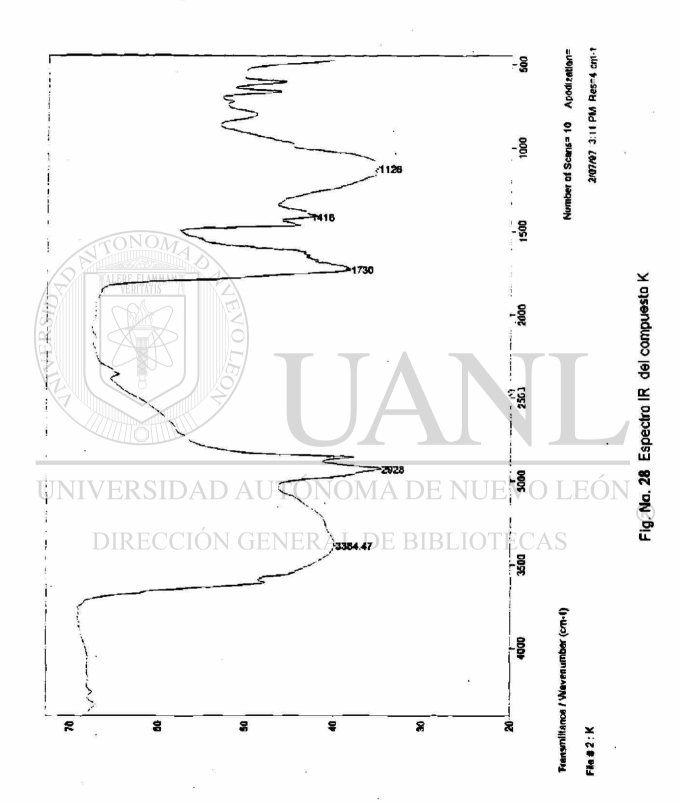


Fig. No. 27 Espectro COSY del compuesto K

The state of the s



f 1 1 y Sf 2.4 f 5 de la cromatografía normal y la Sf 2.4 f 11 de la cromatografía invertida que fue la única que pudo purificarse

4.3.2.1 Fracción Sf 2.4 f 11, Compuesto " K "

Fracción obtenida en cromatografía en columna invertida usando benceno/ acetona 9 : 1, con un Rf 0.45 cuyos datos espectroscópicos fueron los siguientes:

Espectro de masas: m/z (abund). M* 226 (4), 169 (2.1), 140 (2.1), 127 (2.3), 113 (6.3), 99 (9.4), 85 (326), 71 (55.5), 57 (100), 55 (31.5) Fig No. 24.

RMN 4 H en ppm, 0.86 (CH₃), 1.23 (cadena de CH $_{2}$), 1.61 (CH₃) $_{2}$, 3.21 (CH $_{2}$), 3.62 (CH), 4.18 (CH)) Fig. No. 25.

RMN 18C en ppm. 14 08 (CH), 22.65 (CH), 24.71 (CH), 29 (cadena de CH₂),

33.67 (CH), 130.88 (CH), 128.77 (CH), 178.35 C= O Fig. No. 26.

COSY Se encontró correlación entre los siguientes desplazamientos de protones:

0.8 con 1.2, 4.2 con 1.2 y 1.6 con 2.3 Fig. No. 27.

IR en cm⁻¹ 2928 (f), 1730 (m), 1126 (f) Fig. No. 28

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Ulva fasciata

4.4. Evaluación de los extractos obtenidos

Los datos representados en la tabla No. 5 nos indican que los extractos no tuvieron una actividad relevante en los microorganismos que nos interesan en este estudio (Candida albicans y Staphylococcus aureus) por lo que no se llevó a cabo la separación ni evaluación de sus fracciones.

Ulva fasciata										
No	Extraido	Soluble	E. coli	S. aureus	C.albicans	S.enteriditis	P.aeruginosa	5.epidermidis	S. faecolis	
Uf.1.12	EP	EtOH	+++	/ +	+	++	++	+++	+	
Uf.1.13	EP	CIf	12/	1122	-		++	-	(16.)	
UF1.14	CIT	EtOH	+++	+	Neg	Neg	++	Neg	Neg	
Uf 2.15	CIT	CIf	+++	\ \\	++	Neg	Neg	Neg	Neg	
Uf 3.16	Α	EtOH	++	Neg	+	Neg	+	+	Neg	
Ut 3.17	А	Clf	•	Neg	, = 0	Neg	+		•	
Ur 4.18	EtOH	EtOH	+++	AFT	Neg		Neg	TI I LI V	Neg	
Uf 4.19	EtOH	Agua	Y L	AU.	I OF	OIÄTY	Neg			
Uf 5.20	MeOH	EtOH	+++		++	++	++	:: +	++	
Uf 5.21	MeOH	Agua	Neg	Neg	TEB A	I DE	Neg	Neg	Neg	
Uf 5.22	MeOH	EtOH	+++	Neg	NEIVA	T DE	Neg	IOTEC	AŞ	
Uf 6.23	Agua	EtOH	1-		Neg	++	Neg	+++	Neg	
Uf 6.24	Agua	Α	+++	*	+	-	+	•	-	
Uf 6.25	Agua	Agua	Neg	Neg	Neg	7-	Neg	Neg	=	

Tabla No. 5 Actividad de extractos obtenidos de Ulva fasciata.

Gracilaria foliifera

4.5. Evaluación de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos.

Se obtuvieron 10 extractos que fueron numerados como Gf 1.26 a Gf 1.35, se les realizó la evaluación microbiológica, y de acuerdo a los datos de la tabla No.6 encontramos que los siguientes tuvieron actividad : Ex Gf 1.26 (extracto etéreo soluble en cloroformo), Ex Gf 3.29 (extracto acetónico soluble en etanol) y el ExGf 4. 30 (extracto etanólico disuelto en etanol/A), los cuales fueron elegidos para realizar un fraccionamiento biodirigido.

Gf	Extraido	Soluble	E coi	S. aureus	C.albicans	S.enterialities	P.aeruginosa	S epidermidis	S. faecalls
1.26	EP .	Clf	1 (1)	+++	***	++		+++	Neg
2.27	CIf C	EtOh	++/	+	+++	4+	++	+++	Neg
2.28	Clf	Clf	+++	0 -1	-	-		-	-
3.29	A	EtOH	4++	+++	+++	•	+++	++	Neg
4.30	EtOH	EtOH	+++	+++	+++	*	++	+	Neg
4,31	EtOH	EtOH-A	+++		++	Neg	Neg	Neg	Neg
5.32	MeOH	EtOH	++	+++	Neg	+++	++	++	
5.33	MeOH	CIT CIF A	Neg	л тэт	Neg	Neg	Neg	Neg	IEĆ
5.34	Agua	EtOH-A	Neg	Neg	Neg	VIVIA I		Neg	TI
6.35	Agua	A	+++	Neg	-1	:•:	(<u></u>	-	-

Tabla No. 6 Actividad antimicrobiana de extractos de Gracilaria foliifera o tikvahiae

4.5.1 Separación y evaluación microbiológica de extractos activos.

Se separaron 16 fracciones por medio de CC que fueron inscritas como Gf 1.26 f 1 a Gf 1.26 f 16, se evaluó su actividad antimicrobial por el método descrito y según los datos de la tabla No. 7, 5 fracciones resultaron activas: Gf 1.26 f 4, Gf 1.26 f 7, Gf 1.26 f 8, Gf 1.26 f 9 y Gf1.26 f 11, de las cuales solamente se pudieron purificar la Gf 1.26 f 4 y Gf 1.26 f 8.

Extracto eté	reo		Extracto clo	rofómic	0					
Columna non	mal		(Columna invertida						
Fracción	S.aureus	C.albicans	Fracción	S. aureus	C. albicans	Fracción	S.aureus	C elbican		
Gf			Gf			Gf				
1.26 f 1	+	Neg	3.29 f 17	Neg	Neg	3.29 f 27	Neg	Neg		
1.26 f 2	+	•	3.29 f 18	Neg	Neg	3.29 f 28	Neg	Neg		
1.26 f 3	++	Neg	3.29 f 19	Neg	Neg	3.29 f 29	Neg	+++		
1.26 f 4 "J"	++	+++	3.29 f 20	Neg	Neg	3.29 f 30	*+	+		
1.26 f 5	•	Neg	3.29 f 21	+++	Neg	3.29 f 31	Neg	+		
1.26 16	Neg	+++	3.29 f 22	Neg	Neg	3.29 f 32	Neg	Neg		
1.26 f 7	+++	++	3.29 f 23	Neg	Neg	3.29 f 33	Neg	Neg		
1.26 f 8 "G"	V+++	++	3.29 f 24	+	++	3.29 f 34	Neg	++		
1.26 f 9	+++		3.29 f 25	Neg	Neg	3.29 f 35	Neg	Neg		
1.26 f 10	Neg		3.29 f 26	+	+++	3.29 f 36	Neg	Neg		
1.26 (11	RIT AN S	1 + 2					~	3.5.0		
1.26 1 12	Neg	Neg	Extracto etánolico							
1.26 f 13	Neg	Neg	Fracción							
1.26 f 14	Neg		○ Gf							
1.26 f 15	++	+	4.30 f 37"C"	++	- 4					
1.25 f 16	Neg	Neg	4.30 f 38	Neg						
	18		4.30 f 39	+						

Tabla No. 7 Actividad inhibitoria de fracciones de extractos de Gracilaria foliifera contra diferentes cepas de microorganismos.

4.5.1.1, Fracción Gf 1.26 f 4 Compuesto "J"

La fraccion Gf 1.26 f 4 obtenida con la elución hexano/acetona 8:2 con un Rf 0.29, presenta los siguientes datos de espectros:

RMN 1 H en ppm. 0.80 (CH $_{3}$), 1.30 (CH $_{2}$), 4.82 y 5.41 H vinilicos Fig No 29

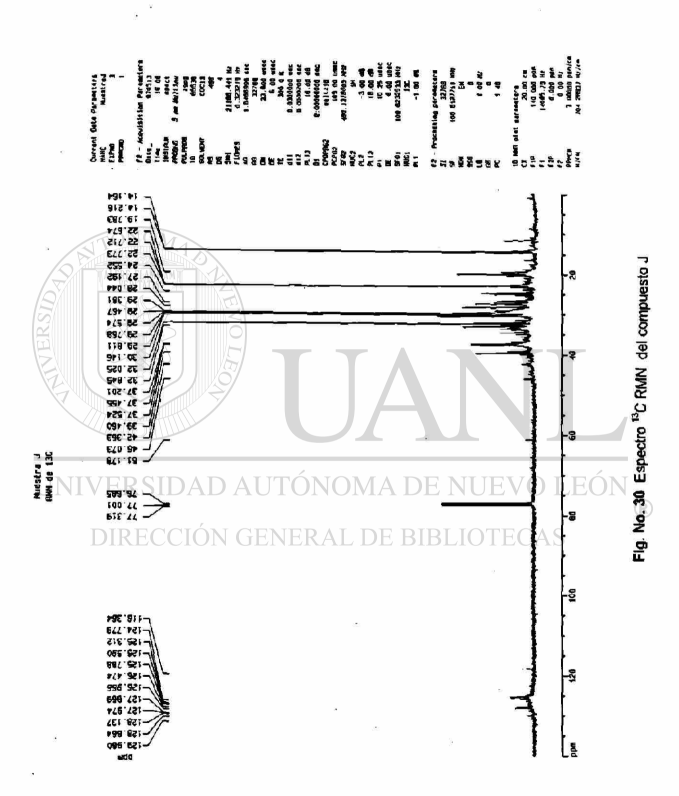
RMN 13 C en ppm . 14.21 (CH₃), 19.78 (CH₃), 29 (cadena de CH₂), 118 a 129 (carbonos de dobles enlaces) Fig. No. 30

4.5.1.2.Fracción Gf 1.26 f 8. Compuesto " G"

La fracción eluída con A/MeOH 8:2 Gf 1.26 f 8 compuesto " G " con Rf 0.62, presenta los siguientes datos espectroscópicos:



Fig. No. 29 Espectro 'H RMN del compuesto J



Espectro IR. 3384 (f), 2986 (m), 1667 (f), 1406 (m), 1035 (d).Fig No.31

Espectro de masas. m/z (abundancia) No aparece ión molecular, 173 (1.4), 161

(0.52), 143 (4.5), 98 (18.5), 83 (33.2), 71 (100), 56 (41.1) Fig. No. 32,

Espectro RMN ¹H en ppm. 1.28, 1.35 (J 17),1.66 (J 5), 2.31, 2.65, 2.97, 3.04, 3.40, 3.48, 3.55, 3.63, 3.98, 4.05, 4.15, 4.18 (J 10), 4.26, 4.348, 4.47, 4.49, 5.16 (J 16), 6.43, 7.24, 8.15 Fig. No.33.

COSY. Coordinación de protones 6.43 con 2.31 y con 2.65, 3.63 con 4.34, 4.26 con 4.49, 1.66 con 3.04, 1.28 con 1.66, 1.98 con 1.66 Fig. No. 34.

Espectro RMN ¹³C en ppm. 13.93, 20.73, 22.47, 23.40, 25.46, 27.59, 28.49, 29.07, 31.72, 52.95, 53.89, 55.09, 69.68, 69.84, 71.03, 95.91, 125.98, 128.55, 156.71, 157.91, 209.67, 213.27 Fig. No. 35.

4.5.2. Extracto Gf 3.29

El extracto Gf 3.29 correspondiente al obtenido con acetona y disuelto en etanol, se separó por CC, se obtuvieron 10 fracciones Gf 3.29 f 17 a Gf 3.29 f 27, a las cuales se les hizo la evaluación microbiológica (Tabla No.7) teniendo actividad relevante dos de ellas: la Gf 3.29 f 21 y la Gf 3.29 f 26, pero no se pudieron purificar ni caracterizar químicamente.

La otra parte del extracto acetónico (0.32 g), se comó en una columna preparativa invertida utilizando como eluente cloroformo/metanol 96:4; se obtuvieron las fracciones Gf 3.29 f 27 a Gf 3.29 f 36 las cuales resultaron inactivas en los bicensayos que se realizaron (Tabla No. 7).

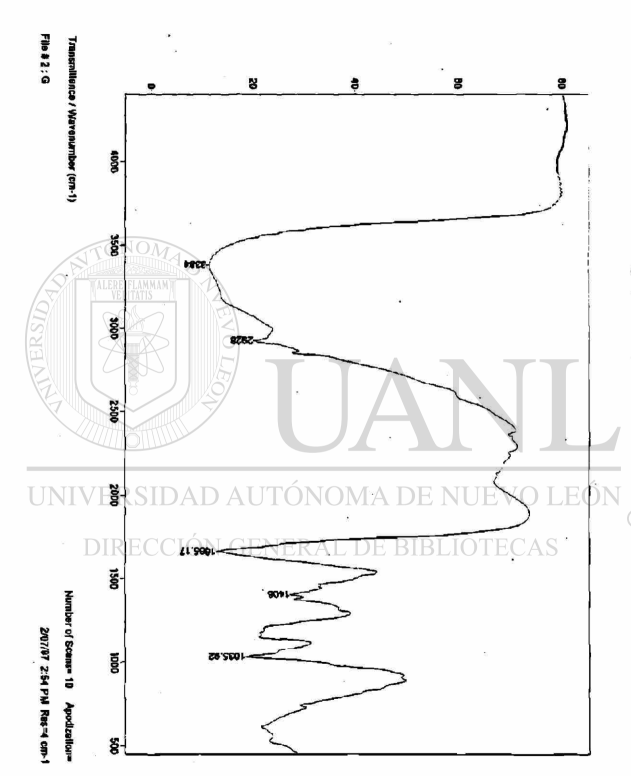


Fig. No. 31 Espectro | R del compuesto G

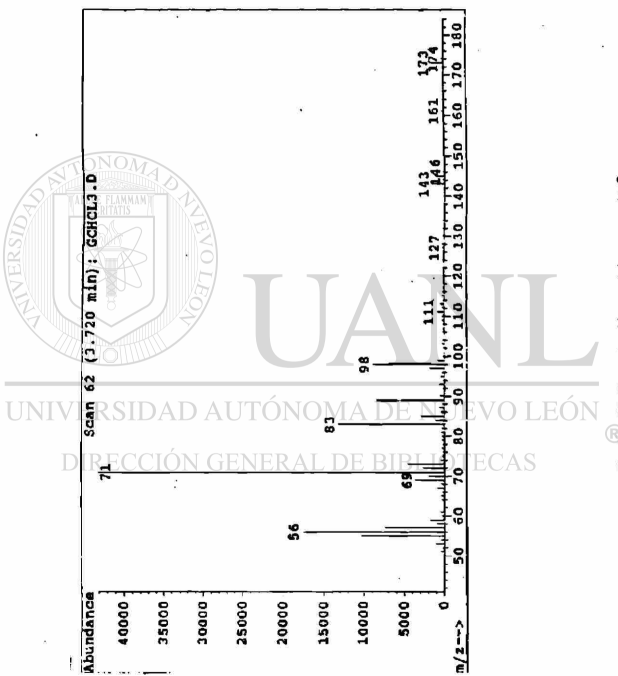
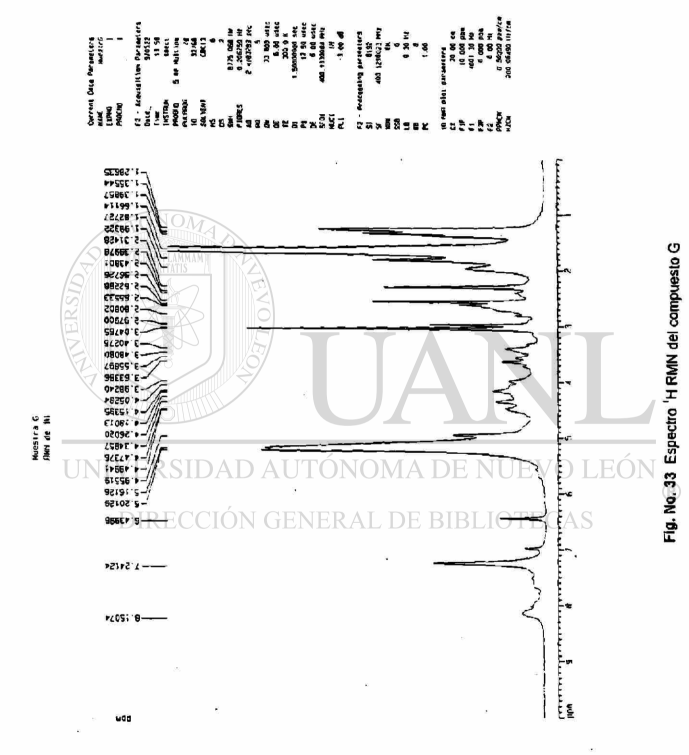
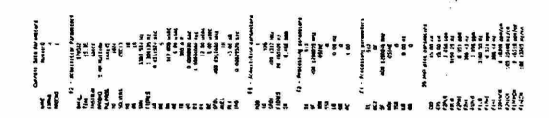
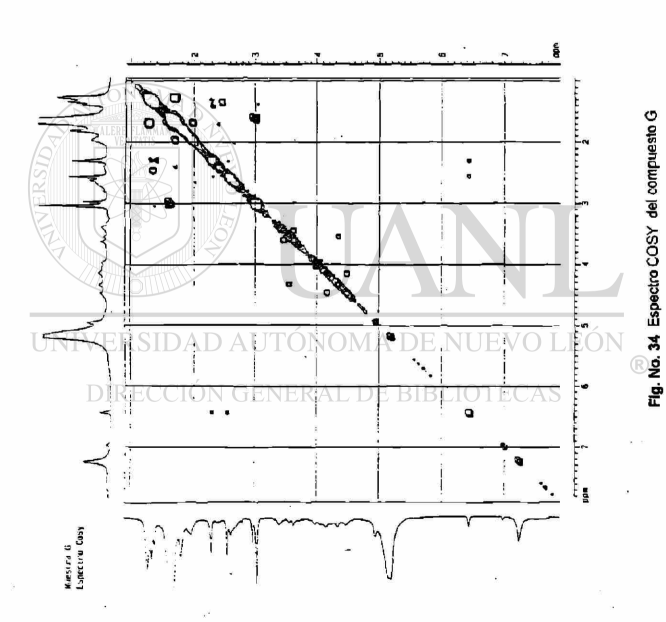


Fig. No. 32 Espectro Masas del compuesto G







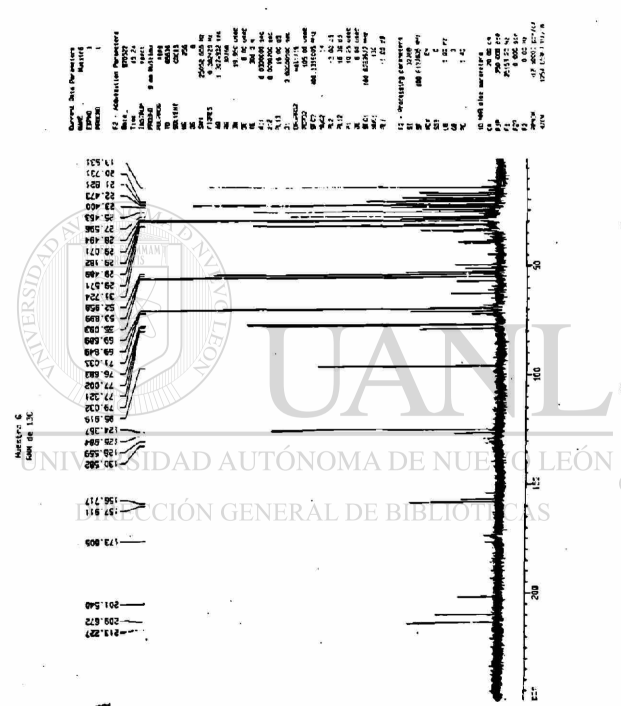


Fig. No. 35 Espectro 12 C RMN del compuesto G

4.5.3. Extracto Gf 4.30

Las tres fracciones separadas por partición de este extracto fueron evaluadas microbiológicamente contra los microorganismos ya mencionados y de acuerdo a los resultados de la tabla No. 7 elegimos la fracción Gf 4.30 f 37 para su caracterización.

4.5.3.1. Fracción Gf 4.30 f 37. Compuesto "C"

Esta fracción se obtuvo en forma de cristales incoloros alargados con un punto de fusión de 192-194°C y sus datos espectrales son los siguientes:

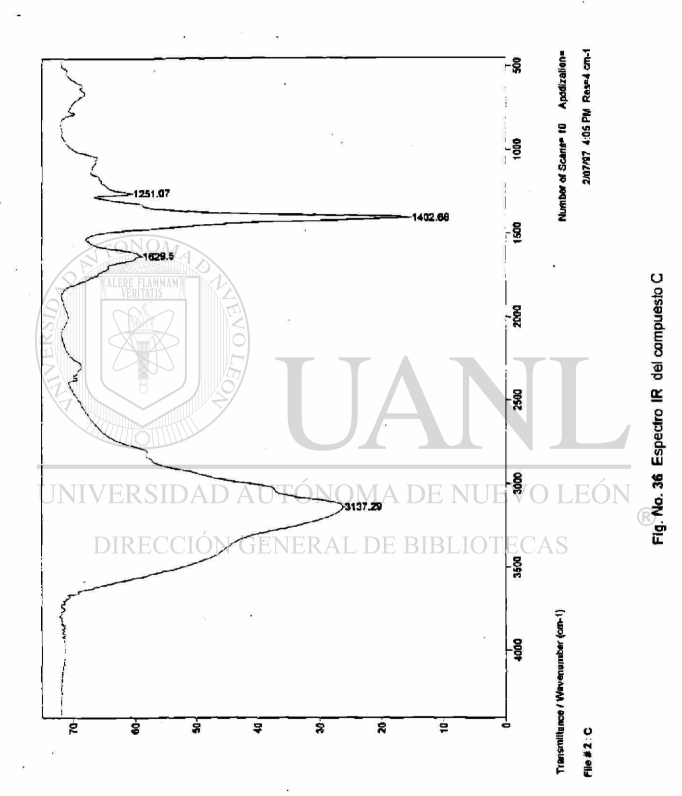
Espectro IR en cm 1: 3137 (f), 1629 (d), 1402 (f), 1251 (d) Fig. No.36.

Espectro RMN ¹H con supresión de agua en ppm 0.95 (J 7), 1.07, 1.19, 2.04, 2.49 (J 7), 3.06 (J 6), 3.71 (J 7), 8.22 Fig. No. 37.

COSY en ppm: se correlacionan los siguientes protones 3.9 con 3.7, 3.6 con 2.4 Fig.38.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



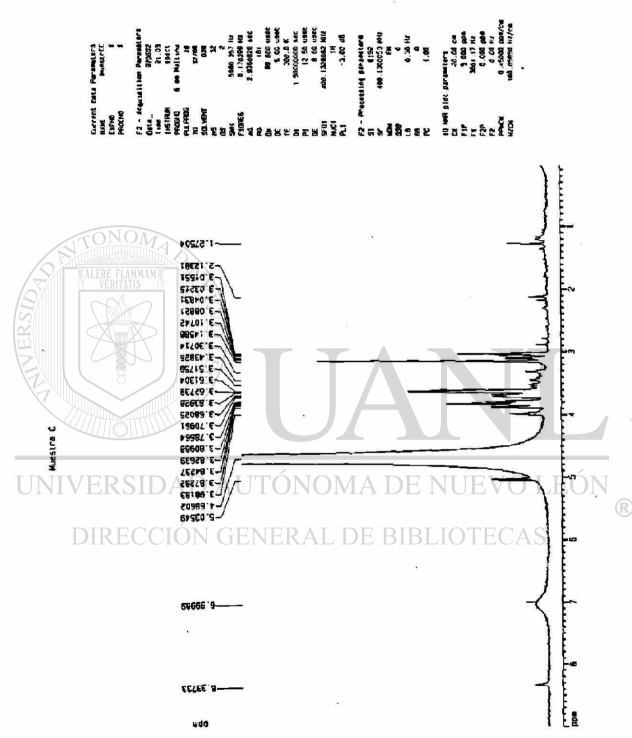
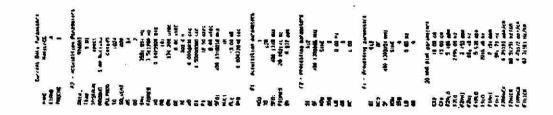


Fig. No. 37 Espectro 14 RMN del compuesto C



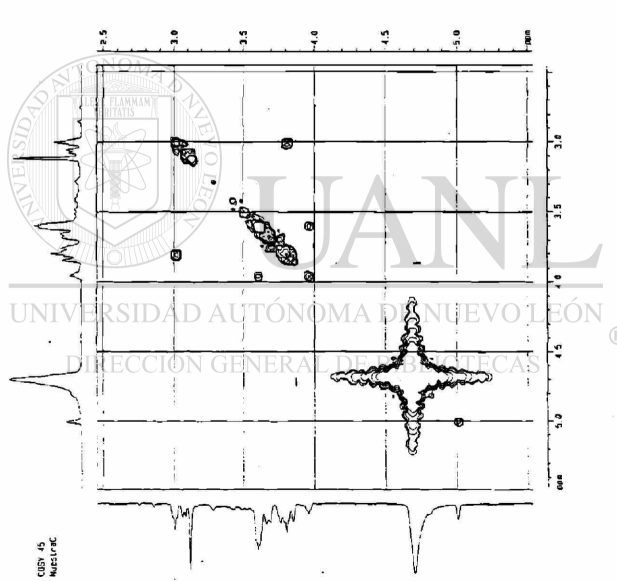


Fig. No. 38 Espectro COSY del compuesto C

Ulva lactuca

4.6. Evaluacion de actividad antimicrobiana de los extractos obtenidos

La actividad biológica de los 7 extractos obtenidos con los diferentes solventes se analizó en los microorganismos mencionados. Los datos representados en la tabla No.8 nos indican que los extractos no tuvieron una actividad relevante en los microorganismos que nos interesan en este estudio (Candida albicans y Staphylococcus aureus) por lo que no se llevó a cabo la separación ni evaluación de sus fracciones.

Uiva lactuca								
Extraido	Soluble	E.coli	S. aureus	C albicans	S.enteriditis	P.aeruginosa	S.epidermidis	S.faecalis
EP	CIf	•	+	++	+++	-	+++	Neg
Clf	EtOH	++	+	+	+++	++	+++	Neg
Clf	CIF	+++	•	• ,	1:0	+	•	
ATVE	EtOH	+++	D #A I	ITÝ	T++-/		NITEVI	Neg
EtOH	EtOH	+++	++		+++			Neg
EtOH	EtOH/A	+++	•	Neg	++	Neg	Neg	Neg
MeOH	EtOH	~++	XI II ZI	CHÉD	Neg	C DIDI	IC++TEC	1 A C =

Tabla No. 8 Actividad Inhibitoria de extractos de Ulva lactuca

5.-DISCUSION

De acuerdo a la hipótesis que nos planteamos, la elección de las algas fue realizada en base a los antecedentes de la actividad presentada por otras especies del mismo género estudiado y por su localización en las costas de Tamaulipas, dando resultados similares las colectadas en Soto La Marina y en San Fernando Tamps.

resultados en cuanto a la actividad biológica, (tabla No.1), fue el de maceración, esto concuerda con lo reportado en la mayoría de los trabajos publicados sobre organismos mannos, en los que los autores utilizan material fresco (30) o seco (43), y realizan las extracciones en frío en sus diferentes modalidades : el método de centrifugación, fo utiliza De Lara (25), para buscar propiedades antibióticas en algas bentoníticas, la percolación lo reporta Clark (87) para realizar ensayos biodirigidos con el objeto de descubrir y desarrollar nuevos antibióticos, otros autores utilizan la maceración con agitación continua; este último método, aunque no fue utilizado en este trabajo, por pruebas realizadas posteriormente, nos parece el más recomendable ya que con él se obtiene mayor cantidad de extracto.

Para la evaluación antimicrobiana se utilizaron los métodos de bioautografía y difusión (85,86), y aunque el primero resultaba muy atractivo porque es rápido y eficiente, ya que es posible localizar la actividad de un extracto, directamente sobre el cromatograma, no fue posible llevarlo a cabo por problemas de contaminación, por lo que se utilizó el de difusión que según reportan Rios y

Cols. (85), de acuerdo a una revisión bibliográfica que realizaron de 1947 a 1987 es el más utilizado para este tipo de bioensayos en productos naturales

Se utilizó la Cromatografía en columna líquida y la Cromatografía en columna invertida, esta última tiene la ventaja que se usa menor cantidad de sílica y eluentes que en la anterior, pero es muy importante la CCF previa para elegir la mezcla de eluentes más apropiada, esta se basa en la diferencia de Rf entre dos manchas la cual debe ser mayor de 0.05 y además para una mejor separación la cantidad de muestra deberá ser aproximadamente 0.5% de la silica utilizada.

Ulva fasciata

Se registró actividad en esta especie en los extractos obtenidos a partir de solventes no polares (Tabla No. 5), particularmente el del éter de petróleo Uf 1.12, pero acción relevante solo la encontramos contra Escherichia coli, por lo que el proceso de separación no fue continuado ya que en este trabajo nos interesa la actividad contra *C. albicans* y *S. aureus*.

N GENERAL DE BIBLIOTECAS

Ulva lactuca

La Ulva lactuca al igual que otras especies de este género ha sido utilizada en medicina popular, sobre todo en Asia (6), ya que poseen actividad antimicrobial por el ácido acrílico que contienen, sin embargo en los microorganismos de nuestro interés *C. albicans* y *S. aureus*, los extractos obtenidos no tuvieron actividad relevante por lo que siendo este un estudio biodirigido no fueron tomados en cuenta para seguir con el proceso de separación y elucidación de estructuras.

Gracilaria follifera o tikvahiae

Otra especie cuyo estudio nos pareció importante dado los resultados obtenidos (tabla No. 6) fue la *Gracilaria foliifera o tikvahiae*; en esta alga encontramos actividad antimicrobiana tanto en los extractos obtenidos con solventes no polares como en los polares por lo que continuamos con la separación de los extractos activos contra *C. albicans* y *S. aureus*. (Fig No. 25), el obtenido con éter de petróleo (Gf 1.26), con acetona (Gf 3.29) y con etanol (Gf 4.30),

Del extracto Gf.1.26 de Gracilaria foliifera, se separaron y purificaron 2 fracciones, la Gf 1.26 f 4 a la que se le denominó compuesto "J", y la Gf 1.26 f 8 compuesto "G".

Compuesto "J"

éter de petróleo, presenta desplazamientos químicos en el espectro ¹ H RMN (Fig. No. 26) en la región de metilos, 0.9 y 1.3 ppm, de metilenos característicos de una cadena de hidrocarbonada y los de 4.8 y 5.4 ppm nos indican protones de carbonos insaturados; estos, en el ¹³ C RMN (Fig No. 27) aparecen entre 118 y 129 ppm, de lo que se desprende que tenemos una cadena alifática insaturada.

Compuesto "G"

En el espectro de IR (Fig. No.28), observamos una banda muy ancha en 3335 cm⁻¹, y otra en 1035 cm⁻¹ que nos hacen suponer varios

enlaces O-H y C-O que no son de un ácido porque el carbonilo aparece con una banda fuerte en 1665 cm, propia de una cetona conjugada con un doble enlace o de una amida, por estos valores dedujimos que en nuestro compuesto podríamos tener estos grupos funcionales; en el espectro ¹³C RMN (Fig. No. 32), encontramos el pico que nos confirma el carbonito de la cetona a 213 ppm, en la región de carbonos unidos a OH entre 55 y 69 ppm y varios picos entre 29 y 31 ppm de carbonos advacentes a posiciones vinilicas (69); en la región de insaturaciones, 124 a 130 ppm encontramos varios picos que nos hacen suponer que en nuestro compuesto tenemos dobles enlaces y esto lo confirmamos con el espectro de masas (Fig. No 29), donde aparecen picos con diferencia de 12 unidades como m/z 173-161, 83-71 que indican este tipo de estructura, no encontramos diferencias de 18 unidades que corresponderían a eliminación de agua por grupos oxhidrilos porque seguramente esta parte se eliminó previamente ya que no aparece el ión molecular, el pico base m/z 71 puede corresponder a C₃H₇ C=O, propio de cetonas, estos datos, además de los del 1 H RMN (Fig. No. 30), con un pico con desplazamiento guímico en 5.2 ppm j = 15.4 característico de protones viníticos en trans y varios picos entre 3 y 4 ppm que corresponden a oximetinos de glucósidos (75), que de acuerdo al COSY (Fig. No. 31) están correlacionados entre sí, nos hacen suponer que tenemos un compuesto insaturado con un grupo carbonilo cetónico que se encuentra como gllicósido.

Los cristales obtenidos del extracto etanólico. Gf 4.30 f 37, que tuvieron actividad (Tabla No. 6.) ya purificados con punto de fusión 192º-194º se denominaron Compuesto °C".

Compuesto " C "

De acuerdo a los datos del espectro de IR (Fig. No. 33) suponemos que se trata de una sal de amonio por la bandas fuertes a 3137 y a 1402 cm⁻¹ de estiramiento y flexión respectivamente, del enlace N-H propios de estos compuestos según Pasto y Johnson (92). En el espectro ¹ H RMN (Fig. No. 34) aparece un pico con desplazamiento químico a 3.7 ppm J 7 correspondiente a metilenos unidos al nitrógeno (89) y los relativos a metilos y metilenos aparecen a un campo más bajo que de ordinario, de acuerdo a estos datos suponemos que es una sal de amonio con pocos átomos de carbono.

Sargassum fluitans

Los extractos obtenidos de Sargassum fluitans (tabla 2), presentaron actividad antimicrobiana relevante, en especial el S.f.1.1, que corresponde al extraido en éter de petróleo, la actividad biológica reportada para algas café es predominantemente citotóxica y antimicrobiana y Tringali (9) reporta esta acción en extractos lipofíticos. Además el S.f.2.4, extraído en cloroformo también presentó halos de inhibición importantes por lo que estos dos extractos fueron elegidos para su separación por métodos cromatográficos (Fig. No. 7).

Del extracto S.f.1.1, Sargassum fluitans extraído en éter de petróleo se obtuvieron tres fracciones con actividad contra Staphylocous aureus y Candida albicans (tabla No 3) la fracción Sf 1.1 f 6, denominada Compuesto " I "; la Sf 1.1 f 11, compuesto " A " y la Sf 1.1 f 15, compuesto "D".

Del extracto S.f. 2.4 Sargassum fluitans extraida en cloroformo, sólo pudo ser purificada una fracción que denominamos compuesto "K", separada por cromatografía en columna invertida; particularmente nos interesaba esta fracción por haberla obtenido con un método en el que utilizamos el 20 % de la silica y el 10 % de los eluentes usados en CC.

COMPUESTO "I"

El espectro de masas (Fig 9) nos indica un compuesto que se descompone fácilmente, esto lo deducimos por que no aparece el ión molecular, las fracciones F* - 16 y F* - 18, la presencia de Oxígeno y el pico F* - 34, de azufre, además el espectro en general y el pico base m/z 66 nos indica un heterocíclico aromático (88), lo cual confirmamos con el RMN ¹H que presenta un multiplete en 7.6 ppm con una J = 3.9 que de acuerdo a Silverstein (89) se trata de un anillo de furano y en el ¹³ C RMN, lo comoboramos con la absorción en la región de aromáticos. El pico fuerte en el IR (Fig. 10 a) a 1134 cm⁻¹ nos confirma la unión C - O. y la presencia del grupo carbonilo a 1730 cm⁻¹ típico de un éster, lo que confirmamos con el ¹³ C RMN con la absorción a 166 ppm, por lo que suponemos tenemos un compuesto con una función éster un anillo de furano y una cadena con azufre, de acuerdo a los datos anteriores suponemos que el compuesto "l" tenga una parte de su molécula de la siguiente manera:

$$\bigcirc S \longrightarrow COOR \longrightarrow OSH \xrightarrow{-34} OSH \xrightarrow{-34} OSH \longrightarrow OSH \longrightarrow$$

COMPUESTO "D"

Debido a que se obtuvo muy poca cantidad de este compuesto sólo fue posible realizar el ¹ H RMN (Fig. No. 19) el cual presenta picos a campo alto de metilos y metilenos y dobletes en la región aromática que de acuerdo a su J = 3 pudiera tratarse de un compuesto aromático con sustitución en meta.

COMPUESTO "K"

De acuerdo al espectro ¹ H RMN (Fig. No. 20) encontramos picos característicos de un éster de ácido graso insaturado; Carballeira (68), reporta valores similares en el ácido 7-metil-6 octadecencico obtenido en *Holoturia mexicana*. El triplete a 0.8 ppm está correlacionado de acuerdo al COSY (Fig. No.

22) al pico de la cadena de metilenos a 1.2 ppm, además (Fig. No. 22a), encontramos comelación de los picos con 3.6 con 4.1 ppm con una J = 5.6 correspondiente a protones de doble enlace conjugado con carbonilo (110), y 1.6 con 2.3 correspondientes a radical etilo; para confirmar lo anterior, analizamos el espectro de ¹³ C RMN (Fig No. 21), que presenta desplazamiento químico en la región de carbonilo de ésteres a 178 ppm, los picos entre 125.8 y 130.8 ppm correspondientes a carbonos insaturados , los picos característicos de la cadena hidrocarbonada alrededor de 29 ppm y el del metilo unido a la cadena a 14 ppm, por lo que proponemos la siguiente estructura.

Asignación de señales:

Posición	¹ H en ppm	¹⁸ C en ppm
1		178
2	3.6	130
3	4.1	125
4	1.2	29
5	0.8	14
1"	2.3	68
2'	1,6	22

COMPUESTO " A"

Fue el mas importante en nuestro trabajo ya que presentó mayor actividad antimicrobiana que todos los aislados, con un MIC contra *C. albicans* de 0.16 mg/mL, por tal motivo se siguió con el proceso de purificación para determinar su estructura química por métodos espectroscópicos.

El pico base del espectro de masas (Fig. No. 11), m/z 88, es característico de un éster etilico, no aparecen picos con diferencia de 12 unidades de masa y por el ion molecular m/z 312 suponemos una fórmula C 20 H 40 O 2, con un índice de insaturación igual a 1, la deflexión del pico m/z 143 entre los de m/z 129 y m/z 157 nos indica una arborescencia de un radical metilo, (89,90) en esta posición; con estos datos suponemos que se trata de un éster etilico de un

ácido graso de 17 átomos de carbono con un metilo como ramificación en el carbón No. 6.

Para confirmar esta estructura nos basamos en el espectro ¹H RMN (Fig. No 12) lo comparamos con el del éster etílico del ácido esteárico (Fig. 12 a) que aparece en el catálogo de Aldrich (91), en el cual observamos que entre el pico del protón con desplazamiento químico 0,8 ppm y el de 1,2 ppm que pertenece a la cadena de metilenos común en ácidos grasos (67,90) no aparece otro pico; a diferencia del éster del catálogo que es de cadena lineal, en nuestro compuesto aparece un triplete en 1.0 ppm, que integra para 3 protones, unido de acuerdo al COSY (Fig. No. 18), al que tiene desplazamiento quimico 3.4 ppm que integra para 2, en este campo tenemos además otro en 0.82 ppm que integra para 6 protones y que de acuerdo al COSY está correlacionado con la cadena de metilenos que aparece a 1.2 ppm que integra para 25 protones, esto concuerda con Choudury y Traquair (90) que reportan en los datos espectrales del ácido 4 metil-heptadecanoico, dos metilos de la cadena, el terminal y el ramificado con el mismo desplazamiento, y en la cadena de metilenos, el CH (R) donde está unido este último; otros picos que aparecen son : un triplete en 2.1 ppm correspondiente a un metileno unido al carbonilo y otro a 1.4 que integra para dos y está unido la la cadena de metilenos, (Fig. No. 18) Estos datos los corroboramos con el 13 C RMN y los espectros de doble dimensión: DEPT 45 °. 90°. v 135° v HETCOR.

En el espectro de ¹³ C RMN (Fig. No. 13) encontramos a campo bajo el pico correspondiente al carbón del carbonillo del éster con un desplazamiento químico de 172 ppm, como lo reporta Silverstein (89), uno a 33

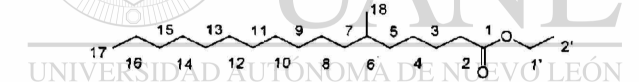
ppm, otro a 31 ppm y el conjunto de picos de los metilenos característicos de una cadena de ácidos grasos en 28 ppm (90), además de los desplazamientos del radical etilo del éster, 56 ppm para el metileno y 18 ppm para el metilo, estos datos los corroboramos con los DEPT: en el de 45° (Fig. No. 17) encontramos como señal principal la de 34.5 ppm correspondiente a un CH; en el de 135° (Fig. No. 15) los tres metilos a 13.56, 13.74 unidos a la cadena y 18.13 ppm el del radical etilo, de este mismo radical el metileno a 56 ppm y el conjunto de metilenos de la cadena hidrocarbonada.

Todos los datos anteriores son corroborados por el HETCOR (Fig. No. 14) que nos correlaciona los picos siguientes: los carbones (metilos) 13.5 y 13.7 con los protones 0.8 ppm, el metilo 18 ppm con el protón 1.0 ppm, los metilenos de la cadena hidrocarbonada empezando con el unido al carbonilo 33 con 2.1 ppm, 31 con 1.4 ppm y los localizados entre 28.2 y 28.9 ppm con el multiplete a 1.2 ppm, además del metileno del radical etilo 56 ppm con 3.4 ppm que aparece a campo mas bajo por estar unido directamente con el oxígeno.

estructura del compuesto "A" es la del ÉSTER ETÍLICO DEL ACIDO 6 METIL HEPTADECANOICO, el hecho que lo obtengamos como éster etílico puede ser un artefacto y deberse al proceso de extracción como lo indica Guerreiro (77) ya que los ácidos grasos como tales son comunes en los organismos marinos y su actividad biológica ha sido reportada científicamente desde Pratt en 1951 (51) hasta Caballeira en 1997 (71).

La fragmentación en el Espectro de masas es la siguiente:

La asignación de las señales de ¹ H RMN y de ¹³ C RMN se proponen de la siguiente manera:



OIR Posición ÓN C	GENERAL POME BI	BLIOTE Cen ppm
nd E		174
2	2.17	33
3	1.40	31
4 al 1 6	1.20	28.2 a 28.9
17 y 18	0.88	13.5 y 13.7
1'	3.43	56
2'	1.0	18

Una vez que la estructura química de este compuesto fue determinada, se hizo una exhaustiva búsqueda bibliográfica a través del Banco de Información del Chemical Abstracts System (CAS); no encontrándose referencia alguna sobre este compuesto en organismos marinos, solamente ácidos grasos de 15 a 19 átomos de carbón con un radical metilo en las posiciones 6, 7, 8 ó 9 están reportados (93) en un insecto del género *Muscidae*, pero especificamente, el Acido 6-metil-heptadecanoico es la primera vez que se encuentra en organismos marinos.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

6.- CONCLUSIONES

- Corroborando nuestra hipótesis, los extractos de las algas estudiadas, mostraron actividad antimicrobiana relevante, contra los microorganismos utilizados.
- Los extractos no polares de Sargassum fluitans, presentaron el mayor índice de inhibición contra E. coli, S. aureus, C. albicans, y S. epidermidis, los de Gracilaria foliifera contra E. coli, S. aureus, C. albicans, S. entenditis y S. epidermidis.
- Del extracto éter de petróleo de S. fluitans, se obtuvieron tres compuestos con actividad antimicrobiana, un derivado del furano sustituido con una cadena que contiene azufre, un éster etilico de un ácido graso ramificado y un compuesto aromático.
- De la Gracilaria foliifera se obtuvieron tres compuestos activos : una sal de amonio, un compuesto con una cadena insaturada y un glicósido.
- El compuesto que presentó mayor actividad antibiótica contra Candida albicans, con un MIC de 0.16 mg/mL fue obtenido del extracto de éter de petróleo de S. fluitans y su estructura corresponde al ESTER ETILICO DEL ACIDO 6 METIL HEPTADECANOICO
- El compuesto anterior no ha sido reportado en la literatura referente a organismos marinos.
- Con el método de cromatografía invertida se logró separar e identificar compuestos activos, utilizando el 10 % de la cantidad de reactivos usados en CC, por lo que se recomienda para el estudio de productos naturales.

RECOMENDACIONES

Dado que el compuesto que se obtuvo presenta una actividad antimicrobiana relevante sería interesante continuar su estudio, por ejemplo su síntesis ó su mecanismo de acción a nivel celular.

Los extractos de Sargassum fluitans presentaron también actividad contra S. epidermidis y S faecalis por lo que sería importante hacer un estudio de ellos y elucidar las estructuras de los compuestos activos, así como ampliar las pruebas con otros microorganismos.

Los métodos químicos y microbiológicos utilizados en la búsqueda de metabolitos activos de productos naturales, deberán ser objeto de permanente estudio para hacerlos más eficientes y económicos.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

7 REFERENCIAS

- Monroe, E., Wall y Mansukh, C.W. Camptothericin and analogues. Human Medicinal Agents from plants. A. Douglas Kinghorn, Manuel F. Balandrin Edit. ACS Symposium Series, American Chemical Society, Washington, D.C. pp 282-286. (1993).
- Zertuche, G.J. Situación actual de la industria de macroalgas productoras de ficocoloides en América Latina y el Caribe. (Documento de campo No. 13 del programa Cooperativo Gubernamental FAO-Italia, Editor, Zertuche Gonzalez pp 47-54 (1993).
- Gonzalez, G. J. Flora ficológica de México: Concepciones y estrategias para la integración de una flora ficológica nacional. Ciencias, No. Especial 6 pp 13-39, 6 Nov (1992).
- 4. New, Harold, C. The crisis in antibiotic resistence. Science Vol. 257 pp 1084-1068 (1992).
- 5. Zhouyao, Z., Min, J., Yang, J., Pawliszyn, N. Solid-Phase Microextraction.

 Analytical Chemistry, Vol. 66, No. 17 pp 134-138 Sept 1, (1994).
 - Heinz, A. H. Marine Algae and their products and constituents in Pharmacy. Marine algal Pharmaceutical Science. Heinz. A.H., Tore L., Yukin T. Ed., Walter de Gruyter, Berlin, New York, N.Y: pp 25-34 (1979).
 - Murakami, S., Takemoto, T. y Zhimizu, Z. Studies of the effective principles of Dignea simplex. Chem. Abstr. 48: 12676 (1954).
 - 8. Nouerddine, B., Danielle, P., Puel, D. y Corrado, T. Citotoxic diterpenoids from the brown alga *Dilophus Ligulatos*. Journal of Natural Products. Vol. 56 No. 10 pp 1747-1752 (1993).

- Tringalli, C., Oriente, J., Piatelli, M., Geraci, C., Nicolosi, G., y Breitemaeir, E. Antimicrobial crenuladial from the brown alga *Dilophus ligulatos*. Canadian Journal Chemistry No. 66 pp 2799-2802. (1988).
- Koing, G. M., Wright, A.D. y Sticher, O. Diterpenes from the brown alga-Dyctiota divaricata. Phytochemistry, Vol. 30, No. 11 pp 3679-3682. (1991).
- 11. Konig & Wright. Algal Secondary Metabolites. Human medicinal agents from plants. A. Douglas Kinghom, Manuel, F Balandrin Ed. ACS Symposium Series, American Chemical Society, Washington, D.C. pp 282-286. (1993).
- 12. Kajiwara, T., Akakabe, Y., Matusi, K., Kodoma, K., Koga, H., y Nagakura, T. (+) (3S,4S) 3- Butyl 4 vinylcyclopentene in brown algae of the genus *Dictyopteris*. Phytochemistry, Vol. 45, No. 3 pp 529-532. (1997).
- 13.Amico, V., Cunsolo, F., Neri, P., Piatelli, M. Antimicrobial tetraprenyltolquinol derivatives from *Cystosena Spinosa var Squarr*osa. Phytochemistry 27 pp 1327-
 - 14. Milkova T., Talev, G., Christov, R., Dimitrova Konaklieva, S., y Popov, S. Sterols and volatiles in *Cystoseira barbata* and *Cystoseira crinita* from the Black Sea. Phytochemistry, Vol. 45, No. 1 pp 93-95. (1 997).
 - 15. Glombitza K. W., Wegner, H. S., Schulten, H. R. Antibiotics from algae. Phlorotannins from the brown alga Cystoseira granulata. Planta Medica No. 2 pp. 116-120. (1994).
 - Muruyama, K., Kimura, S., Fujimoto, K., Kida, N. Antioxidant from seaweed for food and cosmetic preparation. Chemical Abstracts. Vol.114 pp 162793k. (1991).

- 17. Martínez, N. G., Rodriguez, L.V. Isolation and characterization of Sarganin complex, a new broad-spectrum antibiotic isolated from marine algae. Antimicrobial Agents and Chemotherapy. pp 131. (1964).
- García M.N. Antibiotic antifungal and antifouling substances obtained by solvent, extraction of Sargassum natans. Journal American Chemistry Society. No.18 Vol. 117 pp 4112 (1995).
- 19. Sreenviasa, S. Antifungal activity of different fractions of extracts from Indian Seaweeds. Marine algae in Pharmaceutical Science, Vol 2. H.A. Hoppe and T. Levring Eds. Walter de Gruyter, Berlin pp 93-98. (1982).
- 20. Levring, G.T., Hoppe, Marine Algae Cram de Gruyter & Co., Hamburgo pp 421 (1969).
- 21. Glombitza, K. W. Antibiotics from algae. Marine algae Pharmaceutical Science. Heinz A. Hoppe. Tore Levring, Ed. Walter de Gruyter. Berlin. New York: pp 303-325. (1979).
- 22.- Ito H. Antitumor polysaccharide fraction from Sargassum turbergii. Bull Tokyo Vol. 24 No. 5 pp 1114-1115. (1976).
- 23. Faulkner, D. J. Interesting aspects of marine natural products Chemistry.

 Tetrahedron report No. 28. Vol. 33 pp 12 .Pergamon Press (1978).
- 24. De Lara, Y.G., Sobrino, F. A. Lozano, R.C., Ponce, M. E., y Dreckman, E.K., Evaluación de la actividad antibiótica de las macroalgas de las costas de Michoacán, Mexico.Bol. Inst. Oceanogr. Venezuela. Univ. Oriente, 28 pp 99 104 (1989).
- 25. De Lara I.G. Propiedades antibióticas de algunas especies de algas marinas bentoniticas. Hidrobiológica, Vol 1 pp 2 (1991).

- 26. Mabeau, S., Kloareg, B. y Joselau, J. P. Fractionation and analysis of Fucanes from brown algae. Phytochemistry, Vol 29, No. 8 pp 2441-2445. (1990).
- 27. Gerwick, W.M. y Bernart, M.W. Marine Biothechnology Vol 1: Pharmaceutical and Bioactive Natural Products, David H. Attaway y Oskar R. Zaborsky Ed. New York pp 333 334. (1987).
- 28. Selover, S. J. y Crews, P. Kylinone, a New Sesquiterpene skeleton from the marine alga Laurencia pacifica. Journal of Organic Chemistry, 45 pp 69 72. (1980).
- 29. Suzuki, M., Kurosawa, E. y Irie, T. Three new sesquiterpenoids containing bromine, minor constituents of *Laurencia glanfulifera* Kutzing. Tetrahedron Letters No. 10 pp. 821 824. (1974).
- 30. Shizuri, Y., Yamada, A. y Yamada, K. Laurequinone, a Cyclolaurane sesquiterpene from the red alga *Laurencia nidifica*. Phytochemistry Vol. 23. No. 11 pp. 2672-2673. (1984).
- 31. Waraszkiewics, S. M. y Erickson, K. L. Halogenated sesquiterpenoids from the Hawaiian marine alga: *Laurencia nidifica*: Nidificene and Nidifidiene. Tetrahedron Letters No. 23 PP 2003-2006. (1974).

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

- 32. Sims, J. J. y Fenical, W. Marine Natural Products III. Johnstonol, an unusual halogenated epoxide from the red alga *Laurencia Johnstonii*. Tetrahedron Letters No. 3 pp 195-198. (1972).
- 33. Fenical, W. Rhodophytin, a halogenated vinil peroxide of marine origin. Journal of the American Chemical Society Vol. 96 pp 4680 4681. (1974).
- 34.Hall, S. S., Faulkner, D. J., Fayos, J. y Clardy, J. Oppositol, a brominated sesquiterpene alcohol of a new skeleton class from the red alga.

- Laurencia subopposita. Journal of the American Chemical Society Vol. 95 pp 7187 7189 (1973).
- 35. McConnell, O. J. y Fenical, W. Ochtodene and Ochtodiol: Novel polyhalogenated cyclic monoterpenes from the red seaweed *Ochtodes secundiramea*. Journal of Organic Chemistry Vol. 43 pp 4238 4241. (1978).
- 36. Fenical, W. y Sims, J. J. Cycloeudesmol, an antibiotic cyclopropane containing sesquiterpene from the marine alga, *Chondria oppositiciada* Dawson. Tetrahedron Letters No. 13 pp 1137 1140. (1974).
- 37. Fenical, W. y McConell, O. Simple antibiotics from the red seaweed Dasya pedicellata var. Stanfordiana. Phytochemistry Vol. 15 pp 435 436. (1976).
- 38. Siuda. J.F., VanBlaricom, G. R., Shaw, P., Johnson, R. D., White, R. H., Hager, L. P. y Rinehart, K. L. 1-lodo-3,3-dibromo-2-heptanone, 1,1,3,3-Tetrabromo-2-heptanone, and related compouns from the red alga *Bonnemaisonia hamifera*. Journal of the American Chemical Society. Vol. 97 pp 937-938(1975).
- 39. Kirkup, M. P. y Moore, R. E. Indole alkaloids from the marine red alga *Martensia fragilis*. Tetrahedron Letters. Vol. 24, No.20, pp. 2087 2090. (1983).
 - 40. Crews, P. y Kho, W. E. Acyclic polihalogenated monoterpenes from the red alga *Plocamium violaceum*. Journal of Organic Chemistry. Vol. 42 pp 2812 2815. (1977).
 - 41. Crews, P. Monoterpene halogenation by the red alga *Plocamium oregonum*. Journal of Organic Chemistry. Vol. 42 pp 2634 2636. (1977).
 - 42. Crews, P., Kho, W. E. y Montana, P. Halogenated alicyclic monoterpenes from red algae *Plocamium*. Journal of Organic Chemistry. Vol. 43 pp 116 120. (1978)

- 43.Rovirosa, J., Sanchez, Y., Palacios, Y., Darias, J. y San Martin, A. Antimicrobial activity of a new monoterpene from Antarctic Peninsula. Chemical Abstract Vol. 114 pp 3406v. (1991).
- 44. Nagai, H., Yasumoto, T. y Hokama, Y. Aplysiatoxin and debromoaplysiatoxin as causative agents of a red alga *Gracilaria coronipifolia* poisoning in Hawaii.

 Toxicon Vol. 34 No. 7 pp 1523 1526. (1996).
- 45. Fernandez, L.E., Valiente, O.G., Mainardi, V., Velez, H. Y Rosado, A. Isolation and characterization of anti-tumor active agar-type polisaccharide of *Gracilaria dominguensis*. Carbohydr. Res. 190 pp 77-83. (1989).
- 46. Gregson, R.P., Marwood, J.F. y Quinn, R.J. The ocurrence of prostaglandins PGE2 in a plant-the red alga *Gracilaria lichenoides*. Tetrahedron Lett. 20 pp 4505-4506.
 (1979).
- 47. Heinz, A. H. Marine Algae and their products and constituents in Pharmacy.

 Marine algae Pharmaceutical Science. Heinz. A.H., Tore L., Yukin T. Ed., Walter de Gruyter, Berlin, New York: pp 33 (1979).
- 48. Sakagami, Y. Anti-ulcer substances from marine algae. In Marine algae in pharmaceutical Science, Vol 2, H.A. y T. Levring Ed., Walter de Gruyter & Co. Berlin pp 99-104 (1982). FRALDE BIBLIOTE AS
 - 49. Ito, K. y Hashimoto, Y. Amino acids from *Gracilaria textori*. Nature London 211 pp 417-420. (1966).
 - 50. Fattorusso, E. y Piatelli, M. Amino acids from *Gracilaria secundata*. Marine natural products Chemical and Biological perspectives Vol. III Paul J. Scheuer Edit. Academic Press New York, N.Y. pp 95-120. (1980).
 - 51.Pratt, R. H., Maunter, G.M., Gardner, Y. Y Dufmoy J. Report on the activity of seaweed extracts. J. Amer Pharm. Ass. Sci Ed. 40 pp 575-590. (1951).

- 52. Chang, T., Ohta, S. Ikegami, N., Miyata, H., Kashimoto, T. y Kondo, M. Antibiotic substances produced by a manne green alga. *Dunaliella primolecta* Bioresour Technol 44 (2) pp 149-153. (1993).
- 53. Valerie, J. Y Fenical, W. Novel bioactive diterpenoid metabolites from tropical marine algae of the genus *Halimeda* (Chlorophyta). Tetrahedron Vol.40 No.16 pp 3053-3062. (1984).
- 54 Valerie, J. P. Y Fenical, W. Bioactive terpenoids from Caribbean marine algae of the genera *Penicillus* and *Udotea* (Chlorophyta), Tetrahedron Vol. 40, No.15 pp 2913-2918, (1984).
- 55. Tetsuo, N. Ravi, B.N. y Faulkner, J. Antimicrobial constituents of *Udotea flavellum*. The Journal of Organic Chemistry Vol. 46 Num. 12 pp 2435-2437.
- 56.Mesmar, M.N. y Abussaud, M. The antibiotic activity of some aquatic plants and algal extracts from Jordan. Biol Abstr. 95 (1) AB 193 pp 1775. (1992).
- 57. Capon, R.J., Ghisalberti, E.L. y Jefferies, P.R. New sesquiterpenes from Caulerpa flexilis var. Muelleri. Aust. J. Chem. 32 pp 1627-1629. (1979).
 - 58. Valerie, J. y Fenical, W. Toxic feeding deterrents from the tropical marine alga Caulerpa bikinensis (Chlorophyta). Tetrahedron Letters, Vol.23. No. 48 pp 5017-5020. (1982).
 - 59. Blackman, A.J. y Welle, R.J. Caulerpol, a diterpene alcohol, related to vitamin A, from Caulerpa brownii (algae). Tetrahedron Letters No. 31 pp 2729-2730. (1976).
 - 60. Buchecker, R. y Eugster, C. H. Absolute Konfiguration von Alfa-Doradexanthin und von Fritschiellaxantin, einem neuen Carotinoid aus *Fritschiella tuberosa*. Helvetica Chimica Acta. Vol. 61, Fasc. 6 pp 1962-1967 (1978).

- 61. Dare, M.J., Parkh, R.G. Amino acids of the green algae *Ulva*. Protein hidrolates. Bot. Mar.XXI No. 5 pp 323-326.(1978).
- 62. Hari, S. G., Mithiesh, S., Dewan, S.B. An antiviral sphingosine derivative from the green alga *Ulva fasciata*. Tetrahedron Letters, Vol.33 No. 12, pp 1641-1644 (1992).
- 63. Lewis, E.J., y Gonzalvez, E.A. Amino acids from marine algae. Ann. Bot (London) No. 26 pp 317-327. (1962).
- 64. Abdel, A. F. y Edress, M. Seasonal Changes in the constituents of *Ulva lactuca*.

 Phytochemistry, Vol 12 pp 481-485. (1973).
- 65. Duperon, R., Thiersault, M., y Duperon, P. Ocurrance of Sterylglicosides and acylated sterylglicosides in some marine algae. Phytochemistry, Vol.22, No. 2: pp 535-538. (1983).
- 66. Carballeira, N. M., Reyes, E. D. y Shalabi, F. Identification of novel iso/anteiso nonacosadiencic acids from the phospholipids of the sponges *Chondrosia remiformis* and *Myrmekioderma styx*. Journal of Natural Products, Vol. 56. No. 10 pp 1850 1855. (1993).
- 67. Carballeira, N. M. y Shalabi, F. Unusual lipids in the Caribbean sponges

 Amphimedon viridis and Desmapsamma anchorata, Journal of Natural Products.

 Vol. 57. No.8 pp 1152 1159. (1994).

INIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

- 68. Carballeira, N. M., Cruz, C. y Sostre, A. Identification of the novel 7-Methyl-6-octadecenoic acid in *Holothuria mexicana*. Journal of Natural Products. Vol. 59. No. 11 pp. 1076 -1078. (1996.).
- 69. Carballeira, N. M. Reyes, M. Identification of a new 6-Bromo-5,9-eicosadienoic acid from the anemona *Conylactis gigantea* and the Zoanthid *Palythoa caribaeorum*. Journal of Natural Products Vol. 58. No. 11 pp1689 1694. (1995).

- 70. Carballeira, N. M. y Medina, J. R. New fatty acids in the phospholipids of the sea anemone *Stoichacts helianthus*. Journal of Natural Products. Vol. 57. No. 12 pp 1688 - 1695. (1994).
- 71. Carballeira, N. M., Reyes, E. D., Sostre, A., Rodriguez, A. J. y Gonzalez, F. Identification of the novel antimicrobial fatty acid (5Z, 9Z) 14 methyl 5, 9 pentadecadiencic acid in *Eunicea succinea*. Journal of Natural Products. Vol. 60. No. 5 pp 502 504. (1997).
- 72. Rickrode, T. E., Mueller, C. F. y Taylor, D. Secretions of *Plethodon cinereus*.

 Am. Midl. Nat. 115 (1) pp 198 200. (1986).
- 73. Barnathan, G., Komprobst, J. M., Doumenq, P., Miralles, J. y Esnault, N. B. Sponge fatty acids, 5. Characterization of complete series of 2-hidroxi long-chain fatty acids in phosphlipids of two Senegalese marine sponges from the family Suberitidae: *Pseudosuberites Sp.* and *Suberites massa*. Journal of Natural Products. Vol. 56, No. 12 pp 2104 2113. (1993).
- 74. Khotimchenko, S. V. Fatty acids composition of seven Sargassum species. Phytochemistry, Vol. 30, No. 8 pp 2639-2641. (1991).

NIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO I

- 75. Rho, M. C., Yasuda, K., Matsunaga, K. y Ohizumi, Y. A monogalactopyranosyllacylglycerol from Ottmannsiellopsis unicellularis (NIES 359). Phytochemistry. Vol. 44. No. 8 pp 1507 -1509 (1997).
- 76. Bell, M. V., Dick, J. y Pond, D. W. Octadecapentaenoic acid in Raphidophyte alga, *Heterosigma akashiwo*. Phytochemistry, Vol. 45, No. 2 pp 303 306, (1997).
- 77. Guerreiro, A., D' Ambrosio, M. Y Pietra, F. Novel hydroxycosatetraenoic and hydroxyicosapentaenoic acids and a 13-oxo analog. Isolation from a mixture calcareous red algae *Lithothamnion calcareum* and *L. corrallioides* of Brittany waters. Helv. Chim. Acta 73 pp 2183 2189. (1990).

- 78. Ohta, S., Chang,t., Ikegami, N., Kondo, M., Miyata, H. Antibiotic substance produced by a newly isolated marina microalga. Bull Environ Contam Toxicol 50(2) pp 171-178 (1993).
- 79, Faulkner, D.J. Academic Chemistry and the discovery of bioactive marine natural products. Marine Biotechnology, vol. 1 Edit. David H. Attaway y Oskar R. Zaborsky. Plenum Press, New York, N.Y. pp 471.(1993).
- 80. Clinton J. Dawes. Botanica Marina Edit Limusa México S.A. de C.V. pp.131,182,191 (1991)
- 81. Abbott, A I., Dawson E.Y., How to know the seaweeds. 24. Ed. The Picture Key Nature series Dubuque, Iowa. pp 53, 78, 125 (1978).
- 82. Hostesttmann, M., Hostesttmann, A.M. Preparative Chromatography techniques. Aplications in Natural Products isolation. Springer-Verlag Berlin Heidelberg pp6-18 (1986).
- 83. Touchstone, J.C., Dobbins, M.F.m Practice of thin layer Chromatography, 2st Edición A. Wiley- Interscience Publication New York N.Y., Chichester, Brisbane, Toronto, Singapore pp 36-39 (1981).
- 84. Dominguez, X.A. Química Orgánica Experimental 2º Edición, Editorial Limusa, México pp 7 (1986).
- 85. Rios, J.L., Recio, M.C. y Villar, A. Screening methods for Natural Products—with antimicrobial activity: A review of literature. J. Ethnopharmacology 23 pp127-149. (1988).
- 86. Sidney, M. F., Baron, J. E. Scott Bailey Diagnóstico Microbiológico. 7ª Edición Editorial Médica Panamericana México pp 190 205 (1984).

- 87. Clark, A.M., Hufford, D.H. Discovery and development of novel prototype antibiotics for opportunistic infections related to acquired inmunodeficiency sindrome. A. Douglas Kinghom, Manuel F. Balandrin Ed. ACS Symposium Series, American Chemical Society, Washington, D.C. pp 282-286: (1993).
- 88. Mc Lafferty, F. Interpretation of Mass Spectra 2nd ed., Wiley- Interscience New York, N.Y. (1983).
- 89. Silverstein, R.M., Bassler, G.C., Tomil, T.C. Spectromenic Identification of Organic Compounds Fifth Edition John Wiley & Sons, Inc. New York, N.Y. Chichester, Brisbane, Toronto, Singapore (1991).
- 90. Choudhury, S.R., Traquair, J.A. 4-Methyl-7,11- Heptadecadienal and 4-Methyl 7,11- Heptadecadienoic acid: New antibiotics from *Sporothrix rugulosa*.. Journal of Natural Products Vol. 57 No 6 pp 700-704 (1994).
- 91. Pouchert Charles J. The Aldrich Library of NMR Spectra Edition II Vol. 1 pp 507 (1983).
- 92. Pasto, D.J. Johnson, C.R. Determinación de Estructuras Orgánicas. Edit. Reverte
- 93. Gary, J., Guo, L., Gu, P., Blomquist, C., Reitz, R., Reed, J.R. Methyl-branched fatty acids and their biosynthesis in the housefly *Musca domestica* (Diptera: *Muscidae*) Insec Biochem. Mol. Biol. 24 (8) pp 803 -810 (1994).

