DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202203075

薛欣怡, 张翼, 冯昀铠, 等. 一株内生真菌 *Talaromyces* sp.次级代谢产物及其活性 [J]. 广西植物, 2022, 42(9): 1487-1497. XUE XY, ZHANG Y, FENG YK, et al. Secondary metabolites and activities of endophytic fungus *Talaromyces* sp. [J]. Guihaia, 2022, 42(9): 1487-1497.



一株内生真菌 Talaromyces sp.次级代谢产物及其活性

薛欣怡1,张 翼1.2.3,冯昀铠1,廖清楠1,胡雪琼1,刘亚月1.2.3*

(1. 广东海洋大学 食品科技学院, 广东 湛江 524088; 2. 广东海洋大学深圳研究院海洋医药研发中心, 广东 深圳 518120;
3. 海洋食品精深加工关键技术省部共建协同创新中心, 大连工业大学, 辽宁 大连 116034)

摘 要:为了研究红树杨叶肖槿来源内生真菌 *Talaromyces* sp. YX-001 的次级代谢产物及其乙酰胆碱酯酶 (acetylcholinesterase, AChE)抑制活性,该文运用硅胶柱层析和 HPLC 等手段从菌株 YX-001 的 PDB 培养基发 酵提取物中分离得到单体化合物,而后结合 1/2D NMR 和 MS 等现代波谱技术并与文献数据对比鉴定其结构, 最后通过比色法测定各单体化合物的 AChE 抑制活性。结果表明:(1)共分离得到 9 个单体化合物,分别为 asterrelenin (1), aszonalenin (2), cladosporisteroid C (3), sitosterol (4), ergosterol (5), cyclo-Ile-Pro-diketopiperazine (6), cyclo(-Pro-Val) (7), 4-methoxy-2-methylisoquinolin-1-one (8)和 allantoin (9)。(2)其中化 合物 1 和 2 显示出一定的 AChE 抑制活性, IC₅₀值分别为 81.5、105.8 µmol·L⁻¹。该文首次对杨叶肖槿来源内 生真菌次级代谢产物及其 AChE 抑制活性进行了研究,为后续红树植物杨叶肖槿来源内生真菌资源的开发与 再利用奠定了基础。

关键词:杨叶肖槿,红树内生真菌,次级代谢产物,AChE抑制活性,海洋天然产物中图分类号:Q946 文献标识码:A 文章编号:1000-3142(2022)09-1487-11

Secondary metabolites and activities of endophytic fungus *Talaromyces* sp.

XUE Xinyi¹, ZHANG Yi^{1,2,3}, FENG Yunkai¹, LIAO Qingnan¹, HU Xueqiong¹, LIU Yayue^{1,2,3*}

收稿日期: 2022-06-26

基金项目:国家自然科学基金(21807015);广东海洋大学博士启动项目(R18008);湛江市科技发展专项资金竞争性分配项目 (2020A01030);广东省扬帆计划引进紧缺拔尖人才项目(201433009);深圳市科创委基础研究面上项目(JCYJ20190813105005619); 深圳市大鹏新区科技研发项目(KJYF202001-07);广东省普通高校重点领域专项(生物医药与健康)(2021ZDZX2064);广东省科技专 项资金(2021A50114);湛江市海洋经济创新发展示范市建设项目(湛海创 XM-202008-01B1) [Supported by National Natural Science Foundation of China (21807015); Project for PhD Research Start-Up Fund of Guangdong Ocean University (R18008); Special Fund Competitive Allocation Project for Science and Technology Development of Zhanjiang City (2020A01030); Yangfan Talent Project of Guangdong Province (201433009); Basic Research Project of Shenzhen Science and Technology Innovation Commission (JCYJ20190813105005619); Shenzhen Dapeng New District Scientific and Technological Research and Development Fund(KJYF202001-07); Special Project in Key Fields of Guangdong Provincial Higher Education Institutions(Biomedicine and Health Care)(2021ZDZX2064); Guangdong Provincial Special Project in Science and Technology (2021A50114); Innovation and Development Project about Marine Economy Demostration of Zhanjiang City (Zhan-Hai-Chuang XM-202008-01B1)]。

第一作者: 薛欣怡(1997-),硕士研究生,主要从事为海洋天然产物研究,(E-mail) xuexinyi_3630@163.com。

[&]quot;通信作者:刘亚月,博士,讲师,主要从事为海洋天然产物研究,(E-mail) yayue_liu@163.com。

 (1. College of Food Science and Technology, Guangdong Ocean University, Zhanjiang 524088, Guangdong, China; 2. Center for Marine Drugs Research & Development, Shenzhen Institute of Guangdong Ocean University, Shenzhen 518120, Guangdong, China; 3. Collaborative Innovation Center of Seafood Deep Processing, Dalian Polytechnic University, Dalian 116034, Liaoning, China)

Abstract: In order to study on secondary metabolites and their acetylcholinesterase (AChE) inhibitory activities of the endophytic fungus *Talaromyces* sp. YX-001 derived from mangrove *Thespesia populnea*. The strain was fermented and cultured with 2% salinity PDB medium, and then subjected to silica gel column chromatography, semi-preparative HPLC, Sephadex LH-20, ODS and recrystallization. Nine compounds were identified using modern spectral techniques such as MS and 1/2D NMR, and comparing with literature data. All isolates were evaluated for their AChE inhibitory activities using ellman's colorimetric method. The results were as follows: (1) Nine compounds were identified as asterrelenin (1), aszonalenin (2), cladosporisteroid C (3), sitosterol (4), ergosterol (5), cyclo-Ile-Prodiketopiperazine (6), cyclo(-Pro-Val) (7), 4-methoxy-2-methylisoquinolin-1-one (8), and allantoin (9). (2) The activities results showed that compounds 1 and 2 displayed moderate acetylcholinesterase inhibitory activities (IC₅₀> 200 μ mol · L⁻¹). In this paper, the secondary metabolites and AChE inhibitory activities of endophytic fungi derive from *T. populnea*.

Key words: *Thespesia populnea*, mangrove endophytic fungus, secondary metabolites, AChE inhibitory activity, marine natural product

红树林是一组多样化的耐盐植物,其主要生长 在亚热带、热带地区的海洋和陆地交汇处,与木本 植物、动物、相关微生物和非生物因素等构成了受 周期性潮汐影响为特征的红树林生态系统 (Ancheeva et al., 2018)。由于其特殊的生态环境, 红树林生态系统中形成了一个以真菌和细菌为主 的活跃的微生物群落(Maduranga et al., 2018)。而 红树林真菌来源的次级代谢产物多具有骨架新颖、 生物活性多样等特点,已成为具有药理活性的先导 化合物的重要来源。自 Poch 和 Gloer(1989)第一次 研究红树林来源的真菌 Helicascus kanaloanus 的代 谢产物开始,到2021年为止,研究人员已经从325 株红树林真菌中发现超过1387个新的化合物,占 海洋真菌代谢产物的 25% (Chen et al., 2022)。新 化合物结构类型涵盖聚酮、萜类、生物碱、多肽等, 并且具有广泛的生物活性,如细胞毒性(Li et al., 2021)、抗菌(后文等,2021)、抗氧化(Yurchenko et al., 2021)、卤虫致死(Law et al., 2021)、抗炎(Chen et al., 2021)、酶抑制剂(Xiao et al., 2012)等。进 一步统计发现,这些化合物来自69个不同种属的 红树林衍生真菌,包括 Penicillium、Aspergillus、 Pestalotiopsis 和 Talaromyces 等。

Talaromyces sp.作为新天然产物的生产者之一

占比2%,是一种具有代表性的红树内生微生物真 菌属,属于散囊菌目发菌科蓝状菌属,多从土壤、植 物、海绵等中分离,已报道的次级代谢产物具有广 泛的药理活性,具有重要的应用价值(Nicoletti et al., 2018)。如中山大学佘志刚课题组李翰祥等 (2011)从红树植物无瓣海桑(Sonneratia apetala)来 源的 Talaromyces flavus 次代谢产物中分离得到 4 个 新的化合物 talaperoxides A-D,其中化合物 B 和 D 对人肿瘤细胞株 MDA-MB-435、MCF-7、HepG2、PC-3 和 HeLa 均具有良好抑制效果, IC50 值在0.70~2.78 μmol · L⁻¹之间。刘凡等(2010)从红树植物秋茄 (Kandelia candel) 来源内生真菌 Talaromyces sp. ZH-154 次代谢产物中分离得到 5 个已知化合物穗花衫 双黄酮、天精、癸二酸 A、大黄素和 3,6,8-三羟基-1-甲基呫吨酮,以及2个新化合物,并评估了所有分离 化合物的抗菌和体外细胞毒活性。结果发现癸二 酸A和大黄素均具有较好的抗菌和体外细胞毒性。 卫白等(2021)从 Armadillidium vulgare 相关的 Talaromyces albobiverticillius 培养物中分离出两种新 的 azaphilone 类化合物 talaralbols A-B. 活性测试表 明 tararalbol A 在 RAW264.7 细胞中显示出一定的 抗炎活性,在浓度为10 μmol · L⁻¹时的抑制率为 31.0%

AChE 属于丝氨酸水解酶类,在生物神经传导 过程中具有关键作用,其可将乙酰胆碱 (acetylcholine, ACh)水解成胆碱和乙酸,使神经信 号在体内无法正常传递(Knight et al., 2018)。且 Cacabelos 等(2020)研究表明,神经系统中的 ACh 含量与患者学习和记忆功能有关。因此,如果将 胆碱酯酶抑制,使ACh含量增加,便有可能改善患 者的学习和记忆功能。目前,临床上使用的 galanthamine 和 rivastigmine 等均为天然来源的 AChE 抑制剂类药物(Hung et al., 2017), 且石杉 碱甲、毒扁豆碱、小檗碱等天然产物也被发现具有 较好的 AChE 抑制活性(Akıncıoğlu & Gülçin, 2020)。Ramli 等(2014)从植物 Stichoneuron caudatum 中分离到的 sessilistemonamines E 对 AChE 具有显著的抑制活性,其 IC₅₀值为 9.10 µmol · L⁻¹。Zhan 等 (2016) 从 植 物 Zephyranthes candida 的提取物中分离得到的 plicamine 和 secoplicamine 具有一定的 AChE 抑制活性,其 IC₅₀ 值为 0.48~168.70 µmol · L⁻¹。崔璐等(2016) 从中 药加味补中益气汤中发现的5个呋喃酮类化合物 均具有较好的 AChE 抑制活性,其 IC50值小于 12 μ mol·L⁻¹。综上所述, 红树来源内生真菌 Talaromyces sp. 次级代谢产物具有 AChEI 药物先导 化合物发现的良好潜力。

杨叶肖槿(Thespesia populnea)作为传统的民 间药用植物,主要分布在太平洋、印度洋等热带海 岸地区,在我国则主要生长于广西、广东和海南等 沿海一带,具有广泛的药用价值(田艳等,2003)。 《新华本草纲要》记载:其性苦、寒;全株能清热解 毒,消肿止痛(Gritto et al., 2015)。2006年印度学 者在对 312 只小鼠的研究实验中发现,其树皮提 取物具有降低胆固醇功能和增强记忆的活性 (Vasudevan & Parle, 2006)。 Changwong 等 (2012)在对杨叶肖槿植物提取物研究中分离得到 了五个萘醌(mansonone C-H), AChE 抑制活性结 果表明, mansonone E 具有较好的抑制活性「IC₅₀ 值为(23.5 ± 6.4) μmol · L⁻¹]。因此,以药用红树 植物杨叶肖槿为研究对象,从中筛选出 AChEI 具 有一定的可行性。但杨叶肖槿是一类高等植物, 具有生长周期长、资源有限、活性物质含量低等特 点,这为新药的发现增加了难度。而内生真菌由 于与宿主植物长期共处,其产生的药用活性成分 可能与宿主相同或相似的,且具有可人工大规模、 循环发酵培养,生长周期短等特点,即可有效的解 决红树植物的资源不足的问题,同时又能够产生 丰富多样和活性显著的化合物,已成为海洋活性 先导化合物的主要来源(Eam et al., 2021)。

本研究以1株红树植物杨叶肖槿来源内生真菌 Talaromyces sp. YX-001为研究对象,采用 PDB 培养基对菌株进行发酵培养,并综合运用硅胶、凝 胶柱层析、HPLC 和重结晶等分离手段和 MS、1/2D NMR、X-Ray 单晶衍射等现代波谱技术,对其次级 代谢产物进行了研究。拟探讨以下2个问题:(1) 红树植物杨叶肖槿来源内生真菌次级代谢产物的 丰富性及主要结构类型。(2)红树植物杨叶肖槿 来源内生真菌次级代谢产物作为 AChEI 的潜力。

1 材料与方法

1.1 材料

内生真菌 Talaromyces sp. YX-001 分离自湛江 红树林自然保护区的红树植物杨叶肖槿的根部, 采用真菌 ITS 引物(ITS1 和 ITS4)对其 DNA 序列 进行扩增(Yong et al., 2008),所得的碱基序列提 交到 NCBI 网站,在 Genebank 中用 Blast 进行相似 性分析,鉴定为 Talaromyces sp.。该菌株的碱基序 列同时也已提交至 Genbank(登录号:MN826194), 现保存于广东海洋大学食品科技学院海洋药物研 究所。

PDB 培养基:分别称取 500 mL 马铃薯汁,20 g 葡萄糖,5 g 蛋白胨,20 g 海盐,加纯水定容至 1 L, 灭菌 30 min(压力 1×10⁵ Pa),备用。

1.2 主要试剂和仪器

试剂:碘代硫代乙酰胆碱(acetylthiocholine iodide, ATCI, 批号:DA0048)、AChE(批号: C3389)、牛血清蛋白(bovine serum albumin, BSA, 批号:A1933)均购买于美国Sigma-Aldrich公司; 5,5'-二硫代二硝基苯甲酸(dithiobisnitrobenzoic acid, DTNB, 批号:D8130),购买于Ruibio公司; 其他实验试剂均为国产分析纯。

仪器:霉菌培养箱和生物安全柜,购自上海博 讯实业有限公司医疗器械厂;WFH-201B 多功能 紫外透射仪,购自上海精科实业有限公司;Agilent X 射线单晶衍射,铜靶、1260 Infinity Ⅱ 高效液相色 谱仪,购自美国 Agilent 公司;R-300 旋转蒸发仪, 购自上海爱朗仪器有限公司; Epoch2 酶标仪, 购自 美国 BioTek 公司; 薄层层析版(GF₂₅₄)、柱层析硅 胶(200~300 目), 均购自青岛凯邦; ODS 色谱填 料, 购自日本 YMC 公司; Sephadex LH-20, 购自瑞 士 GE-Healthcare Bio-sciences 公司。

1.3 研究方法

1.3.1 发酵与提取 将菌株 YX-001 冻存管置于培养箱过夜活化(温度 28 ℃、湿度 80%),再将菌种接种到预先灭菌的 PDB 培养基中摇床培养 3~4 d (100 r・min⁻¹),待菌落孢子形成后将种子液接种 至含有 400 mL 培养基的 1 L 锥形瓶内进行培养, 共接种 50 瓶,总共发酵培养 20 L,于室温下,静置 培养 30 d。

发酵液经纱布过滤,获得菌丝体和菌液;其中 菌丝体用等体积的甲醇浸泡3次,菌液则用乙酸 乙酯萃取3次,减压浓缩,分别获得甲醇提取物与 乙酸乙酯提取物,将其合并后,再次将粗提取物用 乙酸乙酯萃取3次,减压浓缩获得粗浸膏。

1.3.2 分离与纯化 将粗浸膏溶解,加入等体积的硅 胶拌样,而后通过正相硅胶柱进行初步分离,以正 己烷、乙酸乙酯、二氯甲烷和甲醇为洗脱剂依次洗 脱后,收集得到其中4个组分(Fr.1~Fr.4)。各组 分经 TLC 检测后,合并 Fr. 2 和 Fr. 3(记为 Fr. A)。 对 Fr. A 进行正相硅胶柱层析,用正己烷-乙酸乙酯 (体积比为90:10、70:30、50:50、25:75、 0:100)梯度洗脱,收集得到5个组分(Fr. A-1~ Fr. A-5)。组分 Fr. A-4 经正相硅胶柱,用二氯甲 烷-甲醇(体积比为 50:1、20:1、10:1、5:1、 1:1、0:1)梯度洗脱,收集得到 8 个组分 Fr. A-4-1~Fr. A-4-8。将组分 Fr. A-4-4 通过半制备 HPLC 分析,流动相为甲醇-水(体积比为85:15), 流速为2 mL·min⁻¹,相应获得化合物1($t_{\rm B}$ = 18.5 $\min, 7.5 \text{ mg}$)和6 (t_{R} = 23.8 min, 2.5 mg)。组分 Fr. A-4-5 通过半制备 HPLC 分析,流动相为甲醇-水(体积比为 90:10),流速为 2 mL・min⁻¹,相应获 得化合物7(t_R=18.5 min, 3.6 mg)。组分 Fr. A-3 经 Sephadex LH-20 凝胶柱(洗脱剂为甲醇/二氯甲 分 Fr. A-2 经硅胶柱层析,以正己烷-二氯甲烷(体 积比70:30、50:50、25:75、0:100)梯度洗脱,获 得4个组分Fr. A-2-1~Fr. A-2-4。将组分Fr. A-2-4 经 Sephadex LH-20 凝胶柱(洗脱剂为甲醇/二 氯甲烷=1:1, V/V)洗脱,获得化合物4(2.6 mg) 和9(9.6 mg)。Fr. A-2-1 置于常温下静置一段时间,待溶剂挥发后得到针状晶体,而后用正己烷洗涤3次,获得化合物5(17.5 mg)。Fr. A-2-3以二氯甲烷-甲醇为溶剂进行重结晶,得到的晶体再分别用正己烷和氯仿洗涤3次后,获得化合物3(5.7 mg)。Fr. A-5 置于常温下静置一段时间,待溶剂挥发后得到白色固状不溶物,而后用甲醇洗涤3次,获得化合物8(9.7 mg)。

1.3.3 AChE 抑制活性测试 利用文献报道的 Ellman's 比色法(Kaufmann et al., 2011)对各单体 化合物的体外 AChE 抑制活性进行了测定。样品 用甲醇溶解,配制成浓度为200 μmol·L⁻¹的溶液, 备用。采用倍半梯度稀释法对样品进行稀释后, 加入96孔板中,每孔100 µL,待挥干后。再依次 往每孔中加入 DMSO 1 µL、PBS 49 µL、0.2 U・ mL⁻¹的 AChE 10 μL 和 DTNB 20 μL, 置于培养箱 (37 ℃)培养 10 min 后,加入 20 µL 的底物 ATCI, 继续孵育 20 min。最后通过酶标仪测定溶液在 $\lambda_{405 \text{ m}}$ 处的光密度值 $D_{405 \text{ m}}$,每组设 3 个平行。实 验对照组:将 AChE 酶溶液换成等体积的 BSA 溶 液,其他同实验组。空白组:不加入待测样品,其 他同实验组。空白对照组:不加入待测样品,其他 同实验对照组。本实验阳性对照为盐酸多奈哌齐 (Paleacu et al., 2002)。通过下述公式计算化合 物对 AChE 的抑制率后利用 Origin 9.1 计算各单体 化合物的 IC₅₀值。

抑制率 = $\left[\left(D_{\text{2ch}} - D_{\text{2chym}} \right) - \left(D_{\text{3ch}} - D_{\text{3chym}} \right) \right]$

2 结果与分析

2.1 菌株的鉴定

菌株 YX-001 经 rDNA 的 ITS 序列测定,测序 结果如下:

CTTCCGTAGGTGAACCTGCGGAAGGATCATTA CCGAGTGAGGGCCCTCGCGGGCCCAACCTCCCACCC TTGTCTCATATACCTGTTGCTTCGGCGGGGCCCACCG GGGCCACCTGGTCGCCGGGGGGGACGTCTGTCCCCGG GCCCGCGCCGCCGGAGCGCCCTTTGAACCCTGAT GAAGATGGGCTGTCTGAGTGATATGAAAATTGTCA AAACTTTCAACAACGAATCTCTTGGTTCCCGGCATCG ATGAAGAACGCAGCGAAATGCGATAAGTAATGTG AATTGCAGAATTCCGTGAATCATCGAATCTTTGAA CGCACATTGCGCCCCCTGGCATTCCGGGGGGGCATG CCTGTCCGAGCGTCATTTCTGCCCTCAAGCACGGCT TGTGTGTTGGGTGTGGTCCCTCCGGGGGACCTGCCCG AAAGGCAGCGGCGACGTCCGTCTGGTCCTCGAGCGT ATGGGGCTCTGTCACTCGCTCGGGAAGGACCTGCG GAGGTTGGTCACCACCACATCTTTTTTACAAGGTTG ACCTCGGATCAGGTAGGAGTTACCCGCTGAACTTA AGCATATCAATAAGCGGAGGAA





图 2 YX-001 菌株系统发育树 Fig. 2 Evolutionary tree of YX-001

首先从 NCBI 数据库中选择与菌株 YX-001 序 列相似性较高的已有序列, 而后进行 BLAST 比对, 结果发现前 20 条序列全部属于 *Talaromyces* sp.,其 相似度为 99%~100%, 覆盖率为 99%~100%。最 后利用 MEGA 7.0 构建进化树(Sudhir et al., 2016)(图 2), 进化树结果进一步表明 YX-001 属 于 *Talaromyces* sp.。

2.2 结构鉴定

化合物1 浅黄色粉末,EI质谱显示分子离子

峰为 m/z 431 $[M]^{+}{}_{\circ}{}^{1}$ H NMR 谱图给出了 1 个氨 基质子信号 δ_{H} 10.12,8 个芳香质子信号 δ_{H} 7.85 (dd, J = 7.8, 1.1 Hz, 1H), δ_{H} 7.64 (m, 1H), δ_{H} 7.42 (m, 1H), δ_{H} 7.40 (dd, J = 7.6, 1.0 Hz, 1H), δ_{H} 7.17 (m, 1H), δ_{H} 7.12 (m, 1H), δ_{H} 7.07 (td, J = 7.6, 0.8 Hz, 1H)和 δ_{H} 6.94 (dd, J =8.0, 1.4 Hz, 1H), 1 个孤立质子信号 δ_{H} 6.19 (br s, 1H), 1 组亚甲基质子信号 δ_{H} 3.57 (d, J =13.7, 1H)和 δ_{H} 2.43 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 3 个 广 西 植 物

甲基质子信号 δ_H 2.60, 1.07 和 0.86, 均为单峰, 3 个双键烯烃质子信号 $\delta_{\rm H}$ 5.90 (dd, J = 17.3, 10.8 Hz, 1H), $\delta_{\rm H}$ 5.11 (d, J = 10.8 Hz, 1H) 和 $\delta_{\rm H}$ 5.10 (d, J = 17.3 Hz, 1H)以及1个羟基质子信号 δ_{H} 4.08。13C NMR 谱图中显示有 25 个碳信号:包括 3 个酮羰基碳信号 δ_c 170.0,168.8 和 166.4;3 个甲 基碳信号 δ_c 22.8,23.1 和 23.9;2 个连杂原子的碳 信号 $\delta_{\rm c}$ 88.3 和 81.5;1 个亚甲基碳信号 $\delta_{\rm c}$ 40.7;2 个 sp^{3} 杂化的季碳信号 δ_{c} 57.6 和 40.7;14 个成对 出现的 sp^2 杂化碳信号。HMBC 谱图中(图 3):H-2'和 C-1', C-5'有相关; H-4'和 C-1', C-2'有相关; H-5'和 C-3 有相关; H-10 和 C-2, C-3, C-11 有相 关;H-2"和 C-1"有相关;H-5 和 C-3,C-7,C-9 有相 关;H-6和C-5,C-7有相关;H-8和C-7,C-9有相 关;H-18 和 C-15,C-20 有相关;H-20 和 C-19,C-21 有相关;H-21 和 C-14, C-16, C-19 有相关;以及氨 基质子和 C-11, C-12, C-18 有相关。结合文献发 现,该化合物的核磁数据与已知化合物 asterrelenin (Li et al., 2005)的核磁数据一致,因此鉴定化合 物1为已知化合物 asterrelenin。



图 3 化合物 1 的 HMBC 相关示意图 Fig. 3 HMBC correlations of Compound 1

化合物 2 浅黄色晶体, EI 质谱显示分子离子 峰为 m/z 373 $[M]^+$ 。通过对比¹H 和¹³C NMR 数据 可知(表 1),化合物 1 和 2 具有相似的骨架结构,除 了化合物 2 比 1 少一个羰基碳信号 δ_c 170.0 和一个 甲基信号 δ_c 23.9 和 δ_H 2.60, 但多 1 个质子信号 δ_H 4.39。通过检索文献(Kimura et al., 1982),确定化 合物 2 为已知化合物 aszonalenin。

化合物 3 为白色晶体, EI 质谱显示分子离子 峰为 m/z 374 [M]⁺。通过培养首次成功获得了化 合物 3 的单晶, 而后利用铜靶 X-Ray 单晶衍射技 术确定了该化合物的结构(图 4), 其单晶数据如

表 1	化合物1和2的 ¹ H和 ¹³ C NMR 数据表
	(500/125 MHz, DMSO)

Table 1 ¹H and ¹³C NMR data of compounds 1 and 2 (500/125 MHz, DMSO)

رکہ ہور		1		2	
位直 Position	δc	$\delta_{\mathrm{H,}}$ mult $(J \cdot \mathrm{Hz}^{-1})$	δc	$\delta_{\mathrm{H},\mathrm{mult}}$ $(J \cdot \mathrm{Hz}^{-1})$	
2	81.5	6.19, br s	80.7	5.95, br s	
3	57.6	—	58.5	_	
4	137.5	_	134.0	_	
5	130.5	7.40, dd (7.6, 1.0)	125.4	7.19, m	
6	6 118.2 7.07, t (7.6, 0.		122.3	6.95, m	
7	128.4	7.17, m	130.9	7.05, m	
8	127.5	7.64, m	109.4	6.65, m	
9	142.0	—	138.4	_	
10	40.7	2.43, d (13.7) 3.57, d (13.7)	42.6	2.38, dd (13.1, 7.8) 3.25, dd (13.1, 7.4)	
11	88.3	_	62.9	4.39, m	
12	168.8	—	168.6	_	
14	137.3	—	145.6	_	
15	124.9	_	127.0	_	
16	166.4	_	172.5	_	
18	120.5	6.94, dd	119.4	6.91, m	
19	133.0	7.42, m	129.3	7.41, m	
20	123.4	7.12, m	125.5	7.13, m	
21	130.4	7.85, dd	127.5	7.71, dd	
1'	40.7	(7.8, 1.1)	40.9	(1.1, 0.))	
2'	144.2	5.90, dd (17.3, 10.8)	144.0	5.86, dd (17.6, 10.7)	
3'	114.3	5.10, d (17.3) 5.11, d (10.8)	113.9	5.09, d (17.6) 5.08, d (10.7)	
4'	22.8	0.86, s	22.8	0.87, s	
5'	23.1	1.07, s	22.1	1.01, s	
1″	170.0	—	_	_	
2″	23.9	2.60, s	_	_	
11-OH'	_	4.08, s	_	_	
2-NH	_	_	_	8.15, s	
13-NH	_	10.12, s	_	_	

表 2 所示。结合单晶结构和分子量可知,化合物的分子式应为 $C_{23}H_{34}O_4$ 。但是分析¹H 和¹³C NMR 谱图可知,碳谱中只给出 21 个碳信号,包括 3 个 酮羰基碳的信号 δ_c 210.2,208.1 和 197.7;一组成

1493

对的烯烃碳信号 δ_{c} 163.0 和 122.3;3 个甲基碳信 号 $\delta_{\rm c}$ 31.2,13.4 和 12.2;以及 13 个 sp³杂化的碳。 对比单晶结构,缺少2个甲氧基碳信号,增加1个 酮羰基碳信号(表3)。氢谱中也只有1个孤立的 烯烃质子信号 δ_{H} 5.61;3 个甲基质子信号 δ_{H} 2.11, 0.94 和 0.49; 以及 17 个在高场区域 (δ_H 1.49~ 2.79)的质子信号,无甲氧基质子信号。通过检索 文献发现,其核磁数据与已知化合物 Pregn-7-dien-3,6,20-trione (3a) 一致(Lee et al., 2020)。 查阅 文献可知,化合物3上的双甲氧基结构不稳定,在 一定条件下容易脱去,自动氧化成羰基(Gurst et al., 1973)。因此,我们推测化合物3在溶液中化 学结构发生了转变,C-3上的双甲氧基会脱去,自 动氧化成羰基,生成高度氧化产物 Pregn-7-dien-3, 6,20-trione (3a)。通过检索文献,确定化合物 3 为已知化合物 cladosporisteroid C(Pang et al., 2018)。

化合物 4 白色粉末, EI 质谱显示分子离子峰 为 m/z 414 [M]⁺。经 EI 分子数据库检索为 sitosterol(Prinsen et al., 2014)。与文献数据对比 一致,确认化合物 4 为已知化合物 sitosterol。¹ H NMR (400 MHz, CDCl₃): 5.29 (m, 1H), 3.68 (m, 1H), 3.41(d, J = 5.7 Hz, 1H), 2.24~2.32 (m, 2H), 1.84~1.98(m, 2H), 1.59~1.90 (m, 8H), 1.47~1.57 (m, 3H), 1.13~1.53 (m, 13H), 1.01 (m, 1H), 0.98 (s, 3H), 0.90 (dd, J = 6.1, 1.8 Hz, 3H), 0.87 (t, J = 6.8 Hz, 3H), 0.84 (d, J = 6.3 Hz, 6H)。

化合物 **5** 白色针状晶体, EI 质谱显示分子离 子峰为 m/z 396 $[M]^+$ 。TLC 分析发现该化合物在 展开剂为石油醚:乙酸乙酯 = 2:1 时, R_f 值约为 0.3, 且有紫外, 浓硫酸-香草醛溶液下呈现紫黑 色。通过与已知化合物麦角甾醇(Mishra et al., 1996)的 TLC 指纹特征进行比对, 故确定化合物 **5** 为 ergosterol。¹ H NMR (400 MHz, CDCl₃): 5.59 (dd, J = 5.6, 2.5 Hz, 1H), 5.35 ~ 5.44 (m, 1H), 5.16~5.32 (m, 2H), 3.55~3.65 (m, 1H), 2.42~2.50 (m, 1H), 2.22~2.31 (m, 2H), 2.04 (m, 3H), 1.28~1.85 (m, 3H), 1.04 (t, J = 6.2Hz, 4H), 0.91~0.97 (m, 7H), 0.80~0.98 (m, 8H), 0.72~0.84 (m, 3H)。

化合物 6 白色固体, EI 质谱显示分子离子峰 为 m/z 210 $[M]^+$ 。¹³C NMR 谱显示分子中含有 11 个 C,包括 2 个甲基碳信号 δ_c 15.1 和 11.5;2 个酰 胺碳信号 δ_c 169.0 和 164.7;以及 7 个 sp³杂化碳信 号。¹H NMR 谱中则给出了一个活泼氢信号 δ_H 6.20 (1H, br s);2 个甲基质子信号 δ_H 0.89 和 1.08;以 及在高场区域(δ_H 1.19~4.23)的 11 个质子信号。 通过与文献对比(Chen et al., 2012),确定化合物 6 为已知化合物 cyclo-Ile-Pro-diketopiperazine。 ¹H NMR(CDCl₃):6.20(br s, 1H), 4.09(dd, J =10.0, 6.5Hz, 1H), 3.75~3.80(m, 1H), 3.64~ 3.72(m, 1H), 3.49~3.57(m, 1H), 2.36~2.46 (m, 1H), 2.00~2.08(m, 1H), 1.92~2.00 (m, 1H), 1.90~1.98(m, 1H), 1.82~1.94(m, 1H), 1.52~1.60(m, 1H), 1.19~1.31(m, 1H), 1.02 (d, J = 7.0 Hz, 1H), 0.92(d, J = 7.0 Hz, 3H);¹³ C NMR (CDCl₃): 169.0, 165.3, 63.2, 58.5, 45.7, 39.9, 29.1, 24.5, 22.1, 15.5, 11.2。

化合物7 白色粉末,EI 质谱显示分子离子峰 为m/z197 [M]⁺。通过对比化合物6和7的¹³C 和¹H NMR 谱图发现,两者核磁数据几乎一致,除了 后者比前者在高场区域少1个C信号,以及少了2 个质子信号。因此,结合文献核磁数据(Yap et al., 2021),确定化合物7为已知化合物 cyclo(-Pro-Val)。¹H NMR(acetone):6.78(s,1H),4.15(t, J =8.0 Hz,1H),3.98(br s,1H),3.55(m,1H),3.40 (ddd, J = 12.0,8.1,3.5 Hz,1H),2.52(m,1H), 2.36(m,1H),1.95(m,2H),1.85(m,1H),1.11 (d, J = 7.0 Hz,3H),0.95(d, J = 7.1 Hz,3H); ¹³C NMR (acetone):170.3,165.6,60.7,59.7, 45.3,29.1,29.0,22.9,18.8,17.0。

化合物 8 白色粉末, EI 质谱显示分子离子峰 为 m/z 189 $[M]^+$ 。¹H NMR 给出了 2 个甲基质子信 号 δ_{H} 3.85 和 3.75; 1 个孤立的烯烃质子信号 δ_{H} 7.65; 以及 4 个芳香质子信号 7.99 (dd, J = 7.8, 2.0 Hz), 7.71 (ddd, J = 8.5, 6.8, 1.6Hz), 7.35 (m), 8.23 (dd, J = 8.1, 1.3 Hz)。¹³C NMR 谱中 给出了 11 个碳信号,包括 1 个羰基碳 δ_{c} 170.3; 2 个甲基碳 δ_{c} 57.5 和 40.0; 以及 8 个成对的烯烃碳 信号。通过与文献对比,确定化合物 8 为 4methoxy-2-methylisoquinolin-1-one(Smetanina et al., 2017)。¹H NMR(400 MHz, DMSO): 8.23 (dd, J =8.1, 1.3 Hz, 1H), 7.99 (dd, J = 7.8, 2.0 Hz, 1H), 7.71 (ddd, J = 8.5, 6.8, 1.6 Hz, 1H), 7.65 (m, 1H), 7.35 (m, 3H), 3.85 (d, J = 1.39 Hz, 1H), 3.75 (s, 3H); ¹³C NMR (100 MHz, DMSO);



Fig. 4 Perspective ORTEP drawing of Compound **3**

表 2 化合物 3 的单晶衍射数据表

Table 2 Crystal parameters of Compound 3

参数 Parameter	3			
分子式	$C_{23}H_{34}O_4$	$C_{23}H_{34}O_4$		
Molecular formula				
分子量	374.50			
Molecular weight				
波长	0.154 178 nm			
Wavelength				
晶系	正交晶系			
Crystal system	Orthorhombic	Orthorhombic		
空间群	P2(1)2(1)2(1)	P2(1)2(1)2(1)		
Space group				
晶胞参数	$a = 6.4065(1)$ nm $\alpha = 90^{\circ}$			
Crystal cell parameter	$b = 6.914$ 7(1) nm $\beta = 90^{\circ}$			
c.	$c = 44.978 \ 3(10) \ \text{nm} \qquad \gamma = 90^{\circ}$			
晶胞体积	1.992.50(6) nm ³	3		
Crystal cell volume				
晶胞包含的分子数	4			
Number of molecules in a un	it cell			
晶体大小	$0.42 \text{ mm} \times 0.37 \text{ mm}$	п×		
Crystal size	0.06 mm			
衍射点范围	3.931°~66.994°	3.931°~66.994°		
Diffraction point range				
衍射指标范围	$-5 \leq h \leq 7, -8 \leq k \leq$	€7,		
Diffraction index range	<i>-</i> 53 <i>≤l≤</i> 52	-53≤l≤52		
衍射点数 / 几何限制数目/	/参数数目 3498/0/249	3 498 / 0 / 249		
Diffraction points/Number of	of geometric			
constraints/Number of param	eters			
F2 拟合度值	1.140	1.140		
F2 fit degree value				
最终的 R i 指数 [I>2sigma	(I)] $R1 = 0.041.6,$	R1 = 0.0416,		
Final R i exponent [I>2sigm	wR2 = 0.089 3	$wR2 = 0.089 \ 3$		
R指数	R1 = 0.038 1,			
R index	$wR2 = 0.090 \ 7$			
绝对结构参数	-0.03(15)			
Absolute structural parameter				
残余电子密度峰值和谷值	0.139~0.198			
Residual electron density pea	ks and vallevs			

表 3 化合物 3 和 3a 的¹³C NMR 数据表

Table 3 ¹³C NMR data of compounds 3 and 3a

位置 Position	3ª	3a ^b	位置	3 ^a	3a ^b
	$\delta \mathrm{c}$, type	δc , type	Position	δc, type	$\delta \mathrm{c}$, type
1	34.8, CH ₂	31.1, CH ₂	13	45.3, C	44.7, C
2	27.5 , CH_2	$36.7,\ \mathrm{CH}_{\scriptscriptstyle 2}$	14	55.4, CH	53.3, CH
3	100.1, C	210.2, C	15	22.9, CH_2	22.0, CH_2
4	28.0, CH_2	36.8 , CH_2	16	$22.7,\ \mathrm{CH}_{\scriptscriptstyle 2}$	22.3, CH_2
5	51.9, CH	54.4, CH	17	63.2, CH	62.0, CH
6	200.2, C	197.1, C	18	208.4, C	208.1, C
7	123.8, CH	122.3, CH	19	31.4, CH_3	31.1, CH_3
8	161.6, C	163.0, C	20	13.7, CH_3	13.4, CH_3
9	49.7, CH	48.1, CH	21	12.7, CH ₃	12.7, CH_3
10	38.5, C	37.9, C	$OCH_3 - 1$	47.8, CH_3	—
11	21.7, CH_2	$21.3\text{, }CH_2$	$OCH_3 - 2$	47.4, CH_3	_
12	37.9 , CH_2	36.7, CH_2	_	—	_

注: "代表 DMSO; "代表 CDCl, 。

Note: ^a represents DMSO; ^b represents CDCl₃.

170.3, 142.1, 138.9, 131.4, 131.2, 125.8, 125.6, 122.2, 116.3, 57.5, 40.0_{\circ}

化合物 9 白色粉末, EI 质谱显示分子离子峰 为 m/z 158 $[M]^+$, 经 EI 分子数据库检索为 allantoin (Liu et al., 2020), 分子式为 C₄H₆O₄。与文献核磁 数据 对 比 一 致, 确 认 化 合 物 9 为已 知 化 合 物 allantoin。¹H NMR (400 MHz, DMSO): 10.41 (s, 1H), 8.00 (s, 1H), 6.89 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.67 (s, 2H), 5.34 (d, J = 8.1 Hz, 1H); ¹³C NMR (100 MHz, DMSO): 173.5, 157.4, 156.4, 62.7。



图 5 化合物 3 在一定条件下氧化成化合物 3a 的反应 Fig. 5 Oxidation reaction of compounds 3 to 3a under certain conditions

2.3 AChE 抑制活性测试结果

化合物 **1**-**9** 的 AChE 抑制活性测试结果表明: 化合物 **1** 和 **2** 均对 AChE 显示出一定的抑制活性, IC₅₀值分别为 81.5、105.8 μ mol·L⁻¹,其他化合物 不显示明显的抑制活性(IC₅₀>200 μ mol·L⁻¹)。

3 讨论与结论

目前,国内外对红树植物杨叶肖槿的研究主 要集中在植物本身的化学成分及药理活性上,但 尚未见对其来源内生真菌的次级代谢产物及生物 活性的有关报道。本研究综合运用硅胶柱层析和 HPLC 等多种色谱分离手段,首次对杨叶肖槿来源 内生真菌 Talaromyces sp. YX-001 次级代谢产物进 行了研究,共从中分离得到了9个化合物,包括6 个含氮类化合物 asterrelenin (1) aszonalenin (2)、 cyclo-Ile-Pro-diketopiperazine (6), cyclo (-Pro-Val) (7)、4-methoxy-2-methylisoquinolin-1-one (8) 和 allantoin (9),3个萜类化合物 cladosporisteroid C (3)、sitosterol (4)、ergosterol (5)。 查阅文献可知 (Chen et al., 2022),在红树林真菌代谢产物中,生 物碱和萜类化合物均是红树林真菌次级代谢产物 的主要结构类型,分别占比12%和19%,仅次于聚 酮化合物(63%)。同时,生物碱及萜类化合物均 是具有广泛药理活性的一类天然产物。查阅文献 可知:化合物 4-6 与9 具有一定的抗炎(Wardecki et al., 2015; Kurano et al., 2018; Lee et al., 2021)、抗虫(Meza-menchaca et al., 2019; Pramanik et al., 2020)、抗真菌(Choub et al., 2021)、抗癌 (Vo et al., 2020; El-Sherif et al., 2020)、抗高血压 (Chen et al., 2014)等多种生物活性;化合物 1、3 和8的生物活性暂未见报道;化合物2目前只被报 道不具备明显的抗菌活性及细胞毒性(Eamvijarn et al., 2013; May et al., 2016)。本文首次对上述 化合物的 AChE 抑制活性进行了研究。结果表明: 化合物 1 和 2 显示一定的 AChE 抑制活性,IC₅₀值 分别为 81.5、105.8 μmol·L⁻¹。本研究结果进一步 佐证了杨叶肖槿的树皮提取物的记忆增强功能 (Solomon et al., 2015),同时表明红树植物杨叶肖 槿来源内生真菌次级代谢产物具有开发成为新的 AChEI 的潜力。因此,本论文的研究为抗 AD 新药 的研究提供新的资源菌,为进一步开发与再利用 红树植物杨叶肖槿来源内生真菌资源奠定了 基础。

参考文献:

- AK 1NC1OĞLU H, GÜLÇIN I, 2020. Potent acetylcholinesterase inhibitors: Potential drugs for Alzheimer's disease [J]. Min Rev Med Chem, 20(8): 703-715.
- ANCHEEVA E, DALETOS G, PROKSCH P, 2018. Lead compounds from mangrove-associated microorganisms [J]. Mar Drugs, 16(9): 319.
- BAI W, JING LL, GUAN QY, et al., 2021. Two new azaphilone pigments from *Talaromyces albobiverticillius* and their anti-inflammatory activity [J]. J Asian Nat Prod Res, 23(4): 325–332.
- CACABELOS R, 2020. Pharmacogenetic considerations when prescribing cholinesterase inhibitors for the treatment of Alzheimer's disease [J]. Expert Opin Drug Met, 16(8): 673-701.
- CHANGWONG N, SABPHON C, INGKANINAN K, et al., 2012. Acetyl-and butyryl-cholinesterase inhibitory activities of mansorins and mansonones [J]. Phytother Res, 26(3): 392-396.
- CHEN G, TIAN L, WU HH, et al., 2012. Secondary metabolites from fungus *Nigrospora* sp. [J]. J Asian Nat

Prod Res, 14(8): 759-763.

- CHEN MF, TSAI JT, CHEN LJ, et al., 2014. Antihypertensive action of allantoin in animals [J]. Biomed Res Int, 2014: 690135.
- CHEN SH, CAI RL, LIU ZM, et al., 2022. Secondary metabolites from mangrove-associated fungi: source, chemistry and bioactivities [J]. Nat Prod Rep, 39(3): 560-595.
- CHEN Y, ZOU G, YANG W, et al., 2021. Metabolites with anti-inflammatory activity from the mangrove endophytic fungus *Diaporthe* sp. QYM12 [J]. Mar Drugs, 19(2): 56.
- CHOUB V, MAUNG CEH, WON SJ, et al., 2021. Antifungal activity of cyclic tetrapeptide from *Bacillus velezensis* CE 100 against plant pathogen *Colletotrichum gloeosporioides* [J]. Pathogens, 10(2): 209.
- CUI L, 2016. Study on AChE inhibitor in Jiawei Buzhong Yiqi soup based on data mining [D]. Guangzhou: Guangzhou University of Chinese Medicine: 1-64. [崔露, 2016. 基于 数据挖掘发现加味补中益气汤中 AChE 抑制剂的研究 [D]. 广州: 广州中医药大学: 1-64.]
- EAMVIJARN A, GOMES NM, DETHOUP T, et al., 2013. Bioactive meroditerpenes and indole alkaloids from the soil fungus Neosartorya fischeri (KUFC 6344), and the marinederived fungi Neosartorya laciniosa (KUFC 7896) and Neosartorya tsunodae (KUFC 9213) [J]. Tetrahedron, 69(40): 8583-8591.
- EL-BONDKLY EAM, EL-BONDKLY AAM, EL-BONDKLY AAM, 2021. Marine endophytic fungal metabolites: A whole new world of pharmaceutical therapy exploration [J]. Heliyon, 7(3): e06362.
- EL-SHERIF NF, AHMED SA, IBRAHIM AK, et al., 2020. Ergosterol peroxide from the egyptian red lingzhi or reishi mushroom, *Ganoderma resinaceum* (Agaricomycetes), showed preferred inhibition of MCF-7 over MDA-MB-231 breast cancer cell lines [J]. Int J Med Mushrooms, 22 (4): 389–396.
- GRITTO MJ, NANDAGOPALAN V, DOSS A, 2015. GC-MS analysis of bio-active compounds in methanolic extract of *Thespesia populnea* (L.) sol. excorrea [J]. J Pharm Pharm Sci, 4(12): 498-504.
- GURST JE, SHEIKH YM, DJERASSI C, 1973. Synthesis of corticosteroids from marine sources [J]. J Am Chem Soc, 95(2): 628-629.
- HOU W, WEI HX, YUAN E, et al., 2021. Screening and identification of antagonistic strains of endophytic fungi from *Cassiae cassiae* and analysis of antibacterial substances from *Penicillium citri* ZH-11 [J]. Microbiol Chin, 48(10): 3765-3775. [后文, 韦海新, 袁恩, 等, 2021. 决明草内 生真菌拮抗菌株筛选鉴定及桔青霉 ZH-11 抗菌物质分析 [J]. 微生物学通报, 48(10): 3765-3775.]
- HUNG SY, FU WM, 2017. Drug candidates in clinical trials for Alzheimer's disease [J]. J Biomed Sci, 24(1): 47.

- KAUFMANN D, DOGRA AK, WINK M, 2011. Myrtenal inhibits acetylcholinesterase, a known Alzheimer target [J]. J Pharm Pharmacol, 63(10): 1368-1371.
- KIMURA Y, HAMASAKI T, NAKAJIMA H, et al., 1982. Structure of aszonalenin, a new metabolite of Aspergillus zonatus [J]. Tetrahedron Lett, 23(2): 225-228.
- KNIGHT R, KHONDOKER M, MAGILL N, et al., 2018. A systematic review and meta-analysis of the effectiveness of acetylcholinesterase inhibitors and memantine in treating the cognitive symptoms of dementia [J]. Dement Geriatr Cogn Disord, 45(3/4): 131-151.
- KURANO M, HASEGAWA K, KUNIMI M, et al., 2018. Sitosterol prevents obesity-related chronic inflammation [J]. Bba-Mol Cell Biol L, 1863(2): 191–198.
- LAW JW, LAW LN, LETCHUMANAN V, et al., 2020. Anticancer drug discovery from microbial sources: the unique mangrove streptomycetes [J]. Molecules, 25(22): 5365.
- LEE D, LEE SR, KANG KS, et al., 2021. Bioactive phytochemicals from mulberry: potential anti-inflammatory effects in lipopolysaccharide-stimulated RAW 264.7 macrophages [J]. Int J Tissue React, 22(15): 8120.
- LEE SR, KANG H, YOO MJ. et al., 2020. Anti-adipogenic pregnane steroid from a *Hydractinia-associsited* fungus, *Cladosporium sphaerospermum* SW67 [J]. Nat Prod Sci, 26(3): 230-235.
- LI GY, LI BG, YANG T, et al., 2005. Sesterterpenoids, terretonins A – D, and an alkaloid, asterrelenin, from Aspergillus terreus [J]. J Nat Prod, 68 (8): 1243-1246.
- LI H, HUANG H, SHAO C, 2011. Cytotoxic norsesquiterpene peroxides from the endophytic fungus *Talaromyces flavus* isolated from the mangrove plant *Sonneratia apetala* [J]. J Nat Prod, 74(5): 1230-1235.
- LI K, SU Z, GAO Y, et al., 2021. Cytotoxic minor piericidin derivatives from the actinomycete strain *Streptomyces psammoticus* SCSIO NS126 [J]. Mar Drugs, 19(8): 428.
- LIU L, LIU D, WANG Z, et al., 2020. Exogenous allantoin improves the salt tolerance of sugar beet by increasing putrescine metabolism and antioxidant activities [J]. Plant Physiol Biochem, 154: 699-713.
- MADURANGA K, ATTANAYAKE RN, SANTHIRASEGRARM S, et al., 2018. Molecular phylogeny and bioprospecting of Endolichenic Fungi (ELF) inhabiting in the lichens collected from a mangrove ecosystem in Sri Lanka [J]. PLoS ONE, 13(8): e0200711.
- MAY ZIN WW, BUTTACHON S, DETHOUP T, et al., 2016. New cyclotetrapeptides and a new diketopiperzine derivative from the marine sponge-associatedfungus *Neosartorya glabra* KUFA 0702 [J]. Mar Drugs, 14(7): 136.
- MEZA-MENCHACA T, RAMOS-LIGONIO A, LÓPEZ-MONTEON A, et al., 2019. Insights into ergosterol

peroxide's trypanocidal activity [J]. Biomolecules, 9(9): 484.

- MISHRA PD, WAHIDULLAH S, DESOUZA L, et al., 1996. Lipid constituents of marine sponge Suberites carnosus [J]. Ind J Chem, 35B: 806-809.
- NICOLETTI R, SALVATORE MM, ANDOLFI A, 2018. Secondary metabolites of mangrove-associated strains of *Talaromyces* [J]. Mar Drugs, 16(1): 12.
- PALEACU D, MAZEH D, MIRECKI I, et al., 2002. Donepezil for the treatment of behavioral symptoms in patients with Alzheimer's disease [J]. Clin Neuropharmacol, 25(6): 313-317.
- PANG X, LIN X, WANG J, et al., 2018. Three new highly oxygenated sterols and one new dihydroisocoumarin from the marine sponge-derived fungus *Cladosporium* sp. SCSIO41007 [J]. Steroids, 129: 41–46.
- POCH GK, GLOER JB, 1989. Helicascolides A and B: new lactones from the marine fungus *Helicascus kanaloanus* [J]. J Nat Prod, 52(2): 257.
- PRAMANIK PK, CHAKRABORTI S, BAGCHI A, et al., 2020. Bioassay-based Corchorus capsularis L. leaf-derived βsitosterol exerts antileishmanial effects against Leishmania donovani by targeting trypanothione reductase [J]. Sci Rep, 10(1): 20440.
- PRINSEN P, GUTIÉRREZ A, FAULDS CB, et al., 2014. Comprehensive study of valuable lipophilic phytochemicals in wheat bran [J]. J Agric Food Chem, 62(7): 1664–1673.
- RAMLI RA, LIE W, PYNE SG, 2014. Alkaloids from the roots of *Stichoneuron caudatum* and their acetylcholinesterase inhibitory activities [J]. J Nat Prod, 77(4): 894–901.
- SMETANINA OF, YURCHENKO AN, IVANETS EV, et al., 2017. Aromatic metabolites of marine fungus *Penicillium* sp. KMM 4672 associated with a brown alga *Padina* sp. [J]. Chem Nat Compd, 53(3): 600-602.
- SOLOMON S, MURUGANANTHAM N, SENTHAMILSELVI MM, 2015. Anti-oxidant and anti-inflammatory activity of *Thespesia populnea* (flowers) [J]. Pharmacophore, 6(1): 53-59.
- SUDHIR K, GLEN S, KOICHIRO T, 2016. MEGA 7: molecular evolutionary genetics analysis version 7.0 for bigger datasets [J]. Mol Biol Evol, 33(7): 1870–1874.

- TIAN Y, WU J, ZHANG C, et al., 2003. Advances in studies on chemical constituents and pharmacological effects of the medicinal semi-mangrove plant *Thespesia populnea* [J]. Chin Trad Herb Drugs, 34(1): 82-84. [田艳, 吴军, 张偲, 2003. 半红树药用植物杨叶肖槿的化学成分和药理作用 研究进展 [J]. 中草药, 34(1): 82-84.]
- VASUDEVAN M, PARLE M, 2006. Pharmacological actions of *Thespesia populnea* relevant to Alzheimer's disease [J]. Phytomedicine, 13(9/10): 677-687.
- VO TK, TA QTH, CHU QT, et al., 2020. Anti-hepatocellularcancer activity exerted by β-sitosterol and β-sitosterolglucoside from *Indigofera zollingeriana* miq [J]. Molecules, 25(13): 3021.
- WARDECKI T, BRÖTZ E, DEFORD C, et al., 2015. Endophytic *Streptomyces* in the traditional medicinal plant *Arnica montana* L.: secondary metabolites and biological activity [J]. Anton Leeuwenhoek J Microbiol, 108 (2): 391-402.
- XIAO Y, LIANG W, LIU D, et al., 2012. Isolation and acetylcholinesterase inhibitory activity of asterric acid derivatives produced by *Talaromyces aurantiacus* FL15, an endophytic fungus from *Huperzia serrata* [J]. Biotechnology, 12(3): 60.
- YAP PC, AYUHAN N, WOON JJ, et al., 2021. Profiling of potential antibacterial compounds of lactic acid bacteria against extremely erug resistant (XDR) Acinetobacter baumannii [J]. Molecules, 26(6): 1727.
- YONG P, CHONG PP, LAU LY, et al., 2008. Molecular identification of *Candida orthopsilosis* isolated from blood culture [J]. Mycopathologia, 165(2): 81-87.
- YURCHENKO EA, MENCHINSKAYA ES, PISLYAGIN EA, et al., 2021. Cytoprotective activity of *p*-Terphenyl polyketides and flavuside B from marine-derived fungi against oxidative stress in Neuro-2a Cells [J]. Molecule, 26(12): 3618.
- ZHAN G, ZHOU J, LIU R, et al., 2016. Galanthamine, plicamine, and secoplicamine alkaloids from *Zephyranthes candida* and their anti-acetylcholinesterase and antiinflammatory activities [J]. J Nat Prod, 79: 760–766.

(责任编辑 李 莉)