### ATIVIDADE ANTIBACTERIANA E ANTIFÚNGICA DE ESPÉCIES DE Gnetum.

Astréa M. Giesbrecht (\*) Ademar Purchio (\*) Keidi Ujikama (\*\*) Maria N. S. Ribeiro(\*\*\*)

#### RESUMO

Este trabalho trata da determinação da atividade antibiótica dos extratos de Gnetum paniculatum e G. schwackeanum e dos constituintes químicos isolados deste último co
no resveratrol, gnetina C e E, os quais foram \*testados contra várias bactérias e fungos.

Dextrato de Gnetum schwackeanum e todas as substâncias dele isoladas foram ativos a Sta
phylococcus aureus, S. epidermis e Mycobacterium smegmatis. Resveratrol e gnetina C são
ativos contra Candida albicans, mas somente gnetina C possui atividade em relação a Can
dida parapsilosis e Saccharomyces cerevisiae. O derivado sintético de gnetina E não mos
trou nenhuma atividade. O extrato de G. paniculatum, é completamente inativo à bactéria
e fungos o que sugere que a atividade de G. schwackeanum deve-se à presença dos hidroxi
estilbenos e seus derivados, uma vez que G. paniculatum não contém esses tipos de substincias.

# INTRODUÇÃO

Algumas plantas possuem um mecanismo de resistência a doenças, baseado, pelo memos em parte, na presença de substâncias fungitóxicas pré-formadas.

Entre as muitas classes de compostos especificamente ligados à resistência ao ataque de microorganismos, estão os hidroxiestilbenos como a pinosilvina ( $\underline{1a}$ ) e o resveratrol ( $\underline{1b}$ ). Dímeros de resveratrol como a  $\varepsilon$ -viniferina ( $\underline{2}$ ) também foram reconhecidos com fitoalexinas de Vitaceae (Langcake & Pryce, 1977).

0 estudo fitoquímico do extrato acetônico das sementes de **Gnetum schwackeanum** Taub., gretacea da Amazônia, revelou a presença de resveratrol ( $\underline{1b}$ ), de gnetina C ( $\underline{3}$ ) e da gnetina E ( $\underline{4a}$ ), respectivamente, dímero e trimero do resveratrol (Lins **et al.**, 1982).

<sup>(\*)</sup> Instituto de Ciências Biomédicas, Universidade de São Paulo.

<sup>(\*\*)</sup> Faculdade de Ciências Farmacêuticas de Araraquara, UNESP.

<sup>(\*\*\*)</sup> Instituto Nacional de Pesquisas da Amazônia - INPA, Manaus - AM.

Procedeu-se o estudo das propriedades antibióticas do extrato das sementes de a schwackeanum e das substâncias dele isoladas. Ensaiou-se também um derivado semi-sintentico, o heptacetato de gnetína E (4b) e um extrato hidroalcoólico de folhas de Gnetum pariculatum. Uma triagem química preliminar mostrou que esse extrato não contêm resveratrol ou seus derivados.

#### MATERIAL E MÉTODOS

O material ensaiado consistiu dos extratos **G. schwakeanum** Taub. (sementes) e de **G. paniculatum** Spruce ex Benth. (folhas), resveratrol, gnetina C, gnetina E e do heptacetato de gnetina E, empregando-se como solvente o dimetilssulfóxido (DMSO) puro ou DMS 50% em água.

## Determinação da atividade antibacteriana

Efetuou-se o ensaio preliminar da atividade dos ensaios (método de estrias, processo de Mitscher et al., 1972) utilizando-se as bactérias Klebsiella pneumoniae, Salmonel la gallinarum, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermis e Myopacterium smegmatis. Os extratos e as substâncias puras que mostraram atividade form depois ensaiadas pelo processo de difusão cavidade-placa (Giesbrecht, 1980).

Como referência foram ensaiados o solvente e uma solução padrão de estreptomicia.

Para todos os ensaios utilizou-se o meio Trypticase-soy-agar (DIFCO), incubando-se a 37°C por 24 horas.

# Determinação da atividade antifúngica

Utilizaram-se os processos difusão cavidade-placa e disco-placa (Grove & Randall, 1955) com os fungos **Saccharomyces cerevisiae**, **Candida albicans**, **Candida parapsilosis Aspergillus flavus** e os meios de cultura de Sabouraud ou meio D da British Farmacope 1980 (DBP 80). As placas foram incubadas a 25°C por 24h para as leveduras e 48 h para **Aspergillus flavus**.

As concentrações das amostras utilizadas no processo cavidade-placa estão especificadas nas Tabelas 1 e 2. No processo disco-placa, as quantidades usadas por disco foram: 1000 mcg no caso dos extratos e do acetato de gnetina E; 50 mcg para resveratrol e 200 mcg para quetina E.

Como referência ensaiaram-se soluções de ácido salicílico de concentração conhed da (200, 400 e 1000 mcg/disco).

## RESULTADOS

Os resultados dos ensaios para verificar a presença de atividade antibacteriamenta de apresentadas na Tabela 1. Verificou-se que o extrato das sementes, o resveratolas

as gnetinas C e D são ativos contra **S. aureus**, **S. epidermis** e **M. smegmatis**. O derivado sintético e o extrato de **G. paniculatum** são completamente inativos. Nenhuma das amostras mostrou-se ativa contra **K. pneumoniae** e **S. gallinarum**.

Quanto aos resultados dos ensaios contra S. cerevisiae e A. flavus pelo processo disco-placa, verificou-se que nenhuma das amostras foi ativa nas concentrações ensaiadas, tanto no meio Sabouraud quanto no meio D.

O ácido salicílico so mostrou atividade a partir de 400 mcg/disco.

Os resultados desses ensaios pelo processo difusão cavidade-placa contra S. cerevisiae, C. albicans e C. parapsilosis estão apresentados na Tabela 2. Verificou-se que o resveratrol, o extrato de G. schwackeanum e a gnetina C inibem o crescimento de C. albicans mas apenas a última substância mostrou atividade contra S. cerevisiae e C. parapsilosis.

#### DISCUSSÃO E CONCLUSÕES

Todas as substâncias naturais mostraram atividades antibacterianas comparáveis, nas a acetilação dos grupos fenólicos no caso da gnetina E aboliu completamente essa atividade.

O resveratrol embora considerado como uma fitoalexina (Harborne, 1977) somente mos trou atividade antifúngica contra C. albicans.

A gnetina C foi ativa contra as duas espécies de **Candida** e inibiu o crescimento de **5. cerevisiae** na concentração de 1 mg/ml no processo cavidade-placa. Esta atividade foi comparável à do ácido salicílico na concentração 20 mg/ml, porém no processo disco-placa não produziu nenhuma inibição nem na proporção de 1/8 do padrão. Este fato poderia ser explicado pela pequena solubilidade e difusibilidade, no meio de cultura aquoso da substância quando em estado sólido no disco. Talvez isto também explicasse o fato de não ser ativa contra **A. flavus** que foi ensaiado apenas pelo processo de difusão discoplaca.

Parece que pelo menos em relação à atividade antifúngica, a atividade inibitória, aumenta do resveratrol ao seu dímero gnetina C, sendo abolida no caso do trímero gnetina E. O fato do extrato de G. paniculatum não conter hidroxiestilbenos ou seus derivados e ser completamente inativo, sugere que no caso do G. schwackeanum, a atividade demonstrada deve-se à presença desse tipo de substâncias naturais.

OH
HO
OR
$$\frac{1 \text{ G}}{1 \text{ b}} \quad R = OH$$
HO
$$\frac{1}{1} \text{ b} \quad R = OH$$

HO 
$$\frac{3}{2}$$
 OH OH

OR
OR
OR
OR
OR
OR
OR
OR
A 
$$\underline{a}$$
  $\underline{a}$   $R = OH$ 
A  $\underline{b}$   $R = OAC$ 

Tabela 1. Atividade antibacteriana dos extratos e das substâncias.

MATERIAL	mg/m1	ATIVIDADE		
		S. aureus	S. epidermis	S. smegmatis
G. schwackeanum	10	16	14	20
G. paniculatum	10	-		-
Resveratrol	1	12	12	12
Gnetina C	1	20	20	15
Gnetina E	1	15	15	9
Acetato de gnetina E	2	-	( <del>-</del>	-
DMSO 100%	-		1 <del></del>	-
Estreptomicina	1	20	25	30

Os números indicam o diâmetro do halo de inibição em mm.

Tabela 2. Atividade antifungica dos extratos e das substâncias pelo processo de difusão cavidade-placa.

MATERIAL	mg/ml	ATIVIDADE		
		S. cerevisiae	C. albicans	C. parapsilosis
G. schwackeanum	10	=	14	-
G. paniculatum	10	-	-	-
Resveratrol	1	-	20	-
Gnetina C	1	12	14	9
Gnetina E	2	=	100 MAST	_
Acetato de gnetina E	10	1.77 × 1.77	-	=
Acido salicilico	5	-		
Acido salicílico	10	9		
Acido salicílico	20	12		
DMSO 100%		-	-	-
DMSO 50%			=>	-

Os números indicam o diâmetro do halo de inibição em mm.

O sinal negativo indica ausência de atividade.

O sinal negativo indica ausência de atividade.