DOI: 10.11931/guihaia.gxzw201708020

引文格式: 肖支叶, 华梅, 原晓龙, 等. 蒜头果内生真菌次生代谢产物抑制人类致病菌活性的研究 [J]. 广西植物, 2018, 38(7): 903-910

XIAO ZY, HUA M, YUAN XL, et al. Activity inhibition of human pathogenic bacteria by secondary metabolites from *Malania oleifera* endophytic fungi [J]. Guihaia, 2018, 38(7): 903-910

蒜头果内生真菌次生代谢产物抑制人类致病菌活性的研究

肖支叶1,2、华梅1、原晓龙1、邱坚2、郑科1、王毅1*

(1. 云南省林业科学院 云南省森林植物培育与开发利用重点实验室,国家林业局云南珍稀濒特森林植物保护和繁育重点实验室,昆明 650201; 2. 西南林业大学 材料工程学院,昆明 650224)

摘 要: 蒜头果是我国特有的单种属稀有树种,为了进一步开发利用蒜头果树皮内生真菌的抗菌活性化合物,该研究对来自蒜头果的植物内生真菌(白黄笋顶孢霉、哈茨木霉、大棘黑团孢、枝状枝孢菌、斑污拟盘多毛孢、赭绿青霉、淡紫紫孢菌、朱黄青霉、Xenoacremonium recifei、Xylaria feejeensis)进行液体培养,10 d 后回收培养液并用乙酸乙酯萃取获得初提物,采用抑菌圈法检测蒜头果内生真菌初提物抑菌活性,同时测定了最低抑菌浓度(MIC)。结果表明:白黄笋顶孢霉、大棘黑团孢、枝状枝孢菌、斑污拟盘多毛孢、赭绿青霉、淡紫紫孢菌均有抑菌活性,大棘黑团孢、斑污拟盘多毛孢、淡紫紫孢菌的初提物均对缓慢芽孢杆菌、无乳链球菌和藤黄微球菌有明显抗菌活性,最低抑菌浓度在1.562 5~6.25 mg·mL⁻¹之间。这说明蒜头果树皮内生真菌的次生代谢产物具有抗菌活性,各内生真菌次生代谢产物的抗菌效果不同。

关键词: 蒜头果树皮, 内生真菌, 次生代谢产物, 抗菌活性, 最低抑菌浓度

中图分类号: Q946, Q93 文献标识码: A 文章编号: 1000-3142(2018)07-0903-08

Activity inhibition of human pathogenic bacteria by secondary metabolites from *Malania oleifera* endophytic fungi

XIAO Zhiye^{1,2}, HUA Mei¹, YUAN Xiaolong¹, QIU Jian², ZHENG Ke¹, WANG Yi^{1*}

(1. Key Laboratory of Forest Plants Cultivation and Utilization, Key Laboratory of Rare and Endangered Forest Plants of State
Forestry Administration, Yunnan Academy of Forestry, Kunming 650201, China; 2. School of Materials Engineering,
Southwest Forestry University, Kunming 650224, China)

Abstract: *Malania oleifera* is an endemic and rare species in China. In order to explore and utilize the antibacterial active compounds of endophytic fungi from *M. oleifera* bark, endophytic fungi (*Acrostalagmus luteoalbus*, *Trichoderma harzianum*, *Periconia macrospinosa*, *Cladosporium cladosporioides*, *Pestalotiopsis maculans*, *Penicillium ochrochloron*, *Pur-*

收稿日期: 2018-01-07

基金项目: 国家自然科学基金青年基金 (31400488); 云南省面上基金 (2016FB055); 云南省科技计划项目 (2015BB018) [Supported by the National Natural Science Foundation for Youth Science of China (31400488); Yunnan Provincial Fund (2016FB055); Science and Technology Program of Yunnan Province (2015BB018)]。

作者简介: 肖支叶(1991-),男,云南曲靖人,硕士研究生,主要从事木材生物学研究,(E-mail)1185918078@qq.com。

^{*}通信作者:王毅,博士,副研究员,研究方向为植物学和分子生物学,(E-mail)22825818@qq.com。

pureocillium lilacinum, Penicillium minioluteum, Xenoacremonium recifei and Xylaria feejeensis) from Malania oleifera were cultured in liquid media. After 10 d culture, the culture media were collected, and then the crude extracts were obtained with ethyl acetate extraction. The inoculating inhibition zone was used to evaluate the antibacterial activity of the crude extracts. Meanwhile, the minimum inhibitory concentration (MIC) of antibacterial activity was also detected. The results showed that the crude extracts of Acrostalagmus luteoalbus, Periconia macrospinosa, Cladosporium cladosporioides, Pestalotiopsis maculans, Penicillium ochrochloron and Purpureocillium lilacinum had antibacterial activities, the crude extracts of Periconia macrospinosa, Pestalotiopsis maculans and Purpureocillium lilacinum had significant antibacterial activities against Bacillus lentus, Streptcococcus agalactiae and Micrococcus luteus. The minimum inhibitory concentration was between 1.562 5 and 6.25 mg·mL⁻¹. This results showed that secondary metabolites of endophytic fungi of Malania oleifera bark had antibacterial activities and the antibacterial effects of secondary metabolites of endophytic fungi were different.

Key words: *Malania oleifera* bark, endophytic fungi, secondary metabolites, antibacterial activity, the minimum inhibitory concentration

植物内生真菌是指在其生活史的一定阶段或 全部阶段生活于健康植物的各种组织和器官内部 的真菌(Wiyakrutta et al, 2004),与宿主植物在长 期的协同进化过程中建立了和谐共生关系,在生 长过程中会产生结构各异的次生代谢产物,一些 代谢产物能够协同寄主植物防御病原微生物 (Arnold et al, 2003), 一些可增强植物的抗逆性 (徐范范等,2010)。植物内生真菌是具有高度多 样性的微生物资源,其生物多样性及生存环境的 特殊性使其产生的活性产物结构类型丰富多样。 目前,已从植物内生真菌次生代谢产物中分离到 黄酮类、萜类、生物碱类、甾体类、多肽、环肽类和 醌类化合物,这些不同类型的化合物具有抗菌、抗 肿瘤、抗真菌等多种生物活性(孙毓焓等,2016)。 如从药用植物 Bauhinia guianensis 内生真菌 Aspergillus sp. EJC08 中分离得到生物碱 Fumigaclavine C,该化合物对金黄色葡萄球菌、枯草芽孢杆菌、铜 绿假单胞菌和大肠杆菌具有不同程度的抑制活性 (Pinheiro et al, 2013); 张慧茹等(2015)的研究表 明,真菌发酵液会影响细胞膜的通透性,使得胞质 内容物渗漏,同时影响菌体蛋白合成,从而抑制细 菌生长。在太平洋短叶紫杉(Taxus brevifolia)树皮 里分离获得内生真菌 Taxomyces andreanae, 在半合 成液体培养基中生长时能够产生紫杉醇,该化合 物具有抗肿瘤活性,被认为是当今世界上广谱、活 性最强的抗癌药物(Stierle et al, 1993)。已获得的

这些活性化合物具有开发成为新型抗生素的潜能,通过广泛地从植物内生真菌的次生代谢产物中寻找具有活性的化合物,并研发出新型药物可以有效改善细菌耐药性现象。

蒜头果(Malania oleifera)又称山桐果,为铁青 树科(Olacaceae) 马兰木属(Malania Chun et S. Lee) 植物,主要分布在广西西北部和云南东南部 的狭窄地带(肖支叶等,2017),为国家二级珍稀濒 危保护树种和重要野生经济植物(傅立国,1992)。 为合理利用蒜头果资源,已对蒜头果做了化学成 分和内生真菌多样性等方面的研究(刘雄民等, 2007; Tang et al, 2013; 王毅等, 2017)。如在蒜头 果种皮中提取获得黄酮类化合物,测定出含量:首 次从蒜头果种子中分离、纯化获得一种新的植物 毒蛋白(Malanin),并鉴定了蛋白质的性质(Wu et al,2012;袁燕等,2011;Yuan et al,2009)。通过分 离纯化并分析不同生境蒜头果的根、树皮及叶组 织内生真菌的多样性,发现不同生境对蒜头果根 内生真菌的组成及多样性影响显著(王毅等, 2017)。目前尚未见有蒜头果内生真菌的抗菌活 性的相关报道,而植物内生真菌可产生大量新颖 的天然产物,有些能产生与宿主植物相同或相近 的次生代谢产物(何佳等,2007)。本研究所用10 种内生真菌来自于无明显病害的蒜头果树皮,分 别为白黄笋顶孢霉、大棘黑团孢、赭绿青霉、枝状 枝孢菌、斑污拟盘多毛孢、淡紫紫孢菌、Xenoacremonium recifei、Xylaria feejeensis、哈茨木霉、朱黄青霉。液体培养获得乙酸乙酯初提物并分别对 13 种致病菌进行活性筛选,以期找到具有抗菌效果的初提物,并测定各提取物的最低抑菌浓度,为下一步分离提纯活性化合物的研究奠定基础。

1 材料与方法

1.1 材料

蒜头果树皮采于云南省文山州广南县(105°01′E,23°97′N),采集时,带上无菌手套用无菌工具将蒜头果健康的树皮采集后放入无菌的离心管内,-4℃保存备用。中国科学院昆明植物研究所彭华研究员对所采集树种进行鉴定为蒜头果(Malania oleifera)。

PDA 培养基: 马铃薯淀粉 5 g, 葡萄糖 20 g, 琼脂 20 g。OMA 液体培养基: 大豆蛋白胨 20 g, 葡萄糖 20 g, 蔗糖 20 g, 酵母提取物 1 g, 分别用水定容至 1 L,于 120 ℃灭菌 20 min。

1.2 检测菌种

金黄色葡萄球菌(Staphylococcus aureus)、蜡样芽孢杆菌(Bacillus cereus)、铜绿假单胞菌(Pseudomonas aeruginosa)、藤 黄 微 球 菌 (Micrococcus luteus)、枯草芽孢杆菌(Bacillus subtilis)、副溶血性弧菌(Vibrio parahaemolyticus)、短小芽孢杆菌(Bacillus pumilus)、大肠埃希菌(Escherichia coli)、溶血性葡萄球菌(Straphylococcus haemolyticus)、福氏志贺氏菌(Shigella flexneri)、无乳链球菌(Streptcococcus agalactiae)、缓慢芽孢杆菌(Bacillus lentus)、乙型副伤寒沙门氏菌(Salmonella paratyphi B)由昆明市食品药品检验所提供。

1.3 内生真菌的分离与纯化

先将新鲜采集的蒜头果树皮用大量自来水清洗表面杂物,再用自来水连续冲洗 2 h,尽量除去表面可能的真菌孢子及细微杂物。将样品浸泡在70%乙醇中表面消毒 5 min,用 3%双氧水处理 7 min,分别用 50 mL 蒸馏水冲洗 3 次。用无菌手术刀将消毒处理后的植物组织切成小块,用镊子将组织小块放到含有链霉素(50 mg·μL⁻¹)和氨苄青霉素(50 mg·μL⁻¹)的 PDA 培养基上,待内生真

菌长出菌丝后,将边缘菌丝切下转至新的 PDA 培养基上,经数次转接后获得纯培养菌株。

1.4 内生菌的鉴定

将纯培养菌株接种到不同培养基上,观察菌落生长速度、大小、产色素情况,初步确定所分离到的内生真菌种类。用 CTAB 法提取分离菌株的 DNA,以真菌 ITS 通用引物(ITS1F 和 ITS4)进行 PCR 扩增,电泳检测 PCR 扩增结果后,直接将 PCR 产物送测序公司测序。将获得的内生真菌 ITS 序列与 NCBI 上已有的序列进行 blast 比对,通过形态和分子鉴定最终确定内生真菌的种名。

1.5 制备提取物

将 10 种内生真菌分别转接入 OMA 液体培养基(大豆蛋白胨 20 g,葡萄糖 20 g,蔗糖 20 g,酵母提取物 1 g)中,于 28 ℃、转速为 150 r·min ¹的摇床中培养 10 d。过滤培养物,与等体积的乙酸乙酯混合后,超声 2 次,每次 30 min。滤去水相,取有机相浓缩培养液收获提取物,萃取 2 次。分别称取适量提取物,加入 DMSO 溶解成 50 mg·mL¹提取物母液备用。

1.6 检测提取物抑菌活性

制备检测菌悬浮液:参照赵能等(2017)的方法。抑菌实验:纸片法(王军等,2013)。均匀涂布各菌液在 LB 固体培养基上,分别滴加 10 μL 不同提取物溶液于滤纸片(φ=5 mm)上,一片滤纸片滴加 10 μL DMSO 作为阴性对照,挥干后贴在涂有供试菌的培养基上,37 ℃恒温培养 24 h 后测量抑菌圈直径,做 3 次技术性重复。采用二倍稀释法,测定活性提取物的最低抑菌浓度(MIC)值。

2 结果与分析

2.1 内生真菌的分离

利用组织块分离法,将蒜头果树皮 30 个组织块分别接种到含有抗生素的 PDA 固体培养基上,在显微镜下将生长出来的菌丝接种到新的 PDA 平板上,通过三次转接后,共得到 28 个菌落均一,菌落边缘整齐的菌株,通过形态观察初步判断得到10 种内生真菌。并提取 10 种内生真菌的 DNA,以真菌ITS通用引物进行PCR扩增,测序后首先通

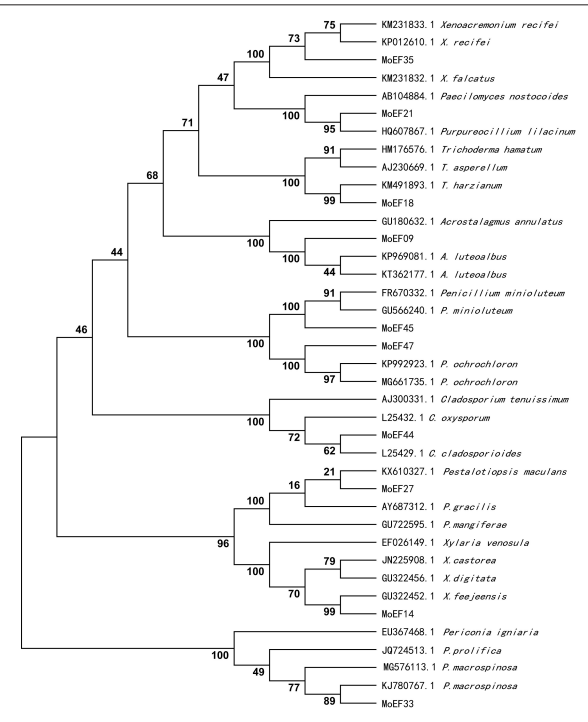


图 1 基于 ITS 序列构建的蒜头果树皮内生真菌系统发育树

Fig. 1 Phylogenetic tree derived from ITS sequences of endophytic fungi from Malania oleifera bark

过比对分析初步确定属名后,再通过与临近种的 ITS 构建进化树确定种名(图1),最终结合分子鉴 定及形态观察确定从蒜头果树皮中共分离得到10 种内生真菌,分别为白黄笋顶孢霉、哈茨木霉、大 棘黑团孢、枝状枝孢菌、斑污拟盘多毛孢、赭绿青 霉、淡紫紫孢菌、朱黄青霉、Xenoacremonium recifei、 Xylaria feejeensis。

2.2 培养液乙酸乙酯萃取得率

10 种内生真菌在 OMA 液体培养所得培养液, 经乙酸乙酯萃取 2 次后得率如表 1 所示,可以看 出,不同内生真菌在相同培养基中培养同等时间后,所得萃取物得率差别明显,所得提取物量均低于 0.1 g,得率均较低。得率最低的为白黄笋顶孢霉,仅有 156 μg·mL⁻¹;最高的为淡紫紫孢菌,初提物得率能够达到 837 μg·mL⁻¹。

表 1 10 种植物内生真菌萃取液得率

Table 1 Ten species of endophytic fungi extraction yield

内生真菌 编号 Code of endophytic fungus	名称 Name	提取物 净重 Net weight of extract (g)	得率 Yield (μg・ mL ⁻¹)
MoEF09	白黄笋顶孢霉 Acrostalagmus luteoalbus	0.015 6	156
MoEF33	大棘黑团孢 Periconia macrospinosa	0.039 5	395
MoEF47	赭绿青霉 Penicillium ochrochloron	0.018 9	189
MoEF44	枝状枝孢菌 Cladosporium cladosporioides	0.024	240
MoEF35	Xenoacremonium recifei	0.029 3	293
MoEF14	Xylaria feejeensis	0.034 1	341
MoEF27	斑污拟盘多毛孢 Pestalotiopsis maculans	0.039 2	392
MoEF18	哈茨木霉 Trichoderma harzianum	0.033 8	338
MoEF45	朱黄青霉 Penicillium minioluteum	0.059 3	593
MoEF21	淡紫紫孢菌 Purpureocillium lilacinum	0.083 7	837

2.3 活性提取物的 MIC

具有抑菌活性培养物的相应备试液与相应致病菌进行 MIC 的测定,结果如表 2 所示。从表 2 可以看出,白黄笋顶孢霉、大棘黑团孢、赭绿青霉、斑污拟盘多毛孢、枝状枝孢菌和淡紫紫孢菌的提取物具有抗菌活性。六种内生真菌培养液乙酸乙酯浓缩物的最低抑制浓度各不相同。大棘黑团孢、斑污拟盘多毛孢和淡紫紫孢菌的抑菌范围最为广泛。大棘黑团孢、赭绿青霉、斑污拟盘多毛孢和淡紫紫孢菌对藤黄微球菌表现出明显的抑制活性,斑污拟盘多毛孢和淡紫紫孢菌的次生代谢产



注: **B1-1**. 蜡样芽孢杆菌; **1**. *Xylaria feejeensis*; **2**. *Xenoacremonium recifei*; **3**. 赭绿青霉; **4**. 哈茨木霉; **5**. 白黄笋顶孢霉; **6**. 淡紫紫孢菌; **7**. 大棘黑团孢; **8**. 枝状枝孢菌; **9**. 斑污拟盘多毛孢; **10**. 朱黄青霉。

Note: B1-1. Bacillus cereus; 1. Xylaria feejeensis; 2. Xenoacremonium recifei; 3. Penicillium ochrochloron; 4. Trichoderma harzianum; 5. Acrostalagmus luteoalbus; 6. Purpureocillium lilacinum; 7. Periconia macrospinosa; 8. Cladosporium cladosporioides; 9. Pestalotiopsis maculans; 10. Penicillium minioluteum.

图 2 10 种内生真菌对蜡样芽孢杆菌 抗菌活性的初步筛选

Fig. 2 Preliminary screening of antibacterial activity of ten endophytic fungi against *Bacillus cereas*

物对革兰氏阳性菌的抑菌活性较好,而赭绿青霉的次生代谢产物对革兰氏阴性菌的抑菌活性较好。大棘黑团孢、淡紫紫孢菌和斑污拟盘多毛孢活性均优于其他三种内生真菌。

蒜头果 10 种内生真菌对蜡样芽孢杆菌抗菌活性的初步筛选结果如图 2 所示, 初提物初始浓度为 50 mg·mL⁻¹, 在较高的浓度时, 大棘黑团孢和赭绿青霉对蜡样芽孢杆菌有抗菌活性, 但是当其初提物稀释 2 次以后, 对蜡样芽孢杆菌的活性即明显减弱。大棘黑团孢初提物的抑菌范围最广, 稀释后抑菌效果却不明显, 说明其次生代谢产物中的活性成分需要达到一定的量才能表现出明显的抑菌活性。表 2 仅列出了内生真菌对检测菌种抗菌活性较为稳定目明显的 MIC 值。

表 2 被试液相应 MIC 测定

Table 2 The minimum inhibitory concentration of tested solution

名称 Name	革兰氏阳性菌 Gram-positive bacteria						
	蜡样芽孢杆菌 Bacillus cereus	缓慢芽孢杆菌 Bacillus lentus	无乳链球菌 Streptcococcus agalactiae	短小芽孢杆菌 Bacillus pumilus	枯草芽孢杆菌 Bacillus subtilis	金黄色葡萄球菌 Staphylococcus aureus	藤黄微球菌 Micrococcus luteus
AL	3.125	-	-	-	-	-	-
PM	-	1.562 5	6.25	-	12.5	-	3.125
PO	-	-	_	-	-	-	1.562 5
CC	-	-	-	-	-	-	-
PMa	1.562 5	3.125	1.562 5	-	-	-	1.562 5
PL	6.25	6.25	3.125	-	-	-	1.562 5

名称 - Name	革兰氏阴性菌 Gram-negative bacteria					
	副溶血性弧菌 Vibrio parahaemolyticus	溶血性葡萄球菌 Straphylococcus haemolyticus	铜绿假单胞菌 Pseudomonas aeruginosa	乙型副伤寒沙门氏菌 Salmonella paratyphi B	福氏志贺氏菌 Shigella flexneri	大肠埃希菌 Escherichia coli
AL	6.25	-	-	-	-	-
PM	-	-	1.562 5	-	12.5	1.562 5
PO	-	-	1.562 5	-	1.562 5	-
CC	6.25	-	-	-	-	-
PMa	-	-	3.125	12.5	-	-
PL	_	3.125	_	_	-	_

注: AL. 白黄笋顶孢霉; PM. 大棘黑团孢; PO. 赭绿青霉; CC. 枝状枝孢菌; PMa. 斑污拟盘多毛孢; PL. 淡紫紫孢菌。"-"表示无抑菌活性;菌圈直径(mm);单位 $(mg \cdot mL^{-1})$ 。

Note: AL. Acrostalagmus luteoalbus; PM. Periconia macrospinosa; PO. Penicillium ochrochloron; CC. Cladosporium cladosporioides; PMa. Pestalotiopsis maculans; PL. Purpureocillium lilacinum. "-" indicates no inhibition activity; Diameter of inhibition zone (mm); Unit (mg·mL¹).

3 讨论

不同生态位的植物内生真菌产生的生物活性代谢产物多种多样。与温带植物内生真菌相比,热带植物内生真菌会产生更多的活性天然产物和更多的次生代谢产物。阿魏酸是从常见的热带雨林植物内生真菌——小孢拟盘多毛孢中分离得到的一种抗真菌剂(Li et al, 2001);从斯里兰卡的一种濒临灭绝的热带雨林兰花中分离得到一种炭角菌属真菌,该菌会产生抗菌药物烟曲霉酸(Ratnaweera et al, 2014)。据报道,烟曲霉酸对耐甲氧

西林金黄色葡萄球菌和枯草芽孢杆菌的最低抑菌浓度分别为 4、2 μg·mL⁻¹,表现出显著的抗菌活性。Cryptocandin 是从药用植物雷公藤内生真菌Cryptosporiopsis quercina 中分离并鉴定出的一种肽类抗真菌剂,能抑制灰葡萄孢等一些植物病原真菌,而且还能抑制白假丝酵母等人类病原真菌(Strobel et al, 1999)。药用植物鸡冠刺桐内生拟茎点霉属真菌会产生一种新的聚酮内脂 Phomol,有抗菌、抗真菌和抗炎活性(Weber et al, 2005)。这表明有抗菌活性的植物内生真菌来源广泛,是开发新型抗生素和农用药物活性成分的资源宝库。

蒜头果树皮中广泛分布有抗菌活性的菌株。 本研究发现,具有抗菌活性的内生真菌数占总数 的60%,有些内生真菌次生代谢产物的抑菌效果 非常好,其中淡紫紫孢菌是生防菌。研究指出,大 棘黑团孢对植物病原真菌——尖孢镰刀菌有较好 的抑菌活性(Ginting et al, 2013), 白黄笋顶孢霉对 多种植物病原真菌有明显的抑菌或溶菌作用,该 菌具有生防菌的必备特质(何苏琴等,2010)。枝 孢菌属真菌 F14 的有机酸——肉桂酸、环肽类化 合物——cyclo-(Phe-Pro)、cyclo-(Val-Pro)对三种 污染细菌有抗菌活性,且肉桂酸可有效抑制幼虫 的沉降(Qi et al, 2009)。在东北红豆杉的树枝中 的黑团孢属真菌代谢产生的两种 fusicoccane diterpenes 二萜类化合物,具有抗菌活性(Kim et al, 2004)。拟盘多毛孢属真菌是红树林内生真菌的 重要类群之一,由于一些内生拟盘多毛孢菌能产 生重要的代谢产物如紫杉醇(Yang et al, 2012), 而引起人们对红树林的关注。来自淡紫紫孢菌的 代谢产物中性肽 paecilotoxins 有中等的抗菌性 (Goncalves et al, 2015)。这表明白黄笋顶孢霉、枝 孢菌属、黑团孢属、拟盘多毛孢菌属和淡紫紫孢菌 分别能够产生生物碱类、有机酸类、二萜类和多肽 类抗菌活性物质。因此,本研究不同真菌提取物 的活性成分有可能是此四类抗菌活性物质,可为 下一步的分离鉴定提供理论基础。

本研究中,淡紫紫孢菌对蜡样芽孢杆菌、缓慢芽孢杆菌、无乳链球菌、藤黄微球菌和溶血性葡萄球菌的抗菌活性,赭绿青霉对铜绿假单胞菌和福氏志贺氏菌的抗菌活性,以及白黄笋顶孢霉、大棘黑团孢、斑污拟盘多毛孢和枝状枝孢菌抗革兰氏阳性菌和阴性菌的活性为首次发现。采用 OMA液体培养基培养 10 种真菌的提取物得率很低,此培养基可能不是活性真菌的最佳培养基。大棘黑团孢的抑菌范围最广,斑污拟盘多毛孢的抑菌活性与 Maria et al(2005)报道的拟盘多毛孢属真菌对枯草芽孢杆菌和铜绿假单胞菌相符(Maria et al,2005)。大棘黑团孢和斑污拟盘多毛孢初提物在低浓度下,对多种致病细菌仍然具有抑菌效果,具备研发成新型药物先导化合物的潜力。今后,采用单菌多产物策略(OSMAC)发酵活性真菌,进一

步探究它们的最优培养条件,大量培养获得提取物,采用硅胶层析柱离析、通过薄层色谱分析,确定活性化合物的极性,进而分离、纯化并鉴定活性化合物。由于分类地位特殊,蒜头果可能会产生其他多数种群植物中没有的化合物,其树皮内生真菌可能会产生结构新颖、活性多样的化合物,这类天然活性物质是药物的重要来源。据分析,1981—2006年间,约有68%的抗生素及34%的抗肿瘤药物都直接来自天然产物或天然产物的衍生物(Newman & Cragg,2007),而内生真菌次生代谢产物是一类重要天然产物。因此,将蒜头果树皮内活性真菌代谢产生的活性化合物开发成新型抗生素或绿色农药有潜在的可能性与应用价值。

参考文献:

- ARNOLD AE, MEJIA LC, KYLLO D, et al, 2003. Fungal endophytes limit pathogen damage in a tropical tree [J]. Proc Nat Acad Sci USA, 100(26):15649-15654.
- FU LG, 1992. Chinese plant red book-rare and endangered plants (Vol. 1) [M]. Beijing: Science Press: 480. [傅立国, 1992. 中国植物红皮书—稀有濒危植物(第 1 册) [M]. 北京:科学出版社:480.]
- GONCALVES VN, CARVALHO CR, JOHANN S, et al, 2015. Antibacterial, antifungal and antiprotozoal activities of fungal communities present in different substrates from Antarctica [J]. Pol Biol, 38(8):1143-1152.
- GINTING RCB, SUKARNO N, WIDYASTUTI U, et al, 2013. Diversity of endophytic fungi from red ginger (Zingiberofficinale, Rosc.) plant and their inhibitory effect to *Fusarium oxysporum*, plant pathogenic fungi [J]. Hayati J Biosci, 20(3):127-137.
- HE J, CHEN J, ZHAO QM, et al, 2007. Study on the antifungal activity of endophytes of *Pseudolarix kaempferi* Gord [J]. J Henan Agric Sci, 36(2):46-49. [何佳, 陈钧, 赵启美, 等, 2007. 金钱松内生真菌抗植物病原真菌活性的研究 [J]. 河南农业科学, 36(2):46-49.]
- HE SQ, JIN XL, WANG SR, 2010. Antagonistic activity of *Acrostalagmus luteo-albus* against plant pathogenic fungi [J]. J Gansu Agric Univ, 45(3):60-65. [何苏琴, 金秀琳, 王生荣, 2010. 白黄笋顶孢霉对几种植物病原真菌的拮抗作用[J]. 甘肃农大学报, 45(3):60-65.]
- KIM S, DONGSUN S, TAEHO L, et al, 2004. Periconicins, two new fusicoccane diterpenes produced by an endophytic fungus *Periconia* sp. with antibacterial activity [J]. J Nat Prod, 67(3):448.
- LI JY, HARPER JK, GRANT DM, et al, 2001. Ambuic acid,

- a highly functionalized cyclohexanone with antifungal activity from *Pestalotiopsis* spp. and *Monochaetia* sp. [J]. Phytochemistry, 56:463–468
- LIU XM, LI WG, LI PY, et al, 2007. Extraction and chemical components of essential oils of *Malania oleifera* Chun [J]. Chin J Appl Chem, 24(8):968-970. [刘雄民,李伟光,李飘英,等, 2007. 蒜头果挥发油提取及化学成分分析「J]. 应用化学、24(8):968-970.]
- MARIA GL, SRIDHAR KR, RAVIRAJA NS, 2005. Antimicrobial and enzyme activity of mangrove endophytic fungi of southwest coast of India [J]. J Agric Technol: 67–80.
- NEWMAN DJ, CRAGG GM, 2007. Natural products as sources of new drugs over the last 25 years [J]. J Nat Prod, 70 (3):461.
- PINHEIRO EA, CARVALHO JM, DOS SANTOS DC, et al, 2013. Antibacterial activity of alkaloids produced by endophytic fungus *Aspergillus* sp. EJC08 isolated from medical plant Bauhinia guianensis [J]. Nat Prod Res, 27 (18): 1633–1638.
- QI SH, XU Y, XIONG HR, et al, 2009. Antifouling and antibacterial compounds from a marine fungus *Cladosporium* sp. F14 [J]. World J Microbiol Biotechnol, 25(3):399-406.
- RATNAWEERA PB, WILLIAMS DE, SILVA ED, et al, 2014. Helvolic acid, an antibacterial nortriterpenoid from a fungal endophyte, *Xylaria* sp. of orchid *Anoectochilus setaceus* endemic to Sri Lanka [J]. Mycology, 5:23-28.
- SUN YH, JIANG CY, HE S, et al, 2016. Application of secondary metabolites ofendophytic fungi in drugs and molecular biology [J]. Hong Kong Macao Econ, (30):117-118. [孙毓焓,姜春艳,贺胜,等,2016. 内生真菌次生代谢产物在药物与分子生物学方面的应用[J]. 港澳经济,(30):117-118.]
- STROBEL GA, MILLER RV, HESS WM, et al, 1999. Cryptocandin, a potent antimycotic from the endophytic fungus *Cryptosporiopsis* cf. *quercina* [J]. Microbiology, 145:1919–1929.
- STIERLE A, STROBEL G, STIERLE D, 1993. Taxol and taxane production by *Taxomyces andreanae*, an endophytic fungus of Pacific yew [J]. Science, 260(5105):214.
- TANG TF, LIU XM, LING M, et al, 2013. Constituents of the essential oil and fatty acid from *Malania oleifera* [J]. Ind Crop Prod, 43(1):1-5.
- WIYAKRUTTA S, SRIUBOLMAS N, PANPHUT W, et al, 2004. Endophytic fungi with anti-microbial, anti-cancer and anti-malarial activities isolated from Thai medicinal plants [J]. World J Microbiol Biotechnol, 20(3):265-272.
- WANG Y, WANG J, WANG SH, et al, 2017. Diversity of endophytic fungi of *Malania oleifera* Chun et Lee [J/OL]. Gen Appl Biol. [王毅, 王娟, 王四海, 等, 2017. 蒜头果的内生真菌多样性分析 [J/OL]. 基因组学与应用生物学.]

- WEBER D, STERNER O, ANKE T, et al, 2005. Phomol, a new antiinflammatory metabolite from an endophyte of the medicinal plant *Erythrina crista-galli* [J]. Cheminform, 36 (11): 559-563.
- WU XD, CHENG JT, HE J, et al, 2012. Benzophenone glycosides and epicatechin derivatives from *Malania oleifera* [J]. Fitoterapia, 83(6):1068-1071.
- WANG J, YAN LK, LI HD, et al, 2013. Identification of *Archangium gephyra* NX0045 (Myxobacteria) and studyon antimicrobial activities of its metabolites [J]. J NW Univ (Nat Sci Ed), 43(3):437-441. [王军, 闫立昆, 李宏铎, 等, 2013. 一株黏细菌 *Archangium gephyra* 的鉴定及其代谢产物抑菌活性的研究 [J]. 西北大学学报(自然科学版), 43(3):437-441.]
- XU FF, JIN B, DING ZS, 2010. Recent studies oil the secondary metabolites produced by medicinal plant endophytic fungi [J]. Med Rec, 16(17):2667-2669. [徐范范,金波,丁志山,2010. 药用植物内生真菌产次生代谢产物的研究进展[J]. 医学综述,16(17):2667-2669.]
- XIAO ZY, HUTANG GR, WANG SH, et al, 2017. Study on the antimicrobial activity from the crude extracts of roots of *Malania oleifera* Chun et Lee [J]. J W Chin For Sci, 46 (2):68-73. [肖支叶, 胡唐阁然, 王四海, 等, 2017. 蒜头果根粗提取物的抑菌活性研究[J]. 西部林业科学, 46 (2):68-73.]
- YANG XL, ZHANG JZ, LUO DQ, 2012. The taxonomy, biology and chemistry of the fungal *Pestalotiopsis* genus [J]. Nat Prod Rep, 29(6):622.
- YUAN Y, LI YP, CAO ZQ, et al, 2011. Extraction and content determination of total flavonoids from *Malania oleifera* [J]. J Anhui Agric Sci, 39(21):12847-12848. [袁燕, 李燕萍, 曹智启, 等, 2011. 蒜头果中黄酮类化合物的提取及含量测定[J]. 安徽农业科学, 39(21):12847-12848.]
- YUAN Y, DAI X, WANG D, et al, 2009. Purification, characterization and cytotoxicity of malanin, a novel plant toxin from the seeds of *Malania oleifera* [J]. Toxicon Offic J Intern Soc Toxinol, 54(2):121-127.
- ZHANG HR, MENG SX, CAO J, et al, 2015. Antibacterial mechanisms of endophytic fungi from *Gynostemma pentaphyllum* on *Escherichia coli* [J]. Microbiol Chin, 42(1):157–162. [张慧茹, 孟素香, 曹健, 等, 2015. 绞股蓝内生真菌抗大肠杆菌抗菌机制的研究[J]. 微生物学通报, 42(1):157–162.]
- ZHAO N, YUAN XL, HUA M, et al, 2017. Antibacterial activity of secondary metabolites from lichen forming fungi [J]. Guihaia, 37(2):242-247. [赵能, 原晓龙, 华梅, 等, 2017. 地衣型真菌次级代谢产物抗菌活性初步研究 [J]. 广西植物, 37(2):242-247.]