

Deriváty pyrazinkarboxylové kyseliny jako účinné abiotické elicitory produkce isoflavonoidů

TŮMOVÁ L¹., TŮMA J.²., DOLEŽAL M.³., DANIELOVÁ B.¹

¹Univerzita Karlova v Praze, Farmaceutická fakulta v Hradci Králové, Katedra farmakognosie

²Univerzita Hradec Králové, Pedagogická fakulta, Katedra biologie

³Univerzita Karlova v Praze, Farmaceutická fakulta v Hradci Králové, Katedra farmaceutické chemie a analýzy léčiv

Došlo 14. dubna 2010 / Přijato 15. května 2010

SOUHRN

Deriváty pyrazinkarboxylové kyseliny jako účinné abiotické elicitory produkce isoflavonoidů

Genista tinctoria (Kručinka barvířská) je rostlinou obsahující isoflavonoidy, které se řadí k významným estrogenům. Kultura *in vitro* této rostliny produkuje více isoflavonoidů než matečná rostlina. Cílem této práce byla snaha ještě zvýšit produkci těchto látek v kalusové kultuře působením abiotických elicitorů a to derivátů pyrazinkarboxylové kyseliny. Vhodnějším elicitorem pro produkci isoflavonoidů se ukázala látka A (*N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid), i když naprostého maxima produkce genistinu bylo dosaženo 12hodinovým působením látky B 5-terc-butyl-6-chlor-*N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid v koncentraci $2,33 \cdot 10^{-3}$ mol/l ($57 \times$ oproti kontrole). Elicitací látkou B bylo dosaženo vyrovnanějších výsledků ve zvýšené produkci isoflavonoidů v průřezu jednotlivých odběrových časů i koncentrací.

Klíčová slova: *Genista tinctoria* – isoflavonoidy – kalusová kultura – deriváty pyrazinkarboxylové kyseliny

Čes. slov. Farm., 2010; 59, 117–122

SUMMARY

Pyrazinecarboxylic acid derivatives as effective abiotic elicitors of isoflavonoids production

Genista tinctoria (Dyer's Greenweed) is a plant containing isoflavonoids, which rank among important estrogens. The *in vitro* culture of this plant produces more isoflavonoids than the parent plant. The paper aimed to even more increase the production of these substances in the callus culture by the action of abiotic elicitors, in this case pyrazinecarboxylic acid derivatives. A more suitable elicitor for the production of isoflavonoids proved to be substance A (*N*-(3-iodo-4-methylphenyl)pyrazine-2-carboxamide), even though the absolute maximum of genistin production was achieved by a 12-hour action of substance B (5-terc-butyl-6-chloro-*N*-(3-iodo-4-methylphenyl)pyrazine-2-carboxamide) in a concentration of $2.33 \cdot 10^{-3}$ mol/l (57 times versus control). By means of elicitation using substance B, more balanced results were achieved in an increased production of isoflavonoids in the cross-section of the individual withdrawal times and concentrations.

Key words: *Genista tinctoria* – isoflavonoids – callus culture – pyrazinecarboxylic acid derivatives

Čes. slov. Farm., 2010; 59, 117–122

Má

Adresa pro korespondenci:

doc. PharmDr. Lenka Tůmová, CSc.
Katedra farmakognosie FaF
Heyrovského 1203, 500 05 Hradec Králové
e-mail: tumova@faf.cuni.cz

Úvod

Rostlinné tkáňové kultury představují nadějný zdroj látek přírodního původu. Hlavním problémem jejich využití je nízká produkce většiny sekundárních metabolitů. Jednou z metod pro zvýšení tvorby těchto látek je elicítace, protože biosyntéza mnoha sekundárních metabolitů v rostlinných buňkách je součástí obranné reakce vůči biologickým nebo abiotickým stresovým vlivům¹⁻³). Základním předpokladem úspěšné elicítace, která se využívá ke zvýšení produkce sekundárních metabolitů, je mimo jiné nalezení vhodného elicitoru, jeho koncentrace a optimální doby působení elicitoru na rostlinnou kulturu *in vitro*⁴).

Role látek odvozených od pyrazinu se intenzivně studuje od sedmdesátých let 20. století. V přírodě se často vyskytují jako feromony, atraktanty či signální látky. V potravinách je najdeme jako flavoranty a fragranty – přírodní i přírodně identické. V poslední době jsou často využívány i jako součásti parfémů a v tabákovém průmyslu. Pyrazinové sloučeniny vytvářené některými druhy plísní a kvasinek mohou mít i antibiotický nebo antifungální účinek.

Významné farmakologické účinky byly zjištěny i u syntetických derivátů pyrazinu. Pyrazinový kruh je farmakoforem především u menších molekul, nicméně je součástí široké palety účinných látek. Molekulu pyrazinu obsahují například sulfonamidová chemoterapeutika, kalium šetřící diuretikum amilorid, perorální antidiabetikum glipizid a pyrazin najdeme i v hypnotiku eszopiklon. Od pyrazinu je odvozeno i antituberkulotikum pyrazinamid, konkrétně amid pyrazin-2-karboxylové kyseliny. K perspektivním látkám s antimykobakteriálním účinkem patří jednoduché chlorované pyrazinové deriváty, které se chovají jako prolečivo, tedy estery a amidy pyrazin-2-karboxylové kyseliny⁵). Látky typu substituovaných pyrazin-2-karboxamidů byly zkoumány nejen pro svůj potenciální antimykobakteriální účinek, ale většina z nich vykazovala i účinek herbicidní a ukázaly se i vhodnými abiotickými elicitory⁶). Většina látek popsaných Doležalem a kol. inhibovala elektronový transport při fotosyntéze v chloroplastech špenátu. Míra inhibice produkce kyslíku byla ovlivněna lipofilitou a elektronakceptorovými vlastnostmi substituentů dané sloučeniny. Některé z látek redukovaly obsah chlorofylu v *Chlorella vulgaris*⁷).

Substituované pyrazin-2-karboxamidy byly použity jako elicitory u kalusové kultury *Ononis arvensis* (L.), kde se po 12 hodinové elicítaci jednou z pěti testovaných látek tohoto typu zvýšila produkce flavonoidů o 900 % oproti kontrole. Výrazného navýšení produkce bylo dosaženo i po 48 a 72hodinové elicítaci a navíc k určitému nárůstu produkce flavonoidů došlo po aplikaci všech testovaných látek⁶).

Další nově syntetizované látky typu substituovaných pyrazin-2-karboxamidů byly použity k elicítaci kalusové a suspenzní kultury *Silybum marianum* (L.) Gaertn. I v tomto případě došlo k významnému ovlivnění produkce sekundárních metabolitů – flavolignanů⁸).

Genista tinctoria je 10–100 cm vysoký keř nebo polokeř s vystoupavým nebo poléhavým kmínkem. V České

republice se vyskytuje roztroušeně až hojně od nížin až po podhůří. Sbírá se kvetoucí nať – *Genistae tinctoriae herba*, která působí močopudně, zvyšuje chorobně snížený tlak, čistí krev a ovlivňuje metabolismus. V lidovém léčitelství je používána proti dně, revmatismu a při ledvinových kamenech¹⁰).

Droga obsahuje důležité isoflavonoidy – známou skupinu látek s estrogenní aktivitou, tzv. fytoestrogeny a chinolizidinové alkaloidy (cytisin, spartein, methylcytisin, anagryrin)^{9, 10}). Fytoestrogeny jsou funkčně definovány jako látky, které v savčím organismu vykazují estrogenní aktivitu, navíc jejich molekula je i strukturálně podobná hlavnímu savčímu estrogeneru 17 β -estradiolu. Mezi přírodně se vyskytující isoflavonoidy s estrogenní aktivitou řadíme především aglykony daidzein (4',7-dihydroxyisoflavon) a genistein (4',5,7-trihydroxyisoflavon) a jejich glykosidy daidzin a genistin. Dále se jedná o aglykony biochanin A a formononetin, což jsou 4'-methyletery genisteinu a daidzeinu. Pro získávání isoflavonoidů je dnes nejvíce využívána čeleď *Fabaceae* – např. sója (*Glycine max*) nebo jetel (*Trifolium pratense*). Dalšími, především potravinovými zdroji, jsou semena a ořechy bohaté na oleje – např. slunečnicová semínka (*Helianthus* spp., *Asteraceae*) a vlašské ořechy (*Juglans regia* L., *Juglandaceae*). Isoflavonoidy byly prokázány i v čeledích *Iridaceae* či *Euphorbiaceae*. Fytoestrogeny svým působením v organismu zasahují do průběhu mnoha typů onemocnění od rakoviny prostaty a prsu po ovlivnění kardiovaskulárních onemocnění. Jsou čím dál častěji používány při kompenzaci menopauzálních symptomů a jako podpůrná léčba při osteoporóze^{9, 13, 14}). I zde se ovšem objevují pochybnosti o jejich přínosu. Vzhledem k jejich možné podpoře proliferace nádorových buněk u hormon-dependntních nádorových onemocnění je zvažování poměru přínosu a rizik stále předmětem mnoha studií.

Łuckiewicz et al. zkoumali šest druhů rodu *Genista* z hlediska produkce isoflavonoidů. Zabývali se různými metodami kultivace včetně vlivu morfogeneze na množství a zastoupení jednotlivých isoflavonoidů. Testovány byly kultury suspenzní, kalusové, embryonální, kořenné i prýtové. Bylo zjištěno, že kultury *in vitro* produkovaly zpravidla více isoflavonoidů než matečné rostliny, a to dokonce 6–9 \times . Kultury *in vitro* narozdíl od matečných rostlin neprodukovaly jednoduché flavonoidy – luteolin a apigenin. Jejich syntéza je prokazatelně potlačena při *in vitro* podmínkách, jelikož v regenerovaných rostlinách byla jejich tvorba znovu obnovena. Potlačena byla i syntéza chinolizidinových alkaloidů. V kořenných kulturách byl naproti tomu prokázán vysoký obsah isoliquiritigeninu – prekurzoru isoflavonoidů – naprosto chybějícího v matečných rostlinách. Ve všech kulturách byly isoflavonoidy akumulovány jako intracelulární metabolity. Obsah isoflavonoidů byl výrazně ovlivněn stupněm tkáňové morfogeneze. Studie ukázaly negativní vztah mezi procesem organogeneze a akumulací isoflavonoidů – aglykonů i glykosidů. Naopak pozitivně morfogeneze ovlivňovala tvorbu esterů genistinu. Nejvyšší obsah genistinu malonátu a acétátu byl zaznamenán v prýtové kultuře. Skupina produkovaných isoflavonoidů byla tvořena 14 sloučeninami s jasnou dominancí genistinu.

Z testovaných druhů byla nejvyšší produkce isoflavonoidů potvrzena u suspenzní a kalusové kultury *Genista tinctoria*. Nejvhodnějším médiem se pak ukázalo SH-médium (Schenk-Hildebrandt) s přidavkem $22,6 \mu\text{mol}^{-1}$ 2,4-dichlorfenoxycetové kyseliny (2,4-D), $23,2 \mu\text{mol}^{-1}$ kinetinu a 3 % (w/v) sacharosy^{9,11,12}.

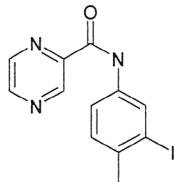
POKUSNÁ ČÁST

Použitý rostlinný materiál

Byla použita kalusová kultura odvozená z kořenové části klíční rostliny *Genista tinctoria* v 16. až 28. pasáži.

Kultivace kultur *in vitro* a elicitace

Kalusová kultura *Genista tinctoria* byla kultivována na médiu sestaveném dle Schenka Hildebrandta¹⁵). Jako růstové regulátory byly přidány: kyselina 2,4-dichlorfenoxycetová v koncentraci 0,5 mg/l a kinetin v koncentraci 0,1 mg/l. Pasážování bylo prováděno v prostředí laminárního boxu. Kultura rostla po dobu 30 dní při teplotě 25 °C při normálním světelném režimu (16 hodin světlo, 8 hodin tma). Jako elicitory byly použity ethanolicke roztoky látky A a B, a to ve třech koncentracích (obr. 1, 2):



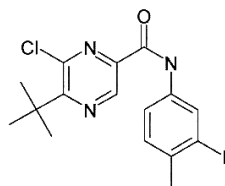
Obr. 1. Látka A

látka A: N-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid

$c_{A1} = 100 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,95 \cdot 10^{-3} \text{ mol/l}$);

$c_{A2} = 10 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,95 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$);

$c_{A3} = 1 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,95 \cdot 10^{-5} \text{ mol/l}$)



Obr. 2. Látka B

látka B: (5-terc-butyl-6-chlor-N-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid)

$c_{B1} = 100 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,33 \cdot 10^{-3} \text{ mol/l}$);

$c_{B2} = 10 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,33 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l}$);

$c_{B3} = 1 \text{ mg}/100 \text{ ml}$ ($2,33 \cdot 10^{-5} \text{ mol/l}$)

Pro každou koncentraci látky A i B bylo použito vždy

36 baněk, které byly rozděleny do šesti skupin dle časů elicitace. Byl aplikován vždy 1 ml roztoku dané látky v dané koncentraci ke kalusové kultuře. Kultura byla po aplikaci elicitoru udržována za stejných podmínek jako při kultivaci. Vzorky byly odebírány po 6, 12, 24, 48, 72 a 168 hodinách po aplikaci elicitoru. Po dané době elicitace byly kalusy vyjmuty z baněk a usušeny na filtračním papíře při laboratorní teplotě. Usušené vzorky byly následně upráškovány a použity ke stanovení obsahu isoflavonoidů. Jako kontrola sloužila kalusová kultura bez přidavku elicitoru. Bylo sledováno i vylučování metabolitů do živného média. Médium bylo odebíráno vždy společně s kalusem ve zmíněných odběrových časech. Odebrané médium bylo odpařeno a dále byl v odparku stanoven obsah isoflavonoidů.

Stanovení obsahu isoflavonoidů¹⁹⁾

Přibližně 0,100 g usušeného a upráškováného kalusu bylo extrahováno s 10 ml 80% methanolu na vodní lázni pod zpětným chladičem 20–30 minut. Po ochlazení se výluh zfiltraval přes chomáček vaty. Extrakce byla opakována ještě jednou za stejných podmínek. Získané výluhy se spojily a doplnily na objem 25 ml. Vytřepáním v 10 ml petroletheru byl extrakt zbaven tuků a chlorofylu. Přibližně 2 ml výluhu byly přefiltrovány přes mikrofiltr do označených vialek a analyzovány pomocí metody HPLC.

Vzorky média byly nejprve odpařeny na vodní lázni do sucha a poté vysušeny v sušárně při 105 °C. Sušina byla rozpuštěna v 5 ml methanolu, vzniklý roztok zfiltrován přes mikrofiltr a množství o objemu přibližně 1,7 ml bylo převedeno do vialek. Poté byly vzorky analyzovány pomocí HPLC.

Parametry HPLC analýzy

Chromatograf: sestava Jasco; čerpadlo: PU-2089; autosampler: AS-2055; kolona: Li Chrospher RP – 18 250 × 4, sorbent Li Chrospher 5 μm; předkolonový filtr, ochranná předklonka; objem nástřiku: 20 μl; detekce: DAD MD – 2015, λ = 190–450 nm, vyhodnoceno při λ = 260 nm; mobilní fáze: methanolicke roztok 0,15% kyseliny fosforečné; eluční profil: 0–9 min., gradientová eluce, z t = 0 min, 30% methanol na t = 9 min, 80% methanol, 9–15 min, isokraticke eluce, 80% methanol.

Standardy: genistin, genistein, daidzein, formononetin, biochanin A; průtoky: 1,1 ml/min.

VÝSLEDKY A DISKUZE

Elicitace je jednou z metod vhodných k ovlivnění produkce sekundárních látek v kulturách *in vitro*¹⁶⁾. Jedním ze základních předpokladů úspěšné elicitace, která povede k požadovanému zvýšení produkce sekundárních látek, je nalezení vhodného elicitoru, jeho koncentrace a optimální doby působení elicitoru na rostlinnou kulturu *in vitro*¹⁷⁾.

Tab. 1. Obsah jednotlivých isoflavonoidů (%) v kalusové kultuře *Genista tinctoria* po elicitaci látkou A o různé koncentraci v závislosti na době odběru

Koncentrace elicitoru (mg/l)	Hodina odběru	Obsah genistinu (%)	Obsah daidzeinu (%)	Obsah genisteinu (%)	Obsah formononetinu (%)	Obsah biochaninu A (%)
c _{A1}	6	0,59	0,00	0,05	0,00	0,00
	12	1,39	0,00	0,08	0,00	0,00
	24	0,22	0,00	0,04	0,00	0,00
	48	0,21	0,01	0,47	0,01	0,00
	72	0,41	0,00	0,07	0,01	0,00
	168	0,11	0,00	0,06	0,00	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00
c _{A2}	6	1,65	0,00	0,03	0,00	0,00
	12	0,86	0,00	0,03	0,00	0,00
	24	0,52	0,00	0,01	0,00	0,00
	48	1,18	0,01	0,06	0,00	0,00
	72	0,58	0,00	0,04	0,00	0,00
	168	0,50	0,05	0,17	0,00	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00
c _{A3}	6	0,00	0,01	0,00	0,00	0,00
	12	0,11	0,01	0,00	0,01	0,00
	24	0,43	0,02	0,02	0,01	0,00
	48	0,46	0,01	0,00	0,01	0,00
	72	0,08	0,07	0,05	0,02	0,00
	168	0,16	0,05	0,06	0,00	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00

k – kontrola

Cílem naší práce bylo prověřit potenciál nově nasynťetizovaných látek typu substituovaných pyrazin-2-karboxamidů jako elicitorů u kalusové kultury *Genista tinctoria*.

Po aplikaci látky A v koncentraci c_{A1} došlo v kalusové kultuře *Genista tinctoria* k vysokým nárůstům obsahu genistinu. Po 6hodinovém působení byl zaznamenán dvanáctinásobný nárůst oproti kontrole a po 12hodinovém působení dokonce zvýšení obsahu genistinu 28× oproti kontrole. Po 24, 48, 72, 168 hodinách byla produkce genistinu také zvýšena a to minimálně o 120 % (po 168 hodinách). Obsah daidzeinu ve většině vzorků poklesl oproti kontrole, jen po 48 hodinové elicitaci byl jeho obsah na úrovni kontroly. Elicitovaná kultura tvořila od 0,04 % (6 hod.) do 0,47 % (48 hod.) genisteinu. Byl detekován i formononetin (0,01 %) a to v čase 48 a 72 hodin elicitace. V kontrolním vzorku byl pod detekovatelnou hranicí. Biochanin A po elicitaci prokázán nebyl stejně jako v kontrolním vzorku (tab. 1).

Jak vyplývá z tabulky 1 po aplikaci látky A o koncentraci c_{A2} došlo k ještě významnějšímu navýšení obsahu genistinu. Maximální zvýšení jeho produkce látkou A bylo dosaženo po 6 hodinách elicitace, a to 33× proti kontrole. V ostatních odběrových časech byla jeho produkce zvýšena také velmi výrazně. Minimální navýšení dosahovalo 900 % proti kontrole a bylo zaznamenáno po 168 hodinách působení elicitoru. Obsah daidzeinu (0,01 %), který byl v kontrolním vzorku zaznamenán, byl navýšen po 168 hodinové elicitaci pětinašobně. V ostatních odběrových časech ovšem jeho množství buď bylo stejné jako ve vzorku kontrolním, nebo kleslo pod detekovatelnou mez. I po aplikaci koncentrace c_{A2} došlo k navýšení tvorby genisteinu, i když ne tak výrazně jako po aplikaci látky A o koncentraci c_{A1}. Zde bylo

maximum produkce dosaženo až po 168 hodinách působení elicitoru a obsahem genisteinu 0,17 %. Formononetin ani biochanin A detekovány nebyly.

Navýšení syntézy isoflavonoidů bylo dosaženo i působením látky A o koncentraci c_{A3}, ovšem u genistinu a genisteinu bylo o něco menší než u koncentrací předchozích. Nejvyšší nárůst genistinu byl zaznamenán po 48hodinové elicitaci, a to 9× a u genisteinu byl zaznamenán maximální obsah 0,06 % po 168 hodinách. Naopak tato koncentrace stimulovala lépe syntézu daidzeinu a formononetinu. Po 72 hodinách elicitace byla navýšena produkce daidzeinu 6× oproti kontrole. Jeho obsah byl vyšší i u kalusů elicitovaných 24 a 168 hodin. Ve zbylých odběrových časech byl jeho obsah nedetekovatelný stejně jako v případě kontroly. Obsah formononetinu byl detekovatelný po 12, 24, 48 a 72 hodinách, přičemž v posledním uvedeném čase dosáhl maxima, a to 0,02 %. Biochanin A nebyl detekován ani po aplikaci této koncentrace (tab. 1).

Po aplikaci látky B v koncentraci c_{B1} došlo po 12hodinovém působení elicitoru k vůbec nejvyššímu navýšení produkce genistinu. Jeho obsah byl zvýšen 57× oproti kontrole. Vysokého obsahu genistinu bylo dosaženo i po 24hodinovém působení elicitoru, kde byl jeho obsah zvýšen 14×, ovšem v ostatních časech byl obsah genistinu buď zvýšen jen nevýrazně, nebo naopak snížen oproti kontrole. Po 12 a 24 hodinách elicitace byl ve vzorku prokázán i obsah daidzeinu (na úrovni kontroly), genisteinu (navýšení oproti kontrole) a formononetinu (navýšení oproti kontrole). Ve zbylých vzorcích nebyly daidzein, genistein ani formononetin detekovatelné. Biochanin A nebyl detekován v žádném ze vzorků (tab. 2).

Tab. 2. Obsah jednotlivých isoflavonoidů (%) v kalusové kultuře *Genista tinctoria* po elicitaci látkou B o různé koncentraci v závislosti na době odběru

Koncentrace elicitoru (mg/l)	Hodina odběru	Obsah genistinu (%)	Obsah daidzeinu (%)	Obsah genisteinu (%)	Obsah formononetinu (%)	Obsah biochaninu A (%)
c _{B1}	6	0,02	0,00	0,00	0,00	0,00
	12	2,87	0,01	0,03	0,01	0,00
	24	0,72	0,01	0,03	0,01	0,00
	48	0,03	0,00	0,00	0,00	0,00
	72	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
	168	0,09	0,00	0,00	0,00	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00
	6	0,00	0,01	0,01	0,01	0,00
c _{B2}	12	0,00	0,01	0,00	0,00	0,00
	24	0,01	0,01	0,00	0,00	0,00
	48	0,02	0,01	0,00	0,00	0,00
	72	0,02	0,02	0,00	0,01	0,00
	168	0,07	0,03	0,00	0,11	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00
	6	0,04	0,00	0,00	0,01	0,00
	12	0,01	0,00	0,00	0,01	0,00
c _{B3}	24	0,03	0,00	0,00	0,00	0,00
	48	0,03	0,00	0,00	0,00	0,00
	72	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00
	168	0,00	0,02	0,00	0,00	0,00
	k	0,05	0,01	0,00	0,00	0,00

k – kontrola

Po aplikaci látky B o koncentraci c_{B2} došlo k výraznějšímu navýšení produkce pouze u daidzeinu po 168hodinové elicitaci, a to o 200 %. V tomto případě bylo také zjištěno navýšení produkce genisteinu, ale pouze o 40 %, a obsah formononetinu dosáhl 0,11 %, přičemž v kontrole nebyl detekovatelný. V ostatních odběrových časech byla produkce isoflavonoidů buď na úrovni kontroly, nebo snižena (tab. 2).

Působením elicitoru o koncentraci c_{B3} bylo dosaženo obecné snížení tvorby isoflavonoidů. Jedinými dvěma výjimkami je navýšení obsahu daidzeinu po 168 hodinách působení elicitoru a detekovatelný obsah formononetinu po 6 a 12 hodinách. Jinak ve většině vzorků byl obsah isoflavonoidů pod detekovatelnou mezí (tab. 2).

Výhodnějším elicitem pro produkci isoflavonoidů se ukázala být látka A, protože bylo dosaženo vyrovnějších výsledků (zvýšené tvorby isoflavonoidů) v průřezu jednotlivých odběrových časů i koncentrací. Naprostého maxima produkce genistinu (57 násobného) však bylo dosaženo 12hodinovým působením látky B v koncentraci c_{B1} oproti kontrole.

Bylo sledováno i vylučování isoflavonoidů do živného média. V žádném z testovaných vzorků nebyla prokázána detekovatelná hladina isoflavonoidů.

Látky typu pyrazin-2-karboxamidů byly jako potenciální elicitory popsány i Doležalem a kol. ⁶⁾ u kalusové kultury *Ononis arvensis*. Testováno bylo celkem pět látek typu substituovaných pyrazin-2-karboxamidů. Nejvyššího zvýšení produkce flavonoidů bylo dosaženo aplikací 6-chlor-*N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamidu. Po 12hodinovém působení na tkáňovou kulturu *Ononis arvensis* bylo dosaženo navýšení produkce flavonoidů v tkáňové kultuře o 900 %. Vysoký obsah flavonoidů byl zjištěn i po 48 a 72hodinovém působení stej-

né látky. I u ostatních testovaných látek byl obsah navýšen, i když ne tak výrazně.

Zvýšená produkce flavonoidů v kalusové kultuře *Ononis arvensis* a flavolignanů v kalusové kultuře *Silybum marianum* po elicitaci látkami typu substituovaných amidů pyrazinkarboxylových kyselin testovala i Tůmová a kol. ¹⁸⁾ Jako elicitory byly testovány *N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid a 5-*terc*-butyl-*N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamid. U kultury *Ononis arvensis* byla testována pouze první z uvedených látek a produkci flavonoidů zvyšovala jen minimálně nebo vůbec. Nejvyšší produkce flavonoidů bylo dosaženo po 168hodinové elicitaci u této kultury, a to o 88 %. Při elicitaci kalusové kultury *Silybum marianum* oběma látkami byl zaznamenán jen nižší nárůst produkce flavolignanů. Za použití *N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamidu se nejvyšší tvorby silychristinu podařilo dosáhnout po 6hodinové elicitaci, kdy jeho obsah byl dvojnásobný oproti kontrole. Šestihodinovou elicitací 5-*terc*-butyl-*N*-(3-jod-4-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamidem bylo dosaženo jedenáctinásobného navýšení obsahu silychristinu oproti kontrole, což bylo celkově nejvyšší navýšení. Zvýšená tvorba flavolignanů byla zjištěna i při elicitaci kalusové a suspenzní kultury *Silybum marianum* látkami typu *terc*-butyl-*N*-(3-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamidu a 5-*terc*-butyl-6-chlor-*N*-(5-brom-2-hydroxyfenyl)pyrazin-2-karboxamidu ⁸⁾. Maximální produkce flavolignanů se podařilo dosáhnout 72hodinovou elicitací suspenzní kultury 5-*terc*-butyl-*N*-(3-methylfenyl)pyrazin-2-karboxamidem o koncentraci 3,71 · 10⁻⁷ mol · l⁻¹, přičemž bylo dosaženo navýšení produkce o 893 % oproti kontrolnímu vzorku. Po 24hodinové elicitaci kalusové kultury 5-*terc*-butyl-6-chlor-*N*-(5-brom-2-hydroxyfenyl)pyrazin-2-karboxamidem o kon-

centraci $2,59 \cdot 10^{-4} \text{ mol} \cdot \text{l}^{-1}$ byl dokonce zaznamenán nárůst produkce flavolignanů o 1039 %. Z dostupné literatury vyplývá, že se jako elicitory velmi dobře uplatňují zvláště jodované deriváty pyrazin-2-karboxamidů. Potvrzuje to ve své práci i Doležal a kol.⁶⁾ Ačkoliv elicitační tkáňové kultury *Ononis arvensis* nebylo dosaženo aplikací jodovaných pyrazin-2-karboxamidů výrazného navýšení produkce flavonoidů (pouze o 88 %), u tkáňové kultury *Silybum marianum* se podařilo aplikací těchto látek dosáhnout značného navýšení produkce sekundárních metabolitů¹⁸⁾. Z tohoto hlediska se zdá být potenciál těchto jod-derivátů velmi nadějný.

Práce byla vypracována za finanční podpory Výzkumného záměru MSM 0021620822.

LITERATURA

1. **Sikyta, B., Dušek J.:** Biotechnologie pro farmaceuty. 2. vyd. Praha: Karolinum, 2001; 75–84.
2. **Kašparová, M., Siatka, T., Dušek, J.:** Vliv kyseliny jasmonové na produkci anthracenových derivátů v kultuře *Rheum palmatum* L. *in vitro*. Čes. slov. Farm., 2003; 52 (3), 148–151.
3. **Kašparová, M., Siatka, T.:** Vliv chitosanu na produkci anthracenových derivátů v tkáňové kultuře *Rheum palmatum* L. Čes. slov. Farm., 2001; 50, 249–253.
4. **Tůmová, L., Blažková, R.:** Vliv tvorby flavonoidů v kultuře *Ononis arvensis* L. *in vitro* působením CrCl_3 . Čes. slov. Farm., 2002; 51, 44–46.
5. **Doležal, M.:** Biologicky aktivní pyraziny přírodního a syntetického původu. Chem. listy 2006; 100, 959–966.
6. **Doležal, M., Tůmová, L., Kešetovičová, D., Tůma, J., Králová, K.:** Substituted *N*-Phenylpyrazine-2-carboxamides. Their Synthesis and Evaluation as Herbicides and Abiotic Elicitors. *Molecules*, 2007; 12, 2589–2598.
7. **Doležal, M., Čmedlová, P., Palek, L., Vinšová, J., Kuneš, J., Buchta, V., Jampílek, J., Králová, K.:** Synthesis and antimycobacterial evaluation of substituted pyrazincarboxamides. *Eur. J. Med. Chem.*, 2008; 45, 1105–1113.
8. **Tůmová, L., Gallová, K., Řimáková, J., Doležal, M., Tůma, J.:** The effect of substituted amides of pyrazine-2-carboxylic acids on flavonolignan production in *Silybum marianum* culture *in vitro*. *Acta Physiol. Plant.*, 2005; 27, 357–362.
9. **Łuczkiwicz, M., Piotrowski, A.:** Two-Stage system for Micropropagation of Several Genista Plants Producing Large Amounts of Phytoestrogens. *Z. Naturforsch.* 2005; 60c, 557–566.
10. **Hubík, J., Dušek, J., Spilková, J., Šícha, J.:** Obecná farmakognosie II. Praha: SNP 1989, 175.
11. **Łuczkiwicz, M., Glód, D.:** Morphogenesis-dependent accumulation of phytoestrogens in *Genista tinctoria in vitro* cultures. *Plant Sci.*, 2005; 168, 967–979.
12. **Łuczkiwicz, M., Glód, D.:** Callus cultures of Genista plants-*in vitro* material producing high amounts of isoflavones of phytoestrogenic activity. *Plant Sci.*, 2003; 165, 1101–1108.
13. **Ososki, A. L., Kennelly, E. J.:** Phytoestrogens: a Review of the Present State of Research. *Phytother. Res.*, 2003; 17, 845–869.
14. **Button, B. J., Patel, N.:** Phytoestrogens for Osteoporosis. *Clinic. Rev. in Bone and Mineral Metabolism*, 2004; 2, 341–356.
15. **Schenk, R. U., Hildebrandt, A. C.:** Medium and techniques for induction of growth of monocotyledonous and dicotyledonous plant cell cultures. *Canad. J. Bot.*, 1972; 50, 199–204.
16. **Kašparová, M., Siatka T.:** Produkce anthracenových derivátů elicítovanou tkáňovou kulturou *Rheum palmatum* L. Čes. slov. Farm., 1999; 48, 256–261.
17. **Kašparová, M., Dušek, J.:** Vliv biotické elicítace na produkci anthraglykosidů tkáňovou kulturou *Rheum palmatum* L. Čes. slov. Farm., 1999; 48, 132–135.
18. **Tůmová, L., Tůma, J., Doležal, M., Megušar, K.:** Substituted pyrazincarboxamides as abiotic elicitors of the flavonolignan production in *Silybum marianum* culture *in vitro*. *Molecules*, 2010; 15, 331–340.
19. **deRijke, E., Joshi, H. C., Sanderse, H. R., Ariese, F., Brinkman, U. A. Th., Gooijer, C.:** Natively fluorescent isoflavones exhibiting anomalous Stokes' shifts. *Anal. Chim. Acta*, 2002; 468, 3–11.