



Revista Médica Herediana  
ISSN: 1018-130X  
ISSN: 1729-214X  
juan.miyahira@upch.pe  
Universidad Peruana Cayetano Heredia  
Perú

## Actividad antifúngica y antibacteriana in vitro del extracto etanólico de *Usnea laevis* frente a *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa*

Jaramillo-Ordoñez, Cristhina Estefanía

Actividad antifúngica y antibacteriana in vitro del extracto etanólico de *Usnea laevis* frente a *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa*

Revista Médica Herediana, vol. 31, núm. 3, 2020

Universidad Peruana Cayetano Heredia, Perú

**Disponible en:** <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=338064636005>

**DOI:** <https://doi.org/10.20453/rmh.v31i3.3806>



Esta obra está bajo una Licencia Creative Commons Atribución 4.0 Internacional.

INVESTIGACION ORIGINAL

## Actividad antifúngica y antibacteriana in vitro del extracto etanólico de *Usnea laevis* frente a *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa*

In-vitro antifungal and antibacterial activity of the ethanolic extract of *Usnea laevis* against *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* and *Pseudomonas aeruginosa*

*Cristhina Estefanía Jaramillo-Ordoñez*  
*Facultad de Ciencias Biológicas y Ambientales, Universidad*  
*Central del Ecuador, Perú*  
cristhina.j14@hotmail.com

DOI: <https://doi.org/10.20453/rmh.v3i1i3.3806>  
Redalyc: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=338064636005>

Recepción: 19 Junio 2019  
Aprobación: 25 Junio 2020

### RESUMEN:

Los líquenes son asociaciones simbióticas mutualistas que se dan entre un hongo y organismos fotoautótrofos tales como algas o cianobacterias. Presentan altas concentraciones de sustancias liquénicas, las cuales son químicamente complejas y han presentado una marcada actividad antifúngica y antibacteriana.

**Objetivo:** Evaluar la actividad antifúngica y antibacteriana (in vitro) del extracto etanólico de *Usnea laevis* frente a *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa*.

**Material y métodos:** Las sustancias liquénicas presentes en *Usnea laevis* fueron extraídas mediante el método de Soxhlet y fueron analizadas químicamente por cromatografía acoplado a espectrometría de masas. Para la evaluación de la actividad antifúngica y antibacteriana se utilizó la técnica de Kirby-Bauer.

**Resultados:** Dentro de la composición química del extracto liquénico se tuvo ácido úsnico, eugenol, ergosterol entre otros. Para una concentración de 27 mg/ml del extracto etanólico de *Usnea laevis*, *Staphylococcus aureus* fue encontrado sensible siendo esta concentración la que mejores resultados de inhibición arrojó; mientras que la concentración de 11 mg/ml no fue efectiva frente a las cepas evaluadas.

**Conclusiones:** El extracto etanólico de *Usnea laevis* posee propiedades antifúngicas y antibacterianas frente a *Candida albicans*, *Pseudomonas aeruginosa* y *Staphylococcus aureus*.

**PALABRAS CLAVE:** *Usnea*, antifúngicos, antibacterianos, extractos vegetales.

### ABSTRACT:

Lichens are symbiotic associations between fungi and seaweed or cyanobacteria.

**Objective:** to evaluate the in-vitro antifungal and antibacterial activity of the ethanolic extract of *Usnea laevis* against *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* and *Pseudomonas aeruginosa*.

**Methods:** lichen substances present in *Usnea laevis* were extracted using the Soxhlet methods and were analyzed by chromatography coupled to mass spectrometry. The Kirby-Bauer method was used to evaluate both the antibacterial and antifungal activity.

**Results:** Usnic acid, eugenol, and ergosterol were the compounds found. *S. aureus* was sensitive at a concentration of 27 mg/ml of the enolic extract, the 11 mg/ml concentration was not effective.

**Conclusions:** The ethanolic extract of *Usnea laevis* has antibacterial and antifungal properties against the pathogens tested.

**KEYWORDS:** *Usnea*, antifungal agents, anti-bacterial agents, plant extracts.

### INTRODUCCIÓN

Los líquenes son asociaciones simbióticas mutualistas que se dan entre un hongo (micobionte) y organismos fotoautótrofos tales como algas o cianobacterias (fotobiontes); en donde el micobionte se encuentra dominando esta asociación (1), esta relación da lugar a la producción de metabolitos primarios y secundarios los cuales son químicamente complejos; y distintos, en su mayoría, a los que se generan en las plantas (2,3).

Estos compuesto ejercen una amplia variedad de acciones biológicas antivirales, antiinflamatorios, analgésicos, antipiréticos, antiproliferativos, efectos leishmanicidas y citotóxicos involucrando cambios en la permeabilidad de la membrana causando lisis celular (4,5).

Se incluye la actividad antimicrobiana y antifúngica frente a bacterias Gram positivas y negativas, micobacterias y hongos levaduriformes (6), reportando su efecto mediante la obtención del extractos acuosos metanólicos y etanólicos de diversas especies tales como *Usnea campestris* y *Usnea densirostra* frente a *Staphylococcus aureus*, *Bacillus subtilis*, *Micrococcus luteus* (7), así como también la actividad inhibitoria de los extractos metanólico y acetónico de *Usnea ghattensis* frente a *Staphylococcus aureus*, *Bacillus subtilis*, *Bacillus licheniformis* y *Bacillus megaterium* (8).

Con respecto *Usnea laevis*, un estudio reportó su potencial antifúngico frente a hongos fitopatógenos, pero no se han reportado investigaciones en esta especie sobre su efecto antimicrobiano y antifúngico en cepas de importancia médica (9).

A esto se suma el hecho que en la actualidad la resistencia de microorganismos patógenos es alarmante, siendo cada vez más frecuente y contribuyen de manera significativa a la carga producida por enfermedades febriles del tracto reproductivo, respiratorio y diarreicas, haciendo que el tratamiento sea mucho más difícil de abordar por el deterioro de la efectividad y eficacia de los fármacos, haciendo que se vuelvan obsoletos los tratamientos para dichas infecciones y que cada vez se disponga de menos opciones terapéuticas (10).

En la búsqueda de nuevas opciones para el control y tratamiento de este tipo de enfermedades; tanto plantas, hongos y líquenes son importantes para la investigación farmacológica sirviendo como base para la síntesis de nuevos medicamentos o compuestos farmacológicamente activos, por lo tanto es importante el estudio la actividad antifúngica y antibacteriana que presentan los extractos liquénicos ya que podrían dar como resultado nuevas alternativas para el control de estos organismos patógenos.

El objetivo de la investigación fue determinar la composición química del extracto etanólico de *Usnea laevis* y evaluar la actividad antifúngica y antibacteriana del mismo, frente a *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* y *Pseudomonas aeruginosa*.

## MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio descriptivo, observacional y transversal. La población microbiana estuvo representada por las cepas de *Candida albicans* ATCC® 10231™, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC® 9027™ y *Staphylococcus aureus* ATCC® 25923™ obtenidas en una casa comercial; se trabajó con cuatro tratamientos y cuatro repeticiones por cepa, cada ensayo se hizo por triplicado teniendo un total de 144 unidades experimentales.

El talo liquénico de *Usnea laevis* se lo obtuvo en el Mercado Santa Clara ubicado en el Cantón Quito, Provincia de Pichincha, proveniente del Cerro Atacazo (Quito-Pichincha) según información dada por parte de los comerciantes; la identificación y caracterización macroscópica y microscópica se realizó en el Laboratorio de Micología Aplicada de la Universidad Central del Ecuador, utilizando claves taxonómicas y la asesoría de especialistas. Para corroborar la identificación se contrastó la muestra liquénica con las existentes en el Herbario QCAZ de la Pontificia Universidad Católica del Ecuador.

Para la obtención del extracto se molió y tamizó 20,92 g de talo liquénico, y se lo extrajo mediante el método de Soxhlet con etanol al 96%, a una temperatura de 78,4°C durante 90 minutos aproximadamente.

Se tuvo una concentración inicial de 27,5 mg/ml y a partir de esta se prepararon concentraciones de 22,5 mg/ml, 16,5 mg/ml y 11 mg/ml (11,12,13). La composición química se determinó mediante un cromatógrafo de gases Agilent 7890ª año 2010 acoplado a un espectrómetro de masas MSD 5975 año 2008.

*Pseudomonas aeruginosa* fue activada a partir de viales de CRYOBANK en 50 ml de medio liquido BHI-BD Difco™ (infusión cerebro corazón) para ser sembrada por estriado en agar MacConkey (BD Difco™) (14), *Staphylococcus aureus* y *Candida albicans* fueron activadas a partir de una unidad de KWIKSTIK para ser sembradas en Manitol (BD Difco™) y Sabouraud (BD Difco™) respectivamente (6).

La actividad antifúngica y antibacteriana del extracto etanólico fue evaluada mediante la técnica de Kirby-Bauer empleando como medio de cultivo TSA- BD Difco™ (Trypticase Soya agar) para las cepas bacterianas y agar Sabouraud para la cepa levaduriforme, cuya turbidez del inóculo fue previamente ajustada a una escala de 0,5 McFarland ( $1 \times 10^8$  ufc/ml) utilizando como referencia de turbidez un tubo de ensayo con 0,05 ml de BaCl<sub>2</sub> al 1% y 9,95 ml de ácido clorhídrico (HCl) al 1% (6).

Para la siembra del microorganismo, se sumergió un hisopo de algodón estéril en la suspensión ajustada y se inculó en la placa con agar Mueller-Hinton procurando que la caja se encuentre totalmente humedecida con la suspensión.

Se colocaron discos de sensibilidad en blanco (OXOID) en la caja petri y se inculó 10 µl de las diferentes concentraciones del extracto con la ayuda de una micropipeta (Eppendorf). Se utilizó como control negativo etanol al 96% remojando a los discos en blanco y dejándolos reposar por un lapso de 10 minutos antes de ser utilizados y como control positivo gentamicina de 10 µg/ml (OXOID) para las cepas bacterianas y fluconazol de 25 µg/ml (OXOID) para la levadura, las placas fueron incubadas a 37 °C de 18 a 24 horas, transcurrido el tiempo de incubación se midió el halo de inhibición (4,15), y las medidas resultantes fueron comparadas con los valores de sensibilidad sugeridos por la escala de sensibilidad de Duraffourd et al., (16): Sensibilidad nula (-) si fue ≤ 8 mm, sensible (+) de 9-14 mm, muy sensible (++) de 15-19 mm y sumamente sensible (+++) ≥ 20 mm.

## RESULTADOS

En base a los resultados la cantidad de muestra líquénica extraída fue de 2,45 g con un rendimiento de 11,71%; con respecto al análisis químico, el extracto etanólico de *Usnea laevis* contiene ácido cis-vaccénico (20,9%), ácido octadecanóico (14,7%), ácido úsnico (13,3%) y ácido linoleico (11,4%) y otros compuestos que se encontraron presentes en menor proporción (tabla 1). En la tabla 2 se muestran los resultados de la actividad antifúngica y antimicrobiana del extracto frente a las cepas evaluadas, en donde a una concentración de 11 mg/ml todos los microorganismos probados presentaron resistencia.

**Tabla 1.** Composición química del extracto etanólico de *Usnea laevis* por cromatografía de gases acoplado a espectrometría de masas.

Compuesto	Fórmula	%
Eugenol	C <sub>11</sub> H <sub>12</sub> O <sub>2</sub>	7,05
6-Pentadecan-1-ol	C <sub>15</sub> H <sub>30</sub> O	2,99
n-Acido hexadecanóico	C <sub>16</sub> H <sub>32</sub> O <sub>2</sub>	5,70
Ácido hexadecanóico etil éster	C <sub>18</sub> H <sub>36</sub> O <sub>2</sub>	3,88
Fitol	C <sub>26</sub> H <sub>46</sub> O	1,51
9,12-Acido Octadecanóico	C <sub>18</sub> H <sub>32</sub> O <sub>2</sub>	14,70
Ácido cis-Vaccénico	C <sub>18</sub> H <sub>34</sub> O <sub>2</sub>	20,98
Ácido linoléico etil éster	C <sub>20</sub> H <sub>36</sub> O <sub>2</sub>	11,41
Ácido-9-Octadecanóico etil éster	C <sub>20</sub> H <sub>38</sub> O <sub>2</sub>	9,66
Ácido Octadecanóico etil éster	C <sub>20</sub> H <sub>40</sub> O <sub>2</sub>	2,19
Fitato de bis(2-etilhexilo)	C <sub>24</sub> H <sub>48</sub> O <sub>4</sub>	1,96
Ácido úsnico	C <sub>18</sub> H <sub>30</sub> O <sub>2</sub>	13,38
Ergosta-5,8,22-trien-3-ol, (3β,22E)	C <sub>28</sub> H <sub>44</sub> O	1,24
Ergosterol	C <sub>28</sub> H <sub>44</sub> O	3,33

**Tabla 1.**

**Tabla 2.** Actividad antifúngica y antibacteriana del extracto etanólico de *Usnea laevis*

Organismo	Extracto etanólico de <i>Usnea laevis</i> (mg/ml)	Diámetro del Halo de Inhibición (mm) X ± SD	Grado de Sensibilidad según Duraffourd
<i>Candida albicans</i> ATCC® 10231™	27,5	17,07 ± 0,916	Muy sensible
	22,5	10,429 ± 1,398	Sensible
	16,5	-----	-----
	11	-----	-----
	Fluconazol (25 ug/ml)	22,8 ± 1,082	Sumamente Sensible
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 9027™	Etanol (96%)	-----	-----
	27,5	14,25 ± 0,965	Sensible
	22,5	9,89 ± 1,278	Sensible
	16,5	-----	-----
	11	-----	-----
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC® 25923™	Gentamicina (10 ug/ml)	18,17 ± 1,193	Muy Sensible
	Etanol (96%)	-----	-----
	27,5	16 ± 0,816	Muy Sensible
	22,5	12,86 ± 0,864	Sensible
	16,5	9,50 ± 1	Sensible
	11	-----	-----
	Gentamicina (10 ug/ml)	20,92 ± 1,03	Sumamente Sensible
	Etanol (96%)	-----	-----

(-----) Ausencia de halo de inhibición.

**Tabla 2.**

## DISCUSIÓN

Pese al desarrollo de antibióticos y medicamentos, la resistencia microbiana y de las enfermedades infecciosas que provocan son una amenaza que va en aumento y deteriora la efectividad y eficacia de los fármacos haciendo que cada vez se disponga de menos opciones terapéuticas (10), por lo que en la búsqueda de nuevas tratamientos; tanto plantas, hongos y líquenes son importantes para la investigación farmacológica.

En base a los resultados obtenidos de la medición del diámetro del halo de inhibición, con respecto a *Candida albicans* y *Pseudomonas aeruginosa* tras exponerlas al extracto etanólico de *Usnea laevis* indicaron que dos (27,5 mg/ml, 22,5 mg/ml) de estas concentraciones fueron efectivas para estas cepas; en cuanto a *Staphylococcus aureus* existió halo de inhibición en tres de las cuatro concentraciones probadas, mientras que a una concentración de 11 mg/ml del extracto no presentó actividad antifúngica ni antibacteriana en ninguna de las cepas probadas.

La actividad biológica de los extractos está relacionada directamente con las sustancias líquénicas que lo componen. En base al informe químico obtenido, se identificaron compuestos fenólicos como el eugenol el cual presenta propiedades antisépticas (17) y ha demostrado tener efectos bacteriostáticos y fungistáticos (18) y bactericidas y fungicidas en altas concentraciones; además su acción es atribuida a que los fenoles tienden a degradar las proteínas, lo que resulta en daño a la membrana celular (19). Se ha señalado que los terpenoides como el Fitol el cual forma parte del extracto, es efectivo frente a hongos, bacterias y protozoos; indicando que presentan propiedades antibacterianas siendo efectivos frente a *Bacillus subtilis*, *Escherichia coli*, y *Staphylococcus aureus* (20). Los esteroides como el ergosterol, se han caracterizado por ser los responsables de la actividad antiestafilocócica y antibacteriana producto de la concentración de este tipo de compuestos, incluyendo a los terpenoides (21). Por lo tanto basándonos en este contexto la actividad antifúngica y antibacteriana observada podría ser atribuida, a la interacción de estos y otros compuestos.

En la literatura no se encontraron trabajos en donde se haya empleado el extracto de *Usnea laevis* sobre cepas de importancia médica sin embargo en investigaciones previas el ácido úsnico ha resultado ser más efectivo frente a bacterias Gram positivas que bacterias Gram negativas como *Staphylococcus epidermidis*, *S.*

*aureus* y *Enterococcus faecalis* (22), corroborando los resultados obtenidos en el presente estudio, donde la actividad antibacteriana del extracto etanólico de *Usnea laevis*, tuvo mejores resultados con *Staphylococcus aureus*, que con *Pseudomonas aeruginosa*, sin embargo, en otro estudio utilizando el extracto etanólico de *Usnea ghattensis* sobre esta misma cepa Gram negativa, se obtuvo un halo de inhibición de  $11,3 \pm 0,5$  mm (5), siendo este un valor ligeramente cercano al obtenido en este estudio, demostrando que los metabolitos secundarios líquénicos presentes en el extracto de *Usnea laevis* actúan tanto en bacterias Gram positivas como Gram negativas.

También se ha evidenciado su efecto en hongos levaduriformes; según un estudio, en donde se observó inhibición del crecimiento de levaduras patógenas de importancia médica como *Candida albicans* con resultados significativos (22), por lo tanto en base a lo obtenido el extracto etanólico de *Usnea laevis* tiene efectos antibacterianos y antifúngicos presentando una buena actividad para ambos casos.

En base a estudios previos se ha determinado también que la toxicidad y el grado de sensibilidad que presentan las cepas frente a un extracto varía de acuerdo a la concentración utilizada obteniendo mejores resultados a concentraciones mayores (23), corroborando así los resultados arrojados en este estudio, en donde se obtuvo mayor halo de inhibición con las concentraciones más altas y con la concentración más baja (11 mg/ml) el extracto fue inactivo frente a todas las cepas probadas, por lo que se debería trabajar con concentraciones mayores a las probadas en este estudio para obtener mejores resultados tal como lo sugiere otro autor (9).

Es importante mencionar que una de las limitaciones del estudio es que no se realizó la evaluación del efecto bactericida/ bacteriostático y fungicida/fungistático del extracto, sin embargo en base a investigaciones anteriores se conoce que el ácido úsnico, es considerado un potente agente antimicrobiano con acción microbiocida en bacterias Gram positivas (24) y que los compuestos fenólicos como el eugenol ha demostrado tener efectos bacteriostáticos/fungistáticos tanto en bacterias como en hongos (18).

En conclusión el extracto etanólico de *Usnea laevis* evidencia una gran variedad de metabolitos secundarios tales como el ácido úsnico, eugenol entre otros y posee propiedades antifúngicas y antibacterianas frente a *Candida albicans*, *Pseudomonas aeruginosa* y *Staphylococcus aureus*, excepto a una concentración de 11 mg/ml la cual es inactiva frente a todas las cepas evaluadas.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Iliana E. Liqueues usados en Medicina Tradicional. Bol Soc Micol. 2012; 36: 163–174.
2. Müller K. Pharmaceutically relevant metabolites from lichens. Appl Microbiol Biotechnol. 2001; 56(1-2):9-16.
3. Boustie J, Grube M. Lichens a promising source of bioactive secondary metabolites. Plant Gen Resources. 2005; 3(2):273-287.
4. Viteri R. Estudio fitoquímico del extracto etanólico del liquen *Usnea antarctica*, procedente de la antártida. Tesis de Maestría. Miranda, Venezuela: Instituto Venezolano de Investigaciones Científicas. 2015; 1-115 pp. Disponible en: <http://repositorio.educacionsuperior.gob.ec/handle/28000/1784> 20/11/2018
5. Srivastava P, Upreti K, Dhole N, Srivastava A, Nayak T. Antimicrobial Property of Extracts of Indian Lichen against human pathogenic bacteria. Interdiscip Perspect Infect Dis. 2013; 2013:709348. doi: 10.1155/2013/709348
6. Cavalieri J, Coyle M. Manual de pruebas de susceptibilidad antimicrobiana. Washington DC: American Society for Microbiology; 2005. p. 39-65.
7. Gutkind O, Martino G, Graña N, Coussio J, De Torres R. Screening of South American plants for biological activities: Antibacterial and antifungal activity. Fitoterapia. 1981; 52: 213-218.
8. Behera B, Verma N, Sonone A, Makhija U. Antioxidant and antibacterial activities of lichen *Usnea ghattensis* in vitro. Biotech Letters. 2005; 27(14):991–995.
9. Jaramillo C. Evaluación de la actividad antifúngica del extracto de *Usnea laevis* en hongos fitopatógenos. Bol Micol. 2018; 33(1): 1-8. DOI: 10.22370/bolmicol.2018.33.1.1091



10. Coates R, Halls G, Hu Y. Novel classes of antibiotics or more of the same? *British J Pharm.* 2011; 163(1):184–194.
11. Castro O. Aislamiento del ácido úsnico de *Flavoparmelia caperata* y su determinación cuantitativa por espectroscopia UV, en diez líquenes. *Rev Soc Quím Perú.* 2010; 76(4): 389–399.
12. Castro O. Contribución al estudio fitoquímico del liquen *Thamnolia vermicularis*. *Rev Soc Quím Perú.* 2010; 76:19-29
13. Castro O. Aislamiento de ácido úsnico y parietina de *Caloplaca saxicola hoffm.* *Rev Soc Quím Perú.* 2011; 77(2):152–161.
14. Adley C. (Ed.). *Food-borne pathogens: methods and protocols.* Totowa, New Jersey, USA: Springer Science & Business Media; 2006.
15. Ranković B, Koranic M. Antimicrobial activities of different extracts of *Lecanora atra*, *Lecanora muralis*, *Parmelia saxatilis*, *Parmelia sulcata* and *Parmeliopsis ambigua*. *Pak J Bot.* 2012; 44(1):429-433.
16. Duraffourd C, Lapraz J, Hervicourt L. *Cuadernos de fitoterapia clínica.* Barcelona: Masson SA; 1987.
17. Fonnegra R, Jiménez S. *Plantas medicinales aprobadas en Colombia.* Antioquia: Editorial Universidad de Antioquia; 2007. p. 1-7.
18. Colivet J, Belloso G, Hurtado E. Comparación del efecto inhibitor de extractos de ají dulce (*Capsicum chinense*) sobre el crecimiento de *Escherichia coli* y *Bacillus sp.* *SABER.* 2006; 18(2):168-173.
19. González R. Eugenol: propiedades farmacológicas y toxicológicas. Ventajas y desventajas de su uso. *Rev cubana de Estomatol.* 2002; 39(2):139-156.
20. Maguna F, Romero M, Garro A, Okulik B. Actividad Antimicrobiana de un grupo de Terpenoides. *Rev Comunic Científicas y Tecnol en Int.* 2006; 57:4-5.
21. Hervet W, González L, Payo L. Metabolitos secundarios y actividad antimicrobiana de *Pluchea carolinensis*. *Rev Cubana de Farm.* 2006; 40(2):10-20.
22. Francolini I, Taresco V, Crisante F, Martinelli C, D'Ilario L, Piozzi A. Water soluble usnic acid- polyacrylamide complexes with enhanced antimicrobial activity against *Staphylococcus epidermidis*. *Int J Mol Sci.* 2013; 14(4):7356–7369. doi: 10.3390/ijms14047356
23. Vaillant-Flores D, Gómez-Peralta M, Romeu-Carballo C, Ramírez-Ochoa R, Porras-González A. Actividad antifúngica de extractos de tres especies de líquenes en Cuba. *Agron Mesoamericana.* 2015; 26(2):345- 350.
24. Melgarejo M, Sterner O, Vila J, Mollinedo P. More Investigations in Potent activity and Relationship Structure of the Lichen Antibiotic (+)- Usnic Acid and its Derivate Dibenzoyl usnic Acid. *Rev Bol Quím.* 2008; 25(1):24-29.