

吸收峰为吡喃糖环 C-O-C 的对称振动峰。

4 种多糖的紫外光谱结果分析: 多糖 PPQ50-1、PPQ50-2、PPQ70-1 和 PPQ70-2 水溶液在 260 nm 和 280 nm 处均无紫外吸收, 表明 4 种多糖中均不含蛋白及核酸, 即它们均非糖蛋白复合物。

PPQ50-2 的 NaIO<sub>4</sub> 氧化反应: 由于每含 1 mol (1→4) 糖苷键, 在 NaIO<sub>4</sub> 氧化中消耗 1 mol NaIO<sub>4</sub>, 而每 1 mol (1→6) 糖苷键, 在 NaIO<sub>4</sub> 氧化中消耗 2 mol NaIO<sub>4</sub>, 1 mol PPQ50-2 单糖残基消耗 1.22 mol NaIO<sub>4</sub>, 证明在 PPQ50-2 中既含有(1→4)糖苷键, 又含有(1→6)糖苷键。此外, 甲酸测定实验表明, 1 mol 单糖残基生成 0.12 mol 甲酸。

在 PPQ50-2 的<sup>1</sup>H-NMR 谱中, δ 5.02, 5.16, 5.21, 5.30 显示该多糖有 4 个异头碳上的氢质子信号, δ 3.6~4.8 则为糖基上的其他氢质子信号。

在 PPQ50-2 的<sup>13</sup>C-NMR 谱中, δ 98.57, 99.04, 99.63, 99.98 表示该多糖有 4 个异头碳信号, 根据文献报道<sup>[15]</sup>可知: α-D-葡萄糖的异头碳化学位移小于 103, β-D-葡萄糖的异头碳化学位移大于 103, 故 PPQ50-2 的葡萄糖应为 α-构型。δ 77.55, 73.25, 72.35 处化学位移表明葡萄糖中有未发生取代的 C-2, C-3 和 C-4, 而 δ 78~85 内有很弱的可见峰, 则表明该多糖中也存在少数在 C-2, C-3 和 C-4 位发生取代的葡萄糖残基。δ 69 附近的化学位移表明有发生取代的 C-6, δ 58.61 和 61.03 的化学位移表明还存在未取代的 C-6, 因此可能还具有 α 分支结构。

综合以上各项分析可知, PPQ50-2 糖链的主链结构应为 α-吡喃型 D-葡萄糖。

#### References:

- [1] Wang Y H, Liu Z S, Guan F, et al. Studies on the effect of immunization of *Panax quinquefolium* and its pharmaceuticals [J]. *Chin Arch Tradit Chin Med* (中医药学刊), 2004, 22 (3), 566-567.
- [2] Wang H M, Ma L. Research progress on the effects of immunization of *Panax quinquefolium* [J]. *Chin J Food Hyg* (中国食品卫生杂志), 2002, 14(5), 43-45.
- [3] Li Y, Qu S C, Sun W J, et al. Comparison studies on the effects of rising leucocytes for the crude polysaccharides of *Panax quinquefolium* at different ethanol concentration [J]. *J Changchun Coll Tradit Chin Med* (长春中医学院学报), 1998, 12(2), 57.
- [4] Li Y, Ma X L, Qu S C, et al. Effects of CPPQ on immunologic function of immunosuppressive mice induced with cyclophosphamide [J]. *J Bethune Univ Med Sci* (白求恩医科大学学报), 1996, 22(2), 137-139.
- [5] Xie J T, Wu J A, Mehendale S, et al. Anti-hyperglycemic effect of the polysaccharides fraction from American ginseng berry extract in ob/ob mice [J]. *World Phytomed* (国外医药·植物药分册), 2004, 11, 182-187.
- [6] Yu R M, Jin Q X, Sun H, et al. The growth characteristics and ginsenosides isolation of suspension-cultured crown gall of *Panax quinquefolium* [J]. *Chin J Biotechnol* (生物工程学报), 2005, 21(5), 754-758.
- [7] Yu R M, Song Y B, Zhang H, et al. Study on the culture of crown gall from *Panax quinquefolium* and the production of its secondary metabolites—ginsenosides Re and Rg1 [J]. *Chin J Biotechnol* (生物工程学报), 2003, 19(3), 372-375.
- [8] Yu R M, Song Y B, Li X, et al. Study on effects of culture conditions of crown gall tissue from *Panax quinquefolium* on the ginsenoside Rb1 content [J]. *Pharm Biotechnol* (药物生物技术), 2002, 9(4), 216-219.
- [9] Song Y B, Xu Z X, Jin Q X, et al. Cultures of transgenic crown gall from *Panax quinquefolium* and its total ginsenosides content [J]. *J Chin Med Mater* (中药材), 2005, 28 (3), 165-167.
- [10] Yu R M, Jin Q X, Zhao Y. Study on suspension culture and quantitative determination of total ginsenosides from the crown gall of *Panax quinquefolium* [J]. *J Chin Med Mater* (中药材), 2006, 29(7), 650-652.
- [11] Ch P (中国药典) [S]. Vol 1. 2005.
- [12] Wang L, Yu R M, Zhang H, et al. Hairy-root culture of *Polygonum multiflorum* Thunb. and the production of its active constituents-anthraquinones [J]. *Chin J Biotechnol* (生物工程学报), 2002, 18(1), 69-73.
- [13] Zhang W J. *Research Techniques of Biochemistry for Saccharides Complex* (糖复合物生化研究技术) [M]. Hangzhou: Zhejiang University Press, 1994.
- [14] Fang J N. Isolation, purification, identification of purity and determination of molecular weight [J]. *Chin Pharm Bull* (药学通报), 1984, 19(10), 46-49.
- [15] Yao X S. *Natural Medicinal Chemistry* (天然药物化学) [M]. Beijing: People's Medical Publishing House, 2001.

## 松杉灵芝的化学成分研究(Ⅱ)

刘超<sup>1</sup>, 普琼惠<sup>2</sup>, 王洪庆<sup>1</sup>, 陈若芸<sup>1\*</sup>

(1. 中国医学科学院 中国协和医科大学药物研究所, 北京 100050; 2. 武警总队医院药局, 云南 昆明 650111)

**摘要:** 目的 研究松杉灵芝子实体的化学成分。方法 采用硅胶、凝胶色谱法进行分离纯化, 波谱法进行结构鉴定。结果 从乙醇提取物的醋酸乙酯部分分离得到 8 个三萜类化合物。结构鉴定为: 灵芝醇 A(ganoderiol A, I)、灵芝酮三醇(ganodermanontriol, II)、灵芝三醇(ganodermatriol, III)、灵芝酸 C(ganoderic acid C, IV)、灵芝酸 A(ganoderic acid A, V)、赤芝酮 A(lucidone A, VI)、赤芝酸 C(lucidenic acid C, VII)、赤芝酸 LM<sub>1</sub>(lucidenic acid LM<sub>1</sub>,

VII)。结论 化合物I~VII均为首次从松杉灵芝中分离得到。

关键词: 松杉灵芝; 灵芝醇A; 灵芝酮三醇; 灵芝三醇; 灵芝酸C; 灵芝酸A; 赤芝酮A; 赤芝酸C; 赤芝酸LM<sub>1</sub>

中图分类号: R284.1 文献标识码: A 文章编号: 0253-2670(2007)11-1610-03

## Chemical constituents from fruiting bodies of *Ganoderma tsugae* (Ⅱ)

LIU Chao<sup>1</sup>, PU Qiong-hui<sup>2</sup>, WANG Hong-qing<sup>1</sup>, CHEN Ruo-yun<sup>1</sup>

(1. Institute of Materia Medica, Chinese Academy of Medical Sciences and Peking Union Medical College, Beijing 100050, China; 2. Chinese People Armed Police General Hospital Pharmacies, Kunming 650111, China)

**Abstract:** Objective To study the chemical constituents from the fruiting bodies of *Ganoderma tsugae*. Methods To isolate the compounds by silica gel and Sephadex LH-20 column chromatography and to elucidate their structures by means of spectral analyses. Results Eight triterpenoids were obtained from EtOAc fraction of EtOH extract and identified as ganoderiol A (I), ganodermanontriol (II), ganoderma-triol (III), ganoderic acid C (IV), ganoderic acid A (V), lucidone A (VI), lucidenic acid C (VII), and lucidenic acid LM<sub>1</sub> (VIII). Conclusion Compounds I~VII are all isolated from *G. tsugae* for the first time.

**Key words:** *Ganoderma tsugae* Murr.; ganoderiol A; ganodermanontriol; ganoderma-triol; ganoderic acid C; ganoderic acid A; lucidone A; lucidenic acid C; lucidenic acid LM<sub>1</sub>

松杉灵芝 *Ganoderma tsugae* Murr. 为担子菌纲多孔菌科灵芝属真菌, 分布于黑龙江、吉林、甘肃等省, 民间多当灵芝入药, 具有扶正固本, 滋补强壮等功效。近年来有其具有增强脾脏NK细胞活性、促血浆IFN因子生成及保肝、抗肿瘤和增强细胞免疫效应的相关报道<sup>[1]</sup>。笔者已报道从松杉灵芝子实体乙醇提取物的醋酸乙酯部分分离得到的6个三萜类化合物<sup>[2]</sup>, 分别为灵芝酸B(ganoderic acid B)、灵芝酸B甲酯(methyl ganoderate B)、赤芝酸C甲酯(methyl lucidenate C)、赤芝酸A(lucidenic acid A)、赤芝酸A甲酯(methyl lucidenate A)和灵芝酮二醇(ganodermanondiol)。现在又从该部分分离得到8个三萜化合物, 结构鉴定为: 灵芝醇A(ganoderiol A, I)、灵芝酮三醇(ganodermanontriol, II)、灵芝三醇(ganoderma-triol, III)、灵芝酸C(ganoderic acid C, IV)、灵芝酸A(ganoderic acid A, V)、赤芝酮A(lucidone A, VI)、赤芝酸C(lucidenic acid C, VII)、赤芝酸LM<sub>1</sub>(lucidenic acid LM<sub>1</sub>, VIII)。化合物I~VII均为首次从该真菌中分离得到。

### 1 仪器与材料

XT<sub>4</sub>-100 显微熔点测定仪; IMPACT-400傅立叶变换红外光谱仪; Autospec Ultima ETOF质谱仪; Mercury-500型核磁共振仪测定各相关数据。实验用硅胶为青岛海洋化工厂产品; Sephadex LH-20为Pharmacia进口分装; 各种溶剂均为北京化工厂产品。松杉灵芝子实体为人工栽培品种, 产于福建, 经中国科学院微生物研究所张小青研究员鉴定。

### 2 提取与分离

10 kg 松杉灵芝子实体粉碎后, 用95%乙醇回流提取3次, 合并提取液, 减压浓缩至干, 得浸膏632.3 g。混悬于水后, 依次用石油醚、醋酸乙酯和正丁醇萃取。其中醋酸乙酯部分共282.1 g(100~200目硅胶400 g拌样, 2 650 g填柱), 以氯仿-甲醇梯度洗脱, 共分成7个部分, I: 氯仿部分25.48 g; II: 氯仿-甲醇(95:5)162.24 g; III: 氯仿-甲醇(9:1)33.25 g; IV: 氯仿-甲醇(8:2)26.70 g; V: 氯仿-甲醇(7:3)6.32 g; VI: 氯仿-甲醇(1:1)1.82 g; VII: 甲醇部分3.58 g。I和II部分经反复硅胶和凝胶柱色谱分离, 从中分离得到化合物I~VII。

### 3 结构鉴定

化合物I: 白色针晶, mp 232~234 °C。Liebermann-Burchard反应阳性。IR  $\nu_{\text{max}}^{\text{KBr}}$  (cm<sup>-1</sup>): 3 384, 2 918, 2 848, 1 622, 1 468, 1 373, 1 036。EI-MS  $m/z$  (%): 474[M<sup>+</sup>](30), 456[M-H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>(5), 441[M-H<sub>2</sub>O-Me]<sup>+</sup>(10), 398(95), 380(28), 311(42), 271(100), 253(82), 225(43)。<sup>1</sup>H-NMR (C<sub>6</sub>D<sub>5</sub>N, 400 MHz)  $\delta_H$ : 5.56(1H, m, H-11), 5.40(1H, d,  $J=6.5$  Hz, H-7), 4.31, 4.12(各1H, d,  $J=13.5$  Hz, H-26), 4.17(1H, d,  $J=12.5$  Hz, H-24), 3.47(1H, t,  $J=10.0$  Hz, H-3), 1.64(3H, s, CH<sub>3</sub>-27), 1.21(3H, s, CH<sub>3</sub>-19), 1.13(3H, s, CH<sub>3</sub>-31), 1.10(3H, s, CH<sub>3</sub>-32), 0.94(3H, s, CH<sub>3</sub>-30), 0.90(3H, d,  $J=6.5$  Hz, CH<sub>3</sub>-21), 0.66(3H, s, CH<sub>3</sub>-18)。<sup>13</sup>C-NMR数据见表1。以上数据与文献报道的lanosta-7,9(11)-diene-

$3\beta,24,25,26$ -tetrol(即灵芝醇A)一致<sup>[3]</sup>,因此确定化合物I为灵芝醇A。

化合物I:白色结晶,mp 168~170℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。以上数据与文献报道的24(S)-25,26-trihydroxy-5 $\alpha$ -lanosta-7,9(11)-dien-3-one(即灵芝酮三醇)一致<sup>[4]</sup>,因此确定化合物I为灵芝酮三醇。

化合物II:白色结晶,mp 189~191℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。经对比5 $\alpha$ -lanosta-7,9(11),24-triene-3 $\beta$ ,26,27-triol, $^{13}\text{C}$ -NMR和DEPT数据<sup>[5]</sup>,确定化合物II为灵芝三醇。

化合物IV:白色针晶,mp 125~127℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。IR、EI-MS、 $^1\text{H}$ -NMR、 $^{13}\text{C}$ -NMR数据与文献报道的7 $\beta$ -hydroxy-3,11,15,23-tetraoxo-5 $\alpha$ -lanosta-8-en-26-oic acid(即灵芝酸A)一致<sup>[6]</sup>,因此确定化合物IV为灵芝酸A。

表1 化合物I~VIII的 $^{13}\text{C}$ -NMR数据(CDCl<sub>3</sub>, 100 MHz)

Table 1  $^{13}\text{C}$ -NMR Data of compounds I~VIII  
(in CDCl<sub>3</sub>, 100 MHz)

碳位	I <sup>a</sup>	I	II	N <sup>a,b</sup>	V <sup>a,b</sup>	VI	VII <sup>b</sup>	VIII
1	35.7	36.5	36.4	36.0	36.0	34.8	34.5	35.1
2	28.1	34.8	27.7	34.6	34.6	27.7	28.1	28.1
3	79.0	216.8	78.1	215.8	216.1	78.2	78.1	77.4
4	38.7	47.5	39.4	47.1	47.1	38.9	38.2	38.6
5	49.1	50.3	48.8	48.8	49.0	49.1	49.1	49.1
6	23.0	23.7	23.5	29.0	29.7	26.6	28.1	27.6
7	120.3	119.9	121.0	66.0	68.7	66.7	66.3	66.9
8	142.5	142.8	142.9	159.8	161.5	156.4	157.4	156.8
9	145.9	144.5	146.6	141.0	139.9	142.8	141.9	142.7
10	37.8	37.8	37.8	38.5	38.3	38.6	37.6	38.8
11	116.2	117.2	116.5	198.1	199.7	196.5	199.5	198.0
12	37.4	37.2	38.0	50.8	52.4	49.1	78.3	50.3
13	43.8	43.8	44.1	45.2	46.7	44.9	51.9	45.3
14	50.3	50.7	50.6	59.0	54.7	58.8	60.2	59.4
15	27.8	27.9	28.1	216.4	72.2	216.1	217.2	217.9
16	31.9	33.5	31.9	41.6	36.9	35.8	38.6	41.0
17	51.0	51.0	51.2	46.3	48.6	54.0	46.6	46.1
18	15.7	15.7	16.0	18.1	17.6	31.3	11.9	17.4
19	22.7	22.5	23.1	18.3	19.7	18.4	18.7	18.4
20	36.5	36.6	36.4	32.3	33.1	205.0	31.6	34.8
21	18.6	18.6	18.6	19.6	20.3	19.1	20.5	18.0
22	31.5	31.4	36.8	49.5	49.9		30.4	30.4
23	28.9	28.9	24.6	208.6	208.9		29.5	30.7
24	79.4	79.3	127.6	46.8	47.1	177.6	178.1	
25	73.8	73.3	140.8	35.6	35.6			
26	67.7	67.7	65.5	178.3	178.2			
27	21.0	22.0	58.6	17.6	17.6			
30	27.9	25.4	28.7	27.0	27.2	28.2	27.5	28.1
31	15.8	21.0	16.6	20.8	20.8	15.4	15.4	15.4
32	25.6	25.3	25.8	25.2	19.6	24.7	23.1	24.4

a) in C<sub>6</sub>D<sub>6</sub>N b) in 125 MHz

26-oic acid(即灵芝酸C)一致<sup>[6]</sup>,因此确定化合物IV

为灵芝酸C。

化合物V:白色针晶,mp 233~235℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。IR、EI-MS、 $^1\text{H}$ -NMR、 $^{13}\text{C}$ -NMR数据与文献报道的7 $\beta$ ,15 $\alpha$ -dihydroxy-3,11,23-trioxo-5 $\alpha$ -lanosta-8-en-26-oic acid(即灵芝酸A)一致<sup>[7]</sup>,因此确定化合物V为灵芝酸A。

化合物VI:白色结晶,mp 280~281℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。IR、EI-MS、 $^1\text{H}$ -NMR、 $^{13}\text{C}$ -NMR数据与文献报道的3 $\beta$ ,7 $\beta$ -dihydroxy-4,4,14 $\alpha$ -trimethyl-11,15,20-trioxo-5 $\alpha$ -pregn-8-en(即赤芝酮A)一致<sup>[8]</sup>,因此确定化合物VI为赤芝酮A。

化合物VII:白色针晶,mp 199~200℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。IR、EI-MS、 $^1\text{H}$ -NMR、 $^{13}\text{C}$ -NMR数据与文献报道的7 $\beta$ -hydroxy-3,11,15,23-tetraoxo-5 $\alpha$ -lanosta-8-en-26-oic acid(即赤芝酸C)一致<sup>[9]</sup>,因此确定化合物VII为赤芝酸C。

化合物VIII:白色针晶,mp 130~131℃。Liebermann-Burchard反应阳性。 $^{13}\text{C}$ -NMR数据见表1。IR、EI-MS、 $^1\text{H}$ -NMR、 $^{13}\text{C}$ -NMR数据与文献报道的3 $\beta$ ,7 $\beta$ -dihydroxy-4,4,14 $\alpha$ -trimethyl-11,15-dioxo 5 $\alpha$ -chol-8-en-24-oic(即赤芝酸LM<sub>1</sub>)一致<sup>[9]</sup>,因此确定化合物VIII为赤芝酸LM<sub>1</sub>。

#### References:

- [1] Lin Z B. *Modern Research of Ganoderma* (灵芝的现代研究) [M]. Beijing, Beijing Medical University Publishing House, 2001.
- [2] Pe Q H, Chen H, Chen R Y. Study on chemical constituents from the fruit bodies of *Ganoderma tsugue* [J]. *Chin Tradit Herb Drugs* (中草药), 2005, 36(4), 502-504.
- [3] Wang F S, Cai H, Yang J S, et al. Studies on the triterpenoids constituents from the fruiting body of *Ganoderma lucidum* (Fr.) Karst [J]. *Acta Pharm Sin* (药学学报), 1996, 31(3), 200-204.
- [4] Akio F, Munehisa A, Mamabu S, et al. Two new lanostanoids from *Ganoderma lucidum* [J]. *J Nat Prod*, 1986, 49(6), 1122-1125.
- [5] Munehisa A, Akio F, Manabu S, et al. Three new lanostanoids from *Ganoderma lucidum* [J]. *J Nat Prod*, 1986, 49(4), 1621-1625.
- [6] Chen R Y, Yu D Q. Studies on the triterpenoid constituents of the spores from *Ganoderma lucidum* Karst [J]. *Acta Pharm Sin* (药学学报), 1991, 26(4), 267-273.
- [7] Hiroshi K, Wakako T, Kiyoe S, et al. The biologically active constituents of *Ganoderma lucidum* (Fr.) Karst. histamine release-inhibitory triterpenes [J]. *Chem Pharm Bull*, 1985, 33(4): 1367-1374.
- [8] Tsuyoshi N, Hiroji S, Sadao S. New terpenoids from *Ganoderma lucidum* and their bitterness [J]. *Agric Biol Chem*, 1985, 49(5), 1547-1549.
- [9] Luo J, Lin Z B. A new triterpene from the fruiting bodies of *Ganoderma lucidum* [J]. *Acta Pharm Sin* (药学学报), 2001, 36(8): 595-598.

# 松杉灵芝的化学成分研究(II)

作者: 刘超, 普琼惠, 王洪庆, 陈若芸, LIU Chao, PU Qiong-hui, WANG Hong-qing, CHEN Ruo-yun  
作者单位: 刘超, 王洪庆, 陈若芸, LIU Chao, WANG Hong-qing, CHEN Ruo-yun(中国医学科学院, 中国协和医科大学药物研究所, 北京, 100050), 普琼惠, PU Qiong-hui(武警总队医院药局, 云南, 昆明, 650111)  
刊名: 中草药 [ISTIC PKU]  
英文刊名: CHINESE TRADITIONAL AND HERBAL DRUGS  
年, 卷(期): 2007, 38(11)  
被引用次数: 6次

## 参考文献(9条)

1. Lin Z B 灵芝的现代研究 2001
2. Pu Q H;Chen H;Chen R Y Study on chemical constituents from the fruit bodies of Ganoderma tsugae[期刊论文]-中草药 2005(04)
3. Wang F S;Cai H;Yang J S Studies on the triterpenoids constituents from the fruiting body of Ganoderma lucidum (Fr.) Karst 1996(03)
4. Akio F;Munehisa A;Manabu S Two new lanostanoids from Ganoderma lucidum[外文期刊] 1986(06)
5. Munehisa A;Akio F;Manabu S Three new lanostanoids from Ganoderma lucidum 1986(04)
6. Chen R Y;Yu D Q Studies on the triterpenoid constituents of the spores from Ganoderma lucidum Karst 1991(04)
7. Hiroshi K;Wakako T;Kiyoe S The biologically active constituents of Ganoderma lucidum (Fr.) Karst. histamine release-inhibitory triterpenes 1985(04)
8. Tsuyoshi N;Hiroji S;Sadao S New terpenoids from Ganoderma lucidum and their bitterness 1985(05)
9. Luo J;Lin Z B A new triterpene from the fruiting bodies of Ganoderma lucidum[期刊论文]-药学学报 2001(08)

## 本文读者也读过(10条)

1. 刘思好. 王艳. 何蓉蓉. 曲戈霞. 邱峰. LIU Si-yu. WANG Yan. HE Rong-rong. QU Ge-xia. QIU Feng 灵芝的化学成分 [期刊论文]-沈阳药科大学学报 2008, 25(3)
2. 凌庆枝. 王林. 魏兆军. 章克昌. LING Qingzhi. WANG Lin. WEI Zhaojun. ZHANG Kechang pH值控制灵芝发酵产生灵芝酸的研究 [期刊论文]-中国酿造 2009(3)
3. 张志才. 何林富. 黄达明 灵芝真菌固态发酵产三萜类化合物的工艺条件 [期刊论文]-饲料研究 2009(11)
4. 王艳丽. 张晓琦. 王国才. 叶文才. WANG Yan-li. ZHANG Xiao-qi. WANG Guo-cai. YE Wen-cai 灵芝子实体的化学成分研究 [期刊论文]-江苏药学与临床研究 2006, 14(6)
5. 陈小康. 黄冬兰. 孙素琴. 曹佳佳. 王少玲. CHEN Xiao-kang. HUANG Dong-lan. SUN Su-qin. CAO Jia-jia. WANG Shao-ling 粤北灵芝的红外光谱宏观三级鉴定研究 [期刊论文]-光谱学与光谱分析 2010, 30(1)
6. 朱强. 夏艳秋. 汪志君. 杨从发. ZHU Qiang. XIA Yanqiu. WANG Zhijun. YANG Congfa 4种中药对灵芝生长与发酵的影响 [期刊论文]-中国酿造 2010(7)
7. 王晓玲. 刘昭廷. WANG Xiao-ling. LIU Zhao-ting 灵芝菌丝体中灵芝酸的体外抑菌作用 [期刊论文]-食品科技 2008(10)
8. 王富伟. 甘炳成. 张小平 不同灵芝主要活性成分差异性分析 [期刊论文]-安徽农业科学 2010, 38(6)
9. 普琼惠. 陈虹. 陈若芸 松杉灵芝的化学成分研究 [期刊论文]-中草药 2005, 36(4)

10. 崔月花. 刘高强. 章克昌. Cui Yue-hua. Liu Gao-qiang. Zhang Ke-chang EEC对灵芝发酵和清除自由基活性的影响[期刊论文]-吉林大学学报(工学版) 2007, 37(3)

#### 引证文献(6条)

1. 王冠英. 张洁. 王德友 松杉灵芝子实体抗肿瘤活性多糖的提取、分离与鉴定[期刊论文]-中国老年学杂志 2011(5)
2. 王泽平. 顾洪雁. 伊淑莹 泰山赤灵芝多糖缓解大鼠动脉粥样硬化的分子机制研究[期刊论文]-中国病理生理杂志 2009(12)
3. 赵芬. 李晔. 刘超. 李保明. 陈若芸 硬孔灵芝的化学成分研究[期刊论文]-菌物学报 2009(3)
4. 赵芬. 李晔. 刘超. 李保明. 陈若芸 硬孔灵芝的化学成分研究[期刊论文]-菌物学报 2009(3)
5. 孙德立. 包海鹰. 图力古尔 鲍氏层孔菌子实体的化学成分研究[期刊论文]-菌物学报 2011(2)
6. 吴兴亮. 宋斌. 赵友兴. 文庭池. 黄圣卓. 林敏 中国药用灵芝及名称使用商榷[期刊论文]-贵州科学 2013(1)

本文链接: [http://d.wanfangdata.com.cn/Periodical\\_zcy200711004.aspx](http://d.wanfangdata.com.cn/Periodical_zcy200711004.aspx)