

野核桃叶化学成分研究

陈超, 胡钰, 孙家祥, 皮慧芳, 张鹏, 阮汉利*

华中科技大学同济医学院药学院 湖北省天然药物化学与资源评价重点实验室, 湖北 武汉 430030

摘要: 目的 研究野核桃 *Juglans cathayensis* 叶的化学成分。方法 使用多种柱色谱技术对野核桃叶 95%乙醇提取物进行分离纯化, 根据理化常数和波谱数据对化合物的结构进行鉴定。结果 共鉴定出 21 个单体化合物, 分别为 2-(*n*-octacosanoxy) ethanol (1)、(+)-galeon (2)、jugcathnin A (3)、2-乙氧基胡桃醌 (4)、山柰酚 (5)、山柰酚-3-*O*-吡喃葡萄糖苷 (6)、槲皮素-3-*O*-吡喃葡萄糖苷 (7)、6,7-二羟基香豆素 (8)、Z-P-coumaryl-hexacosanoate (9)、香草酸 (10)、咖啡酸 (11)、邻苯二甲酸 (12)、二十四烷酸 (13)、二十八烷醇 (14)、十六烷酸- α -单甘油酯 (15)、二十九烷醇 (16)、二十五烷醇 (17)、硬脂酸 (18)、软脂酸 (19)、 β -谷甾醇 (20)、 β -胡萝卜苷 (21)。结论 化合物 1 为新化合物, 化合物 2~21 均为首次从野核桃叶中分离得到。

关键词: 野核桃; 2-(*n*-octacosanoxy) ethanol; 2-乙氧基胡桃醌; 山柰酚; 山柰酚-3-*O*-吡喃葡萄糖苷

中图分类号: R284.1 文献标志码: A 文章编号: 0253-2670(2011)11-2177-04

Chemical constituents from leaves of *Juglans cathayensis*

CHEN Chao, HU Yu, SUN Jia-xiang, PI Hui-fang, ZHANG Peng, RUAN Han-li

湖北 Key Laboratory of Natural Medicinal Chemistry and Resource Evaluation, Faculty of Pharmacy, Tongji Medical College of Huazhong University of Science and Technology, Wuhan 430030, China

Abstract: Objective To study the chemical constituents from the leaves of *Juglans cathayensis*. **Methods** The chemical constituents were isolated by various chromatography techniques and their structures were elucidated on the basis of spectroscopic analysis. **Results** Twenty-one compounds were isolated and identified as 2-(*n*-octacosanoxy) ethanol (1), (+)-galeon (2), jugcathnin A (3), 2-ethoxyjuglone (4), kaempferol (5), kaempferol-3-*O*-glucopyranoside (6), quercetin-3-*O*-glucopyranoside (7), 6, 7-dihydroxy-coumarin (8), Z-P-coumaryl-hexacosanoate (9), vanillic acid (10), caffeic acid (11), phthalic acid (12), isoselachoceric acid (13), octacosanol (14), daturic acid 2, 3-dihydroxypropyl (15), nonacosyl alcohol (16), pentacosane alcohol (17), octadecanoic acid (18), hexadecanoic acid (19), β -sitosterol (20), and β -daucosterol (21), respectively. **Conclusion** Compound 1 is new and compounds 2—21 are isolated from the leaves of *J. cathayensis* for the first time.

Key words: *Juglans cathayensis* Dode; 2-(*n*-octacosanoxy) ethanol; 2-ethoxyjuglone; kaempferol; kaempferol-3-*O*-glucopyranoside

野核桃 *Juglans cathayensis* Dode, 又名中国核桃, 属胡桃科核桃属植物, 分布于中国大陆及台湾地区, 资源丰富。据《本草纲目》和《中国木本药用植物》记载, 其叶、枝、果皮、树皮及果仁均可入药, 适于治疗乳腺痛、乳腺癌、胃痛及痰气交阻之食道癌。目前仅有关于野核桃叶粗提物抗菌活性的报道^[1], 而国内外均未对其药理活性及化学成分进行深入研究。前期研究表明, 野核桃叶乙醇浸膏具有较好的体外抗肿瘤活性。因此, 笔者对其化学成分进行深入研究, 从中分离得到 21 个化合物并对

其进行结构鉴定。

1 仪器与材料

Bruker AM-400 型核磁共振仪, TMS 为内标; VG AutoSpec-3000 质谱仪; IR-460 红外光谱仪; X-4 型熔点仪; RE-52AA 旋转蒸发仪(上海亚荣生化仪器厂); 柱色谱用硅胶(100~200、200~300 目)及高效硅胶 H 板为青岛海洋化工厂生产; D-101 型大孔吸附树脂为天津市海光化工有限公司产品; Sephadex LH-20 为 Amersham Pharmacia Biotech 公司产品; 实验试剂均为分析纯。

收稿日期: 2011-06-28

基金项目: 国家自然科学基金资助项目(30873361); 湖北省自然科学基金资助项目(2006ABA125)

作者简介: 陈超(1985—), 湖南张家界人, 华中科技大学同济医学院药学院研究生, 从事天然产物分离纯化和结构鉴定研究。

E-mail: clcc0222@gmail.com

*通讯作者 阮汉利 Tel: (027)83657870 E-mail: ruanhl@mails.tjmu.edu.cn

网络出版时间: 2011-10-14 网络出版地址: <http://www.cnki.net/kcms/detail/12.1108.R.20111014.1422.001.html>

野核桃叶于2007年7月采自湖北省神农架地区,由神农架药品检验所石世贵主任药师鉴定为胡桃科植物野核桃 *Juglans cathayensis* Dode 的干燥叶。植物标本(20070701)现保存于华中科技大学同济医学院天然药物化学教研室。

2 提取与分离

野核桃叶(10 kg)碾碎,95%乙醇浸泡3次,每次48 h,浸泡液合并,减压回收溶剂,得粗提物2 kg。将粗提物混悬于水中,依次用石油醚、醋酸乙酯、正丁醇萃取。石油醚部位150 g、醋酸乙酯部位60 g分别经硅胶反复柱色谱分离,石油醚-醋酸乙酯-氯仿-甲醇梯度洗脱,Sephadex LH-20柱色谱等分离纯化,得到化合物**1**(13 mg)、**2**(25 mg)、**3**(18 mg)、**4**(28 mg)、**5**(54 mg)、**6**(11 mg)、**7**(12 mg)、**8**(10 mg)、**9**(14 mg)、**10**(12 mg)、**11**(15 mg)、**12**(20 mg)、**13**(9 mg)、**14**(15 mg)、**15**(21 mg)、**16**(23 mg)、**17**(16 mg)、**18**(18 mg)、**19**(34 mg)、**20**(220 mg)、**21**(140 mg)。

3 结构鉴定

化合物**1**:白色粉末,易溶于氯仿、甲醇。*mp* 77~78 °C。*IR* $\nu_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ (cm^{-1}): 3 437, 2 918, 2 850, 1 419, 1 137, 1 071。由HR-ESI-MS *m/z*: 455.481 6 [$\text{M}+\text{H}$]⁺(计算值 455.482 8)得化合物**1**的分子式为 $\text{C}_{30}\text{H}_{62}\text{O}_2$ 。¹H-NMR(400 MHz, CDCl_3)提示该化合物有3个连氧亚甲基,分别位于 δ_{H} 3.79(2H, t, *J*=4.4 Hz, H-2'), 3.65(2H, t, *J*=4.4 Hz, H-1')以及3.64(2H, t, *J*=4.4 Hz, H-1)处。根据¹³C-NMR(100 MHz, CDCl_3)、DEPT、HSQC谱可推断与之相对应的碳分别为 δ_{C} 61.9(C-2'), 63.1(C-1'), 72.2(C-1),结合¹H-¹H COSY和HMBC谱推测该化合物具有- $\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ 片段。¹H-NMR谱中 δ_{H} 1.58(2H, m), 1.26(50H, m), 0.89(3H, t)为长链脂肪醇的从β位亚甲基到末端甲基的质子信号。¹³C-NMR中 δ 22.7~32.8为长链部分2~27位亚甲基信号, δ_{C} 14.1为末端28位甲基信号。由以上信息可知该化合物为- $\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ 片段连接一个27碳长链脂肪烷类化合物。通过¹H-¹H COSY、HMBC(图1)和HSQC图谱的相关关系,鉴定该化合物为2-(*n*-octacosanoxy)ethanol,为一新化合物。该化合物的¹H-NMR和¹³C-NMR光谱数据见表1。

化合物**2**:无色针晶(甲醇),*mp* 178~181 °C, $[\alpha]_D^{20} +22.5^\circ$ (MeOH)。¹H-NMR(400 MHz, CDCl_3) δ : 1.53~1.67(4H, m, H-10a, 11a, 12), 1.78(1H, m, H-10b),

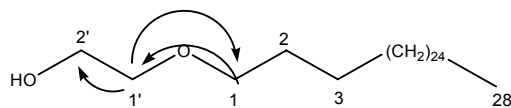


图1 化合物**1**的结构和关键的HMBC相关

Fig. 1 Structure and key HMBC correlations of compound 1

表1 化合物**1**的¹H-NMR(400 MHz)和¹³C-NMR(100 MHz)数据(CDCl_3)

Table 1 ¹H-NMR(400 MHz) and ¹³C-NMR(100 MHz) data of compound 1 (CDCl_3)

碳位	δ_{H}	δ_{C}
1	3.64(t, <i>J</i> =4.4 Hz)	72.2
2	1.58(m)	32.8
3~27	1.26(m)	22.7~31.9
28	0.89(t)	14.1
1'	3.65(t, <i>J</i> =4.4 Hz)	63.1
2'	3.79(t, <i>J</i> =4.4 Hz)	61.9

1.95(1H, m, H-11b), 2.16~2.40(2H, m, 8-H), 2.63(1H, m, H-13), 2.72(1H, m, H-7), 2.83(1H, m, H-13), 2.98(1H, m, H-7), 3.72(3H, s, -OMe), 5.56(1H, d, *J*=2.0 Hz, H-6), 5.78(1H, s, Ph-OH), 6.61(1H, dd, *J*=8.1, 1.9 Hz, H-4), 6.83(1H, d, *J*=8.1 Hz, H-3), 6.87(1H, d, *J*=2.0 Hz, H-15), 6.88(1H, dd, *J*=7.5, 2.0 Hz, H-19), 7.01(1H, d, *J*=7.5 Hz, H-18);¹³C-NMR(100 MHz, CDCl_3) δ : 147.3(C-1), 143.2(C-2), 115.1(C-3), 122.1(C-4), 133.3(C-5), 112.3(C-6), 27.4(C-7), 41.4(C-8), 210.4(C-9), 46.4(C-10), 19.1(C-11), 27.5(C-12), 36.0(C-13), 140.2(C-14), 115.1(C-15), 152.2(C-16), 142.8(C-17), 124.1(C-18), 122.1(C-19), 56.1(C-OMe)。以上光谱数据与文献报道一致^[1], 鉴定化合物**2**为(+)-galeon。

化合物**3**:无色针晶(甲醇)。¹H-NMR(400 MHz, CDCl_3) δ : 6.91(1H, d, *J*=8.4 Hz, H-19), 6.82(1H, d, *J*=8.2 Hz, H-3), 6.69(1H, dd, *J*=8.2, 2.1 Hz, H-4), 6.59(1H, d, *J*=8.4 Hz, H-18), 5.62(1H, s, Ph-OH), 5.57(1H, d, *J*=2.1 Hz, H-6), 3.97(3H, s, 20-OMe), 3.94(3H, s, 21-OMe), 3.17(1H, m, H-13), 2.99(1H, m, H-7a), 2.76(1H, m, H-7b), 2.40(1H, m, H-13), 2.26~2.35(2H, m, H-8), 2.08(1H, m, H-10), 1.82(1H, m, H-10), 1.53~1.75(4H, m, H-11, 12);¹³C-NMR(100 MHz, CDCl_3) δ : 148.9(C-1), 147.9(C-2), 121.6(C-3), 112.9(C-4), 134.2(C-5), 111.8(C-6), 27.0(C-7), 41.1(C-8), 210.2(C-9), 46.1

(C-10), 18.9 (C-11), 24.6 (C-12), 29.8 (C-13), 124.7 (C-14), 139.7 (C-15), 145.5 (C-16), 146.5 (C-17), 115.8 (C-18), 129.0 (C-19), 61.6 (2-OMe), 56.1 (16-OMe)。以上数据与文献报道一致^[2], 故鉴定化合物3为jugcathnin A。

化合物4: 淡黄色片状晶体。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 1.53 (3H, t, J = 7.2 Hz, -OCH₂CH₃), 4.12 (2H, q, J = 7.2 Hz, -OCH₂CH₃), 6.09 (1H, s, H-3), 7.67 (dd, J = 7.5, 1.2 Hz, H-6), 7.59 (t, J = 7.5 Hz, H-7), 7.29 (d, J = 7.5, 1.2 Hz, H-8); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 190.1 (C-1), 179.4 (C-4), 161.0 (C-5), 160.3 (C-2), 135.4 (C-7), 131.1 (C-9), 125.0 (C-8), 119.0 (C-10), 114.6 (C-6), 109.8 (C-3), 65.6 (C-1'), 13.9 (C-2')。以上数据与文献报道一致^[3], 鉴定化合物4为2-乙氧基胡桃醌。

化合物5: 黄色针状结晶, mp 267~269 °C。IR ν_{max}^{KBr} (cm⁻¹): 3 338, 1 660, 1 610, 1 507, 1 457, 1 383, 1 176。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 8.10 (2H, d, J = 8.8 Hz, H-2', 6'), 6.90 (2H, d, J = 8.8 Hz, H-3', 5'), 6.41 (1H, s, H-8), 6.19 (1H, s, H-6); ¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 177.0 (C-4), 165.7 (C-7), 160.5 (C-5), 158.3 (C-4'), 158.0 (C-9), 148.1 (C-2), 137.0 (C-3), 130.7 (C-2', 6'), 123.8 (C-1'), 116.3 (C-3', 5'), 104.5 (C-10), 99.4 (C-6), 94.5 (C-8)。以上数据与文献报道一致^[4], 鉴定化合物5为山柰酚。

化合物6: 黄色粉末状固体, mp 276~279 °C。IR ν_{max}^{KBr} (cm⁻¹): 3 420, 1 661, 1 608, 1 507, 1 362, 1 182, 1 059。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 8.04 (2H, dd, J = 7.0, 2.0 Hz, H-2', 6'), 6.88 (2H, dd, J = 7.0, 2.0 Hz, H-3', 5'), 6.42 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-8), 6.21 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-6), 3.15~3.72 (5H, m, H-2''~6''); ¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 177.4 (C-4), 164.1 (C-7), 160.5 (C-5), 158.3 (C-4'), 157.0 (C-9), 156.3 (C-2), 133.2 (C-3), 130.7 (C-2', 6'), 120.8 (C-1'), 115.3 (C-3', 5'), 104.5 (C-10), 100.8 (C-1''), 98.6 (C-6), 93.6 (C-8), 77.5 (C-5''), 76.4 (C-3''), 74.2 (C-2''), 69.9 (C-4''), 60.8 (C-6'')^[5]。以上光谱数据与文献报道一致^[5], 鉴定化合物6为山柰酚-3-O-吡喃葡萄糖苷。

化合物7: 黄色粉末状固体, mp 269~272 °C。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 7.71 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-2'), 7.51 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz, H-6'), 6.87 (1H, d, J = 8.4 Hz, H-5'), 6.42 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-8), 6.21 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-6), 3.15~3.72 (5H,

m, H-2'', 6''); ¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 178.1 (C-4), 164.6 (C-7), 161.7 (C-9), 158.1 (C-2), 157.0 (C-5), 148.4 (C-4'), 144.5 (C-3'), 134.2 (C-3), 130.9 (C-1'), 121.7 (C-6'), 116.1 (C-5'), 114.6 (C-2'), 104.3 (C-1'), 102.9 (C-10), 98.5 (C-6), 93.6 (C-8), 77.0 (C-5''), 76.7 (C-3''), 74.3 (C-2''), 69.3 (C-4''), 61.2 (C-6'')^[6]。以上数据与文献报道一致^[6], 鉴定化合物7为槲皮素-3-O-吡喃葡萄糖苷。

化合物8: 微褐色针状结晶, mp 263~265 °C。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 7.01 (1H, d, J = 9.2 Hz, H-4), 6.16 (1H, s, H-5), 6.00 (1H, s, H-8), 5.41 (1H, d, J = 9.2 Hz, H-3); ¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 160.9 (C-2), 149.7 (C-7), 148.3 (C-9), 143.7 (C-4), 142.3 (C-6), 111.6 (C-3), 111.0 (C-5), 110.2 (C-10), 102.0 (C-8)。以上数据与文献报道一致^[7], 鉴定化合物8为6, 7-二羟基香豆素。

化合物9: 白色粉末。¹H-NMR (400 MHz, C₅D₅N) δ: 7.33 (2H, d, J = 8.4 Hz, H-2', 6'), 7.17 (2H, d, J = 8.4 Hz, H-3', 5'), 6.70 (1H, d, J = 11.7 Hz, H-7'), 5.86 (1H, dt, J = 11.7, 6.4 Hz, H-8'), 5.12 (2H, dd, J = 6.4, 0.8 Hz, H-9'), 2.40 (2H, t, J = 7.4 Hz, H-2), 1.67 (2H, m, H-3), 1.24~1.31 (44H, br s, H-4~25), 0.86 (3H, t, J = 6.4 Hz, H-26); ¹³C-NMR (100 MHz, C₅D₅N) δ: 173.4 (C-1), 34.3 (C-2), 25.3 (C-3), 24.4~30.0 (C-4~23), 32.1 (C-24), 22.9 (C-25), 14.3 (C-26), 127.7 (C-1'), 130.9 (C-2'), 116.3 (C-3'), 158.8 (C-4'), 116.3 (C-5'), 130.9 (C-6'), 132.8 (C-7'), 124.0 (C-8')^[8]。以上数据与文献报道一致^[8], 故鉴定化合物9为Z-P-coumaryl-hexacosanoate。

化合物10: 无色针晶, mp 215~217 °C。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 3.98 (3H, s, -OCH₃), 7.56 (1H, dd, J = 8.7, 1.8 Hz, H-6), 6.84 (1H, d, J = 8.7 Hz, H-5), 7.54 (1H, d, J = 1.8 Hz, H-2); ¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 172.5 (-COOH), 155.2 (C-4), 151.2 (C-3), 127.8 (C-1), 125.6 (C-6), 118.3 (C-5), 116.3 (C-2), 55.6 (-OCH₃)^[9]。以上数据与文献报道基本一致^[9], 鉴定化合物10为3-甲氧基-4-羟基苯甲酸, 即香草酸。

化合物11: 淡黄色结晶, mp 221~223 °C, EI-MS m/z: 180 [M]⁺。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 7.56 (1H, d, J = 16.0 Hz, H-7), 6.22 (1H, d, J = 16.0 Hz, H-8), 7.04 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-6), 6.95 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-5), 6.93 (1H, t, J = 2.0 Hz, H-3);

¹³C-NMR (100 MHz, CD₃OD) δ: 176.2 (C-9), 114.6 (C-7), 145.6 (C-8), 125.3 (C-2), 114.1 (C-3), 145.6 (C-5), 147.8 (C-6), 115.6 (C-4), 121.3 (C-1)。以上光谱数据与文献报道一致^[5], 故确定化合物 11 为咖啡酸。

化合物 12: 黄色粉末。¹H-NMR (400 MHz, CD₃OD) δ: 6.80 (2H, d, *J* = 7.6 Hz), 7.42 (2H, d, *J* = 7.6 Hz)。以上数据与文献报道一致^[10], 鉴定化合物 12 为邻苯二甲酸。

化合物 13: 白色粉末。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 2.36 (2H, t, *J* = 7.5 Hz, H-2), 1.65 (2H, m, H-3), 1.26~1.30 (40H, br s, H-4~23), 0.89 (3H, t, *J* = 6.8 Hz, H-24)。以上数据与文献报道一致^[11], 故鉴定化合物 13 为二十四烷酸。

化合物 14: 白色粉末。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.64 (2H, t, *J* = 6.6 Hz, H-1), 1.53~1.58 (4H, m), 1.25 (48H, m, CH₂ × 24), 0.88 (3H, t, *J* = 6.8 Hz)。以上光谱数据与文献报道一致^[12], 故鉴定化合物 14 为二十八烷醇。

化合物 15: 无色针状结晶。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 4.18 (2H, m, H-1), 3.93 (1H, m, H-2), 3.66 (2H, m, H-3), 2.35 (2H, t, *J* = 7.6 Hz, H-5), 1.63 (2H, m, H-6), 1.26~1.30 (24 H, br s, CH₂ × 12), 0.88 (3H, t, *J* = 6.8 Hz, H-20)。以上数据与文献报道一致^[13], 鉴定化合物 15 为十六烷酸-α-单甘油酯。

化合物 16: 白色粉末, mp 94~95 °C, FAB-MS *m/z*: 424 [M]⁺。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.64 (2H, t), 1.57 (2H, m), 1.25~1.36 (52H, m, CH₂ × 26), 0.88 (3H, t)。以上光谱数据与文献报道一致^[14], 鉴定化合物 16 为二十九烷醇。

化合物 17: 白色粉末。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.64 (2H, t), 1.25~1.59 (42H, m, CH₂ × 21), 1.25 (48H, br s), 0.88 (3H, t)。以上数据与文献报道一致^[15], 故鉴定化合物 17 为二十五烷醇。

化合物 18: 白色颗粒, mp 71~72 °C, 由质谱确定其分子式为 C₁₈H₃₆O₂, EI-MS *m/z*: 284 [M]⁺。¹H-NMR (400 Hz, CDCl₃) δ: 2.33 (2H, t, *J* = 6.5 Hz), 1.63 (2H, m), 1.28 (28H, m, CH₂ × 14), 0.88 (3H, t, *J* = 6.5 Hz)。以上波谱数据与文献报道一致^[16], 故鉴定化合物 18 为硬脂酸。

化合物 19: 无色针晶。mp 51~53 °C。
IR $\nu_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ (cm⁻¹): 3 400~2 500, 1 700, 1 280, 720。与红外标准图谱对照鉴定化合物 19 为软脂酸。

化合物 20: 白色针晶, mp 136~138 °C, 与对照品对照鉴定为 β-谷甾醇。

化合物 21: 白色无定形粉末, mp 198~201 °C, 与对照品对照鉴定为 β-胡萝卜素。

参考文献

- [1] Morihara M, Sakurai N, Inoue T, et al. Two novel diarylheptanoid glucosides from *Myrica gale* var. *tomentosus* and absolute structure of plane-chiral galeon [J]. *Chem Pharm Bull*, 1997, 45(5): 820-823.
- [2] Li Y X, Ruan H L, Zhou X F, et al. Cytotoxic diarylheptanoids from pericarps of *Juglans cathayensis* Dode [J]. *Chem Res Chin Univ*, 2008, 24(4): 427-429.
- [3] 李贺然, 杨志刚, 王 珏. 胡桃枝的化学成分及抑制一氧化氮生成的作用 [J]. 天然产物研究与开发, 2006, 18(3): 363-365.
- [4] 梁文娟, 马青云, 蒋合众, 等. 红毛丹果壳的化学成分研究 [J]. 中草药, 2011, 42(7): 1271-1275.
- [5] 刘清华, 杨峻山. 石生齿缘草的化学成分 [J]. 中国天然药物, 2005, 3(3): 178-180.
- [6] 官 智, 谭颂德, 苏镜娱. 云南移 [Docynia delavayi (Franch.) Schneid.] 黄酮成分研究 [J]. 天然产物研究与开发, 1999, 12(3): 34-37.
- [7] 谭俊杰, 蒋山好, 朱大元. 天山棱子芹化学成分的研究 [J]. 天然产物研究与开发, 2005, 17(13): 267-271.
- [8] Fiorentino A, D'Abrosca B, Pacifico S, et al. Isolation and structure elucidation of antioxidant polyphenols from quince (*Cydonia vulgaris*) peels [J]. *J Agric Food Chem*, 2008, 56(8): 2660-2667.
- [9] 余竞光, 孙 兰. 中药砂仁化学成分研究 [J]. 中国中药杂志, 1997, 22(4): 231-232.
- [10] 陶佳颐, 戴胜军, 刘军锋, 等. 胆木化学成分的研究 [J]. 中草药, 2007, 38(8): 1155-1157.
- [11] 毕 博, 牛春林, 包京姗, 等. 翻白草化学成分研究 [J]. 吉林农业大学学报, 2010, 32(4): 425-427.
- [12] 周剑侠, 康 露, 沈征武. 黑紫藜芦化学成分研究 [J]. 中国药物化学杂志, 2006, 16(5): 303-305.
- [13] 刘劲松, 王 刚, 董 超, 等. 花生茎叶化学成分研究 [J]. 中成药, 2008, 30(3): 419-421.
- [14] 张婷婷, 周劲松, 刘 英, 等. 抱茎柴胡地上部分的化学成分 [J]. 中国天然药物, 2008, 6(6): 430-434.
- [15] Modak B, Torres R, Wilkens M, et al. Antibacterial activity of compounds isolated from the resinous exudate from *Heliotropium sinuatum* on phytopathogenic bacteria [J]. *J Chin Chem Soc*, 2004, 49(1): 1-3.
- [16] 汤海峰, 姚新生. 铁钉菜化学成分的研究 (3) [J]. 中国中药杂志, 2002, 27(4): 269-273.