キノコの成分研究(第 28 報 ¹⁾)エゾハリタケのステロール成分について

色川 沙織,八百板康範,菊地 正雄

Constituents of Mushrooms. XXW. Sterol Constituents from the Fruiting Body of *Climacodon septentrionalis* (Fr.) KARST.

Saori IROKAWA, Yasunori YAOITA, and Masao KIKUCHI

(Received November 20, 2008)

Eleven sterols were isolated from the fruiting bodies of *Climacodon septentrionalis* (FR.) KARST. (Climacodontaceae) and identified as (22E)-ergosta-5,7,9(11),22-tetraen-3 β -ol (1), ergosterol (2), ergosta-5,7-dien-3 β -ol (3), (22E)-ergosta-5,8,22-trien-3 β -ol (4), (22E)-ergosta-7,22-dien-3 β -ol (5), ergost-7-en-3 β -ol (6), ergosterol peroxide (7), 5α ,8 α -epidioxy-(22E)-ergosta-6,9(11),22-trien-3 β -ol (8), 5α ,6 α -epoxy-(22E)-ergosta-8(14),22-diene-3 β ,7 α -diol (9), 6β -methoxy-(22E)-ergosta-7,22-diene-3 β ,5 α -diol (10), and 6β -methoxy-(22E)-ergosta-7,22-diene-3 β ,5 α ,9 α -triol (1). Their structures were determined on the basis of spectral data. Compounds 1 - 11 have been isolated from the fruiting bodies of *C. septentrionalis* for the first time.

Key words ----- Climacodon septentrionalis; Climacodontaceae; sterol

エゾハリタケ科 (Climacodontaceae) に属する担子 菌類であるエゾハリタケ Climacodon septentrionalis (FR.) KARST. は、夏から秋にかけて、ブナなどの 枯木の幹に発生する白色腐朽菌である. エゾハリ タケの子実体は食用に供されるが、これまでにそ の化学成分に関する研究は行われていない. 近年、 担子菌類に含有されるステロール成分である ergosterol 並びに ergosterol peroxide に、抗炎症活 性^{2,3)} や抗腫瘍活性³⁾ が見出され、注目されている. 今回著者らは、キノコの化学成分研究の一環とし てエゾハリタケのステロール成分について検討を 行い、11種の化合物(1 – 11)を単離したので、 それらの化学構造について報告する.

化合物 1 は UV スペクトルにおいて,309,322 及び 337 nm に $\Delta^{5,7,9(11)}$ 構造を有するステロールに 特徴的な吸収を示した.⁴⁾ ¹H-NMR スペクトルにお いては ergostane 骨格 [$\delta_{\rm H}$ 0.58 (3H, s, H₃-18),0.82 (3H, d, J = 6.6 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, J = 6.9 Hz, H₃-28), 1.02 (3H, d, J = 6.6 Hz, H₃-21), 1.25 (3H, s, H₃-19)]及び二置換 二重結合 [$\delta_{\rm H}$ 5.16 (1H, dd, J = 15.2, 7.3 Hz, H-22), 5.24 (1H, dd, J = 15.2, 7.4 Hz, H-23)] に基づくシ グナルが認められた.これより,本化合物は (22*E*)-ergosta-5,7,9(11),22-tetraen-3 β -olと推定され たので,標品 ⁵⁾ との直接比較 (¹H-NMR スペクト ル, HPLC) により同定した. 化合物 2 は UV スペクトルにおいて,269,280 及び 291 nm に $\Delta^{5.7}$ 構造を有するステロールに特徴 的な吸収を与えた.⁴⁾ また,¹H-NMR スペクトルは 化合物 1 に類似しているが,1 に認められた9位 の三置換二重結合に由来するシグナルが消失して いる.これより,本化合物は ergosterol と推定さ れ,標品⁶⁾ との直接比較(¹H-NMR スペクトル, HPLC) により同定した.

化合物 **3**の¹H-NMR スペクトルは化合物 **2**に類 似しているが、**2**に認められた側鎖の二重結合に由 来するシグナルが消失していることから、本化合 物は ergosta-5,7-dien-3 β -ol と推定されたので、標 品⁵⁾ との直接比較(¹H-NMR スペクトル、HPLC) により同定した.

化合物 4 は、¹H-NMR スペクトル [$\delta_{\rm H}$ 0.67 (3H, s, H₃-18), 1.19 (3H, s, H₃-19), 5.16 (1H, dd, J =15.2, 6.9 Hz, H-22), 5.20 (1H, dd, J = 15.2, 5.6 Hz, H-23), 5.43 (1H, m, H-6)] ⁷ より $\Delta^{5,8,22}$ 構造を有す るステロールである (22*E*)-ergosta-5,8,22-trien-3 β ol と推定されたので,標品 ⁵ との直接比較 (¹H-NMR スペクトル, HPLC) により同定した.

化合物 5 は ¹H-NMR スペクトル [$\delta_{\rm H}$ 0.54 (3H, s, H₃-18), 0.80 (3H, s, H₃-19), 5.16 (1H, m, H-7), 5.16 (1H, dd, J = 15.3, 7.4 Hz, H-22), 5.22 (1H, dd, J = 15.3, 7.1 Hz, H-23)]⁷⁾より $\Delta^{7,22}$ 構造を有する (22*E*)-ergosta-7,22-dien-3 β -olと推定され, 標品 ⁵⁾



Chart 1

との直接比較(¹H-NMR スペクトル, HPLC)により同定した.

化合物 6 の ¹H-NMR スペクトルは化合物 5 に類 似しているが、5 に認められた側鎖の二重結合に由 来するシグナルが消失していることから ergost-7en-3 β -ol と推定されたので、標品 ⁵⁾ との直接比較 (¹H-NMR スペクトル、HPLC) により同定した.

化合物 7 は電子イオン化 (EI)-MS において, m/z 396 (M⁺ - O₂) にフラグメントイオンピーク を与え, また, ¹H-NMR スペクトルにおいては ergostane 骨格 [$\delta_{\rm H}$ 0.81 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.83 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.88 (3H, s, H₃-19), 0.91 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-28), 1.00 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-21)] 及び二置換二重結 合 [$\delta_{\rm H}$ 5.13 (1H, dd, J = 15.3, 7.7 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, J = 15.3, 7.1 Hz, H-23), 6.24 (1H, d, J = 8.6 Hz, H-6), 6.50 (1H, J = 8.6 Hz, H-7)] に由来するシ グナルが認められた. これより,本化合物は ergosterol peroxideと推定されたので,標品⁸⁾と の直接比較 (¹H-NMR スペクトル, HPLC) により 同定した.

化合物 8 の¹H-NMR スペクトルは化合物 7 に類 似しているが、新たに三置換二重結合 [$\delta_{\rm H}$ 5.43 (1H, dd, J = 5.9, 2.1 Hz, H-11)] に基づくシグナル が認められることから、5 α ,8 α -epidioxy-(22*E*)ergosta-6,9(11),22-trien-3 β -olと推定され、標品⁸⁾ との直接比較 (¹H-NMR スペクトル、HPLC) によ り同定した. 化合物 **9**は¹H-NMR スペクトル [$\delta_{\rm H}$ 0.86 (6H, s, H₃-18, H₃-19), 3.14 (1H, d, J = 3.6 Hz, H-6), 5.17 (1H, dd, J = 15.2, 7.4 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, J = 15.2, 6.8 Hz, H-23)]⁷⁾より $\Delta^{8(14),22}$ 構造及びエポキ シ基を有する 5 α ,6 α -epoxy-(22*E*)-ergosta-8(14),22diene-3 β ,7 α -diol と推定されたので,標品⁸⁾との直 接比較 (¹H-NMR スペクトル, HPLC) により同定 した.

化合物 **10** の ^IH-NMR スペクトルは,マイタケ子 実体より報告されている (22*E*)-ergosta-7,22-diene- 3β ,5 α ,6 β -triol⁹) に類似しているが,新たに,メトキ シ基 [$\delta_{\rm H}$ 3.39 (3H, s, CH₃O-6)] に基づくシグナル が認められる.これより,本化合物は 6 β -methoxy-(22*E*)-ergosta-7,22-diene-3 β ,5 α -diol と推定され, 文献値 ¹⁰) (EI-MS 及び ^IH-NMR スペクトル) との 比較により同定した.

化合物 **11** は、化合物 **10** に類似した ¹H-NMR ス ペクトルを与えるが、19位のメチル基の化学シフ ト値が 0.06 ppm 低磁場にシフトして観察されてい ること並びに 7位の三置換二重結合の分裂様式が double doublet に変化していることから、6 β methoxy-(22*E*)-ergosta-7,22-diene-3 β ,5 α ,9 α -triol と 推定されたので、文献値 ¹¹ (EI-MS 及び ¹H-NMR スペクトル)との比較により同定した.

以上,化学成分に関する報告がなかったエゾハ リタケのステロール成分について検討を行い,11 種の ergostane 型ステロールの存在を初めて明らか にすることができた.

実験の部

UV スペクトルは Beckman DU-64 型を用いて測 定した. EI-MS は日本電子 JMS-700 型を用いて測 定した. NMR スペクトルは日本電子 JNM-EX 270 型を使用し,内部標準物質に tetramethylsilane (TMS)を用いて測定した(略語: s = singlet, d = doublet, dd = double doublet, ddd = double double doublet, m = multiplet). 化学シフトは δ 値(ppm) で示し,結合定数(J)はHzで表した.シリカゲ ルカラムクロマトグラフィーには充填剤として Kieselgel 60(Merck, 230 - 400 mesh)を使用した. 分取 HPLC には,東ソー製装置[ポンプ,CCPS;検 出器,RI-8020;カラム恒温槽,CO-8020;カラム, TSKgel ODS-120T(7.8 mm i.d.×30 cm);カラム温 度,40℃]を使用した.

抽出及び分離 2005年9月に,福島県会津山間 部において採集したエゾハリタケの子実体 (1.8 kg) を MeOH で抽出し, MeOH エキス (41.3 g) を得た. これを水に懸濁し、CHCl₃で抽出を行い、CHCl₃可 溶部(4.5g)を得た.CHCl₃エキスをシリカゲル カラムクロマトグラフィー [n-hexane - AcOEt](7:3-1:7), MeOH]に付して分画を行い、フラ クション (fr.) 1 - 32 を得た. このうちの fr.7 を 分取 HPLC (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min) に付し, 化合物1 (9.0 mg), 化合物2 (184.0 mg), 化合物 3 (0.6 mg), 化合物 4 (1.0 mg), 化合物5(3.0 mg)及び化合物6(1.6 mg)を単離 した. また, fr. 10 を分取 HPLC [mobile phase, MeOH - H₂O (9:1); flow rate, 1.5 ml/min] に付す ことにより化合物7(46.9 mg)及び化合物8(3.1 mg) を単離した. Fr. 17 を分取 HPLC [mobile phase, MeOH - H₂O (9 : 1); flow rate, 1.5 ml/min] に付すことにより化合物 10(6.0 mg)を単離した. 更に, fr. 26 を分取 HPLC [mobile phase, MeOH -H₂O (9:1); flow rate, 1.5 ml/min] に付し, 化合物 9(1.7 mg)及び化合物 11(0.6 mg)を単離した.

(22*E*)-Ergosta-5,7,9(11),22-tetraen-3 β -ol (1) 無晶 形粉末. UV λ_{max} (MeOH) nm: 309, 322, 337. ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.58 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, *J* = 6.9 Hz, H₃-28), 1.02 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-21), 1.25 (3H, s, H₃-19), 3.61 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, dd, *J* = 15.2, 7.3 Hz, H-22), 5.24 (1H, dd, *J* = 15.2, 7.4 Hz, H-23), 5.42 (1H, m, H-7), 5.52 (1H, m, H-6), 5.67 (1H, m, H-11). 標品 ⁵⁾ と HPLC により比較し同定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; *t*_R = 30.5 min).

Ergosterol (2) 無晶形粉末. UV λ_{max} (MeOH) nm: 269, 280, 291. ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.63 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, J = 6.8Hz, H₃-28), 0.95 (3H, s, H₃-19), 1.04 (3H, d, J = 6.6Hz, H₃-21), 3.64 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, dd, J =15.2, 7.4 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, J = 15.2, 6.9 Hz, H-23), 5.38 (1H, ddd, J = 5.6, 2.8, 2.6 Hz, H-7), 5.57 (1H, dd, J = 5.6, 2.1 Hz, H-6). 標品 ⁶⁾ と HPLC によ り比較し同定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; $t_{\rm R} = 40.0$ min).

Ergosta-5,7-dien-3β-ol (3) 無晶形粉末.¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ: 0.62 (3H, s, H₃-18), 0.78

(3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-28), 0.79 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.86 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.94 (3H, s, H₃-19), 0.94 (3H, d, J = 6.3 Hz, H₃-21), 3.64 (1H, m, H-3), 5.39 (1H, m, H-7), 5.57 (1H, m, H-6). 標品 ⁵⁾ と HPLC により比較し同定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; $t_{\rm R} = 46.5$ min).

(22*E*)-Ergosta-5,8,22-trien-3 β -ol (4) 無晶形粉末. ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.67 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-27), 0.91 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-28), 1.03 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-21), 1.19 (3H, s, H₃-19), 3.54 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, dd, *J* = 15.2, 6.9 Hz, H-22), 5.20 (1H, dd, *J* = 15.2, 5.6 Hz, H-23), 5.43 (1H, m, H-6). 標品 ⁵⁾ と HPLC により比較し同定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; $t_{\rm R}$ = 39.5 min).

(22*E*)-Ergosta-7,22-dien-3 β -ol (5) 無晶形粉末. ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.54 (3H, s, H₃-18), 0.80 (3H, s, H₃-19), 0.82 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-26), 0.83 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-27), 0.91 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-28), 1.02 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-21), 3.60 (1H, m, H-3), 5.19 (1H, m), 5.16 (1H, dd, *J* = 15.3, 7.4 Hz, H-22), 5.22 (1H, dd, *J* = 15.3, 7.1 Hz, H-23). 標品 ⁵⁾ と HPLC により比較し同定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; $t_{\rm R}$ = 42.5 min).

Ergost-7-en-3 β -ol (6) 無晶形粉末.¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.53 (3H, s, H₃-18), 0.776 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-28), 0.782 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.79 (3H, s, H₃-19), 0.85 (3H, d, J = 6.9 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, J = 6.6 Hz, H₃-21), 3.60 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, m, H-7). 標品 ⁵⁾ と HPLC により比較し同 定 (mobile phase, MeOH; flow rate, 1.0 ml/min; $t_{\rm R} =$ 50.0 min).

Ergosterol Peroxide (7) 無晶形粉末. EI-MS m/z(rel. int., %): 428 (M⁺, 34), 410 (M⁺ - H₂O, 20), 396 (M⁺ - O₂, 97), 303 (M⁺ - side chain, 19), 285 (M⁺ - H₂O - side chain, 28). ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.81 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, J = 6.8Hz, H₃-26), 0.83 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.88 (3H, s, H₃-19), 0.91 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-28), 1.00 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-21), 3.97 (1H, m, H-3), 5.13 (1H, dd, J = 15.3, 7.7 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, J =15.3, 7.1 Hz, H-23), 6.24 (1H, d, J = 8.6 Hz, H-6), 6.50 (1H, J = 8.6 Hz, H-7). 標品 ⁸⁾ と HPLC により 比較し同定 [mobile phase, MeOH - H₂O (9 : 1); flow rate, 1.5 ml/min; $t_{\rm R} = 37.5$ min]. 5α ,8 α -Epidioxy-(22*E*)-ergosta-6,9(11),22-trien-3 β -ol (8) 無晶形粉末. ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) る: 0.74 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-27), 0.91 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-28), 1.00 (3H, d, *J* = 6.6 Hz, H₃-21), 1.09 (3H, s, H₃-19), 4.01 (1H, m, H-3), 5.15 (1H, dd, *J* = 15.3, 7.7 Hz, H-22), 5.25 (1H, dd, *J* = 15.3, 7.1 Hz, H-23), 6.29 (1H, d, *J* = 8.6 Hz, H-6), 6.60 (1H, *J* = 8.6 Hz, H-7), 5.43 (1H, dd, *J* = 5.9, 2.1 Hz, H-11). 標品⁸⁾ と HPLC により比較し同定 [mobile phase, MeOH – H₂O (9:1); flow rate, 1.5 ml/min; $t_{\rm R}$ = 31.5 min].

 5α , 6α -Epoxy-(22*E*)-ergosta-8(14),22-diene- 3β , 7α -diol (**9**) 無晶形粉末.¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.82 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.83 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.86 (6H, s, H₃-18, H₃-19), 0.91 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-28), 1.01 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-21), 1.78 (1H, d, J = 9.6 Hz, OH-7), 3.14 (1H, d, J = 3.6 Hz, H-6), 3.91 (1H, m, H-3), 4.42 (1H, dd, J = 9.6, 3.6 Hz, H-7), 5.17 (1H, dd, J = 15.2, 7.4 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, J = 15.2, 6.8 Hz, H-23). 標品⁸⁾ と HPLC により比較し同定 [mobile phase, MeOH — H₂O (9:1); flow rate, 1.5 ml/min; $t_{\rm R}$ = 23.5 min].

6β-Methoxy-(22*E*)-ergosta-7,22-diene-3β,5α-diol (10) 無晶形粉末. EI-MS m/z (rel. int., %): 444 (M⁺, 3), 426 (M⁺ - H₂O, 100), 412 (M⁺ - CH₃OH, 14), 394 (M⁺ - H₂O - CH₃OH, 28), 376 (M⁺ - 2H₂O -CH₃OH, 8), 301 (M⁺ - H₂O - side chain, 2), 269 (M⁺ - H₂O - CH₃OH - side chain, 8), 251 (M⁺ -2H₂O - CH₃OH - side chain, 13). ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.60 (3H, s, H₃-18), 0.82 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-28), 1.00 (3H, s, H₃-19), 1.02 (3H, d, *J* = 6.8 Hz, H₃-21), 3.17 (1H, br d, *J* = 4.8 Hz, H-6), 3.39 (3H, s, CH₃O-6), 4.05 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, dd, *J* = 15.2, 7.4 Hz, H-22), 5.23 (1H, dd, *J* = 15.2, 7.3 Hz, H-23), 5.40 (1H, ddd, *J* = 4.8, 2.1, 2.1 Hz, H-7).

6β-Methoxy-(22*E*)-ergosta-7,22-diene-3β,5α,9α-triol (11) 無晶形粉末. EI-MS *m/z* (rel. int., %): 442 (M⁺ - H₂O, 100), 424 (M⁺ - 2H₂O, 26), 410 (M⁺ -H₂O - CH₃OH, 49), 392 (M⁺ - 2H₂O - CH₃OH, 35), 374 (M⁺ - 3H₂O - CH₃OH, 16), 299 (M⁺ - 2H₂O side chain, 11), 267 (M⁺ - 2H₂O - CH₃OH - side chain, 32), 249 (M⁺ - 3H₂O - CH₃OH - side chain, 28).¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 0.61 (3H, s, H₃- 18), 0.82 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-26), 0.84 (3H, d, J = 6.8 Hz, H₃-27), 0.92 (3H, d, J = 6.9 Hz, H₃-28), 1.02 (3H, d, J = 6.6 Hz, H₃-21), 1.06 (3H, s, H₃-19), 2.90, 3.56 (each 1H, s, OH-5, OH-9), 3.23 (1H, dd, J = 5.1, 2.3 Hz, H-6), 3.41 (3H, s, CH₃O-6), 4.11 (1H, m, H-3), 5.16 (1H, dd, J = 15.2, 7.4 Hz, H-22), 5.24 (1H, dd, J = 15.2, 7.1 Hz, H-23), 5.49 (1H, dd, J = 5.1, 2.3 Hz, H-7).

謝辞 本研究にあたり, MS 及び NMR スペクト ルを測定して頂いた本学中央機器センターの方々 に深謝致します.

REFERENCES

- Part XXVII: Toi K., Yaoita Y., Kikuchi M., J. Tohoku Pharmaceutical University, 54, 49 - 52 (2007).
- Yasukawa K., Akihisa T., Nihon Yukagakkaishi, 49, 571 - 582 (2000).
- 3) Kobori M., Yoshida M., Ohnishi-Kameyama M., Shinmoto

H., British J. Pharmacol., **150**, 209 – 219 (2007).

- 4) Good L. F., Akihisa T., "Analysis of Sterols," Chapman & Hall, London, 1997, pp. 144 151.
- Ishizuka T., Yaoita Y., Kikuchi M., Natural Medicines, 52, 276 - 278 (1998).
- Ueno T., Yaoita Y., Kakuda R., Machida K., Kikuchi M., J. Tohoku Pharmaceutical University, 46, 71 - 76 (1999).
- Wilson W. K., Sumpter R. M., Warren J. J., Rogers P. S., Ruan B., Schroepfer G. J., Jr., *J. Lipid Res.*, **37**, 1529 - 1555 (1996).
- Ishizuka T., Yaoita Y., Kikuchi M., Chem. Pharm. Bull., 45, 1756 - 1760 (1997).
- Ohta K., Yaoita Y., Matsuda N., Kikuchi M., Natural Medicines, 50, 179 - 181 (1996).
- 10) Kawagishi H., Katsumi R., Sazawa T., Mizuno T., Hagiwara T., Nakamura T., *Phytochemistry*, 27, 2777 - 2779 (1988).
- Valisolalao J., Luu B., Ourisson G., *Tetrahedron*, **39**, 2779 - 2785 (1983).