

بررسی آلکالوئیدهای گیاه نرگس (*Narcissus tazetta* L.)

سیده حمیرا سلیمانی^{۱*}، فرانسواز برنارد^۲، محسن امینی^۳، رمضانعلی خاوری نژاد^۴

۱- دانشجوی دکتری، گروه زیست‌شناسی گیاهی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات

۲- استادیار، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه شهید بهشتی

۳- دانشیار، گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۴- استاد، گروه زیست‌شناسی گیاهی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات

*آدرس مکاتبه: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات، گروه زیست‌شناسی گیاهی

تلفن: ۴ - ۴۴۸۱۷۱۷۰ (۰۲۱)، نمابر: ۴۴۸۱۷۱۷۵ (۰۲۱)

پست الکترونیک: moho_plant@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۸۵/۶/۸

تاریخ تصویب: ۸۶/۶/۲۴

چکیده

مقدمه: گیاه نرگس متعلق به خانواده *Amaryllidaceae* گیاهی است تک لپه، پایا و دارای پیاز. این گیاه زینتی معطر، دارای آلکالوئیدهای متنوعی است که خواص ضدتوموری، ضدویروسی و آنتی‌کولینرژیک دارند. هدف: این تحقیق به منظور شناسایی آلکالوئیدهای موجود در پیازهای گیاه نرگس متعلق به استان گیلان در مرحله پس از گل‌دهی صورت گرفته است.

روش بررسی: از پیازهای گیاه نرگس ابتدا یک عصاره اتانولی تهیه شد. این عصاره با کمک حلال‌های متفاوت (دی‌اتیل اتر، کلروفرم و محلول آبی کربنات سدیم) استخراج شد تا در نهایت عصاره روغنی حاوی مخلوطی از آلکالوئیدها به دست آمد. عصاره حاصل توسط TLC به اجزای تشکیل‌دهنده خود تفکیک شد. پس از جداسازی آلکالوئیدهای موجود، شناسایی آنها با بررسی طیف‌های IR، NMR و MASS صورت گرفت.

نتایج: پژوهش حاضر وجود سه آلکالوئید همولیکورین، تازتین و ایسمین را در پیازهای گونه *N. tazetta* متعلق به کشور ایران نشان داد.

نتیجه‌گیری: آلکالوئیدهای تازتین و مشتق دمتیله همولیکورین که دارای خواص مهم دارویی هستند در این گونه گیاهی قبلاً توسط سایر محققین گزارش شده است ولی آلکالوئید ایسمین با خاصیت کاهندگی فشار خون، برای اولین بار در این تحقیق از گونه *N. tazetta* استخراج گردید.

گل واژگان: گیاه نرگس، آلکالوئید، تازتین، همولیکورین، ایسمین



مقدمه

گیاه نرگس^۱ از تیره Amaryllidaceae گیاهی پایا، دارای پیاز به قطر ۵ - ۳ سانتی متر و برگ‌های قاعده‌ای، تخت یا ناودانی است. ساقه آن به ارتفاع ۵۲ سانتی متر و معمولاً استوانه‌ای شکل است. گل‌آذین به صورت چتر و دارای ۲ تا ۱۱ و به ندرت ۱۵ گل است. گل‌ها دارای گلبرگ‌های سفیدرنگ و تخم‌مرغی و تاج آن به رنگ زرد یا کم و بیش نارنجی است. میوه آن به صورت کپسول و زمان گل‌دهی آن از بهمن تا فروردین است [۱].

این گونه بومی فرانسه، پرتغال، اسپانیا و نواحی مدیترانه‌ای بوده [۲] و محل رویش آن در ایران مازندران، گیلان، گرگان، استان فارس، بهبهان و بوشهر است [۳].

این گیاه زیتنی به جهت دارا بودن خواص دارویی بسیار مورد توجه است [۴]. به عنوان مثال گل‌ها و پیازهای آن در درمان تب دوره‌ای و اسهال خونی و ریشه‌های آن در درمان آبسه، جوش‌ها و بیماری‌های پوستی استفاده می‌شود [۵]. لکتین‌های جدا شده از این گیاه نیز فعالیت ضد HIV-1 از خود نشان می‌دهند [۶]. از گیاه نرگس آلکالوئیدهای متنوعی استخراج گردیده است که دارای فعالیت‌های بیولوژیکی و فارماکولوژیکی بسیاری است [۷].

آلکالوئیدها یکی از بزرگ‌ترین و مهم‌ترین گروه‌های متابولیت‌های ثانویه گیاهان، موادی هستند قلبایی که در مولکول خود دارای یک یا چند اتم ازت است که معمولاً در حلقه هتروسیکل قرار دارند [۸]. آلکالوئیدها اغلب برای انسان سمی بوده ولی فعالیت بیولوژیکی برخی از آن‌ها منجر به استفاده آن‌ها به عنوان داروها، محرک‌ها، سموم و مواد مخدر شده است [۹].

بررسی بر روی آلکالوئیدهای آماریلیداسه با جداسازی لیکورین از *N. pseudonarcissus* در سال ۱۸۷۷ آغاز شد [۱۰] و تاکنون بالغ بر ۱۰۰ آلکالوئید مشتق از فنیل‌آلانین و تیروزین از اعضای خانواده آماریلیداسه جدا شده است [۱۱، ۱۲]. آلکالوئیدهای مختلفی شامل بوفانیزین^۲، همولیکورین^۳، همانتامین^۴ و تورتوسین^۵ در گونه‌های مختلف *Narcissus* گزارش شده است [۱۳، ۱۴]. آلکالوئیدهای آماریلیداسه

فعالیت‌های ضدتوموری، ضدویروسی و آنتی‌کولنریژیک نشان می‌دهند [۴]. به عنوان مثال گالاتامین که آلکالوئید اصلی در *N. confusus* است در درمان ضعف عضلانی و بیماری سیستم عصبی و هم‌چنین آلزایمر استفاده می‌شود [۱۵].

سنتز شیمیایی آلکالوئیدها اغلب غیرممکن بوده و تنها منبع استخراج آن‌ها گیاهان است. تاکنون تحقیقی بر روی آلکالوئیدهای گیاه نرگس در ایران صورت نگرفته است. بر این اساس در این تحقیق استخراج و شناسایی برخی آلکالوئیدهای گیاه *N. tazetta* بررسی شد.

مواد و روش‌ها

نمونه گیاهی

گیاه *Narcissus tazetta* از روستای ضیابر از توابع بندرانزلی در تاریخ ۸۴/۲/۱۵ در مرحله پس از گل‌دهی جمع‌آوری گردید. پس از جداکردن اندام‌های هوایی، ریشه‌ها و فلس‌های خشک سطحی پیازها در شرایط سایه و هوای آزاد خشک شده و سپس برای استخراج و شناسایی آلکالوئیدها استفاده شدند.

استخراج آلکالوئیدها

یک کیلوگرم از پیازهای مذکور با اتانول ۹۶ درصد آسیاب شد. پس از ۴۸ ساعت این عصاره اتانولی صاف شده و در دستگاه تقطیر دورانی در خلأ^۱ تحت دمای ۴۰ درجه سانتی‌گراد به حجم یک پنجم رسانده شد. pH این عصاره الکلی تغلیظ شده به کمک اسید استیک گلاسیال بر روی ۴ تنظیم شد. عصاره اسیدی پس از فیلتر شدن، چهار مرتبه با دی‌اتیل‌اتر شستشو داده شد تا مواد آلی و ترکیب‌های رنگی موجود در آن خارج شود. در ادامه فاز آبی، چهار مرتبه توسط کلروفرم استخراج شد تا آلکالوئیدهای محلول در کلروفرم جدا شوند. این آلکالوئیدهای محلول در کلروفرم پس از پراندن حلال، عصاره A نامیده شدند.

^۱ Rotary evaporator

^۱ *Narcissus tazetta* L.

^۲ Buphanisine

^۳ Homolycorine

^۴ Haemanthamine

^۵ Hortuosine



با مقایسه طیف‌های حاصل با طیف‌های آلکالوئیدهایی که تاکنون شناسایی شده‌اند، نام ترکیبات جدا شده از پیازهای *N. tazetta* تعیین شد.

نتایج

مقدار ۳۴۲ میلی‌گرم (۰/۰۳۴ درصد) عصاره A و ۴۳۵ میلی‌گرم (۰/۰۴۴ درصد) عصاره C از پیازهای *N. tazetta* استخراج شد. ویژگی‌های ترکیب‌های جدا شده از عصاره C به شرح زیر است:

ترکیب ۱ آلکالوئیدی با فرمول مولکول $C_{18}H_{21}NO_4$ و جرم مولکولی ۳۱۵ است که بر اساس مقایسه داده‌های طیف‌های آن با طیف‌های آلکالوئیدهای موجود با نام همولیکورین شناخته شد. ساختمان مولکولی آن در شکل a - (۱) ملاحظه می‌شود. این ماده به مقدار ۵۰ mg از عصاره C جدا گردید.

مشخصات طیف‌های 1H NMR، ^{13}C NMR، IR و MASS این ماده به صورت زیر هستند.

1H NMR (CDCl₃) δ : 7.50 (s, 1H, H7), 6.95 (s, 1H, H10), 5.40-5.50 (m, 1H, H3), 4.73-4.75 (m, 1H, H1), 3.89 and 3.88 (two s, 6H, OCH₃), 3.04-3.12 (m, 1H, H12- α), 2.66-2.71 (m, 1H, H4- α), 2.60-2.65 (m, 1H, H10- β), 2.60-2.65 (m, 2H, H11), 2.40-2.50 (m, 2H, H2), 2.24 (dd, J = 18, 9.2 Hz, 1H, H12- β), 1.95 (s, 3H, NCH₃).

IR (KBr) ν (cm⁻¹): 1715(CO), 1603(C=C).

MASS (m/z), (rel.int.): 315[M]⁺ (5), 257 (10), 206 (15), 178 (62), 109 (100), 108 (29), 94 (7), 82 (8).

^{13}C NMR (CDCl₃) δ : 166 (CO), 153.4 (C9), 149.5 (C8), 141 (C4), 138 (C13), 117.1 (C14), 115.6 (C3), 112.1 (C7), 111.1 (C10), 66.9 (C-4 α), 56.8 (C12), 56.7 (OCH₃), 56.5 (OCH₃), 44.2 (NCH₃), 44.0 (C10b), 31.5 (C2), 28.29 (C11).

ترکیب ۲، با فرمول مولکولی $C_{18}H_{21}NO_5$ و جرم مولکولی ۳۳۱ که براساس مقایسه طیف‌های آن با طیف‌های آلکالوئیدهای شناخته شده، تازتین^۱ نامیده می‌شود. ساختمان

محلول آبی با کربنات سدیم^۱ یک مولار قلیایی شده (۹ - ۸ pH) و سپس چهار مرتبه با کلروفرم استخراج شد. با افزودن سولفات سدیم انیدر، ابتدا عصاره بی آب و سپس تغلیظ شد. بعد از آن به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد و پس از صاف کردن این محلول کلروفرمی، حلال آن تقطیر گشت تا یک عصاره روغنی قهوه‌ای رنگ حاصل شد (عصاره C). این عصاره که مخلوطی از آلکالوئیدهای نسبتاً خالص است اصطلاحاً آلکالوئید خام^۲ نامیده می‌شود [۱۶].

تفکیک و خالص‌سازی آلکالوئیدها

آلکالوئید خام حاصل توسط کروماتوگرافی لایه نازک^۳ به اجزای تشکیل‌دهنده خود تفکیک گردید. به این ترتیب که عصاره C در مقداری کلروفرم حل شده و بر روی پلیت‌های سیلیکاژل لکه‌گذاری شد و در تانکی با حلال ۲:۱ (اتیل‌استات: متانول) قرار گرفت. در بررسی پلیت‌ها با UV (۲۵۴ nm) سه باند مشاهده شد که پس از رنگ‌آمیزی با معرف دراژندورف مشخص شد هر سه دارای ساختار آلکالوئیدی هستند. این اجسام از روی پلیت جدا شده و پس از جداسازی سیلیکاژل از آن‌ها، شناسایی شدند.

شناسایی آلکالوئیدها

جهت تشخیص ساختمان و جرم مولکولی هریک از آلکالوئیدهای جدا شده، طیف‌های 1H NMR، ^{13}C NMR، IR و MASS آن‌ها سنجیده و ارزیابی شد. طیف NMR با استفاده از کلروفرم دوتره^۴ توسط دستگاه FT-NMR (Bruker) با قدرت ۷ تسلا و فرکانس ۳۰۰ MHz حاصل شد. طیف IR (مادون قرمز) اجسام توسط دستگاه طیف سنج Bomem - MB100 به دست آمد و طیف جرمی این اجسام نیز توسط دستگاه طیف سنج جرمی Finnigan MaT - TSQ حاصل گردید.

¹ Na₂CO₃
³ TLC

² Crude alkaloid
⁴ CDCl₃

¹ Tazettine



ترکیب ۳ آلکالوئیدی با فرمول $C_{15}H_{15}NO_3$ و جرم مولکولی ۲۵۷ است که براساس مقایسه داده‌های طیف‌های آن با طیف‌های آلکالوئیدهای شناسایی شده، ایسمین^۱ نام دارد. ساختمان آن در شکل (۱ - c) مشاهده می‌شود.

مشخصات طیف‌های ایسمین به صورت زیر است:

1H NMR ($CDCl_3$) δ : 7.30 (ddd, J = 8.1, 7.2, 1.6 Hz, 1H, H3), 7.04 (s, 1H, H10), 6.98 (dd, J = 7.3, 1.7 Hz, 1H, H1), 6.85 (ddd, J = 7.3, 7.3, 1.1 Hz, 1H, H2), 6.76 (dd, J = 8.1, 1.1 Hz, 1H, H4), 6.70 (s, 1H, H7), 6.02 (s, 2H, OCH₂O), 4.24 (d, J = 12 Hz, 1H, H6), 2.76 (s, 3H, NMe).

IR (KBr) ν (cm⁻¹): 3430, 1605, 1580, 1250, 1050, 930.

MASS (m/z), (rel. int.): 257 [M] + (35), 238 (100), 196 (20), 109 (29).

^{13}C NMR ($CDCl_3$) δ : 148.01 (C9), 147.94 (C8), 147.03 (C-NMe), 134.33 (C11), 131.5 (C5), 130.32 (C2), 129.43 (C4), 127 (C12), 118.55 (C3), 111.28 (C1), 110.66 (C7), 110.33 (C10), 101.67 (OCH₂O), 64.20 (CH₂OH), 30.10 (NMe).

این ماده به مقدار ۲۰ mg از یک کیلوگرم پیاز *N. tazetta* جدا شد.

این آلکالوئید در شکل (۱ - b) منعکس شده است. مشخصات طیف‌های تازتین به صورت زیر است:

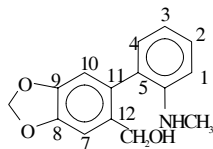
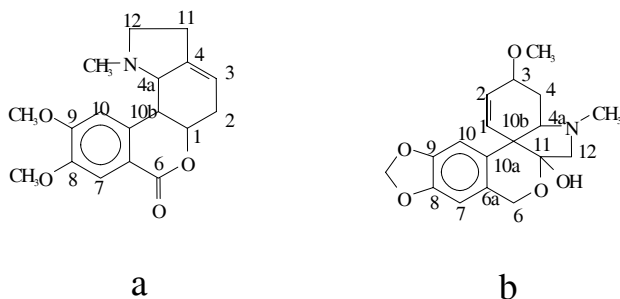
1H NMR ($CDCl_3$) δ : 6.86 (s, 1H, H12), 6.48 (s, 1H, H9), 6.14 (d, J = 10.5 Hz, 1H, H2), 5.90 (s, 2H, OCH₂O), 5.63 (d, J = 10.5 Hz, 1H, H1), 4.97 (d, J = 15 Hz, 1H, H8), 4.63 (d, J = 15 Hz, 1H, H8), 4.13- 4.18 (m, 1H, H3), 3.47 (s, 3H, OCH₃), 3.43 (d, J = 10 Hz, 1H, H6- α), 2.92 (bs, 1H, H4- α), 2.70 (d, J = 10 Hz, 1H, H6- β), 2.44 (s, 3H, NMe), 2.20-2.38 (m, 1H, H4- α), 1.60-1.63 (m, 1H, H4- α).

IR (KBr) ν cm⁻¹: 3373 (OH), 2928, 2855, 1484, 1245, 1088, 1038.

MASS (m/z), (rel. int.): 331 (25), 316 (15), 298 (20), 247 (100), 201 (20), 199 (18), 153 (16), 115 (19), 70 (25).

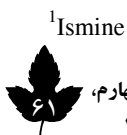
^{13}C NMR ($CDCl_3$) δ : 147.0 (C11), 146.8 (C10), 130.9 (C2), 129.0 (C13), 128.1 (C14), 125.9 (C12), 109.7 (C9), 104.4 (OCH₂O), 102.2 (OCH₂O), 101.3 (C6- α), 73.1 (C3), 70.6 (C8), 65.5 (C4- α), 62.4 (C6- β), 56.5 (OCH₃), 50.2 (NMe), 42.7 (C6), 30.1 (C4).

این ماده به مقدار ۲۵ میلی‌گرم از عصاره C جدا شد.



شکل شماره ۱- ساختمان مولکولی آلکالوئیدهای استخراج شده از پیازهای *Narcissus tazetta*

a - همولیکورین b - تازتین c - ایسمین



بحث

حالی که در تحقیق حاضر علاوه بر تازتین آکالوئیدهای همولیکورین و ایسمین نیز از پیازهای *N. tazetta* جدا گردید. تازتین که در گونه‌های *N. confusus* [۱۷]، *N. contabricus* [۲۱] و *N. tazetta* [۱۳] وجود دارد، آکالوئیدی است که با جلوگیری از رشد پلاسمودیوم فالسیپاروم^۳، خاصیت ضد مالاریایی نشان داده است. این ترکیب مسکن نیز محسوب می‌شود.

همولیکورین اثر سمیت سلولی علیه سلول‌های LMTK فیروپلاستیک دارد و تاکنون از گیاه کامل *N. bujei* [۲۲] و *N. confusus* [۶] جدا گردیده است. در گونه *N. tazetta* شکل دمتیله این آکالوئید (9-O-demethylhomolycorine) گزارش شده است [۱۳]. در حالی که در پژوهش حاضر از این گونه گیاهی ترکیب همولیکورین در مرحله پس از گل‌دهی استخراج گردیده و آکالوئید 9-O-demethylhomolycorine در مرحله قبل از گل‌دهی در پیازها حضور دارد (نتایج منتشر نشده است).

ایسمین کاهنده فشار خون است [۲۳]. این آکالوئید که تاکنون فقط در دو گونه *N. asturiensis* [۲۴] و *N. bulbocodium* [۲۵] شناسایی شده است، در تحقیق حاضر، برای اولین بار از پیازهای گونه *N. tazetta* استخراج گردید.

لیابرس^۱ و همکاران (۱۹۸۶) [۱۶] با همین روش استخراج موفق به جداسازی ۲۲۲ mg عصاره A و ۱۷۷ mg عصاره C از یک کیلوگرم اندام‌های هوایی گونه *N. requienii* رویش یافته در استرالیا در مرحله گل‌دهی شدند. در حالی که در بررسی صورت گرفته ۳۴۲ mg عصاره A و ۴۳۵ mg عصاره C از یک کیلوگرم پیازهای گونه *N. tazetta* در مرحله پس از گل‌دهی حاصل شد، و این مطابق با یافته‌های برگونون^۲ و همکاران است که مقدار آکالوئیدها در مرحله پس از گل‌دهی بیشتر از زمان گل‌دهی است [۱۷]. اگرچه بیوسنتز آکالوئیدها به طور ژنتیکی و طی مراحل نمو سلول و بافت کنترل می‌شود [۱۸، ۱۹]، اما توسط عوامل محیطی مختلف مانند نور، دمای بالا و مواد معدنی نیز تاثیر می‌پذیرد [۲۰]. از این رو کمیت و کیفیت آکالوئیدها بسته به گونه گیاه، فصل برداشت، مکان برداشت و نوع اندامی که جهت استخراج استفاده می‌شود، متفاوت گزارش شده است.

تاکنون از گونه *N. tazetta* آکالوئیدهای بوفانیسین، همانتامین، گالاتامین، تازتین، 9-O-demethylhomolycorine و 3-epihydroxybulbispermine استخراج شده است [۱۳]، در

¹ Liabres ² Bergonon
³ *Plasmodium falciparum*

منابع

1. Rechinger KH. Flora Iranica. *Academische Druck-u. Verlagsanstalt*. 1984; 67: 7.
2. Judd WS, Campbl CS, Kellogg EA, Stevens PF. Plant systematics: A phylogenetic Approach, Sinauer Associates, Inc. USA. 1999, pp: 180 - 191.
3. Ghahreman A. Flore de l'Iran en couleur naturelle. 1nd ed. Institut des recherches des forets et des paturages departement botanique, Iran. 1978, 1, pp: 115.
4. Martin F. The Amaryllidaceae alkaloids. In: The Alkaloids, Academic press. Newyork. 1987, pp: 251 - 376.
5. Duke JA. Ayensu ES. Medicinal Plants of China. Reference Publications Inc. Michigan. 1985; pp: 283.
6. Lopez S, Armand - Ugon M, Bastida J, Viladomat F. Anti-human immunodeficiency virus type 1 (HIV - 1) activity of lectins from *Narcissus* species. *Planta Med*. 2003; 69: 109 - 112.
7. Arrigoni O, De Gara L, Pacilla C. Lycorine: A powerful inhibitor of L - galactono-γ-lactone



- dehydrogenase activity. *J. Plant Physiol.* 1997; 150: 362 - 364.
8. Pelletier SW. The nature and definition of an alkaloid. In: Pelletier SW. John Wiley & Sons, NewYork. 1983, pp: 1 - 31.
9. Facchini PJ. Alkaloid biosynthesis in Plants: Biochemistry, cell biology, molecular regulation and metabolic engineering applications. *Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol.* 2001; 52: 29 - 66.
10. Cook JW, Loudon JD. The Alkaloids. Academic press. NewYork. 1952, pp: 439 - 457.
11. Ghosal SH, Saini KS, Razdan S. Crinum alkaloids: Their chemistry and biology. *Phytochem.* 1985; 24: 2141 - 2156.
12. Suau R, Gomez AI, Rico R, Vazquez Tato MP, Castedo L, Riguera R. Alkaloid N - Oxides of amaryllidaceae. *Phytochem.* 1988; 27: 3258 - 3287.
13. Sener B, Koyuncu M, Bingol F, Muhtar F. production of bioactive alkaloids from Turkish geophytes. <http://www.Iupac.Org/symposia/proceedings>.
14. Bastida J, Viladomat F, Liabres JM, Codina C, Feliz M, Rubiralta M. Alkaloids from *Narcissus confusus*. *Phytochem.* 1987; 26: 1519 - 1524.
15. Ghous T, Townshend A. Flow injection determination of neostigmine and galanthamine by immobilised acetylcholinesterase inhibition. *Analytica chimica Acta.* 1998; 372: 379 - 389.
16. Liabres JM, Viladomat F, Bastida J, Codina C, Serrano M, Rubiralta M. Two alkaloids from *Narcissus requienii*. *Phytochem.* 1986; 25: 1453 - 1459.
17. Bergonon S, Codina C, Bastida J, Mele E. Galanthamine production in shoot - clump cultures of *Narcissus confusus* in ilquid - shake medium. *Plant Cell, Tissue. Org. Cult.* 1996; 45: 191 - 199.
18. Deluca, V, Culter A. J. Subcellular localization of enzymes involved in indole alkaloid biosynthesis in *Catharanthus roseus*. *Plant Physiol.* 1987; 85: 1099 - 1102.
19. Deluca V, St- Pierre B, Vazquez - Flota F. Indole alkaloid biosynthesis in *Catharanthus roseus*: The establishment of a model system. In: Lo Schiavo F, Last L, Morelli G. *Cellular Integration of Signaling Pathway In Plant Development*. Springer - Verlag. Berlin. 1998, pp: 17 - 87.
20. Chatterjee SK, Nandi RP, Bharati P, Yonjan B, Yonzon MK. Improvement studies on some alkaloid yielding medicinal plants. *Med. Arom. Spice plants.* 1988, 188: 39 - 46.
21. Bastida J, Contreras JL, Codina C, Wright CW, Philipson JD. Alkaloids from *Narcissus cantabricus*. *Phytochem.* 1995; 40: 1549 - 1551.
22. Labrana J, Choy G, Solans X, Font-Bardia M, De la Fuente G, Viladomat F, Codina C, Bastida J. Alkaloids from *Narcissus bujei* (Amaryllidaceae). *Phytochem.* 1999; 50: 183 - 188.
23. Schmeda - Hirschmann G, Rodriguez JA, Loyola JI, Astudillo L, Bastida J, Viladomat F, Codina C. Activity of amaryllidaceae alkaloids on the blood Pressure of normotensive rats. *Pharm. Pharmacol. Commun.* 2000; 6: 309 - 312.
24. Viladomat F, Selles M, Codina C, Bastida J. Alkaloids from *Narcissus asturiensis*. *Planta Med.* 1997; 63: 583.
25. Seijas JA, Vazquez- Tato MP, Seijo- Muras J, Ramil - Rego P. Alkaloids from *Narcissus bulbocodium* L. 8th International Electronic Conference on Synthetic Organic Chemistry. 2004, 1 - 30 November.

