

---

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ СТАТЬИ

---

УДК 581.1

**СОДЕРЖАНИЕ ГЕНЦИОПИКРОЗИДА В ПРИРОДНЫХ ПОПУЛЯЦИЯХ  
*Gentiana cruciata* L., ПРОИЗРАСТАЮЩИХ НА ТЕРРИТОРИИ  
РЕСПУБЛИКИ ТАТАРСТАН**

© 2023 г. Л. З. Хуснетдинова<sup>a,\*</sup>, А. Н. Акулов<sup>b</sup>, С. А. Дубровная<sup>a</sup>,  
О. А. Тимофеева<sup>a</sup>, Р. М. Мухаметшина<sup>c</sup>

<sup>a</sup>Казанский (Приволжский) федеральный университет, Казань, Россия

<sup>b</sup>Казанский институт биохимии и биофизики Федерального исследовательского центра

“Казанский научный центр Российской академии наук”, Казань, Россия

<sup>c</sup>Казанский государственный архитектурно-строительный университет, Казань, Россия

\*e-mail: husnetdinova.l@mail.ru

Поступила в редакцию 27.07.2023 г.

После доработки 19.10.2023 г.

Принята к публикации 20.10.2023 г.

Представлены результаты количественного исследования основного иридоида генциопикрозида, фенольных соединений и флавоноидов в надземных побегах, корневищах, а также в корнях растений горечавки крестовидной (*Gentiana cruciata* L.), собранных на территории естественных фитоценозов Алексеевского, Зеленодольского и Апастовского районов Республики Татарстан. Методом спектрофотометрии проведена оценка содержания фенольных соединений и флавоноидов в растительном сырье. Показано, что максимальное количество фенольных соединений и флавоноидов в надземных частях составляет 19.4 и 10.80 мг/г для Зеленодольского и Алексеевского районов, в корневищах и корнях – 8.53 и 1.96 мг/г для Апастовского района. Методом высокоеффективной жидкостной хроматографии показано, что максимальное количество генциопикрозида содержится в подземной части растений и составляет более 9%, тогда как для надземной части – около 6%. Таким образом, растения горечавки крестовидной, произрастающие в фитосообществах разных районов, отличались по содержанию биологически активных веществ, что, вероятно, обусловлено влиянием комплекса эколого-ценотических условий местообитаний. Результаты фитохимического анализа позволяют предложить Апастовский район Республики Татарстан как потенциальную площадку для сбора и заготовки лекарственного растительного сырья с высоким содержанием ключевого иридоида генциопикрозида.

**Ключевые слова:** *Gentiana cruciata*, генциопикрозид, фенольные соединения, флавоноиды

**DOI:** 10.31857/S001533032360047X, **EDN:** ZFABOW

**ВВЕДЕНИЕ**

В традиционной и официальной медицине экстракты корней горечавок применяются при расстройствах пищеварения, сопровождаемых ахилией и диспептическими явлениями. Эти фармакологические свойства горечавок прежде всего определяются наличием горьких веществ, возбуждающих аппетит и улучшающих усвоение пищи. Растения рода *Gentiana* (сем. *Gentianaceae*) богаты секоиридоидными гликозидами, или горечами, такими как логановая кислота, генциопикрозид, сверциамарин, сверозид, амарогентин и др., причем лекарственное растительное сырье (ЛРС) горечавок относится к сырью, содержащему преимущественно чистые горечи [1].

**Сокращения:** ЛРС – лекарственное растительное сырье, РТ – Республика Татарстан.

Доминирующим секоиридоидным гликозидом в надземной части, и особенно в корневищах и корнях большинства видов горечавок, в частности, горечавки крестовидной (*Gentiana cruciata* L.) является генциопикрозид (генциопикрин) [2, 3]. Он обладает широким спектром терапевтического действия: активностью в отношении желудочно-кишечного тракта [4], антибактериальным, фунгицидным [5, 6] и анальгетическим эффектами [7]. Содержание генциопикрозида, биологически активного вещества горечавок, считаю важным показателем при оценке качества лекарственного сырья [8]. Согласно исследованиям, в растениях рода *Gentiana* также идентифицированы ксантоны, флавоноиды и фенольные кислоты [1]. Суммарное содержание полифенолов в надземной части *G. cruciata* колеблется от 3.31% у образцов, собранных в горах Кавказа, до 5.94% –

произрастающих в горах Видлич (Сербия). Содержание генциопикрозида колеблется от 1.06 до 1.47% в надземной части и от 1.96 до 5.75% в корнях [9, 10].

В связи с этим представляет интерес оценка количественного содержания биологически активных соединений в различных частях многолетних растений горечавки крестовидной (*G. cruciata*), произрастающих в естественных растительных сообществах Республики Татарстан (РТ).

## МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ

**Объект исследования.** Объектом исследования являлись растения горечавки крестовидной (*Gentiana cruciata* L.) средневозрастного генеративного онтогенетического состояния, произрастающие на территории РТ и заготовленные ручным способом (рис. 1). Сбор сырья производился в фитоценозах Алексеевского (опушечное сообщество, примыкающее к широколиственному лесу), Зеленодольского (суходольный луг на склоне, южная экспозиция) и Апастовского (остепненный луг на пологом склоне, примыкающий к широколиственному лесу) районов с соблюдением общих правил сбора [11]. Надземные органы растений были собраны в период цветения, в июле 2019 г. Подземные вегетативные органы были собраны в сентябре 2019 г. после отмирания надземных побегов.

Сырье получали методом воздушно-теневой сушки с активным вентилированием воздуха при температуре 40–60°C, согласно требованиям для сырья, содержащего монотерпеноидные горечи.

**Спектрофотометрический метод.** Для выделения фенольных соединений и секоиридоидных гликозидов в полипропиленовые пробирки типа Eppendorf с плотно заворачивающейся резьбовой крышкой объемом 1.5 мл помещали 25 мг предварительно растертого в ступке сухого материала. Экстракцию проводили водно-спиртовым раствором, как описано в ряде работ [12, 13], что позволяло получать как секоиридоидные гликозиды, так и фенольные соединения, которые также выделяют с помощью спиртовых растворов [14]. Добавляли 1 мл 80% этанола, перемешивали с использованием встряхивателя Вортекс ELMI V-3 (Elmi, Латвия) в течение 30 с и инкубировали на водяной бане при температуре 80°C в течение 30 мин. Затем центрифugировали при 12000 g в течение 10 мин на центрифуге MiniSpin (Eppendorf, США) и отбирали супернатант. Экстракцию повторяли дважды. Оба супернатанта объединяли и полученный экстракт использовали для анализа.

Определение содержания растворимых фенольных соединений проводили спектрофотометрически по методу Фолина–Чокальтеу в модификации Синглетона–Росси [15]. К 0.1 мл

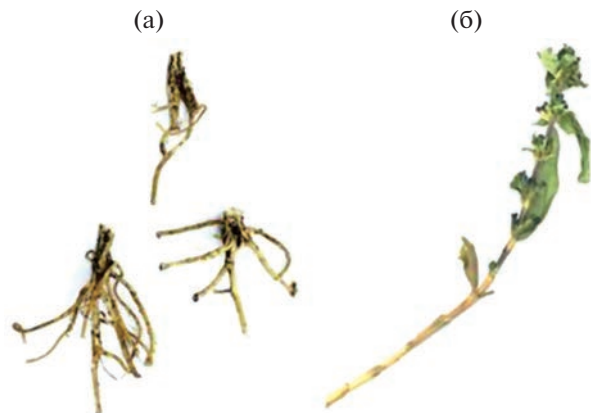


Рис. 1. Внешний вид сырья горечавки крестовидной: а – корневища и корни; б – надземная часть.

спиртового экстракта добавляли 0.5 мл реактива Фолина–Чокальтеу, через 3 мин приливали 0.4 мл водного раствора Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (75 г/л). В контрольные пробирки вместо экстракта вносили 0.1 мл 80% метанола. Пробирки с реакционной смесью встряхивали и оставляли на 2 ч в темноте. Измерение оптической плотности проводили в микрокюветах при длине волны 765 нм, используя спектрофотометр Lambda 25 (Perkin Elmer, США). Содержание фенольных соединений в экстракте определяли с помощью калибровочной кривой, построенной по галловой кислоте (CAS 149-91-7, ≥98% Merck). Для расчета содержания внутриклеточных фенольных соединений в образце использовали формулу:  $\Phi = (CV)/m$ , где  $\Phi$  – общее содержание фенольных соединений, мг-экв галловой кислоты/г сухого веса;  $C$  – концентрация фенольных соединений, полученная по калибровочной кривой, исходя из оптической плотности образцов, мкг-экв галловой кислоты/мл;  $V$  – объем полученного экстракта, мл;  $m$  – масса навески, г.

Для определения суммарного содержания флавоноидов к 150 мкл спиртового экстракта добавляли 450 мкл 80% этилена и 30 мкл 5% раствора AlCl<sub>3</sub> в 2% спиртовом растворе уксусной кислоты. Перемешивали и оставляли на 30 мин. Затем измеряли оптическую плотность при 417 нм, используя спектрофотометр Lambda 25 (Perkin Elmer, США). Калибровочную кривую строили по ряду концентраций (5, 10, 20, 40, 80 и 100 мкг/мл) кверцетина (CAS 117-39-5, 99%, Merck).

**Хроматографический анализ.** Хроматографический анализ проводили на хроматографической системе высокого давления BioLogic DuoFlow™ (BioRad, США). Использовали оригинальную колонку Symmetry® C18, 100 Å, размер пор 5 мкм, размеры колонки 3.9 × 150 мм (Waters, США). Детекцию пиков осуществляли посредством детектора BioLogic QuadTec UV/Vis (BioRad, США)

при длине волны 270 нм, соответствующей максимуму оптической плотности генциопикрозида, согласно литературным данным [9]. Для разделения использовали следующие растворы: раствор А – 0.2% ортофосфорная кислота, раствор Б – 80% ацетонитрил с 0.2% ортофосфорной кислотой. Скорость потока составляла 0.6 мл/мин. Градиент раствора Б был установлен по следующей схеме: 0–1 мин – 0%; 1–3 мин – 0–25%; 3–5 мин – 25%; 5–10 мин – 25–75%; 10–15 мин – 75%; 15–20 мин – 75–100%; 20–25 мин – 100%; 25–27 мин – 100–0%; 27–30 мин – 0%. На колонку вносили по 50 мкл спиртового экстракта. Хроматографирование проводили при комнатной температуре ( $25 \pm 2^\circ\text{C}$ ). Идентификацию пика генциопикрозида проводили, используя стандартный образец раствора генциопикрозида (CAS 20831-76-9, ≥98%, Sigma-Aldrich). Концентрацию генциопикрозида в спиртовом экстракте определяли с помощью калибровочной кривой, которую строили по ряду концентраций: 0.005, 0.025, 0.05, 0.075, 0.1 и 0.125 мг/мл.

**Агрехимический анализ почвы.** Определение водородного показателя рН проводили по ГОСТ 26423-85. Пробы почвы массой 30 г помещали в коническую колбу. К пробам приливали 150 мл дистиллированной воды. Почву с водой перемешивали в течение 3 мин с помощью мешалки и оставляли на 5 мин для отстаивания. Часть почвенной суспензии (15–20 мл) сливали в химический стакан и использовали для измерения рН.

Общий азот определяли по ГОСТ Р 58596-2019. Навеску почвы 0.2 г помещали в пробирку и приливали 2 мл 30% перекиси водорода. Через 2 мин приливали 3 мл концентрированной серной кислоты, содержащей селен. Содержимое пробирки перемешивали и нагревали. Далее 1 мл раствора, полученного при разложении почвы, переносили в колбу и добавляли 45 мл рабочего окрашивающего реагента, состоящего из дистиллированной воды, раствора гидроокиси натрия, трилона Б и 2.5 мл рабочего раствора гипохлорита. Колбу с раствором оставляли на 1 ч для образования устойчивой окраски. Оптическую плотность окрашенного раствора измеряли на спектрофотометре при длине волны 655 нм.

Общий азот в почве ( $N_\Phi$ ) в процентах вычисляли по формуле:

$$N_\Phi = \frac{aV_1 \times 100}{V_2 m \times 1000} = \frac{aV_1}{V_2 m \times 10},$$

где  $a$  – количество азота в анализируемом объеме, найденное по графику, мг;  $V_1$  – общий объем раствора после разложения почвы, мл;  $V_2$  – объем раствора, взятый для анализа, мл;  $m$  – масса сухой почвы, г; 100 – коэффициент перевода в %; 1000 – коэффициент пересчета мг в г.

Определение подвижных соединений фосфора проводили по методу Кирсанова (ГОСТ Р 54650-2011) и Чирикова (ГОСТ 26204-91).

**Метод Чирикова.** Навеску почвы массой 4.0 г помещали в колбу, приливали 100 мл раствора уксусной кислоты. Почву с раствором перемешивали в течение 1 ч и оставляли на 18–20 ч. Затем суспензию фильтровали через бумажные фильтры. Далее в колбы отбирали по 5 мл раствора сравнения и вытяжек. К пробам прибавляли по 45 мл раствора аскорбиновой кислоты. Фотометрирование проводили при длине волны 710 нм.

**Метод Кирсанова.** Анализируемую пробу почвы массой 10 г помещали в емкость, приливали 50 мл соляной кислоты, далее перемешивали на мешалке в течение 1 мин и оставляли для отстаивания на 15 мин. Для определения соединений фосфора отбирали 2 мл градуированного раствора, фильтратов вытяжек по 6.5 мл и прибавляли по 38 мл раствора аскорбиновой кислоты. Фотометрирование проводили при длине волны 710 нм.

**Статистический анализ.** Статистическую обработку результатов эксперимента осуществляли по ОФС.1.1.0013.15 “Статистическая обработка результатов химического эксперимента” [16]. Устанавливали показатели: среднее значение и стандартное отклонение. Для статистического анализа биохимических данных использовали одновыборочный критерий Стьюдента. Результаты теста являлись статистически значимыми при  $P < 0.05$ .

## РЕЗУЛЬТАТЫ

Количественный анализ сырья *G. cruciata*, заготовленного в фитоценозах трех районов РТ показал, что надземные части содержат фенольные соединения и флавоноиды в высоких концентрациях. Содержание фенольных соединений в корневищах и корнях было в 2.5 раза меньше, чем в надземной части, а флавоноидов – в 9–10 раз (табл. 1).

В пределах изучаемых районов содержание фенольных соединений в подземных органах *G. cruciata* статистически значимо различалось. В надземных частях достоверные отличия по содержанию фенольных соединений были выявлены между растениями, произрастающими в Зеленодольском и Алексеевском районах, а также в Зеленодольском и Апастовском районах. Между Алексеевским и Апастовским районами достоверных отличий не наблюдалось. Содержание флавоноидов в надземных органах растений, произрастающих в Алексеевском районе статистически значимо отличалось от других мест обитания, тогда как между Зеленодольским и Апастовским районами достоверных отличий не было выявлено. Достоверные различия по содержанию флавоноидов в корневищах и корнях у *G. cruciata*,

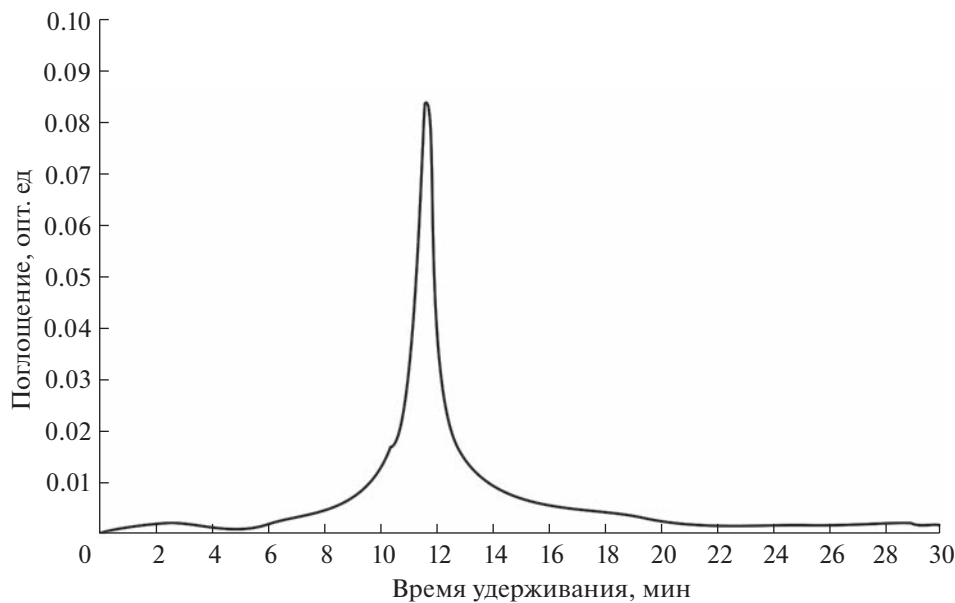


Рис. 2. ВЭЖХ-хроматограмма стандартного образца генциопикрозида.

произрастающих в Зеленодольском и Алексеевском районах отсутствовали, в то время, как между Зеленодольским и Апастовским, а также Алексеевским и Апастовским районами различия были статистически значимы при  $P < 0.05$ . В Зеленодольском районе в ЛРС *G. cruciata* содержалось в 1.6 раз меньше фенольных и флавоноидных соединений, чем у растений, произрастающих в Апастовском районе.

Доминирующими компонентами в *G. cruciata* являлись секоиридоидные горечи. Содержание генциопикрозида в растительных образцах определяли методом ВЭЖХ. Идентификацию пика генциопикрозида на хроматограммах экстрактов образцов (рис. 3) проводили сопоставлением времени удерживания ( $R_t$ ) компонентов экстракта (табл. 2) по отношению к времени удерживания

стандартного образца генциопикрозида (рис. 2), которое составило 12.22 мин.

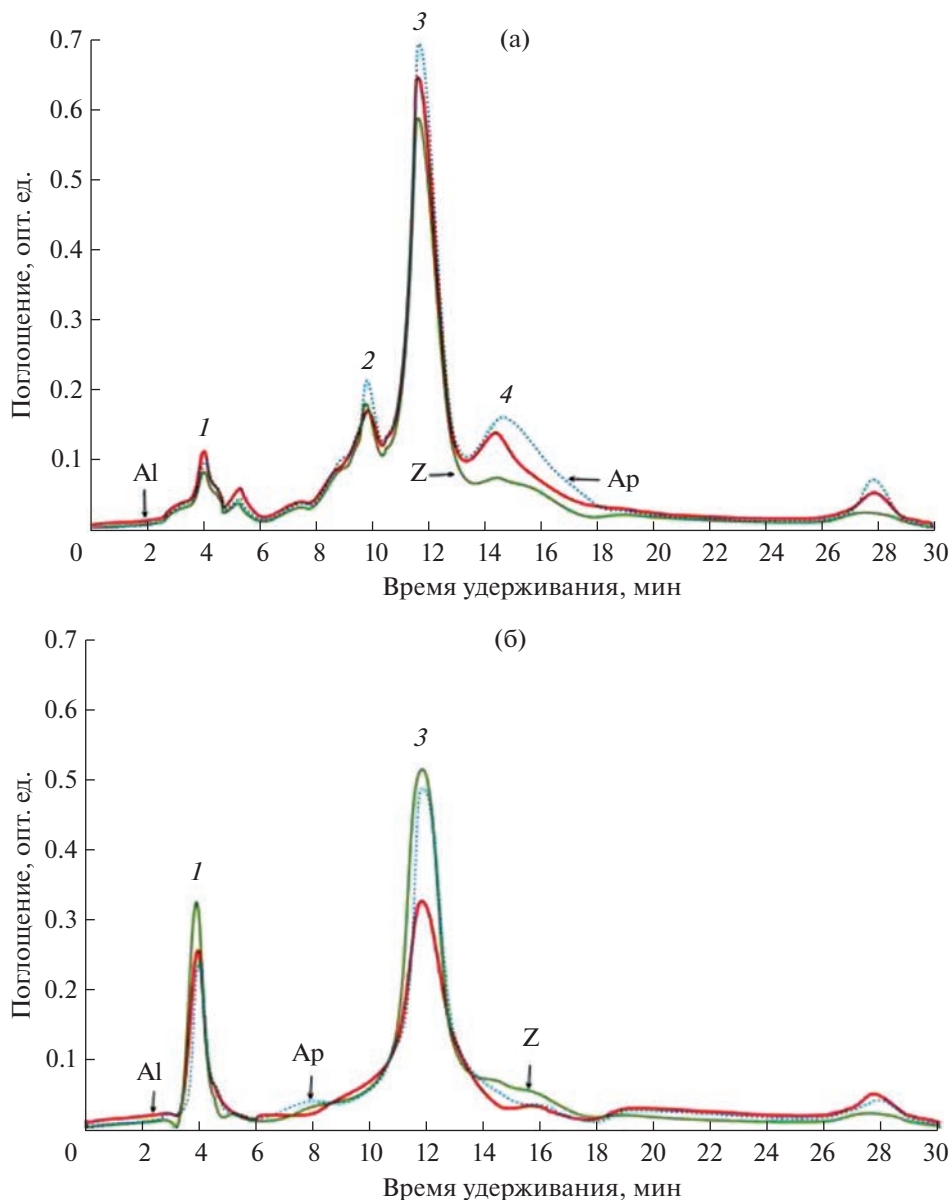
По результатам ВЭЖХ-анализа было установлено, что во всех районах, где производился сбор ЛРС, содержание генциопикрозида в корневищах и корнях в 1.4–2.0 раза превышало его содержание в надземной части. Содержание генциопикрозида в корневищах и корнях у растений, собранных в Апастовском районе составило 9.05% и было достоверно выше, по сравнению с его содержанием в образцах растений из Алексеевского и Зеленодольского районов (табл. 2), что, вероятно, обусловлено эколого-ценотическими условиями местообитания.

Кроме доминирующего пика генциопикрозида на хроматограммах экстрактов корневищ и корней (рис. 3) присутствовало еще три пика (пик

Таблица 1. Содержание суммы фенольных соединений и флавоноидов в растениях *Gentiana cruciata*, произрастающих на территории Республики Татарстан

Сырье	Район сбора	Содержание, мг/г сухого веса	
		фенольные соединения	флавоноиды
Надземные части	Алексеевский	$18.3 \pm 0.22^a$	$10.80 \pm 0.15^c$
	Зеленодольский	$19.4 \pm 0.28^c$	$9.73 \pm 0.16^a$
	Апастовский	$18.4 \pm 0.32^a$	$9.05 \pm 0.18^a$
Корневища и корни	Алексеевский	$7.18 \pm 0.67^d$	$1.32 \pm 0.08^b$
	Зеленодольский	$5.31 \pm 0.43^e$	$1.06 \pm 0.06^b$
	Апастовский	$8.53 \pm 0.33^f$	$1.96 \pm 0.1^d$

Примечание. Разные надстрочные символы обозначают статистически значимые изменения величины исследуемого показателя при  $P \leq 0.05$ .



**Рис. 3.** ВЭЖХ-хроматограмма водно-спиртового экстракта корневищ и корней (а) и надземных частей (б) горечавки крестовидной, собранных в Алексеевском (АлР), Зеленодольском (ЗР) и Апастовском (АпР) районах Республики Татарстан. 1 – логановая кислота, 2 – сверциамарин, 3 – генциопикрозид, 4 – сверозид.

**Таблица 2.** Время удержания и содержание генциопикрозида в образцах растений *Gentiana cruciata*, произрастающих на территории Республики Татарстан

Сырье	Район сбора	$R_t$ , мин	Содержание генциопикрозида, %
Надземные части	Алексеевский	12.21	$4.83 \pm 0.12^b$
	Зеленодольский	12.22	$6.49 \pm 0.15^a$
	Апастовский	12.20	$6.43 \pm 0.21^a$
Корневища и корни	Алексеевский	12.21	$8.39 \pm 0.18^c$
	Зеленодольский	12.20	$7.42 \pm 0.22^d$
	Апастовский	12.22	$9.05 \pm 0.28^e$

Примечание. Разные надстрочные символы обозначают статистически значимые изменения величины исследуемого показателя при  $P \leq 0.05$ .

**Таблица 3.** Агрохимические показатели почв районов республики Татарстан

Показатели	Алексеевский район	Зеленодольский район	Апастовский район
pH	$5.5 \pm 0.15$	$5.8 \pm 0.06$	$6.0 \pm 0.15$
Подвижный фосфор, мг/кг	$80 \pm 5.0$	$80.6 \pm 6.1$	$177 \pm 4.0$
Общий азот, мг/кг	$35.85 \pm 2.7$	$31.10 \pm 3.6$	$11.9 \pm 3.08$

№ 1, 2, 4), которые предположительно могут являться логановая кислотой, сверциамарином и сверозидом соответственно.

На хроматограммах экстрактов надземной части присутствие пиков 2 и 4 не выявлено, однако интенсивность пика № 1 была в 2.0–2.5 раза выше, по сравнению с экстрактами, полученными из корневищ и корней.

При сопоставлении полученных данных о содержании фенольных соединений и генциопикрозида в корневищах и корнях со степенью плодородия почв (табл. 3) отмечено, что высокое содержание подвижного фосфора и низкое содержание общего азота положительно влияет на накопление этих веществ.

## ОБСУЖДЕНИЕ

Для нашей страны, особенно в рамках политики импортозамещения, актуальным является вопрос поиска альтернативного источника ЛРС горечавки желтой, природные запасы которой на территории России отсутствуют, а культура достаточно трудоемка. Фармакопеями многих стран допускается использование других видов обширного рода *Gentiana*, ареал произрастания которых охватывает, в том числе и территорию РТ [17]. Результаты фитохимических исследований показали, что в надземных и подземных органах *G. cruciata*, произрастающей на территории РТ, содержатся соединения терпеноидной природы, фенольные соединения, а также алкалоиды [1]. Согласно литературным источникам, надземная часть *G. cruciata* содержит также секоиридоиды и фенольные соединения в высоких концентрациях [18]. В подземных органах содержание фенольных соединений меньше, но отмечается более высокая концентрация секоиридоидов (2.22%), чем в надземной части (2.04%) [9]. В нашей работе также показано, что у *G. cruciata*, произрастающей в разных районах РТ, содержание фенольных соединений, в том числе флавоноидов, значительно выше в надземных органах (18.3–19.4 мг/г сухого веса) по сравнению с корневищами и корнями (5.31–8.53 мг/г сухого веса), что, по-видимому, обусловлено повышенной активностью биосинтеза и накопления полифенолов в надземной части. Известно, что повышение накопления полифенолов может быть индуцировано либо стрессовыми воздействиями, когда фе-

нольные соединения выполняют защитную роль, либо, наоборот, достижением оптимальных природных факторов и условий для их биосинтеза. Значимым фактором, оказывающим влияние на уровень содержания биологически активных веществ, является освещенность. Растения горечавки крестовидной в Зеленодольском районе произрастили на суходольном лугу на склоне, южной экспозиции с высоким уровнем солнечной радиации в окружении сегетально-рудеральных видов. При рассмотрении влияния освещенности на содержание фенольных соединений в надземной части можно обнаружить закономерность: в растениях более освещенных местообитаний (луговой ценоз) содержание суммы фенольных соединений выше, чем в растениях, произрастающих в затененных условиях под пологом леса, что подтверждает более ранние данные [19].

ВЭЖХ-анализ выявил, что максимальное количество генциопикрозида характерно для корневищ и корней *G. cruciata*, собранных в фитоценозе остепненного луга Апастовского района РТ, и составляет более 9%. Наблюдаемое повышенное количество генциопикрозида в экстрактах подземных органов растений по сравнению с надземной частью, вероятно, указывает на различия в качественном составе накапливаемых соединений, что отмечалось и другими авторами [9]. По данным литературы в ЛРС горечавок наиболее высокое содержание генциопикрозида, тогда как амарогентина, сверциамарина и сверозида значительно меньше [20]. Доминирующим секоиридионидным гликозидом как в надземной, так и подземной части является генциопикрозид, что выявлено в ходе многочисленных исследований [9, 21, 22]. Наибольшее содержание генциопикрозида отмечено в корнях [3], где локализуются также его гликозилированные формы: генциопикрозид-6'-O-глюкозид и генциопикрозид-ди-O-гексозид [10].

В ряде работ было показано, что в горечавке крестовидной содержатся логановая кислота [1, 3] и ее производные, такие как логанин (сложный метиловый эфир логановой кислоты) и разные гликозиды логановой кислоты [10]. Известно, что сверциамарин является предшественником генциопикрозида по пути биосинтеза, который проходит в надземной части, с дальнейшим перемещением горечей в корни [10, 23, 24].

Из литературных данных известно, что ряд факторов окружающей среды (географическое положение, климат и почва) оказывают комплексное влияние на содержание генциопикрозида в корневой части растений рода *Gentiana* [22]. Выявленное нами наибольшее содержание генциопикрозида в корневищах и корнях горечавки крестовидной в Апастовском районе, по сравнению с остальными местами сбора, вероятно определяется двумя факторами – почвенным фактором – соотношением содержания общего азота и подвижного фосфора, которое характерно для почвы этого района, и освещенностью, так как образцы собранных растений произрастали на склоне оステпененного луга, примыкающего к широколиственному лесу.

Таким образом, высокое содержание основного биологически активного вещества – генциопикразида, позволяет рассматривать Апастовский район РТ в качестве перспективной территории для сбора и заготовки лекарственного растительного сырья *G. cruciate*.

Работа выполнена за счет средств Программы стратегического академического лидерства Казанского (Приволжского) федерального университета (ПРИОРИТЕТ-2030) и при частичной финансовой поддержке Государственного задания Казанского института биохимии и биофизики Федерального исследовательского центра “Казанский научный центр Российской академии наук” (№ госрегистрации 122011800137).

Настоящая статья не содержит каких-либо исследований с участием людей и животных в качестве объектов. Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

## СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Xu Y., Li Y., Maffucci K.G., Huang L., Zeng R. Analytical methods of phytochemicals from the genus *Gentiana* // *Molecules*. 2017. V. 22. P. 2080. <https://doi.org/10.3390/molecules22122080>
- Szücs Z., Dános B., Nyiredy S. Comparative analysis of the underground parts of *Gentiana* species by HPLC with diode-array and mass spectrometric detection // *Chromatographia*. 2002. V. 56. P. 19. <https://doi.org/10.1007/BF02494108>
- Hayta S., Gurel A., Akgun I.H., Altan F., Ganzerla M., Tanyolac B., Bedir E. Induction of *Gentiana cruciata* hairy roots and their secondary metabolites // *Biologia*. 2011. V. 66. P. 618. <https://doi.org/10.2478/s11756-011-0076-4>
- Mirzaee F., Hosseini A., Jouybari H.B., Davoodi A., Azadbakht M. Medicinal, biological and phytochemical properties of *Gentiana* species // *J. Tradit. Complement. Med.* 2017. 7(4). P. 400. <https://doi.org/10.1016/j.jtcme.2016.12.013>
- Nadinic E., Penna C., Saavedra C., Coussio J., Gutkind G., Debenedetti S. Isolation of antimicrobial compounds from *Gentianella achalensis* (Gilg.) Ho & Liu (*Gentiana*-ceae) extracts // *Lat. Am. J. Pharm.* 2002. V. 21. P. 123. <https://doi.org/10.1007/s10295-007-0210-z>
- Kumarasamy Y., Nahar L., Cox P.J., Jaspars M., Sarker S.D. Bioactivity of secoiridoid glycosides from *Centaurium erythraea* // *Phytomedicine*. 2003. V. 10. P. 344. <https://doi.org/10.1078/094471103322004857>
- Chen L., Liu J.C., Zhang X.N., Guo Y.Y., Xu Z.H., Cao W., Sun X.L., Sun W.J., Zhao M.G. Down-regulation of NR2B receptors partially contributes to analgesic effects of Gentipicroside in persistent inflammatory pain // *Neuropharmacology*. 2008. 54(8). P. 1175. <https://doi.org/10.1016/j.neuropharm.2008.03.007>
- Чжан Ц., Гончаров А.А., Ван Ц., Сунь Я. Исследование регенерации подземных органов горечавки шероховатой (*Gentiana scabra* Bunge) // Вестник Красноярского государственного аграрного университета. 2018. № 2. С. 224.
- Mihailović V., Mišić D., Matić S., Mihailović M., Stanić S., Vrvić M.M., Katanić J., Mladenović M., Stanković N., Boroja T., Stanković M.S. Comparative phytochemical analysis of *Gentiana cruciata* L. roots and aerial parts, and their biological activities // *Ind. Crops Prod.* 2015. V. 73. P. 49. <https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2015.04.013>
- Olenikov D.N., Gadimli A.I., Isaev J.I., Kashchenko N.I., Prokopyev A.S., Kataeva T.N., Chirikova N.K., Venenos C. Caucasian *Gentiana* species: untargeted LC-MS metabolic profiling, antioxidant and digestive enzyme inhibiting activity of six plants // *Metabolites*. 2019. V. 9. P. 271. <https://doi.org/10.3390/metabo9110271>
- Самылина И.А. Фармакогнозия. Москва: Медицинское информационное агентство, 2011. 432 с.
- Venditti A., Frezza C., Maggi F., Lupidi G., Bramucci M., Quassinti L., Giuliani C., Cianfaglione K., Papa F., Serafini M., Bianco A. Phytochemistry, micromorphology and bioactivities of *Ajuga chamaepitys* (L.) Schreb. (Lamiaceae, Ajugoideae): two new harpagide derivatives and an unusual iridoid glycosides pattern // *Fitoterapia*. 2016. V. 113. P. 35. <https://doi.org/10.1016/j.fitote.2016.06.016>
- Toiu A., Mocan A., Vlase L., Pârvu A.E., Vodnar D.C., Gheldiu A.M., Moldovan C., Oniga I. Comparative phytochemical profile, antioxidant, antimicrobial and in vivo anti-inflammatory activity of different extracts of traditionally used romanian *Ajuga genevensis* L. and *A. reptans* L. (Lamiaceae) // *Molecules*. 2019. V. 24. P. 1597. <https://doi.org/10.3390/molecules24081597>
- Sun C., Wu Z., Wang Z., Zhang H. Effect of ethanol/water solvents on phenolic profiles and antioxidant properties of beijing propolis extracts // *Evid. Based Complementary Altern. Med.* 2015. Article ID: 595393. <https://doi.org/10.1155/2015/595393>
- Agati G., Tattini M. Multiple functional roles of flavonoids in photoprotection // *New Phytol.* 2010. V. 186. P. 786. <https://doi.org/10.1111/j.1469-8137.2010.03269.x>
- Государственная фармакопея Российской Федерации. Москва: Научный центр экспертизы средств медицинского применения, 2005. С. 235
- Куцук Р.В., Зузук Б.М. Горечавка желтая (*Gentiana lutea* L.) (аналитический обзор) // Провизор. 2003. № 5. С. 21

18. Боровик Т.С. Прибыткова Л.Н. Сравнительное исследование видов рода *Gentiana*, интродуцируемых в Западной Сибири // Вопросы биологической, медицинской и фармацевтической химии. 2014. № 12. С. 33.
19. Weissenböck G., Reznik H. Änderungen des flavonoid – musters während der Samenkeimung von *Impatiens bal – samina* L. // Zeitschrift Pflanzenphysiologie. 1970. № 63. P. 114.
20. Aberham A., Pieri A., Croom Jr.E.M., Ellmerer E., Stuppner H. Analysis of iridoids, secoiridoids and xanthones in *Centaurium erythraea*, *Frasera carolinensis* and *Gentiana lutea* using LC-MS and RP-HPLC // J. Pharm. Biomed. Anal. 2011. V. 54. P. 517.  
<https://doi.org/10.1016/j.jpba.2010.09.030>
21. Szücs Z., Dános B., Nyiredy S. Comparative analysis of the underground parts of *Gentiana* species by HPLC with diode-array and mass spectrometric detection // Chromatographia. 2002. V. 56. P. 19.  
<https://doi.org/10.1007/BF02494108>
22. Zhang J., Zhang Z., Wang Y., Zuo Y., Cai C. Environmental impact on the variability in quality of *Gentiana rigescens*, a medicinal plant in southwest China // Glob. Ecol. Conserv. 2020. V. 24.  
<https://doi.org/10.1016/j.gecco.2020.e01374>
23. Tovilovic-Kovacevic G., Zogovic N., Krstic-Milosevic D. Secondary metabolites from endangered *Gentiana*, *Gentianella*, *Centaurium*, and *Swertia* species (Gentianaceae): promising natural biotherapeutics // Biodivers. Biomed. 2020. V. 19. P. 335.  
<https://doi.org/10.1016/B978-0-12-819541-3.00019-0>
24. Yang Y., Zhao Y., Zuo Z., Zhang J., Shi Y., Wang Y. Investigation of a medical plant for hepatic diseases with secoiridoids using HPLC and FT-IR spectroscopy for a case of *Gentiana rigescens* // Molecules. 2020. V. 25. P. 1219.  
<https://doi.org/10.3390/molecules25051219>