

(گزارش کوتاه)

**Catha edulis Forsk. گیاه اسانس گیاه**

**برای نخستین بار در ایران**

مرتضی غلامی<sup>\*</sup>!<sup>۱</sup>، مینا دوراندیشان<sup>۲</sup>

استادیار، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه گلستان، گرگان، ایران

کارشناس ارشد، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه گلستان، گرگان، ایران

تاریخ دریافت: ۹۳/۱۰/۳۰؛ تاریخ پذیرش: ۹۴/۴/۲۳

**چکیده**

گیاه خات با نام علمی *Catha edulis* Forsk. متعلق به تیره شمشاد از مصارف زیادی در کشورهای همسایه، ولی در داخل کشور ناشناخته است. هدف از این تحقیق بررسی و مطالعه شیمیایی اسانس گیاه خات می‌باشد. برگ‌های این گیاه در تابستان ۱۳۹۳ از منطقه شامانیکای آفریقای جنوبی جمع آوری گردید. از دستگاه کلونجر به منظور استخراج اسانس و از دستگاه کروماتوگرافی گازی با طیف سنج جرمی (GC-MS) برای شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده اسانس استفاده شد از میان ۳۲ ترکیب شناسایی شده در اسانس گیاه که ۸۳/۴ درصد از کل اسانس را تشکیل می‌دادند، به ترتیب ترکیبات: ترانس-کاریوفیلن (۳/۴۶ درصد)، متول (۴/۸۱ درصد)، پالمیتیک آلدئید (۳/۴۴ درصد)، اسید پالمیتیک (۸/۰۱ درصد) و کورن (۴۸/۱۲ درصد) از مهمترین مواد متشکله اسانس گزارش گردید. ترکیب کورن دارای اثرات ضدسرطانی جالبی است که برای اولین بار در این گیاه با این مقدار فراوان مشاهده می‌شود. وجود ترکیبات ضدسرطان در عصاره و اسانس این گیاه نشان می‌دهد که گیاه خات بهدلیل ستر ترکیبات ثانویه دارویی مثل کورن می‌تواند به عنوان یک منبع دارویی با اثر ضدسرطانی مدنظر قرار گیرد.

**واژه‌های کلیدی:** اسانس، خات (*Catha edulis* Forsk.), کورن

\*نويسنده مسئول: mgholami.d@gmail.com

اثرات اصلی سمی شامل بی خوابی، بی اشتھایی، بیوست، ضعف عمومی، تحریک‌پذیری، میگرن و اختلال در قدرت جنسی در مردان می‌باشد (Wabe Adem Mohammed, 2012 and). بخش عمده روانگردن گیاه خات، آلالکالوئید روآنگردن گیاه خات، آلالکالوئید (S)-(+) -a-aminopropiophenone کاتینون (cathinone) هم شناخته شده است. علاوه بر این، آلالکالوئیدهای با فعالیت کمتر، norpseudoephedrine (cathine) S, S-(+)-R -norephedrine را می‌توان در مواد گیاهی یافت. فنیل الکیل آمین‌ها (phenylalkylamines) و کاتیدولین‌ها (cathedulins)، آلالکالوئیدهای مهمی هستند که به لحاظ ساختاری به آمفاتامین مرتبط هستند. آمفاتامین‌هایی نظیر ترکیبات موجود در گیاه، برای درمان اعتیاد به آمفاتامین‌ها بسیار ارزشمند می‌باشد (Odenwald, 2013; Gambaro, 2012).

مسئله خاص و مهم در مورداخین گیاه، خطر تجارت غیر قانونی آن به عنوان یک منبع طبیعی از ترکیبات مخدر در آینده می‌باشد. بنابراین شناخت و مطالعه ترکیب شیمیایی گیاه، ما را در درک ارزش‌های شیمیایی و مواد تشکیل‌دهنده فعال آن کمک خواهد کرد. بدین ترتیب در این تحقیق به مطالعه و بررسی شیمیایی اسانس گیاه خات پرداخته شده است.

### مواد و روش‌ها

تهیه نمونه‌ها: برگ‌های تازه گیاه خات در تابستان ۱۳۹۳ از منطقه شامانیکا در آفریقای جنوبی خریداری شد. نمونه‌ها به شکل بسته‌بندی شده در خلا تحويل گرفته شد و پس از آن در هوای آزاد و دور از نور خورشید خشک شد. مقداری از گیاه به عنوان نمونه در هر باریم گیاهان دارویی و مواد مخدر موسسه تحقیقات دانشگاه شهید بهشتی تهران سپرده شد. در شکل ۱ زیر تصویر برگ این گیاه مشاهده می‌شود.

### مقدمه

گیاه خات با نام علمی *Catha edulis* Forsk. درختچه‌ای همیشه سبز متعلق به تیره شمشاد (Celastraceae) است، که عمدتاً در آتیوپی، کیا، مالاوی، اوگاندا، تانگانیکا، تانزانیا، سومالی، زامبیا و یمن کشت، اما همچنین به کشورهای دیگر وارد شده استدر بسیاری از مناطق جهان، مثل چای و سیگاردر Odenwald, 2013; Ageely, 2009 (H.M.). خات حاوی بیش از ۴۰ ترکیب از جمله آلالکالوئیدها، ترپنوتئیدها، فلاونوئیدها، گلیکوزیدها، تانن‌ها، استروول‌ها، اسیدهای آمینه، ویتامین‌ها و مواد معدنی همچون فلوراید، آهن، کلسیم، و منیزیم می‌باشد. خات اگر به مقدار متعادل مورد استفاده قرار گیرد به عنوان یک محرک و مسكن عمل می‌کند. این امر مشخص شده است که گیاه خات بطور واضح اثر معتاد کنندگی ندارد، به گونه‌ای که با مانع شدن از مصرف کردن گیاه خات توسط معتادان هیچ گونه ازعالائم مرض و بیماری در آنها ظاهر نمی‌شود. مصرف زیاد همچنین سبب لاغری می‌شود که نتیجه از بین بردن اشتها و سستی است. به طورکلی جویدن خات سبب بیوست می‌شود اگر چه تعدادی گزارشات حاکی از کاهش بیوست در اثر مصرف این گیاه است. جویدن زیاد خات منجر به بروز سرطان دهان می‌شود، همین‌طور آمادگی بدن برای پذیرش مواد مخدر صنعتی همچون آمفاتامین‌ها افزایش پیدا می‌کند (Odenwald, 2013; Murry et al., 2008; Nencini and Ahmed, 1989).

جویدن برگ‌های تازه و ساقه به عنوان یک محرک سمتیک عمل می‌کند که تولید عطر قوی و تشنجی شدید را ایجاد می‌کند (Gambaro et al., 2012; Al-heneshi and Skaug, 2005; Toennes et al., 2003). اثرات عمدی از خات بر روی سیستم دستگاه گوارش، سیستم اعصاب، قلبی و عروقی، تنفسی می‌باشد.

سانتی گراد تا ۲۵۰ درجه سانتی گراد با سرعت ۴ درجه سانتی گراد بر دقیقه افزایش یافت. از گاز حامل هلیوم با سرعت جریان ۱/۱ میلی متر بر دقیقه استفاده شد و از انرژی یونیزاسیون ۷۰ الکترون ولت استفاده شد. ترکیبات انسانس از طریق محاسبه شاخص بازداری تحت شرایط برنامه ریزی شده دمایی برای نرمال آلکان (C<sub>6</sub>-C<sub>24</sub>) شناسایی شدند.

### نتایج

با مطالعه و بررسی دقیق زمان‌های بازداری ترکیبات، شاخص بازداری، طیف‌های جرمی و مقایسه این پارامترها با ترکیبات استاندارد و کتابخانه رایانه دستگاه (Adams, 2001)، ۳۲ ترکیب در انسانس گیاه‌شناسایی شد که ۸۳/۴ درصد از کل انسانس را تشکیل می‌دادند که مهم ترین ترکیبات انسانس شامل کورن، اسید پالمیتیک، متتول، ژرمکری‌دی، بی‌سیکلو ژرمکرن و ترانس-کاریوفیلن گزارش گردید.

### بحث

برای اینکه گیاه خات اثر محرک ملایمی داشته باشد باید برگ‌های جوان آن جویده شود. با جویدن برگ خات، ماده کاتینون به درون براز خارج می‌شود و به طور مستقیم از طریق مخاط دهان و در معده جذب می‌شود که اثر سرخوشی فوری و به دنبال آن حالت افسردگی ایجاد می‌کند. اگرچه بسیاری از اثرهای محرک آن توسط گیاه خاتی بدست می‌آید که برگ‌های تازه و شاخه‌های نرم دارد اما مصرف پودر مانند و خشک شده آنها نیز در شکل‌های چای، دم کرده و استعمال دخانیات نیز دیده شده استبرگ‌های فراوری شده و ریشه‌های گیاه خات برای درمان آنفلونزا، سرفه، سوزاک، تنگی نفس و بعضی مشکلات قفسه سینه بکار برده می‌شود (Odenwald, 2013).

روش استخراج انسانس: انسانس گیری ۵۰ گرم از نمونه به روش تقطیر با آب با استفاده از دستگاه کلونجر<sup>۱</sup> انجام شد. انسانس گیری به مدت ۳-۳/۵ ساعت ادامه یافت و مایع روغنی حاصل جمع‌آوری و توسط سولفات سدیم خشک شد.

شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده انسانس: پس از آماده سازی انسانس و تزریق آن به دستگاه GC (Shimadzu) شرایط مناسب برای بهترین جداسازی بدست آمد. پس شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده انسانس با استفاده از روش کوپل شده کروماتوگرافی گازی با طیف سنج جرمی (GC-MS) انجام پذیرفت. شناسایی ترکیبات با استفاده از پارامترهای مختلف از قبیل زمان و شاخص بازداری (RI)، مطالعه طیف‌های جرمی و مقایسه این طیف‌ها با ترکیبات استاندارد و اطلاعات موجود در کتابخانه رایانه دستگاه GC-MS 7.0 (Wiley 7.0) صورت گرفت (Adams, 2001).

### مشخصات دستگاهی

**دستگاه GC:** برای آنالیز GC از گاز کروماتوگراف شرکت شیمادز و مدل ۹A، مجهر به ستون از نوع ۱-DB و طول ۳۰ متر و قطر داخلی ۰/۲۵ میلی متر و ضخامت لایه نازک ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. دمای آون به مدت ۵ دقیقه در ۴۰ درجه سانتی گراد نگه داشته شد و پس تا ۲۵۰ درجه سانتی گراد با سرعت ۴ درجه سانتی گراد بر دقیقه افزایش یافت. دمای قسمت تزریق و آشکارساز (FID) ۲۶۰ درجه سانتی گراد بود و از گاز حامل هلیم با سرعت ۳۲ سانتی متر بر ثانیه استفاده شد.

**دستگاه GC/MS:** برای آنالیز GC/MS از دستگاه Varian مدل ۳۴۰۰ مجهر به ستون ۱-DB به طول ۳۰ متر و قطر داخلی ۰/۲۵ میلی متر و ضخامت لایه نازک ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. دمای آون از ۶۰ درجه

1 - Clevenger

جدول ۱- ترکیبات شیمیایی اسانس گیاه خات

ردیف	نام ترکیبات	درصد	LRI	شاخص بازداری (RI)
۱	benzaldehyde	۰/۱۱	۹۵۲	۹۵۱
۲	linalool	۰/۱۸	۱۰۹۵	۱۰۹۳
۳	nonanal	۰/۲۶	۱۱۰۰	۱۱۰۴
۴	p-menthone	۰/۹۱	۱۱۴۷	۱۱۴۶
۵	iso-menthone	۱/۷۷	۱۱۵۸	۱۱۵۸
۶	menthol	۴/۸۱	۱۱۶۷	۱۱۶۹
۷	$\alpha$ -terpineol	۰/۳۴	۱۱۸۹	۱۱۹۰
۸	n-decanal	۰/۱۷	۱۲۰۱	۱۲۰۲
۹	pulegone	۰/۳۴	۱۲۲۳	۱۲۳۰
۱۰	e-2-decenal	۰/۲۶	۱۲۶۰	۱۲۶۱
۱۱	menthyl acetate	۰/۷	۱۲۹۴	۱۲۹۶
۱۲	geranyl acetate	۰/۳۹	۱۳۷۹	۱۳۸۰
۱۳	$\beta$ -burbunene	۰/۷۴	۱۳۴۸	۱۳۸۳
۱۴	tetradecane	۰/۰۸	۱۴۰۰	۱۳۹۷
۱۵	e-caryophyllene	۳/۴۶	۱۴۱۷	۱۴۱۵
۱۶	$\alpha$ -humulene	۰/۱۵	۱۴۵۲	۱۴۵۰
۱۷	e- $\beta$ -farnesene	۰/۴۶	۱۴۵۴	۱۴۵۳
۱۸	germacrened	۲/۳۴	۱۴۸۴	۱۴۸۴
۱۹	$\beta$ -lonone	۰/۳۷	۱۴۸۶	۱۴۸۷
۲۰	$\gamma$ -amorphene	۰/۱۲	۱۴۹۵	۱۴۹۵
۲۱	tridecanal	۰/۱۴	۱۵۰۹	۱۵۰۹
۲۲	bicyclogermacrene	۰/۳۶	۱۵۰۰	۱۵۰۱
۲۳	$\beta$ -bazzanene	۰/۴۶	۱۵۱۹	۱۵۲۱
۲۴	lauric acid	۰/۳۲	۱۵۶۸	۱۵۶۸
۲۵	caryophyllene oxide	۰/۲	۱۵۸۲	۱۵۸۰
۲۶	viridiflorol	۰/۵۸	۱۵۹۷	۱۵۹۰
۲۷	widdrol	۲/۰۷	۱۵۹۹	۱۶۰۰
۲۸	tetradecanal	۰/۴۹	۱۶۱۱	۱۶۰۸
۲۹	palmitic aldehyde	۳/۴۴	۱۸۱۹	۱۸۱۵
۳۰	palmitic acid	۸/۰۱	۱۹۷۲	۱۹۷۰
۳۱	kaurene	۴/۸۱۲	۲۰۴۲	۲۰۴۳
۳۲	e-phytol acetate	۱/۲۸	۲۲۱۸	۲۲۱۹
۳۳	oxygenated monoterpenes	۹/۸۷		
	sesquiterpenehydrocarbones	۸/۰۸		
	oxygenate sesquiterpenes	۲/۸۵		
	diterpenehydrocarbones	۵۱/۰۰		
	fatty acids	۸/۲۳		
	سایر	۳/۳۰		
	کل	۸۳/۴۳		

ترکیبات تشکیل دهنده اسانس به ترتیب خروج از ستون ۱-DB لیست شده‌اند.

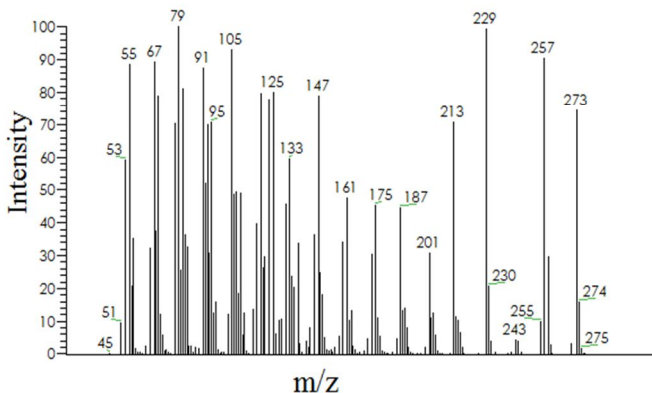
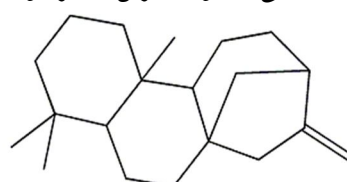
روش شناسایی: (MS, RI)

(2E, 6E) - farnesyl- $C_{15}H_{24}$  اسی آنزیمی با نام سیستمی diphosphate diphosphate lyase Crocoll *et al.*, (۲۰۱۰). اولین بار از اسانس گیاه به نام *Citrus junos* استخراج و از آن موقع به بعد به عنوان یک ترکیب در سایر گیاهان شناسایی شد. این ماده همچنین در ساخت سایر سزکوئی ترپنهایke شامل دی متیل سیکلو ترپن است به کار می رود (John and Gregory, 1987).

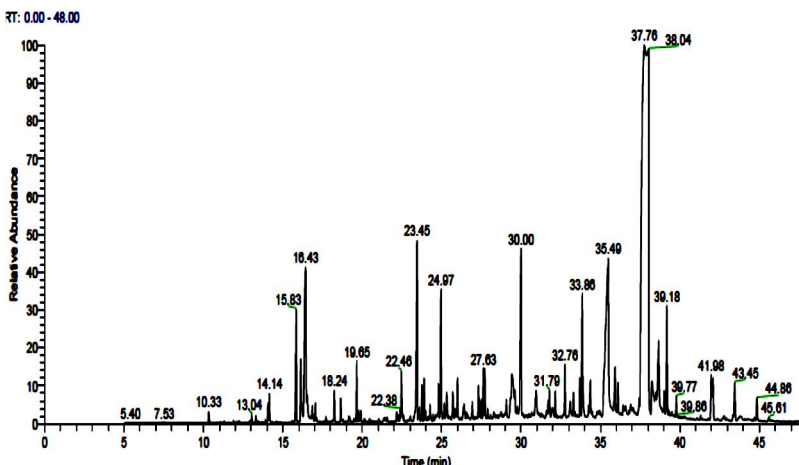
بیشترین درصد ترکیب اسانس متعلق به یک دی ترپن به نام کورن می باشد (شکل ۱) که دارای اثرات ضد سلطان جالبی می باشد و این برای اولین بار است که این ترکیب در این گیاه خات مشاهده می شود. کورن محصول حلقه ای شدن و فسفر زدای با زژرانیل زژرانیل دی فسفات (GGPP) است. وژیرلین ها در سلول های گیاهی، به عنوان یک محصول اصلی تولید می کنند بنابراین نقش مهمی در متابولیسم گیاهان و سیگنانیگ ایفا می کند (Sharma, 2009). در سال ۲۰۱۴ آقای Mdoe و همکاران فراوان ترین ترکیب موجود در اسانس برگ گیاه *Cryptomeria japonica* را کورن با ۲۳٪ درصد از کل اسانس (۹۸٪) درصد گزارش کردند (Mdoe *et al.*, 2014).

نتایج نشان داد که بخش عمده ای از ترکیبات همچون پالمتیک اسید (۸ درصد)، متول (۴/۸ درصد)، پالمتیک آلدئید (۴/۴ درصد)، دی ژرمکرین (۲/۳ درصد)، ایزو متون (۱/۸ درصد)، بی سیکلو ژرمکرین (۰/۳۶ درصد) و کورن با ۴/۱۲ درصد از مهمترین ترکیب های مشکله اسانس بودند. از جمله نتایج جالب در اسانس خات، این است که ترکیبات با وزن مولکولی بالاتر مانند مشتقهای پالمتیک اسید و لینولئیک اسید، استات فیتول، سزکوئی ترپن ها (کاریوفیلن، ویدرول، ژرمکرین) و دی ترپن ها (مانند کورن) بخش های عمدی اسانس را تشکیل می دهند (جدول ۱).

ژرمکرین یک گروه از هیدروکربن های آلی فرار، به طور خاص، ترپن ها هستند ژرمکرین معمولی در تعدادی از گونه های گیاهی با خواص ضد میکروبی و حشره کشی را ایفا می کنند. دو مولکول بر جسته شامل ژرمکرین دی و ژرمکرین هستند. همچنین ژرمکرن دی، نقش یک پیش ماده را در سزکوئی ترپن های مختلفی بازی می کند. نوآرایی حرارتی، نوری و همچنین کاتالیز اسیدی این ترکیب باعث تشکیل کادینان ها، بوربونان ها و بولو and König, 2000; او دسمان ها شده است (Telascrea *et al.*, 2007).



شکل ۱- ساختار مولکولی و طیف MS ترکیب کورن



شکل ۲- کروماتوگرام حاصل از آنالیز مواد موثره اسانس گیاه خات.

آمفاتامین مانند آلکالوئید شناخته شده است (Wang et al., 2006). همچنین خات غنی از اسید اسکوربیک می‌باشد که پادزه ر بسیار عالی برای ترکیباتی از نوع آمفاتامین است ترکیبات آمفاتامینی این گیاه خاصیت ضدسرطانی فوق العاده‌ای نشان داده‌اند (Al-heneshi and Skaug, 2005).

نقص در مسیر سیگنالینگ آپوپتوز به تومور و مقاومت دارویی کمک، و این نقص اغلب علت شکست شیمی درمانی است. بنابراین، هدف اصلی در شیمی درمانی پیدا کردن عوامل سایتو توکسیک که توانایی سلول‌های تومور تحت آپوپتوز بازگرداند، است. نتایج تحقیق نشان داد که دی‌ترپن کورن، سبب القای آپوپتوز در سلول‌های سرطان خون انسان HL60 می‌باشد (Kondoh et al., 2004).

### نتیجه‌گیری نهایی

نتیجه این مطالعه نشان می‌دهد که کورن، به عنوان یک جزء اصلی اسانس گیاه خات، می‌تواند به خوبی برای تحقیقات بیشتر استفاده شود. وجود ترکیبات ضد سرطان در عصاره و اسانس این گیاه (مانند ترکیب

بر اساس نوع خات مصرف شده و زمانی که تر و تازه هستند مزه آن‌ها شیرین و تلخ است. در کار تحقیقی Sharma و همکاران، کورن‌های (انانتیومر) موجود در گیاهان جنس *Stevia* ۲۰۰ برابر شیرین تر از ساکاراز گزارش کرده اند بنابراین این ترکیب در متابولیسم کربوهیدرات‌ها موثر گزارش شده است همچنین کورن سبب کاهش سرعت قلب یا به تعییری دیگر سبب کاهش فشار خون سرخرگی می‌شود و سبب مسدود شدن ایندوماتاسین (ترکیبی با ویژگی ضددرد، ضدتب) می‌شود بنابراین خات اگر به مقدار متعادل مورد استفاده قرار گیرد به عنوان یک محرک یا اثر مسکن عمل می‌کند. این امر مشخص شده است که گیاه خات به طور واضح اثر معتاد کنندگی ندارد، به گونه‌ای که با مانع شدن از مصرف کردن گیاه خات توسط معتادان هیچ گونه ازعالائم مرض و بیماری در آنها ظاهر نمی‌شود. گیاه خات بدن انسان را به علت محترای آلکالوئیدی آن تحریک می‌کند. مصرف زیاد گیاه خات سبب ایجاد توهمندی و خیال، مستی و افزایش انرژی می‌شود (Wabe, 2011; Sharma, 2009). کورن به عنوان یک دافع و حشره کش در برابر ماهیان نقره فام استفاده می‌شده است. این ترکیب همچنین دارای کاربردهای بیولوژیکی و ضد سرطانی قوی می‌باشد. با توجه به اینکه این گیاه قبلاً به عنوان منبع غنی از

- Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 311(1): 115–122.
8. Mdoe, F.P., Cheng, S.S., Lyaruu, L., Nkwengulila, G., Chang, S.T., and Kweka, E.J. 2014. Larvicidal efficacy of *Cryptomeria japonica* leaf essential oils against *Anopheles gambiae*. Parasites Vectors. 7: 426.
  9. Murray, C.D., Le Roux, C.W., Emmanuel, A.V., Halket, J.M., Przyborowska, A.M., Kamm, M.A. and Murray-Lyon I.M. 2008. The effect of Khat (*Catha edulis*) as anappetite suppressant is independent of ghrelin and PYY secretion. Appetite 51: 747–750.
  10. Nencini, P. and Ahmed, A.M. 1989. Khat consumption: a pharmacological review. Drug Alcohol Depend, 23(1): 19-29.
  11. Odenwald, M., Klein, A., and Warfa N. 2013. Khat Addiction. Principles of Addiction. 1: 873-880.
  12. Sharma, M., Thakral, N.K., and Thakral, S. 2009. Chemistry and in vivo profile of ent-kaurene glycosides *Stevia rebaudiana* Bertoni- An overview. Natural Product Radiance. 8(2):181-189.
  13. Telascrea, M., de Araújo, C.C., Marques, M.O.M., Facanali, R. and de Moraes, P.L.R. 2007. Cavalheiro, A.J. Essential oil leaves of *Cryptocarya mandiocana* Meisner (Lauraceae): Composition and intraspecific chemical variability. Biochemistry Systematic and Ecology, 35:22-232.
  14. Toennes, S.W., Harder, S., Schramm, M., Niess, C., and Kauert, G.F. 2003. Pharmacokinetics of cathinone, cathine and norephedrine after the chewing of khat leaves. British Journal of Clinical Pharmacology, 56(1): 125–130.
  15. Wabe, N.T. 2011. Chemistry, Pharmacology, and Toxicology of Khat (*Catha edulis* Forsk): A Review. Addiction Health, 3(3-4): 137-149.
  16. Wabe, N.T., and Adem Mohammed, M. 2012. What science says about khat (*Catha edulis* Forsk) Overview of chemistry, toxicology and pharmacology. Journal of Experimental and Integrative Medicine, 2(1): 29-37.
  17. Wang, S.Y., Lai, W.C., Chu, F.H., Lin, C.T., Shen, S.Y., and Chang, S.T. 2006. Essential oil from the leaves of *Cryptomeria japonica* acts as a silverfish (*Lepisma saccharina*) repellent and insecticide. Journal of Wood Science, 52: 522–526.

کورن) نشان می‌دهد که این گیاه در صورت مصرف درست، همچون بسیاری دیگر از گیاهان مخدر دارای قابلیت استفاده به عنوان یک منع تهیه داروهای مهم می‌باشد که با توجه به نتایج بدست آمده از تحقیق حاضر و کمبود اطلاعات علمی این گیاه در منابع علمی بین‌المللی، فرصت مناسبی را برای صنایع دارویی داخل کشور جهت سرمایه‌گذاری در این زمینه فراهم می‌کند. استفاده از این گیاه به عنوان شربت ترک اعتیاد به مواد آفتابی از جمله پتاسیل‌های قابل توجه در این زمینه است که می‌تواند مورد توجه نهادهای درگیر در امر پیشگیری و درمان اعتیاد قرار گیرد.

#### منابع

1. Adams, R.P. 2001. Identification of essential oil components by gas chromatography/quadrupole mass spectroscopy, USA: Allured Publishing Co. Carol Stream.
2. Ageely, H.M. 2009. Prevalence of khat chewing in college and secondary (high) school students of Jazan region Saudi Arabia. Harm Reduction Journal, 6:11.
3. Al-heneshi, N.N. and Skaug, N. 2005. Khat (*Catha edulis*)-an updated review. Addiction Biology, 10(4): 299-307.
4. Bülow, N., and König, W.A. 2000. The role of germacrene-D as a precursor in sesquiterpene biosynthesis: Investigation of acid catalyzed, photochemically and thermally induced rearrangements. Phytochemistry, 55:141–168.
5. Gambaro, V., Arnoldi, S., Colombo, M.L., Dell'Acqua, L., Guerrini, K., and Roda, G. 2012. Determination of the active principles of *Catha edulis*: quali-quantitative analysis of cathinone, cathine, and phenylpropanolamine. Forensic Science International, 10(217): 87-92.
6. John E.M., and Gregory K.B., 1987. Synthesis of macrocyclic terpenoid hydrocarbons by intramolecular carbonyl coupling: bicyclogermacrene, lepidozene, and casbene. Journal Organic Chemistry, 52(22):4885–4893.
7. Kondoh, M., Suzuki, I., Sato, M., Nagashima, F., Simizu, S., and Harada, M. et al. 2004. Kaurene diterpene induces apoptosis in human leukemia cells partly through a caspase-8-dependent pathway.