

为山辣椒胺。

表4 化合物VII的<sup>13</sup>C-NMR数据(CDCl<sub>3</sub>, 125 MHz)

Table 4 <sup>13</sup>C-NMR Spectral data of compound VII  
(CDCl<sub>3</sub>, 125 MHz)

序号	VII	II	序号	VII	伊藤明
2	137.67	134.25	2'	142.21	141.9
3	45.46	189.99	3'	54.18	49.9
5	59.85	57.42	5'	49.99	54.2
6	19.43	20.58	6'	20.74	20.7
7	110.49	120.52	7'	109.35	109.2
8	130.02	128.62	8'	128.74	129.8
9	117.64	120.94	9'	118.23	118.0
10	119.05	120.52	10'	119.46	119.1
11	121.72	126.80	11'	139.06	120.9
12	109.91	111.79	12'	109.15	110.2
13	136.18	136.44	13'	135.11	134.7
14	39.01	43.11	14'	26.57	26.6
15	33.72	30.54	15'	32.16	32.2
16	47.18	46.58	16'	41.68	42.1
18	12.38	12.37	17'	34.22	34.2
19	118.57	120.94	18'	11.93	11.9
20	138.08	136.44	19'	27.87	27.9
21	52.50	51.89	20'	42.00	41.5
-C=O	171.91	171.20	21'	57.65	57.6
-OCH <sub>3</sub>	49.94	50.43			
N-CH <sub>3</sub>	42.48	42.32			

### 参考文献:

- [1] 国家中医药管理局中华本草编委会. 中华本草 [M]. 第 17 卷. 上海: 上海科学技术出版社, 1999.
- [2] Feng X Z, Kan C, Potier P, et al. Monomeric indole alkaloids from *Ervatamia hainanensis* [J]. *Planta Med*, 1982, 44: 212-214.
- [3] Feng X Z, Liu G, Kan C, et al. New dimeric indole alkaloids from *Ervatamia hainanensis* [J]. *J Nat Prod*, 1989, 52(5): 928-933.
- [4] 徐任生. 天然产物化学 [M]. 北京: 科学出版社, 1993.
- [5] 于德泉, 杨峻山. 分析化学手册 [M]. 第 7 卷. 北京: 化学工业出版社, 1999.
- [6] Sharma P, Cordell G A. Heyneanine hydroxyindolenine, a new indole alkaloid from *Ervatamia Coronaria* var. *plena* [J]. *J Nat Prod*, 1988, 51(3): 528-531.
- [7] David G I, Kingston B B, Gerhart F, et al. Plant anticancer agents: New bisindole alkaloids from *Tabernaemontana johnstonii* stem bark [J]. *J Pharm Sci*, 1978, 67(2): 249-251.
- [8] Emi O, Gao L H, Mikio Y. Analgesic components from Bornean medicinal plants, *Tabernaemontana pauciflora* Blume and *Tabernaemontana pandacaqui* Poir [J]. *Chem Pharm Bull*, 1992, 40(8): 2075-2079.

## 十齿花化学成分研究

叶 冠<sup>1</sup>, 彭 华<sup>2</sup>, 范明松<sup>1</sup>, 黄成钢<sup>1\*</sup>

(1. 中国科学院上海生命科学研究院 上海药物研究所, 上海 201203; 2. 中国科学院昆明植物研究所, 云南 昆明 650204)

**摘要:** 目的 研究十齿花的化学成分。方法 采用硅胶柱色谱及Sephadex LH-20等色谱技术分离纯化, 根据理化性质及波谱数据鉴定结构。结果 从十齿花的乙醇提取物中共分离得到9个化合物, 分别为正三十醇(I)、 $\beta$ -谷甾醇(II)、邻苯二酚(III)、对苯二酚(IV)、松柏醛(V)、香草酸(VI)、麦角甾醇过氧化物(VII)、 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖-3'-O-三十三烷酸酯(VIII)、胡萝卜苷(IX)。结论 9个化合物均为首次从该植物中分得, 其中化合物VII为新化合物, 命名为十齿花素。

**关键词:** 十齿花; 卫矛科; 十齿花素

中图分类号: R284.1

文献标识码: A

文章编号: 0253-2670(2008)06-0808-03

### Chemical constituents of *Dipentodon sinicus*

YE Guan<sup>1</sup>, PENG Hua<sup>2</sup>, FAN Ming-song<sup>1</sup>, HUANG Cheng-gang<sup>1</sup>

(1. Shanghai Institute of Materia Medica, Shanghai Institute for Biological Sciences, Chinese Academy of Sciences, Shanghai 201203, China; 2. Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Kunming 650204, China)

**Abstract: Objective** To study the chemical constituents from *Dipentodon sinicus*. **Methods** Isolation and purification were carried out on silica gel column and Sephadex LH-20, the structures were elucidated on the basis of chemical evidences and spectral analysis. **Results** Nine compounds were isolated and their structures were identified as n-1-triacontanol (I),  $\beta$ -sitosterol (I), pyrocatechol (II),  $p$ -dihydroxyl benzene (IV), coniferyl aldehyde (V), vanillic acid (VI), ergosterol peroxide (VII),  $\beta$ -sitosterol-3-O- $\beta$ -D-glucosides-3'-O-tritriacontanate (VIII), and daucosterol (IX). **Conclusion** All the nine compounds are

isolated from the title plant for the first time, among them, compound VII is a new compound named as dipentosinin.

**Key words:** *Dipentodon sinicus* Dunn; Celastraceae; dipentosinin

十齿花系卫矛科十齿花属植物 *Dipentodon sinicus* Dunn 的地上部分, 分布于广西、贵州、云南、西藏墨脱等地, 全株入药。味苦、辛, 归心经。功能止痛、消炎<sup>[1]</sup>。迄今未有对其化学成分进行研究的报道。本实验从其乙醇提取物中分离得到的 9 个化合物, 分别是: 正三十醇(I)、 $\beta$ -谷甾醇(II)、邻苯二酚(III)、对苯二酚(IV)、松柏醛(V)、香草酸(VI)、麦角甾醇过氧化物(VII)、 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖-3'-O-三十三烷酸酯(VIII)、胡萝卜苷(IX)。所有化合物均为首次从该植物中分得, 其中化合物VIII为新化合物, 命名为十齿花素(dipentosinin), 化学结构式见图1。

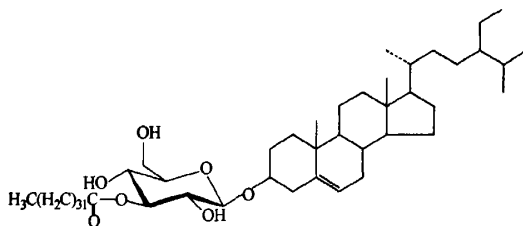


图1 化合物VIII的化学结构式

Fig. 1 Structure of compound VIII

化合物VIII:无色脂状物, Liebermann-Burchard 反应和 Molish 反应均为阳性。<sup>1</sup>H-NMR 中可见 7 个甲基信号;  $\delta$  0.66(3H,s), 0.92(3H,d,  $J=6.0$  Hz), 0.81~1.00(15H, 5 $\times$ CH<sub>3</sub>); 1 个连氧同碳氢信号;  $\delta$  4.38(1H,m); 1 个烯氢信号;  $\delta$  5.36(1H,brs); 1 个糖端基氢信号;  $\delta$  4.46(1H,d,  $J=8.0$  Hz); 以及  $\delta$  3.00~4.05 糖上其他氢信号。<sup>13</sup>C-NMR 谱显示有 2 个特征烯碳信号:  $\delta$  122.1 和 140.4; 1 个连氧碳信号:  $\delta$  73.8; 1 个糖上端基碳信号:  $\delta$  101.2; 以及糖上其他 5 个碳信号, 提示化合物VIII可能为 $\triangle^5$ -甾醇单糖苷。将化合物VIII与 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷的碳谱数据进行对照<sup>[2]</sup>, 可见化合物VIII比 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷多出长链脂肪酸的一组信号  $\delta$  14.1, 22.7, 25.0, 29.1~29.8, 34.3, 174.4; 另外葡萄糖的C-3'向高场位移了  $\delta$  7.6, C-2'和C-4'向低场位移了  $\delta$  1.4 和 7.6。说明脂肪酸连接在葡萄糖的C-3'上。与已知化合物 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖-3'-O-十七烷酸酯的光谱数据进行对照基本一致<sup>[2]</sup>。另外, ESI-MS 给出准分子离子峰 1 075[M+Na]<sup>+</sup>, 因此可知长链脂肪酰基为三十三烷酰基, 因此推测化合物VIII

为 $\beta$ -谷甾醇-3-O- $\beta$ -D-葡萄糖-3'-O-三十三烷酸酯(图1)。该化合物为一新化合物, 命名为十齿花素(dipentosinin)。

## 1 材料和仪器

XT<sub>4A</sub>数字显示双目显微熔点仪;核磁共振仪为VXR-300型;质谱仪为VG20-253型;Sephadex LH-20 为 Pharmacia 公司产品;柱色谱和薄层色谱硅胶均为青岛海洋化工厂产品。十齿花于2003年10月采自西双版纳,由中科院昆明植物研究所彭华研究员鉴定为卫矛科十齿花属植物 *Dipentodon sinicus* Dunn。

## 2 提取和分离

十齿花粗粉 1 kg 用 95% 乙醇提取 3 次, 将减压回收得到的乙醇提取物(100 g, 收率 10%)行硅胶柱色谱, 石油醚-醋酸乙酯-甲醇梯度洗脱, 将该提取物分成 5 个部位, 部位 1 行硅胶柱色谱, 石油醚-醋酸乙酯梯度洗脱(20:1→2:1), 分别得化合物 I(30 mg)、II(20 mg); 部位 2 行硅胶柱色谱, 石油醚-丙酮梯度洗脱(20:1→2:1), 结合 Sephadex LH-20 纯化, 分别得到化合物 III(30 mg)、IV(25 mg)、V(30 mg)、VI(40 mg)、VII(20 mg); 部位 3 行硅胶柱色谱, 氯仿-甲醇梯度洗脱(20:1→2:1), 结合 Sephadex LH-20 纯化, 分别得化合物 VIII(35 mg)、IX(30 mg)。

## 3 结构鉴定

化合物 I:白色片状固体, mp 77~78 °C。EI-MS  $m/z$ : 421 [M - OH]<sup>+</sup>, <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 300 MHz)  $\delta$ : 0.85(3H,t,  $J=6.6$  Hz, Me), 1.24(brs, CH<sub>2</sub> × n), 1.52(2H,m, CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH), 3.56(2H,t,  $J=6.6$  Hz, CH<sub>2</sub>-OH)。<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 75 MHz)  $\delta$ : 14.2(CH<sub>3</sub>), 29.7(CH<sub>2</sub> × n), 63.2(CH<sub>2</sub>-OH)。故此化合物鉴定为正三十醇。

化合物 II:无色针状结晶, mp 140~142 °C, 10% 硫酸-乙醇溶液喷雾显紫红色, TLC 检测与 $\beta$ -谷甾醇对照品 Rf 值相同, 混合测定熔点不下降, 故鉴定为 $\beta$ -谷甾醇。

化合物 III:无色针晶, mp 104~106 °C, EI-MS  $m/z$ : 110 [M]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H-NMR (CD<sub>3</sub>OD, 300 MHz)  $\delta$ : \* 6.82(2H, dd,  $J=8.7$  Hz), 6.86(2H, dd,  $J=8.7$  Hz)。<sup>13</sup>C-NMR (CD<sub>3</sub>OD, 75 MHz)  $\delta$ : 115.6(C-2,5),

121.3(C-3,4),143.5(C-1,6)。鉴定该化合物为邻苯二酚。

化合物IV:无色针晶,mp 171~173℃,EI-MS  $m/z$ : 110 [M]<sup>+</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (CD<sub>3</sub>OD, 300 MHz) δ: 6.60 (2H, d,  $J=8.7$  Hz), 8.6 (2H, d,  $J=8.7$  Hz)。<sup>13</sup>C-NMR (CD<sub>3</sub>OD, 75 MHz) δ: 116.0 (C-2,3,4,5), 150.1 (C-1,6)。鉴定该化合物为对苯二酚。

化合物V:白色针状晶体。<sup>1</sup>H-NMR和<sup>13</sup>C-NMR波谱数据与文献报道<sup>[3]</sup>基本一致,TLC检测与松柏醛对照品R<sub>f</sub>值相同,混合测定熔点不下降,因此确定其为松柏醛。

化合物VI:白色针状晶体,mp 176~178℃。<sup>1</sup>H-NMR和<sup>13</sup>C-NMR波谱数据与文献报道<sup>[4]</sup>基本一致,因此确定其为香草酸。

化合物VII:无色粉末,mp 178~180℃.EI-MS  $m/z$ : 428 [M]<sup>+</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 300 MHz) δ: 0.79, 0.83, 0.88, 0.97, 1.07 (18H, Me-6), 3.94 (1H, m, H-3), 5.24 (2H, m, H-22,23), 6.29 (1H, d,  $J=8.7$  Hz, H-7), 6.55 (1H, d,  $J=8.7$  Hz, H-6)。<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 75 MHz) δ: 39.4 (C-1), 30.1 (C-2), 66.4 (C-3), 34.7 (C-4), 79.4 (C-5), 130.8 (C-6), 135.4 (C-7), 82.1 (C-8), 51.1 (C-9), 37.0 (C-10), 20.6 (C-11), 36.9 (C-12), 44.6 (C-13), 51.7 (C-14), 28.6 (C-15), 23.4 (C-16), 56.2 (C-17), 12.9 (C-18), 18.2 (C-19), 39.7 (C-20), 20.9 (C-21), 135.2 (C-22), 132.3 (C-23), 42.8 (C-24), 17.5 (C-25), 33.1 (C-26), 19.9 (C-27), 19.6 (C-28)。以上光谱数据与文献报道<sup>[5]</sup>基本一致,因此确定其为麦角甾醇过氧化物。

化合物VIII:无色脂状物,ESI-MS  $m/z$ : 1075

[M+Na]<sup>+</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 300 MHz) δ: 4.38 (1H, m, H-3), 4.46 (1H, d,  $J=8.8$  Hz, H-1'), 5.36 (1H, br. s., H-6)。<sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 75 MHz) δ: 37.3 (C-1), 31.9 (C-2), 73.8 (C-3), 42.4 (C-4), 140.4 (C-5), 122.1 (C-6), 31.9 (C-7), 31.9 (C-8), 50.2 (C-9), 36.7 (C-10), 21.1 (C-11), 39.8 (C-12), 42.4 (C-13), 56.8 (C-14), 24.3 (C-15), 28.3 (C-16), 56.2 (C-17), 11.9 (C-18), 19.4 (C-19), 36.2 (C-20), 19.1 (C-21), 33.9 (C-22), 26.2 (C-23), 45.9 (C-24), 29.8 (C-25), 18.8 (C-26), 19.8 (C-27), 23.1 (C-28), 11.8 (C-29), 101.2 (C-1'), 76.2 (C-2'), 70.4 (C-3'), 73.5 (C-4'), 79.7 (C-5'), 63.5 (C-6'), 174.4 (C-1''), 34.3 (C-2''), 25.0 (C-3''), 29.1~29.8 (C-4''~31''), 22.7 (C-32''), 14.1 (C-33'')。该化合物为一新化合物,结构鉴定为β-谷甾醇-3-O-β-D-葡萄糖-3'-O-三十三烷酸酯。

化合物IX:白色粉末,mp 256~259℃;EI-MS  $m/z$ : 414 [M<sup>+</sup>-glc], 396 [M<sup>+</sup>-glc-18], 10%硫酸-乙醇溶液喷雾显紫红色,TLC检测与胡萝卜苷对照品R<sub>f</sub>值相同,混合测定熔点不下降,故鉴定为胡萝卜苷。

#### 参考文献:

- 常章富,帕提曼·瞿马洪,卢赣鹏,等.中国卫矛科药用植物性能的初步整理[J].中国中医药信息杂志,1996,3(2):29-32.
- 屠鹏飞,何燕萍,楼之岑.栽培肉苁蓉的化学成分研究[J].天然产物研究与开发,1997,9(2):7-10.
- 程永现,周俊,丁中涛.粗梗木莲的酚性成分[J].云南植物研究,2000,22(3):365-367.
- 孔令义,李锐,裴月湖,等.白花前胡中白花前胡苷和Pac-1的分离和鉴定[J].药学学报,1994,29(4):276-280.
- Antonio G G, Jaime B B, Francisco J T. The steroids and fatty acids of the basidiomycete Sclerotodema polythizum [J]. Phytochemistry, 1983, 22(4): 1049-1050.

## 罗汉果中新的天然皂苷

杨秀伟<sup>1</sup>,张建业<sup>1</sup>,钱忠明<sup>2</sup>

(1. 北京大学药学院 天然药物学系 天然药物及仿生药物国家重点实验室,北京 100083; 2. 香港理工大学,中国 香港)

**摘要:**目的 研究罗汉果的化学成分。方法 采用多种色谱技术进行分离纯化,应用核磁共振波谱法和质谱法等技术确定化合物的结构。结果 从罗汉果中分离和鉴定了10个化合物,分别为山柰酚(I)、山柰酚7-O- $\alpha$ -L-鼠李糖苷(II)、山柰苷(III)、罗汉果皂苷I<sub>E</sub>(IV)、罗汉果皂苷I(IV)、山柰酚3-O- $\alpha$ -L-鼠李糖苷-7-O-[ $\beta$ -D-葡萄糖基(1-2)- $\alpha$ -L-鼠李糖苷](V)、罗汉果皂苷V<sub>A</sub>(VI)、光果木鳖皂苷I(VII)、罗汉果皂苷V(VIII)和罗汉果皂苷I<sub>A1</sub>(IX)。结论

收稿日期:2007-12-18

基金项目:国家高技术研究发展“863”计划资助项目(2002AA2Z343C);北京市科技专项资助课题(Z0004105040311)

作者简介:杨秀伟(1958—),男,吉林省长春市人,北京大学药学院和天然药物及仿生药物国家重点实验室教授,博士研究生导师,长期从事天然药物化学和药物的ADMET研究。 Tel:(010)82805106 Fax:(010)62070317 E-mail:xwyang@bjmu.edu.cn

# 十齿花化学成分研究

作者: 叶冠, 彭华, 范明松, 黄成钢, YE Guan, PENG Hua, FAN Ming-song, HUANG Cheng-gang

作者单位: 叶冠,范明松,黄成钢,YE Guan,FAN Ming-song,HUANG Cheng-gang(中国科学院上海生命科学研究院,上海药物研究所,上海,201203), 彭华,PENG Hua(中国科学院昆明植物研究所,云南,昆明,650204)

刊名: 中草药 [ISTIC PKU]

英文刊名: CHINESE TRADITIONAL AND HERBAL DRUGS

年,卷(期): 2008, 39(6)

被引用次数: 7次

## 参考文献(5条)

1. 常章富;帕提曼·瞿马洪;卢赣鹏 中国卫矛科药用植物性能的初步整理 1996(02)
2. 屠鹏飞;何燕萍;楼之岑 栽培肉苁蓉的化学成分研究 1997(02)
3. 程永现;周俊;丁中涛 粗梗木莲的酚性成分[期刊论文]-云南植物研究 2000(03)
4. 孔令义;李锐;裴月湖 白花前胡中白花前胡苷和Pacl的分离和鉴定 1994(04)
5. Antonio G G;Jaime B B;Francisco J T The steroids and fatty acids of the basidiomycete Sclerodema polythizum[外文期刊] 1983(04)

## 本文读者也读过(10条)

1. 潘剑宇,周媛,邹坤,吴军,李庆欣,张偲, PAN Jian-yu, ZHOU Yuan, ZOU Kun, WU Jun, LI Qing-xin, ZHANG Si 简鞘蛇菰的化学成分研究[期刊论文]-中草药2008, 39(3)
2. 朱晶晶,张朝凤,张勉,王峥涛, ZHU Jing-jing, ZHANG Chao-feng, ZHANG Mian, WANG Zheng-tao 齿果酸模化学成分研究[期刊论文]-中国中药杂志2006, 31(20)
3. 周亮,杨峻山,涂光忠, ZHOU Liang, YANG Jun-Shan, TU Guang-zhong 山蒟化学成分的研究[期刊论文]-中国药学杂志2005, 40(3)
4. 郑尚珍,王进欣,吕金顺,孙丽萍,高黎明,沈序维, ZHENG Shang-zhen, WANG Jin-xin, LU Jin-shun, SUN Li-pin, GAO Li-min, SHEN Xu-wei 旱柳叶精油的化学成分[期刊论文]-西北师范大学学报(自然科学版) 2000, 36(3)
5. 王胜超,张国刚, WANG Sheng-chao, ZHANG Guo-gang 紫花苜蓿化学成分的研究[期刊论文]-中南药学2008, 6(6)
6. 高媛,方宪康,朱丹妮, GAO Yuan, FANG Xian-kang, ZHU Dan-ni RP-HPLC法测定鬼箭羽中3种活性成分的含量[期刊论文]-中华中医药学刊2007, 25(7)
7. 覃洁萍,姚蓉,李芸,王丽丽,许晨霞,李伟 HPLC-ELSD法测定扶芳藤中卫矛醇的含量[期刊论文]-广西中医药 2008, 31(4)
8. 王鸿,丁立生,田暄 栓翅卫矛化学成分的研究[会议论文]-1998
9. 刘卫,刘景东,王志玲,勾凌燕,李斌 柳叶中有效成分邻苯二酚的TLC法及UV光谱法的鉴别[期刊论文]-基层中药杂志2002, 16(2)
10. 周光雄,程燕,叶文才,陈若芸 三叉刺中黄酮类化学成分研究[期刊论文]-中草药2008, 39(4)

## 引证文献(7条)

1. 贺国民,彭腾,李柏群,邓赟,杨菁,袁海梅,黎豫川 风芍六君子汤水煎液化学成分研究[期刊论文]-中国实验方剂学杂志 2013(2)
2. 徐贝贝,张朋,刘明华,刘珂,姜永涛 芫花枝条化学成分的研究[期刊论文]-烟台大学学报(自然科学与工程版) 2010(2)
3. 张嫩玲,胡江苗,刘玉清,周俊,赵友兴 毛叶合欢的化学成分[期刊论文]-中草药 2010(7)

4. 刘婵娟, 陈四平 忍冬叶的化学成分 [期刊论文]-中国实验方剂学杂志 2010(17)
5. 梁臣艳, 张婷, 丘琴, 钟益宁, 甄汉深 广西余甘子叶石油醚部位化学成分的研究 [期刊论文]-时珍国医国药 2010(10)
6. 郑晗, 万春鹏, 张的凤, 龚千锋 大薊炭化学成分的研究 [期刊论文]-江西中医学院学报 2009(2)
7. 张兴, 陶美华, 陈玉婵, 高晓霞, 谭毓治, 章卫民 白木香果皮化学成分及其生物活性研究 [期刊论文]-中草药 2013(10)

本文链接: [http://d.wanfangdata.com.cn/Periodical\\_zcy200806003.aspx](http://d.wanfangdata.com.cn/Periodical_zcy200806003.aspx)