

## 7,8-六甲氨基黄酮

## References

- [1] Wei Z, He Q Q. *Compendium of Zhejiang Plant* (浙江植物志) [M]. Vol 3. Hangzhou: Zhejiang Science and Technology Publishing House, 1986.
- [2] Jiangsu New Medical College. *Dictionary of Chinese Materia Medica* (中药大辞典) [M]. Shanghai: Shanghai Science and Technology Publisher, 1977.
- [3] Lin Z K, Hua Y F. Study on essential oil in peels of Shatianyou of China [J]. *Acta Plant* (植物学报), 1989, 31(1): 73-76.
- [4] Sawamura M, Kurigawa T. Quantitatively determination of volatile constituents in the pummelo (*Citrus grandis* Osbeck forma Tosa-butan) [J]. *J Agric Food Chem*, 1988, 36: 567-569.
- [5] Sawamura M, Shichiri K, Ootani Y, et al. Volatile constituents of several varieties of pumelos and characteristics among *Citrus* species [J]. *J Agric Food Chem*, 1991, 39(10): 2571-2578.
- [6] Wu T S. Alkaloids and coumarins of *Citrus grandis* [J]. *Phytochemistry*, 1988, 27(11): 3717-3718.
- [7] Wu T S, Huang S C, Jong T T, et al. Coumarins, acridone alkaloids and a flavone from *Citrus grandis* [J]. *Phytochem-*
- istry*, 1988, 27(2): 585-587.
- [8] Huang S C, Chen M T, Wu T S. Alkaloids and coumarins from stem bark of *Citrus grandis* [J]. *Phytochemistry*, 1989, 28(12): 3574-3576.
- [9] Wu T S, Huang S C, Lai J S. Stem bark coumarins of *Citrus grandis* [J]. *Phytochemistry*, 1994, 36(1): 217-219.
- [10] David M, Puvaj P K, John B S. Coumarins glycosides from *Citrus flavedo* [J]. *Phytochemistry*, 1987, 26(9): 2547-2549.
- [11] Ohta H, Hassegawa S. Limonoids in pummelos [*Citrus grandis* (L.) Osbeck] [J]. *J Food Sci*, 1995, 60(6): 1284-1285.
- [12] Feng B M, H Y H. Study on the chemical constituents in the peels of *Citrus grandis*. [J]. *J Shenyang Pharm Univ* (沈阳药科大学学报), 2000, 17(5): 332-333.
- [13] Harborne J B, Mabry T J. *The Flavonoids Advances in Research* [M]. New York: CHAPMAN & HALL, 1982.
- [14] Sunil K T, Swapan K M, Anup B, et al. Methoxylated flavones of *Fortunella japonica* [J]. *Phytochemistry*, 1975, 14(1): 309-310.
- [15] Eckhard W, Sylodia S, James N. External leaf flavonoids of *Polanisia trachysperma* [J]. *Phytochemistry*, 1989, 28(1): 303-305.

## 桂林乌柏的化学成分研究

漆淑华,吴少华,马云保,罗晓东\*,吴大刚\*

(中国科学院昆明植物研究所 植物化学与西部植物资源持续利用国家重点实验室,云南 昆明 650204)

**摘要:** 目的 研究桂林乌柏 *Sapium chihsinianum* 的化学成分。方法 利用反复硅胶柱层析进行分离和纯化,通过理化方法及光谱分析鉴定其结构。结果 从桂林乌柏茎的乙酸乙酯提取物中分离得 10 个已知化合物,分别鉴定为矛瑞屯醇 (moretenol, I), 矛瑞屯酮 (moretenone, II), 油酮酸 (acetylaleuritolic acid, III), 东莨菪内酯 (scopoletin, IV), 2-羟基-4-甲氧基苯乙酮 (2-hydroxy-4-methoxyacetophenone, V), 正三十四烷酸 (VI), 硬脂酸 (VII), 3,3'-二氧-4-甲基鞣花酸 (3,3'-di-O-methylellagic acid, VIII), β-谷甾醇 (IX), 胡萝卜苷 (X)。结论 化合物 VI、VII 均为首次从该属植物中分离得到。

**关键词:** 桂林乌柏; 大戟科; 化学成分

中图分类号: R282.13 文献标识码: A 文章编号: 0253-2670(2003)01-0013-03

Studies on chemical constituents of *Sapium chihsinianum*

QI Shuhua, WU Shao-hua, MA Yun-bao, LUO Xiao-dong, WU Da-gang  
(State Key Laboratory of Phytochemistry and Plant Resources in West China,  
Kunming Institute of Botany, CAS, Kunming 650204, China)

**Key words** *Sapium chihsinianum* S. Lee; Euphorbiaceae; chemical constituents

桂林乌柏 *Sapium chihsinianum* S. Lee 系大戟科乌柏属植物,为广西特有药用植物,具有活血、解毒、利湿等功效,民间时有应用<sup>[1]</sup>。有研究表明桂林乌柏在长江滩坝血防区有明显生态抑螺作用,进一

步研究揭示乌柏叶水提取物和乙酸乙酯提取物有较强的杀螺作用<sup>[2]</sup>。为进一步探讨乌柏与抑螺作用的关系,我们对桂林乌柏茎进行了化学成分的研究,从中分离得到 10 个已知化合物,经波谱数据及理化常

\* 收稿日期: 2001-10-08

基金项目: 中国科学院“西部之光”及云南省学术、技术带头人基金支持(2000YP23)

作者简介: 漆淑华(1974-),女,江西高安人,博士生,主要从事有机合成和天然药物化学的研究工作。

E-mail: shuhuaqi2001@yahoo.com.net

\* 通讯作者

数推导为矛瑞屯醇 (moretenol, I), 矛瑞屯酮 (moretenone, II), 油酮酸 (acetylauritolic acid, III), 东莨菪内酯 (scopoletin, IV), 2 羟基 -4 甲氧基苯乙酮 (2-hydroxy-4-methoxyacetophenone, V), 正三十四烷酸 (VI), 硬脂酸 (VII), 3,3'-二氢甲基鞣花酸 (3,3'-di-O-methyllellagic acid, VIII),  $\beta$ -谷甾醇 (IX), 胡萝卜苷 (X), 其中化合物 V、VI 均为首次从该属植物中分离得到。

## 1 仪器和材料

熔点用 X RC-1 显微熔点测定仪测定, 温度未经校正; IR 光谱用 Bio-Rad 135 型分光光度计测定, KBr 压片; UV 光谱用日本岛津 UV-210A 仪以甲醇为溶剂测定; MS 用 VG Autospec-3000 质谱仪测定; 比旋光度用 JHSCO-20C 型旋光仪测定; NMR 用 Bruker AM-500 超导核磁共振仪测定, 以 TMS 为内标。各种色谱用硅胶均为青岛海洋化工厂出品, 对照品由本室提供。桂林乌柏茎采自广西桂林市雁山郊区, 风干粉碎, 植物由广西植物研究所李光照教授鉴定。

## 2 提取和分离

风干粉碎的 7.7 kg 桂林乌柏茎, 用 85% 工业乙醇回流提取 3 次, 合并浓缩, 依次用石油醚-乙酸乙酯、正丁醇萃取。乙酸乙酯萃取部分经反复常压硅胶柱层析, 以石油醚-乙酸乙酯-氯仿-丙酮-氯仿-甲醇洗脱, 分离得化合物 I ~ X。

## 3 鉴定

化合物 I: 针状结晶 ( $M_eO-H-CHCl_3$ ); mp 236  $^{\circ}C$ ;  $[\alpha]_{D}^{27} +27^{\circ}$  (c, 2.3,  $CHCl_3$ );  $UV_{\lambda_{max}} nm: 210$ ; IR  $\nu_{max}^{KBr} cm^{-1}: 3630, 3070, 1640, 1042, 1030, 990, 883$ ; 分子式:  $C_{30}H_{50}O$ ; EI-MS  $m/z: 426[M^+](100)$ , 411(40), 393(10), 383(3), 302(60), 287(32), 207(12), 204(70), 189(32);  $^1HNMR(CDCl_3, 500MHz)$   $\delta$  0.64(3H, s, H-28), 0.73(3H, s, H-24), 0.80(3H, s, H-25), 0.90(3H, s, H-27), 0.94(6H, s, H-23 and H-26), 1.63(3H, s, H-30), 0.21(3H, m, H-21), 3.17(1H, dd,  $J=5.11Hz$ , H-3), 4.64(2H, brs,  $W_{1,2}=10Hz$ );  $^{13}CNMR(CDCl_3, 125MHz)$   $\delta$  38.7(t, C-1), 27.1(t, C-2), 78.8(d, C-3), 38.0(s, C-4), 55.2(d, C-5), 18.3(t, C-6), 33.3(t, C-7), 42.2(s, C-8), 50.3(d, C-9), 37.1(s, C-10), 20.8(t, C-11), 23.9(t, C-12), 48.6(d, C-13), 41.7(s, C-14), 32.6(t, C-15), 21.0(t, C-16), 53.8(d, C-17), 44.2(s, C-18), 38.7(t, C-19), 27.3(t, C-20), 47.8(d, C-21), 148.1(d, C-22), 27.9(q, C-23), 15.3(q, C-24),

16.5(q, C-25), 16.5(q, C-26), 16.6(q, C-27), 15.0(q, C-28), 109.4(t, C-29), 19.6(q, C-30)。依据光谱分析, 确定化合物 I 为矛瑞屯醇<sup>[3]</sup>。

化合物 II: 针状结晶 ( $Et_2O-EtOH$ ); mp 202  $^{\circ}C \sim 204^{\circ}C$ ;  $[\alpha]_D = 54^{\circ}$  (c, 2.7,  $CHCl_3$ ); 分子式:  $C_{30}H_{48}O$ ; EI-MS  $m/z: 424[M^+](70)$ , 409(35), 381(3), 205(40), 189(100);  $^1HNMR(CDCl_3, 500MHz)$   $\delta$  0.69(3H, s, H-8), 0.93(3H, s, H-24), 0.95(3H, s, H-25), 1.03(6H, s, H-23 and H-26), 1.08(3H, s, H-27), 1.93(3H, s, H-30);  $^{13}CNMR(CDCl_3, 125MHz)$   $\delta$  39.9(t, C-1), 34.5(t, C-2), 218.3(s, C-3), 47.7(s, C-4), 55.2(d, C-5), 20.1(t, C-6), 33.7(t, C-7), 42.7(s, C-8), 50.1(d, C-9), 37.2(s, C-10), 21.2(t, C-11), 24.3(t, C-12), 49.2(d, C-13), 42.0(s, C-14), 33.0(t, C-15), 21.2(t, C-16), 54.2(d, C-17), 44.5(s, C-18), 40.5(t, C-19), 27.7(t, C-20), 48.2(d, C-21), 148.4(d, C-22), 26.9(q, C-23), 21.5(q, C-24), 16.1(q, C-25), 16.9(q, C-26), 16.9(q, C-27), 15.5(q, C-28), 109.9(t, C-29), 20.0(q, C-30)。依据光谱分析, 确定化合物 II 为矛瑞屯酮<sup>[3]</sup>。

化合物 III: 无色结晶 ( $C_6H_5COCH_3$ ); mp 301  $^{\circ}C \sim 302^{\circ}C$ ;  $[\alpha]_D^{23} +23.1^{\circ}$  (c, 0.6,  $CHCl_3$ ); 分子式:  $C_{32}H_{50}O_4$ ; EI-MS  $m/z: 498[M^+](7)$ , 452(10), 368(27), 329(10), 269(13), 234(100), 189(64);  $^1HNMR(CDCl_3, 500MHz)$   $\delta$  5.48(1H, dd,  $J=8.1, 4.0Hz$ , H-15), 4.40(1H, dd,  $J=10.2, 6.0Hz$ , H-3), 2.30(1H, m, H-16a), 1.89(1H, H-16b), 2.25(1H, d,  $J=10.8Hz$ , H-18), 1.98(3H, s,  $CH_2CO-$ ), 1.41(1H, m, H-9), 1.0~0.7(3H, s,  $CH_2-23, 24, 25, 26, 27, 29, 30$ );  $^{13}CNMR(CDCl_3, 125MHz)$   $\delta$  37.8(t, C-1), 23.5(t, C-2), 81.0(s, C-3), 37.8(s, C-4), 55.7(d, C-5), 18.8(t, C-6), 40.9(t, C-7), 39.1(s, C-8), 49.2(d, C-9), 38.0(s, C-10), 17.4(t, C-11), 33.4(t, C-12), 37.4(s, C-13), 160.6(s, C-14), 116.6(d, C-15), 31.5(t, C-16), 51.4(d, C-17), 41.6(d, C-18), 35.5(t, C-19), 29.3(s, C-20), 33.8(d, C-21), 30.8(t, C-22), 28.0(q, C-23), 16.6(q, C-24), 15.6(q, C-25), 26.2(q, C-26), 22.5(q, C-27), 184.0(q, C-28), 32.0(q, C-29), 28.7(q, C-30), 171.3(s,  $OCOCH_3$ )。依据光谱分析, 确定化合物 III 为油酮酸<sup>[4]</sup>。

化合物 IV: 无色针晶 (丙酮), 依据光谱分析, 确定化合物 IV 为东莨菪内酯 (scopoletin)<sup>[5]</sup>。

化合物 V: 黄色针晶 ( $EtOH$ ); mp 52  $^{\circ}C \sim 53$

℃; 分子式: C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>; 确定化合物V为2羟基-4甲氧基苯乙酮<sup>[6]</sup>。

化合物VI: 无色针晶; mp 98.3℃~98.5℃; 依据光谱分析, 确定化合物VI为正三十四烷酸<sup>[7]</sup>。

化合物VII: 无色针状体(乙醇); mp 71.5℃~72℃; 与硬脂酸对照品混合测熔点不下降, TLC的Rf值一致, 故确证该化合物VII为硬脂酸。

化合物VIII: 浅黄色粉末; mp 333℃~335℃; 分子式: C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>; MS, <sup>1</sup>H NMR和<sup>13</sup>C NMR数据与文献报道的一致<sup>[8]</sup>, 故确定化合物VIII为3,3'-二氧甲基鞣花酸(3,3'-di-O-methylellagic acid)。

化合物IX: 无色结晶; mp 137℃~138℃。与β-谷甾醇对照品混合测熔点不下降, TLC的Rf值一致, 故确证该化合物IX为β-谷甾醇。

化合物X: 无色粉末; mp>300℃。与胡萝卜苷对照品混合测熔点不下降, TLC的Rf值一致, 故确证该化合物X为胡萝卜苷。

致谢: 本实验室仪器组测试所有光谱数据。

#### References

- [1] Wu C Y. *Compendium of New China (Xinhua) Herbal.* (新

华本草纲要) [M]. 3rd ed. Shanghai: Shanghai Science and Technology Publisher, 1991.

- [2] Zhou G Z, Pen D M, Ma Z, et al. The Chemical constituents of the leaves of *Sapitum sebifenum* [J]. *Chin Tradit Herb Drugs (中草药)*, 1996, 27(11): 652.
- [3] Rowan D D, Russell G B.  $\beta$ -Methoxyph-22(29)-ene from *Chinochloa cheesemanii* [J]. *Phytochemistry*, 1992, 31(2): 702-702.
- [4] Stewart M, Marion P D, Reynolds W F, et al. Unambiguous structural and nuclear magnetic resonance spectral characterization of two triterpenoids of *Maprounea guianensis* by two-dimensional nuclear magnetic resonance spectroscopy [J]. *Can J Chem*, 1987, 65: 2519-2525.
- [5] Sibanda S, Ndengu B, Multari G, et al. A coumarin glucoside from *Xeromphis obovata* [J]. *Phytochemistry*, 1989, 28(5): 1550-1552.
- [6] Amarendra P, Gargi G, Sengupta P K, et al. Carbon-13 NMR spectra studies on chalcones and acetophenones [J]. *Magn Reson Chem*, 1987, 25: 734-742.
- [7] Banerji J, Das A K, Ghoshal N, et al. Studies on rutaceae Part VIII -chemical investigation on the constituents of *Atalanitia wightii* Tanaka, *Aegle marmelos* Correa ex Koen, *Ruta graveolens* Linn and *Micromelum pubescens* Blume [J]. *Indian J Chem Sect B Org Chem Med Chem*, 1988, 27: 594.
- [8] Nawar M A M, Buddrus J, Bauer H. Dimeric phenolic constituents from the roots of *Tamarix nilotica* [J]. *Phytochemistry*, 1982, 21(7): 1755-1758.

## 问荆化学成分研究

赵磊, 张承忠\*, 李冲, 陶保全\*

(兰州医学院 药学系, 甘肃 兰州 730000)

问荆 *Equisetum arvense* L. 为木贼科植物, 多年生草本, 具止血、利尿、明目之功效。用于治疗吐血、淋症、目赤翳膜等<sup>[1]</sup>。本实验对问荆全草化学成分进行了研究, 从中分离鉴定了5个成分, 其中2个成分为首次从该植物中得到。

### 1 仪器与材料

X-4型显微熔点仪(未校正), VG ZAB-HS质谱仪, Bruker AM-400核磁共振仪(TM S内标)薄层色谱用硅胶G, 柱色谱硅胶(100~200目)均为青岛海洋化工厂产品, 柱色谱聚酰胺(解放军83305部队701厂), 聚酰胺薄膜(浙江黄岩生化材料厂)。问荆 *E. arvense* L. 采自甘肃省通渭县。

### 2 提取分离

问荆全草 15 kg, EtOH回流提取3次, 减压回收

EtOH得流浸膏, MeOH溶解, 经硅胶柱层析, 以氯仿-氯仿-甲醇(12:1, 8:1, 5:1, 3:1)依次洗脱, 得3部分。第一部分经硅胶柱, 氯仿-甲醇(10:1)洗脱, 多次层析, 分离得化合物I(50 mg)。第二部分经聚酰胺柱, 乙酸乙酯-甲醇(9:2)洗脱, 甲醇重结晶得化合物II(25 mg)。第三部分经聚酰胺柱层析, 乙酸乙酯-甲醇(4:1, 3:1)依次洗脱, 得A、B两部分。A部分经相同的柱层析, 乙酸乙酯-甲醇-水(4:1:0.1)洗脱, 甲醇重结晶得化合物III(80 mg), B部分经聚酰胺柱层析, 用25%乙醇洗脱, 得化合物IV(20 mg), V(23 mg)。化合物I Molish反应呈阳性。化合物II、III、IV、V盐酸镁粉Molish反应均为阳性。

### 3 结构鉴定

化合物I: 无色方晶, mp 211℃~213℃

\* 收稿日期: 2001-11-23

作者简介: 赵磊, 兰州医学院99级在职研究生, 现工作单位为甘肃省定西地区药品检验所

\* 通讯作者