

毛叶楠臭椿的化学成分

漆淑华, 吴大刚, 马云保, 罗晓东^{*}

(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 研究毛叶楠臭椿 *Ailanthus triphysa* 枝条的化学成分。方法 应用多种柱层析方法进行分离和纯化, IR, NMR 和 MS 等波谱解析化学结构。结果 从毛叶楠臭椿枝条的乙醇提取物中分离出 13 个化合物, 包括 3 个酚性成分, 其结构分别鉴定为: (-)-儿茶酸-(4→6)-儿茶酸(I), (-)-儿茶酸(II), 原儿茶酸甲酯(III), 齐墩果-12-烯-3, 11-二酮(IV), β-香树素(V), 4, 7-二甲氧基-5-甲基香豆素(VI), 4, 6, 7-三甲氧基-5-甲基香豆素(VII), 东莨菪内酯(VIII), 正三十四烷酸(IX), 甘油-2-三十二烷酸(X), β-谷甾醇(XI), 胡萝卜苷(XII), 硬脂酸(XIII)。结论 上述化合物均为首次从该植物中分离得到。

关键词: 毛叶楠臭椿; 化学成分; 酚性成分

中图分类号: R284.1 文献标识码: A 文章编号: 0253-2670(2003)07-0590-03

Chemical constituents of *Ailanthus triphysa*

QI Shuhua, WU Da-gang, MA Yun-bao, LUO Xiao-dong

(State Key Laboratory of Phytochemistry and Plant Resources in West China,
Kunming Institute of Botany, CAS, Kunming 650204, China)

Key words *Ailanthus triphysa* (Dennst.) Alston; chemical constituents; phenolic compounds

毛叶楠臭椿 *Ailanthus triphysa* (Dennst.) Alston 系苦木科臭椿属植物, 分布于长江以南各省。该科植物所含化学成分主要为生物碱和苦味质, 其次为三萜、甾醇、皂苷、香豆素、醌类等。苦味质多为四环三萜内酯及五环三萜内酯, 是该科的特征性成分, 有解热、驱虫、抗、治阿米巴痢疾及杀虫作用^[1]。为了对苦木科植物的活性成分做进一步了解, 笔者从毛叶楠臭椿枝条的乙醇提取物中分离出 13 个化合物, 经光谱分析并与文献比较, 分别鉴定为 (-)-儿茶酸-(4→6)-儿茶酸(I), (-)-儿茶酸(II), 原儿茶酸甲酯(III), 齐墩果-12-烯-3, 11-二酮(IV), β-香树素(V), 4, 7-二甲氧基-5-甲基香豆素(VI), 4, 6, 7-三甲氧基-5-甲基香豆素(VII), 东莨菪内酯(VIII), 正三十四烷酸(IX), 甘油-2-三十二烷酸(X), β-谷甾醇(XI), 胡萝卜苷(XII), 硬脂酸(XIII)。其中酚性成分 II 的含量最高(得率为 0.036%), 据文献报道 II 具有高抗氧化活性^[2]。

1 仪器和材料

熔点用四川大学科仪厂生产的 XRC-1 型显微熔点测定, 温度未校正; 旋光用 SEPA-300 仪测定; 红外在 Bio-Rad FTS-135 红外光谱仪上测定; 紫外

在 UV-210A 紫外光谱仪上测定; ¹H NMR, ¹³C NMR 谱用 Bruker AM-400 和 500 MHz 核磁共振仪测定, TMS 为内标; 质谱用 VG Auto Spec-3000 型质谱仪测定。薄层色谱硅胶和柱色谱硅胶均购自青岛海洋化工厂。植物样品采自云南西双版纳, 标本由西双版纳热带植物园崔景云老师鉴定。

2 提取分离

毛叶楠臭椿枝条(干重 5.5 kg), 经风干粉碎后, 乙醇回流提取 3 次, 回收乙醇, 将浓缩的提取物溶于水, 依次用石油醚-乙酸乙酯-正丁醇萃取, 得石油醚层(91 g)、乙酸乙酯层(30 g)、正丁醇层(115 g)。将石油醚层(91 g)经硅胶柱色谱, 以石油醚-乙酸乙酯溶剂系统梯度洗脱, 得 3 个组分, 各组分经反复硅胶柱色谱(石油醚-乙酸乙酯溶剂系统梯度洗脱, 得化合物 IV(15 mg)、V(5 mg)、IX(10 mg)、X(20 mg)、XI; 将乙酸乙酯层(30 g)经硅胶柱色谱, 以 CHCl₃-MeOH 溶剂系统梯度洗脱, 得 20 个组分。其中组分 4 再经反复硅胶柱色谱, 以石油醚-乙酸乙酯(7:3)洗脱得化合物 VI(13 mg)、VII(11 mg)和 VIII(7 mg); 组分 6 经硅胶柱色谱以 CHCl₃-MeOH(15:1)洗脱得化合物 XIII(14 mg); 组分 10 再经反复硅胶

* 收稿日期: 2002-10-11

基金项目: 云南省科委 2000Y P23 及中国科学院“西部之光”

* 通讯作者 Tel (0871) 5223421 Fax: (0871) 5150227 E-mail: xdluo@mail.kib.ac.cn

柱色谱,以 $\text{CHCl}_3\text{-MeOH}$ (7:3)洗脱得化合物III(17 mg);组分15再经反复硅胶柱色谱,以 $\text{CHCl}_3\text{-MeOH}$ (10:1)和(8:2)洗脱分别得化合物XII和II(2 g),组分19再经反复硅胶柱色谱,以 $\text{CHCl}_3\text{-MeOH}$ (10:2)洗脱得化合物I(8 mg)

3 鉴定

化合物I:无定形粉末, $[\alpha]_D^{24} - 213^\circ$ (c , 0.68 in MeOH), $\text{C}_{30}\text{H}_{46}\text{O}_{12}$, FAB-MS m/z : 577 [M-H]⁺; EI-MS m/z : 290(41), 152(60), 139(100), 123(64); UV λ_{\max} (MeOH) (nm): 220, 280; $^1\text{H NMR}$ (400 MHz, MeOH-d_4) δ_r : 4.65 (1H, d, $J=7.2$ Hz, H-2u), 4.31 (1H, dd, $J=7.2, 9.5$ Hz, H-3u), 4.16 (1H, d, $J=9.5$ Hz, H-4u), 6.15 (1H, d, $J=2.0$ Hz, H-6u), 6.13 (1H, d, $J=2.0$ Hz, H-8u), 6.73 (1H, d, $J=1.8$ Hz, H-2'u), 6.67 (1H, d, $J=8.2$ Hz, H-5'u), 6.64 (1H, dd, $J=8.2, 1.5$ Hz, H-6'u), 4.44 (1H, d, $J=7.2$ Hz, H-2t), 4.40 (1H, brs, H-3t), 2.50 (1H, brd, $J=16.5$ Hz, H-4at), 2.86 (1H, dd, $J=16.5, 4.5$ Hz, H-4bt), 6.35 (1H, s, H-8t), 6.85 (1H, d, $J=1.8$ Hz, H-2't), 6.58 (1H, d, $J=8.2$ Hz, H-5't), 6.72 (1H, dd, $J=8.2, 1.8$ Hz, H-6't); $^{13}\text{CNMR}$ (100 MHz, MeOH-d_4) δ_c : 82.8 (d, C-2u), 74.1 (d, C-3u), 38.9 (d, C-4u), 101.4 (s, C-10u), 157.5 (s, C-5u), 96.5 (d, C-6u), 159.0 (s, C-7u), 97.7 (d, C-8u), 159.0 (s, C-9u), 133.0 (s, C-1'u), 115.9 (d, C-2'u), 146.4 (s, C-3'u), 146.0 (s, C-4'u), 116.8 (s, C-5'u), 121. (s, C-6'u), 84.5 (d, C-2t), 68.9 (d, C-3t), 29.1 (t, C-4t), 101.4 (s, C-10t), 157.0 (s, C-5t), 108.9 (s, C-6t), 156.2 (s, C-7t), 97.3 (d, C-8t), 156.0 (s, C-9t), 132.8 (s, C-1't), 115.6 (d, C-2't), 146.1 (s, C-3't), 145.8 (s, C-4't), 116.7 (s, C-5't), 120.3 (d, C-6't)

化合物II:黄色针晶(MeOH), mp 241°C~242°C, $[\alpha]_D^{25} - 7.7^\circ$ (c , 0.5 in MeOH), $\text{C}_{15}\text{H}_{24}\text{O}_6$, EIMS m/z : 290 [M]⁺ (60), 272(5), 163(15), 152(70), 139 (100), 123(70); $^1\text{H NMR}$ (400 MHz, MeOH-d_4) δ_r : 4.57 (1H, d, $J=7.6$ Hz, H-2), 4.01 (1H, ddd, $J=5.4, 8.2, 7.6$ Hz, H-3), 2.88 (1H, dd, $J=16.1, 5.4$ Hz, H-4a), 2.52 (1H, dd, $J=16.1, 8.2$ Hz, H-4b), 5.95 (1H, d, $J=1.8$ Hz, H-6), 5.88 (1H, d, $J=1.8$ Hz, H-8), 6.83 (1H, d, $J=1.8$ Hz, H-2'), 6.77 (1H, d, $J=8.0$ Hz, H-5'), 6.72 (1H, dd, $J=8.0, 1.8$ Hz, H-6'); $^{13}\text{CNMR}$ (100 MHz, MeOH-d_4) δ_c : 82.3 (d, C-2), 68.3 (d, C-3), 28.1 (t, C-4), 156.9 (s, C-5),

96.2 (d, C-6), 157.0 (s, C-7), 95.4 (d, C-8), 156.3 (s, C-9), 100.7 (s, C-10), 131.6 (s, C-1'), 119.9 (d, C-2'), 145.6 (s, C-3'), 145.7 (s, C-4'), 116.0 (d, C-5'), 115.0 (d, C-6')

化合物III:无色晶体, mp 182°C~184°C, $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_4$, EI-MS m/z : 168 [M]⁺ (100), 153(94), 136(9), 125(70), 108(43), 97(86); UV λ_{\max} (MeOH) (nm): 206.5 (4.39), 212 (4.28), 257 (4.15), 289 (3.84); IR ν_{\max}^{KBr} cm⁻¹: 3486, 3100, 2854, 2652, 1682, 1598, 1523, 1473, 1380, 1282, 1186, 1029; $^1\text{H NMR}$ (400 MHz, MeOH-d_4) δ_r : 7.90 (1H, s, H-2), 7.57 (1H, dd, $J=8.3, 7.3$ Hz, H-6), 6.85 (1H, d, $J=8.3$ Hz, H-5), 3.90 (3H, s, Me); $^{13}\text{CNMR}$ (100 MHz, MeOH-d_4) δ_c : 123.4 (s, C-1), 116.2 (d, C-2), 149.0 (s, C-3), 153.0 (s, C-4), 114.2 (d, C-5), 125.6 (d, C-6), 170.4 (s, COO-), 56.8 (q, Me)

化合物IV:无色结晶, mp 241°C~243°C, $[\alpha]_D^{25} + 143.7^\circ$ (c , 1.72 in CHCl_3), $\text{C}_{30}\text{H}_{46}\text{O}_2$, EIMS m/z : 438 [M]⁺ (55), 423(15), 410(20), 273(67), 232(100), 135(54); $^1\text{H NMR}$ (400 MHz, CDCl_3) δ_r : 0.84, 0.86, 0.87, 1.04, 1.07, 1.14, 1.23, 1.33 (each 3H, s, Me), 2.60 (1H, m), 2.94 (1H, m), 5.59 (1H, s, H-12); $^{13}\text{CNMR}$ (100 MHz, CDCl_3) δ_c : 39.7 (t, C-1), 34.4 (t, C-2), 217.2 (s, C-3), 47.7 (s, C-4), 55.4 (d, C-5), 18.7 (t, C-6), 32.1 (t, C-7), 43.5 (s, C-8), 61.0 (d, C-9), 36.6 (s, C-10), 199.5 (s, C-11), 127.9 (d, C-12), 171.1 (s, C-13), 44.9 (s, C-14), 26.5 (t, C-15), 26.3 (t, C-16), 32.3 (s, C-17), 47.6 (d, C-18), 45.2 (t, C-19), 31.0 (s, C-20), 34.2 (t, C-21), 36.4 (t, C-22), 26.8 (q, C-23), 21.3 (q, C-24), 15.6 (q, C-25), 18.5 (q, C-26), 23.4 (q, C-27), 28.7 (q, C-28), 33.0 (q, C-29), 23.3 (q, C-30)

化合物V:无色结晶(Me_2CO), mp 172°C~174°C, $\text{C}_{30}\text{H}_{50}\text{O}$, EIMS m/z : 426 [M]⁺ (13), 411(4), 218 (100), 203(26), 189(12); IR ν_{\max}^{KBr} cm⁻¹: 3295, 2947, 2925, 1736, 1464, 1384, 1097; $^1\text{H NMR}$ (400 MHz, CDCl_3) δ_r : 5.19 (1H, d, $J=3.6$ Hz, H-12), 3.22 (1H, dd, $J=10.8, 4.8$ Hz, H-3), 1.04, 1.02, 0.96, 0.87, 0.84, 0.82, 0.97 (each 3H, s, Me), 27.0 (t, C-2), 79.1 (d, C-3), 33.8 (s, C-4), 55.3 (d, C-5), 18.9 (t, C-6), 32.7 (t, C-7), 39.9 (s, C-8), 47.7 (d, C-9), 37.0 (s, C-10), 23.6 (t, C-11), 121.8

(d, C-12), 145.2(s, C-13), 41.8(s, C-14), 28.4(t, C-15), 26.2(t, C-16), 32.5(s, C-17), 47.3(d, C-18), 46.9(t, C-19), 31.3(s, C-20), 34.8(t, C-21), 37.2(t, C-22), 28.1(q, C-23), 15.6(q, C-24), 15.5(q, C-25), 16.9(q, C-26), 20.6(q, C-27), 27.3(q, C-28), 33.3(q, C-29), 23.7(q, C-30)

化合物VI:无色针晶 (C_8HCl_3) , mp 196~187°C , $\text{C}_{12}\text{H}_{12}\text{O}_4$, EI-MS m/z : 220 [M $^+$] (100), 192 (85), 177(70), 162(15), 149(35), 134(12); $^1\text{H NMR}$ (500 MHz, CDCl_3) δ : 2.58(3H, s, Me), 3.89, 3.90 (each 3H, s, Me \times 2), 5.50(1H, s, H-3), 6.58(1H, d, $J=2.0$ Hz, H-8), 6.63(1H, d, $J=2.0$ Hz, H-6); $^{13}\text{CNMR}$ (125 MHz, CDCl_3) δ : 162.7(s, C-2), 87.4(d, C-3), 169.3(s, C-4), 138.2(s, C-5), 115.4(d, C-6), 161.6(s, C-7), 98.6(d, C-8), 156.3(s, C-9), 107.6(s, C-10), 55.8(q, 4-OMe), 55.4(q, 7-OMe), 23.4(q, Me)

化合物VII:无色针晶 (C_8HCl_3) , mp 209~210°C , $\text{C}_{13}\text{H}_{14}\text{O}_5$, EI-MS m/z : 250 [M $^+$] (100), 235 (87), 222(13), 207(40), 192(13), 175(27); UV λ_{max} (MeOH) (nm): 225, 275, 287, 313, 327; $^1\text{H NMR}$ (500 MHz, CDCl_3) δ : 2.54(3H, s, Me), 3.71, 3.87, 3.90 (each 3H, s, Me \times 3), 5.52(1H, s, H-3), 6.67(1H, s, H-8); $^{13}\text{CNMR}$ (125 MHz, CDCl_3) δ : 163.1(s, C-2), 87.9(d, C-3), 169.8(s, C-4), 129.9(s, C-5), 144.2(s, C-6), 156.1(s, C-7), 98.3(d, C-8), 152.2(s, C-9), 107.6(s, C-10), 55.9, 55.6, 60.6(s, Me \times 3), 13.9(s, Me)

化合物VIII:无色针晶(丙酮),与东莨菪内酯标准品进行TLC对照,多种展开系统下Rf值均一致。

化合物IX:无色蜡状,与正三十四烷酸标准品进行TLC对照,多种展开系统下Rf值均一致。

化合物X:无色蜡状, $\text{C}_{35}\text{H}_{50}\text{O}_4$, positive ion FABMS m/z : 555[M+1] $^+$, EIMS m/z : 550(23), 354(15), 331(20), 313(77), 299(27), 239(100);

$^1\text{HNMR}$ (500 MHz, CDCl_3) δ : 0.85(3H, t, $J=7.0$ Hz, H-3 $'$), 1.25(56H, s, H-3 $', 30'$), 1.61(2H, m, H-31 $'$), 2.32(2H, t, $J=7.5$ Hz, H-2 $'$), 4.16(4H, overlap, H-1 and H-3); $^{13}\text{CNMR}$ (125 MHz, CDCl_3) δ : 14.0(q, C-32 $'$), 22.6(t, C-31 $'$), 24.8(t, C-30 $'$), 29.6(t, C-4 $'$ -29 $'$), 31.9(t, C-3 $'$), 34.0(t, C-2 $'$), 65.0(t, C-1 and C-3), 72.1(d, C-2), 173.9(s, C-1 $'$)

化合物XI:无色结晶,与 β 谷甾醇标准品进行TLC对照,多种展开系统下Rf值均一致。

化合物XII:无色粉末,与 β 胡萝卜苷标准品进行TLC对照,多种展开系统下Rf值均一致。

化合物XIII:无色蜡状,与硬脂酸标准品进行TLC对照,多种展开系统下Rf值均一致。

References

- [1] Editorial Board of China Herbal, State Administration of Traditional Chinese Medicine, China. *China Hebral* (中华本草) [M]. Shanghai: Shanghai Science and Technology Publishers, 1991.
- [2] Luo X D, Basile M J, Kennelly E J. Polyphenolic antioxidants from the fruits of *Chrysophyllum cainito* L. (star apple) [J]. *J Agr Food Chem*, 2002, 50(6): 1379~1382.
- [3] Cui C B, Tezuka Y, Kikuchi T, et al. Constituents of a fern, *Davallia mariesii* Moor. II. Identification and $^1\text{H NMR}$ -and $^{13}\text{CNMR}$ -nuclear magnetic resonance spectra of procyanidin B-5, epicatechin-($\Phi\rightarrow 8$)-epicatechin-($\Phi\rightarrow 6$)-epicatechin, and epicatechin-($\Phi\rightarrow 6$)-epicatechin-($\Phi\rightarrow 8$)-epicatechin-($\Phi\rightarrow 6$)-epicatechin [J]. *Chem Pharm Bull*, 1992, 40(4): 889~898.
- [4] Ju J H, Yang J S, Liu D. Chemical constituents of *Beesia calthifolia* II. [J]. *Chin Pharm J* (中国药学杂志), 2000, 35(3): 157~160.
- [5] Barnes R A, Pereira A L, Scofield T C V, et al. A new triterpene from *Vellazia compacta* [J]. *Chem Pharm Bull*, 1984, 32(9): 3674~3677.
- [6] Yu D Q, Yang J S. *Handbook of Analytical Chemistry* (分析化学手册) [M]. 7th ed. Beijing: Chemical Industry Publishing House, 1999.
- [7] Lapper R D. The carbon-13 nuclear magnetic resonance spectrum of siderin [J]. *Tetrahedron Lett*, 1974, 49: 4293~4296.
- [8] Purushothaman K K, Vasanth S, Madras A. 4, 6, 7-trimethoxy-5-methylchromen-2-one, a new coumarin from *Leonotis nepetaefolia* [J]. *J C S Perkin I*, 1976: 2594.

敬告读者

《中草药》杂志编辑部尚存部分过刊合订本,包括:1974~1975年,1976年,1979年,1985~1994年(80元/年);1995~1997年(110元/年),1998年(120元),1999年(135元),2000年(180元),2001年(200元);2002年(200元);1996年增刊(50元),1997年增刊(45元),1998年增刊(55元),1999年增刊(70元),2000年增刊(70元),2001年增刊(70元),2002年增刊(65元)。欢迎来函来电订购,电话:022-27474913;022-23006821(传真)。