# 刺五加的化学成分研究

李志峰  $^{1,2,3}$ , 杨金火  $^{2}$ , 张武岗  $^{1,2}$ , 冯育林  $^{1,2*}$ , 简 晖  $^{1,2}$ , 罗晓健  $^{1,2}$ , 杨世林  $^{1,2}$ , 裴月湖  $^{3}$ 

- 1. 中药固体制剂制造技术国家工程研究中心, 江西 南昌 330006
- 2. 江西中医学院, 江西 南昌 330006
- 3. 沈阳药科大学中药学院, 辽宁 沈阳 110016

摘 要:目的 研究五加科五加属植物刺五加 Acanthopanax senticosus 的化学成分。方法 利用各种色谱技术进行分离,根据光谱数据鉴定结构。结果 从刺五加中分离得到 12 个已知成分,分别鉴定为刺五加酮(1)、刺五加苷  $B_1$ (2)、4-羟基-2-甲氧基苯基-1-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷(3)、alimoxide(4)、赤式-1-(4-羟基-3-甲氧基苯基)-2-{4-[(E)-3-羟基-1-丙烯基]-2-甲氧基苯氧基}-1,3-丙二醇(5)、erythro-1,2-bis(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1,3-propanediol(6)、tortoside A(7)、表丁香脂素 4'-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷(8)、(+)-lyoniresinol(9)、苯甲基-O- $\alpha$ -L-鼠李吡喃糖基(1→6)- $\beta$ -D-葡萄吡喃糖苷(10)、2,6-二甲氧基-4-(3-羟基丙烯基)苯基-1-O- $\alpha$ -L-鼠李吡喃糖基-(1→6)- $\beta$ -D-葡萄吡喃糖苷(11)、 $\beta$ -氨甲酰基吡啶(12)。结论 化合物 3~5、10~12 为首次从该植物中分离得到。

关键词: 刺五加; 五加属; 刺五加酮; alimoxide; β-氨甲酰基吡啶

中图分类号: R284.1 文献标志码: A 文章编号: 0253 - 2670(2011)05 - 0852 - 04

## Chemical constituents from Acanthopanax senticosus

LI Zhi-Feng<sup>1, 2, 3</sup>, YANG Jin-huo<sup>2</sup>, ZHANG Wu-gang<sup>1, 2</sup>, FENG Yu-lin<sup>1, 2</sup>, JIAN Hui<sup>1, 2</sup>, LUO Xiao-Jian<sup>1, 2</sup>, YANG Shi-lin<sup>1, 2</sup>, PEI Yue-hu<sup>3</sup>

- 1. National Pharmaceutical Eengineering Center for Solid Preparation in Chinese Herbal Medicine, Nanchang 330006, China
- 2. Jiangxi University of Traditional Chinese Medicine, Nanchang 330006, China
- 3. School of Traditional Chinese Materia Medica, Shenyang Pharmaceutical University, Shenyang 110016, China

Abstract: Objective To study the chemical constituents of *Acanthopanax senticosus*. Methods The compounds were separated and purified by column chromatography and their structures were identified by spectroscopic methods. Results Twelve compounds were isolated from the chloroform and *n*-butanol extract of *A. senticosus*, and their structures were determined as ciwujiatone (1), eleutheroside B<sub>1</sub> (2), tachioside (3), alimoxide (4), erythro-1-(4-hydroxy-3-methoxy-phenyl)-2-{4-[(*E*)-3-hydroxy-1-propenyl]-2-methoxy-phenoxy}-1,3-propanediol (5), erythro-1,2-bis(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1,3-propanediol (6), tortoside A (7), episyringaresinol 4'-*O*-β-*D*-glucopyranoside (8), (+)-lyoniresinol (9), benzyl-*O*-α-*L*-rhamno-pyranosyl (1→6)-β-*D*-glucopyranoside (10), 2,6-dimethoxy-4-(3-hydroxy-propen-1-yl) phenyl-4-*O*-α-*L*-rhamno-pyranosyl-(1→6)-β-*D*-glucopyranoside (11), and nicotinamide (12). Conclusion Compounds 3—5 and 10—12 are isolated from *A. senticosus* for the first time.

Key words: Acanthopanax senticosus (Rupr. et Maxim.) Harms; Acanthopanax (Deche et Planch.) Miq.; ciwujiatone; alimoxide; nicotinamide

刺五加 Acanthopanax senticosus (Rupr. et Maxim.) Harms 为五加科五加属植物刺五加的根、根茎或茎叶,又名刺拐棒、老虎镣子(《长白山植物药志》)<sup>[1]</sup>。辛、微苦,温,归脾、肾、心经。有益气健脾、补肾安神的功效,用于脾肾阳虚,体虚乏力,食欲不振,腰膝酸痛,失眠多梦<sup>[2]</sup>。刘淑杰等<sup>[3]</sup>报道了刺五加冻干粉对急性缺氧和缺糖心肌细胞的

保护作用。本实验对其化学成分进行了研究,从其提取物中分离鉴定了 12 个化合物,分别鉴定为刺五加酮(1)、刺五加苷  $B_1$ (2)、4-羟基-2-甲氧基苯基-1-O-β-D-葡萄糖苷(3)、alimoxide(4)、赤式-1-(4-羟基-3-甲氧基苯基)-2-{4-[(E)-3-羟基-1-丙烯基]-2-甲氧基苯氧基}-1,3-丙二醇(5)、erythro-1,2-bis (4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1,3-propanediol(6)、

收稿日期: 2010-08-20

基金项目: 国家"重大新药创制"科技重大专项(2009ZX09308-003-316, 2009ZX09308-003-333)

作者简介: 李志峰(1976—), 男, 博士, 副教授, 研究方向为天然产物研究。Tel: (0791)7119632

<sup>\*</sup>通讯作者 冯育林 E-mail: fengyulin2003@hotmail.com

tortoside A(7)、表丁香脂素 4'-O-β-D-葡萄糖苷(8)、(+)-lyoniresinol(9)、苯甲基-O-α-L-鼠李吡喃糖基(1→6)-β-D-葡萄吡喃糖苷(10)、2,6-二甲氧基-4-(3-羟基丙烯基)苯基-1-O-α-L-鼠李吡喃糖基-(1→6)-β-D-葡萄吡喃糖苷(11)、β-氨甲酰基吡啶(12)。从而为以刺五加为原料开发的现代制剂刺五加注射液<sup>[4]</sup>、艾迪注射液、复方斑蝥胶囊等的质量以及工艺研究提供基础数据。

## 1 仪器与材料

Yanco 型熔点仪,Bruker AX—300 型波谱仪,TMS 为内标。Sephadex LH-20 色谱柱为瑞士Pharmacia 公司产品。色谱用硅胶为青岛海洋化工厂产品,所用试剂均为分析纯。实验所用药材购自沈阳药材市场,由沈阳药科大学孙启时教授鉴定为Acanthopanax senticosus (Rupr. et Maxim) Harms.的根茎。凭证标本保存在沈阳药科大学中药学院。

### 2 提取与分离

取刺五加药材 20 kg,粉碎,用体积分数 65% 乙醇加热回流提取 3 次,滤过,合并提取液,减压浓缩。所得浸膏加适量水混悬,依次用石油醚、氯仿、醋酸乙酯、正丁醇萃取得到石油醚部分 40.0 g、氯仿部分 52.5 g、醋酸乙酯部分 62.5 g、正丁醇部分146.5 g。氯仿、正丁醇部分经硅胶柱色谱、Sephadex LH-20 柱色谱及高效液相色谱得化合物 1(5.5 mg)、2 (26.0 mg)、3 (10.5 mg)、4 (24.4 mg)、5 (40.2 mg)、6 (8.5 mg)、7 (9.0 mg)、8 (10.5 mg)、9 (12.5 mg)、10 (9.4 mg)、11 (13.5 mg)、12 (15.5 mg)。

### 3 结构鉴定

化合物 **2**: 白色粉末。<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱  $\delta$  7.12 (1H, s, H-5), 7.95 (1H, d, J = 9.5 Hz, H-4), 6.40 (1H, d, J = 9.5 Hz, H-3) 推测其可能

含有香豆素母核结构,一个糖端基信号  $\delta$  5.19 (1H, d, J= 6.9 Hz, H-1'),2 个甲氧基信号  $\delta$  3.84 (6H, s, 2× OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱  $\delta$  159.9 (C-2),114.6 (C-3),144.5 (C-4),105.5 (C-5),149.5 (C-6),141.7 (C-7),140.3 (C-8),142.5 (C-9),114.8 (C-10),61.4 (8-OCH<sub>3</sub>),56.6 (6-OCH<sub>3</sub>) 以及葡萄糖碳信号  $\delta$  102.2 (Glc-C-1),77.6 (Glc-C-5),76.5 (Glc-C-3),74.1 (Glc-C-2),69.9 (Glc-C-4),60.8 (Glc-C-6),以上数据与文献报道数据基本一致<sup>[6]</sup>,因此,鉴定化合物  $\mathbf{2}$  为刺五加苷  $\mathbf{B}_1$ 。

化合物 3: 淡黄色粉末。 <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱  $\delta$  6.68 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.45 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 6.65 (1H, d, J = 8.4 Hz) 为一典型的芳香区 ABX 偶合系统,表明结构中含有 1, 2, 4-三取代的芳香结构, $\delta$  4.66 (1H, d, J = 7.2 Hz) 可推断该化合物有 β-D-吡喃葡萄糖基,一个甲氧基信号 $\delta$  3.70 (3H, s, OCH<sub>3</sub>-2),一个酚羟基质子信号 $\delta$  8.53 (1H, br s, 4-OH); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中 6 个芳香碳信号  $\delta$  141.4 (C-1), 147.8 (C-2), 102.4 (C-3), 150.8 (C-4),108.0 (C-5), 115.3 (C-6) 以及葡萄糖碳信号  $\delta$  101.8 (Glc-C-1), 77.1 (Glc-C-5), 76.8 (Glc-C-3), 73.4 (Glc-C-2), 70.0 (Glc-C-4), 60.9 (Glc-C-6), 一个甲氧基信号 $\delta$  55.6 (CH<sub>3</sub>O-2)。以上数据与文献报道数据一致[<sup>7]</sup>,因此鉴定化合物 3 为 4-羟基-2-甲氧基苯基-1-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷。

化合物 4: 白色粉末, mp  $144\sim145$  °C。 <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中可见一组异丙基质子信号  $\delta$  2.15 (1H, m, H-13), 0.92 (3H, d, J = 6.6 Hz, H-14), 0.94 (3H, d, J = 6.6 Hz, H-15), 2 个季碳上甲基质子信号  $\delta$  1.00 (3H, s, H-12), 1.07 (3H, s, H-11), 一个烯氢质子信号  $\delta$  5.45 (1H, d, J = 2.4 Hz, H-6), 2 个醇羟基质子信号  $\delta$  4.33, 4.01 (s, 4, 10-OH), 结合  $^{13}$ C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱和 HSQC 谱可以得出该化合物共有 15 个碳信号,包括 3 个季碳原子,4 个亚甲基,4 个甲基碳信号,该化合物数据(见表 1)与文献报道基本一致 [8],因此鉴定化合物 4 为 alimoxide。

化合物 **5**: 淡黄色固体(甲醇)。三氯化铁-铁氰化钾反应呈阳性,示有酚羟基存在。<sup>1</sup>H-NMR(300 MHz, DMSO- $d_6$ )谱中,给出两组 ABX 偶合的芳香体系,一组为  $\delta$  6.98 (2H, m, H-2, 3'), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz, H-6'), 6.83 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz, H-5'), 6.77 (1H, dd, J = 8.1, 1.5 Hz, H-6), 6.67 (1H, d, J = 8.1 Hz, H-5),一组反式取代的烯氢质子信号  $\delta$  6.43 (1H, d,

表 1 化合物 4 的 NMR 光谱数据 (DMSO-d<sub>6</sub>) Table 1 NMR data of compound 4 (DMSO-d<sub>6</sub>)

		( 0)
位置	$\delta_{ m C}$	$\delta_{\mathrm{H}}$ (mult, $J$ , Hz)
1	49.7	1.75 (m)
2	21.4	1.60 (m, 1.41)
3	40.0	1.45 (m)
4	78.6	
5	49.6	2.04 (m)
6	124.9	5.45 (s)
7	144.5	
8	24.9	2.10 (m, 1.77)
9	42.4	1.36 (m, 1.59)
10	73.1	
11	21.5	1.07 (s)
12	22.3	1.00 (s)
13	45.4	2.13 (m)
14	16.3	0.92 (d, 6.6)
15	65.2	3.36 (m, 3.13)

J = 15.9 Hz, H-7'), 6.21 (1H, dt, J = 15.9, 5.1 Hz, H-8'),此外,还有 6 个饱和烃质子信号  $\delta$  3.59 (2H, m, H-9), 4.09 (2H, m, H-9'), 4.30 (1H, m, H-8), 4.70 (1H, dd, J = 4.8, 4.6 Hz, H-7), 另外还有 3 个羟基质子信 号  $\delta$  5.30 (1H, d, J = 4.6 Hz, 7-OH), 4.78 (1H, d, J = 5.1 Hz, 9'-OH), 4.60 (1H, d, J = 5.4Hz, 9-OH), 2  $\uparrow \exists$ 氧基质子信号  $\delta$  3.73 (6H, s); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中,给出2组芳香碳信号 $\delta$ 133.3 (C-1), 130.1 (C-1'), 111.5 (C-2), 149.8 (C-2'), 147.0 (C-3), 109.9 (C-3'), 145.5 (C-4), 119.1 (C-4'), 114.6 (C-5), 115.6 (C-5'), 119.5 (C-6), 147.6 (C-6'), 其他还有 6 个 碳信号 δ 71.7 (C-7), 128.6 (C-7', 8'), 83.8 (C-8), 60.2 (C-9), 61.7 (C-9'), 以上数据与文献数据基本一致<sup>[9]</sup>, 故鉴定化合物 5 为赤式-1-(4-羟基-3-甲氧基苯 基 )-2-{4-[(E)-3- 羟基 -1- 丙烯基 ]-2- 甲氧基苯氧 基}-1,3-丙二醇。

化合物 **6**: 白色固体(甲醇)。 <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中,给出了 2 组 ABX 偶合的芳香系统的氢信号  $\delta$  6.46~6.63 (6H, m),4 个连氧碳上的氢质子信号  $\delta$  4.87 (1H, m), 4.80 (1H, m), 4.37 (1H, m), 3.46 (1H, m); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz,  $C_5D_5N$ ) 谱,给出 2 组芳香碳信号  $\delta$  137.1 (C-1), 132.6 (C-1'), 111.7 (C-2), 114.8 (C-2'), 148.2 (C-3), 148.1 (C-3'), 146.9 (C-4), 146.7 (C-4'), 115.9 (C-5), 115.8 (C-5'), 120.2 (C-6), 123.3 (C-6'),3 个连氧碳信号  $\delta$  74.6, 64.5, 57.1,2 个甲氧基碳信号  $\delta$  55.7, 55.8。以上数据与文献数据基本一致[ $^{10}$ ],故鉴定化合物 **6** 为erythro-1,2-bis(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1,3-prop

anediol.

化合物 7: 无定形粉末。<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中可见一个酚羟基质子信号  $\delta$  8.24 (1H, s, 4'-OH), 4 个甲氧基信号  $\delta$  3.76 (12H, s, OCH<sub>3</sub>-3′, 5′, 3″, 5″) 以及 δ 6.67 (2H, s), 6.61 (2H, s) 提示结构中可能含有 2 个 1, 3, 4, 5-四取代的芳香结 构,  $\delta$  4.89 (1H, d, J = 6.3 Hz) 可推断该化合物有 β-D-吡喃葡萄糖基; <sup>13</sup>C-NMR (300 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 147.9 (C-3', 5'), 152.7 (C-3", 5"), 104.3 (C-2", 6"), 103.7 (C-2', 6'), 137.3 (C-1"), 134.9 (C-4'), 133.8 (C-4"), 131.4 (C-1"), 以及一组葡萄糖碳信号  $\delta$  102.7 (Glc-C-1), 77.3 (Glc-C-5), 76.6 (Glc-C-3), 74.2 (Glc-C-2), 70.0 (Glc-C-4), 61.0 (Glc-C-6), 4 个甲氧基 碳信号  $\delta$  56.1 (MeO×2), 56.5 (MeO×2), 2 个骈合的 呋喃环的碳信号  $\delta$  53.6 (C-1), 53.7 (C-5), 71.2 (C-8), 71.3 (C-4), 85.1 (C-2), 85.4 (C-6), 其 NMR 数据与文 献数据一致[11], 故鉴定化合物 7 为 tortoside A。

化合物 8: 无定形粉末。<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中可见一个酚羟基质子信号  $\delta$  8.22 (1H, s, 4'-OH), 4 个甲氧基信号  $\delta$  3.75 (12H, s, OCH<sub>3</sub>-3', 5', 3", 5") 以及 δ 6.67 (2H, s), 6.59 (2H, s) 提示结构中可能含有2个1,3,4,5-四取代的芳香结 构,  $\delta$  4.88 (1H, d, J = 6 Hz) 可推断该化合物有 β-D-吡喃葡萄糖基。其 <sup>13</sup>C-NMR (300 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 147.9 (C-3', 5'), 152.7 (C-3", 5"), 104.2 (C-2", 6"), 103.0 (C-2', 6'), 137.3 (C-1"), 134.3 (C-4'), 133.7 (C-4"), 128.9 (C-1'), 以及一组葡萄糖碳信号  $\delta$  102.7 (Glc-C-1), 77.3 (Glc-C-5), 76.6 (Glc-C-3), 74.2 (Glc-C-2), 70.4 (Glc-C-4), 61.0 (Glc-C-6), 4 个甲氧 基碳信号 δ 56.0 (MeO×2), 56.5 (MeO×2), 2 个骈 合的呋喃环的碳信号  $\delta$  49.4 (C-1), 53.9 (C-5), 69.1 (C-8), 70.0 (C-4), 81.5 (C-2), 86.8 (C-6), 其 NMR 数 据与文献数据一致[12], 故鉴定化合物 8 为表丁香脂 素 4'-O-β-D-葡萄糖苷。

化合物 9: 淡黄色固体。  $^{1}$ H-NMR(300 MHz, DMSO- $d_{6}$ )可见 2 个酚羟基质子信号  $\delta$  8.00, 8.18 (1H, br s), 6.28 (2H, s) 提示可能含有 1, 3, 4, 5-四取代的芳环结构, $\delta$  6.54 (1H, s) 可能含有五取代的苯环, $\delta$  1.43 (1H, m, H-8'), 1.83 (1H, m, H-8), 2.44 (1H, m, H-7b'), 2.60 (1H, dd, J=15.0, 3.9, H-7a'), 4.22 (1H, d, J=5.1, H-7), 4个甲氧基质子信号 $\delta$  3.30 (3H, s, 5'-OCH<sub>3</sub>), 3.63 (6H, s, 3, 5-OCH<sub>3</sub>), 3.76 (3H, s, 3'-OCH<sub>3</sub>);  $^{13}$ C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_{6}$ ) 谱中可见 12 个芳香碳信号为两组芳环信号  $\delta$  137.8 (C-1),

106.0 (C-2, 6), 147.6 (C-3, 5), 133.4 (C-4), 40.4 (C-7), 46.7 (C-8), 62.3 (C-9), 128.7 (C-1'), 106.7 (C-2'), 146.9 (C-3'), 137.3 (C-4'), 146.5 (C-5'), 125.1 (C-6'), 32.3 (C-7'), 45.7 (C-8'), 64.6 (C-9'), 4个甲氧基碳信号  $\delta$  56.2 (2×OCH<sub>3</sub>), 55.7, 62.3,以上数据与文献一致<sup>[13]</sup>,故鉴定化合物 **9** 为 lyoniresinol。

化合物 10: 白色粉末 (甲醇)。 <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) 谱中,给出一组苯环单取代的氢信 号  $\delta$  7.33 (5H, m); 一组不等价同碳相连的连氧的亚 甲基氢信号  $\delta$  4.75 (1H, d, J = 12 Hz) 和 4.54 (1H, d, J=12 Hz): 氢谱中还给出两个端基质子信号  $\delta$  4.20 (1H, d, J = 7.5 Hz, H-1") 和 4.63 (1H, br s, H-1"')此外还可以看到  $\delta$  1.13 (3H, d, J = 6.0 Hz, H-6"') 为 鼠李糖特征甲基信号,故化合物含有1个α-L-鼠李 糖单元和 1 个 β-D-葡萄糖单元。<sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中给出两个端基碳信号  $\delta$  102.0 和 100.9, 此外  $\delta$  18.0 为鼠李糖的特征碳信号。除去糖 上的碳信号还可以看到 6 个芳香碳信号  $\delta$  137.9. 128.2, 128.2, 127.9, 127.9, 127.5; 一个连氧的亚甲基 碳信号  $\delta$  69.6。其 <sup>1</sup>H-NMR、 <sup>13</sup>C-NMR 数据与文献 数据基本一致<sup>[14]</sup>, 故鉴定化合物10为苯甲基-O-α-L-鼠李吡喃糖基(1→6)-β-D-葡萄吡喃糖苷。

化合物 **11**: 白色粉末。<sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中  $\delta$  6.70 (2H, s), 6.45 (1H, d, J = 15.6 Hz), 6.32 (1H, dt, J=16.2, 4.8 Hz), 表明结构中可能 含有苯环和反式取代的烯基结构片断,根据苯环上 有 2 个磁等同质子可推断苯环为对称的四取代,此 外,  $\delta$  3.75 (6H, s) 为 2 个磁等同的-OCH<sub>3</sub>基团, 氢 谱中还给出 2 个端基质子信号  $\delta$  4.74 (1H, d, J = 7.2 Hz) 和 4.46 (1H, br s), 此外还可以看到  $\delta$  1.10 (3H, d, J=6.3 Hz) 为鼠李糖特征甲基信号, 故化合物含 有 1 个鼠李糖单元和 1 个葡萄糖单元。在 <sup>13</sup>C-NMR (300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中给出 2 个端基碳信号  $\delta$ 100.6 和 103.1,此外  $\delta$  17.9 为鼠李糖的特征碳信号。 除去糖上的碳信号还可以看到信号  $\delta$  133.5 (C-1), 152.9 (C-2, 6), 104.3 (C-3, 5), 132.9 (C-4), 128.6 (C-7), 130.3 (C-8), 61.5 (C-9)。以上数据与文献报道 中的丁香苷的数据比较[15],除了多出一个鼠李糖信 号,其余基本一致,通过 HMBC 进一步确定其连接 位置,HMBC 谱中可以看到鼠李糖的端基质子信号  $\delta$  4.46 与葡萄糖 C-6 相关,因此鉴定化合物 11 为 2.6-二甲氧基-4-(3-羟基丙烯基)苯基-1-O-α-L-鼠李吡喃 糖基-(1→6)-β-D-葡萄吡喃糖苷。

化合物 12: 白色无定形粉末 (甲醇)。 H-NMR

(300 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中给出 4 个吡啶环的氢信号  $\delta$  9.03 (1H, s, H-2), 8.70 (1H, d, J = 3.9 Hz, H-4), 8.19 (1H, d, J = 8.1 Hz, H-6), 7.50 (1H, dd, J = 7.8, 4.8 Hz, H-5); 2 个氮上氢质子信号  $\delta$  8.16 (1H, br s), 7.6 (1H, br s);  $^{13}$ C-NMR (75 MHz, DMSO- $d_6$ ) 谱中给出一个酰胺基碳信号  $\delta$  166.5,吡啶环上 5 个碳信号  $\delta$  151.9,148.7,135.2,129.7,123.5。其  $^{1}$ H-NMR、 $^{13}$ C-NMR 数据与 SADTLER 光谱集数据基本一致,故鉴定化合物 12 为  $\beta$ -氨甲酰基吡啶。

#### 参考文献

- [1] 南京中医药大学. 中药大辞海 [M]. 第 2 版. 上海: 上海科学技术出版社, 2006.
- [2] 中国药典 [S]. 一部. 2005.
- [3] 刘淑杰,吕文伟,王秋静,等. 刺五加冻干粉针对急性 缺氧和缺糖心肌细胞损伤的保护作用 [J]. 中草药, 2006, 37(8): 1223-1225.
- [4] 宋艳春, 刘湘梅, 李秀娟, 等. 刺五加注射液对大鼠长期毒性试验的研究 [J]. 药物评价研究, 2010, 33(1): 1-4.
- [5] 吴立军,郑 健,姜宝虹,等. 刺五加茎叶化学成分. [J]. 药学学报,1999,34(4):294-296.
- [6] Kozawa M, Matsuyama Y, Fukumoto M, et al. Chemical studies of Coelopleurum gmelinii (D.C.) LEDEB. I. constituents of the root [J]. Chem Pharm Bull, 1983, 31(1): 64.
- [7] Inoshiri S, Sasaki M, Kohda H, *et al.* Aromatic glycosides from *Berchemia Racemosa* [J]. *Phytochemistry*, 1987, 26(10): 2811-2814.
- [8] Kitagawa I, Kobaya M, Cui Z, et al. Marine natural products. XV. chemical constituents of an Okinawan soft coral of Xenia sp. (Xeniidae) [J]. Chem Pharm Bull, 1986, 34(11): 4590-4596.
- [9] Li S M, Lundquist K, Wallis A F A, et al. Revised sturcture for a neolignan from Brucea Favanica [J]. Phytochemistry, 1998, 49: 2125-2128.
- [10] Yoshikawa K, Mimura N, Arihara S, et al. Isolation and absolute structures of enantiomeric 1,2-bis(4-hydroxy-3methoxyphenyl)-1,3-propanediol 1-O-glucosides from the bark of Hovenia trichocarpa [J]. J Nat Prod, 1998, 61(9): 1137-1139.
- [11] 尹文清, 周中流, 邹节明, 等. 毛冬青根中化学成分的 研究 [J]. 中草药, 2007, 38(7): 995-997.
- [12] Li X C, Barnes D L, Khan I A, et al. A new lignan glycoside from *Eleutherococcus senticosus* [J]. *Planta Med*, 2001, 67: 776-778.
- [13] 张治针, 果德安, 李长龄, 等. 滇白珠化学成分的研究 (I) [J]. 中草药, 1998, 29(8): 508-511.
- [14] Hameski L, Bomm M D, Silva D H S, et al. Phenylpropanoid glucosides from leaves of *Coussarea hydrangeifolia* (Rubiaceae) [J]. *Phytochemistry*, 2005, 66: 1927-1932.
- [15] 陈 欢,姚 遥,乔 莉,等. 合掌消的化学成分研究 [J]. 中国药物化学杂志, 2008, 18(1): 51-53.