

## 布渣叶的化学成分研究

胡 婕, 李 军\*, 屠鹏飞\*

北京大学药学院 天然药物及仿生药物国家重点实验室, 北京 100191

**摘要:** 目的 研究布渣叶 *Microcos paniculata* 的化学成分。方法 采用硅胶、Sephadex LH-20、大孔树脂等柱色谱及制备液相色谱等方法进行分离纯化, 根据化合物的理化性质、波谱数据等鉴定结构。结果 从布渣叶的醋酸乙酯和正丁醇萃取部位分离并鉴定了 12 个化合物, 分别为异鼠李素 (1)、表儿茶素 (2)、黑麦草内酯 (3)、去氢吐叶醇 (4)、香草酸 (5)、丁香酸 (6)、咖啡酸甲酯 (7)、对羟基苯甲酸 (8)、对香豆酸 (9)、木栓醇 (10)、豆甾醇 (11)、 $\beta$ -谷甾醇 (12)。结论 化合物 3~7, 9~12 均为首次从该属植物中分离得到, 其中化合物 3 和 4 为首次从该属植物中分离得到的单萜类化合物。

**关键词:** 布渣叶; 单萜; 黑麦草内酯; 去氢吐叶醇; 对香豆酸

中图分类号: R284.1 文献标志码: A 文章编号: 0253-2670(2012)05-0844-04

## Study on chemical constituents of *Microctis Folium*

HU Kua, LI Jun, TU Peng-fei

State Key Laboratory of Natural and Biomimetic Drugs, School of Pharmaceutical Sciences, Peking University, Beijing 100191, China

**Abstract: Objective** To study the chemical constituents of *Microctis Folium* (the leaves of *Microcos paniculata*). **Methods** The chemical constituents were isolated and purified by column chromatography on silica gel, Sephadex LH-20, macroporous resin, and preparative HPLC, etc. The structures of compounds were elucidated by spectral analysis, comparing physicochemical properties, and TLC with authentic samples. **Results** Twelve compounds were isolated from the EtOAc and *n*-butanol fractions of *Microctis Folium*, and identified as isorhamnetin (1), epicatechin (2), loliolide (3), (+)-dehydromifolol (4), vanillic acid (5), syringic acid (6), methyl caffeoate (7), *p*-hydroxybenzoic acid (8), *p*-coumaric acid (9), friedelinol (10), stigmasterol (11), and  $\beta$ -sitosterol (12). **Conclusion** Compounds 3—7 and 9—12 are isolated from the plants in *Microctis* L. for the first time. Compounds 3 and 4 are firstly reported monoterpenes in this genus.

**Key words:** *Microcos paniculata* L.; monoterpenes; loliolide; dehydromifolol; *p*-coumaric acid

布渣叶 *Microctis Folium* 为椴树科 (Tiliaceae) 破布叶属植物破布叶 *Microcos paniculata* L. 的干燥叶<sup>[1]</sup>, 别名蓑衣子, 破布叶、麻布叶、烂布渣、布包木、破布树、薜宝叶<sup>[2]</sup>, 盛产于我国南方, 特别是广东、广西地区, 药用历史悠久。布渣叶被《中国药典》2010 年版收录<sup>[3]</sup>。布渣叶以叶入药, 具有清热解毒、消食化积的功效<sup>[4]</sup>, 其味酸, 性平, 无毒。在民间被广泛用于治疗感冒、咽喉痛、食滞腹胀、黄疸、蜈蚣咬伤等病症<sup>[4]</sup>。布渣叶也是著名凉茶“王老吉”的主要配方材料。近年来报道, 布渣叶中主要含有黄酮类<sup>[5-6]</sup>和生物碱类<sup>[7]</sup>成分, 而对其他类成分研究较少。为了深入研究布渣叶中的其他成分, 本课题采用多种色谱技术, 分离得到 12 个化合物, 分别鉴

定为异鼠李素 (isorhamnetin, 1)、表儿茶素 (epicatechin, 2)、黑麦草内酯 (loliolide, 3)、去氢吐叶醇 [(+)-dehydromifolol, 4]、香草酸 (vanillic acid, 5)、丁香酸 (syringic acid, 6)、咖啡酸甲酯 (methyl caffeoate, 7)、对羟基苯甲酸 (*p*-hydroxybenzoic acid, 8)、对香豆酸 (*p*-coumaric acid, 9)、木栓醇 (friedelinol, 10)、豆甾醇 (stigmasterol, 11)、 $\beta$ -谷甾醇 ( $\beta$ -sitosterol, 12)。除化合物 1、2、8 外, 其余均为首次从该属植物中分离得到, 其中化合物 3 和 4 为首次从该属植物中分离得到的单萜类化合物。

### 1 仪器与材料

Dionex Ultimate 3000 高效液相色谱仪为美国 Dionex 公司产品; Trace GC-MS 质谱仪为 Thermo

收稿日期: 2011-12-27

基金项目: “十一五”国家重大新药创制专项滚动课题: 中药质量标准研究和信息化体系建设平台 (2009ZX09308-004)

作者简介: 胡 婕 (1987—), 女, 江西萍乡人, 在读硕士研究生, 研究方向为天然药物化学与药物分析。

Tel: 18901267587 E-mail: sweetyhukua@sina.com

\*通讯作者 李 军 Tel: (010)82805103 E-mail: lijun@bjmu.edu.cn

屠鹏飞 Tel: (010)82802750 E-mail: pengfeitu@vip.163.com

网络出版时间: 2012-03-29 网络出版地址: <http://www.cnki.net/kcms/detail/12.1108.R.20120329.1601.002.html>

Finnigan 公司产品, Agilent 6320 Ion Trap LC-MS 质谱仪为美国 Agilent 公司产品; Varian Inova—500 型核磁共振仪为美国 Varian 公司产品; 半制备色谱柱 Agilent Eclipse XDB-C<sub>18</sub> (250 mm×9.4 mm, 5 μm) 为美国 Agilent 公司产品。柱色谱所用 Sephadex LH-20 为 Parmacia Bioteck 产品; 柱色谱硅胶(100~200, 200~300 目) 及薄层色谱硅胶 H 和 GF<sub>254</sub> 均为青岛海洋化工厂产品; HPLC 用色谱甲醇为天津市西华特种试剂厂产品, 色谱乙腈为天津市彪仕奇科技发展公司产品; 提取、分离所用试剂均为分析纯, 为北京化工厂产品。

布渣叶药材由广州王老吉药业股份有限公司提供, 经北京大学药学院屠鹏飞教授鉴定为椴树科破布叶属植物破布叶 *Microcos paniculata* L. 的干燥叶, 标本(MP-WLJ) 存放于北京大学中医药现代研究中心标本室。

## 2 提取与分离

布渣叶 20 kg, 依次用 10、8、8 倍量的 95% 乙醇加热回流提取 2、1.5、1 h, 合并提取液, 减压浓缩得浸膏约 1 500 g; 药渣再用 8、6、6 倍量的 50% 乙醇加热回流提取 2、1.5、1 h, 合并提取液, 浓缩得浸膏约 1 900 g; 合并两次浸膏, 取少量留样, 其余浸膏待挥至无醇味后混悬于水中, 依次用石油醚、醋酸乙酯、正丁醇萃取, 分别回收溶剂后得醋酸乙酯萃取部位约 330 g, 正丁醇萃取部位约 510 g。

醋酸乙酯浸膏 320 g, 经硅胶柱色谱分离, 石油醚-丙酮梯度洗脱, 得到 6 个部分 Fr. A~F。Fr. A 经硅胶柱色谱梯度洗脱得化合物 **10**; Fr. B 经硅胶柱色谱分离得化合物 **11**; Fr. C 经硅胶柱及 Sephadex LH-20 柱色谱纯化得化合物 **12**; Fr. E 经硅胶柱色谱分离, 石油醚-丙酮洗脱得 9 个流分 Fr. Ea~Ei, 其中 Fr. Ee 经反复硅胶柱、Sephadex LH-20 柱及制备液相色谱分离得化合物 **3**、**4**; Fr. Ei 经 Sephadex LH-20 柱分离及制备液相色谱纯化得化合物 **2**; Fr. Eg 析出沉淀, 经反复洗涤得化合物 **1**。

正丁醇浸膏 500 g, 经大孔树脂(AB-8), 10%、50%、70%、95% 乙醇梯度洗脱, 富集 50% 乙醇洗脱部位约 340 g, 经硅胶柱色谱分离, 氯仿-甲醇梯度洗脱得 10 个流分 Fr. A~J, 其中 Fr. C 经反复硅胶柱及 Sephadex LH-20 柱色谱分离, 最后经制备液相色谱纯化得化合物 **5~9**。

## 3 结构鉴定

化合物 **1**: 黄色结晶(甲醇), 硫酸乙醇显黄色。

ESI-MS *m/z*: 315 [M-H]<sup>-</sup>, 分子式为 C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>7</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, DMSO-*d*<sub>6</sub>) δ: 12.46 (1H, s, 5-OH), 10.74 (1H, s, 7-OH), 9.71 (1H, s, 4'-OH), 9.39 (1H, s, 3'-OH), 7.76 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-2'), 7.69 (1H, dd, *J* = 2.0, 8.5 Hz, H-6'), 6.94 (1H, d, *J* = 8.5 Hz, H-5'), 6.47 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-8), 6.20 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-6), 3.84 (3H, s, -OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, DMSO-*d*<sub>6</sub>) δ: 175.9 (C-4), 163.9 (C-7), 160.7 (C-5), 156.1 (C-9), 148.8 (C-3'), 147.3 (C-2), 146.6 (C-4'), 135.8 (C-3), 122.0 (C-1'), 121.7 (C-6'), 115.5 (C-5'), 111.8 (C-2), 103.0 (C-10), 98.2 (C-6), 93.6 (C-8), 55.8 (-OCH<sub>3</sub>)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[5]</sup>, 故鉴定化合物 **1** 为异鼠李素。

化合物 **2**: 橘红色结晶(甲醇), 硫酸乙醇显橘红色。ESI-MS *m/z*: 291.6 [M-H]<sup>-</sup>, 315.3 [M+Na]<sup>+</sup>, 分子式为 C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 6.98 (1H, d, *J* = 1.5 Hz, H-2'), 6.80 (1H, dd, *J* = 1.5, 8.0 Hz, H-6'), 6.76 (1H, d, *J* = 8.0 Hz, H-5'), 5.94 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-8), 5.92 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-6), 4.82 (1H, s, H-2), 4.18 (1H, m, H-3), 2.86 (1H, dd, *J* = 4.5, 17.0 Hz, H-4a), 2.74 (1H, dd, *J* = 3.0, 16.5 Hz, H-4b); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 158.1 (C-9), 157.8 (C-5), 157.4 (C-7), 146.1 (C-3'), 145.9 (C-4'), 132.4 (C-1'), 119.5 (C-6'), 116.0 (C-5'), 115.5 (C-2'), 100.2 (C-10), 96.5 (C-6), 96.0 (C-8), 80.0 (C-2), 67.6 (C-3), 29.4 (C-4)。波谱数据与文献报道一致<sup>[5]</sup>, 故鉴定化合物 **2** 为表儿茶素。

化合物 **3**: 白色结晶(甲醇)。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ: 5.70 (1H, s, H-7), 4.34 (1H, m, H-3), 2.47 (1H, ddd, *J* = 2.5, 5.0, 14.0 Hz, H-4a), 1.99 (1H, ddd, *J* = 2.5, 5.0, 14.0 Hz, H-2a), 1.79 (3H, s, H-11), 1.79 (1H, dd, *J* = 4.0, 13.5 Hz, H-4b), 1.54 (1H, dd, *J* = 4.0, 13.5 Hz, H-2b), 1.48 (3H, s, H-9), 1.28 (3H, s, H-10); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ: 182.5 (C-8), 171.9 (C-6), 112.9 (C-7), 86.7 (C-5), 66.8 (C-3), 47.3 (C-4), 45.6 (C-2), 35.9 (C-1), 30.6 (C-11), 27.0 (C-9), 26.5 (C-10)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[8]</sup>, 故鉴定化合物 **3** 为黑麦草内酯。

化合物 **4**: 白色结晶(甲醇)。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 6.99 (1H, d, *J* = 15.5 Hz, H-7), 6.44 (1H, d, *J* = 16.0 Hz, H-8), 5.94 (1H, m, H-4), 4.59 (1H, brs, -OH), 2.60 (1H, d, *J* = 17.0 Hz, H-2a), 2.28 (1H, d, *J* = 16.5 Hz, H-2b), 2.31 (3H, s, H-10), 1.90 (3H, d, *J* = 1.5 Hz, H-13), 1.06 (3H, s, H-11), 1.02 (3H, s, H-12); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 201.0 (C-3), 200.7

(C-9), 164.9 (C-5), 148.5 (C-7), 131.8 (C-8), 128.2 (C-4), 80.2 (C-6), 50.7 (C-2), 42.8 (C-1), 27.8 (C-10), 24.9 (C-13), 23.7 (C-12), 19.3 (C-11)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[9]</sup>, 故鉴定化合物**4**为去氢吐叶醇。

**化合物5:**白色晶体(甲醇),硫酸乙醇显粉红色。EI-MS *m/z*: 168 [M]<sup>+</sup>, 153 (83), 125 (23), 分子式为C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 7.56 (1H, d, *J* = 2.0 Hz, H-2), 7.55 (1H, dd, *J* = 2.0, 6.0 Hz, H-6), 6.84 (1H, d, *J* = 6.5 Hz, H-5), 3.89 (1H, s, -OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 170.4 (C=O), 152.7 (C-4), 148.8 (C-3), 125.4 (C-1), 123.5 (C-6), 116.0 (C-2), 114.0 (C-5), 56.5 (-OCH<sub>3</sub>)。以上波谱数据与文献报道基本一致<sup>[10]</sup>, 故鉴定化合物**5**为香草酸。

**化合物6:**白色晶体(甲醇),硫酸乙醇显粉色。ESI-MS *m/z*: 221 [M+Na]<sup>+</sup>, 197 [M-H]<sup>-</sup>, 分子式为C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 7.33 (2H, s, H-2, 6), 3.88 (3H, s, -OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 170.3 (C=O), 149.0 (C-3, 5), 141.8 (C-4), 122.4 (C-1), 108.5 (C-2, 6), 57.0 (-OCH<sub>3</sub>)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[11]</sup>, 故鉴定化合物**6**为丁香酸。

**化合物7:**白色晶体(甲醇),硫酸乙醇显粉红色。ESI-MS *m/z*: 217 [M+Na]<sup>+</sup>, 193 [M-H]<sup>-</sup>, 分子式为C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 7.59 (1H, d, *J* = 16.0 Hz, H-7), 7.18 (1H, d, *J* = 1.5 Hz, H-2), 7.06 (1H, dd, *J* = 1.5, 8.0 Hz, H-6), 6.81 (1H, d, *J* = 8.0 Hz, H-5), 6.31 (1H, d, *J* = 16 Hz, H-8), 3.89 (3H, s, -OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ: 171.1 (C=O), 150.7 (C-4), 149.4 (C-3), 147.0 (C-7), 128.0 (C-1), 124.1 (C-5), 116.6 (C-2), 116.2 (C-6), 111.9 (C-8), 56.6 (OCH<sub>3</sub>)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[12]</sup>, 故鉴定化合物**7**为咖啡酸甲酯。

**化合物8:**白色晶体(甲醇),硫酸乙醇显粉红色。ESI-MS *m/z*: 137 [M-H]<sup>-</sup>, 分子式为C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>。其<sup>1</sup>H-NMR数据与文献报道一致<sup>[13]</sup>, 故鉴定化合物**8**为对羟基苯甲酸。

**化合物9:**白色晶体(甲醇),硫酸乙醇显粉红色。ESI-MS *m/z*: 187 [M+Na]<sup>+</sup>, 163 [M-H]<sup>-</sup>, 分子式为C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>。其<sup>1</sup>H-NMR数据与文献报道一致<sup>[5]</sup>, 故鉴定化合物**9**为对香豆酸。

**化合物10:**白色晶体(氯仿),硫酸乙醇显紫红色。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.74 (3H, brs, H-3), 1.18 (3H, s), 1.01 (3H, s), 1.00 (3H, s), 0.99 (3H, s), 0.97 (3H, s), 0.95 (3H, s), 0.88 (3H, s), 0.92

(3H, d, *J* = 6.5 Hz, H-23); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ: 72.7 (C-3), 61.3 (C-10), 53.2 (C-8), 49.1 (C-4), 42.8 (C-18), 41.7 (C-6), 39.6 (C-22), 39.2 (C-5), 38.3 (C-14), 37.8 (C-13), 37.1 (C-9), 36.0 (C-2), 35.5 (C-16), 35.3 (C-11), 35.2 (C-19), 35.0 (C-30), 32.8 (C-21), 32.3 (C-15), 32.0 (C-28), 31.8 (C-29), 30.6 (C-12), 30.0 (C-17), 28.1 (C-20), 20.1 (C-27), 18.6 (C-26), 18.2 (C-25), 17.5 (C-7), 16.3 (C-24), 15.8 (C-1), 11.6 (C-23)。以上波谱数据与文献报道一致<sup>[14]</sup>, 故鉴定化合物**10**为木栓醇。

**化合物11:**白色针晶(氯仿),硫酸乙醇溶液呈紫红色,经与豆甾醇对照品共薄层(3个展开系统),TLC结果完全一致,且混合熔点不下降,故鉴定化合物**11**为豆甾醇。

**化合物12:**白色针晶(氯仿),硫酸乙醇溶液显紫红色,经与β-谷甾醇对照品共薄层(3个展开系统),TLC结果完全一致,且混合熔点不下降,故鉴定化合物**12**为β-谷甾醇。

#### 参考文献

- [1] 稽含.生草药性备要[M].北京:中国医药科技出版社,1999.
- [2] 中国医学科学院药用植物资源开发研究所,中国医学科学院药物研究所.中药志[M].北京:人民卫生出版社,1994.
- [3] 中国药典[S].一部.2010.
- [4] 江苏新医学院.中药大辞典[M].上海:上海科技出版社,1986.
- [5] 杨茵,李硕果,叶文才,等.布渣叶的化学成分研究[J].时珍国医国药,2010,21(11):2790-2792.
- [6] 冯世秀,刘梅芳,魏孝义,等.布渣叶中三萜和黄酮类成分的研究[J].热带亚热带植物学报,2008,16(1):51-56.
- [7] 罗集鹏,张丽萍,杨世林,等.布渣叶的生物碱类成分研究[J].药学学报,2009,44(2):150-153.
- [8] Jun J K, Noritsugu M. New loliolide derivatives from the brown alga *Undaria pinnatifida* [J]. *J Nat Prod*, 2002, 65: 57-58.
- [9] 彭冰,何春年,许利嘉,等.三白草的化学成分研究[J].中草药,2010,41(12):1950-1952.
- [10] 王晓梅,张倩,热娜·卡斯木,等.锁阳全草化学成分的研究[J].中草药,2011,42(3):458-460.
- [11] 张爱军,任凤霞,赵毅民,等.藏药独一味化学成分的研究[J].中国药学杂志,2011,46(2):102-104.
- [12] 陈玉琪,苏娟,沈云亨,等.丝毛瑞香化学成分研究[J].中草药,2009,40(4):516-518.
- [13] 杨涛,刘红娟,程雪梅,等.刺山柑茎和叶的化学成分研究[J].西北药学杂志,2011,26(1):16-18.
- [14] Ya Q K, Lu W J, Chen J Y, et al. Chemical constituent of active fraction from *Ficus microcarpa* L. [J]. *Nat Prod Res Dev*, 2010, 22: 995-997.