岗梅根的化学成分研究

黄锦茶1, 陈丰连2*, 陈海明2, 曾元儿2, 徐鸿华2

- 1. 博罗县健康教育所, 广东 惠州 516100
- 2. 广州中医药大学, 广东 广州 510006

摘 要:目的 研究岗梅 *Ilex asprella* 根的化学成分。方法 采用硅胶柱色谱、反相硅胶柱色谱等方法进行分离和纯化,并结合其理化性质及波谱数据鉴定化合物结构。结果 确定了 12 个化合物的结构,分别为乌索-12-烯-3β, 28-二醇, 3-乙酸酯(1)、β-谷甾醇(2)、赪酮甾醇(3)、28-nor-19βH, 20αH-ursa-12, 17-dien-3-ol(4)、randialic acid B(5)、19-去氢乌苏酸(6)、熊果酸(7)、坡模酸(8)、3-O-β-D-木糖基-3β-O-28-缺失-12, 17(18)-二烯乌苏烷(9)、β-胡萝卜苷(10)、冬青苷B(11)、赪酮甾醇-3-O-β-D-葡萄糖苷(12)。结论 化合物 9 为新化合物,命名为岗梅苷 H。化合物 1、2、4、7、8、10 为首次从该植物中分离得到。

关键词: 岗梅根; 冬青属; 坡模酸; 3-*O*-β-*D*-木糖-3β-*O*-28-缺失-12, 17(18)-二烯乌苏烷; 岗梅苷 H 中图分类号: R284.1 文献标志码: A 文章编号: 0253 - 2670(2012)08 - 1475 - 04

Chemical constituents in roots of *Ilex asprella*

HUANG Jin-cha¹, CHEN Feng-lian², CHEN Hai-ming², ZENG Yuan-er², XU Hong-hua²

- 1. Institute of Boluo County Health Education, Huizhou 516100, China
- 2. Guangzhou University of Chinese Medicine, Guangzhou 510006, China

Abstract: Objective To study the chemical constituents in the roots of *Ilex asprella*. **Methods** The chemical constituents were isolated by column chromatography on silica gel, RP silica gel, and so on. The structures were identified by spectral data and chemical methods. **Results** Twelve compounds were isolated and identified as uvaol aceta (1), β-sitosterol (2), clerosterol (3), 28-nor-19βH, 20αH-ursa-12, 17-dien-3-ol (4), randialic acid B (5), 19-dehydrouraolic acid (6), ursolic acid (7), pomolic acid (8), 3-O-β-D-xylopyranosyl-3β-O-28-nor-12, 17(18)-dien ursane (9), β-daucosterol (10), ilexoside B (11), and clerosterol-3-O-β-D-glucoside (12). **Conclusion** Compound 9 is a new compound named ilexasprellanoside H. Compounds 1, 2, 4, 7, 8, and 10 are obtained from this plant for the first time.

Key words: roots of *Ilex asprella* (Hook. et Arn.) Champ. ex Benth.; *Ilex* L.; pomolic acid; 3-*O*-β-*D*-xylopyranosyl-3β-*O*-28-nor-12, 17(18)-dien ursane; ilexasprellanoside H

岗梅根是冬青科植物梅叶冬青 Ilex asprella (Hook. et Arn.) Champ. ex Benth. 的干燥根。岗梅根是我国南方民用中药,也是王老吉、广东凉茶等的主要组成药物。岗梅根性寒、味苦,具有清热解毒,生津止渴、利咽消肿、散瘀止痛之功效,用于治疗感冒发热、肺热咳嗽、热病津伤口渴、咽喉肿痛、跌打瘀痛等。现代药理学研究表明其有增加豚鼠冠脉流量、加强心肌收缩力、抗炎、抗病毒等作用[1],其主要成分是皂苷、甾体和生物碱等[2]。Kashiwada等[3]从岗梅叶中分离得到对-香豆酰三萜类化合物。工海龙等[4]从岗梅叶中分离得到 8 个化合物。本实

验对岗梅根的化学成分进行研究,采用多种分离方法,得到 12 个化合物,分别鉴定为乌索-12-烯-3β, 28-二醇,3-乙酸酯(uvaol acetate,1)、β-谷甾醇(β-sitosterol,2)、赪酮甾醇(clerosterol,3)、28-nor-19βH, 20αH-ursa-12, 17-dien-3-ol(4)、randialic acid B(5)、19-去氢乌苏酸(19-dehydrouraolic acid,6)、熊果酸(ursolic acid,7)、坡模酸(pomolic acid,8)、3-O-β-D-木糖基-3β-O-28-缺失-12, 17(18)-二烯乌苏烷 [3-O-β-D-xylopyranosyl-3β-O-28-nor-12, 17(18)-dien ursane,9]、β-胡萝卜苷(daucosterol,10)、冬青苷 B(ilexoside B,11)、赪酮甾醇-3-O-D-葡萄糖苷

收稿日期: 2012-02-09

基金项目: 广东省科技计划项目(2010B060900073, 2010B031900007); 广东省教育部产学研结合项目(2011B090400191)

作者简介: 黄锦茶 (1985—), 女, 广东省惠州市人, 硕士, 研究方向为中药及其制剂质量标准。Tel: 13725022762 E-mail: huangjincha@126.com *通讯作者 陈丰连 Tel: 13138679251 E-mail: chenfenglian@21cn.com

网络出版时间: 2012-07-06 网络出版地址: http://www.cnki.net/kcms/detail/12.1108.R.20120706.1736.008.html

(clerosterol-3-*O*-β-*D*-glucoside, **12**)。化合物 **9** 为新化合物,命名为岗梅苷 H。化合物 **1、2、4、7、8、10** 为首次从该植物中分离得到。

1 仪器与材料

Spectronic GenesysTM 2 紫外-可见分光光度计 (USA),超导脉冲傅里叶变换核磁共振谱仪(Bruker Avance AV400),超导脉冲傅里叶变换核磁共振谱仪 (Varian Unity Inova500), EI 低分辨质谱仪 (DSQ, Thermo)。葡聚糖凝胶 (Sephadex LH-20,美国 Pharmacia 公司),薄层色谱硅胶 (GF₂₅₄,青岛海洋化工厂),柱色谱硅胶 (100~200、200~300、300~400 目,青岛海洋化工厂),ODS (50 μm,ODS-A,日本 YMC 公司),色谱用试剂为分析纯。

岗梅根购于致信药业有限公司(批号为081010),经广州中医药大学徐鸿华教授鉴定为冬青科植物梅叶冬青 *Ilex asprella* (Hook. et Arn.) Champ. ex Benth. 的干燥根。样本存放于广州中医药大学中药分析科研实验室。

2 提取与分离

岗梅根 12 kg,80%乙醇提取 3 次,每次 1 h,合并 3 次提取液,减压回收乙醇,得褐色浸膏。浸膏加适量水使悬浮,依次用氯仿、醋酸乙酯、正丁醇萃取,得氯仿部位、醋酸乙酯部位、正丁醇部位。对氯仿部位进行硅胶柱色谱分离,以石油醚-醋酸乙酯(100:0→0:100)梯度洗脱,经反复硅胶柱色谱结合重结晶方法,分离得到化合物 1~3。正丁醇部位以氯仿-甲醇(100:0→0:100)梯度洗脱,经反复硅胶柱色谱、ODS 柱色谱、葡聚糖凝胶色谱结合重结晶方法,分离得到化合物 4~12。

3 结构鉴定

化合物 1: 类白色针晶(三氯甲烷),有暗斑,10%硫酸乙醇显紫红色。UV $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}}$ (nm): 205。EI-MS m/z: [M]⁺ 484,248、203(基峰)、189、133 为三萜类化合物的特征碎片离子。TOF-ESI-MS 给出[M+Na]⁺准分子离子峰 m/z: 507.381 3,结合其 ¹H-NMR、¹³C-NMR 数据,确定其分子式为 $C_{32}H_{52}O_{3}$ 。 ¹H-NMR(500 MHz, C_5D_5N) δ : 5.13 (1H,t,J=3.6 Hz,H-12),4.50 (1H,dd,J=5.8,2.6 Hz,H-3),3.51 (1H,dd,J=11.0,11.0 Hz,H-28a),3.18 (1H,dd,J=11.0,11.0 Hz,H-28b),0.82 (3H,d,J=6.0 Hz,H-29),0.87 (3H,s,H-24),0.88 (3H,s,H-23),0.99 (3H,s,H-25),1.09 (3H,s,H-27),2.04 (3H,s,H-32)为8个甲基质子信

号; DEPT 谱中给出 25 个碳信号(8 个-CH₃,10 个-CH₂,7 个-CH); ¹³C-NMR(125 MHz, C₅D₅N) δ : 170.9 (C-31), 138.7 (C-13), 124.9 (C-12), 80.9 (C-3), 69.9 (C-28)。以上数据与文献报道一致^[5],故鉴定化合物 1 为乌索-12-烯-3β, 28-二醇, 3-乙酸酯。

化合物 2: 无色针晶 (三氯甲烷),10%硫酸乙醇溶液显色呈紫色斑点。与β-谷甾醇对照品在多个溶剂系统下共薄层,其 Rf 值一致,故鉴定化合物 2 为β-谷甾醇。

化合物 4: 类白色粉末,10%硫酸乙醇溶液显色呈紫红色斑点。UV λ_{max}^{MeOH} (nm): 244,提示该化合物有共轭结构。 ¹H-NMR (500 MHz, C₅D₅N) δ : 5.71 (1H, t, J = 3.0 Hz, H-12), 3.55 (1H, dd, J = 5.0, 11.0 Hz, H-3), 1.13 (3H, d, J = 5.5 Hz, H-29), 1.03 (3H, d, J = 7.0 Hz, H-30), 1.31 (3H, s, H-23), 1.12 (3H, s, H-24), 1.10 (3H, s, H-27), 1.05 (3H, s, H-25), 0.95 (3H, s, H-26)为 7 个甲基氢信号; ¹³C-NMR (125 MHz, C₅D₅N) 提示有 29 个碳(7个-CH₃,9个-CH₂,6 个-CH,7个季碳),其中 δ_{C} 117.4 (C-12), 138.3 (C-13), 128.3 (C-17), 130.3 (C-18), 78.1 (C-3)。推断化合物的分子式为 C_{29} H₄₆O。参考文献报道^[7],鉴定化合物 4 为 28-nor-19 β H, 20 α H-ursa-12, 17-dien-3-ol。

化合物 **5**: 白色粉末,10%硫酸乙醇溶液显色 呈紫红色斑点。UV $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}}$ (nm): 228,提示该化合物 有共轭结构。EI-MS m/z: [M]⁺ 454, 246, 208, 201 (基 峰), 189, 131。 ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ : 5.41 (1H, t, J = 3.6 Hz, H-12), 3.22 (1H, dd, J = 5.2, 10.7 Hz, H-3), 1.09 (3H, d, J = 7.0 Hz, H-30), 1.73 (3H, s), 0.99 (3H, s), 0.97 (6H, s), 0.89 (3H, s), 0.79 (3H, s) 为 7 个甲基氢信号;DEPT 给出 21 个碳信号(7 个 -CH₃,5 个-CH,9 个-CH₂); 13 C-NMR(100 MHz,CDCl₃) δ : 180.5 (C-28), 138.7 (C-13), 137.5 (C-19), 132.1 (C-18), 126.5 (C-12), 79.0 (C-3)。推断该化合物为有 2 个双键,1 个羧基和 1 个羟基的三萜类化合物。波谱数据与文献报道基本一致^[8],故鉴定化合物 **5** 为 randialic acid B。

化合物 6: 白色粉末,10%硫酸乙醇溶液显色 呈紫红色斑点。UV $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}}$ (nm): 211。 ¹H-NMR (500 MHz, C₅D₅N) δ : 5.79 (1H, t, J = 3.6 Hz, H-12), 3.73 (1H, s, H-18), 3.54 (1H, dd, J = 5.6, 10.4 Hz, H-3), 1.79 (3H, s, H-29), 1.73 (3H, s H-30), 1.01 (3H, s), 1.12 (3H, s), 1.13 (3H, s), 1.24 (3H, s), 1.32 (3H, s) λ 7个甲基信号; DEPT 给出 21 个碳信号(7个-CH₃, 5个-CH, 9个-CH₂); ¹³C-NMR (125 MHz, C₅D₅N) δ : 179.6 (C-28), 138.2 (C-13), 128.8 (C-19), 127.1 (C-12), 123.7 (C-20), 77.8 (C-3)。推断该化合物为有 2个双键,1个羧基和1个羟基的三萜类化合物。波 谱数据与文献报道基本一致^[9]。故鉴定化合物 6 为 19-去氢乌苏酸。

化合物 7: 类白色针晶,Libermann-Burchard 反应呈阳性,10%硫酸乙醇溶液显红色斑点。UV λ_{max}^{MeOH} (nm): 205。与熊果酸对照品在多个溶剂系统下共薄层,其 Rf 值一致,故鉴定化合物 7 为熊果酸。

化合物 **9**: 类白色针晶(甲醇);10%硫酸乙醇溶液显色呈紫红色斑点。UV $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}}$ (nm): 244,提示该化合物有共轭结构。EI-MS m/z: [M]⁺ 542, 410, 393, 377, 269, 255, 241, 229, 215, 202, 190 (基峰), 173, 159。TOF-ESI-MS 给出 [M+2H₂O-1]⁻ m/z: 577.364 5, 1 H-NMR 显示 7 个甲基信号,根据

¹³C-NMR 和 DEPT 谱可知该结构中包含 7 个-CH₃, 10个-CH₂, 10个-CH, 7个季碳, 推断该化合物为 五环三萜类化合物,分子式为 C34H54O5。1H-NMR (500 MHz, C_5D_5N) δ : 5.67 (1H, s, H-12), 3.43 (1H, dd, J = 4.5, 11.5 Hz, H-3); 7个甲基氢信号为 1.34 (3H, s), 1.06 (3H, s), 1.04 (3H, s), 0.96 (3H, s), 0.91 (3H, s), 0.94 (3H, d, J = 6.5 Hz), 0.85 (3H, d, J = 7.0)Hz); 1 组木糖上的氢信号为 4.83 (1H, d, J = 7.5Hz), 4.36 (1H, dd, J = 5.1, 11.3 Hz), 4.21 (1H, dd, J =5.0, 9.8 Hz), 4.12 (1H, t, J = 8.7 Hz), 4.01 (1H, t, J =8.1 Hz), 3.77 (1H, d, J = 10.8 Hz);其中 $\delta_{\rm H}$ 4.83 (1H, d, J = 7.5Hz) 为端基质子信号,其耦合常数提示糖 为β构型。¹³C-NMR (125 MHz, C₅D₅N) 给出6个连 氧碳信号, $\delta_{\rm C}$ 107.5, 78.4, 75.4, 71.0, 66.9 为 1 组木 糖信号,该木糖连接在3位上, $\delta_{\rm C}$ 88.5 归属为 C-3。 13 C-NMR 和 DEPT 谱显示该化合物有 4 个烯碳, δ_{C} 137.3 (C-13), 133.2 (C-18), 128.6 (C-17), 117.3 (C-12)。初步推断该化合物为含有1个木糖,2个双 键的三萜类化合物。该化合物的结构可通过 HMBC (图 1)和 HSQC 谱得到进一步确证。由 HMBC 谱 可知, $\delta_{\rm H}$ 5.67 (H-12) 与 $\delta_{\rm C}$ 133.2 (C-18) 与 41.0 (C-14) 相关, $\delta_{\rm H}$ 3.43 (H-3) 与 $\delta_{\rm C}$ 107.5 (Xyl-1') 相 关,确证糖的连接位置正确。 $\delta_{\rm C}$ 88.5 (C-3) 与 $\delta_{\rm H}$ 1.34 (H-23), 1.04 (H-24) 相关确证 C-3 归属正确。其余碳 信号为 δ: 38.9 (C-1), 26.7 (C-2), 38.8 (C-4), 55.8 (C-5), 18.3 (C-6), 34.0 (C-7), 39.4 (C-8), 47.4 (C-9), 36.7 (C-10), 24.6 (C-11), 41.0 (C-14), 28.3 (C-15), 27.2 (C-16), 32.1 (C-19), 32.7 (C-20), 23.7 (C-21), 32.0 (C-22), 28.0 (C-23), 16.8 (C-24), 16.0 (C-25), 16.9 (C-26), 20.6 (C-27), 13.1 (C-29) 19.6 (C-30)。综 合以上信息,推断出化合物9的结构见图1。苷元部 分对比文献数据,与 3β-羟基-28-缺失-12, 17(18)-二 烯乌苏烷碳谱数据基本一致[11],经文献检索,确定

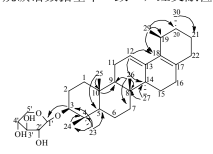


图 1 化合物 9 的主要 HMBC 相关 Fig. 1 Key HMBC correlations of compound 9

化合物 **9** 为 3-*O*-β-*D*-木糖基-3β-*O*-28-缺失-12, 17(18)-二烯乌苏烷,命名为岗梅苷 H。

化合物 **10**: 白色粉末, Libermann-Burchard 反应阳性, **10%**硫酸乙醇溶液显紫红色斑点。与 β-胡萝卜苷对照品在多个溶剂系统下共薄层, 其色谱行为一致, 故鉴定化合物 **10** 为 β-胡萝卜苷。

化合物 11: 白色粉末; 10%硫酸乙醇溶液显色 呈紫红色斑点。 UV λ_{max}^{MeOH} (nm): 205。 ESI-MS m/z: [M-H] 603, 推断分子式为 C₃₅H₅₆O₈。 ¹H-NMR (500 MHz, C₅D₅N) δ: 5.60 (1H, s, H-12), 7 个甲基氢 信号为 0.89 (3H, s), 0.98 (3H, s), 1.08 (3H, s), 1.30 (3H, s), 1.43 (3H, s), 1.73 (3H, s), 1.12 (3H, d, J = 6.6)Hz, H-30); 3.32~4.99 为 1 组木糖上的氢信号, 4.81 (1H, d, J = 7.4 Hz) 为端基氢信号; 3.34 (1H, dd, J = 4.3, 11.6 Hz, H-3), 3.04 (1H, s, H-18) 提示为 19-α 位 羟基取代乌苏烷型五环三萜皂苷。DEPT 谱给出 27 个碳信号(7个-CH₃, 10个-CH₂, 10个-CH)。 ¹³C-NMR (125 MHz, C₅D₅N) δ : 180.6 (C-28), 139.9 (C-13), 128.2 (C-12), 89.1 (C-3), 72.9 (C-19), 107.9 (C-1'), 75.7 (C-2'), 78.8 (C-3'), 71.4 (C-4'), 67.1 (C-5')。推断化合物 11 为 3 位连有 1 个木糖的三萜 类化合物,碳谱数据与文献报道基本一致^[8],故鉴 定化合物 11 为冬青苷 B。

化合物 **12**: 类白色粉末,10%硫酸乙醇溶液显色呈紫色斑点。 UV $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}}$ (nm): 205。 ¹H-NMR (500 MHz, C_5D_5N) δ : 0.86 (3H, t, J=7.5 Hz, H-29), 0.96 (3H, d, J=6.5 Hz, H-21), 0.67 (3H, s, H-18), 0.94 (3H, s, H-19), 1.63 (3H, s, H-24) 为 5 个甲基氢信号;5.36 (1H, t, J=2.5 Hz, H-6), 4.85 (1H, dd, J=2.5, 11.5 Hz, H-27), 4.61 (1H, dd, J=2.5, 11.5 Hz, H-27), 5.09 (1H, d, J=8.0 Hz, H-1'), 4.45 (1H, dd, J=5.0, 12.0 Hz, H-2'), 4.33 (2H, dd, J=4.5, 9.0 Hz, H-6'), 4.10 (1H, t, J=4.0 Hz, H-5'), 2.77 (1H, dd, J=2.0, 13.0 Hz, H-3), 3.90 \sim 4.02 (2H, m, Glc-H)。 DEPT 谱

给出 31 个碳信号(5 个-CH₃, 13 个-CH₂, 13 个-CH)。 13 C-NMR (125 MHz, C_5D_5N) δ : 147.3 (C-25), 140.5 (C-5), 121.7 (C-6), 111.7 (C-27), 77.8 (C-3), 102.3 (C-1'), 75.1 (C-2'), 78.4 (C-3'), 71.4 (C-4'), 78.3 (C-5'), 62.6 (C-6')为一组葡萄糖碳信号。推断该化合物分子式为 $C_{35}H_{58}O_6$,以上数据与文献报道基本一致^[9],故鉴定化合物 **12** 为赪酮甾醇 3-*O*-β-*D*-葡萄糖苷。

参考文献

- [1] 江苏新医学院. 中药大辞典 [M]. 上海: 上海科学技术 出版社, 1975.
- [2] 王宁生, 冯美蓉, 赵 萍, 等. 岗梅根化学成分定性鉴别及其方法的探讨 [J]. 广州中医学院学报, 1991, 8(1): 28-30.
- [3] Kashiwada Y, Zhang D C. Antitumor agents, 145. cytotoxic asprellic acids A and asprellic acid B, new p-coumaroyl triterpenes, from *Ilex asprella* [J]. J Nat Prod, 1993, 56(12): 2077.
- [4] 王海龙, 吴立军, 雷 雨, 等. 岗梅叶的化学成分 [J]. 沈阳药科大学学报, 2009, 26(4): 279-280.
- [5] 黄锦茶, 陈丰连, 曾元儿, 等. 岗梅根中一个三萜类化合物的 NMR 信号表征 [J]. 波谱学杂志, 2011, 28(1): 142-152.
- [6] 阮金兰, 傅长汉, 郭 力, 等. 臭牡丹茎的化学成分研究 [J]. 中草药, 1997, 28(7): 395-396.
- [7] Barton D H R, Cheung H T, Daniels P J L, et al. Triterpenoids XXVI. Triterpenoids of Vangueria tomentosa [J]. J Chem Soc, 1962: 5163-5175.
- [8] 蔡 艳, 张庆文, 李旨君, 等. 岗梅根化学成分的研究 [J]. 中草药, 2010, 41(9): 1426-1429.
- [9] 李敏华, 俞世杰, 杜上监. 岗梅根化学成分的研究 [J]. 中草药, 1997, 28(8): 454-456.
- [10] 谢光波, 周思祥, 雷连娣, 等. 猫耳刺中三萜类化合物的结构研究 [J]. 中国中药杂志, 2007, 32(18): 1891.
- [11] 孙立立,杨书斌,仲 英,等.一种治疗结肠癌的药物及其制备方法 [P]. 中国专利: CN101810624A, 2010-08-25.