仙人掌的化学成分研究

王 政¹, 丘鹰昆^{2*}

- 1. 厦门大学附属中山医院 药学部,福建 厦门 361004
- 2. 厦门大学药学院,福建 厦门 361005

摘 要:目的 研究仙人掌 *Opuntia dillenii* 的化学成分。方法 采用多种色谱手段进行分离纯化,应用多种波谱技术对分得的化合物进行结构鉴定。结果 从仙人掌肉质茎的 80% 乙醇提取物中分离得到 5 个化合物,分别鉴定为 $6R^*$ -9, 10-dihydroxy-4-megastigmen-3-one(1)、(一)-丁香脂素-4-O-β-D-吡喃葡萄糖苷(2)、琥珀酸(3)、(E)-阿魏酸甲酯(4)和 D-酒石酸(5)。结论 化合物 1 为新化合物,命名为仙人掌酮,化合物 2 为首次从本属植物中分离得到。

关键词: 仙人掌; 仙人掌酮; (-)-丁香脂素-4-O-β-D-吡喃葡萄糖苷; 琥珀酸; (E)-阿魏酸甲酯

中图分类号: R284.1 文献标志码: A 文章编号: 0253 - 2670(2012)09 - 1688 - 03

Chemical constituents from Opuntia dillenii

WANG Zheng¹, QIU Ying-kun²

- 1. Department of Pharmacy, Affiliated Zhongshan Hospital of Xiamen University, Xiamen 361004, China
- 2. School of Pharmaceutical Sciences, Xiamen University, Xiamen 361005, China

Abstract: Objective To investigate the chemical constituents from *Opuntia dillenii*. **Methods** The chemical constituents of *O. dillenii* were isolated and purified by various column chromatographies. Structures were identified by their physicochemical characteristics and spectral features. **Results** Five compounds were isolated from the 80% ethanol extract in the cladodes of *O. dillenii* and identified as $6R^*$ -9, 10-dihydroxy-4-megastigmen-3-one (1), (-)-syringaresinol-4-*O*- β -*D*-glucopyranoside (2), succinic acid (3), (*E*)-ferulic acid methyl ester (4), and *D*-tartaric acid (5). **Conclusion** Compound 1 is a new compound named opuntione. Compound 2 is isolated from the plants of *Opuntia* Mill. for the first time.

Key words: *Opuntia dillenii* (Ker-Gaw.) Haw.; opuntione; (-)-syringaresinol-4-*O*- β -*D*-glucopyranoside; succinic acid; (*E*)-ferulic acid methyl ester

仙人掌 *Opuntia dillenii* (Ker-Gaw.) Haw. 为仙人掌科(Cactaceae)仙人掌属植物。其性寒,味苦,具有解毒镇痛、消肿排脓、行气活血之功效。临床上常用于治疗流行性腮腺炎、乳痈、静脉炎、心动过速、胃及十二指肠溃疡、热嗽、手癣、足跟痛、小儿惊风、支气管哮喘、蛇伤以及由于注射引起的硬结、肿块、感染等病症^[1]。在国外,仙人掌属植物主要用于治疗糖尿病、溃疡^[2]。本课题组曾报道从该植物中分得多个黄酮及 α-吡喃酮类成分^[3-4]。本实验从仙人掌肉质茎的 80% 乙醇提取物中分离得到5 个化合物,分别鉴定为 6*R**-9,10-dihydroxy-4-megastigmen-3-one(1)、(-)-丁香脂素-4-*O*-β-*D*-吡

喃葡萄糖苷 [(-)-syringaresinol-4-O- β -D-glucopyranoside,**2**]、琥珀酸(succinic acid,**3**)、(E)-阿魏酸甲酯 [(E)-ferulic acid methyl ester,**4**]、D-酒石酸(D-tartaric acid,**5**)。化合物 **1** 为新化合物,命名为仙人掌酮,化合物 **2** 为首次从本属植物中分离得到。

1 材料与仪器

Shimatzu FTIR—8100 型红外光谱仪(岛津公司,日本),Horiba SEPA—300 型旋光仪(堀场制作所,日本),Shimadzu UV—1200 型紫外光谱仪(岛津公司,日本),JEOL EX—270 型核磁共振仪(日本电子,日本),JEOL JMS-SX 102A 型、JMS—Gcmate 型质谱仪(日本电子,日本)。正相柱色谱

收稿日期: 2012-03-12

基金项目:福建省自然科学基金青年基金资助项目(2010J05087);中央高校基本科研业务费资助项目(20101421108)

作者简介: 王 政(1974—), 男, 主要从事医院药学、天然药化研究。Tel: 13400676977 Fax: (0592)2993020 E-mail: wz2279@126.com

^{*}通讯作者 丘鹰昆 Tel: (0592)2189868 E-mail: qyk@xmu.edu.cn

网络出版时间: 2012-08-20 网络出版地址: http://www.cnki.net/kcms/detail/12.1108.R.20120820.1033.001.html

用 BW—200 硅胶(150~300 目)及反相柱色谱用 填料 Chromatorex ODS DM1020T(100~200 目)为 Fuji Silysia Chemical 公司产品,Shephadex LH-20 为 Pharmacia 公司产品,正反相薄层色谱板为 Merck 公司产品,其他化学试剂均为分析纯。

样品采自海南三亚海滩,由海南师范学院生物系钟义教授鉴定为仙人掌 *Opuntia dillenii* (Ker-Gaw.) Haw., 药材样品留样存放于厦门大学药学院标本室。

2 提取与分离

新鲜仙人掌的肉质茎 12 kg 用 80% 乙醇提取 3 次,每次2h,合并提取液,回收乙醇,得到乙醇提 取物 268 g。提取物用水混悬,再分别用氯仿、正丁 醇萃取,回收溶剂后得到氯仿部分37g,正丁醇部 分 103 g 及水部分 128 g。取正丁醇部分 90 g 进行硅 胶柱色谱,用氯仿-甲醇(10:1、5:1)、氯仿-甲 醇-水 [10:3:1(下层)、7:3:1(下层)、6:4: 1]、甲醇梯度洗脱,得 12 个流分(Fr. 1~12)。其 中流分 Fr. 4(4.0g) 进行 ODS 柱色谱,以甲醇-水 梯度洗脱,得到 10 个流分,其中流分 Fr. 4-7(1.0 g) 进行硅胶柱色谱,以正己烷-丙酮(5:1)洗脱,又 得 10 个流分, 其中流分 Fr. 4-7-7(250.4 mg) 进行 制备 HPLC 分离,以甲醇-水(45:55)为流动相, 得到化合物 1 (5 mg)。流分 Fr. 5、Fr. 4-2、Fr. 4-6 以及 Fr. 4-3, 经过反复的 ODS、硅胶、Sephadex LH-20 柱色谱及制备 HPLC, 得到化合物 2 (8 mg)、3 (29 mg), 4 (6 mg), 5 (34 mg).

3 结构鉴定

化合物 1: 无色油状物, $[\alpha]_D^{20}$ 73.5 (c 0.53, CH_2Cl_2),UV λ_{max}^{MeOH} (nm): 244。由高分辨 CI-MS 给 出准分子离子峰 m/z 227.164 0 $[M+H]^+$,推测分子式 为 C₁₃H₂₃O₃ (计算值 227.164 2)。 ¹H-NMR (500 MHz, $CDCl_3$) 中, δ 5.84 (1H, s) 的烯氢信号提示分子中含 有 1 个双键。δ 2.38 (1H, d, J = 17.4 Hz) 和 2.05 (1H, d, J = 17.4 Hz) 的亚甲基信号说明其位于环系上或 与手性碳相连。 δ 2.00 (3H, s), 1.07 (3H, s) 以及 1.02 (3H, s) 的氢信号则说明分子中存在 3 个甲基。通过 ¹³C-NMR (125 MHz, CDCl₃) 及 DEPT 谱, 能够验证 1 H-NMR 的推断,同时也显示化合物 1 的结构中含 有 1 个羰基碳 (δ 199.7), 2 个连氧碳 (δ 72.6, 66.7)。 结合 ¹H-¹H COSY 及 ¹³C-¹H COSY 谱, 质子间的连 接顺序及与质子相连碳信号的归属得以确定, 见图 1,分子中存在 CH-CH2-CH2-CH(OH)-CH2OH 的 结构单元。由 HMBC 谱可知, H-2 (δ 2.38, 2.05) 与

C-1 (δ 36.4), C-3 (δ 199.7) 存在相关, H-4 (δ 5.84) 与 C-2 (δ 47.3), C-6 (δ 51.2) 存在相关,推测结构中 存在六元环。11, 12-CH₃ (δ 1.07, 1.02) 与 C-1 (δ 36.4) 的相关说明这 2 个甲基连在 1 位碳原子上, 13-CH₃ (δ 2.00) 则与其所连接的 5 位烯碳 (δ 165.6) 存在相关。H-6 (δ 1.90) 与 C-1, 5, 7 的相关说明 CH-CH2-CH2-CH(OH)-CH2OH的结构单元起始于六 元环的6位。将化合物1的碳谱数据与已知化合物 (6R, 9R)-9-hydroxy-4-megastigmen-3-one (1') 进行 比较^[5], 化合物 1 由于 10 位羟基的引入, C-10 和 C-9 的化学位移值移向低场, 而 C-8 的化学位移则 由于羟基的 γ 效应向高场位移。由于化合物 1 与 1′ 六元环上碳的 $\delta_{\rm C}$ 数值基本一致 (表 1), 说明这 2 个化合物的6位碳具有相同的相对构型。综上,可 以最终确定化合物 1 的结构为 $6R^*$ -9, 10-dihydroxy-4-megastigmen-3-one.

化合物 **2**: 无定形粉末, $[\alpha]_D^{20}$ –3 (c 0.25, MeOH); CI-MS m/z: 291 $[M+H]^+$ 。 IR $v_{max}^{CHCl_3}$ cm $^{-1}$: 1 734, 1 716,

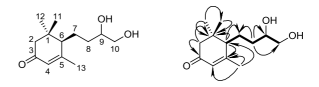


图 1 化合物 1 的结构及其 HMBC 相关 Fig. 1 Structure and HMBC correlations of compound 1

表 1 化合物 1 的 ¹H-NMR 和 ¹³C-NMR 数据 (500/125 MHz, CDCl₃)

Table 1 ¹H-NMR and ¹³C-NMR data of compound 1 (500/125 MHz, CDCl₃)

碳位	化合物 1		化合物 1′
	$\delta_{ m H}$	$\delta_{ m C}$	$\delta_{ m C}$
1		36.4	36.2
2	2.38 (1H, d, <i>J</i> = 17.4 Hz), 2.05 (1H, d, <i>J</i> = 17.4 Hz)	47.3	47.1
3		199.7	199.6
4	5.84 (1H, s)	125.4	125.1
5		165.6	165.8
6	1.90 (1H, m)	51.2	51.1
7	1.73 (1H, m), 1.65 (1H, m)	26.3	26.2
8	1.54 (2H, m)	32.7	38.6
9	3.67 (1H, m)	72.6	68.0
10	3.67 (1H, m), 3.46 (1H, m)	66.7	24.6
11	1.07 (3H, s)	27.2	27.2
12	1.02 (3H, s)	28.9	28.8
13	2.00 (3H, s)	24.7	23.7

1 219. 1 H-NMR (270 MHz, CD₃OD) δ : 6.71 (2H, s, H-2, 6), 6.64 (2H, s, H-2', 6'), 4.86 (1H, overlapped, H-1"), 4.75 (1H, d, J = 3.6 Hz, H-7), 4.70 (1H, d, J =4.1 Hz, H-7'), 4.28 (2H, m, H-9'), 3.91 (2H, dd, J =9.2, 3.1 Hz, H-9), 3.84 (6H, s, 2×-OCH₃), 3.83 (6H, s, $2 \times -OCH_3$), 3.75 (1H, dd, J = 12.0, 2.1 Hz, H-6"a), 3.68 (1H, d, J = 12.0, 4.9 Hz, H-6"b), 3.48 (1H, m, H-2"), 3.43 (1H, d, J = 2.8 Hz, H-4"), 3.41 (1H, d, J =2.8 Hz, H-3"), 3.20 (1H, m, H-5"), 3.12 (2H, brs, H-8, 8'); ${}^{13}\text{C-NMR}$ (67.5 MHz, CD₃OD) δ : 154.4 (C-3, 5), 149.4 (C-3', 5'), 139.6 (C-1), 136.2 (C-4'), 135.6 (C-4), 133.1 (C-1'), 105.3 (C-1"), 104.8 (C-2, 6), 104.5 (C-2', 6'), 87.6 (C-7'), 87.2 (C-7), 78.3 (C-5"), 77.8 (C-3"), 75.7 (C-2"), 72.9 (C-9), 72.9 (C-9'), 71.3 (C-4"), 62.6 (C-6"), 57.1 ($2\times$ -OCH₃), 56.8 ($2\times$ -OCH₃), 55.7 (C-8), 55.5 (C-8')。以上数据与文献报 道基本一致[6], 故鉴定化合物 2 为 (-)-丁香脂素-4-O-β-D-吡喃葡萄糖苷。

化合物 **3**: 无色油状物,ESI-MS m/z: 119 [M+H]⁺。 ¹H-NMR (270 MHz, DMSO- d_6) δ : 12.0 (2H, s, 2×-COOH), 2.42 (4H, s, 2×-CH₂)。 ¹³C-NMR (67.5 MHz, DMSO- d_6) δ : 173.3 (C-1, 4), 28.6 (C-2, 3)。以上数据与文献报道基本一致^[7],故鉴定化合物 **3** 为琥珀酸。

化合物 **4**: 无色油状物,ESI-MS m/z: 209 [M+H]⁺。 ¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ : 7.62 (1H, d, J = 16.0 Hz, H-7), 7.06 (1H, brd, J = 8.0 Hz, H-6), 6.98 (1H, brs, H-2), 6.97 (1H, d, J = 8.0 Hz, H-5), 6.31 (1H, d, J = 16.0 Hz, H-8), 3.92 (3H, s, -COOCH₃), 3.79

 $(3H, s, -OCH_3)$ 。以上数据与文献报道基本一致^[8],故鉴定化合物 **4** 为 (E)-阿魏酸甲酯。

化合物 **5**: 白色片晶(醋酸乙酯), $[\alpha]_D^{20}$ –19 (c 0.3, H₂O); ESI-MS m/z: 151 $[M+H]^+$ 。 ¹³C-NMR (67.5 MHz, D₂O) δ : 175.4 (C-1, 4), 72.8 (C-2, 3)。旋光度值、 ¹³C-NMR 值均与 D-酒石酸对照品一致^[9],故鉴定化合物 **5** 为 D-酒石酸。

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, 1977.
- [2] 邱鹰昆, 陈英杰. 仙人掌属药用植物的研究进展 [J]. 中国药物化学杂志, 1999, 9(3): 223-227.
- [3] Qiu Y K, Chen Y J, Pei Y P, *et al.* Constituents with radical scavenging effect from *Opuntia dillenii*: structures of new α-pyrones and flavonol glycoside [J]. *Chem Pharm Bull*, 2002, 50(11): 1507-1510.
- [4] Qiu Y K, Zhao Y Y, Dou D Q, *et al*. Two new α-pyrones and other components from the cladodes of *Opuntia dillenii* [J]. *Arch Pharm Res*, 2007, 30(6): 665-669.
- [5] D'Abrosca B, DellaGreca M, Fiorentino A, et al. Structure elucidation and phytotoxicity of ¹³C nor-isoprenoids from Cestrum parqui [J]. Phytochemistry, 2004, 65(4): 497-505.
- [6] Jung M J, Kang S S, Jung H A, et al. Isolation of flavonoids and a cerebroside from the stem bark of Albizzia julibrissin [J]. Arch Pharm Res, 2004, 27(6): 593-599.
- [7] 李 斌, 刘 昕, 熊 杰, 等. 金盏银盘化学成分的分离 [J]. 江西中医药, 2011, 42(1): 51-53.
- [8] 刘慧杰, 汪 冶. 石松非生物碱化合物的研究 [J]. 山地农业生物学报, 2011, 30(1): 60-62.
- [9] 杨红原, 赵桂兰, 王军宪. 红花酢浆草化学成分的研究 [J]. 西北药学杂志, 2006, 21(4): 156-158.