

香椿子的化学成分研究^{*}

侯丽^{1,2}, 付艳辉², 唐贵华², 郝小江², 赵庆^{1△}, 何红平^{2△}

(1. 云南中医学院中药学院, 云南昆明 650500; 2. 中国科学院昆明植物研究所, 云南昆明 650204)

[摘要] 目的: 研究香椿子 (*Toona sinensis* var. *schensiana*) 的化学成分, 寻找具有杀虫及药用的活性成分。方法: 利用硅胶、RP - 18、凝胶 Sephadex LH - 20、HPLC 等色谱方法对香椿子 95% 乙醇提取部分进行分离纯化, 运用 MS 和 NMR 来鉴定化合物的结构。结果: 从香椿子中分离鉴定了 6 个化合物, 分别为: 3, 5 - 二羟基苯乙醚 (I), 山柰酚 - 3 - O - α - L - 吡喃鼠李糖苷 (II), (2E,6E,10E) - 3,7,11,15 - tetramethylhexadeca - 2,6,10 - triene - 1,14,15 - triol (III), eudesm - 4(15) - ene - 1β,6α - diol (IV), ficusesquilignans A (V), ficusesquilignans B (VI)。结论: 化合物 III, IV, V, VI 为首次从该种植物中分离得到。

[关键词] 楝科; 香椿; 化学成分

中图分类号: R284 文献标志码: A 文章编号: 1000—2723(2011)06—0021—04

香椿子为楝科 (Meliaceae) 香椿属 (*Toona*) 香椿 (*T. sinensis* var. *schensiana*) 的果实。香椿在我国广泛分布, 是著名的药食同源植物, 其根皮、树皮、芽、叶、果实均可作为中药, 始收载于《唐本草》。中医认为, 香椿味苦涩、性温, 有祛风利湿、止血止痛的功能; 椿白皮主治痢疾、肠炎、泌尿道感染、便血、白带、风湿腰腿痛; 香椿叶及嫩枝主治痢疾; 香椿子主治胃和十二指肠溃疡、慢性胃炎等^[1]。目前国内外对香椿的化学成分研究主要集中在叶和树皮上, 对香椿子的研究较少, 研究结果表明其叶和树皮主要含有黄酮、萜类、葸醌、皂甙、鞣质、生物碱等重要药用成分; 香椿子内含有醛、酮、萜类、皂甙、甾体和挥发油等, 香椿的化学成分多样, 活性广泛^[2-5]。本论文开展了香椿子的化学成分研究, 以期寻找具有杀虫及药用活性成分。现报导从香椿子中分离得到 6 个化合物, 其中化合物 III, IV, V, VI 为首次从香椿中分离得到。

1 实验仪器与材料

¹H 和 ¹³C NMR 谱用 Bruker AM - 400 或 DRX - 500 或 Avance III - 600 核磁共振仪测定, 以 TMS

作为内标; ESI 质谱由液相色谱 - 离子阱质谱联用仪 Bruker HCT/Esquire 测定。Sephadex LH - 20 为 Pharmacia 公司产品; 柱层析用硅胶和薄层色谱硅胶为青岛海洋化工厂产品; 反相材料 Lichroprep RP - 18 gel 为德国 Merke 公司产品; 显色剂为 5% H₂SO₄ 乙醇溶液。香椿子于 2010 年 10 月采自陕西省蓝田县, 经中国科学院昆明植物所陈渝鉴定为楝科香椿属香椿 (*T. sinensis* var. *schensiana*)。

2 提取与分离

样品 4.5kg 晒干粉碎, 用 95% 工业乙醇回流提取 3 次, 减压回收乙醇, 所得浓缩提取物经石油醚和乙酸乙酯分别萃取 3 次, 回收溶剂得到两部分萃取物。其中乙酸乙酯部分 (160g) 经硅胶、RP - 18 反复柱层析及 HPLC 分离得到化合物 I (20g)、II (30mg)、III (10mg)、IV (5mg)、V (3.8mg) 和 VI (21mg)。

3 结构鉴定

分离得到的化合物经波谱测试分析, 分别鉴定为 3,5 - 二羟基苯乙醚 (I), 山柰酚 - 3 - O - α - L - 吡喃鼠李糖苷 (II), (2E,6E,10E) - 3,7,11,15 - tetramethylhexadeca - 2,6,10 - triene - 1,14,15

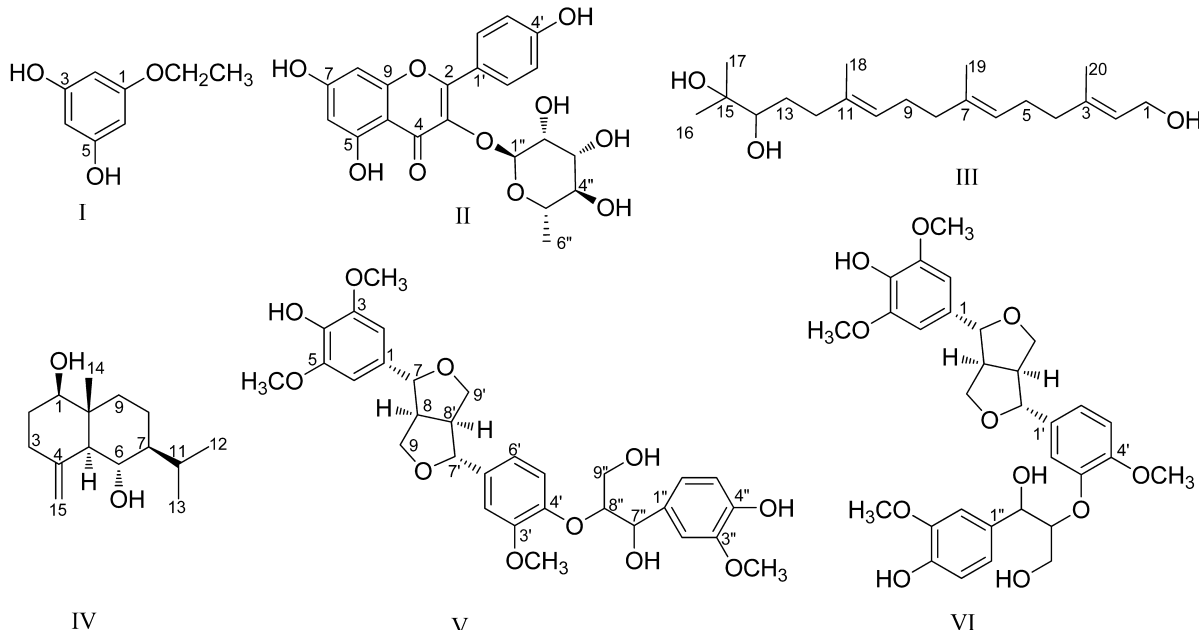
* 基金项目: 国家级自然科学基金 (NO: 81060262), 云南省中青年学术技术带头人后备人才项目 (NO: 2010CI047)

收稿日期: 2011—07—01 修回日期: 2011—09—20

作者简介: 侯丽 (1987~), 女, 湖北蕲春人, 硕士研究生, 主要从事植物化学成分及生物活性研究。△通讯作者: 赵庆, E-mail: qingzhaokm2008@126.com; 何红平, E-mail: hehongping@mail.kib.ac.cn

- triol (III) , eudesm - 4 (15) - ene - 1 β , 6 α - diol
(IV), ficusesquilihans A (V), ficusesquilihans B

(VI) , 结构如下 :



化合物 I : 白色粉末, ^1H - NMR (500 MHz, CDCl_3) δ_{H} : 7.89 (1H, s, H - 4), 7.03 (2H, s, H - 2 and H - 6), 4.26 (2H, q, J = 7.1 Hz, H - 1'), 1.33 (3H, t, J = 7.1 Hz, H - 2')。根据氢谱数据, 与文献 [6] 对照确定该化合物为 3,5 - 二羟基苯乙醚, 由于提取过程中用的溶剂是乙醇, 该化合物有可能是人工产物。

化合物 II : 深黄色粉末, TLC 板上显黄色。
ESI - MS m/z : 433 [M + H] $^+$, 455 [M + Na] $^+$, 结合 NMR 数据, 确定其分子式为 $\text{C}_{21}\text{H}_{20}\text{O}_{10}$ 。
 ^1H - NMR (500MHz, CDCl_3 - CD_3OD) δ_{H} : 7.56 (2H, d, J = 8.3 Hz, H - 2' and H - 6'), 6.78 (2H, d, J = 8.3 Hz, H - 3' and H - 5'), 6.21 (1H, s, H - 8), 6.09 (1H, s, H - 6), 5.24 (1H, s, H - 1"), 0.75 (3H, d, J = 6.0 Hz, H - 6"); ^{13}C - NMR (125MHz, CDCl_3 - CD_3OD) δ_{C} : 178.0 (C - 4), 163.9 (C - 7), 160.7 (C - 5), 159.6 (C - 4'), 158.0 (C - 9), 156.9 (C - 2), 134.5 (C - 3), 130.5 (C - 2', C - 6'), 121.1 (C - 1'), 115.3 (C - 3', C - 5'), 104.9 (C - 10), 101.4 (C - 1"), 98.9 (C - 6), 94.0 (C - 8), 71.8 (C - 4"), 70.8 (C - 3"), 70.2 (C - 2"), 70.1 (C - 5"), 16.6 (C - 6")。以上数据与文献报道 [7] 一致, 确定该化合物为山柰酚 - 3 - O - α - L - 吡喃鼠李糖苷 (kaempferol - 3 - O

- α - L - rhamnopyranoside)。

化合物 III : 粘稠的液体, ESI - MS m/z : 347 [M + Na] $^+$, 结合 NMR, 确定其分子式为 $\text{C}_{20}\text{H}_{36}\text{O}_3$ 。
 ^1H - NMR (500MHz, CDCl_3) δ_{H} : 5.39 (1H, t, J = 6.6 Hz, H - 2), 5.16 (1H, t, J = 6.2 Hz, H - 6), 5.09 (1H, t, J = 6.2 Hz, H - 10), 4.14 (2H, d, J = 6.8 Hz, H - 1), 3.33 (1H, dd, J = 6.8 and 5.2 Hz, H - 14), 1.66 (3H, s, H - 20), 1.60 (3H, s, H - 19), 1.58 (3H, s, H - 18), 1.18 (3H, s, H - 17), 1.13 (3H, s, H - 16); ^{13}C - NMR (100MHz, CDCl_3) δ_{C} : 139.4 (C - 3), 135.1 (C - 11), 134.8 (C - 7), 124.8 (C - 2), 124.0 (C - 6), 123.4 (C - 10), 78.2 (C - 14), 73.0 (C - 15), 59.3 (C - 1), 39.5 (C - 4), 39.4 (C - 8), 36.8 (C - 12), 29.6 (C - 13), 26.3 (C - 16), 26.2 (C - 5), 26.1 (C - 9), 23.1 (C - 17), 16.2 (C - 18), 15.9 (C - 20, and C - 19)。以上数据与文献 [8] 对照, 该化合物与参考文献骨架一样, 不同在于 15, 16 位双键发生加成反应, 1 位甲基羟基化, 由此确定该化合物为 (2E,6E,10E) - 3,7,11,15 - tetramethyl-hexadeca - 2,6,10 - triene - 1,14,15 - triol。

化合物 IV : 无色油状。ESI - MS m/z : 238 [M + H] $^+$, 结合 NMR, 确定其分子式为 $\text{C}_{15}\text{H}_{26}\text{O}_2$ 。
 ^1H - NMR (600MHz, CDCl_3) δ_{H} : 5.03 (1H, s, H - 15),

4.75(1H, s, H - 15), 3.72(1H, dd, $J = 9.9$ and 9.8Hz , H - 6), 3.43(1H, dd, $J = 11.5$ and 4.6Hz , H - 1), 2.33(1H, m, H - 3), 2.25(1H, m, H - 11), 2.07(1H, dt, $J = 13.3$ and 5.1Hz , H - 3), 1.93(1H, m, H - 9), 1.87(1H, m, H - 2), 1.75(1H, d, $J = 9.9\text{Hz}$, H - 5), 1.30(1H, m, H - 7), 1.92(1H, m, H - 9), 1.17(1H, m, H - 9), 1.55(1H, m, H - 8), 0.95(3H, d, $J = 7.0\text{Hz}$, H - 12), 1.53(1H, m, H - 8), 1.21(1H, m, H - 8), 0.87(3H, d, $J = 7.0\text{Hz}$, H - 13), 0.71(3H, s, H - 14); ^{13}C -NMR(150MHz , CDCl_3) δ_{C} : 146.4(C - 4), 108.0(C - 15), 79.2(C - 1), 67.2(C - 6), 56.0(C - 5), 49.4(C - 7), 41.9(C - 10), 36.4(C - 9), 35.3(C - 3), 32.0(C - 2), 26.1(C - 11), 21.3(C - 12), 18.2(C - 8), 16.3(C - 13), 11.8(C - 14)。以上数据与文献报道[9]一致, 确定该化合物 eudesm-4(15)-ene-1 β ,6 α -diol。

化合物V: 无色油状。ESI-MS m/z : 607 [M + Na] $^+$, 结合NMR数据, 确定其分子式为 $\text{C}_{31}\text{H}_{36}\text{O}_{11}$ 。 ^1H -NMR(400MHz , CDCl_3) δ_{H} : 6.95(1H, d, $J = 1.9\text{Hz}$, H - 2"), 6.91(1H, d, $J = 8.2\text{Hz}$, H - 5"), 6.74(1H, dd, $J = 8.2$ and 1.9Hz , H - 6"), 6.63(2H, s, H - 2 and H - 6), 4.99(1H, d, $J = 3.3\text{Hz}$, H - 7"), 4.78(1H, d, $J = 4.8\text{Hz}$, H - 7'), 4.75(1H, d, $J = 5.1\text{Hz}$, H - 7), 4.30(2H, m, H - 9a and H - 9'b), 4.11(2H, m, H - 9a and H - 9'b), 3.92(2(OCH₃), 3.91(OCH₃), 3.89(OCH₃), 3.13(2H, m, H - 8 and H - 8'); ^{13}C -NMR(100MHz , CDCl_3) δ_{C} : 153.4(C - 3 and C - 5), 146.7(C - 3"), 146.6(C - 3'), 145.3(C - 4"), 144.8(C - 4'), 137.8(C - 1), 134.1(C - 4), 132.6(C - 1'), 131.2(C - 1"), 118.9(C - 6"), 118.7(C - 6'), 114.3(C - 5"), 114.1(C - 5'), 108.6(C - 2"), 108.2(C - 2'), 102.7(C - 2 and C - 6), 87.0(C - 8"), 86.0(C - 7), 85.7(C - 7'), 72.4(C - 7"), 72.1(C - 9), 71.5(C - 9'), 60.5(C - 9"), 56.2(2(OCH₃), 55.9(2(OCH₃), 54.5(C - 8), 54.0(C - 8')。以上数据与文献报道[10]一致, 确定该化合物为 ficusesquilignans A。

化合物VI: 无色油状。ESI-MS m/z : 607 [M + Na] $^+$, 结合NMR, 确定其分子式为 $\text{C}_{31}\text{H}_{36}\text{O}_{11}$ 。 ^1H -NMR(400MHz , CDCl_3) δ_{H} : 6.97(1H, d, $J = 1.8\text{Hz}$, H - 2"), 6.87(1H, d, $J = 8.1\text{Hz}$, H - 5"),

6.83(1H, dd, $J = 8.1$ and 1.8Hz , H - 6"), 6.62(2H, s, H - 2 and H - 6), 5.03(1H, d, $J = 8.8\text{Hz}$, H - 7"), 4.76(1H, d, $J = 5.3\text{Hz}$, H - 7'), 4.75(1H, d, $J = 6.5\text{Hz}$, H - 7), 4.30(2H, m, H - 9a and H - 9'b), 3.92(2(OCH₃), 3.91(OCH₃), 3.90(2H, m, H - 9a and H - 9'b), 3.89(OCH₃), 3.10(2H, m, H - 8 and H - 8'); ^{13}C -NMR(CDCl_3) δ_{C} : 153.1(C - 3 and C - 5), 146.7(C - 3"), 146.4(C - 4'), 145.3(C - 4"), 145.3(C - 3'), 137.9(C - 1), 134.6(C - 4), 132.6(C - 1'), 131.8(C - 1"), 120.3(C - 6"), 118.9(C - 6'), 114.3(C - 5'), 114.2(C - 5"), 109.6(C - 2"), 108.5(C - 2'), 102.6(C - 6 and C - 2), 89.1(C - 8"), 85.9(C - 7'), 85.8(C - 7), 74.1(C - 7"), 72.1(C - 9'), 71.5(C - 9), 60.5(C - 9"), 56.2(2(OCH₃), 55.9(2(OCH₃), 54.5(C - 8'), 54(C - 8)。以上数据与文献报道[10]一致, 确定该化合物为 ficusesquilignans B。

4 结果与讨论

从香椿中分离得到6个化合物, 其中化合物Ⅲ, Ⅳ, Ⅴ, Ⅵ为首次从该种植物中分离得到。其中Ⅱ为黄酮苷, Ⅲ, Ⅳ为萜类, Ⅴ, Ⅵ为木脂素, 实验结果丰富了香椿中化合物的类型, 为进一步研究香椿的药理活性成分奠定了一定的基础。

[参考文献]

- [1] 全国中草药汇编编写组. 全国中草药汇编(下册)[M]. 北京: 人民卫生出版社, 1978: 467.
- [2] 陈铁山, 罗忠萍. 香椿化学成分的初步研究[J]. 陕西林业科技, 2000, (2): 1-2, 20.
- [3] 王茂丽, 涂炳坤, 何丹. 香椿的化学成分研究进展[J]. 湖北林业科技, 2006, (140): 38-40.
- [4] 陈玉丽, 阮志鹏. 香椿的化学成分及药理作用研究进展[J]. 长治医学院院报, 2008, 4(22): 315-317.
- [5] 邢莎莎, 陈超. 香椿化学成分及研究进展[J]. 安徽农业科学, 2010, 38(17): 8978-8979, 8981.
- [6] Robertson, A.; Subramaniam, T. S., Constituents of *Zanthoxylum americanum* (Mill). Part III. The constitution of xanthoxyletin [J]. *Journal of the Chemical Society* 1937, 286-292.
- [7] 范积平, 张贞良. 纹叶酸模化学成分研究[J]. 中药材, 2009, 32(12): 1836-1840.
- [8] Luo, X. - D.; Wu, S. - H.; Ma, Y. B.; Wu, D. - G., Limonoids and phytol derivatives from *Cedrela sinensis* [J]. *Fitoterapia*, 2000, 71(5): 492-496.

(下转第27页)

HPLC Determination of Bulleyaconitine A in *Aconitum georgei*

GONG Yun - Qi, ZHANG Wei, ZHU Ze

(Kunming Pharmaceutical (Group) Co., Ltd, Kunming Yunnan 650021, China)

[ABSTRACT] Objective: To provide the scientific evidence of the utilization and development of *Aconitum georgei*, a method of the determination of bulleyaconitine A content in *Aconitum georgei* by HPLC was developed. Methods: The content of bulleyaconitine A in *Aconitum georgei* was determined by HPLC. Conclusion: The method was rapid, simple, sensitive, and accurate.

[KEY WORDS] HPLC; *aconitum georgei*; bulleyaconitine A

(上接第23页)

- [9] Brown, G. D.; Liang, G. - Y.; Sy, L. - K., Terpenoids from the seeds of *Artemisia annua* [J]. *Phytochemistry*, 2003, 64 (1): 303 - 323.
- [10] Li, Y. - C.; Kuo, Y. - H., Four new compounds,

ficusal, ficusesquilignan A, B, and ficusolide diacetate from the heartwood of *Ficus microcarpa* [J]. *Chemical & Pharmaceutical Bulletin*, 2000, 48 (12): 1862 - 1865.

(编辑: 岳胜难)

Studies on Chemical Constituents of the Fruits of *Toona sinensis* var. *schensiana*

HOU Li^{1,2}, FU Yan - hui², TANG Gui - hua²,
HAO Xiao - jiang², ZHAO Qing¹, HE Hong - ping²

(1. Faculty of Pharmacy, Yunnan University of TCM, Kunming Yunnan 650500, China;

2. State Key Laboratory of Phytochemistry and Plant Resources in West China, Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Kunming Yunnan 650204, China)

[ABSTRACT] Objective: To seek for insecticidal and officinal agents from the fruits of *Toona sinensis* var. *schensiana*. Methods: The fruits of *T. sinensis* were extracted with 95% ethanol and separated by silica gel, RP - 18, Sephadex LH - 20 and HPLC. These compounds were elucidated by extensive spectroscopic analysis (MS, NMR, and so on). Results: Six compounds, [3,5 - dihydroxy - phenyl ether (I), kaempferol - 3 - O - α - 1 - rhamnopyranoside (II), (2E,6E,10E) - 3,7,11,15 - tetramethylhexadeca - 2,6,10 - triene - 1,14,15 - triol (III), eudesm - 4(15) - ene - 1β,6α - diol (IV), ficusesquilignans A (V) and ficusesquilignans B (VI)] were isolated and identified. Conclusions: Compounds III, IV, V, and VI were isolated from the plant for the first time.

[KEY WORDS] siliaceae; *toona sinensis* var *schensiana*; chemical constituents