

# 椿皮正丁醇部位化学成分研究

莫小宇<sup>1</sup>, 麦景标<sup>2\*</sup>

(1. 中山市陈星海医院, 广东中山 528415; 2. 广东三才石岐制药有限公司, 广东中山 528415)

[摘要] 目的: 研究椿皮中正丁醇部位的化学成分。方法: 采用硅胶柱色谱、HP-20 和 Sephadex LH-20 等分离手段对正丁醇萃取部分进行分离纯化, 通过波谱数据分析(<sup>1</sup>H-NMR, <sup>13</sup>C-NMR)进行结构鉴定。结果: 从正丁醇萃取部分分离 5 个化合物。分别鉴定为白桦醇(1), 熊果醇(2), 白桦酸(3), 红花菜豆酸(4), 1-O-(6-O- $\alpha$ -L-rhamnopyranosyl- $\beta$ -D-glucopyranosyl)-4-allylbenzene(5)。结论: 化合物 1~4 为首次从该植物中分离得到。

[关键词] 苦木科; 椿皮; 正丁醇部位; 化学成分

[中图分类号] R284.1 [文献标识码] A [文章编号] 1005-9903(2012)20-0133-03

## Studies on Chemical Constituents of Butanol Portion of *Ailanthus altissima*

MO Xiao-yu<sup>1</sup>, MAI Jing-biao<sup>2\*</sup>

(1. Chenxing Hai Hospital, Zhongshan 528415, China;

2. Guangdong Sancai Shiqi Pharmaceutical Co., Ltd, Zhongshan 528415, China)

[Abstract] Objective: To study the chemical constituents of the butanol portion of *Ailanthus altissima*.

Method: The butanol portion was isolated and purified by silica gel column chromatography, HP-20 and Sephadex LH-20. Their chemical structures were elucidated by spectral data (<sup>1</sup>H-NMR, <sup>13</sup>C-NMR). Result: Five compounds were isolated from the butanol portion. They were identified as betulin (1), uvaol (2), betulinic acid (3), phaseic acid (4), 1-O-(6-O- $\alpha$ -L-rhamnopyranosyl- $\beta$ -D-glucopyranosyl)-4-allylbenzene (5). Conclusion: Compounds 1~4 were isolated from this plant for the first time.

[Key words] Simaroubaceae; *Ailanthus altissima*; butanol portion; chemical constituent

椿皮系苦木科臭椿属植物, 为多年生落叶乔木, 生于向阳山坡或灌丛中, 分布于我国北部、东部及西南部。椿皮以干燥根皮或干皮入药, 味苦、涩, 性寒, 具有清热燥湿、收涩止带、止泻、止血的功效, 主治赤白带下, 湿热泻痢, 久泻久痢, 便血, 崩漏等症<sup>[1]</sup>。现代药理学研究表明, 其醇提取物和氯仿提取物均有明显的抗肿瘤活性。

目前, 国内外虽然对椿皮抗肿瘤成分进行了一定研究<sup>[2~3]</sup>, 成分多为苦木苦味素类化合物, 但由于该类化合物毒性大, 应用非常受限。本实验的主要目的是用植物化学的手段研究其内在的化学成分, 寻找具有低毒高效的抗肿瘤活性成分, 为开发新型

的抗肿瘤药物提供一定的理论依据, 同时对椿皮的利用和开发提供参考。

### 1 材料

Bruker AM-400 MHz 及 DRX-500 MHz 核磁共振仪(TMS 作为内标), XRC-2 型显微熔点仪(温度计未校正, 广州大学科仪厂); BL-330H 型电子天平, Sephadex LH-20 (40~70 μm, 瑞典 Amersham Biosciences 公司); HP-20 大孔树脂(日本 Daiso Co. 公司); 硅胶 G (200~300 目)、硅胶 H (10~40 μm)、硅胶 GF<sub>254</sub> 均为青岛海洋化工有限公司生产, RP-18 反相硅胶(40~63 μm, 日本 Daiso Co. 公司), 制备型 GF<sub>254</sub> 薄层板(自制, 厚度约 1.0~1.5 mm), 所用试剂均为分析纯, 10% H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 乙醇溶液为显色剂。

椿皮购于广州中医药大学中药材有限公司, 经广州中医药大学鉴定教研室卢开明教授鉴定为苦木科植物臭椿 *Ailanthus altissima* (Mill.) Swingle 的干

[收稿日期] 20120428(009)

[第一作者] 莫小宇, 妇产科医师, 从事妇科肿瘤研究

[通讯作者] \*麦景标, 药师, 从事有效成分筛选的研究, E-mail: maijingbiao168@163.com

燥干皮。

## 2 提取与分离

干燥的椿皮 8 kg, 粉碎, 80% 乙醇加热回流提取 3 次, 每次 2 h, 合并滤液, 减压浓缩, 得到乙醇浸膏 1.45 kg, 加水混悬, 依次用石油醚、三氯甲烷、乙酸乙酯、正丁醇各萃取 3 次, 减压浓缩各萃取液, 得到石油醚部分 45 g、氯仿部分 130 g、乙酸乙酯部分 120 g、正丁醇部分 180 g。

正丁醇萃取物经 HP-20(大孔树脂)柱色谱, 以甲醇-水梯度洗脱, 得到 Fr1 ~ Fr4 共 4 个组分。Fr1 部分经硅胶柱色谱, 用三氯甲烷-甲醇(50:1, 20:1, 10:1, 5:1, 3:1)梯度洗脱, 经薄层鉴别, 合并相同部分, 三氯甲烷-甲醇重结晶, 得到化合物 1(20 mg)。Fr2 部分经硅胶柱色谱, 用三氯甲烷-甲醇(97:3, 95:5, 9:1, 8:2, 7:3, 5:5)梯度洗脱, 经薄层鉴别, 合并相同部分, 三氯甲烷-甲醇重结晶, 得到化合物 2(7 mg)。Fr3 部分经硅胶柱色谱, 用三氯甲烷-甲醇(97:3, 95:5, 9:1, 8:2, 7:3, 5:5)梯度洗脱, 经薄层鉴别, 合并相同部分, 三氯甲烷-甲醇重结晶, 分别得到化合物 3(4 mg), 化合物 4(6 mg)。Fr4 部分经硅胶柱色谱, 用三氯甲烷-甲醇(90:10, 85:15, 9:1, 8:2, 7:3, 5:5)梯度洗脱, 经薄层鉴别, 合并相同部分, 三氯甲烷-甲醇重结晶, 得到化合物 5(12 mg)。

## 3 结构鉴定

化合物 1 白色粉末, mp 262 ~ 263 °C,  $C_{30}H_{50}O_2$ , ESI-MS  $m/z$ : 456.2 [M + N<sub>a</sub>]<sup>+1</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta_H$ : 1.65, 0.92 (H-1), 1.58 (H-2), 3.18 (H-3), 0.68 (H-5), 1.55, 1.38 (H-6), 1.42 (H-7), 1.28 (H-9), 1.42, 1.22 (H-11), 1.65, 1.03 (H-12), 1.65 (H-13), 1.68, 1.04 (H-15), 1.92, 1.22 (H-16), 1.58 (H-18), 2.38 (H-19), 1.95, 1.42 (H-21), 1.87, 1.02 (H-22), 0.98 (H-23), 0.76 (H-24), 0.85 (H-25), 1.02 (H-26), 0.98 (H-27), 3.80, 3.35 (H-28), 4.68, 4.58 (H-29), 1.66 (H-30)。<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta_C$ : 38.8 (C-1), 27.5 (C-2), 79.0 (C-3), 38.9 (C-4), 55.2 (C-5), 18.5 (C-6), 34.2 (C-7), 40.9 (C-8), 50.5 (C-9), 37.2 (C-10), 20.8 (C-11), 25.2 (C-12), 37.2 (C-13), 42.8 (C-14), 27.0 (C-15), 29.2 (C-16), 47.7 (C-17), 48.8 (C-18), 47.7 (C-19), 150.6 (C-20), 29.7 (C-21), 33.8 (C-22), 28.0 (C-23), 15.4 (C-24), 16.0 (C-25), 15.9 (C-26), 14.8 (C-27), 60.6 (C-28),

109.8 (C-29), 19.1 (C-30)。上述 NMR 数据与文献[4]报道一致, 确证该化合物为白桦醇。

化合物 2 白色粉末, mp 229 ~ 231 °C,  $C_{30}H_{50}O_2$ , ESI-MS  $m/z$ : 465.3 [M + N<sub>a</sub>]<sup>+1</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta_H$ : 5.15 (1H, t,  $J$  = 3.2 Hz, H-12), 3.54 (1H, d,  $J$  = 8.8 Hz, H-28), 3.22 (2H, m), 1.11, 1.00, 0.98, 0.95, 0.81 (each 3H, s, 5 × CH<sub>3</sub>), 0.95 (3H, d,  $J$  = 7.2 Hz, H-30), 0.80 (3H, d,  $J$  = 5 Hz, H-29)。<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta_C$ : 38.8 (C-1), 27.2 (C-2), 79.0 (C-3), 38.8 (C-4), 55.2 (C-5), 18.4 (C-6), 35.3 (C-7), 39.5 (C-8), 47.6 (C-9), 38.0 (C-10), 26.0 (C-11), 25.1 (C-12), 138.7 (C-13), 42.1 (C-14), 29.7 (C-15), 23.5 (C-16), 36.8 (C-17), 54.0 (C-18), 39.4 (C-19), 40.0 (C-20), 32.8 (C-21), 30.7 (C-22), 28.7 (C-23), 15.8 (C-24), 15.7 (C-25), 17.5 (C-26), 23.3 (C-27), 70.0 (C-28), 16.9 (C-29), 21.5 (C-30)。上述 NMR 数据与文献[5]报道一致, 确证该化合物为熊果醇。

化合物 3 白色粉末, mp 284 ~ 286 °C,  $C_{30}H_{48}O_3$ , ESI-MS  $m/z$ : 455.3 [M-H]<sup>-1</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (400 MHz, C<sub>5</sub>D<sub>5</sub>N)  $\delta_H$ : 0.97, 1.65 (H-1), 1.82 (H-2), 3.45 (H-3), 0.78 (H-5), 1.50, 1.37 (H-6), 1.51, 1.37 (H-7), 1.35 (H-9), 1.38, 1.19 (H-11), 1.19, 1.91 (H-12), 2.72 (H-13), 1.19, 1.82 (H-15), 1.52, 2.62 (H-16), 1.75 (H-18), 3.45 (H-19), 1.51, 2.22 (H-21), 1.52, 2.22 (H-22), 4.92, 4.75 (H-29), 1.19, 0.99, 0.78, 1.02, 1.03, 1.75 (each 3H, s, 6 × CH<sub>3</sub>)。<sup>13</sup>C-NMR (100 MHz, C<sub>5</sub>D<sub>5</sub>N)  $\delta_C$ : 40.5 (C-1), 29.5 (C-2), 79.3 (C-3), 40.6 (C-4), 57.3 (C-5), 20.0 (C-6), 36.0 (C-7), 42.5 (C-8), 52.2 (C-9), 38.6 (C-10), 22.5 (C-11), 27.4 (C-12), 39.8 (C-13), 44.0 (C-14), 31.5 (C-15), 34.0 (C-16), 57.8 (C-17), 51.0 (C-18), 49.0 (C-19), 152.5 (C-20), 32.5 (C-21), 38.8 (C-22), 29.9 (C-23), 17.8 (C-24), 17.7 (C-25), 17.7 (C-26), 16.0 (C-27), 180.2 (C-28), 111.2 (C-29), 20.8 (C-30)。上述 NMR 数据与文献[6]报道一致, 确证该化合物为白桦酸。

化合物 4 白色粉末, mp 264 ~ 266 °C,  $C_{15}H_{20}O_5$ , ESI-MS  $m/z$ : 279.1 [M-H]<sup>-1</sup>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta_H$ : 1.02 (3H, s, H-9'), 1.22

(3H, s, H-7'), 2.08 (3H, d,  $J = 1$  Hz, H-6), 2.38 (1H, dd,  $J = 18$ , 2.5 Hz, H-5' pro-R), 2.48 (1H, dd,  $J = 17.5$ , 2.5 Hz, H-3' pro-S), 2.70 (1H, dd,  $J = 18$ , 2.5 Hz, H-5' pro-S), 2.82 (1H, d,  $J = 18$  Hz, H-3' pro-R), 3.65 (1H, d,  $J = 8$  Hz, H-8' pro-S), 3.95 (1H, dd,  $J = 8$ , 2.5 Hz, H-8' pro-R, 5.78 (1H, brs, H-2), 6.45 (1H, d,  $J = 15.5$  Hz, H-5), 8.11 (1H, d,  $J = 15.5$  Hz, H-4).  $^{13}\text{C}$ -NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta_{\text{C}}$ : 170.1 (C-1), 120.2 (C-2), 151.5 (C-3), 133.2 (C-4), 133.8 (C-5), 21.5 (C-6), 83.3 (C-1'), 88.0 (C-2'), 54.5 (C-3'), 211.1 (C-4'), 53.5 (C-5'), 49.8 (C-6'), 19.9 (C-7'), 78.9 (C-8'), 16.0 (C-9')。上述 NMR 数据与文献[7]报道一致, 确证该化合物为红花菜豆酸。

**化合物 5** 白色粉末, mp 239 ~ 241 °C, C<sub>21</sub>H<sub>30</sub>O<sub>10</sub>, ESI-MS  $m/z$ : 465.2 [M + N<sub>a</sub>]<sup>+</sup>.  $^1\text{H}$ -NMR (500 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta_{\text{H}}$ : 1.21 (3H, d,  $J = 6$  Hz, H-6"), 3.33 (3H, m, H-3', H-4, H-4"), 3.36 (2H, m, H-7), 3.48 (1H, m, H-2'), 3.55 (1H, m, H-5'), 3.64 (1H, dd,  $J = 11$ , 6.5 Hz, H-6' $\alpha$ ), 3.68 (1H, dd,  $J = 6$ , 3 Hz, H-5"), 3.73 (1H, dd,  $J = 9.5$ , 3.5 Hz, H-3"), 3.86 (1H, m, H-2"), 4.02 (1H, dd,  $J = 11$ , 1.5 Hz, H-6' $\beta$ ), 4.75 (1H, d,  $J = 1$  Hz, H-1"), 4.83 (1H, d, H-1'), 5.03 (1H, m, H-9 $\alpha$ ), 5.05 (1H, m, H-9 $\beta$ ), 5.95 (1H, m, H-8), 7.02 (2H, d,  $J = 8.5$  Hz, H-3, 5), 7.13 (2H, d,  $J = 8.5$  Hz, H-2, 6).  $^{13}\text{C}$ -NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta_{\text{C}}$ : 157.5 (C-1), 117.9 (C-2), 130.5 (C-3),

135.5 (C-4), 130.5 (C-5), 40.3 (C-7), 139.0 (C-8), 115.8 (C-9), 102.5 (C-1'), 74.8 (C-2'), 78.0 (C-3'), 71.5 (C-4'), 76.6 (C-5'), 67.8 (C-6'), 102.2 (C-1"), 72.5 (C-2"), 72.1 (C-3"), 74.1 (C-4"), 69.8 (C-5"), 17.8 (C-6")。上述 NMR 数据与文献[8]数据一致, 报道一致, 确证该化合物为 1-O-(6-O- $\alpha$ -L-Rhamnopyranosyl- $\beta$ -D-glucopyranosyl)-4-allylbenzene。

## [参考文献]

- [1] 中国药典.一部[S].2010:332.
- [2] G Casinovi C, Ceccherelli P, Fardella G, et al. Isolation and structure of a quassinoid from ailanthus glandulosa [J]. Phytochemistry, 1983, 22:2871.
- [3] 吕金顺, 黄鹏, 熊波, 等. 椿皮中一种抗癌成分的提取与结构鉴定[J]. 甘肃农业大学学报, 2001, 36:400.
- [4] 尚明英, 蔡少青, 李军, 等. 中药葫芦巴三萜类成分研究[J]. 中草药, 1998, 29(10): 655.
- [5] 徐秀芝, 田暄. 提宗龙胆化学成分的研究[J]. 中国中药杂志, 2000, 4(25): 225.
- [6] 尚明英, 蔡少青, 李军, 等. 中药葫芦巴三萜类成分研究[J]. 中草药, 1998, 29(10): 655.
- [7] Hirai N, Kondo S, Ohigashi H. Deuterium-labeled phaseic acid and dihydropaseic acids for internal standards [J]. Bios Biotech Biochem, 2003, 67(11): 2408.
- [8] Ly T N, Yamauchi R, Shimoyamada M, et al. Isolation and structural elucidation of some glycosides from the rhizomes of smaller galanga (*Alpinia officinarum* Hance) [J]. J Agr Food Chem, 2002, 50(17): 4919.

[责任编辑 邹晓翠]