关键词 蓝雪科,架棚,麦芽酚甙

架棚化学成分的研究

岳建民1林中文1孙汉董1冯耀宗2

(¹中国科学院昆明植物研究所植物化学开放研究实验室,昆明 650204) (²中国科学院昆明生态研究所,昆明 650223)

摘要 从架棚(Ceratostigma minus Stapf ex Prain)的乙酸乙酯部分分离鉴定了 3 个已知化合物, 蓝雪醌(plumbagin)(2), 槲皮素(quercetin)(3)和杨梅黄素(myricetin)(4)。从其正丁醇部分分离鉴定了 2 个已知化合物,异槲皮甙(quercetin 3-O-glucoside)(5)和杨梅甙(myricetin 3-O-rhamnoside)(6)及1个新化合物,命名为麦芽酚甙(maltol-O-glucoside)(1)。

INVESTIGATION ON CHEMICAL CONSTITUENTS OF CERATOSTIGMA MINUS

YUE Jian-Min¹, LIN Zhong-Wen¹, SUN Han-Dong¹, FENG Yao-Zong²

(¹Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Kunming 650204)

(2Kunming Institute of Ecology, Chinese Academy of Sciences, Kunming 650223)

Abstract From ethanol extracts of Ceratostigma minus, a new compound maltol-O-glucoside(1), along with five known compounds plumbagin(2), quercetin(3), myricetin(4), qercetin 3-O-glucoside(5) and myricetin 3-O-rhamnoside(6), have been isolated and their structures were elucidated on basis of spectral data and chemical evidences.

Key words Plumbaginaceae, Ceratostigma minus, maltol-O-glucoside

架棚($Ceratostigma\ minus\ Stapf\ ex\ Prain)系蓝雪科角柱花属植物,主要分布在云南西北部。全株人药,民间用于治疗风湿病,跌打痨伤,接骨、也用于治疗腮腺炎。该植物的化学成分未见报道。我们从其乙酸乙酯部分分离并鉴定了 3 个已知化合物,蓝雪醌(2),槲皮素(3)和杨梅黄素(4)。从其正丁醇部分分离并鉴定了 2 个已知化合物,异槲皮甙(5)和杨梅甙(6)及 1 个新化合物,命名为麦芽酚甙 (<math>maltol-O-\beta-glucoside$)(1)。

麦芽酚甙 (maltol $-O-\beta$ -glucoside) (1),白色粉末状物,IR 在 3100—3600 cm $^{-1}$ 的宽吸收峰示有多个羟基存在,1650 cm $^{-1}$ 为 α、β 不饱和酮基吸收峰,1620 cm $^{-1}$ 显示可能有双键存在。在 1 H NMR 谱中, δ_H 8.00 ppm (1H, d, J=5.8Hz)和 6.45 ppm (1H, d, J=5.8Hz)为两个相邻的双键质子。2.50 ppm (3H, s)为与双键相连接的甲基信号。 13 C NMR 谱中出现 12 条信号相对于 12 个碳原子。由 13 C NMR 数据可知该化合物的甙元具有 6 个碳原子并且和 1 个吡喃型葡萄糖相连接。 1 H NMR 中 δ_H 4.81 (1H, d, J=7.5Hz)和 13 C NMR 中 δ_C 105.46 ppm 的信号分别为葡萄糖 1 位的质子和碳原子的共振信号,说明此葡萄糖为 β -构型。3.84 ppm (1H, dd, J=12.0, 2.2Hz)和 3.78ppm (1H, dd, J=12.0, 5.4Hz)为葡萄糖 6 位上两个质子的

1993-06-01 收稿

82

信号。EIMS 显示很弱的分子离子峰 m/z 288, 而基峰 m/z 126 为失去 162 质量单位(葡萄糖片断)所显 示的重排峰。将该化合物进行酸水解得到一化合物, 其 mp, TLC, MS 和 IR 均与麦芽酚标样的一致 (1)。 由以上的波谱数据和化学反应确定该化合物的结构为 1 所示, 命名为麦芽酚甙(maltol $-O-\beta$ -glucoside)。

实验部分

熔点用显微熔点仪测定,温度未加校正。IR 用 Perkin-Elemer 577 型分光光度计测定,溴化钾压片 法。NMR 用 Bruker AM-400 核磁共振仪测定, TMS 作为内标化合物。质谱用 Finnigan-4510 GC.MS/DS 仪测定。用青岛海洋化工厂生产的 200-300 月硅胶, 硅胶 H 及进口 Rp-8 反相硅胶进行 柱层析。

架棚全株的干燥粉末 (1.7 kg), 用 95%的乙 醇浸提 5 次得 306g 黑色浸膏。将此浸膏溶于水 中,分别以石油醚、乙酸乙酯和正丁醇萃取、得到 石油醚部分 P (103g), 乙酸乙酯部分 E (52g) 和 正丁醇部分 N (35g)。

乙酸乙酯部分经 250g 硅胶 (200-300 目) 柱 层析, 氯仿、氯仿-甲醇 (25:1, 20:1, 15:1, 10:1,5:1和2:1) 进行梯度洗脱、合并得 E,—E, 个组分。E, 组分经乙醚-石油醚重结晶得大 量红色针状晶体蓝雪醌 (2) (1.56g)。 E, 和 E, 组 分经硅胶 H 及 Rp-8 反相硅胶进一步纯化分别得 槲皮素(3)(0.67g)和杨梅黄素(4)(0.52g)。

正丁醇部分 35g 用 300g 硅胶(200-300 目)进 行柱层析, 氯仿-甲醇(20:1,15:1,10:1,5:1, 3:1,2:1,和1:1进行梯度洗脱共得6个主要组 分 N₁-N₆。 组分 N₇, N₅ 和 N₆ 经硅胶 H 和 Rp-8 反相硅胶进一步纯化,分别得到异槲皮甙(5)(0.34g), 麦芽酚甙(1)(0.61g)和杨梅甙(6)(0.22g)。

麦芽酚甙的水解: 将 100 mg 的麦芽酚甙溶解在 10 mL 甲醇中, 加人 1 mol/L 盐酸数滴, 水浴加热回 流 1 小时, 用 1 mol/L 氢氧化钠溶液中和至中性。加热蒸除部分甲醇后加水 2mL, 放置有针状晶体析出, 过滤得 26 mg 晶体。其 mp, TLC, MS 和 IR 均与麦芽酚标准样品一致。

麦芽酚甙(maltol-O-β-glucoside)(1) 白色粉末状物。IRν^{Kax}cm⁻¹: 3100—3600(-OH), 1650(>C=O), 1620(双键)。 ¹H NMR(CD₃OD) δ (ppm): 8.00(1H, d, J=5.8Hz, H-6), 6.45(1H, d, J=5.8Hz, H-5), 4.81(1H, d, J = 7.5Hz, H-1'), 3.84(1H, dd, J = 12.0, 2.2Hz, Ha-6'), 3.78(1H, dd, J = 12.0, 5.4Hz, Hb-6')和 2.50(3H, s, -CH₃). EIMS m / z; 288 (M⁺) (1%), 198(3%), 162(15%), 126(100%), 97(30%), 71(68%). 13C NMR 见表 1。

蓝雪醒(plumbagin)(2) 为橙红色针状晶体, mp 76---77℃。IRv^{KBr}_{max}cm⁻¹: 1660, 1640(>C=O), 1605(aromatic). ¹H NMR(CDCl₃) δ (ppm): 7.36(1H, d, J=7.9Hz, H-6), 7.59(1H, d, J=7.9Hz, H-8), 7.24(1H, t, J = 8.0Hz, H-7, 6.80(1H, s, H-3), 2.19(3H, s, -CH₁). EIMS m / z: $188 \text{ (M}^+\text{)} (40\%)$, 83(30%), 57(70%), 43(100%)。以上光谱数据与文献[2]报道的蓝雪醌相吻合。

槲皮素(quercetin)(3) 黄色针状晶体(95% 乙醇), mp 309℃(分解)。¹H NMR(CD₃OD) δ(ppm).

8.60(1H, s, H-2′), 8.11(1H, d, J=8.5Hz, H-6′), 7.83(1H, d, J=8.5Hz, H-5′), 6.75(1H, s, H-6), 6.71(1H, s, H-8)。EIMS m / z: 302(M⁺)(100%), 137(25%), 69(31%), ¹³C NMR 见表 1。以上光谱数据与槲皮素一致⁽³⁾。

杨梅黄素(myricetin)(4) 黄色针状晶体 (95% 乙醇), mp 353—355℃。IRν^{KBr}_{max}cm⁻¹: 3200—3400(−OH), 1660(羰基), 1630, 1620, 1590 和 1520(双键、芳环)。 ¹H NMR(CD₃OD)δ(ppm): 7.34(2H, s, H−2′, 6′), 6.37(1H, d, J=2.0Hz, H−6), 6.17(1H, d, J=2.0Hz, H−8)。EIMS m / z 318 〔M⁺〕 (100%) 153(51%), 136(32%), 108(25%)和 69(60%)。 ¹³C NMR 见表 1。以上数据与杨梅素的波谱数据相吻合 ⁽⁴⁾。

异槲皮素甙(quercetin 3–O–glucooside)(5) 黄色片状晶体(甲醇–氯仿). mp 250-252 $^{\circ}$ $^{\circ}$ H NMR $(C_{55}D_5N)\delta(ppm)$: 8.46(1H, s, H–2′). 8.19(1H, d, J=8.4Hz, H–5′), 7.30(1H, d, J=8.4Hz, H–6′), 6.70(1H, s, H–6), 6.60(1H, d, J=7.8Hz, H–1″)。 EIMS m / z: $302[M-gluc.+H]^+(100\%)$, 137(30%), 69(53%). ^{13}C NMR 见表 1。以上数据与异槲皮甙的波谱数据相吻合 $^{(3.5)}$ 。

表 1 化合物 1, 3—6 的 13 C NMR 数据 Table 1 13 C NMR Chemical shifts of the compounds 1 and 3—6(δ value, ppm)

Carbons	1 (CDCl ₃)	3 (CD ₃ OD)	4 (CD ₃ OD)	$5\left(C_5D_5N\right)$	$6\left(C_5D_5N\right)$
1					
2	164.54	147.05	148.03	158.00	158.40
3	143.61	137.84	136.94	135.93	136.25
4	177.17	177.25	177.28	178.91	179.58
5	117.33	162.42	162.44	162.76	163.05
6	157.13	99.20	99.23	99.89	99.77
7	15.76	165.49	165.53	166.02	165.89
8		94.29	94.39	94.64	94.97
9		157.45	158.18	157.66	159.35
10		104.43	104.49	105.25	106.00
1'		123.27	123.09	122.87	122.00
2'		116.61	108.58	116.32	109.65
3′		147.05	146.71	146.75	146.72
4′		147.70	137.34	150.78	138.00
5'		116.61	146.71	117.94	146.72
6'		121.02	108.56	122.40	109.65
1"	105.64			105.61	103.51
2"	75.41			73.44	72.10
3″	78.00			77.88	71.95
4"	71.14			69.86	73.32
5"	78.50			75.50	71.61
6"	62.56			62.03	17.60

^{*}以上¹³C NMR 归宿利用 DEPT 技术。

杨梅甙 (myricetin 3–O–rhamnoside)(6) 黄色片状晶体 (95% 乙醇). mp 196— 197°C。 1 H NMR(C₆D₅N) δ (ppm): 6.96(2H, s. H–2′, 6′), 6.36(1H, d, J=2.1Hz, H–1″), 0.98(3H, d, J=8.3Hz, –CH₃)。 EIMS m / z 318 (M⁺–Rha.+H) (95%), 153(40%), 69(70%), 43(100%)。 13 C NMR 见表 1。以上数据与杨梅甙的波谱数据相吻合 $^{(3.4)}$ 。

麦芽酚 (maltol) mp 160—161℃。 IR ν^{KBr}_{max}cm⁻¹: 3450(-OH), 1690(α, β 不饱合酮基), 1630(双键)。 EIMS m/z 126 (M⁺) (78%), 97(20%), 71(42%), 55(50%), 43(100%)。 以上数据与麦芽酚标样一 致(5)。

参考文献

- (1) Chawla R K, McGonigal W E. A new synthesis of Maltol. J Org Chem, 1974, 39: 3281.
- (2) Sidhu G, Sankaram A V B. A new biplumbagin and 3-chloroplumbagin from Plumbago zeylanica. *Tetrahydron Letters*, 1971, 2385.
- (3) 王兆全, 王先荣. 红旱连有效成分的研究. 药学学报, 1980, 15(6): 365.
- (4) 国家医药管理局中草药情报站. 植物药有效成分手册. 北京: 人民卫生出版社, 1986. 751.
- (5) Harborne J B, Mabry T J. The Flavonoids: Advances in Research, Chapman and Hall Ltd. London and New York, 1982. 52.

* * * * * * * * * *

(上接 60 页)

- (6) Colmon B. Microbodies. In: Smith H, ed. The molecular biology of plant cells. London: Backwell, 1977. 136—159.
- 7. 来稿须一式两份 (原稿和清晰复印件), 切勿一稿两投, 不刊登的文稿, 当妥为退还。
- 8. 来稿如不符上述要求,本刊编辑部得退请作者修改或重抄后再送审。
- 三、编辑部对采用的稿件在文字上可作必要的修改。稿件处理情况于收稿后 4 个月内通知作者。稿件一经刊登,酌付稿酬,并赠单行本 30 份。
- 四、本刊对省(部)级以上重大科技项目及攻关项目、国家自然科学基金资助项目、开放实验室研究项目等的优秀论文将优先安排发表。请作者投稿时说明。
 - 五、来稿请挂号寄:昆明市黑龙潭昆明植物研究所内《云南植物研究》编辑部。邮政编码:650204