

毛萼鞘蕊花甲素的结构

李朝明 张桂华* 林中文 郑惠兰 孙汉董

(中国科学院昆明植物研究所植物化学开放实验室, 昆明 650204)

摘要 从毛萼鞘蕊花 (*Coleus esquirolii* (Lévl.) Dunn.) 的茎、叶中分离鉴定了一个新的二萜化合物, 毛萼鞘蕊花甲素 (对映-17-乙酰氧基-贝壳杉烷-16 β -醇)(1), 和三个已知化合物, 对映-贝壳杉烷-16 β , 17-二醇 (2), 齐墩果酸和 β -谷甾醇。

关键词 毛萼鞘蕊花; 二萜化合物; 毛萼鞘蕊花甲素

THE STRUCTURE OF ESQUIROLIN A

LI Chao-Ming, ZHANG Gui-Hua, LIN Zhong-Wen
ZHENG, Hui-Lan, SUN Han-Dong

(Laboratory of Phytochemistry, Kunming Institute of Botany, Academia Sinica, Kunming 650204)

Abstract A new diterpenoid named as esquirolin A (1) together with three known compounds, ent-kauran-16 β , 17-diol (2), oleanoic acid and β -sitosterol have been isolated from the petroleum ether extract of *Coleus esquirolii* (Lévl.) Dunn, by column chromatography on silica gel. The structure of esquirolin A (1) was elucidated as ent-17-acetoxy-kauran-16 β -ol by spectroscopic methods.

Key words *Coleus esquirolii*; Diterpenoid; Esquirolin A

我国产唇形科鞘蕊花属植物共有6种, 其中多数为中草药。毛萼鞘蕊花 (*Coleus esquirolii* (Lévl.) Dunn.), 俗名: 岩紫苏, 红靛, 地草果, 为多年生草本植物, 我国台湾、贵州、云南等省有分布。有散寒解表, 祛痰止咳之功效。民间用于治疗风湿关节炎, 感冒, 肺结核咳嗽、咯血, 肺浓疡, 神经衰弱和止血接骨等^[1]。化学成分未见报道。

我们将毛萼鞘蕊花茎、叶的乙醇提取物用水混悬后以石油醚萃取, 脱色, 经硅胶柱层析分离, 得到一个新的对映-贝壳杉烷型二萜, 命名为毛萼鞘蕊花甲素 (esquirolin A)(1)和三个已知化合物, 对映-贝壳杉烷-16 β , 17-二醇 (ent-kauran-16 β , 17-diol)

1990年8月收稿, 1990年10月定稿。

*云南中医学院实习生。

(2), β -谷甾醇 (β -sitosterol)^[22], 和齐墩果酸 (oleanolic acid)^[23]。

毛萼鞘蕊花甲素 (esquirolin A) (1): 白色针状结晶, $C_{22}H_{38}O_3$, mp 147—148°C, $[\alpha]_D^{27} + 483.3^\circ$ (c 0.06, $CHCl_3$); 无紫外吸收; IR $\nu_{max}^{KBr} cm^{-1}$: 3470 (OH), 1720 (OAc); 1H NMR ($CDCl_3$) 谱 (见表 2) 呈现三个叔甲基 δ 0.80, 0.85, 1.01 (各 3H, s, 18, 19, 20- CH_3) 和一个乙酰氧基 δ 2.09 (3H, s, OAc) 的单峰讯号和一个伯乙酰氧基的偕二氢讯号 δ 4.22 (2H, s), ^{13}C NMR 数据 (表 1), 提示该化合物与对映-贝壳杉烷-16 β , 17-二醇 (2) 结构相似。二者的区别仅在于 1 比 2 少一个羟基, 而多一个乙酰氧基, 而且在它们的 1H NMR 谱中观察到 1 的 17- H_2 质子 (δ 4.22 ppm) 比 2 的 17- H_2 质子 (δ 4.06 ppm) 向低磁场位移了 0.17 ppm, 说明化合物 1 分子中唯一的 OAc 可能是连接于 C-17 位上。因为在分子中只有因 OAc 的去屏蔽作用才会使化合物的 17- H_2 质子明显低场位移, 另外在 ^{13}C NMR 谱中, 1 的 C-17 (δ 68.6 ppm) 较 2 向低磁场位移 2.2 ppm, 而 C-16 (δ 79.9 ppm) 则较 2 向高磁场位移了 1.6 ppm, 这是由于化合物 1 中 17-OAc 的 α 低场效应和 β 高场效应所致, 这就进一步证明化合物 1 的 OAc 是连接于 C-17 位上, 从而推测该化合物的结构为: 对映-17-乙酰氧基-贝壳杉烷-16 β -醇 (ent-17-acetoxy-kauran-16 β -ol) (1), 即为化合物 2 的单乙酯。

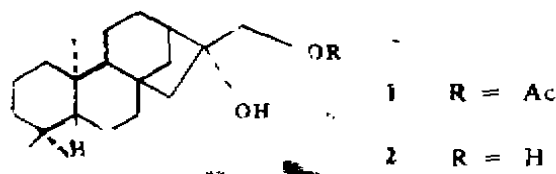


表 1 化合物 1 和 2 的 ^{13}C NMR 化学位移值
Table 1 ^{13}C NMR data of 1 (in $CDCl_3$)
and 2 (in C_6D_6N)

C	1	2	C	1	2
1	41.9(t)	43.3(t)	11	18.6(t)	18.9(t)
2	18.2(t)	18.7(t)	12	26.3(t)	26.8(t)
3	42.1(t)	42.5(t)	13	46.1(d)	46.0(d)
4	33.2(s)	33.3(s)	14	40.3(t)	40.5(t)
5	56.2(d)	56.3(d)	15	53.2(t)	54.0(t)
6	20.5(t)	20.8(t)	16	79.9(s)	81.5(s)
7	37.2(t)	37.7(t)	17	68.8(t)	66.4(t)
8	44.8(s)	44.8(s)	18	33.6(q)	33.7(q)
9	56.7(d)	57.1(d)	19	21.6(q)	21.7(q)
10	39.4(s)	39.6(s)	20	17.8(q)	18.0(q)
			OAc	171.0	

表 2 化合物 1 和 2 的 1H NMR 化学位移值
Table 2 1H NMR data of 1 (in $CDCl_3$)
and 2 (in C_6D_6N)

	1	2
-OH		6.14(1H, br. s)
		5.22(1H, br. s)
17- H_2	4.22(2H, s)	4.13, 4.05(各 1H, d, J = 10Hz)
13-H		2.44(1H, s)
OAc	2.09(3H, s)	
18- CH_3	0.85(3H, s)	0.83(3H, s)
19- CH_3	0.80(3H, s)	0.79(3H, s)
20- CH_3	1.01(3H, s)	0.98(3H, s)

实 验 部 分

熔点用Kofler显微测熔仪, 温度未经校正; 紫外光谱用UV-210A型仪测定; 红外光谱用PE-577型分光光度计测定, KBr压片; 核磁共振谱用AM-400型波谱仪测定, 以 C_5D_5N , $CDCl_3$ 为溶剂, TMS为内标; 质谱用Finnigan-4510型质谱仪测定。样品采自西双版纳, 全部光谱数据由本室物理分析仪器组测定。

经风干粉碎的6 kg毛萼鞘蕊花茎、叶样品用乙醇回流提取, 回收乙醇, 浓缩液加适量水调匀, 用石油醚萃取, 得提取物132g, 溶于4000ml乙醇, 用40g活性炭脱色、过滤, 回收溶剂得100g石油醚提取物。该提取物经硅胶柱层析, 用不同比例的乙酸乙酯-石油醚梯度洗脱。于10%乙酸乙酯-石油醚流分中得到2.7g β -谷甾醇; 15%的乙酸乙酯-石油醚流分中得到30mg齐墩果酸和430mg的毛萼鞘蕊花甲素; 35%的乙酸乙酯-石油醚流分中得到650mg对映-贝壳杉烷-16 β , 17-二醇。

毛萼鞘蕊花甲素(1): $C_{22}H_{36}O_3$, IR $\nu_{max}^{KBr} cm^{-1}$: 3480, 3470(OH), 1720(OAc), 1380, 1360, 1170, 1110, 1040, MS m/e: 348 (M^+), 330, 315, 288, 275, 257, 245, 232, 201, 173, 159, 147, 133, 121, 109, 95, 81, 69, 55, 43 (基峰)。

参 考 文 献

- 1 江苏植物所等编著. 新华本草纲要(第一册). 上海: 上海科技出版社, 1988: 438
- 2 孙汉董, 林中文, 沈佩琼. 云南植物研究 1987; 9(2): 247-252
- 3 Tori K, Seo S, Shimaoka A et al. *Tetrahedron Letters* 1974; 48, 4227-4230