毛萼鞘蕊花甲素的结构

李朝明 张桂华* 林中文 郑惠兰 孙灵萱 (中国科学院园明植物研究所植物化学开放实验室、昆明 650204)

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

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 deterpenoid 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 petroleam ether extract of Coleus esquirolii (Levl) Dunn, by column chromatography on silica gel. The structure of esquirolin A (1) was elucidated as ent-17-acctoxy-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-16β、17-二醇 (ent-kauran-16β, 17-diol)

¹⁹⁹⁰年8月收務, 1990年10月定稿。

[&]quot;云南中医学院实习生。

(2), β-谷甾醇 (β-sitosterol)(2), 和齐墩果酸 (oleanolic acid)(3)。

毛萼鞘蕊花甲素 (esquirolin A) (1): 白色针状结晶, $C_{22}H_{30}O_3$, mp 147—148°C, $(\alpha)_b^2$ 7 + 483.3° (c 0.06, CHCl₃); 无紫外吸收; $IR \vee KBZ$ cm⁻¹: 3470 (OH), 1720 (OAc); ¹H NMR (CDCl₃) 谱 (见表 2) 呈现三个叔甲基 80.80. 0.85, 1.01 (各 3H, s, 18, 19, 20-CH₃) 和一个乙酰氧基 82.09 (3H, s, OAc) 的单峰讯号和一个伯乙酰氧基的偕二氢讯号 84.22 (2H, s), ¹³C NMR数据 (表 1), 提示该化合物与对映-贝壳杉烷-16β、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-H₂质子 (84.22ppm) 比 2 的17-H₂质子 (84.06ppm) 向低磁场位移了0.17ppm,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-H₂质子明显低场位移,另外在 ¹³C NMR谱中,1的C-17 (868.6ppm) 较 2 向低磁场位移2.2ppm,而C-16 (879.9ppm) 则较 2 向高磁场位移了1.6ppm,这是由于化合物 1 中17-OAc的 a 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-16β-醇 (ent-17-acetoxy-kauran-16β-ol)(1),即为化合物 2 的单乙酰酯。

$$OR \qquad I \qquad R = Ac$$

$$1 \qquad R = H$$

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 CDCl₂) and 2 (in C_4 D₆N)

C	1	2	U	1	2
1	41.9(1)	43.3(t)	1 t	18.6(†)	18.9(1)
2	18.2(1)	18.7(1)	12	26.3(1)	26.8(1)
3	42.1(1)	42.5(1)	13	46.1(d)	46.0(d)
4	33.2(s)	33.3(s)	14	40.3(1)	40.5(1)
5	56.2(d)	56.3(d)	15	53.2(1)	54.0(1)
6	20.5(1)	20.8(1)	16	79.9(s)	81.5(s)
7	37.2(1)	37.7(1)	t 7	68.8(1)	66.4(1)
В	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)

20

OAc

17.8(q)

171.0

18.0(q)

39.6(s)

10 39-4(s)

表 2 化合物 1 和 2 的 ¹H NMR 化学位移值 Table 2 ¹H NMR data of 1 (in CDC(3) and 2 (in C₅D₅N)

	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iH,d,J=i0Hz)
13-H		2.44(!lf, s)
ŌΑc	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)

13卷

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 C₅D₅N、CDCl₃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2.7gβ-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-16β,17-二醇。

毛萼鞘蕊花甲素(1)。 $C_{22}H_{36}O_3$, $IR \vee \frac{RB_{5}^{*}cm^{-1}}{3}$, 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, Sco S, Shimacka A et al. Tetrahedron Letters 1974, 48, 4227-4230