

DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202004062

刘淑萍, 季泓源, 张建英, 等. 星刺卫矛的化学成分研究 [J]. 广西植物, 2021, 41(11): 1868–1874.

LIU SP, JI HY, ZHANG JY, et al. Chemical constituents of *Euonymus actinocarpus* [J]. *Guihaia*, 2021, 41(11): 1868–1874.

星刺卫矛的化学成分研究

刘淑萍¹, 季泓源¹, 张建英², 张慧颖³, 李亶焯¹, 左爱学^{1*}(1. 云南中医药大学 中药学院, 昆明 650500; 2. 云南中医药大学 基础医学院, 昆明 650500;
3. 曲靖医学高等专科学校 药理学系, 云南 曲靖 655000)

摘 要: 为探究卫矛科卫矛属植物星刺卫矛 (*Euonymus actinocarpus*) 的化学成分, 该文采用正相硅胶、Sephadex LH-20 和半制备液相 HPLC 等色谱技术对其进行分离和纯化。结果表明: (1) 从星刺卫矛地上部分 95% 乙醇提取物中分离得到 10 个化合物, 根据其理化常数和波谱 (ESI-MS、¹H-NMR、¹³C-NMR) 数据鉴定化合物结构为羽扇豆醇 (1), 蒲公英萜醇 (2), 表木栓醇 (3), 槐二醇 (4), 蒲公英萜酮 (5), 高粱醇 (6), 羽扇豆醇乙酸酯 (7), 木栓酮 (8), β -谷甾醇 (9), 胡萝卜苷 (10)。 (2) 所有化合物均为首次从星刺卫矛中分离得到。 (3) 星刺卫矛地上部分主要含有三萜和甾体类成分, 其中三萜类型以木栓烷型、齐墩果烷型和羽扇豆烷型骨架为主。该研究结果增加了对星刺卫矛物质基础的认识, 为开发和利用卫矛属植物资源提供了一定的科学依据。

关键词: 卫矛属, 星刺卫矛, 化学成分, 三萜**中图分类号:** Q946 **文献标识码:** A **文章编号:** 1000-3142(2021)11-1868-07

Chemical constituents of *Euonymus actinocarpus*

LIU Shuping¹, JI Hongyuan¹, ZHANG Jianying², ZHANG Huiying³, LI Danyue¹, ZUO Aixue^{1*}

(1. College of Traditional Chinese Medicine, Yunnan University of Chinese Medicine, Kunming 650500, China; 2. Basic Medical School, Yunnan University of Chinese Medicine, Kunming 650500, China; 3. Department of Pharmacy, Qijiang Medical College, Qijiang 655000, Yunnan, China)

Abstract: To investigate the chemical constituents of *Euonymus actinocarpus* in genus *Euonymus* of family Celastraceae, column chromatography on silica gel, Sephadex LH-20 and semi-preparative liquid chromatography were applied for the isolation and purification of the constituents. The structures were elucidated on the basis of spectral analysis and by comparison the data in literature. The results were as follows: (1) Ten compounds were isolated from the 95% EtOH extract of aerial part of *E. actinocarpus*, and their structures were identified as lupeol (1), taraxerol (2), epifriedelinol (3), sophoradiol (4), taraxerone (5), sorghumol (6), lupeol acetate (7), friedelin (8), β -sitosterol (9), daucosterol (10), respectively. (2) All isolated compounds 1–10 were reported from *E. actinocarpus* for the first time. (3) The aerial part of *E. actinocarpus* mainly contained triterpenoids and steroids, furthermore, the triterpenoids mainly involved pedunane, oleanane and lupanane type skeletons. The results increase the understanding of the material basis of *E. actinocarpus*, and provide a certain scientific basis for the development and utilization of *Euonymus* plant resources.

Key words: *Euonymus*, *Euonymus actinocarpus*, chemical constituents, triterpenoids

收稿日期: 2020–06–13

基金项目: 云南省科技厅科技计划项目 (2018FB146) [Supported by Yunnan Fundamental Research Project (2018FB146)]。

作者简介: 刘淑萍 (1995–), 硕士研究生, 研究方向为中药化学, (E-mail) 1472174214@qq.com。

* 通信作者: 左爱学, 博士, 副教授, 硕士研究生导师, 研究方向为药物化学, (E-mail) zuoax@163.com。

卫矛科植物品种多,资源丰富,全世界约有 60 属,850 种,主要分布于热带、亚热带地区,我国是其主产区,分布有 111 种,10 个变种,4 个变型(常章富等,1996)。卫矛科卫矛属植物是一类重要的天然药用资源,在我国民间有着悠久的药用历史。早在《本草纲目》中就有把卫矛属植物鬼箭羽(卫矛)作为药物使用的记载。民间常把鬼箭羽枝叶用于治疗糖尿病(巴寅颖等,2012a)。近年从卫矛属植物中开发了治疗糖尿病和肾病的药物黄芪卫矛合剂(张丽芬等,2014)、抗衰老药物复方扶芳藤合剂(又名百年乐)(张颖和周倍,2013)以及治疗癌症的卫矛醇(陶瑞芳和林宝爵,1985)等疗效确切的药物。

对卫矛属植物的研究始于 1948 年,Santavy & Reichstein(1948)从卫矛属植物 *Euonymus europaeu* 种子中分离得到强心苷 euonosides A 和 B,同年 Tattersfield et al.(1948)报道其具有杀虫活性。目前国内外学者已从卫矛属植物中发现三萜、甾体、倍半萜、强心苷、木脂素、生物碱等次生代谢产物,其中三萜类成分是卫矛属植物的主要活性成分。卫矛属植物药理活性主要表现在降糖、降血脂、抗肿瘤、抗血栓、抗炎、镇痛、免疫抑制和杀虫作用等(方振峰和华会明,2007),还可用于治疗心绞痛(哈医大药理研究组,1976)、糖尿病(Zhai et al., 2016)、风湿疼痛(许云章等,2014)等。

星刺卫矛(*Euonymus actinocarpus*)为卫矛属植物,是中国特有品种,在《深圳植物志》和《中国植物志》(中国科学院中国植物志编委会,1977)均有记载,产于云南、贵州、湖北(宜昌)、四川(峨眉山)、广东、广西等地。目前未见星刺卫矛的化学成分及生物活性的研究报道,为了阐明星刺卫矛的物质基础以及寻找具有生物活性的化合物,课题组开展了星刺卫矛的化学成分研究,利用多种色谱方法,结合波谱技术,从星刺卫矛乙醇提取物中分离鉴定了 10 个化合物,化学结构式如图 1 所示,包括 8 个三萜和 2 个甾体,所有化合物均为首次从星刺卫矛中分离得到。

1 材料

1.1 仪器

质谱用 Autospec-3000 质谱仪(英国 Micromass 公司)测定;核磁共振谱(1D 和 2D)用 AM-400 或

DRX-500 型核磁共振波谱仪(瑞士布鲁克公司)测定,TMS 为内标;半制备液相(北京赛普锐思),所用试剂为色谱纯;旋转蒸发仪(上海豫康科教仪器设备有限公司);YRT-3(硅油)熔点仪(天津市精拓仪器科技有限公司)。

1.2 试剂

凝胶 Sephadex LH-20(瑞典 Pharmacia 公司);YMC-Pack ODS-A 半制备色谱柱(250 mm×20 mm, 5 μ m)(YMC 有限责任公司);硅胶(200~300 目)(青岛海洋化工厂);薄层色谱硅胶板(烟台大学生物科学与工程研究所);95%乙醇(云南杨林工业开发区汕滇药业有限公司);其他试剂为市售一般工业纯或化学纯试剂。

1.3 药材

星刺卫矛样品采于云南鹤庆地区,经云南中医药大学中药鉴定教研室杨竹雅副教授鉴定为卫矛属植物星刺卫矛(*Euonymus actinocarpus*)枝叶。

2 提取分离

干燥的星刺卫矛(10 kg)地上部分粉碎后以 95%乙醇浸提 2 次,每次浸泡 7 d,回收溶剂得浸膏 219 g。浸膏用丙酮溶解硅藻土拌样,经硅胶柱色谱(200~300 目)层析,分别以石油醚-丙酮(60:1~5:5,V/V)系统梯度洗脱,经 TLC 检查合并为 6 个组分(X1~X6)。

X1 部分(21 g)经硅胶柱层析,用石油醚-丙酮(30:1~4:1,V/V)体系梯度洗脱,合并成 7 个部分 X1A~X1G。其中,X1C 经 Sephadex LH-20(氯仿-甲醇=1:1,V/V)纯化,重结晶得到化合物 5(11 mg)。X1D 部分经半制备 HPLC 色谱(流动相为甲醇-水=94:6,V/V)纯化得到化合物 9(88 mg)和化合物 2(25 mg)。X1E 部分经硅胶柱层析,用石油醚-丙酮(20:1,V/V)体系梯度洗脱,收集洗脱剂,合并薄层色谱行为相同部分,重结晶得到化合物 6(13 mg),母液继续用凝胶柱 Sephadex LH-20(氯仿-甲醇=1:1,V/V)纯化得到化合物 7(14 mg)。X1F 部分经硅胶柱色谱,石油醚-乙酸乙酯(50:1~10:1,V/V)梯度洗脱,主要流分再经硅胶柱色谱石油醚-丙酮洗脱(50:1,V/V)纯化得到化合物 4(36 mg)。

X2 部分(30 g)经硅胶柱层析,用石油醚-丙酮(20:1~10:1,V/V)体系梯度洗脱,收集洗脱液,

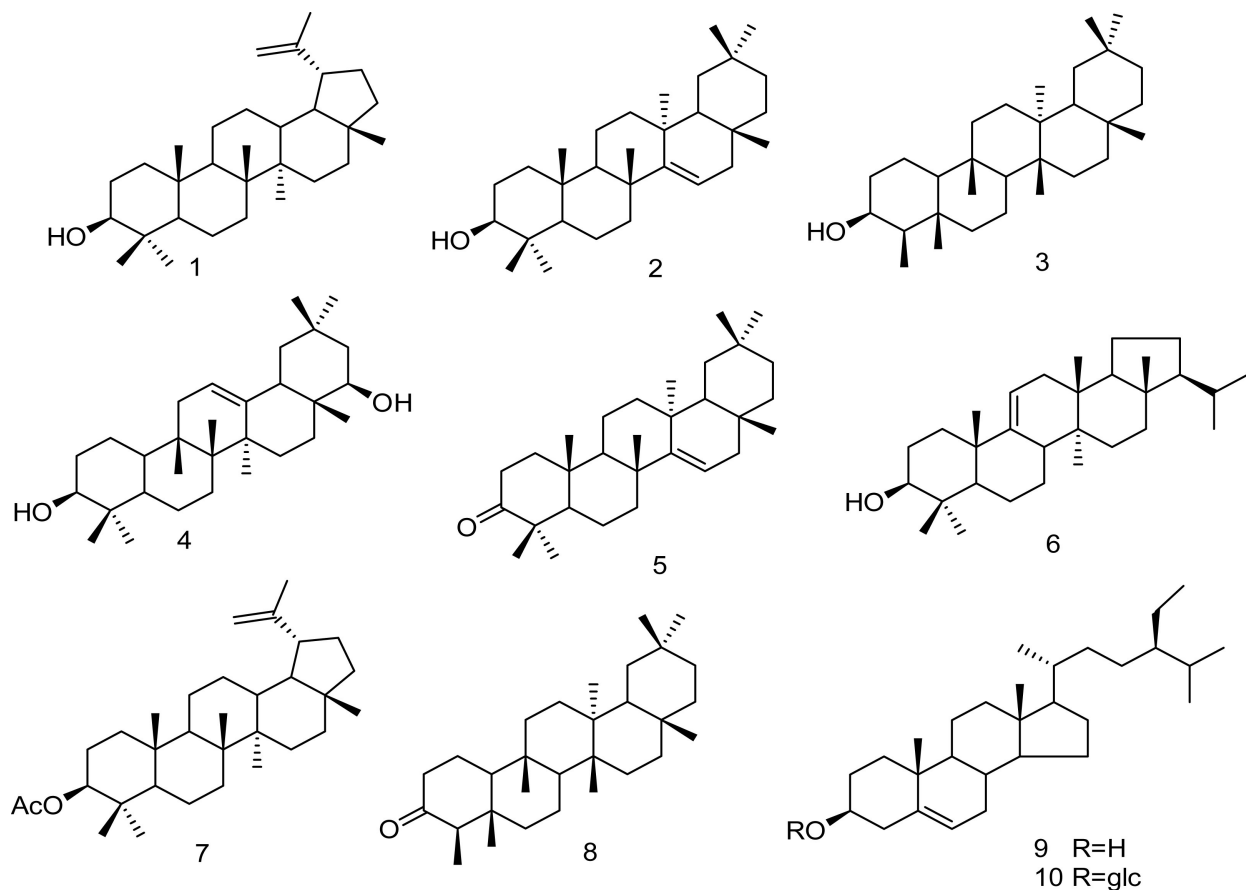


图 1 化合物 1-10 的结构式
Fig. 1 Structures of compounds 1-10

经 Sephadex LH-20 纯化(氯仿-甲醇=1:1, V/V), 重结晶得化合物 1(24 mg)。

X3 部分经 Sephadex LH-20 分离纯化(氯仿-甲醇=1:1, V/V), 合并主点部分, 经硅胶柱层析石油醚-丙酮(15:1~10:1, V/V)体系梯度洗脱, 重结晶得到化合物 3(22 mg)。

X4 部位(25 g)用硅胶柱层析, 以二氯甲烷-甲醇(4:1, V/V)体系洗脱, 收集洗脱剂, 薄层色谱检查, 合并色点相同流分得到 4 个部分 X4A~X4D。X4D 部分经硅胶柱分离, 用氯仿-甲醇(15:1, 9:1, V/V)体系洗脱, 收集洗脱液, 合并色点相同的流分, 经 Sephadex LH-20(甲醇)纯化, 重结晶得化合物 8(132 mg)。

X5 部分(20 g)经硅胶柱层析氯仿-甲醇(10:1, V/V)体系洗脱, 收集洗脱剂, 薄层色谱检查, 合并色点相同流分, 再经 Sephadex LH-20(氯仿-甲醇=1:1, V/V)纯化, 得化合物 10(64 mg)。

3 结构鉴定

化合物 1 白色粉末(丙酮)。mp 191.5~192.5 °C, ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) δ : 4.7 (1H, d, J = 0.8 Hz, H-30 α), 4.56 (1H, d, J = 0.8 Hz, H-30 β), 3.2 (1H, dd, J = 11.5, 5Hz, H-3 α), 2.4 (1H, ddd, J = 17.0, 11.0, 5.5Hz, H-19), 1.67 (3H, s); ^{13}C NMR (100 MHz, CDCl_3) δ : 38.7 (C-1), 27.4 (C-2), 79.0 (C-3), 38.8 (C-4), 55.2 (C-5), 18.3 (C-6), 34.3 (C-7), 40.8 (C-8), 50.4 (C-9), 37.1 (C-10), 20.9 (C-11), 25.1 (C-12), 38.0 (C-13), 43.0 (C-14), 28.0 (C-15), 35.6 (C-16), 42.8 (C-17), 48.3 (C-18), 48.0 (C-19), 151.0 (C-20), 29.8 (C-21), 40.0 (C-22), 29.7 (C-23), 15.4 (C-24), 16.1 (C-25), 15.9 (C-26), 14.5 (C-27), 18.0

(C-28), 109.3 (C-29), 19.3 (C-30)。以上¹H-NMR 和¹³C-NMR 数据与巴寅颖等(2012b)报道基本一致,故鉴定该化合物为羽扇豆醇(lupeol)。

化合物 2 白色粉末(氯仿)。mp 271~273 °C, ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.40 (1H, m, H-3), 0.97 (3H, s, H-23), 0.80 (3H, s, H-24), 0.92 (3H, s, H-25), 1.09 (3H, s, H-26), 0.91 (3H, s, H-27), 0.82 (3H, s, H-28), 0.95 (3H, s, H-29), 0.90 (3H, s, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 37.5 (C-1), 27.7 (C-2), 78.0 (C-3), 40.8 (C-4), 55.2 (C-5), 18.4 (C-6), 35.2 (C-7), 38.5 (C-8), 48.3 (C-9), 37.5 (C-10), 17.0 (C-11), 36.1 (C-12), 37.2 (C-13), 157.6 (C-14), 116.3 (C-15), 37.1 (C-16), 37.5 (C-17), 48.8 (C-18), 40.9 (C-19), 27.8 (C-20), 33.2 (C-21), 32.6 (C-22), 27.8 (C-23), 15.4 (C-24), 15.4 (C-25), 29.3 (C-26), 25.4 (C-27), 28.2 (C-28), 32.8 (C-29), 20.8 (C-30)。以上¹H-NMR 和¹³C-NMR 数据与 Simelane et al.(2013)和赵青(2013)报道基本一致,故鉴定该化合物为蒲公英萜醇(taraxerol)。

化合物 3 白色针状结晶(丙酮)。¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 0.82 (3H, d, J = 6.6 Hz, H-23), 0.98 (3H, s, H-24), 0.93 (1H, s, H-25), 0.99 (3H, s, H-26), 1.09 (3H, s, H-27), 1.18 (3H, s, H-28), 1.11 (3H, s, H-29), 0.99 (3H, s, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 18.0 (C-1), 35.4 (C-2), 72.2 (C-3), 53.0 (C-4), 38.2 (C-5), 41.4 (C-6), 17.9 (C-7), 53.2 (C-8), 37.1 (C-9), 60.1 (C-10), 35.6 (C-11), 30.6 (C-12), 38.3 (C-13), 39.7 (C-14), 32.4 (C-15), 36.1 (C-16), 30.0 (C-17), 42.7 (C-18), 35.4 (C-19), 28.2 (C-20), 32.8 (C-21), 39.3 (C-22), 10.4 (C-23), 14.7 (C-24), 18.2 (C-25), 20.2 (C-26), 18.7 (C-27), 32.1 (C-28), 31.9 (C-29), 35.0 (C-30)。以上¹H-NMR 和¹³C-NMR 数据与韩贺东等(2014)报道基本一致,故鉴定该化合物为表木栓醇(epifriedelinol)。

化合物 4 白色粉末(氯仿)。mp 219~220 °C, ¹H-NMR (400 MHz, C₅D₅N) δ: 3.44 (1H, m H-3), 5.2 (1H, brs, H-12), 3.84 (1H, m, H-22), 0.89 (3H, s, H-23), 0.77 (3H, s, H-24), 0.97 (3H, s, H-25), 1.02 (3H, s, H-26), 1.09

(3H, s, H-27), 0.85 (3H, s, H-28), 0.95 (3H, s, H-29), 0.92 (3H, s, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 39.2 (C-1), 27.9 (C-2), 77.9 (C-3), 39.2 (C-4), 55.5 (C-5), 18.6 (C-6), 33.4 (C-7), 40.0 (C-8), 47.9 (C-9), 37.0 (C-10), 23.7 (C-11), 122.3 (C-12), 144.4 (C-13), 42.3 (C-14), 26.2 (C-15), 28.5 (C-16), 38.7 (C-17), 43.7 (C-18), 46.5 (C-19), 31.4 (C-20), 42.3 (C-21), 74.9 (C-22), 27.9 (C-23), 15.6 (C-24), 16.8 (C-25), 16.9 (C-26), 26.0 (C-27), 19.5 (C-28), 33.5 (C-29), 28.5 (C-30)。以上¹H-NMR 和¹³C-NMR 数据与周金娥等(2006)报道的基本一致,故鉴定该化合物为槐二醇(sophoradiol)。

化合物 5 白色粉末(氯仿)。mp 239~240 °C, ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 5.57 (1H, dd, J = 4.0, 8.0 Hz, H-15), 1.06 (3H, s, H-23), 1.01 (3H, s, H-24), 1.11 (3H, s, H-25), 1.16 (3H, s, H-26), 0.91 (3H, s, H-27), 0.83 (3H, s, H-28), 0.95 (3H, s, H-29), 0.92 (3H, s, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 38.3 (C-1), 34.1 (C-2), 217.5 (C-3), 47.6 (C-4), 55.8 (C-5), 20.0 (C-6), 34.1 (C-7), 38.4 (C-8), 48.7 (C-9), 36.7 (C-10), 17.4 (C-11), 35.1 (C-12), 37.7 (C-13), 157.6 (C-14), 117.2 (C-15), 36.7 (C-16), 37.7 (C-17), 48.8 (C-18), 40.6 (C-19), 29.8 (C-20), 33.6 (C-21), 33.4 (C-22), 26.1 (C-23), 21.5 (C-24), 14.8 (C-25), 29.9 (C-26), 25.6 (C-27), 29.9 (C-28), 33.6 (C-29), 21.4 (C-30)。以上¹H-NMR 和¹³C-NMR 数据与 Sakurai et al.(1986)报道的基本一致,故鉴定该化合物为蒲公英萜酮(taraxerone)。

化合物 6 白色粉末(氯仿)。mp 276~278 °C, ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.22 (1H, dd, J = 4.0, 11.5 Hz, H-3), 5.23 (1H, d, J = 6.5 Hz, H-11), 1.66 (2H, d, J = 6.5 Hz, H-12), 0.98 (3H, s, H-23), 0.82 (3H, s, H-24), 1.03 (3H, s, H-25), 0.81 (3H, s, H-26), 0.77 (3H, s, H-27), 0.76 (3H, s, H-28), 0.83 (3H, d, J = 6.5 Hz, H-29), 0.89 (3H, d, J = 6.5 Hz, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 36.0 (C-1), 27.8 (C-2), 79.8 (C-3), 39.0 (C-4), 52.3 (C-5), 21.4 (C-6), 26.6 (C-7), 40.9 (C-8), 148.8

(C-9), 39.6 (C-10), 114.3 (C-11), 35.9 (C-12), 38.1 (C-13), 36.7 (C-14), 29.6 (C-15), 36.0 (C-16), 42.8 (C-17), 52.0 (C-18), 20.1 (C-19), 28.2 (C-20), 59.6 (C-21), 30.7 (C-22), 26.7 (C-23), 15.5 (C-24), 22.1 (C-25), 17.0 (C-26), 15.2 (C-27), 13.9 (C-28), 23.0 (C-29), 21.4 (C-30)。以上¹H-NMR和¹³C-NMR数据与何春年等(2005)报道的基本一致,故鉴定该化合物高粱醇(sorghumol)。

化合物 7 白色针状结晶(丙酮)。¹H-NMR (400 MHz, C₅D₅N) δ: 0.79, 0.81, 0.82, 0.87, 0.92, 1.01 (18 H, s, 6 × CH₃), 1.72 (3H, s, H-29), 2.05 (3H, s, Ac), 4.68 (1H, m, H-3), 4.86, 4.72 (各 1H, d, *J* = 2.4 Hz, H-30); ¹³C-NMR (C₅D₅N, 100Mz) δ: 38.4 (C-1), 23.7 (C-2), 81.0 (C-3), 37.8 (C-4), 55.4 (C-5), 18.2 (C-6), 34.3 (C-7), 40.9 (C-8), 50.4 (C-9), 37.1 (C-10), 20.9 (C-11), 25.1 (C-12), 38.1 (C-13), 42.9 (C-14), 27.5 (C-15), 35.6 (C-16), 43.0 (C-17), 48.0 (C-18), 48.3 (C-19), 150.9 (C-20), 29.9 (C-21), 40.0 (C-22), 28.0 (C-23), 16.5 (C-24), 16.2 (C-25), 16.0 (C-26), 14.3 (C-27), 18.0 (C-28), 109.3 (C-29), 19.3 (C-30), 170.6 (C-31), 21.1 (C-32)。以上¹H-NMR和¹³C-NMR数据与朱卫等(1995)报道的基本一致,故鉴定该化合物为羽扇豆醇乙酸酯(lupeol acetate)。

化合物 8 白色粉末(甲醇)。mp 259 ~ 260 °C, ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 0.87 (3H, s, H-23), 0.73 (3H, s, H-24), 0.89 (3H, s, H-25), 0.93 (3H, s, H-26), 1.05 (3H, s, H-27), 1.18 (3H, s, H-28), 1.01 (3H, s, H-29), 1.00 (3H, s, H-30); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 22.3 (C-1), 41.5 (C-2), 213.1 (C-3), 58.2 (C-4), 42.0 (C-5), 41.3 (C-6), 18.2 (C-7), 53.1 (C-8), 36.0 (C-9), 59.5 (C-10), 35.6 (C-11), 30.5 (C-12), 39.3 (C-13), 39.3 (C-14), 32.4 (C-15), 36.0 (C-16), 30.5 (C-17), 41.5 (C-18), 35.6 (C-19), 30.5 (C-20), 32.4 (C-21), 39.3 (C-22), 6.8 (C-23), 14.7 (C-24), 18.0 (C-25), 20.3 (C-26), 18.7 (C-27), 32.1 (C-28), 35.0 (C-29), 31.8 (C-30)。以上¹H-NMR和¹³C-NMR数据与何光发等(2016)报道的基本一

致,故鉴定该化合物为木栓酮(friedelin)。

化合物 9 白色鳞片状晶体(氯仿)。mp 135 ~ 136 °C, ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ: 3.55 (1H, m, H-3), 0.71 (3H, s, H-18), 1.03 (3H, s, H-19), 0.94 (3H, d, *J* = 6.0 Hz, H-21), 0.86 (3H, d, *J* = 7.6 Hz, H-26), 0.84 (3H, d, *J* = 7.2 Hz, H-27), 0.87 (3H, t, *J* = 7.6 Hz, H-29); ¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃) δ: 37.8 (C-1), 32.3 (C-2), 71.3 (C-3), 43.4 (C-4), 142.1 (C-5), 121.2 (C-6), 32.6 (C-7), 32.3 (C-8), 50.5 (C-9), 36.9 (C-10), 21.3 (C-11), 40.0 (C-12), 42.5 (C-13), 56.8 (C-14), 24.5 (C-15), 28.6 (C-16), 56.3 (C-17), 12.2 (C-18), 20.0 (C-19), 36.4 (C-20), 19.7 (C-21), 34.2 (C-22), 26.4 (C-23), 46.0 (C-24), 29.4 (C-25), 18.9 (C-26), 19.2 (C-27), 23.3 (C-28), 12.2 (C-29)。以上¹H-NMR和¹³C-NMR数据与孙洁等(2013)报道的基本一致,故鉴定该化合物为β-谷甾醇(β-sitosterol)。

化合物 10 淡黄色无定形粉末(甲醇)。¹H-NMR (400 MHz, C₅D₅N) δ: 3.96 (1H, m, H-3), 5.38 (1H, t, *J* = 3.2 Hz, H-6), 0.64 (3H, s, H-18), 0.92 (3H, s, H-19), 0.97 (3H, d, *J* = 6.4 Hz, H-21), 0.86 (3H, d, *J* = 7.2 Hz, H-26), 0.84 (3H, d, *J* = 7.0 Hz, H-27), 0.87 (3H, t, *J* = 7.6 Hz, H-29), 5.09 (1H, d, *J* = 7.6 Hz, H-1'), 4.35 (1H, dd, *J* = 12.0, 2.0 Hz, H-6'a), 4.55 (1H, dd, *J* = 11.6, 5.2 Hz, H-6'b); ¹³C-NMR (100 MHz, C₅D₅N) δ: 37.7 (C-1), 30.8 (C-2), 79.5 (C-3), 38.8 (C-4), 142.4 (C-5), 123.2 (C-6), 33.4 (C-7), 31.6 (C-8), 51.7 (C-9), 37.7 (C-10), 21.3 (C-11), 40.7 (C-12), 43.8 (C-13), 58.2 (C-14), 24.7 (C-15), 27.8 (C-16), 57.6 (C-17), 13.3 (C-18), 20.5 (C-19), 35.5 (C-20), 20.3 (C-21), 33.4 (C-22), 25.8 (C-23), 47.3 (C-24), 30.8 (C-25), 20.7 (C-26), 20.7 (C-27), 22.6 (C-28), 13.5 (C-29), 103.9 (C-1'), 76.6 (C-2'), 79.7 (C-3'), 73.1 (C-4'), 79.7 (C-5'), 64.2 (C-6')。以上¹H-NMR和¹³C-NMR数据与孙洁等(2013)报道的基本一致,故鉴定该化合物为胡萝卜苷(daucosterol)。

4 讨论与结论

利用各种色谱方法从星刺卫矛乙醇提取物中分离得到 10 个化合物,通过波谱技术分别鉴定为羽扇豆醇(lupeol,**1**),蒲公英萜醇(taraxerol,**2**),表木栓醇(epifriedelinol,**3**),槐二醇(sophoradiol,**4**),蒲公英萜酮(taraxerone,**5**),高粱醇(sorghumol,**6**),羽扇豆醇乙酸酯(lupeol acetate,**7**),木栓酮(friedelin,**8**), β -谷甾醇(β -sitosterol,**9**),胡萝卜苷(daucosterol,**10**)。其中,化合物**1**–**8**为五环三萜类,**9**–**10**为甾体。所有化合物均为首次从该植物中分离得到。

研究结果与文献报道卫矛属植物中富含三萜类化合物观点是一致的;所分离得到的化合物结构类型主要涉及木栓烷型、齐墩果烷型和羽扇豆烷型等;五环三萜类化合物在植物中种类较多,药理活性显著,特别是在抗糖尿病、降血糖等活性方面。文献报道蒲公英萜醇(**2**)通过恢复 PI3K 和 GLUT4 表达,逆转 3T3L1 脂肪细胞对地塞米松诱导的胰岛素抵抗(Sangeetha et al., 2013);高粱醇(**6**)抑制蛋白酪氨酸磷酸酶 1B (PTP-1B) 活性 [$IC_{50} = (3.50 \pm 0.01) \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$] (Cai et al., 2015);羽扇豆醇(**1**)具有降血糖、增加冠脉流量等功效,对心血管系统有多方面的药理作用(高婷等,2010)。这些五环三萜化合物的活性报道与民间把卫矛属植物用来治疗糖尿病可能有一定的关系。

综上所述,本研究首次阐明了卫矛属植物星刺卫矛的主要化学成分,研究结果丰富了对星刺卫矛物质基础的认识,为开发和利用卫矛属植物资源提供了一定的科学依据。

参考文献:

- BA YY, LIU QY, SHI RB, et al., 2012a. Studies on flavonoids from *Euonymus alatus* [J]. Chin Trad Herb Drug, 43(2): 242–246. [巴寅颖, 刘倩颖, 石任兵, 等, 2012a. 鬼箭羽中黄酮类化学成分研究 [J]. 中草药, 43(2): 242–246.]
- BA YY, LIU QY, SHI RB, et al., 2012b. Studies on chemical constituents of *Euonymus alatus* [J]. J Beijing Med Univ, 35(7): 480–483. [巴寅颖, 刘倩颖, 石任兵, 等, 2012b. 鬼箭羽化学成分研究 [J]. 北京中医药大学学报, 35(7): 480–483.]

- CHANG ZF, PATIMANG QMH, LU GP, et al., 1996. Karyotype analysis of five *Fagopyrum* species native to China [J]. Chin Inf Trad Chin Med, 3(3): 24–26. [常章富, 帕提曼. 瞿马洪, 卢赣鹏, 等, 1996. 中国卫矛科药用植物性能的初步整理(续完) [J]. 中国中医药信息杂志, 3(3): 24–26.]
- FANG ZF, HUA HM, 2007. Advances in studies on chemical constituents and pharmacological activity in *Euonymus* plants [J]. World Notes Plant Med, 22(1): 6–11. [方振峰, 华会明, 2007. 卫矛属植物化学成分及药理活性研究进展 [J]. 国外医药·植物药分册, 22(1): 6–11.]
- GAO T, CAO Y, JIA LY, et al., 2010. Determination of lupin in *Hawthorn* from 14 regions by HPLC [J]. Shenyang Pharm Univ, 27(5): 373–376. [高婷, 曹阳, 贾凌云, 等, 2010. HPLC 法测定 14 个地区山楂中羽扇豆醇的含量 [J]. 沈阳药科大学学报, 27(5): 373–376.]
- HAN HD, HU HQ, LIN Y, et al., 2014. Chemical constituents of *Gonostegia hirta* [J]. Chin J Food Hygiene, 20(2): 82–85. [韩贺东, 胡海清, 林燕, 等, 2014. 贵州糯米藤化学成分研究 [J]. 中国实验方剂学杂志, 20(2): 82–85.]
- HE CN, WANG CL, GUO SX, et al., 2005. Study on chemical constituents of *Anoetochilus roxbueghii* [J]. Chin Pharmacol J, 39(8): 581–582. [何春年, 王春兰, 郭顺星, 等, 2005. 福建金线莲的化学成分研究 [J]. 中国药学杂志, 39(8): 581–582.]
- HE GF, PENG FF, DENG QY, et al., 2016. Study on chemical constituents from *Argyrea acuta* Lour [J]. Nat Prod Res Dev, 32(2): 135–138. [何光发, 彭菲菲, 邓秋怡, 等, 2016. 白鹤藤化学成分研究 [J]. 天然产物研究与开发, 32(2): 135–138.]
- CAI JY, ZHAO L, TAO WY, 2015. Potent protein tyrosine phosphatase 1b (PTP1B) inhibiting constituents from *Anoetochilus chapaensis*, and molecular docking studies [J]. Pharmaceut Biol, 53(7): 1030–1034. Pharmacological Research Group of Harbin Medical University, 1976. Study on pharmacological effects of *Euonymus alatus* [J]. J Harbin Med Univ, (4): 21–24. [哈医大药理研究组, 1976. 卫矛的药理作用研究 [J]. 哈医大学报, (4): 21–24.]
- SANTAVY F, REICHSTEIN T, 1948. Evonosid, ein kristallisiertes, herzwirksames Glykosid aus *Evonymus europaea* L. II. Mitteilung. Glykoside und Aglykone, 38. Mitteilung [J]. Helv Chim Acta, 31(6): 1655–1662.
- SANGEETHA KN, SHILPA K, KUMARI P, et al., 2013. Reversal of dexamethasone induced insulin resistance in 3T3L1 adipocytes by β 3-taraxerol of *Mangifera indica* [J]. Phytomedicine, 20(3–4): 213–220.
- SIMELANE MB, SHONHAI A, SHODE FO, et al., 2013. Anti-plasmodial activity of some Zulu medicinal plants and of some triterpenes isolated from them [J]. Molecules, 18(10): 12313–12323.
- SUN J, ZHANG L, ZHANG XL, et al., 2013. Chemical

- constituents from *Astragalus membranaceus* var. *mongholicus* [J]. *Drugs Clin*, 28(2): 138–143. [孙洁, 张蕾, 张晓拢, 等, 2013. 蒙古黄芪的化学成分研究 [J]. *现代药物与临床*, 28(2): 138–143.]
- SAKURAI N, YAGUCHI Y, INOUE T, et al., 1986. Triterpenoids from *Myrica rubra* [J]. *Phytochemistry*, 26(1): 217–219.
- TAO RF, LIN BJ, 2013. A new anticancer drug—*Euonymus* didehydrate [J]. *Chin New Drugs Clin Remed*, 4(4): 248. [陶瑞芳, 林宝爵, 1985. 抗癌新药——二去水卫矛醇 [J]. *中国新药与临床*, 4(4): 248.]
- TATTERSFIELD F, POTTER C, LORD KA, et al., 1948. Insecticides derived from plants. Results of tests carried out on a number of British, tropical and Chinese plants [J]. *Roy Bot Gard, Kew, Bull Misc Inform*, 3(3): 329–349.
- XU YZ, SUN M, WANG JX, et al., 2014. Yi medicine flower preliminary study on the chemical constituents of *Euonymus* [J]. *Jiangsu Agric Sci*, 42(7): 309–311. [许云章, 孙美, 王静霞, 等, 2014. 彝药大花卫矛化学成分的初步研究 [J]. *江苏农业科学*, 42(7): 309–311.]
- ZHAI XF, BINH LG, XUE CC, et al., 2016. *Euonymus alatus*: A review on its phytochemistry and antidiabetic activity [J]. *Evid Based Compl Alter Med*, 5: 1–12.
- ZHANG LF, LÜ RH, HUANG WZ, et al., 2014. Effect of Huangqi-Weimao mixture on the expression of glomerular endothelial cells of VACM-1 in rats with diabetic nephropathy [J]. *Pharmacol Clin Chin Mat Med*, 30(1): 99–101. [张丽芬, 吕仁和, 黄文政, 等, 2014. 黄芪卫矛合剂对糖尿病肾病大鼠肾小球内皮细胞 vacm-1 表达的影响 [J]. *中药药理与临床*, 30(1): 99–101.]
- ZHANG Y, ZHOU B, 2013. Effect of compound fufangteng mixture on bone marrow hematopoietic stem cells notch signal pathway in rats [J]. *Chin J Exp Med Form*, 19(18): 206–210. [张颖, 周倍, 2013. 复方扶芳藤合剂含药血清对大鼠骨髓间充质干细胞 Notch 信号通路的影响 [J]. *中国实验方剂学杂志*, 19(18): 206–210.]
- ZHAO Q, 2013. Study on chemical constituents of *Mappianthus iodoides* [J]. *Chin Pharm*, 24(39): 3711–3713. [赵青, 2013. 甜果藤的化学成分研究 [J]. *中国药房*, 24(39): 3711–3713.]
- ZHOU JE, CHEN CY, XIE YF, et al., 2006. Studies on liposoluble constituents from fruit of *Sophora japonica* L. [J]. *J Shanghai Jiaotong Univ*, 26(11): 1245–1248. [周金娥, 陈聪颖, 谢一凡, 等, 2006. 槐角中脂溶性化学成分的研究 [J]. *上海交通大学学报*, 26(11): 1245–1248.]
- ZHU W, TU ZB, HUANG LY, et al., 1995. Studies on chemical constituents of cabbage [J]. *Nat Prod Res Dev*, 7(4): 39–43. [朱卫, 屠治本, 黄丽瑛, 等, 1995. 喙柱牛奶菜化学成分研究 [J]. *天然产物研究与开发*, 7(4): 39–43.]

(责任编辑 周翠鸣)