DOI: 10.11931/guihaia.gxzw201901038

何瑞杰, 王亚凤, 李典鹏, 等. 展毛野牡丹酚类化学成分的研究 [J]. 广西植物, 2020, 40(5): 641-647. HE RJ, WANG YF, LI DP, et al. Phenolic constituents from *Melastoma normale* [J]. Guihaia, 2020, 40(5): 641-647.

展毛野牡丹酚类化学成分的研究

何瑞杰, 王亚凤, 李典鹏, 黄永林*

(广西植物功能物质研究与利用重点实验室, 广西壮族自治区 广西植物研究所,广西 桂林 541006)

摘 要: 为了明确展毛野牡丹的化学成分,该研究采用 Diaion HP20SS、MCI gel、Sephadex LH-20 柱层析和反相高效液相色谱等方法,对展毛野牡丹根和茎的醇提物分别进行了分离纯化。结果表明:从展毛野牡丹中分离得到 11 个化合物,它们的结构经波谱数据分析和鉴定。它们分别是 4-羟基-3-甲氧基苯酚 1-*O-β*-D-(6′-*O*-没食子酰)-吡喃葡萄糖苷(1)、3,4-二羟基苯乙醇 4-*O-β*-D-(6′-*O*-没食子酰基)-吡喃葡萄糖苷(2)、龙胆酸5-*O-β*-D-(6′-*O*-没食子酰基)-吡喃葡萄糖苷(3)、2,4,6-三甲氧基苯酚 1-*O-β*-D-(6′-*O*-没食子酰)-吡喃葡萄糖苷(4)、甲基 6-*O*-没食子酰基-β-D-吡喃葡萄糖苷(5)、乙基 6-*O*-没食子酰基-β-D-吡喃葡萄糖苷(6)、6′-*O*-没食子酰基黑樱苷(7)、没食子酸甲酯(8)、没食子酸乙酯(9)、2,6-二甲氧基对苯二酚 4-*O-β*-D-吡喃葡萄糖苷(10)、2-甲氧基对苯二酚 4-*O-β*-D-吡喃葡萄糖苷(11)。所有化合物均为首次从展毛野牡丹中分离得到,化合物 2-7、10 和 11 为首次从该属植物中分离得到。

关键词: 展毛野牡丹, 野牡丹属, 化学成分, 酚类, 结构鉴定

中图分类号: 0946 文献标识码: A

文章编号: 1000-3142(2020)05-0641-07

开放科学(资源服务)标识码(OSID):



Phenolic constituents from Melastoma normale

HE Ruijie, WANG Yafeng, LI Dianpeng, HUANG Yonglin*

(Guangxi Key Laboratory of Functional Phytochemicals Research and Utilization, Guangxi Institute of Botany, Guangxi Zhuang Autonomous Region and Chinese Academy of Sciences, Guilin 541006, Guangxi, China)

Abstract: To clarify the chemical constituents of *Melastoma normale*, the ethanol extracts of roots of and stems *M. normale* were respectively isolated and purified by various chromatographic methods such as Diaion HP20SS, MCI gel, Sephadex LH-20, and reversed-phase HPLC. Eleven compounds were obtained, and their structures were identified by

收稿日期: 2019-03-04

基金项目: 国家自然科学基金(21562008);广西自然科学基金(2018GXNSFAA294033,2018GXNSFAA281078);中国博士后专项基金(200626);广西植物研究所基本业务费项目(桂植业 18004);广西八桂学者专项项目(第三批);广西科技重大专项(桂科AA18118015);广西植物功能物质研究与利用重点实验室开放基金(ZRJJ2016-3,ZRJJ2016-19)[Supported by the National Natural Science Foundation of China (21562008); Guangxi Natural Science Foundation (2018GXNSFAA294033, 2018GXNSFAA281078); China Postdoctoral Science Foundation (200626); Fundamental Research Fund of Guangxi Institute of Botany(18004); Program for Bagui Scholars of Guangxi Institute of Botany (The third batch); Science and Technology Major Project of Guangxi (AA18118015); Open Fund Guangxi Key Laboratory of Functional Phytochemicals Research and Utilization (ZRJJ2016-3, ZRJJ2016-19)]。

作者简介:何瑞杰(1979-),男,广西钦州浦北人,博士,助理研究员,研究方向为天然产物化学的研究与开发利用,(E-mail)herui-jie937@163.com。

^{*}通信作者: 黄永林,博士,研究员,研究方向为天然产物化学的研究与开发利用,(E-mail)hyl@gxib.cn。

spectral data analyses. They are 4-hydroxy-3-methoxyphenyl $1\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}(6'\text{-}O\text{-}galloyol)\text{-}glucopyranoside}$ (1), 3,4-di-hydroxyphenethyol alcohol $4\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}(6'\text{-}O\text{-}galloyol)\text{-}glucopyranoside}$ (2), gentisic acid $5\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}(6'\text{-}O\text{-}galloyl)\text{-}glucopyranoside}$ (3), 2,4,6-trimethoxyphenol $1\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}(6'\text{-}O\text{-}galloyl)\text{-}glucopyranoside}$ (4), methyl $6\text{-}O\text{-}galloyl\text{-}\beta\text{-}D\text{-}glucopyranoside}$ (5), ethyl $6\text{-}O\text{-}galloyl\text{-}\beta\text{-}D\text{-}glucopyranoside}$ (6), $6'\text{-}O\text{-}galloylprunasin}$ (7), methyl gallate (8), ethyl gallate (9), 2,6-dimethoxy-hydroquinone- $4\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}glucopyranoside}$ (10), and 2-methoxy-hydroquinone- $4\text{-}O\text{-}\beta\text{-}D\text{-}glucopyranoside}$ (11). All these compounds were obtained firstly from this plant, and compounds 2-7, 10, and 11 were obtained from the genus Melastoma for the first time.

Key words: Melastoma normale, Melastoma L., chemical composition, phenolic constituents, structure identification

野牡丹科 (Melastomaceae) 野牡丹属 (Melastoma L.) 植物在全世界约有 100 种,广泛分布于亚 洲南部至大洋洲北部以及太平洋诸岛,在我国有9 种 1 变种,分布于长江流域以南各省(区),本属植 物多供药用(中国科学院中国植物志编辑委员会, 1984)。目前的研究表明该属植物含有黄酮类、鞣 酸类、甾体类和萜类等多种化学成分,其中黄酮和 可水解鞣酸类成分为本属植物的特征性成分,也 是其发挥药效的活性成分(姚亮亮和刘新亚, 2010)。展毛野牡丹(Melastoma normale)为该属植 物之一,主要分布于尼泊尔、印度、缅甸、马来西亚 及菲律宾等国家,在我国主产于西藏、四川、广西、 福建至台湾以南各省(区)(中国科学院中国植物 志编辑委员会, 1984)。它的根和茎在广西壮族 和瑶族民间常用于治疗痢疾、带下病、外伤出血等 病证(广西壮族自治区食品药品监督管理局, 2014;黄瑞松, 2015)。现代的研究发现展毛野牡 丹中含有没食子酸和鞣花酸为代表的鞣酸类成分 (Takashi et al., 1994; 田丽娟, 2001; 邹节明等, 2011),这些成分通常显示出良好的抗菌、抗炎消 肿等作用(Hagiwara et al., 2010; Rattanata et al., 2016)。为了更全面地了解展毛野牡丹化学成分. 为该药用植物进一步开发利用提供理论基础,本 研究对展毛野牡丹的根和茎的化学成分进行研 究,从中分离得到11个酚类化合物(图1),这些化 合物均为首次从该植物中分离到,其中化合物 2-7、10 和 11 为首次从野牡丹属植物中分离得到。

1 材料与方法

1.1 材料和仪器

材料于2017年7月采自广西桂林市雁山镇,

由黄俞淞副研究员鉴定为展毛野牡丹(Melastoma normale),标本(编号:20170716)保存于广西植物功能物质研究与利用重点实验室。

半制备液相色谱仪(北京赛谱锐思)、Agilent Zorbax SB-C₁₈色谱柱(5 μm, 9.4 mm × 250 mm,美国,Agilent)、BRUKER HCT 电喷雾质谱(美国,布鲁克道尔顿公司)和 MAT 95XP 高分辨质谱(美国,Thermo)、Brucker Avance III HD-500 MHz 超导核磁共振波谱仪(瑞士,Brucker 公司)、ADP440+旋光计(λ 589 nm, 1.0 cm)、Sephadex LH-20(瑞典,GE Healthcare Bio-Science AB)、MCI gel CHP 20P(日本,Mitsubishi Chemical公司)、分离所用的试剂均为分析纯。

1.2 提取与分离

将自然风干、粉碎的展毛野牡丹根9kg用 75%乙醇室温提取 3 次,每次 7 d,合并滤液,滤液 减压浓缩得560 g浸膏。将浸膏分散于热水中,依 次用石油醚和乙酸乙酯萃取得到三部分。取水部 分(205 g)过 Sephadex LH-20 (10 cm × 40 cm)层 析柱,用甲醇-水($0\% \rightarrow 100\%$, 10% 为一梯度,每 一梯度 2 L) 为洗脱剂进行洗脱, 合并得到 11 组份 Fr.1→Fr.11。Fr.1(40.0 g) 上 HP20SS 层析柱,用 洗脱剂甲醇-水(0%→100%, 10%为一梯度,每一 梯度 1 L) 进行洗脱, 合并得到 9 组份 Fr. 1. 1→ Fr.1.9。Fr.1.1 (0.47 g) 经半制备 HPLC C18 (10 mm × 250 mm, 10% → 20% MeOH-H₂O 为流动 相)色谱分离得到化合物 9 (3.1 mg)。Fr.1.3 (1.5 g) 经半制备 HPLC C18 (10% → 20% 甲醇-水为流 动相)色谱分离得到化合物 7 (4.5 mg) 和 8 (5.3 mg)。Fr.3 (10 g)经 MCI (以 10%, 20%, 30%甲

图 1 化合物 1-11 的结构 Fig. 1 Structures of compounds 1 - 11

醇-水为流动相,每一梯度 600 mL)层析柱及 Sephadex LH-20 层析柱(以 0% \rightarrow 50%甲醇-水为流动相,10%为一梯度,每一梯度 500 mL)分离得到化合物 **5** (2.8 mg)和 **6** (8.0 mg)。Fr.5 (15 g)上MCI 柱层析(以 0% \rightarrow 50%甲醇-水为流动相,10%为一梯度,每一梯度 1 L)及 Sephadex LH-20柱层析(以 0% \rightarrow 50%甲醇-水为流动相,10%为一梯度,每一梯度 500 mL)分离得到化合物 **1** (5.3 mg)、**2** (3.4 mg)。

将自然风干、粉碎的展毛野牡丹茎 5 kg 用同样的方法萃取得到石油醚萃取部分、乙酸乙酯萃取部分及水部分。取水部分(120 g)过Sephadex LH-20 (10 cm× 40 cm)层析柱,用洗脱剂甲醇-水(0%→100%,10%为一梯度,每一梯度 2 L)进行洗脱,合并得到 10 组份 Fr.1→Fr.10。Fr.4 (10.0 g)上 MCI 层析柱(以 10% → 50%甲醇-水,10%为一梯度,每一梯度 2 L)及Sephadex LH-20 层析柱(以 0% → 50%甲醇-水为流动相,10%为一梯度,每一梯度 600 mL)分离得到化合物 3 (5.1 mg)、4 (3.2 mg)、10 (6.2 mg)、11 (4.5 mg)。

2 结构鉴定

化合物 1 白色粉末。(+)HR-ESI-MS m/z: 477.10081 [M + Na] * (计 算 相 对 分 子 质 量 477.10090),结合碳谱数据,其对应的分子式为 $C_{20}H_{22}O_{12}Na^{+}$,在 ^{1}H NMR ($CD_{3}OD_{1}$,500 MHz) 中 δ 7.01 (2H, s, H-2", 6") 为一对对称芳烃的质子 信号; δ 6.60 (1H, d, J = 2.0 Hz, H-2), 6.53 (1H, d, J=8.7 Hz, H-5)和 6.49 (1H, dd, J=8.7, 2.0 Hz, H-6) 为一组 ABX 藕合芳烃质子信 号;另外氢谱中还存在一组糖信号,其中δ4.63 (1H, d, J=7.4 Hz, H-1') 为糖端头质子的信号, 4.49 (1H, dd, J = 11.9, 1.9 Hz, H-6'a), 4.33 (1H, dd, J=11.9, 6.7 Hz, H-6'b), 3.62 (1H,m, H-5'), 3.30-3.41 (3H, m, H-2'-4')为糖上 其他质子信号;3.60 (3H, s, -OCH3) 为甲氧基信 号。在 13 C NMR (CD₃OD, 125 MHz)中 δ 166.9 (C-7''), 145.2 (C-3'', 5''), 138.6 (C-4''), 120.1 (C-1")和 108.9 (C-2", 6")为典型的没食子酰基 基团碳信号; 151.4 (C-1), 147.9 (C-3), 141.8

643

(C-4), 114.8 (C-5), 108.8 (C-6) 和 102.6 (C-2) 为芳环上碳的信号; 102.6 (C-1'), 76.5 (C-3'), 74.3 (C-5'), 73.7 (C-2'), 70.5 (C-4'), 63.7 (C-6') 为葡萄糖片段碳的信号; 55.0 (-0CH₃) 为甲氧基信号; 在异核远程相关 (HMBC) 谱中甲氧基质子 (δ_{H} 3.60) 与 C-3 相关, 糖端头质子(H-1')与 C-1 相关, 糖上 H₂-6'和 C-7" 相关, 说明甲氧基、糖端头碳氧键、没食子酰基分别连接在 C-3、C-1 和 C-6'位上。以上波谱数据与文献(万春鹏和周寿然, 2013)报道的数据基本一致, 故化合物 1 鉴定为4-羟基-3-甲氧基苯酚 1-O- β -D-(δ' -O-没食子酰)-吡喃葡萄糖苷。

化合物 2 黄色粉末。(+)HR-ESI-MS m/z: 491.11650 [M + Na] + (计 算 相 对 分 子 质 量 491.11655),结合碳谱数据,其对应的分子式为 $C_{21}H_{24}O_{12}Na^{+}$, H NMR (CD₃OD, 500 MHz) δ : 7.06 (2H, s, H-2'', 6''), 6.92 (1H, d, J = 1.8Hz, H-2), 6.72 (1H, d, J = 8.6 Hz, H-5), 6.69(1H, dd, J = 8.6, 1.8 Hz, H-6), 2.48 (2H, m,H-7), 4.72 (1H, d, J = 7.5 Hz, H-1'), 4.57 (1H, dd, J = 12.0, 1.6 Hz, H-6'a), 4.42 (1H,dd, J = 12.0, 5.6 Hz, H-6'b), 3.29-3.69 (6H, overlapped, H-2'-5', 8); ¹³C NMR (CD₃OD, 125 MHz) δ : 168.4 (C-7"), 146.7 (C-3), 146.6 (C-3", 5"), 146.4 (C-4), 140.2 (C-4"), 132.4 (C-1), 125.5 (C-6), 121.6 (C-1"), 119.5 (C-5), 116.9 (C-2), 110.1 (C-2'', 6''), 104.4 (C-1'),77.5 (C-3'), 76.0 (C-5'), 75.0 (C-2'), 71.8 (C-4'), 65.0 (C-6'), 64.3 (C-8), 39.4 (C-7)。以 上数据与文献(Takashi et al., 1993)报道的数据基 本一致,故化合物 2 鉴定为 3,4-二羟基苯乙醇 4-O-β-D-(6'-O-没食子酰基)-吡喃葡萄糖苷。

化合物 3 白色粉末。(+) HR-ESI-MS m/z: 469.09817 [M+H]⁺(计算相对分子质量469.09822), 其对应的分子式为 C_{20} H_{21} O_{13} ⁺, ¹H NMR (Acetone- d_6 , 500 MHz) δ : 7.54 (1H, d, J = 3.1 Hz, H-6), 7.26 (1H, dd, J = 9.0, 3.1 Hz, H-3), 7.11 (2H, s, H-2", 6"), 6.77 (1H, d, J=9.0 Hz, H-4), 4.83 (1H, d, J=7.8 Hz, H-1'), 4.59 (1H, dd, J=11.9, 1.8 Hz, H-6'a),

4.46 (1H, dd, J=11.9, 6.2 Hz, H-6′b), 3.75 (1H, m, H-2′), 3.50–3.60 (3H, m, H-3′-5′); 13 C NMR (Acetone- d_6 , 125 MHz) δ : 172.8 (-COOH), 168.2 (C-7″), 157.4 (C-2), 150.9 (C-5), 146.3 (C-3″, 5″), 139.7 (C-4″), 126.5 (C-4), 121.2 (C-1″), 119.3 (C-6), 118.8 (C-3), 113.6 (C-1), 110.3 (C-2″, 6″), 103.3 (C-1′), 77.5 (C-3′), 75.3 (C-5′), 74.7 (C-2′), 71.5 (C-4′), 64.6 (C-6′)。以上数据与文献(Ishimaru et al., 1987)报道的数据基本一致,故化合物 3 鉴定为龙胆酸 5-O- β -D-(6′-O-没食子酰基)-吡喃葡萄糖苷。

化合物 4 白色粉末。(+)HR-ESI-MS m/z: 521.12703 「M + Na] * (计 算 相 对 分 子 质 量 521.12711),其对应的分子式为 C₂₂ H₂₆ O₁₃ Na⁺, ¹H NMR (CD₃OD, 500 MHz) δ : 7.06 (2H, s, H-2'', 6''), 6.38 (2H, s, H-3, 5), 4.85 (1H, d, J=7.6 Hz, H-1'), 4.63 (1H, dd, J = 11.9, 1.7 Hz, H-6'a), 4.43 (1H, dd, J=11.9, 6.6 Hz, H-6'b), $3.65 \text{ (6H, s, -OMe} \times 2), 3.66 \text{ (3H, s, -OMe)},$ 3.40-4.0 (4H, m, H-2'-5'); ¹³C NMR (CD₃OD, 125 MHz) δ : 168.2 (C-7"), 155.8 (C-4), 154.6 (C-2, 6), 146.5 (C-3'', 5''), 139.8 (C-4''),134.5 (C-1), 121.3 (C-1"), 110.1 (C-2", 6"), 103.1 (C-1'), 96.2 (C-3, 5), 77.6 (C-3'), 75.6 (C-5'), 74.8 (C-2'), 71.7 (C-4'), 65.1 (C-6'), 61.2 (-OMe), 56.5 (-OMe×2)。以上数据与文献 (Genichiro et al., 1982)报道的数据基本一致,故 化合物 4 鉴定为 2,4,6-三甲氧基苯酚 1-O-β-D-(6'-0-没食子酰)-吡喃葡萄糖苷。

化合物 5 白色粉末。(+) HR-ESI-MS m/z: 369.07970 [M+Na]⁺(计算相对分子质量369.07977),其对应的分子式为 C_{14} H_{18} O_{10} Na^+ , ¹H NMR (CD₃OD, 500 MHz) δ : 7.14 (2H, s, H-2', 6'), 4.55 (1H, dd, J=11.9, 1.7 Hz, H-6a), 4.42 (1H, dd, J=11.9, 5.3 Hz, H-6b), 4.23 (1H, d, J=7.8 Hz, H-1), 3.58 (4H, m, H-2-5), 3.48 (3H, s, -OCH₃); ¹³C NMR (CD₃OD, 125 MHz) δ : 167. 5 (C-7'), 146.1 (C-3', 5'), 139.5

(C-4'), 121.1 (C-1'), 110.0 (C-2', 6'), 104.9 (C-1), 77.5 (C-3), 75.0 (C-5), 74.7 (C-2), 71.3 (C-4), 64.5 (C-6), 57.3 $(-0CH_3)$ 。在 HMBC 谱中糖端头质子(H-1) 与甲氧基碳(8 57.3)相关,糖上 H_2 -6 与 C-7'相关,提示糖端头碳氧键及 C-6 位上碳氧键分别与甲基和没食子酰基相连。以上波谱数据与文献(Tanaka et al., 1984)报道的数据基本一致,故化合物 5 鉴定为甲基 6-0-没食子酰基-吡喃葡萄糖苷。

化合物 6 白色粉末。(-) HR-ESI-MS m/z: 359.09775 「M-H] (计 算 相 对 分 子 质 量 359.09782), 其对应的分子式为 C₁₅ H₁₉ O₁₀, ¹ H NMR (Acetone- d_6 , 500 MHz) δ : 7.14 (2H, s, H-2', 6'), 4.55 (1H, dd, J=11.9, 1.8 Hz, H-6a), 4.32 (1H, dd, J = 11.9, 5.6 Hz, H-6b), 4.27 (1H, d, J=7.5 Hz, H-1), 3.45-3.59 (4H, m,H-2-5), 3.48 (1H, m, H-1''a), 3.24 (1H, m, H-1''a) 1"b), 1.12 (3H, t, J = 7.5 Hz, H-2"); ¹³ C NMR $(CD_3OD, 125 \text{ MHz}) \delta: 167.4 (C-7'), 146.0 (C-7')$ 3', 5'), 139.0 (C-4'), 121.2 (C-1'), 110.1 (C-2', 6'), 104.0 (C-1), 77.3 (C-3), 74.9 (C-5), 74.5 (C-2), 71.2 (C-4), 64.4 (C-6), 65.4 (C-1"), 15.5 (C-2")。在 HMBC 谱中糖端头质子(H-1) 与 C-1"相关, 糖上 H, -6 与羰基碳(C-7′)相关, 提示糖端头碳氧键及 C-6 位上碳氧键分别与乙基 及没食子酰基相连。以上波谱数据与文献(Kang et al., 2008) 报道的数据基本一致,故化合物 6 鉴 定为乙基 6-0-没食子酰基-吡喃葡萄糖苷。

化合物 7 白色粉末。[α] $_{\rm D}^{25}$ -17(c 1.5, MeOH)。(+) HR-ESI-MS m/z: 448.12426 [M+H] $^+$ (计算相对分子质量 448.12437),其对应的分子式为 C_{21} H $_{22}$ NO $_{10}^+$, 1 H NMR(Acetone- d_6 , 500 MHz) δ : 7.56(2H,dd,J=6.9,2.9 Hz,H-4,8),7.41-7.46(3H,m,H-5-7),7.21(2H,s,H-2",6"),5.84(1H,s,H-2),4.62(1H,dd,J=11.9,2.0 Hz,H-6'),4.44(1H,d,J=7.5 Hz,H-1'),4.36(1H,dd,J=11.9,6.1 Hz,H-6'),3.39-360(4H,m,H-2'-5'), 13 C NMR(Acetone- d_6 ,125 MHz) δ : 166.9(C-7"),146.1(C-3",5"),138.9(C-4"),134.3(C-3),130.6(C-6),129.9

(C-5, 7), 128.6 (C-4, 8), 121.6 (C-1"), 118.9 (C-1), 110.0 (C-2", 6"), 101.8 (C-1'), 77.6 (C-3'), 75.4 (C-5'), 74.4 (C-2'), 71.0 (C-4'), 68.1 (C-2), 64.2 (C-6')。以上波谱数据与文献 (Isaza et al., 2001) 报道的数据基本一致,故化合物 7 鉴定为 6'-O-没食子酰基黑樱苷。

化合物 **8** 无色针晶(甲醇), mp 203~204 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ (+) HR-ESI-MS m/z: 207.02685 [M+Na] $^{+}$ (计算相对分子质量 207.02694), 对应的分子式为 $^{\circ}$ $^{\circ}$

化合物 **10** 白色粉末。(+) HR-ESI-MS m/z: 355.10042 [M+Na]⁺(计算相对分子质量 355.10050),其对应的分子式为 $C_{14}H_{20}O_9Na^+$, ¹H NMR (DMSO- d_6 , 500 MHz) δ : 6.10 (2H, s, H-3, 5), 4.63 (1H, J=7.7 Hz, H-1'), 3.70 (6H, s, -OCH₃×2), 3.57 (1H, dd, J=11.6, 1.8 Hz, H-6'a), 3.41 (1H, dd, J=11.6, 5.1 Hz, H-6'b),

3.00-3.20 (4H, m, H-2'-5'); ¹³C NMR (DMSO- d_6 , 125 MHz) δ : 150.4 (C-4), 130.1 (C-1), 148.2 (C-2, 6), 102.2 (C-1'), 96.0 (C-3, 5), 73.5 (C-2'), 76.7 (C-3'), 70.1 (C-4'), 77.0 (C-5'), 61.0 (C-6'), 56.4 (-0CH₃×2)。以上波谱数据与文献(林生等, 2010)报道的数据基本一致, 故化合物 **10** 鉴定为 2,6-二甲氧基对苯二酚 4-*O-β*-D-吡喃葡萄糖苷。

化合物 **11** 白色粉末。(+)HR-ESI-MS m/z: 325.08986 「M + Na] * (计 算 相 对 分 子 质 量 325.08994),其对应的分子式为 C₁₃ H₁₈ O₈ Na⁺, ¹ H NMR (D₂O, 500 MHz) δ : 6.88 (1H, d, J = 8.7Hz, H-6), 6.85 (1H, d, J = 2.6 Hz, H-3), 6.67(1H, dd, J = 8.7, 2.6 Hz, H-5), 4.99 (1H, d,J = 7.7 Hz, H-1', 3.94 (1H, dd, J = 12.4, 2.0Hz, H-6'a), 3.86 (3H, s, -OCH₃), 3.74 (1H, dd, J = 12.4, 6.0 Hz, H-6'b), 3.63-3.46 (4H, m, H-2' -5'); 13 C NMR (D₂O, 125 Hz) δ : 150.9 (C-4), 148.1 (C-2), 140.7 (C-1), 115.8 (C-6), 109.0 (C-5), 103.2 (C-3), 101.5 (C-1'), 76.2 (C-3'), 75.7 (C-5'), 73.1 (C-2'), 69.6 (C-4'), 60.7 (C-6'), 56.2 (-OCH₃)。以上波谱数据与文 献(甘茂罗等, 2010)报道的数据基本一致,故化 合物 11 鉴定为 2-甲氧基对苯二酚 4-O-β-D-吡喃葡 萄糖苷。

3 讨论与结论

展毛野牡丹干燥的根即中药"羊开口",是三金片系列产品的重要原料,展毛野牡丹的茎作为采挖羊开口的一个副产品,可以形成大宗商品药材,具有非常大的开发前景(蒋受军等,2010)。本研究从展毛野牡丹的根中分离鉴定得到7个没食子酸衍生物(即化合物1、2、5-9),大量研究表明,没食子酸衍生物具有显著的抗氧化、抑菌、抗病毒、抗炎等的作用(赵国强,1990),这些作用与羊开口的药用功效相符合。从展毛野牡丹的茎中也得到2个没食子酸衍生物(即化合物3和4),这为羊开口药用部位的扩大使用提供重要的科学依据。另外从展毛野牡丹的茎中还分离得到2个酚

苷(即化合物 10 和 11),随着更多的化学成分从该部位被发现以及这些成分药理研究的深入,作为采挖羊开口的一个副产品的茎有作为新药源的可能。

参考文献:

Editorial Committee of the Flora of China of Chinese Academy of Sciences, 1984. Flora Reipublicae Popularis Sinicae [M]. Beijing: Science Press, 53(1): 154-155. [中国科学院中国植物志编辑委员会, 1984. 中国植物志 [M]. 北京:科学出版社, 53(1):154-155.]

Food and Drug Administration of Guangxi Zhuang Autonomous Region, 2014. Quality standard of Yao medicinal materials of Guangxi Zhuang Autonomous Region [M]. Nanning: Guangxi Science and Technology Press: 102. [广西壮族自治区食品药品监督管理局, 2014. 广西壮族自治区瑶药材质量标准 [M]. 南宁:广西科技出版社:102.]

GAN ML, ZHU CG, ZHANG YL, et al., 2010. Constituents from a water-soluble portion of ethanolic extract of *Iodes cirrhosa* [J]. Chin J Chin Mat Med, 35(4): 456-467. [甘茂罗,朱承根,张艳玲,等, 2010. 微花藤乙醇提取物水溶性部位的化学成分[J]. 中国中药杂志, 35(4): 456-467.]

GENICHIRO N, HIROAKI N, ITSUO N, 1982. Tannins and related compounds IV. Seven new phenol glucoside gallates from *Quercus stenophylla* Makino. (1) [J]. Chem Pharm Bull, 30(6): 2061–2067.

HAGIWARA Y, KASUKABE T, KANEKO Y, et al., 2010. Ellagic acid, a natural polyphenolic compound, induces apoptosis and potentiates retinoic acid-induced differentiation of human leukemia HL-60 cells [J]. Int J Hematol, 92(1): 136–143.

HUANG RS, 2015. Selection and edition of Zhuang Medicine [M]. Nanning: Guangxi Science and Technology Press: 115-116. [黄瑞松, 2015. 壮药选编 [M]. 南宁: 广西科技出版社: 115-116.]

HUANG WQ, SHI MF, SONG XP, et al., 2006. Chemical constituents isolated from *Fructus quisqualis* [J]. J NW A & F Univ (Nat Sci Ed), 34(4): 79–82. [黄文强, 施敏峰, 宋晓平,等, 2006. 使君子化学成分研究 [J]. 西北农林科技大学学报(自然科学版), 34(4): 79–82.]

ISAZA JH, ITO H, YOSHIDA T, 2001. Aflavonol glycoside-lignan ester and accompanying acylated glucosides from *Monochaetum multiflorum* [J]. Phytochemistry, 58 (2): 321–327.

ISHIMARU K, NONAKA GI, NISHIOKA I, 1987. Phenolic glucoside gallates from *Quercus mongolica* and *Q. acutissima* [J]. Phytochemistry, 26(4): 1147-1152.

JIANG SJ, ZHONG XQ, LÜ GR, et al., 2010. Textual research

- on the name and practice of 'Yangkaikou" [J]. Chin Trad Herb Drugs, 41(9): 1555-1557. [蒋受军, 钟小清, 吕高荣, 等, 2010. 羊开口药材的名实考证 [J]. 中草药, 41(9): 1555-1557.]
- KANG QJ, YANG XW, WU SH, et al., 2008. Chemical constituents from the stem bark of *Trewia nudiflora* L. and their antioxidant activities [J]. Plant Med, 74(4); 445–448.
- LIN S, LIU MT, WANG SJ, et al., 2010. Phenolic and phenylethanoidal glycosides from branch of *Fraxinus sieboldiana* [J]. Chin J Chin Mat Med, 35(8): 992-996. [林生, 刘明韬, 王素娟, 等, 2010. 小蜡树的酚苷及苯乙醇苷类成分[J]. 中国中药杂志, 35(8): 992-996.]
- RATTANATA N, KLAYNONGSRUANG S, DADUANG S, et al., 2016. Inhibitory effects of gallic acid isolated from *Caesalpinia mimosoides* Lamk on cholangiocarcinoma cell lines and foodborne pathogenic bacteria [J]. Asian Pac J Canc Prev, 17(3): 1341–1345.
- TAKASHI Y, FENG WS, TAKUO O, 1993. Twopolyhhenol glyeosides and tannins from *Rosa cymosa* [J]. Phytoehemistiy, 32(4): 1033–1036.
- TAKASHI Y, HIROE A, TAKAKO F, et al., 1994. Monomeric and dimeric hydrolysable tannins from two melastomataceous species [J]. Phytochemistry, 37(3): 863–866.
- TANAKA T, NONAKA G, NISHIOKA I, 1984. Tannins and related compounds. XVI. Isolation and characterization of six methylglucoside gallates and a gallic acid glucoside gallate from *Sanguisorba officinalis* L. [J]. Chem Pharm Bull, 32(1): 117–121.
- TIAN LJ, 2001. Studies on the chemical constituents of *Annona muricata* and *Melastoma normale* [D]. Nanjing: China Phar-

- maceutical University: 36. [田丽娟, 2001. 圆滑番荔枝化学成分的研究展毛野牡丹化学成分的研究 [D]. 南京:中国药科大学: 36.]
- WANG CP, ZOU SR, 2013. Chemical constituents of *Acer rubrum* L. and their antioxidant activities [J]. Chem Ind For Prod, 33(5): 93-96. [万春鹏, 周寿然, 2013. 红槭树树枝化学成分及抗氧化活性研究 [J]. 林产化学与工业, 33(5): 93-96.]
- YANG SZ, JIANG JQ, 2014. Chemical constituents from rhizomes of *Paeonia sinjiangensis* [J]. Chin Trad Herb Drugs, 45 (6): 760-764. [杨素珍, 蒋建勤, 2014. 新疆芍药的化学成分研究 [J]. 中草药, 45(6): 760-764.]
- YAO LL, LIU XY, 2010. Advances on investigation of chemical constituents, pharmacological activities and clinical applications of *Melastoma* [J]. J Jiangxi Univ Trad Chin Med, 22 (6): 52-55. [姚亮亮,刘新亚,2010. 野牡丹属植物的化学成分,药理活性及临床应用研究概况 [J]. 江西中医药大学学报,22(6): 52-55.]
- ZHAO GQ, 1990. A review of gallic acid derivatives and their physiological activities [J]. Tianjin Pharm, (1): 19-23. [赵国强, 1990. 没食子酸衍生物及其生理活性综述[J]. 天津药学, (1): 19-23.]
- ZOU JM, ZHONG XQ, LÜ GR, et al., 2011. Selection and compilation of Chinese herbal medicine resources with Guangxi characteristics [M]. Beijing: Science Press: 273-274. [邹节明, 钟小清, 吕高荣, 等, 2011. 广西特色中草药资源选编 [M]. 北京: 科学出版社: 273-274.]

(责任编辑 周翠鸣)