

DOI: 10.11931/guihaia.gxzw202108015

李毅鹏, 潘争红, 符毓夏, 等. 猫须草抗炎活性成分研究 [J]. 广西植物, 2022, 42(9): 1480–1486.

LI YP, PAN ZH, FU YX, et al. Anti-inflammatory constituents of *Clerodendranthus spicatus* [J]. Guihaia, 2022, 42(9): 1480–1486.

## 猫须草抗炎活性成分研究

李毅鹏<sup>1,2</sup>, 潘争红<sup>2</sup>, 符毓夏<sup>2</sup>, 宁德生<sup>2\*</sup>, 李连春<sup>2</sup>, 海洪<sup>1</sup>(1. 桂林理工大学 化学与生物工程学院, 广西 桂林 541006; 2. 广西植物功能物质与资源持续利用重点实验室,  
广西壮族自治区 广西植物研究所, 广西 桂林 541006)  
中国科学院

**摘要:**为了研究猫须草(*Clerodendranthus spicatus*)抗炎活性成分,该研究采用活性追踪的方法,利用硅胶、MCI柱色谱以及HPLC等分离技术,对猫须草抗炎活性部位进行分离纯化,通过波谱数据分析和文献比对鉴定化合物结构,并利用LPS诱导的RAW 264.7巨噬细胞炎症模型进行抗炎活性评价。结果表明:(1)从猫须草抗炎活性部位分离得到10个化合物,分别鉴定为泡桐素(1)、鼠尾草素(2)、对苯二甲酸二辛酯(3)、N-(N-苯甲酰基-L-苯丙酰基)-L-苯基丙醇(4)、fragransin B<sub>1</sub>(5)、6,7,8,4'-四甲氧基黄酮(6)、N-反式-阿魏酰酷胺(7)、N-顺式-阿魏酰酷胺(8)、trans-N-cinnamoyltyramine(9)、新海胆灵A(10),其中化合物1、4、8-10为首次从该植物中分离得到。(2)抗炎结果显示,猫须草抗炎活性成分主要存在于中低极性部位,从中分离得到的大部分化合物显示出一定的NO生成抑制活性,其中酰胺类成分(7-9)均具有较好的抗炎活性,表明该类成分是猫须草抗炎作用的主要成分之一。该研究丰富了猫须草抗炎物质基础,为其开发利用提供科学依据。

**关键词:**猫须草, 化学成分, 结构鉴定, 酰胺, 抗炎活性

中图分类号: Q946.8 文献标识码: A 文章编号: 1000-3142(2022)09-1480-07

## Anti-inflammatory constituents of *Clerodendranthus spicatus*

LI Yipeng<sup>1,2</sup>, PAN Zhenghong<sup>2</sup>, FU Yuxia<sup>2</sup>, NING Desheng<sup>2\*</sup>, LI Lianchun<sup>2</sup>, HAI Hong<sup>1</sup>

(1. College of Chemistry and Bioengineering, Guilin University of Technology, Guilin 541006, Guangxi, China; 2. Guangxi Key Laboratory of Plant Functional Phytochemicals and Sustainable Utilization, Guangxi Institute of Botany, Guangxi Zhuang Autonomous Region and Chinese Academy of Sciences, Guilin 541006, Guangxi, China)

**Abstract:** To study the anti-inflammatory constituents of *Clerodendranthus spicatus*. With the aid of activity tracing, the compounds were isolated from the anti-inflammatory active fractions of *C. spicatus* through various separation methods

收稿日期: 2021-09-20

**基金项目:**中央引导地方科技发展专项资金(桂科ZY20111010);广西植物功能物质研究与利用重点实验室资助课题;桂林市创新平台和人才计划(20210102-3);横向项目“多穗石柯系列产品制作工艺”[Supported by Special Fund for Local Science and Technology Development Guided by the Central Committee (Guike ZY20111010); Guangxi Key Laboratory of Functional Phytochemicals Research and Utilization; Guilin Innovation Platform and Talent Plan (20210102-3); Horizontal Project: Production Process of Series Products of *Lithocarpus polystachyrs*]。

**第一作者:**李毅鹏(1995-),硕士研究生,研究方向为天然药物化学,(E-mail)1719930269@qq.com。

**\*通信作者:**宁德生,硕士,副研究员,研究方向为天然产物开发与利用,(E-mail)65392586@qq.com。

including column chromatography on silica gel, MCI and HPLC. Their chemical structures were identified by analyzing their spectra data and comparing with published literatures. The inflammatory cell model, built by LPS-induced RAW 264.7 macrophage cells, was used to evaluate anti-inflammatory effects. The results were as follows: (1) Ten compounds were obtained from anti-inflammatory active fractions and their structures were identified as paulownin (**1**), salvigenin (**2**), bis-(2-ethylhexyl) terephthalate (**3**), *N*-(*N*-benzoyl-*L*-phenylalanyl)-*L*-phenylalanol (**4**), fragransin B<sub>1</sub> (**5**), 6, 7,8,4'-tetramethoxyflavone (**6**), *N*-trans-feruloyltyramine (**7**), *N*-cis-feruloyltyramine (**8**), *trans-N*-cinnamoyltyramine (**9**), neoechinulin A (**10**), respectively. Compounds **1**, **4**, **8-10** were obtained from this plant for the first time. (2) The anti-inflammatory test results showed that the anti-inflammatory constituents of *C. spicatus* mainly existed in the mid-low polarity extract. Most of compounds showed certain inhibition effects on NO production. Among them, amides (**7-9**) also showed better anti-inflammatory effects, indicating that amides are one of main anti-inflammatory constituents of *C. spicatus*. This study enriches the material basis of anti-inflammatory of *C. spicatus*, and also provides a scientific basis for its development and utilization.

**Key words:** *Clerodendranthus spicatus*, chemical constituents, structural identification, amides, anti-inflammatory activity

猫须草(*Clerodendranthus spicatus*)为唇形科肾茶属多年生草本植物,因其雄蕊酷似猫须,又名“肾茶”“猫须公”,傣名“雅糯妙”,是傣族传统的药食两用植物(国家中医药管理局《中华本草》编委会,2005)。猫须草含有丰富的黄酮、酚酸、萜类、木脂素等成分(张永怡等,2021),而且药理学研究显示该植物具有清热利水,排石通淋的功效,通常用于治疗急慢性肾炎和痛风等疾病,表明猫须草对炎症性疾病具有较好疗效(刘少会等,2017;谢招虎等,2019;郭银雪等,2020)。目前,有关猫须草的文献报道多侧重于提取物活性筛选及其提取工艺研究,抗炎活性物质基础研究较少。为了阐明该药用植物的抗炎活性成分,本实验采用活性追踪的方法,对猫须草抗炎活性部位进行化学成分研究。结果从活性部位中分离得到10个化合物(图1),其中化合物**1**、**4**、**8-10**为首次从该植物中分离得到,通过体外抗炎活性筛选,明确该植物抗炎作用的活性部位及其物质基础。本研究结果可为猫须草的开发利用提供科学依据。

## 1 材料与仪器

### 1.1 材料

猫须草采自广东罗定市龙湾镇,经广西壮族自治区中国科学院广西植物研究所蒋运生研究员鉴定为唇形科肾茶属植物猫须草(*Clerodendranthus spicatus*)的全草。凭证样品存放于广西植物功能物质与资源持续利用重点实验室。

**细胞株:**RAW 264.7细胞(中国典型培养物保藏中心)。

### 1.2 仪器

500 MHz 超导核磁共振波谱仪(瑞士布鲁克公司);LC-MS-IT-TOF 液相色谱质谱联用仪(日本岛津公司);安捷伦 1200 型高效液相色谱仪(美国安捷伦公司);XS205 型精密分析天平(梅特勒-托利多仪器有限公司);倒置显微镜(舜宇光学科技有限公司);无菌操作台(苏净集团苏州安泰有限公司);全波长多功能酶标仪(Bio Tek 公司);二氧化碳细胞培养箱(美国 Thermo 公司)。

### 1.3 试剂

DMEM 营养液和胎牛血清(ThermoFisher Scietific 公司);NO 试剂盒(RnD Systems 公司);LPS(Sigma 公司);柱色谱和薄层色谱所用硅胶(青岛海洋化工有限公司);MCI 填料(日本三菱化学公司);Sephadex LH-20 凝胶(Amershan Biosciences 公司);色谱纯乙腈(赛默飞世尔科技(中国)有限公司);甲醇、95%乙醇、石油醚等试剂均为分析纯(西陇化工股份有限公司)。

## 2 实验方法

### 2.1 提取和分离

猫须草全草,阴干粉碎,称取15.0 kg粗粉,加入95%乙醇浸提3次(45 L×3),每次提取24 h,过滤,合并3次浸提液,50 °C减压回收溶液,得到浸膏162.5 g。取150 g浸膏用适量纯水超声溶解,分别

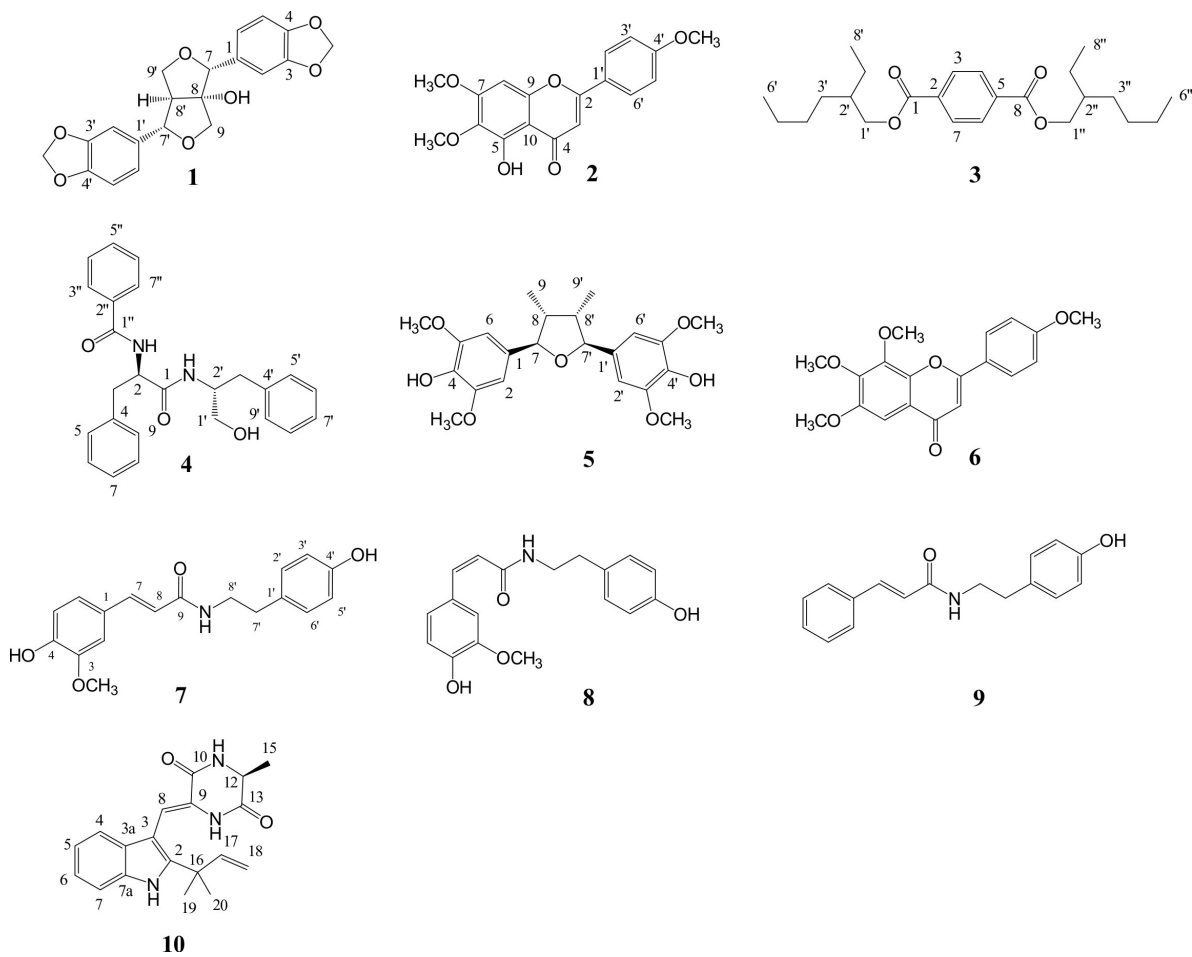


图 1 化合物 1-10 结构式  
Fig. 1 Structures of compounds 1-10

用石油醚、乙酸乙酯、正丁醇萃取得到相应的提取物。对不同极性提取物进行体外抗炎试验。根据抗炎活性和 TLC 分析结果, 将石油醚和乙酸乙酯部位合并, 过 MCI 柱纯化, 依次用体积分数为 20%、40%、60%、80%、95% 的甲醇梯度洗脱, 收集各流分, 50 ℃减压浓缩, 得到 5 个组分: 20% (11.4 g)、40% (8.8 g)、60% (19.7 g)、80% (21.4 g)、95% (15.3 g)。

根据 TLC 分析结果, 将 60% 和 80% 组分合并, 过硅胶柱分离纯化, 用石油醚/乙酸乙酯 (10 : 1 → 0 : 1, V/V) 洗脱, 得到 5 个组分 Fr.1 ~ Fr.5。Fr.1 过硅胶柱纯化, 用石油醚/乙酸乙酯 (5 : 1 → 0 : 1, V/V) 洗脱, 经 TLC 检视合并各流分, 得到 3 个组分 Fr.1-1 ~ Fr.1-3。Fr.1-2 经硅胶、凝胶反复纯化, 得到化合物 1 (8.3 mg)、2 (6.5 mg)、3 (5.3 mg)。Fr.2 经凝胶柱分离 (氯仿/甲醇 = 1 : 1, V/V), 得到 4 个组分 Fr.2-1 ~ Fr.2-4。Fr.2-2 经高效液相色谱制备

[乙腈(A)/水(B), 25% ~ 55% A, 0 ~ 45 min], 得到化合物 4 (9.2 mg); Fr.2-3 经硅胶反复纯化 (石油醚/乙酸乙酯 = 4 : 1, V/V), 得到化合物 5 (9.5 mg)。Fr.3 经凝胶柱分离 (氯仿/甲醇 = 1 : 1, V/V), 得到 5 个组分 Fr.3-1 ~ Fr.3-5。Fr.3-4 经硅胶柱色谱 (石油醚/丙酮 = 5 : 1 → 0 : 1, V/V) 和半制备高效液相色谱纯化 [乙腈(A)/水(B), 5% ~ 40% ~ 60% A, 0 ~ 30 ~ 55 min], 得到化合物 6 (10.7 mg)。

取 40% 组分 8.8 g 过 C<sub>18</sub> 柱纯化, 依次使用体积分数为 30%、50%、70%、95% 的甲醇梯度洗脱, 50 ℃减压浓缩, 得到 4 个组分 Fr.6 ~ Fr.9。Fr.9 经凝胶柱分离纯化 (氯仿/甲醇 = 1 : 1, V/V), 得到 4 个组分 Fr.9-1 ~ Fr.9-4。Fr.9-2 经高效液相色谱制备 [乙腈(A)/水(B), 32% ~ 40% ~ 60% A, 0 ~ 30 ~ 45 min], 得到化合物 7 (5.1 mg)、8 (9.5 mg)、9 (8.1 mg)、10 (6.8 mg)。

## 2.2 抗炎活性测试

抗炎活性测定参考文献(王淑慧等,2019)并略作修改。

不同极性部位的抗炎活性测定:取对数生长期的RAW 264.7 细胞,制成浓度为每毫升 $5\times10^4\sim6\times10^4$ 个的单细胞悬液,接种于12孔板中,每孔1 mL,置于37℃、5% CO<sub>2</sub>的细胞培养箱中培养。培养24 h后,分别设置空白对照组、LPS组、药物组(95%乙醇提取物组、石油醚部位组、乙酸乙酯部位组、正丁醇部位组和水部位组),其中药物组(4个浓度)和LPS终浓度分别为12.5、25.0、50.0、100、0.20 μg·mL<sup>-1</sup>,每组设3个平行孔。继续培养24 h后,取上清,Griess法测定NO含量,并应用SPSS 16.0 软件进行回归计算IC<sub>50</sub>值。

化合物抗炎活性测定:实验步骤同上,其中药物组(化合物**1-10**)给药终浓度分别为6.25、12.5、25.0、50.0 μmol·L<sup>-1</sup>。

## 3 化合物结构鉴定

**化合物1** 白色粉末。ESI-MS *m/z*: 371.3 [M+H]<sup>+</sup>,分子式为C<sub>20</sub>H<sub>18</sub>O<sub>7</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>), δ: 6.94 (1H, d, *J* = 1.0 Hz, H-2'), 6.91 (1H, s, H-2), 6.85 (2H, m, H-6, 6'), 6.83 (1H, d, *J* = 8.0 Hz, H-5), 6.78 (1H, d, *J* = 8.0 Hz, H-5'), 5.98 (2H, s, -OCH<sub>2</sub>O-), 5.96 (2H, s, -OCH<sub>2</sub>O-), 4.84 (1H, d, *J* = 4.5 Hz, H-7'), 4.81 (1H, s, H-7), 4.49 (1H, dd, *J* = 8.0, 9.5 Hz, H-9'b), 4.03 (1H, d, *J* = 9.5 Hz, H-9b), 3.90 (1H, d, *J* = 9.5 Hz, H-9a), 3.81 (1H, dd, *J* = 6.5, 9.5 Hz, H-9'a), 3.04 (1H, m, H-8');<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>), δ: 129.4 (C-1), 107.6 (C-2), 148.1 (C-3), 148.3 (C-4), 108.7 (C-5), 120.3 (C-6), 87.6 (C-7), 91.8 (C-8), 75.0 (C-9), 134.8 (C-1'), 107.0 (C-2'), 147.4 (C-3'), 148.2 (C-4'), 108.3 (C-5'), 119.9 (C-6'), 86.0 (C-7'), 60.6 (C-8'), 71.8 (C-9'), 101.3, 101.4 (2 × -OCH<sub>2</sub>O-)。以上数据与文献(冯薇和杨峻山,2010)基本一致,故鉴定为泡桐素(paulownin)。

**化合物2** 黄色粉末。ESI-MS *m/z*: 329.1 [M+H]<sup>+</sup>,分子式为C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 12.93 (1H, s, 5-OH), 8.04 (2H,

*d*, *J* = 8.5 Hz, H-2', H-6'), 7.13 (2H, *d*, *J* = 8.5 Hz, H-3', H-5'), 6.86 (1H, s, H-3), 6.72 (1H, s, H-8), 3.99 (3H, s, 6-OCH<sub>3</sub>), 3.92 (3H, s, 7-OCH<sub>3</sub>), 3.80 (3H, s, 4'-OCH<sub>3</sub>);<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 165.0 (C-2), 104.4 (C-3), 183.5 (C-4), 163.8 (C-5), 133.6 (C-6), 154.0 (C-7), 92.0 (C-8), 154.1 (C-9), 106.6 (C-10), 124.4 (C-1'), 129.1 (C-2', 6'), 115.5 (C-3', 5'), 160.2 (C-4'), 60.6 (6-OCH<sub>3</sub>), 56.8 (7-OCH<sub>3</sub>), 56.0 (4'-OCH<sub>3</sub>)。以上数据与文献(Shaheen et al., 2011)基本一致,故鉴定为鼠尾草素(salvigenin)。

**化合物3** 黄色油状物。ESI-MS *m/z*: 391.3 [M+H]<sup>+</sup>,分子式为C<sub>24</sub>H<sub>38</sub>O<sub>4</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 8.14 (4H, s, H-3, 4, 6, 7), 4.27 (4H, m, H-1', 1''), 1.73 (2H, m, H-2', 2''), 0.95 (6H, t, *J* = 7.5 Hz, H-8', 8''), 0.92 (6H, t, *J* = 7.5 Hz, H-6', 6'');<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 166.1 (C-1, 8), 135.2 (C-2, 5), 130.3 (C-3, 4, 6, 7), 68.0 (C-1', 1''), 39.8 (C-2', 2''), 31.3 (C-3', 3''), 29.7 (C-4', 4''), 23.6 (C-5', 5''), 14.3 (C-6', 6'').以上数据与文献(Dissanayake et al., 2016)基本一致,故鉴定为对苯二甲酸二辛酯[bis-(2-ethylhexyl) terephthalate]。

**化合物4** 白色粉末。ESI-MS *m/z*: 403.2 [M+H]<sup>+</sup>,分子式为C<sub>25</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 7.82 (2H, d, *J* = 7.0 Hz, H-3'', 7''), 7.52 (1H, t, *J* = 7.5 Hz, H-5''), 7.42 (2H, t, *J* = 8.0 Hz, H-4'', 6''), 4.84 (1H, m, NHCO), 4.08 (1H, m, NHCO), 3.21 (1H, dd, *J* = 9.5, 13.5 Hz, H-3a), 3.03 (1H, dd, *J* = 9.5, 13.5 Hz, H-3b), 2.89 (1H, dd, *J* = 7.5, 13.5 Hz, H-3'a), 2.75 (1H, dd, *J* = 7.5, 13.5 Hz, H-3'b);<sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, acetone-d<sub>6</sub>), δ: 171.7 (C-1), 55.9 (C-2), 38.3 (C-3), 139.8 (C-4), 129.0 (C-5, 9), 130.2 (C-6, 8), 126.8 (C-7), 63.6 (C-1'), 53.9 (C-2'), 37.6 (C-3'), 138.9 (C-4'), 129.0 (C-5', 9'), 130.2 (C-6', 8'), 127.2 (C-7'), 167.4 (C-1''), 135.3 (C-2''), 128.2 (C-3'', 7''), 130.1 (C-4'', 6''), 132.2 (C-5'')。以上数据与文献(Xu et al., 2009;李柏榆等,2018)基本一致,故鉴定为N-(*N*-苯甲酰基-L-苯丙酰基)-L-苯基丙醇[N-(*N*-benzoyl-L-

phenylalanyl)-L-phenylalanol]。

**化合物5** 淡黄色胶状物。ESI-MS  $m/z$ : 405.2 [ $\text{M}+\text{H}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{O}_7$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ),  $\delta$ : 6.64 (4H, s, H-2, 6, 2', 6'), 5.59 (2H, s, 4, 4'-OH), 4.47 (2H, d,  $J$  = 6.0 Hz, H-7, 7'), 3.84 (12H, s, 3, 5, 3', 5'-OCH<sub>3</sub>), 2.30 (2H, m, H-8, 8'), 1.02 (6H, d,  $J$  = 6.5 Hz, H-9, 9'); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ),  $\delta$ : 133.3 (C-1, 1'), 103.2 (C-2, 6, 2', 6'), 147.0 (C-3, 5, 3', 5'), 134.1 (C-4, 4'), 87.5 (C-7, 7'), 44.3 (C-8, 8'), 13.1 (C-9, 9'), 56.3 (3, 5, 3', 5'-OCH<sub>3</sub>)。以上数据与文献(季霄等, 2014)基本一致, 故鉴定为 fragransin B<sub>1</sub>。

**化合物6** 黄色晶体。ESI-MS  $m/z$ : 343.1 [ $\text{M}+\text{H}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{19}\text{H}_{18}\text{O}_6$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ),  $\delta$ : 7.82 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-2', 6'), 7.00 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-3', 5'), 6.81 (1H, s, H-5), 6.60 (1H, s, H-3), 3.99 (6H, s, 6, 8-OCH<sub>3</sub>), 3.92 (3H, s, 7-OCH<sub>3</sub>), 3.89 (3H, s, 4'-OCH<sub>3</sub>); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ),  $\delta$ : 161.3 (C-2), 107.0 (C-3), 177.4 (C-4), 96.3 (C-5), 157.7 (C-6), 140.4 (C-7), 152.6 (C-8), 154.6 (C-9), 112.8 (C-10), 123.8 (C-1'), 127.7 (C-2', 6'), 114.4 (C-3', 5'), 162.2 (C-4'), 56.4 (6-OCH<sub>3</sub>), 61.6 (7-OCH<sub>3</sub>), 62.3 (8-OCH<sub>3</sub>), 55.6 (4'-OCH<sub>3</sub>)。以上数据与文献(Shin et al., 2012)基本一致, 故鉴定为 6,7,8,4'-四甲氧基黄酮(6,7,8,4'-tetramethoxyflavone)。

**化合物7** 浅黄色油状。ESI-MS  $m/z$ : 314.1 [ $\text{M}+\text{H}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{NO}_4$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 7.42 (1H, d,  $J$  = 16.0 Hz, H-7), 7.07 (1H, d,  $J$  = 2.0 Hz, H-2), 7.03 (2H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-2', 6'), 7.00 (1H, dd,  $J$  = 2.0, 8.0 Hz, H-6), 6.78 (1H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-5), 6.71 (2H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-3', 5'), 6.93 (1H, d,  $J$  = 16.0 Hz, H-8), 3.83 (3H, s, 3-OCH<sub>3</sub>), 3.44 (2H, t,  $J$  = 7.5 Hz, H-8'); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 128.1 (C-1), 111.5 (C-2), 149.9 (C-3), 149.3 (C-4), 116.5 (C-5), 123.2 (C-6), 142.1 (C-7), 118.7 (C-8), 169.2 (C-9), 131.3 (C-1'), 130.7 (C-2', 6'), 116.3 (C-3', 5'), 156.8 (C-4'), 35.7 (C-7'), 42.5 (C-8'), 56.4

(3-OCH<sub>3</sub>)。以上数据与文献(Darwish et al., 2003; 杨洋等, 2016)基本一致, 故鉴定为 *N*-反式-阿魏酰酪胺(*N-trans*-feruloyltyramine)。

**化合物8** 浅黄色油状。ESI-MS  $m/z$ : 314.1 [ $\text{M}+\text{H}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{NO}_4$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 7.36 (1H, d,  $J$  = 2.0 Hz, H-2), 6.99 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-2', 6'), 6.92 (1H, dd,  $J$  = 2.0, 8.0 Hz, H-6), 6.73 (1H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-5), 6.68 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-3', 5'), 6.60 (1H, d,  $J$  = 12.5 Hz, H-7), 5.80 (1H, d,  $J$  = 12.5 Hz, H-8), 3.83 (3H, s, 3-OCH<sub>3</sub>), 3.38 (2H, t,  $J$  = 7.5 Hz, H-8'), 2.68 (2H, t,  $J$  = 7.5 Hz, H-7'); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 131.2 (C-1), 114.0 (C-2), 148.6 (C-3), 148.6 (C-4), 115.9 (C-5), 124.9 (C-6), 138.4 (C-7), 121.6 (C-8), 170.3 (C-9), 128.5 (C-1'), 130.7 (C-2', 6'), 116.3 (C-3', 5'), 156.9 (C-4'), 35.6 (C-7'), 42.4 (C-8'), 56.4 (3-OCH<sub>3</sub>)。以上数据与文献(Hwang et al., 2016)基本一致, 故鉴定为 *N*-顺式-阿魏酰酪胺(*N-cis*-feruloyltyramine)。

**化合物9** 白色粉末。ESI-MS  $m/z$ : 290 [ $\text{M}+\text{Na}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{17}\text{H}_{17}\text{NO}_2$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 7.54 (2H, m, H-2, 6), 7.53 (1H, d,  $J$  = 16.0 Hz, H-7), 7.37 (3H, m, H-3, 4, 5), 7.05 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-2', 6'), 6.71 (2H, d,  $J$  = 8.5 Hz, H-3', 5'), 6.56 (1H, d,  $J$  = 16.0 Hz, H-8), 3.46 (2H, t,  $J$  = 7.5 Hz, H-8'), 2.74 (2H, t,  $J$  = 7.5 Hz, H-7'); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 136.3 (C-1), 128.8 (C-2, 6), 129.9 (C-3, 5), 130.7 (C-4), 141.6 (C-7), 121.9 (C-8), 168.6 (C-9), 131.3 (C-1'), 130.8 (C-2', 6'), 116.3 (C-3', 5'), 35.8 (C-7'), 42.6 (C-8')。以上数据与文献(冯文明等, 2018)基本一致, 故鉴定为 *trans*-*N*-cinnamoyltyramine。

**化合物10** 浅黄色粉末。ESI-MS  $m/z$ : 324.2 [ $\text{M}+\text{H}$ ]<sup>+</sup>, 分子式为  $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{N}_3\text{O}_2$ 。<sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ ),  $\delta$ : 7.42 (1H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-7), 7.24 (1H, d,  $J$  = 8.0 Hz, H-4), 7.21 (1H, s, H-8), 7.11 (1H, m, H-6), 7.07 (1H, m, H-5), 6.08 (1H, dd,  $J$  = 11.0, 17.5 Hz, H-17), 5.10 (1H, d,  $J$  = 10.5 Hz, H-18a), 5.08 (1H, d,  $J$  = 17.5 Hz, H-18b), 4.22 (1H, q,  $J$  = 7.0

Hz, H-12), 1.55 (3H, s, H-19), 1.54 (3H, s, H-20), 1.52 (3H, d,  $J = 7.0$  Hz, H-15);  $^{13}\text{C}$ -NMR (125 MHz, CD<sub>3</sub>OD),  $\delta$ : 146.0 (C-2), 104.3 (C-3), 127.3 (C-3a), 119.8 (C-4), 121.2 (C-5), 122.6 (C-6), 112.7 (C-7), 136.9 (C-7a), 114.3 (C-8), 124.8 (C-9), 162.2 (C-10), 52.6 (C-12), 168.7 (C-13), 20.7 (C-15), 40.5 (C-16), 146.2 (C-17), 112.6 (C-18), 28.1 (C-19), 28.2 (C-20)。以上数据与文献(范翠梅等, 2016)基本一致, 故鉴定为新海胆灵 A(neoechinulin A)。

## 4 抗炎测试结果

### 4.1 猫须草不同极性部位抗炎结果

由表 1 可知, 除水部位外, 其余部位均显示出抑制 NO 生成活性, 中低极性的石油醚、乙酸乙酯部位抗炎活性最强, 表明这两个部位是猫须草抗炎作用的主要部位。

**表 1 不同极性部位对 RAW 264.7 细胞生成 NO 的抑制作用**

Table 1 Inhibitory effects of different polarity fractions on NO production in RAW 264.7 cells

样品 Sample	IC <sub>50</sub> ( $\mu\text{g} \cdot \text{mL}^{-1}$ )
95%乙醇提取物 95% ethanol extract	43.297±0.013
石油醚部位 Petroleum ether fraction	15.678±0.022
乙酸乙酯部位 Ethyl acetate fraction	19.065±0.005
正丁醇部位 <i>n</i> -Butanol fraction	53.829±0.011
水部位 Water-soluble fraction	>100

### 4.2 化合物抗炎活性结果

通过对从活性部位中得到的 10 个化合物进行抗炎活性筛选, 由表 2 可知, 化合物 5-9 表现出一定的抗炎活性, 结构类型涉及黄酮、木脂素和酰胺类, 其中获得的酰胺类成分(7-9)均显示出一定的 NO 生成抑制活性, 表明该类成分是猫须草抗炎作用的主要成分之一。

## 5 讨论与结论

一氧化氮(NO)是一种高活性的含氮自由基, 它既具有第二信使和神经递质的功能, 又可以作为效应分子对动脉粥样硬化、关节炎、痛风、癌症

**表 2 化合物 1-10 对 RAW 264.7 细胞生成 NO 的抑制作用**

Table 2 Inhibitory effects of compounds 1-10 on NO production in RAW 264.7 cells

化合物 Compound	IC <sub>50</sub> ( $\mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ )
1	>50.00
2	>50.00
3	>50.00
4	>50.00
5	28.81
6	41.80
7	40.20
8	48.56
9	36.41
10	>50.00

等多种炎症性疾病的发生与发展过程起到重要调节作用(Bansal et al., 2016), 这种作用与其参与 NF-κB、MAPK、JAK/STAT 等多种信号通路密切相关, NO 常作为判断炎症反应及抗炎药物筛选的重要指标。

本实验利用 NO 炎症模型对猫须草提取物及其化学成分进行抗炎活性评价, 结果发现大部分化合物具有较好的 NO 生成抑制活性。多项研究也证实, *N*-反式-阿魏酰酷胺(7)和 *N*-顺式-阿魏酰酷胺(8)在 Hep3B 细胞模型中能够抑制 IL-6 介导的 STAT3 激活(Hwang et al., 2016)。*trans-N*-cinnamoyltyramine(9)对环氧酶 I / II 显出一定的抑制作用(Park, 2007)。在高剂量( $0.45 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1}$ )下, 泡桐素(1)能够明显抑制二甲苯致小鼠耳肿胀和减少醋酸致小鼠扭体次数(李燕婧等, 2007)。鼠尾草素(2)对脾细胞分泌 IL-4 和 IFN-γ 具有调节作用(Noori et al., 2013)。fragransin B<sub>1</sub>(5)在体外能够抑制炎症因子 TNF-α、IL-1β 和 IL-8 的产生, 在体内耳肿胀炎症模型中, fragransin B<sub>1</sub>的抗炎作用优于阿司匹林(Chen et al., 2020)。新海胆灵 A(10)在高剂量下( $100 \mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ )才显示出较好的 NO 生成抑制作用, 还能够抑制 TNF-α、IL-1β 分泌(Kim et al., 2013)。研究结果表明这些成分能够有效抑制炎症因子分泌, 缓解炎症反应, 以达到抗炎作用, 是潜在的抗炎分子。从抗炎成分的结构类型来看, 这些成分涉及黄酮、木脂素、含氮化合物等, 表明猫须草抗炎作用是多类型成分共同作用的结果。本研究不仅阐明猫须草抗

炎活性部位及其物质基础,还为其进一步在抗炎方面的开发利用提供理论依据。

## 参考文献:

- BANSAL SK, YADAV R, KUMAR A, et al., 2016. Nitric oxide: from the molecule of the year to an important signaling molecule [J]. Indian J Health Sci Care, 3(1): 39–44.
- CHEN WD, ZHAO YL, DAI Z, et al., 2020. Bioassay-guided isolation of anti-inflammatory diterpenoids with highly oxygenated substituents from kidney tea (*Clerodendranthus spicatus*) [J]. J Food Biochem, 44(12): 13511–13521.
- DISSANAYAKE AA, WAGNER CM, NAIR MG, 2016. Chemical characterization of lipophilic constituents in the skin of migratory adult sea lamprey from the great lakes region [J]. PLoS ONE, 11(12): 1–17.
- DARWISH FM, REINECKE MG, 2003. Ecdysteroids and other constituents from *Sida spinosa* L. [J]. Phytochemistry, 62(8): 1179–1184.
- Editorial Committee of Chinese Herb Medicine, State Administration of Traditional Chinese Medicine, 2005. Chinese Herb Medicine. Vol. Dai Medicine [M]. Shanghai: Shanghai Science and Technology Press: 155–156. [国家中医药管理局《中华本草》编委会, 2005. 中华本草·傣药卷 [M]. 上海: 上海科学技术出版社: 155–156.]
- FAN CM, CHOU GX, ZHU EY, 2016. Chemical constituents from *Crotalaria sessiliflora* L. [J]. Acta Pharm Sin, 51(5): 775–779. [范翠梅, 翁桂新, 朱恩圆, 2016. 野百合的化学成分研究 [J]. 药学学报, 51(5): 775–779.]
- FENG W, YANG JS, 2010. Studies on chemical constituents of *Fomes fomentarius* (L. Ex. Fr.) [J]. Chin Pharm J, 45(20): 1528–1530. [冯薇, 杨峻山, 2010. 木蹄层孔菌化学成分研究 [J]. 中国药学杂志, 45(20): 1528–1530.]
- FENG WM, HAN ZZ, WANG ZT, 2018. Chemical constituents from *Dioscorea opposita* [J]. Chin Trad Herb Drugs, 49(21): 5034–5039. [冯文明, 韩竹箴, 王峰涛, 2018. 山药化学成分研究 [J]. 中草药, 49(21): 5034–5039.]
- GUO YX, HU MR, GE PY, 2020. Study on the protective effect of flavone of *Clerodendranthus spicatus* on renal tubular epithelial cells in acute renal failure [J]. Mod Trad Chin Med Mat-Mat World Sci Technol, 22(6): 1773–1779. [郭银雪, 胡茂蓉, 葛平玉, 2020. 肾茶黄酮对急性肾衰中肾小管上皮细胞保护作用的研究 [J]. 世界科学技术—中医药现代化, 22(6): 1773–1779.]
- HWANG JT, KIM Y, JANG HJ, et al., 2016. Study of the UV light conversion of feruloyl amides from *Portulaca oleracea* and their inhibitory effect on IL-6-induced STAT3 activation [J]. Molecules, 21(7): 865–877.
- JI X, WU SL, JIA TZ, et al., 2014. Study on chemical constituents of *Myristicae semen* [J]. Chin Trad Herb Drugs, 45(23): 3367–3372. [季霄, 吴士龙, 贾天柱, 等, 2014. 肉豆蔻的化学成分研究 [J]. 中草药, 45(23): 3367–3372.]
- KIM KS, CUI X, LEE DS, et al., 2013. Anti-Inflammatory effect of neoechinulin a from the marine fungus *Eurotium* sp. SF-5989 through the suppression of NF- $\kappa$ B and p38 MAPK pathways in lipopolysaccharide-stimulated RAW264.7 macrophages [J]. Molecules, 18(11): 113245–13259.
- LIU XH, XIE YX, SU CD, et al., 2017. Research progress of *Clerodendranthus spicatus* in treatment of chronic kidney disease [J]. Hunan J Trad Chin Med, 33(8): 193–194. [刘少会, 谢永祥, 苏朝东, 等, 2017. 肾茶治疗慢性肾脏疾病的研究进展 [J]. 湖南中医杂志, 33(8): 193–194.]
- LI BY, SHAO YT, CAO JX, et al., 2018. Chemical constituents from the fruits of *Melodinus khasianus* [J]. J Chin Med Mat, 41(9): 2112–2115. [李柏榆, 邵玉亭, 曹建新, 等, 2018. 景东山橙果实化学成分研究 [J]. 中药材, 41(9): 2112–2115.]
- LI YJ, ZHONG ZX, ZHOU GF, et al., 2007. The experiment studies on pharmacological action of paulownin [J]. Guangxi Sci, 14(4): 405–406. [李燕婧, 钟正贤, 周桂芬, 等, 2007. 泡桐甲素药理作用的实验研究 [J]. 广西科学, 14(4): 405–406.]
- NOORI S, HASSAN ZM, YAGHMAEI B, et al., 2013. Antitumor and immunomodulatory effects of salvigenin on tumor bearing mice [J]. Cell Immunol, 286(1–2): 16–21.
- PARK JB, 2007. Caffedymine from cocoa has cox inhibitory activity suppressing the expression of a platelet activation marker P-selectin [J]. J Agric Food Chem, 55(6): 2171–2175.
- SHIN HJ, NAM JW, YOON UJ, et al., 2012. Identification of three new flavonoids from the peels of *Citrus unshiu* [J]. Helv Chim Acta, 95(2): 240–245.
- SHAHEEN UY, HUSSAIN MH, AMMAR HA, 2011. Cytotoxicity and antioxidant activity of new biologically active constituents from *Salvia lanigra* and *Salvia splendens* [J]. Pharmacogn J, 3(22): 36–48.
- WANG SH, CHENG JT, GUO C, et al., 2019. Chemical constituents of *Phyllanthus emblic* and its anti-inflammation activities [J]. Chin Trad Herbal Drugs, 50(20): 4873–4878. [王淑慧, 程锦堂, 郭丛, 等, 2019. 余甘子化学成分研究 [J]. 中草药, 50(20): 4873–4878.]
- XU BX, HUANG ZM, LIU CX, et al., 2009. Synthesis and anti-hepatitis B virus activities of Matijing-su derivatives [J]. Bioogan Med Chem, 17(8): 3118–3125.
- XIE ZH, DI PT, LI ZF, 2019. Research progress on mechanism of *Clerodendranthus spicatus* on treating gout [J]. J Basic Chin Med, 25(6): 860–863. [谢招虎, 狄朋桃, 李兆福, 2019. 猫须草治疗痛风的机制研究进展 [J]. 中国中医基础医学杂志, 25(6): 860–863.]
- YANG Y, MEI WL, DONG WH, et al., 2016. Bioactive components from agarwood originating from *Aquilaria crassna* [J]. J Trop Subtrop Bot, 24(5): 577–583. [杨洋, 梅文莉, 董文化, 等, 2016. 柯拉斯那沉香的生物活性成分研究 [J]. 热带亚热带植物学报, 24(5): 577–583.]
- ZHANG YY, WU JC, LI SP, et al., 2021. Research progress on chemical constituents and pharmacological actions of *Clerodendranthus spicatus* [J]. Acta Chin Med Pharmcol, 49(1): 112–120. [张永怡, 吴家超, 李水萍, 等, 2021. 民族药肾茶的化学成分与药理作用研究进展 [J]. 中医药学报, 49(1): 112–120.]