**Table S1** X-ray crystallographic data of compounds **1** and **2**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Identification code | **1** | **2** |
| Empirical formula | 2（C29H46O2） | C29H46O2 |
| Formula weight | 853.31 | 426.66 |
| Temperature/K | 293（2） | 293（2） |
| Crystal system | orthorhombic | orthorhombic |
| Space group | P212121 | P212121 |
| a/Å | 7.43070（10） | 10.84822（17） |
| b/Å | 19.8885（4） | 14.5548（3） |
| c/Å | 34.0537（8） | 15.6281（3） |
| *α*/° | 90 | 90 |
| *β*/° | 90 | 90 |
| *γ*/° | 90 | 90 |
| Volume/Å | 5032.64（17） | 2467.58（8） |
| Z | 4 | 4 |
| *ρ*calc g/cm3 | 1.126 | 1.148 |
| F（000） | 1888 | 944 |
| Radiation | Cu Kα（λ = 1.54184） | Cu Kα（λ = 1.54184） |
| 2Θ range for data collection/° | 5.07 to 133.668 | 5.658 to 136.244 |
| Reflections collected | 12856 | 10273 |
| Absorpt coefficient mu | 0.516 | 0.526 |
| Data/restraints/parameters | 8382/0/577 | 4237/0/289 |
| Goodness-of-fit on F2 | 1.030 | 1.097 |
| Final R indexes [all data] | R1 = 0.0538, ωR2 = 0.1510 | R1 = 0.0412, ωR2 = 0.1277 |
| REM Highest difference peak | 0.173 | 0.276 |
| Deepest hole | -0.142 | -0.225 |
| Sigma level | 0.040 | 0.093 |
| Flack parameter | -0.03（16） | -0.07（12） |
| CCDC number | 2386881 | 2386883 |