様式 C-19

交付決定

科学研究費補助金研究成果報告書

平成 23 年 5月 24 日現在

機関番号:	12102				
研究種目:	特定領域研究				
研究期間:	2007~2010				
課題番号:	19050001				
研究課題名	(和文)	巨大構造変化を伴うフォトクロミック系の創出			
研究課題名	(英文)	Study on Photochromic Compounds Inducing Large Structural Change			
研究代表者 新井 達郎 (ARAI TATSUO)					
筑波大学 研究者番 ^ݷ	・大学院数 号:50151	Z理物質科学研究科・教授 139			

研究成果の概要 和文 光により構造変化を起こしうる脂溶性および水溶性の巨大分子デンド リマーをいくつか合成し、光反応特性、蛍光特性、溶媒との相互作用、溶液中の構造、光捕集 効果、光エネルギーを利用した構造変化の特徴およびダイナミクス、励起状態の特徴などにつ いて研究した。例えば、デンドリマー構造を利用した、 効率の異性化やデンドリマーの集合 体の光可逆的光異性化を達成した。また、水溶性の巨大分子では、視覚のモデルと成りうる 効率かつ 選択的なトランスーシス光異性化を観測した。

研究成果の概要 英文 Lipophlic and water-soluble dendrimers have been synthesized and their photochemical and photophysical characteristics have been studied. For example, the triplet energy migration was able to be achieved even at very low concentration by introducing the sensitizer intramolecularly into the dendrimer structure, and the reaction process was clarified. Furthermore, water-soluble stilbene and diphenylbutadiene dendrimers have also been prepared and their photochemical reaction have been studied. Thus, highly efficient *trans*-to-*cis* photochemical isomerization reactions have been observed.

			金 単位 円
	直接経費	間接経費	合 計
2007 年度	9, 100, 000	0	9, 100, 000
2008 年度	9, 100, 000	0	9, 100, 000
2009 年度	9, 100, 000	0	9, 100, 000
2010 年度	9,000,000	0	9,000,000
総計	36, 300, 000	0	36, 300, 000

研究分野 光化学 科研費の分科・細目 複合化学・機能物質化学 キーワード フォトクロミズム、光異性化、構造変化、巨大分子

研究開始当初の背景 フォトクロミズムを示す分子の光構造変 化の様式は、π共役系の電子環状反応、二重 結合の異性化、化学種の二量化・解離など多 岐にわたる。開始当初のフォトクロミズムの 研究は、よく研究されたフォトクロミック分 子を修 するあるいはフォトクロミック分 子に機能を付け加えるような研究が主流で あった。しかし、この分野の研究に必要なこ とは、現在は存在しないが、創出すれば科学 としても応用 からもインパクトのあるフ ォトクロミック化合物をまず機能 から捉 え、そのために必要な構造を設計し、さらに 最新の合成化学的手法を 使して目的分子

を作り上げることであると考えた。

この様な観点から、本研究では、分子構造 変化が極めて大きい、新しいフォトクロミッ ク系を構築し、効果的なメカニカル機能の発 生に貢献することを目指した。そのため、各 種光応答性部位を有する巨大分子系の構築 は、重要な研究対象であった。例えば、二重 結合の光異性化と分子内・分子間水素結合を 活用したフォトクロミック系、二重結合系に 水溶性、脂溶性のデンドロンを置換したデン ドリマーの光応答性などを活用した、 度に 組織化された 速・ 性能フォトクロミック 系を構築することは、この分野の新たな展開 に寄与することが期待された。

研究の目的

従来のフォトクロミズムの研究は、「初め にフォトクロミック分子ありき」であり、「分 子を修 する」あるいは「分子に機能を付け 加える」形の研究が主であった。その中で、 フォトクロミズムを示す分子の光構造変化 の様式は、π共役系の電子環状反応、二重結 合の異性化、化学種の二量化・解離など多岐 にわたっていた。しかし、それまでの研究の 延長を基本とする研究では、現在必要とされ ている目的志向型の研究には不向きである。 今後の研究では、「要求される機能」を果た すために必要な構造を有する化合物を合理 的に設計し、さらにそれを精密に合成する必 要がある。申請者の研究の目的は、現在存在 しないが、創出すれば科学としても応用の からもインパクトのあるフォトクロミック 化合物を機能 から捉え、そのために必要な 構造を設計し、さらに最新の合成化学的手法 を 使して目的分子を作り上げることであ る。このような視点から本研究では、巨大構 造変化を伴うフォトクロミック系の創出を 行うことにした。

申請者らは以前、炭素、炭素二重結合の光 異性化の研究を行い、その後、二重結合の異 性化同様極めて基本的な化学反応である水 素原子移動を活用し、二重結合の光異性化と 水素結合の共同効果を活用した新規のフォ トクロミズム材料を検討してきた。さらに、 デンドリマー系巨大分子の光異性化の研究 も推進した。

これらの背景のもとで、フォトクロミズム と大きな構造変化を結びつける研究の重要 性に着目した。これまで構造変化の大きなも のとしては、アゾベンゼンとスピロピランが 代表的なものであり、その他の系はあまり知 られていない。これまで、代表的な化合物と して取り上げられてきたこれらの分子群か ら離れて、本申請では、C=C二重結合、水素 結合、デンドリマー構造など新しい指針で巨 大な構造変化を伴うフォトクロミック分子 系を創出する。デンドリマー型巨大分子では 中心の光応答部位と周辺のデンドロン部位 の適切な選択により分子の構造変化による 体積変化の制御なども可能である。巨大な構 造変化を誘起できれば、フォトクロミズムに 伴う大きな屈折率変化や大きな形態変化な どにもつながり、効果的なメカニカル機能の 発生などへの貢献など今までにない新しい フォトクロミズムの展開が可能と考えられ、 それらの研究を目的とした。

研究の方法

本研究では、巨大な分子構造変化をもたら すフォトクロミック系を構築し、効果的なメ カニカル機能の発生に貢献することを目指 した。そのため、各種の巨大分子系を構築す る。巨大構造変化を伴うフォトクロミック系 の創出として、光応答部位についての検討と 巨大置換基に関する検討を行った。実際、水 素結合系、基本的な二重結合系など大きな構 造変化の効果が期待される分子系の設計・開 発指針を確立することを目指しながら、合成 を行った。このとき、巨大置換基については、 柔軟性のあるベンジルエーテル型、比較的剛 直なポリフェニレン型などを検討し、また、 脂溶性、水溶性の分 分けも行って、巨大な 構造変化をもたらす分子系を設計・合成し、 光反応性、蛍光特性、励起状態の特性などの 研究を行った。

研究成果

光により構造変化を起こしうる脂溶性お よび水溶性のデンドリマーをいくつか合成 し、光反応特性、蛍光特性、溶媒との相互作 用、溶液中の構造、光捕集効果、光エネルギ ーを利用した構造変化の特徴およびダイナ ミクス、励起状態の特徴などについて研究し た。

(1) デンドリマー構造を利用して分子内に 増感剤を導入することにより、低濃度でも三 重 エネルギー移動を達成できて、また、そ の反応過程も解明した。すなわち、中心部に 光異性化を起こすスチルベン 格を、周辺に 三重 増感剤であるベンゾフェノン 格を 多数有するデンドリマーを合成し(Fig.1)、そ れらのデンドリマー分子内のエネルギー移 動ダイナミクスと、エネルギー移動後に起こ る励起三重 状態からの中心部位の異性化 挙動について検討した。その結果、デンドリ マー分子内で一重 エネルギー移動と三重 エネルギー移動が極めて い効率的で起 こり、トランスーシス異性化反応はスチルベ ンの励起三重 状態から進行し、ベンゾフェ ノンをデンドリマー周辺に多数配置したデ ンドリマー構造にすることにより、光異性化 の効率を増加させることができた。この研究 は、Photochem. Photobiol. Sci., 10, 116-122



Fig. 1. Structures of TMST, 4-MeBP and benzophenone terminated stilbene dendrimers (Gn-BS).

(2011)に発表したが、研究内容が評価されて、 冊子の表紙に採用された。

これらのデンドリマーの周辺にアルキル基 を導入したデンドリマーも異なる分子量の トランス体を合成し(Fig.2)、有機溶媒中でデ ンドリマーの集合体を形成するに成功し、そ の集合体も光照射で可逆的に光異性化を起 こすことを見い出し、集合体の光構造変化と して新たな展開をもたらす結果を得た。この 研究は、Bull. Chem. Soc. Jpn., 84, 363-365 (2011)に発表したが、BCSJ賞 2011年4月号 の最優秀論文 を受賞した。



Fig. 2. Chemical structures of *trans*-1 and *trans*-2.

(2) 構造的に剛直で 光捕集能に優れる π 共 役系分子であるフェニルアセチレンを置換 したエンジイン誘導体 Fig.3 を trans 体も 含め6種 合成した。エンジイン誘導体の光 化学特性や励起状態ダイナミクスに及ぼす 効果について解明することを目的として 実

検討を行った。その結果、全てのエンジ イン誘導体は 可逆的な cis-trans 光異性化反 応を起こしたが フェニルアセチレンの増加 にともない異性化量子収率の値は大幅に減 少する結果となった。これは、フェニルアセ チレン鎖が増加するにつれて平 型三重 のエネルギーが低下し 励起三重 状態の平 衡が平 型に片寄ることを示す結果であっ た。実際、YAG レーザーを用いた過渡吸収測 定によって 励起三重 状態の挙動を観測し、 フェニルアセチレン鎖が増加することによ り、三重 状態の寿命が増加し、励起三重 状態における平衡が、より平 型構造側に傾 いているためであることを明らかにして、剛 直な巨大共役系デンドリマーの励起状態の 挙動と反応のポテンシャル曲 を明らかに した。





(3) 水溶性のスチルベンデンドリマーやジ フェニルブタジエンデンドリマーで、水溶液 中で光異性化反応や蛍光挙動の検討を行っ た。すなわち、水溶性スチルベンデンドリマ ーで異なる形状や分子量の化合物を合成し、 スチルベンの集合体の蛍光スペクトルの観 測に成功しまた、異性化挙動についても明ら かにした。さらに、デンドリマー型巨大分子 ゲルの光応答性についても知見を得た。また、 水溶性のデンドロンを置換したジフェニル ブタジエンデンドリマー Scheme 1 では、 水溶液中できわめてひずみがかかった構造 で存在することと、いくつかの異なる構造の で存在することを示す結果を得た。さらに、 極めて 効率かつ 選択的なトランスーシ ス光異性化を観測し、水溶液中における巨大 分子の構造変化とそれに伴う物性変化につ いて新たな研究成果を挙げた。



Scheme 1.

主な発表論文等 研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線

〔雑誌論文〕 計22件

①Y. Miura, <u>A. Momotake</u>, T. Sato, Y. Kanna, M. Moriyama, Y. Nishimura and <u>T. Arai</u>, Energy Transfer and *trans-cis* Isomerization in Dendrimer Aggregates, *Bull. Chem. Soc. Jpn.*,

查読有, 84, 363-365 (2011). BCSJ Award Article.

② K. Kudo, <u>A. Momotake</u>, Y. Kanna, Y. Nishimura, <u>T. Arai</u>, Development of a quinoxaline-based fluorescent probe for quantitative estimation of protein binding site polarity, *Chem. Commun.*, 査読有, 47, 3867-3869 (2011).

③Y. Miura, <u>A. Momotake</u>, K. Takeuchi, and <u>T. Arai</u>, The use of dendrimers as high-performance shells for round-trip energy transfer: Efficient trans-cis photoisomerization from an excited triplet state produced within a dendrimer shell, *Photochem. Photobiol. Sci.*, 査読有, 10, 116-122 (2011). 表紙に採用された。

④ H. Tamura, Y. Shinohara, and <u>T. Arai</u>, Synthesis and Photoisomerization of Highly Fluorescent Stilbene Ionic Liquids, *Chem. Lett.* 査読有, 40, 129-131 (2011).

(5)Y. Sugiyama, Y. Shinohara, <u>A. Momotake</u>, K. Takahashi, Y. Kanna, Y. Nishimura, and <u>T. Arai</u>, Photochemistry of Linear-Shaped Phenylacetylenyl- and (Phenylacetylenyl)phenylacetylenyl-Substituted

Aromatic Enediynes, J. Phys. Chem. A, 查読 有, **114**, 10929-10935 (2010).

⑥ C. Mitsuno, C.; <u>A. Momotake</u>, Y. Shinohara, K. Takahashi, R. Nagahata, Y. Nishimura, <u>T. Arai</u>, Stilbene-cored Poly(glutamate) Dendrimers, *Tetrahedron Lett.*, 査読有, **50**, 7074-7078 (2009).

⑦T. Teshima, M. Takeishi and <u>T. Arai</u>, Red fluorescence from tautomers of 2-hydroxychalcones induced by intramolecular hydrogen atom transfer, *New J. Chem.*, 査読有, **33**, 1393-1401 (2009).

〔学会発表〕 計75件

① Satomi Tasaki and <u>Tatsuo Arai</u>, Photochemical Tautomerization and Fluorescence Behavior of Aromatic Compounds Having Intramolecular Hydrogen Bonding, The 7th Korea-Japan Symposium on Frontier Photoscience 2010, 2010.10.23-26, Daegu, Korea.

②<u>Tatsuo Arai</u>, Photoisomerization and Excited State Characteristics of Diphenylbutadienes and Aromatic Enediynes, The 7th Korea-Japan Symposium on Frontier Photoscience 2010, 2010.10.23-26, Daegu, Korea 招待講演 ③ Yousuke Miura and <u>Tatsuo Arai</u>, Development of Chromophore with Large Stokes Shift and Strong Emission in Non-Polar Solvents, 6th International Symposium on Organic Photochromism, 2010.10.18-21, Yokohama, Japan. (4) Hiroyasu Tamura and <u>Tatsuo Arai</u>, Synthesis and Photochemistry of Stilbene Ionic Liquids, XXIIIrd IUPAC Symposium on Photochemistry, 2010.7.11-16, Ferrara, Italy.

〔その他〕 ホームページ等 http://www.chem.tsukuba.ac.jp/arai/

研究組織 (1)研究代表者 新井達郎 ARAI TATSU0 筑波大学・大学院数理物質科学研究科・教 授 研究者番号 50151139

(2)研究分担者
百武篤也 MOMOTAKE ATSUYA
筑波大学・大学院数理物質科学研究科・講師
研究者番号 70375369