## 様式 C-19

## 科学研究費補助金研究成果報告書

平成21年 5月30日現在

研究種目:若手研究 研究期間:2007~200	(B) 8			
課題番号:19790013				
研究課題名(和文)	不斉記憶型反応を用いる天然物合成			
研究課題名(英文)	Syntheses of Natural Products via Memory of Chirality			
研究代表者 吉村 智之(YOSHIMURA TOMOYUKI) 京都大学・化学研究所・助教 研究者番号:20432320				

研究成果の概要:不斉記憶という概念を用いた反応開発を行い、C-O 軸性不斉エノラートを経 由する不斉反応に初めて成功した。また、本反応の重要な活性中間体である C-O 軸性不斉エ ノラートの性質についても部分的に明らかにした。次に C-N 軸性不斉エノラートを経由する 不斉記憶型反応を用いるマンザシジン A という光学活性な生理活性天然物の全合成研究に着 手した。マンザシジン A は将来的に抗ガン剤などの医薬品としての可能性を秘めている化合 物である。

## 交付額

(金額単位:円)

	直接経費	間接経費	合 計
2007 年度	1, 700, 000	0	1, 700. 000
2008 年度	1, 600, 000	480, 000	2, 080, 000
年度			
年度			
年度			
総計	3, 300, 000	480, 000	3, 780, 000

研究分野:医歯薬学 科研費の分科・細目:薬学・化学系薬学

キーワード: 有機合成化学・天然物合成・不斉記憶

1. 研究開始当初の背景

研究者の所属する研究室では不斉記憶と いう新規概念を用いて構築の困難な四置換 炭素含有非天然型アミノ酸誘導体の不斉合 成に成功している。不斉記憶とは化合物の中 心不斉がエノラートを経由するにもかかわ らず生成物の中心不斉に転写されるという ものである。これは、従来アキラルであると 考えられてきたエノラート構造が単位時間 内にキラリティーを有する為に生じる現象 である。例えば N-t ブトキシカルボニル (Boc)-N-メトキシメチル (MOM)-フェニル アラニンエチルエステル (1) と塩基カリウ ムヘキサメチルジシラジド(KHMDS)から 生成するエノラートは C-N 軸性不斉を有す る(scheme 1)。そのため本反応は不斉補助基 や不斉触媒等の外部不斉源を用いることな く不斉誘導が可能で、エノラートを経由する 不斉反応では最も直接的な四置換炭素含有 アミノ酸誘導体の合成方法である。そこで、 研究者は本概念を C-O 軸性不斉エノラート を経由する新規合成法の開発及び、C-N 軸性 不斉エノラートを経由する不斉記憶型反応 を用いた生理活性天然物の合成に応用する こととした。 2. 研究の目的

 C-O 軸性不斉エノラートを経由する新規 不斉合成法の開発。現在までに C-O 軸性不 斉エノラートを経由する不斉反応は報告例 がない。これは窒素の原子価が3であるため C-N 軸性不斉エノラートの C-N 軸の回転 障壁が通常の単結合に比べて高いのに対し 酸素は原子価が2であるため C・O 結合の回 転障壁が小さいことに起因する。この様な背 景のもと、C-O 軸性不斉エノラート B を中 間体とする不斉反応の開発を行った。具体的 には安価で入手容易な乳酸エチルと対応す るフェノール誘導体から合成した 3 の塩基 処理により生成する C-O 軸性不斉エノラー ト B を中間体とする四置換炭素含有キラル 環状エーテル類の合成を検討した(scheme 2)。また、本反応の重要な中間体である C-O 軸性不斉エノラート B の性質についても明 らかにする。

(2) <u>C-N 軸性不斉エノラートを中間体として</u> 用いる manzacidin A の全合成研究。 Manzacidine A(5) はアミノ酸由来の化合物 であり、α-アドレナリン受容体阻害作用、セ ロトニン受容体拮抗作用、アクトミオシン ATP アーゼ活性化作用という生理学的に大 変重要な活性を有するブロモピロールアル カロイド類の一つである (fig. 1)。また、本 化合物は四置換炭素を含むことから構築が 大変困難な天然物である。そこで、C-N 軸性 不斉エノラートを経由する不斉記憶型反応 を適応し 5 の全合成研究を行う。

研究の方法



(1) <u>C-O 軸性不斉エノラートを経由する新規</u> <u>不斉合成法の開発。</u>初めに反応に用いる基質 合成のルートを確立する。用いる不斉資源と しては安価で入手容易な乳酸エチルを用い る。次いで得られた基質について五員環環化 及び六員環環化反応について検討する。C-N 軸性不斉エノラートは用いる塩基、溶媒、温 度等に多大なる影響を受けることが分かっ ている。そこで、本反応開発でも上記条件に ついて十分に精査する。また、C-O 軸の回転 障壁を高くすることが予想される芳香環上 の置換基についてもその効果について検討 を行う。

(2) <u>C-N 軸性不斉エノラートを中間体として用いる manzacidin A の全合成研究。</u>逆合成解析に従い、以下のような合成計画を立てた(scheme 3)。即ち、5 は文献既知のブロモ ピロールカルボン酸 6 とアルコール 7 との縮合により合成できると考え、7 を鍵とな



る C-N 軸性不斉エノラートを経由する不斉 記憶型反応により構築するものとした。不斉 記憶型反応の基質となる 8 及び 9 はそれ ぞれ L-Ala 及び L-Ser より合成可能と考え た。

## 4. 研究成果

Ŕ

 <u>C-O 軸性不斉エノラートを経由する新規</u> 不斉合成法の開発

①基質合成ルートの開発。五員環環化反応に 用いる基質は以下の合成ルートにより大量 合成可能になった (scheme 4)。即ち、置換基 のTBS Br

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} a, b, c\\ OH \end{array} \xrightarrow{R} \\ \begin{array}{c} t \\ t \\ t \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ \xrightarrow{OH} \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{c} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{C} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{C} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{C} c \\ H \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{C} c \\ H \\ \xrightarrow{OH} \\ H \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \begin{array}{C} c \\ H \\ \end{array} \xrightarrow{OH} \\ \end{array}$$

Scheme 4. a) (CH<sub>2</sub>O)n, MgCl<sub>2</sub>, MeCN, reflux; b) NaBH<sub>4</sub>, MeOH, 0 <sup>'</sup>C; c) TBSCl, imidazole, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, 0 <sup>'</sup>C-rt; d) DIAD, L-ethyl lactate, PPh<sub>3</sub>, THF, rt; e) HF-pyr., pyridine, THF, rt; h) NBS, PPh<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> を有するフェノール類 **10** のオルト位選択 的ホルミル化と続くアルデヒドの還元、生じ

た一級水酸基の保護により 11 とした。次い で光学活性乳酸エチルを用いる光延反応に より 12 を合成後、TBS 基の除去とアルコ ールの臭素化により基質 13 を得た。六員環

Scheme 5. a) Ph<sub>3</sub>PCH<sub>2</sub>OMeCl, 'BuOK, THF, rt; b) DIAD, L-ethyl lactate, PPh<sub>3</sub>, THF, rt; c) CuCl<sub>2</sub> (cat.), H<sub>2</sub>O, MeCN, reflux; d) NaBH<sub>4</sub>, EtOH, 0 °C; e) I<sub>2</sub>, PPh<sub>3</sub>, imidazole, PhMe, rt.

環化反応の基質 17 は、サリチルアルデヒド 誘導体 14 の増炭と続く光延反応により乳 酸部分を導入し 16 とした後、エノールエー テル部分の加水分解とアルデヒドの還元、一 級水酸基のヨウ素化を順次行うことにより



上に置換基を有さない基質 **18** を用いて 種々の溶媒、塩基を用いて反応を検討した。 反応温度については、C-O 軸の回転障壁が C-N 軸のそれと比べ格段に小さいことが予 Table 1.5-membered cyclization reactions



想されたので -78°C とした (scheme 6)。環 化体が得られる条件はあるもののいずれも ラセミ体であった。そこで、C-O 軸性不斉エ ノラートのラセミ化半減期に甚大な影響を 与えることが予測される芳香環上の C(6) 位 に置換基を有する基質について検討を行っ た (table 1)。 即ち 20 に対し塩基にナトリ ウムヘキサメチルジシラジド (NaHMDS) を用い -78°C にて反応を行なった。その結 果、所望の環化体 21 が収率 66%、不斉収 率 84% ee で得られた (entry 1)。**21** の絶 対立体配置は類似の化合物の CD スペクト ルと比較することにより S であると推測し た。これは反応が立体保持で進行しているこ とを示唆している。また、メチル基より嵩高 い置換基であるイソプロピル基を有する基 質 22 の環化では収率、光学純度ともメチル 基の基質を凌駕した(entry 2)。この事実は 当初に予想した C(6) 位置換基が C-O 軸性 不斉エノラートのラセミ化半減期に影響を 及ぼすことを証明する結果である。官能基変 換可能な TMS 基や臭素を C(6) 位に有す る基質も同様に環化しそれぞれ環化体 25, 29 が良好な収率及び光学純度で得られた (entry 3, 5)。フェニル基を有する基質の環化 も良好に進行し環化体 27 が得られた  $(entry 4)_{\circ}$ 

また、本反応の応用として C(6) 位に TMS 基を有するフェノール誘導体と (2*S*)-ethyl 2-hydroxybutanoate との縮合により得られ た **30** を上記の環化反応の条件に付した後、 TMS 基の除

出る 金の = 0去とエステル の加水分解に よりアドレナ リン α2 受容 体のアンタゴ



ニストであり将来的に2型糖尿病の治療薬 になる可能性のある efaroxan の合成中間 体のアンチポード **31** を合成した (scheme 7)。

③六員環環化反応の検討。五員環環化と同様 に塩基、溶媒について種々検討を行った。C(6) 位が水素のものについては五員環環化と同様に環化体が得られるもののラセミ体であった(entry 1)。また同時にβ-脱離反応が進行して生成したスチレン体 37b も生成した。次いで C(6) 位にメチル基及びイソプロピル基を有する基質 33,34 を用いて反応を行った(entries 2 and 3)。環化反応が進行する条件はあるものの五員環環化の場合とは異なり生成物 38a,39a は共にラセミ体であった。そこで芳香環上 C(3) 位にメチル基を導入した 35 を用いて反応を再度検討



した。その結果 LDA を用い THF 中、-78 °C で反応を行うことで β-脱離反応を伴う ことなく環化体 **40a** のみが収率 73%、光学 純度 43% ee で得られた (entry 4)。他のア ルカリアミド塩基を用いた場合は副生成物 を伴うか収率及び光学純度の低下が観察さ れた (entries 5, 6)。次に C(6) 位の置換基が イソプロピル基である **36** を用いて反応を 行った。LDA を用いた場合には収率 88%、 光学純度 74% ee で環化体が得られた。一方 で LDA より嵩高い塩基 TMS(*i*Bu)NLi を Scheme 8. Butressing Effect



用いると収率の低下はあるものの 84% ee で所望の環化体 **41a** が得られた (entries 7 vs 8)。C(3) 位のメチル基はエノラートと求 電子側鎖を近づける効果 (buttressing 効果) があると考えられる。そのため環化速度がラ セミ化速度よりも速くなり不斉誘導が可能

になったと推 測した。次い で、得られた 六員環環化体 **41a**のエス テルを加水分



解の後 (R) 及び (S)-phenylglycine methyl ester (PGME) との縮合を行い PGME エス テルとした。これらの Δδ (= $\delta(S)$ -  $\delta(R)$ ) を 計算したところ新たに生じた四置換炭素の 絶対立体配置は R であるとわかった (figure 2)。この結果は六員環環化反応は五員 環環化とは異なり立体反転で反応が進行し ていることを示唆している。また、本反応を

Scheme 9. Synthesis of (R)-trolox (42)



用いて (R)-trolox (42) の合成も行った  $(scheme 9)_{\circ} 2,3,5$ -trimethylhydroquinone より数工程で合成した 43 に対し THF 中 −78 °C にて HMPA 存在下 LDA で処理す ることで中程度の収率及び光学純度で環化 体 44 を合成した。これを加水分解すること で 42 へと変換した。

④ C-O 軸性不斉エノラート B のラセミ化 半減期の算出。本反応の鍵中間体となる C-O 軸性不斉エノラートのラセミ化障壁を推定 する為、最良の結果を与えた 22 のエノラー ト等価体であるケテンシリルアセタール 45 の合成を試みた (figure 3)。しかし、22 か



ため、臭 素の代わ りに脱離 能のない

メトキシ

CO<sub>2</sub>Et 2) TBSOTf 48 (scheme 10)

1) NaHMDS THF, -78 °C

OEt

OTBS

47

OMe

基を有するケテンシリルアセタール 47 を 合成した。即ち 48 を THF 中 -78°C にて NaHMDS で処理後、TBSOTf を用いて 47 へと変換した (scheme 10)。得られた 47 は NOESY の結果から Z 体のみであった。得 られた 47 の温度可変 NMR を測定した。 その結果、47 の C-O 軸の回転障壁が 11.5 kcal/mol であることが判明した。これを 46 の C-O 軸の回転障壁と推定すると 46 の -78°C におけるラセミ化半減期は1秒以下 であった。

以上のように極めて短寿命のキラル中間 体である C-O 軸性不斉エノラートを経由す る初の高エナンチオ選択的不斉反応の開発 に成功した。本法は安価に入手容易な乳酸エ ステルを官能基炭素資源としてまた同時に

唯一の不斉源として用いるアトムエコノミ ーの優れた四置換炭素含有キラル環状エー テルの新規合成法である。今後、C-O 軸性不 斉エノラートを経由する共役付加反応等へ の応用が期待される。

(2) <u>C-N 軸性不斉エノラート</u>を中間体として <u>用いる manzacidin A の全合成研究。</u>初めに L-Ala を用いてエノラートを発生させる基 質 8 及び 47 を合成した。即ち、L-Ala を エチルエステル化後、Boc 化と MOM 化を CO₂Et a, b, c ı -Ala





8:R=Boc 8:R=Boc 47:R=Cbz Scheme 11. a) SOCI<sub>2</sub>. EtOH, reflux; b) Boc<sub>2</sub>O, NaHCO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O or CbzCl, NaHCO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O; c) TMSCI, (CH<sub>2</sub>O)n, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> then MeOH

行い 8 とした。47 はエチルエステルの Cbz 化と続く MOM 化により合成した (scheme 11)。次いで求電子剤として **48** を CO<sub>2</sub>Me L-Ser から3工程(*N*-トリチル MsO 化、メチルエステル化、メシル 48 化) で合成した (figure 4)。得 (fig. 4) られた 47 及び 48 を用いて 不斉記憶型反応を行った。しかしながら所望 のカップリング体は得られなかった。今後、 求電子剤の精査及び反応条件の精査を行い

5. 主な発表論文等

全合成を達成する。

(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2件)

- (1) Axially Chiral Binaphthyl Surrogates with an Inner N-H-N Hydrogen Bond. Kawabata, T.; Jiang, C.; Hayashi, K.; Tsubaki, K.; Yoshimura, T.; Majumdar, S.; Sasamori, T.; Tokitoh, N. J. Am. Chem. Soc. 2009, 131, 54-55. 査読 有り
- 2 Total Synthesis of (+)-Sundiversifolide. Yokoe, H.; Sasaki, H.; Yoshimura, T.; Shindo, M.; Yoshida, K. Shishido, K. *Org. Lett.* **2007**, *9*, 969-971. 査読 有り

〔学会発表〕(計16件)

- ① <u>吉村智之</u>、川端猛夫;C·O 軸性不斉エノ ラートを経由する不斉反応の開発;第12 7日本薬学会年会(富山、2007年3月30 日)
- ② 友原啓介、吉村智之、川端猛夫:C-O 軸 性不斉エノレートを経るキラルジヒドロ ベンゾフラン合成法の開発;第57回日本 薬学会近畿支部総会・大会(大阪、 2007 年10月27日)
- ③ 友原啓介、<u>吉村智之</u>、川端猛夫:C-O 軸 性不斉エノラートを経由する四置換炭素 含有環状エーテル類の合成;第27回有機 合成若手セミナー 明日の有機合成を担

う人のために(京都、2007年11月15日)

- ④ <u>吉村智之</u>、友原啓介、川端猛夫; C-O 軸 性不斉エノラートを経由する四置換炭素 含有環状エーテル類の不斉合成法の開 発:第26回メディシナルケミストリーシ ンポジウム(相模、2007年11月29日)
- ⑤ 多久和正訓、<u>吉村智之</u>、宇山允人、川端猛 夫;α-アミノ酸を出発物質とする多置換 β-ラクタムの不斉記憶型合成;第128日本 薬学会年会(横浜、2008年3月26日)
- (6) <u>T. Yoshimura</u>, K. Tomohara, T. Kawabata; "Asymmetric Synthesis via Planar Chiral Enolates"; Third International Conference on Advanced Organic Synthesis Directed toward the Ultimate Efficiency and Practicability (Shiga, 27<sup>th</sup> May 2008, Japan)
- ⑦ T. Yoshimura, K. Tomohara, T. Kawabata; "Asymmetric Synthesis of dihydrobenzofurans and chromans via planar chiral enolates"; First International Symposium on Process Chemistry [ISPC08] (Kyoto, 30<sup>th</sup> July 2008, Japan)
- 6. 研究組織
- (1)研究代表者
  吉村 智之(YOSHIMURA TOMOYUKI)
  京都大学・化学研究所・助教
  研究者番号:20432320