科学研究費助成事業 研究成果報告書



平成 26 年 6月13日現在

機関番号: 3 4 4 1 9 研究種目: 若手研究(B) 研究期間: 2012~2013

課題番号: 2 4 7 9 0 0 1 2

研究課題名(和文)多様なヘテロ4員環及び5員環化合物の合成法の開発と生物活性天然物合成への応用

研究課題名(英文) Development of a divergent synthesis of 4- and 5-membered heterocycles and its appli cation to the synthesis of bioactive natural product

研究代表者

前川 智弘 (MAEGAWA, Tomohiro)

近畿大学・薬学部・准教授

研究者番号:40363890

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,500,000円、(間接経費) 1,050,000円

研究成果の概要(和文):複素環化合物は医薬品や農薬、または機能性材料として広く利用される化合物です。その中でも含酸素4員環化合物であるオキセタン構造は、医薬品の構造中に導入することで品質動態の向上などが報告されている有用な骨格です。我々は、これまでにリンと酸素からなる0,P-アセタールという化合物を鍵中間体として、オキセタン構造の簡便な合成法の開発に成功しました。この方法の特徴は、化合物中のリン原子を一度の反応で2度利用するエコ重視な点です。また、本法を応用することで抗がん活性を有する天然物を短工程で合成することにも成功しました

研究成果の概要(英文): Heterocyclic compounds are utilized in pharmaceuticals, agrochemicals and function al materials. Recently, oxygen-containing 4-membered heterocycles, oxetane, has been reported as a useful skeleton to improve a pharmaceutical quality. We developed a facile oxetane synthesis using 0,P-acetal con sisted of phosphorous and oxygen as a key intermediate. The feature of this method is eco-conscious double use of phosphorous atom in one reaction. We also succeeded in synthesizing natural product having antican cer activity in short steps using our method.

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: 0,P-アセタール オキセタン 複素環合成 天然物合成 創薬化学

科学研究費助成事業 研究成果報告書

平成26年 4月 2日現在

機関番号:34419

研究種目:若手研究(B)研究期間:2012~2013課題番号:24790012

研究課題名(和文) 多様なヘテロ4員環及び5員環化合物の合成法の開発と生物活性天然

物合成への応用

研究課題名(英文) Development of a divergent synthesis of 4- and 5-membered heterocycles and its application to the synthesis of bioactive natural product

研究代表者

前川 智弘 (MAEGAWA Tomohiro) 近畿大学 薬学部 准教授

研究者番号: 40363890

交付決定額(研究期間全体):(直接経費)3,500,000 円 、(間接経費)1,050,000 円

研究成果の概要(和文): 複素環化合物は医薬品や農薬、または機能性材料として広く利用される化合物です。その中でも含酸素 4 員環化合物であるオキセタン構造は、医薬品の構造中に導入することで品質動態の向上などが報告されている有用な骨格です。我々は、これまでにリンと酸素からなる O,P-アセタールという化合物を鍵中間体として、オキセタン構造の簡便な合成法の開発に成功しました。この方法の特徴は、化合物中のリン原子を一度の反応で 2 度利用するエコ重視な点です。また、本法を応用することで抗がん活性を有する天然物を短工程で合成することにも成功しました。

研究成果の概要(英文): Heterocyclic compounds are utilized in pharmaceuticals, agrochemicals and functional materials. Recently, oxygen-containing 4-membered heterocycles, oxetane, has been reported as a useful skeleton to improve a pharmaceutical quality. We developed a facile oxetane synthesis using O,P-acetal consisted of phosphorous and oxygen as a key intermediate. The feature of this method is eco-conscious double use of phosphorous atom in one reaction. We also succeeded in synthesizing natural product having anticancer activity in short steps using our method.

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: O,P-アセタール、オキセタン、複素環合成、天然物合成、創薬化学

1.研究開始当初の背景

オキセタンやアゼチジンはひずみのかかった4員環化合物であり、タキソールやオキセタノシン等の天然物の部分骨格として見出される。同様にオキソラン・3・オンなども様々な生理活性を有する化合物中に見られる構造である。また、最近では、ケトンのカルボニル基をオキセタンに変えることで代謝拮抗性が向上したり、ジメチル基の等価体として水への溶解性や代謝拮抗性が向上することが報告されているなど、重要な医薬品骨格として創薬化学でも注目を集めている

オキセタンやアゼチジン誘導体の合成に

は、オキセタン - 3 - オンやアゼチジン - 3 - オンが有用な前駆体 (シントン)となる。しかし、これら誘導体の従来合成法はジアゾ化合物を用いたり、分子内での置換反応など、効率性や安全性などに問題が残されていた。

最近、Zhang らは、金触媒を用いる効率的なオキセタン - 3 - オンならびにオキソラン - 3 - オン類の合成法を報告したが(L. Zhang et al., J. Am. Chem. Soc. 2010, 132, 3258 and 8550)、出発原料は置換基が無置換もしくはエステルのアルキンに限られているため、ヘテロ環骨格構築後にもさらなる変換が可能な、divergent synthesis を志向した合成法の開発は非常に重要であった。

2.研究の目的

申請者は O,P-アセタールを利用し、新規な求 核置換反応やエステルへの直接変換反応等 を開発してきた。本研究では O.P-アセタール の更なる利用として、ジメチル基などの生物 学的等価体として注目を集める4員環化合物 であるオキセタン 3 オンやアゼチジン 3 オン類、さらには天然物中にみられる5 員環化合物であるオキソラン 3 オン等の 合成法の開発、ならびに本法を利用した生物 活性天然物の合成を目的とする。本研究の特 徴は、O,P-アセタールとエステルの縮合によ り環構造を構築すると共に、残ったリン原子 を利用した Horner-Wadsworth-Emmons 反応を 経て、更なる修飾を行える点であり、その特 徴を活かし、上記化合物の divergent synthesis 法の確立を図る。

3.研究の方法

- ヒドロキシエステルを出発原料として、 MOM エーテルを経由して O.P-アセタールを 合成し、このものを鍵中間体とするオキセタ ン-3-オン合成法の基質一般性を検討する。 また、オキセタン環構築に続く one-pot での Horner-Wadsworth-Emmons (HWE) 反応を検 討し、2-アルケニルオキセタン-3-オン骨 格の簡便合成法を確立する。また、得られた オレフィン体からの Heck 反応やヒドロホウ 素化反応などによるさらなる変換を行い、多 様な誘導体合成法へと展開する。さらに N,P-アセタールや S,P-アセタールを用いたアゼチ ジンならびにチエタン誘導体合成を検討す - ヒドロキシまたは - アミノ エステルを用いた5員環複素環の構築法も検 討する。

4. 研究成果

-ヒドロキシエステルから合成した *O,P-*アセタールを塩基で処理し、分子内環化反応によってオキセタン骨格が構築できると考え、種々条件検討を行った結果、*O,P-*アセタールを LDA、TMEDA で処理することにより分子内で環化した化合物が得られた。続いて、このものを単離することなく Horner-Wadsworth-Emmons (HWE)反応を行うことにより、多置換オキセタン-3-オンを一挙に得ることに成功した (Scheme 1)。また、

-アミノエステルから合成した *N,P*-アセタールを用いることでアゼチジン-3-オンの合成にも成功した。さらに、得られた生成物は2位のオレフィンを足がかりとした変換が可能であり、様々なオキセタン-3-オン誘導体を合成することができた。

次に本法を5員環であるジヒドロフラン-3-オンの合成に適用した。特に2位にオレフィ ンを有するジヒドロフラン-3-オン(2-メチレンジヒドロフラン-3-オン)骨格は、pseudodeflectusinやphotinide Aのような天然物に見られる構造であるが、従来法では爆発性を有するジアゾ化合物を原料に用いていたり、多工程が必要であった。そこでO,P-アセタールを利用した手法が5員環合成にも適用できれば、2-メチレンジヒドロフラン-3-オン骨格を一挙に合成できると考え、まず初めにO,P-アセタールを用いて検討したところ、対応する2-メチレンジヒドロフラン-3-オンを収率良く得ることができた。

さらにこれを応用して、ジヒドロフラン - 3 - オン骨格を有する天然物 pseudodeflectusin の短工程での効率的合成にも成功した

オキセタンやアゼチジン誘導体の効率的 な合成は報告例が少なく、さらに簡便な誘導 化が可能な手法は報告されていない。我々の 手法は O.P-アセタールを活用したオキセタ ン環をはじめとするひずみのかかった複素 環の構築と、環化後の残ったリン原子を足が かりとする修飾が可能な手法であり、このよ うに1つの原子を複数回利用する方法は反応 性の面からだけでなく、アトムエコノミーの 観点からも重要である。また、本手法の一般 化により、多様な生物活性化合物中に見られ るオキソラン - 3 - オンをはじめとした 5 員 環を含む複素環全般の新たな合成法を提供 することができた。これら誘導体には、興味 深い生物活性を示す天然物も報告されてお り、実際、今回合成した天然物 psudodeflectusin は抗がん活性を有している。本法を応用する ことにより、これら化合物の誘導体合成も容 易になることが期待できる。

5. 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 1件)

前川智弘、大竹和樹、廣澤渓一、後藤章広、藤岡弘道、Method for the Efficient Synthesis of Highly-Substituted Oxetanand Azetidin-, Dihydrofuran- and Pyrrolidin-3-ones and Its Application to the Synthesis of (±)- Pseudodeflectusin. Organic Letters, 查読有、14, 2012, 4798-4801、DOI: 10.1021/oI302096j

[学会発表](計 4件)

前川智弘、大竹和樹、廣澤渓一、後藤章広、藤岡弘道、Intramolecular Cyclization Using Phosphonate-stabilized Anion: Efficient Synthesis of Highly-Substituted

Oxetan- and Azetidin-, Dihydrofuran- and Pyrrolidin-3-ones and Its Application、10th International Symposium on Carbanion Chemistry、京都、2013年9月24日

前川智弘、大竹和樹、廣澤渓一、後藤章広、 藤岡弘道、第6回武田科学振興財団薬科学シンポジウム、大阪、2012年9月13日

前川智弘、大竹和樹、廣澤渓一、後藤章広、 藤岡弘道、日本プロセス化学会 2012 サマー シンポジウム、京都、2012 年 7 月 20 日

前川智弘、大竹和樹、廣澤渓一、後藤章広、 藤岡弘道、第10回次世代担う有機化学シンポ ジウム、大阪、2012年5月11日

6. 研究組織

(1)研究代表者

前川 智弘 (MAEGAWA Tomohiro) 近畿大学・薬学部・准教授 研究者番号:40363890