

リアノダンジテルペンの網羅的全合成研究

著者	小清水 正樹
学位授与年月日	2017-03-23
URL	http://doi.org/10.15083/00076037

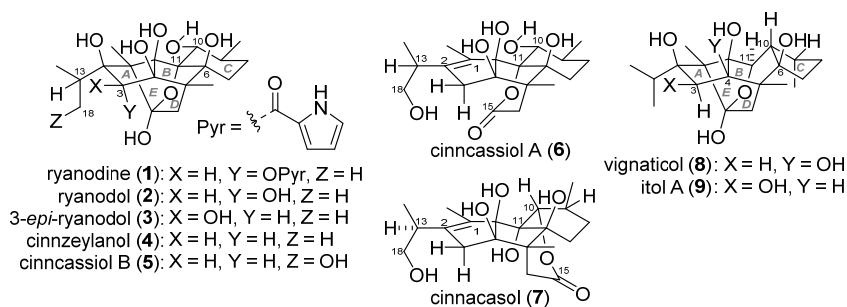
[別紙 2]

審査の結果の要旨

氏名 小清水 正 樹

小清水正樹は、「リアノダンジテルペンの網羅的全合成研究」のタイトルで、研究を展開した。以下に、その詳細を述べる。

リアノジン(1)に代表されるリアノダンジテルペンは、複雑に縮環し、高度に酸素官能基化された共通炭素骨格を持ち、多様な生物活性を有する。1 はカルシウムチャネルの開閉制御活性、リアノドール(2)およびシンゼイラノール(4)は殺虫活性、シンカッソール B (5)および A

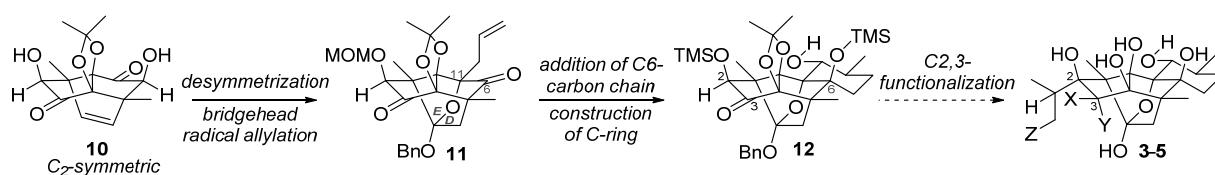


(6)は抗補体活性、およびシンナカソール(7)は免疫抑制活性を持つことが知られる。一方、ビグナチコール(8)やイトール A (9)は、イソリアノダンジテルペンと呼ばれ、リアノイド類 (1-5)と BCD 縮環部の構造が異なる。特異な構造と生物活性から、リアノダンジテルペンは多くの合成化学者の興味を惹きつけてきた。小清水正樹は、リアノダンジテルペンの精密構造活性相関研究を志向した網羅的合成法の確立を目指し合成研究を行い、3-6 全合成および 8 の骨格合成を達成した。

1. リアノダンジテルペンの網羅的全合成

まず小清水は、リアノダンジテルペンの網羅的合成を視野に入れ、構造の主たる相違点である C2, 3 位の合成終盤での官能基導入を計画した(Scheme 1)。小清水は本学修士課程において、C₂ 対称 3 環性化合物 10 の酸化的非対称化を達成しリアノドール(2)の全合成を実現した。そこで 2 の合成中間体 12 をリアノダンジテルペン合成の共通中間体に設定した。12 の C2, 3 位を選択的に官能基化すれば 3-7 を合成できると予想した。

Scheme 1. Synthetic plan of ryanodane diterpenoids



はじめに小清水は、3-エピリアノドール(3)の合成を検討した(Scheme 2)。12 の C10 位ヒドロキシ基を MOM 保護した後、LiBH₄ を作用させると嵩高いアセトニド基と逆側から C3 位ケトンの立体選択的還元が進行すると同時に、TMS 基の 1,2-転位が進行し、14 を与えた。14 の Dess-Martin 酸化により、C3 位に β 配向の酸素官能基を持つケトン 15 を得た。C2 位の官能基化を経て 3-エピリアノドール(3)の全合成を達成した。15 に対し、アルケニルリチウムを作用させて立体選択的にイソプロペニル基を導入し、付加体 16 を得た。16 の TMS 基とアセトニド基、MOM 基を、それぞれ TAS-F と酸処理により除去し、ヘキサオール 17 とした。最後に接触水素化により、ベンジル基の除去とイソプロペニル基の還元を行い、3 を全合成した。

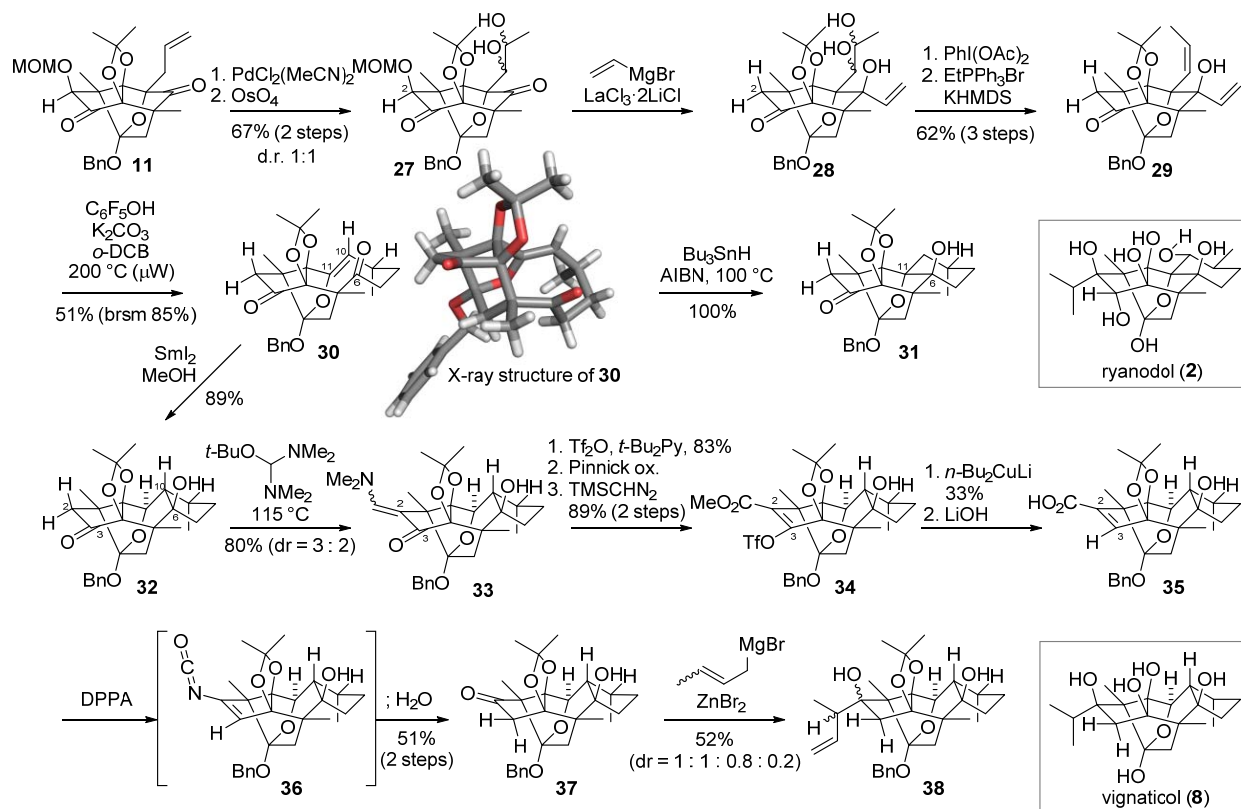
ることで脱水反応を起こし、**6**を全合成した。

リアノドール(**2**)はリアノジン(**1**)のエステル加水分解物と定義される。1990年、自然界からリアノドールの単離が報告された。しかしながら、単離報告されたリアノドールと**1**の加水分解により得た**2**のNMRスペクトルを比較するとC3位付近の化学シフトが大きく異なっていた。一方、小清水が合成した3-エピリアノドール(**3**)は極めて良い一致を示した。以上から、単離報告されたリアノドールは**2**ではなく、**3**であることを明らかにした。また、2009年に単離報告されたシンナカソール(**7**)と合成したシンカッシオールA(**6**)の各種スペクトルを比較したところ極めて良い一致を示し、**7**は**6**と同一化合物であり、提唱構造が誤りであることを明らかにした。さらに、**24**から誘導した**26**のX線結晶構造解析により、未決定であった**5**および**6**のC13位立体化学を決定した。

2. イソリアノダンジテルペンの合成研究

さらに小清水は、**2**の全合成中間体**11**からoxy-Cope転位反応と渡環型環化反応を鍵とする、イソリアノダン骨格構築を検討した(Scheme 3)。

Scheme 3. Construction of isoryanodane pentacycle



小清水は、**11**の末端オレフィンの内部への異性化と、続くジヒドロキシ化により、ジケトン**27**へと導いた。**27**のC6位ケトンへのビニル Grignard 試薬の付加を行ったところ、位置・立体選択的ビニル基導入と同時に、C2位酸素官能基の還元的除去が進行し**28**が生成した。**28**のジオール部位の酸化的開裂と、続く Wittig 反応によりジエン**29**を合成した。続いてoxy-Cope転位反応を検討した。条件を精査した結果、ペンタフルオロフェノールと炭酸カリウム存在下、オルトジクロロベンゼン溶媒中、マイクロ波照射した際、転位成績体**30**を与えた。続いて**30**の渡環反応を検討した。トリブチルスズとAIBNを作用させるとC6-C11結合形成反応が進行し、リアノダン骨格**31**を与えた。一方、ヨウ化サマリウムを作用させると所望のC6-C10結合形成反応が進行し、イソリアノダン骨格**32**の構築に成功した。すなわち小清水は、共通の環状エノール**30**から、リアノダン骨格とイソリアノダン骨格を作り分けることに成功した。

続いて**32**のC2, 3位の官能基化によって**8**の合成を目指した。Bredereck試薬を作用させることでC2位を官能基化した。**33**のC3位ケトンをつリフラート化することで生じるC2位アルデヒド

を Pinnick 酸化しカルボン酸とした。これをメチル化しメチルエステル **34** を合成した。続いて、一電子還元により C3 位トリフラートを除去した後、加水分解によりカルボン酸 **35** へ導いた。**35** にジフェニルホスホリルアジド(DPPA)を作用させることで Curtius 転位反応を進行させ、C2 位ケトン を構築した。最後に、C2 位ケトンへクロチル基を導入し、**8** の全ての官能基と炭素骨格を有する **38** を合成した。

以上のように小清水正樹は、様々な保護基を制御しながら、極めて立体的に混み入った C2, 3 位を化学・立体・位置選択的に官能基化することで、リアノダンジテルペン(**3-6**)の網羅的全合成を実現した。これにより、本合成戦略の一般性の高さを示した。また、天然から単離構造決定された **2** および **7** の提唱構造を訂正した。さらに、**11** から oxy-Cope 転位と渡環反応を鍵として前例のないイソリアノダン骨格構築を達成した。さらに C2, 3 位の官能基化を行い、**8** の持つ全ての官能基を有する **38** を合成した。本研究成果は、多様なリアノダンジテルペン誘導体の供給を可能とし、リアノダンジテルペンを基盤とした創薬科学研究への展開が期待される。これらの成果は、薬学研究に寄与するところ大であり、博士(薬科学)の学位を授与するに値するものと認めた。