慶應義塾大学学術情報リポジトリ Keio Associated Repository of Academic resouces

Reio Associated Reposit	ory of Academic resouces					
Title	中・大員環化合物の面不斉から中心不斉への立体選択的な変換反応の開発と応用					
Sub Title	Development of reactions for the stereoselective transfer of planar chirality to stereogenic centers in medium- and large-sized ring compounds and their application					
Author	高尾, 賢一(Takao, Ken-ichi)					
Publisher	慶應義塾大学					
Publication year	2020					
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2019.)					
JaLC DOI						
Abstract	 中、大員環は渡環相互作用などの理由からその形成が不利とされており、それらの効率的な合成 反応の開発は有機化学の分野において挑戦的な研究課題のひとつである。本研究では、歪みが大 違沢的に中心不斉へと変換する反応の開発を目的とした。さらに、開発した反応を用いて天然物(+)・アクアトリドおよびその類縁体の全合成研究を行った。 (+)・アクアトリドおよびその類縁体の全合成研究を行った。 (+)・アクアトリドは、1989年にキク科植物より単離されたセスキテルペノイドである。その構造 は五連続不斉中心を含む特異な四環性骨格を有しており、炭素11員環を有する(-)・アステリスクノ リドCより渡環12-42環化付加反応にて生合成されていると推定されていた。そこで私たちは、ア ステリスクノリド類縁体を合成や間体に設定した。すなわち、シクロブテンカルボン酸エステル 勝導体の開環/開環/交差メタセンスによりブテノリド骨格を構築し、続いて分子内野崎一檜山- 高井-岸反応を用いて炭素11員環を形成した。検討の結果、(-)・アステリスクノリトワのメタノー ル付加体に光照射することで渡環[2+2]環化付加反応が進行し、(+)・アクアトリドの5/5/4/8員環か らなる四環性骨格を構築できることを見出した。本反応において、基質の炭素11員環化合物が有 する面不斉は立体道況的に四つの中心不斉に変換され、単一の異性体として目的とする生成物を 得ることができた。この他にも、5/4/4/7員環からなる四環性骨格や5/5/8員環からなる三環性骨格 の構築も違成した。 以上のように、私たちは(+)・アクアトリドおよびその類縁体の短工程、かつ効率的な全合成に成功 した。本研究は有機合成化学の分野において、今までにない独自の方法論を確立することができた。 The direct formation of medium- and large-sized rings is problematic because of unfavorable transanular interest of challenging is problematic because of unfavorable transanular interest of challenging is problematic because of unfavorable transanular interest on transic chemistry. In this study, highly strained medium- and large- sized ring compounds were set as synthetic intermediates and the stereoselective transfer of their planar chirality to stereogenic centers was investigated. Furthermore, the developed reaction was applied to the total syntheses of (+)-aquatolide and related compounds. (+)-Aquatolide involves a transannular interest of skeleton containing five contiguous stereogenic centers. The proposed biosynthesis of (+)-aquatolide and related compounds. (+)-aquatolide the butenolide skeleton and a subsequent intramolecular Nozaki-Hiyama-Takai-Kishi reaction formed the 11-membered carbocycle. After extensive examinations, we found that the transannular [2+2] cycloaddition of (-)-asteriscunolide C bearing an 11-membered carbocycle. After extensive examinations, we found that the transannular [2+2] cycloaddition of (-)-asteriscunolide C bearing an 11-member					
	Pesearch Paper					
Genre	Research Paper					
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2019000007-20190246					

慶應義塾大学学術情報リポジトリ(KOARA)に掲載されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作者、学会または出版社/発行者に帰属し、その権利は著作権法によって 保護されています。引用にあたっては、著作権法を遵守してご利用ください。

The copyrights of content available on the KeiO Associated Repository of Academic resources (KOARA) belong to the respective authors, academic societies, or publishers/issuers, and these rights are protected by the Japanese Copyright Act. When quoting the content, please follow the Japanese copyright act.

2019 年度 学事振興資金(個人研究)研究成果実績報告書

研究代表者	所属	理工学部	職名	教授	補助額	500	(特B)千円		
	氏名	高尾 賢一	氏名(英語)	Ken−ichi Takao		500			
研究課題(日本語)									
中・大員環化合物の面不斉から中心不斉への立体選択的な変換反応の開発と応用									
研究課題(英訳)									
Development of Reactions for the Stereoselective Transfer of Planar Chirality to Stereogenic Centers in Medium- and Large-Sized Ring Compounds and Their Application									
1. 研究成果実績の概要									
中・大員環は渡環相互作用などの理由からその形成が不利とされており、それらの効率的な合成反応の開発は有機化学の分野において挑戦的な研究課題のひとつである。本研究では、歪みが大きい中・大員環化合物をあえて合成中間体として設定し、それらの化合物が有する面不斉を立体選択的に中心不斉へと変換する反応の開発を目的とした。さらに、開発した反応を用いて天然物(+)-アクアトリドおよびその類縁体の全合成研究を行った。 (+)-アクアトリドは、1989年にキク科植物より単離されたセスキテルペノイドである。その構造は五連続不斉中心を含む特異な四環性骨格を有しており、炭素11員環を有する(-)-アステリスクノリドCより渡環[2+2]環化付加反応にて生合成されていると推定されていた。そこで私たちは、アステリスクノリド類縁体を合成中間体に設定した。すなわち、シクロブテンカルボン酸エステル誘導体の開環/									
Revealed (1) ステリステリステリングに頻線体を自成中間体に設定した。すなわら、シウロシテンガルホン酸エステル誘導体の研境/ 開環/交差メタセシスによりブテノリド骨格を構築し、続いて分子内野崎-檜山-高井-岸反応を用いて炭素 11 員環を形成した。検討の 結果、(-)-アステリスクノリド D のメタノール付加体に光照射することで渡環[2+2]環化付加反応が進行し、(+)-アクアトリドの 5/5/4/8 員環からなる四環性骨格を構築できることを見出した。本反応において、基質の炭素 11 員環化合物が有する面不斉は立体選択的に 四つの中心不斉に変換され、単一の異性体として目的とする生成物を得ることができた。この他にも、5/4/4/7 員環からなる四環性骨 格や 5/5/8 員環からなる三環性骨格の構築も達成した。 以上のように、私たちは(+)-アクアトリドおよびその類縁体の短工程、かつ効率的な全合成に成功した。本研究は有機合成化学の分 野において、今までにない独自の方法論を確立することができた。									
		2.研究	成果実績の概要	要(英訳)					
The direct formation of medium- and large-sized rings is problematic because of unfavorable transannular interactions. Therefore, the development of reactions for their efficient formation is one of challenging subjects in organic chemistry. In this study, highly strained medium- and large-sized ring compounds were set as synthetic intermediates and the stereoselective transfer of their planar chirality to stereogenic centers was investigated. Furthermore, the developed reaction was applied to the total syntheses of (+)-aquatolide and related compounds. (+)-Aquatolide is a sesquiterpenoid that was isolated from the composite plant in 1989. Its structure consists of a unique tetracyclic									
skeleton containing five contiguous stereogenic centers. The proposed biosynthesis of (+)-aquatolide involves a transannular [2+2] cycloaddition of (-)-asteriscunolide C bearing an 11-membered carbocycle. We set an asteriscunolide-type compound as a synthetic intermediate. Thus, a ring-opening/ring-closing/cross metathesis of cyclobutenecarboxylate constructed the butenolide skeleton and a subsequent intramolecular Nozaki-Hiyama-Takai-Kishi reaction formed the 11-membered carbocycle. After extensive examinations, we found that the transannular [2+2] cycloaddition of a methanol-adduct of (-)-asteriscunolide D proceeded by irradiation of light to construct the tetracyclic $5/5/4/8$ -ring skeleton of (+)-aquatolide. In this reaction, the planar chirality of the 11-membered ring compound was stereoselectively transferred to four stereogenic centers and the desired product was obtained as a single isomer. In addition, a tetracyclic $5/4/4/7$ -ring skeleton and a tricyclic $5/5/8$ -ring skeleton were also constructed. In conclusion, we achieved the short, efficient total syntheses of (+)-aquatolide and related compounds. This research established a new, original methodology in synthetic organic chemistry.									
3. 本研究課題に関する発表									
発表 (著者・	皆氏名 講演者)	発表課題名 (著書名・演題)	(考	発表学術誌名	学術誌発 (著書発行年月	行年 ・講	月 演 年月)		
Ken-ichi Takad Ai Yamada, Yu Daisuke Kom Ogura, and Kei	uki Fukushima, atsu, Akihiro	Total Syntheses of (+)-Aqu and Related Humulanolides	atolide Angewa Edition	ndte Chemie International	2019 年 6 月				
小松大佑·甲書 弘·高尾賢一	と 大敬・小椋章	非天然型アクアトリドの合成		回有機合成化学協会関東支 ξ)シンポジウム	2019 年 5 月				