Title	C-グリコシド構造を有する医薬品、生物活性物質の環境調和型合成法の開発			
Sub Title	Synthetic study on bioactive natural products and pharmaceuticals possessing C-glycoside structures			
Author	東林, 修平(Higashibayashi, Shuhei)			
Publisher	慶應義塾大学			
Publication year	2022			
Jtitle	学事振興資金研究成果実績報告書 (2021.)			
JaLC DOI				
Abstract	配糖体は、グルコースなどの糖部分と糖ではない部分が共有結合で連結した構造を有する化合物である。配糖体のうち、もっとも一般的な化合物は〇一配糖体と呼ばれる化合物である。〇一配糖体は糖部分と糖ではない部分が炭素一酸素結合で連結されている。〇一配糖体は、さまざまな有用な生物活性を示す化合物が存在する。しかし、生体内では〇一配糖体は酸やグリコシダーゼによって容易に加水分解され、元の生物活性を失ってしまう。一方、C-配糖体と呼ばれる種類の配糖体は、糖部分と糖ではない部分が炭素一炭素結合で連結されており、酸やグリコシダーゼによる加水分解を受けない。このため、C一配糖体は生体内でも分解され難く、代謝安定性が高い。このようなC一配糖体の特徴を利用し、近年近年、糖尿病治療薬イプラグリフロジン(SGLT2 阻害薬)など、C-配糖体構造を持つ医薬品が開発されてきた。しかし、C-配糖体の従来の合成法は毒性の高い試薬を用いる必要があった。本研究ではC-配糖体の新しい環境調和型合成法の開発に取り組み、毒性の低い試薬を用いたC-配糖体の合成法の開発に成功した。Glycosides possess structures in which a sugar moiety such as glucose and a non-sugar moiety are covalently linked. Among the glycosides, the most common compounds are O-glycosides, in which the sugar part and the non-sugar part are linked by a carbon-oxygen bond. O-glycosides possessing a variety of useful biological activities have been reported. However, in vivo, O-glycosides are easily hydrolyzed by acids or glycosidases and lose their original biological activity. On the other hand, in a type of glycoside called a C-glycoside, a sugar portion and a non-sugar portion are linked by a carbon-carbon bond and are not hydrolyzed by acids or glycosidases. Therefore, C-glycosides are not easily decomposed even in the living body and have high metabolic stability. Taking advantage of these characteristics of C-glycosides, in recent years, drugs having a C-glycosides structure such as ipragliflozin (SGLT2 inhibitor) for treating diabetes have been developed. However, conventional synthetic methods for C-glycosides require the use of highly toxic reagents. In this study, we worked on the developing a synthetic method for C-glycosides using reagents with low toxicity.			
Notes				
Genre	Research Paper			
URL	https://koara.lib.keio.ac.jp/xoonips/modules/xoonips/detail.php?koara_id=2021000003-20210052			

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.

2021 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	薬学部	職名	准教授	一補助額	300 (A	(A)	千円
	氏名	東林 修平	氏名 (英語)	Shuhei Higashibayashi			(A)	113

研究課題 (日本語)

C-グリコシド構造を有する医薬品、生物活性物質の環境調和型合成法の開発

研究課題 (英訳)

Synthetic study on bioactive natural products and pharmaceuticals possessing C-glycodide structures

1. 研究成果実績の概要

配糖体は、グルコースなどの糖部分と糖ではない部分が共有結合で連結した構造を有する化合物である。配糖体のうち、もっとも一般的な化合物は O-配糖体と呼ばれる化合物である。O-配糖体は糖部分と糖ではない部分が炭素一酸素結合で連結されている。O-配糖体は、さまざまな有用な生物活性を示す化合物が存在する。しかし、生体内では O-配糖体は酸やグリコシダーゼによって容易に加水分解され、元の生物活性を失ってしまう。一方、C-配糖体と呼ばれる種類の配糖体は、糖部分と糖ではない部分が炭素一炭素結合で連結されており、酸やグリコシダーゼによる加水分解を受けない。このため、C 一配糖体は生体内でも分解され難く、代謝安定性が高い。このような C 一配糖体の特徴を利用し、近年近年、糖尿病治療薬イプラグリフロジン(SGLT2 阻害薬)など、C-配糖体構造を持つ医薬品が開発されてきた。しかし、C-配糖体の従来の合成法は毒性の高い試薬を用いる必要があった。本研究では C-配糖体の新しい環境調和型合成法の開発に取り組み、毒性の低い試薬を用いた C-配糖体の合成法の開発に成功した。

2. 研究成果実績の概要 (英訳)

Glycosides possess structures in which a sugar moiety such as glucose and a non-sugar moiety are covalently linked. Among the glycosides, the most common compounds are O-glycosides, in which the sugar part and the non-sugar part are linked by a carbon-oxygen bond. O-glycosides possessing a variety of useful biological activities have been reported. However, in vivo, O-glycosides are easily hydrolyzed by acids or glycosidases and lose their original biological activity. On the other hand, in a type of glycoside called a C-glycoside, a sugar portion and a non-sugar portion are linked by a carbon-carbon bond and are not hydrolyzed by acids or glycosidases. Therefore, C-glycosides are not easily decomposed even in the living body and have high metabolic stability. Taking advantage of these characteristics of C-glycosides, in recent years, drugs having a C-glycosides structure such as ipragliflozin (SGLT2 inhibitor) for treating diabetes have been developed. However, conventional synthetic methods for C-glycosides require the use of highly toxic reagents. In this study, we worked on the development of a new environment-friendly synthetic method for C-glycosides, and succeeded in developing a synthetic method for C-glycosides using reagents with low toxicity.

0,	,	1 0 7	0, 0	,						
	3. 本研究課題に関する発表									
	発表者氏名 (著者・講演者)	発表課題名 (著書名・演題)	発表学術誌名 (著書発行所・講演学会)	学術誌発行年月 (著書発行年月・講演年月)						