

Title	標識アンフォテリシンBの合成およびその脂質二重膜 中複合体の構造解析
Author(s)	松下, 直広
Citation	大阪大学, 2009, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/23465
rights	
Note	

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

Osaka University

事記》 13169

標識アンフォテリシンBの合成および その脂質二重膜中複合体の構造解析

2008年

学位論文

松下 直広

化学専攻

大阪大学大学院理学研究科

WUY 101

標識アンフォテリシンBの合成および

その脂質二重膜中複合体の構造解析

2008年

学位論文

松下 直広

化学専攻

大阪大学大学院理学研究科

目次

第一章 序論

- 1-1 ポリエン系抗真菌薬
- 1-2 AmBの分子構造およびイオンチャネルの推定構造
- 1-3 AmB のステロール選択性
- 1-4 固体 NMR を用いた原子間距離測定
- 1-5 AmB イオンチャネル複合体構造解明に向けて
- 1-6 本研究の目的

参考文献

第二章 28-¹⁹F-AME および 25-¹³C-AME の合成

- 2-1 合成計画
- 2-2 保護基の検討
- 2-3 C1-C21 セグメントの合成
- 2-4 C22-C37 セグメントの合成
- 2-5 セグメントのカップリング
- 2-6 脱保護
- 2-7 25-¹³C-AME の合成

参考文献

第三章 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME を用いた固体NMR 測定

- 3-1 緒言
- 3-2 測定
- 3-3 28-¹⁹F, 25-¹³C 原子間の距離測定

参考文献

第四章 14-¹⁹F-AME と¹³CH₃-AME を用いた固体NMR 測定

- 4-1 緒言
- 4-2 測定
- 4-3 14-¹⁹F, ¹³C メチルエステル間の距離測定
- 4-4 AME が形成するチャネル構造
- 4-5 結果の考察

第五章 結論

参考文献

第六章 実験の部

謝辞

略語表

. ~

AIBN	2,2°-azodisisobutyronitrile
AmB	amphotericin B
Bz	benzoyl
COSY	correlation spectroscopy
CP-MAS	cross polarization- magic angle spinning
CSA	camphor-10-sulfonic acid
DBU	1,8-diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene
DIBAL	diisobutylaluminiumhydride
DLPC	dilauroylphosphatidylcholine
DMAP	4-dimethylaminopyridine
DMF	N,N-dimethylformamide
DMP	Dess-Martin periodinane
DMPC	dimyristoyl phosphatidylcholine
DMSO	dimethyl sulfoxide
DSPC	distearoylphosphatidylcholine
EE	ethoxyethyl
ESI	electrospray ionization
Fmoc-	9-fluorenylmethoxycarbonyl-
FmocOSu	9-fluorenylmethylsuccinimidylcarbonate
HEPES	N-2-hydroxyethylpiperazine-N'-2-ethanesulfonic acid
HPLC	high performance liquid chromatography
KHMDS	potassium hexamethyldisilazide
LHMDS	lithium hexamethyldisilazide
LUV	large unilamellar vesicles
MAS	magic angle spinning
MNBA	2-methyl-6-nitrobenzoic anhydride
MS	mass spectrometry
MS4A	molecular sieves 4A
NMR	nuclear magnetic resonance
NOE	nuclear Overhauser effect
ODS	octadecylsilica
PCC	pyridinium chlorochromate
ppm	part par million
PPTS	pyridinium <i>p</i> -toluenesulfonate

3

ру	pyridine
RDX	REDOR of X cluster
REDOR	Rotational-Echo Double Resonance
TASF	tris(dimethylamino)sulfoniumdifluorotrimethylsilicate
TBAF	tetrabuthylammoniumfluoride
TBS	tert-butyldimethylsilyl
THF	tetrahydrofuran
TLC	thin-layer chromatography
TMS	trimethylsilyl

第一章 序論

1-1. ポリエン系抗真菌薬

真菌による感染症(真菌症)とは、真菌が宿主の皮膚や体内に侵入、定着し て宿主に障害を与えている状態を指す。真菌は本来感染力が弱いため、皮膚へ の感染以外で健常者への感染は少ない。現在のところ、水虫以外はなじみの薄 い真菌症だが、先進国では近年増加傾向にある。これは、医療の発達による老 齢者の増大、悪性腫瘍患者の増大とそれに伴う抗がん剤の投与などによる生体 防御機構の撹乱と免疫力の低下、カテーテル治療や臓器移植の際に用いられる 免疫抑制剤による免疫力の低下、ステロイド投与などによる日和見感染として の真菌症が世界的に増加しているためである。また、AIDS もその一因となって いる。

抗真菌薬は、細胞の分裂を阻害することで真菌の増殖を抑えたり、殺したり するのが基本となる。このとき優れた薬としては、ヒトの正常細胞に影響を与 えることなく、"選択的に"真菌に作用しなければならない。しかしながら、真 菌はヒトと同じ真核生物であり、細胞の構造や代謝系統が類似しているため真 菌のみに選択毒性を示す抗真菌薬の開発は一般的に困難が伴う。現在使用され ている抗真菌薬として、ポリエン系、アゾール系、ピリミジン系、アリルアミ ン系、モルフォリン系などが存在するが、中でもポリエン系抗生物質は強く幅 広い抗真菌活性を有する重要な化合物群である。これらは、土壌放線菌により 生産され、1951年に最初の例であるナイスタチンが発見されて以来¹⁾、数多く の類縁体が報告されている(図 1-1)²⁻⁷⁾。ポリエン系抗生物質は優れた抗真菌剤で あるが、難水溶性と強い毒性(副作用)のため、医療では主として局所的な使用に 限定されている。現在、この中で全身性感染症の治療に用いられているのはア ンフォテリシン B(AmB)が唯一であり、静脈注射による深在性真菌症の治療に欠 くことのできない医薬品となっている⁸⁾。

現在市販されている AmB 製剤は数種類あるが、それらは AmB をリン脂質や 界面活性剤と混合させることで親水性を向上させ、血液中の AmB 濃度を高める ことでその作用を増強している^{9,10)}。しかし、*in vivo* における副作用(腎毒性)は 依然として強く、問題となっている¹¹⁾。AmB の毒性軽減と水溶性向上は化学誘 導からも研究が進められており、*in vitro* 実験で良好な結果を示す誘導体もある 程度報告されている¹²⁻¹⁵⁾。しかし、不安定なポリエンマクロライド抗生物質の 化学誘導や精製は一般に困難であり、今のところ製剤化には至っていない。

5



図1-1. ポリエンマクロライド抗生物質

1-2. AmBの分子構造およびイオンチャネルの推定構造

AmB は 1956 年に土壌放線菌 Streptomyces nodosus から単離され¹⁶、その構造 は 1971 年に N-ヨードアセチル誘導体の X線結晶構造解析により決定された¹⁷⁾。 AmB の構造上の特徴としては、38 員環のポリエンマクロライド化合物であるこ と、片側に疎水的な共役へプタエンを有し、反対側に親水的なポリオールが存 在するという両親媒構造であること、また、分子長軸方向の片側にカルボキシ ル基とマイコサミンを有する両性イオン化合物であることなどが挙げられる。

このような構造的特徴に加え、膜の透過性亢進を引き起こす作用もあること から、AmB は脂質二重膜を貫通したイオン透過性チャネルまたはポアを形成す ることが推定されており、このイオンチャネル構造として、1974 年に Demel ら によって提唱された樽板モデルが広く受け入れられてきた¹⁸⁾(図 1-2)。このモデ ルでは、6~10 分子の AmB がステロールと共に会合し、親水性のポリオール部 分を内側に向け、疎水性のポリエン部分を外側の脂質分子に向けて配列してい ると考えられている。また、AmB チャネルはグルコースより小さな分子は通す が、グルコースより大きな分子は通さないこと、グルコースは透過速度がかな り遅いことから、チャネルの内径はグルコース分子の大きさとほぼ同じ約 8Åで あると考えられている¹⁹⁾。



図 1-2. AmB 会合体の樽板モデル

1-3. AmB のステロール選択性

AmB は膜含有ステロールの相違によって選択毒性を発現している事から、イ オン透過性のチャネル複合体を形成する時にステロールを分子認識していると 考えられる。つまり、AmB はコレステロールに比べてエルゴステロールと強く 相互作用し、その結果エルゴステロール含有膜中でチャネル複合体を安定化し、 毒性が強く発現する。1975 年、Archer らは、エルゴステロールおよびコレステ ロールをそれぞれ含有した培地で育てたマイコプラズマのAmB に対する感受性 の調査をしたところ、エルゴステロールを含む培地のマイコプラズマでより大 きな K⁺透過活性が確認された²⁰⁾。この結果は、細胞膜ステロールの差が、真菌 選択性に関与していることを支持している。また、1982 年、Bittman らはステロ ールを 33%含有する卵黄フォスファチジルコリン(EggPC)リポソームに対する AmB の結合定数をスキャッチャードプロットにより算出したところ、コレステ ロール含有膜では Ka= $5.2 \pm 1.4 \times 10^4$ 、エルゴステロール含有膜では Ka= 6.9 ± 1.1 × 10^5 となり、エルゴステロール含有膜のほうが 10 倍ほど大きいと報告してい る²¹⁾。



コレステロール *K*a: 5.2±1.4 x 10⁴



エルゴステロール *K*a: 6.9±1.1 x 10⁵

図 1-3. 膜含有ステロールの構造と AmB との親和性(Ka)

以上の実験結果から、膜含有ステロールとしてエルゴステロールを持つ真菌 細胞膜において AmB-ステロール会合体が形成されやすいため真菌に対して選 択毒性を持つという解釈は現在広く支持されている。しかし、AmB-ステロール 会合体形成を証明する実験的証拠は得られておらず、推測の域を出ていない。 なぜなら、脂質膜中での分子複合体は生成と崩壊を繰り返すダイナミックな過 程であることが多く、X線結晶構造解析や溶液 NMR といった手法の適用が困難 なためである。この複合体構造の存在を証明しようとした研究例は多いが、結 果が不明瞭なものが多く、AmB とコレステロールの間に特別な相互作用が無い ことを示す結果も報告されている^{22,23,24})。また、ステロールを含まないリン脂質 二重膜での AmB チャネル形成も数多く報告され²⁵⁻³⁴、リン脂質-AmB の相互作 用もまたチャネル活性や選択性に重要であることが示唆されている³⁵⁾。したが って、それぞれの成分が相互作用しているということを直接的に観測できるよ うな手法の適用が強く望まれている。

9

1-4. 固体 NMR を用いた原子間距離測定

1-4-1. REDOR 法

これまでに数多くのペプチドや蛋白質の三次元構造が、X 線結晶構造解析や 溶液 NMR などにより決定されてきた。X 線による構造解析は、分子量が大きな 蛋白質でも全体構造を解析できるのが特徴である。ただし、結晶化を行う必要 があり、均一な構造を持つ単結晶が得られなければ精度よく構造を決定するこ とはできない。一方、溶液 NMR は結晶化させる必要がなく、溶液のままで立体 構造を解析できるのが特徴である。しかし、溶液 NMR は不溶性の蛋白質のよう な溶解性の低い試料に対しては適用することはできない。そのような中、固体 NMR はX線や溶液 NMR の適用が難しい不均一な粉末試料や不溶性蛋白質など に対し、固体状態のまま原子レベルでの構造解析が可能な方法として注目され ている。

固体 NMR には、溶液 NMR において平均化されていた磁気双極子相互作用や 化学シフト異方性といった相互作用が存在するため、溶液 NMR に比べて感度や 分解能が低いといった問題があり、応用範囲が狭いとされていた。しかし近年、 これらの問題を克服する多くの測定手法が開発され、MAS (Magic Angle Spinning)条件下での精密な原子間距離情報や、角度情報の取得が可能となった。 これらの距離、角度情報を利用することで、固体状態においても、X 線や溶液 NMR と同様に精度の高い構造決定が可能となってきている。

REDOR 法³⁶⁾ (Rotational Echo DOuble Resonance) は、¹³C 核と¹⁵N 核のような 異種核間の弱い双極子相互作用を MAS 条件下で復活させ、その双極子相互作用 の大きさから原子間距離を精密に測定する方法であり、ローターの周期に同期 して、磁気双極子相互作用をもつ核の片方に 180°パルスを照射することで双極 子相互作用をリカップリングさせている(図 1-4-1)。距離測定の目安として¹³C、¹⁵N 原子間距離であれば 5Å程度まで、¹³C、¹⁹F 原子間距離であれば、10Å程度 までの距離がそれぞれ±0.05Åおよび±0.3Åの精度で測定することができる³⁷⁾。 この固体高分解能 NMR による距離測定を生体物質に応用することにより、蛋白 質とリガンド複合体の結合部位などの局所構造を精密に決定することが可能で ある。また膜中における生体物質の構造解析にも有用であり、この方法によっ て膜ペプチドであるグラミシジンの膜中での詳細な構造解析が行われている³⁸⁾。



図 1-4-1. 通常の CP-MAS 法(上図)と REDOR 法(下図)

REDOR 測定によく用いられる核種を表1-4-1に示す。この中でもフッ素核は、 核磁気回転比がプロトンについで大きいために REDOR による長距離測定が可 能である。また、フッ素はスピン 1/2 の同位体の天然存在比が 100%であるため 感度が良く、かつ天然化合物にほとんど存在しないことから、バックグラウン ドシグナルが非常に低いという利点も持つ。

核の種類	スピン量子数	共鳴周波数 (MHz, ¹ Hを100.0としたとき)	天然存在比(%)	磁気回転比 γ×10 ⁻⁴ (rad. G ⁻¹ sec ⁻¹)	相対感度 (¹ Hを1.00としたとき)
¹ H	1/2	100	99.984	2.675	1.00
¹³ C	1/2	25.1	1.108	0.673	0.0159
¹⁵ N	1/2	10.1	0.365	-0.271	0.00104
¹⁷ 0	5/2	13.6	0.037	-0.363	0.0291
¹⁹ F	1/2	94.1	100	2.517	0.833
³¹ P	1/2	40.5	100	1.083	0.0663

表 1-4-1 NMR 法でよく使われる原子核³⁹⁾

1-4-2. 標識化天然物を用いた REDOR の適用例

高磁場固体NMR測定は近年、著しく発展してきており、特に REDOR はX線 回折や溶液NMRが適用できない複雑な不均一固体の構造解析に適用されてい る。また、最近では長距離測定に有効なフッ素を用いることで、膜中でのペプ チドの配向や会合状態を決定している報告もある。これらの測定に用いられて いるタンパク質等の同位体標識化は、培養や遺伝子工学的手法などにより調製 可能である。しかし、非ペプチド天然物に対して、特定の位置を¹³C、¹⁵N ある いは天然には無い¹⁹F で標識化した分子プローブを調製するには、有機合成化学 的手法を用いて導入する必要がある。そのため、標識化タンパク質などに比べ てその REDOR 適用例は少ない。以下にその適用例を示す。

パクリタキセル(タキソール)は 1971 年に太平洋イチイ (*Taxus brevifolia*)の樹 皮から単離された物質である⁴⁰。制癌剤として現在臨床的に用いられており、 微小管を形成するチューブリンに結合し、その脱重合を阻害することが知られ ている⁴¹。

Bane らは、タキソールの¹³C、¹⁵N、¹⁹F 標識体を天然物から誘導し、チューブ リンに結合した状態のコンフォメーションを¹³C{¹⁹F}および¹⁵N{¹⁹F} REDOR 測 定によって推定している⁴²⁾。この場合、¹⁹F と¹³C の距離はそれぞれ 9.6Åおよ び 10.4Åであると求められ、現在、距離情報から得られたタキソールのコンフ ォメーションをもとに、より親和性の高い誘導体の調製が検討されている(図 1-4-2)。



図 1-4-2. フッ素標識化タキソール

以上に示したように、REDOR 測定は標識分子の結合様式やその標的タンパク の結合位置を知るうえで有用な方法であることがわかる。ただし、そのために は活性を保持したフッ素標識化天然物を調製することが重要である。今回の例 は天然物から容易に誘導可能な側鎖の一部や官能基を標識化したものであり、 天然物の基本骨格からはかなり遠い位置にある。そのため、これらの誘導体を 用いて実際の分子のコンフォメーションやレセプターとの正確な距離を推定す ることは非常に難しい。この問題を解決するには分子の基本骨格そのものを標 識化する必要があると思われる。タンパク質やペプチドの系において骨格その ものに¹³C や¹⁵N を導入することは容易であるが、¹⁹F についてはその報告例は 少ない。また、非ペプチド性の天然物の骨格自体に標識を導入することは、天 然物そのものの全合成に匹敵するため、現在までにほとんど報告例は無い。

14

1-5. AmB イオンチャネル複合体構造解明に向けて

1-5-1. 序

AmB は、生体膜中でステロールやリン脂質と相互作用してイオン透過性のチャネルを形成していると考えられているが、未だに複合体の構造や、ステロール、脂質分子の認識機構の詳細は解明されていない。複合体形成には AmB、リン脂質、ステロールの3成分の分子間相互作用が関与していると考えられるため、これらを同時に解析することは非常に困難である。当研究室では、REDOR 法を適用することによって、それぞれの成分の分子間相互作用を直接観測し、そこから得られた距離情報を基に、AmB チャネル複合体の全体像を明らかにすることを研究目的としている。現在、AmB-リン脂質⁴³⁾、AmB-ステロール⁴⁴⁾、AmB-AmB⁴⁵⁾の3つの2成分相互作用について研究を進めている。

AmB 分子が膜中で何らかの集合体を形成していることは確実であるため、その分子同士の距離情報を得ることは、分子の重なり方や会合数を決める上でも非常に重要である。正確な距離測定を行うには、長距離測定が可能で、かつ感度が良い $^{13}C{}^{19}F{}$ REDOR が適していると考えられる。そのためには AmB を $^{13}C{}^{19}F{}$ で標識化する必要がある。

1-5-2. 標識化 AmB の調製

まず、¹³C 標識化 AmB については、放線菌 *Streptomyces nodosus* に、¹³C 標識 された前駆体、3-¹³C 標識化プロピオン酸またはユニフォーム ¹³C 標識化酢酸ナ トリウムを取り込ませることで、39、40、41 位が標識化された[tri-¹³C]AmB、お よび全炭素が標識化された[U-¹³C]AmB を生合成的に調製できることが Rawlings らにより報告されている(図 1-5-1)⁴⁶⁾。図 1-5-1 の左図は Rawlings らによって 報告されたプロピオン酸の AmB への取り込み位置を示している。このスキーム に従い、位置特異的に 39、40、41 位の 3 つの炭素が標識された[tri-¹³C]AmB を 調製することができる。また、¹³C 標識化酢酸ナトリウムの代わりとして、ユニ フォームに ¹³C 標識化されたグルコースを取り込ませると、全ての炭素が ¹³C標 識された[U-¹³C]AmB を調製することができ、標識率も高いことが当研究室によ り報告されている(図 1-5-1 右図)⁴⁷)。



図 1-5-1.¹³C 標識化 AmB の生合成的調製

¹⁹F 標識化 AmB については、AmB から 1 段階で *N-p-*フルオロベンジル AmB、 および 5 段階で 14-¹⁹F-AmB の調製に成功している(図 1-5-2)⁴⁸⁾。14-¹⁹F-AmB については天然の AmB とほぼ同程度の活性を保持していることが確かめられて いる(表 1-5-1)⁴⁸⁾。



図 1-5-2. フッ素標識化 AmB の構造⁴⁸⁾

Compound	Hemolytic activity EC ₅₀ (μΜ) ^a	Antifungal activity (μg) ^b
AmB	1.4	10
14- ¹⁹ F-AmB	1.3	10
<i>N-p</i> -Fluorobenzyl-AmB	2.6	>50

表 1-5-1. フッ素標識化 AmB と AmB の生物活性⁴⁸⁾

^a Against 1% human erythrocytes.

^b The minimal amount of samples on a paper disk that shows inhibitory zone on the culture of *Aspergillus niger*.

当研究室ではこれまでに、これらの標識体を用いた固体 NMR 測定により、 AmB チャネル複合体構造の解明を目指した研究を行ってきた。以下にこれまで 当研究室で行われた実験の詳細を述べる。 1-5-3. AmB-リン脂質相互作用

AmB のチャネル形成において、リン脂質も重要な役割を担うことが指摘されている。そこで当研究室では eggPC リポソームに C10 から C18 までの鎖長の異なる飽和リン脂質を添加して AmB のカリウム透過活性試験を行った^{43a)}。その結果明らかな鎖長依存性がみられた(図 1-5-3、表 1-5-2)。



図 1-5-3. カリウム透過活性とリン脂質の鎖長^{43a)}

PC	Phase at 25 °C	Length of hydrophobic region (Å)	
		Fluid phase (f)	Gel phase (g)
POPC (C ₁₆ , C _{18:1})	f	25.8ª	
DCPC $(2 \times C_{10})$	f	15.5 ^b	_
DLPC $(2 \times C_{12})$	f	19.5 ^b	27°
DMPC $(2 \times C_{14})$	f	23 ^b	31.5 ^{d, c}
DPPC $(2 \times C_{16})$	g	26 ^b	36 ^d
DSPC $(2 \times C_{18})$	g	29.5 ^b	40.5°

表 1-5-2. 脂質の炭素数と分子長^{43a)}

表 1-5-2 には、脂質の炭素数と分子長の関係を示しているが、図 1-5-3 と比較 すると、添加した飽和リン脂質が形成する二重膜の疎水領域の長さが AmB 分子 長(約 20Å)より短くなると活性が急激に増加していることがわかる。この結果は、 eggPC 膜中で AmB が形成するカリウムイオン透過チャネルが、AmB 一分子で リン脂質二重膜を貫通した一分子貫通型であることを示唆している(図 1-5-4)。



図 1-5-4. AmB イオンチャネルの模式図 43a)

AmB の形成するイオンチャネルの推定構造として、細胞膜を AmB 一分子で 貫通したシングルレングスチャネルと二分子で貫通したダブルレングスチャネ ルが提案されている。前述の結果からはシングルレングスチャネル構造を支持 すると考えられるが、仮説の域を出ていない。そこでこの仮説を固体 NMR 実験 により証明することが試みられた⁴³⁰。 図 1-5-5 と図 1-5-6 では[tri-¹³C]AmB とリン脂質を用いた ¹³C-³¹P REDOR 測定 の結果を示している。 S_0 はパルス非照射スペクトルで通常の ¹³C スペクトルに相 当する。 ΔS はパルス非照射スペクトル S_0 からパルス照射スペクトル S を差し 引いたもので、REDOR 減衰が見られる部分、すなわち ¹³C-³¹P 間が近い部分が ピークとなって現れる。図 1-5-5 の結果より、DMPC(C₁₄)二分子膜においては AmB 分子両端である 39 位、40 位、41 位に REDOR 減衰が見られており、この 部分が膜表面に存在するリン原子に近いことが明らかとなった。これはシング ルレングスチャネルを支持する結果となっている(図 1-5-7 a)。一方、図 1-5-3 に 示したように、AmB イオンチャネル形成を阻害する DSPC(C₁₈)を用いて同様の 実験を行ったところ、AmB 分子のイオン性官能基を有する C41 側のみが膜表面 のリン原子に近いことが明らかとなった。これは DSPC 二重膜の厚み(40.5Å)に より AmB の C39 および C40 位が反対側の膜表面に届いていないためと考えら れる(図 1-5-7 b、c)。このように ¹³C 標識化 AmB を用いた固体 NMR 測定によっ て、AmB の膜中での存在状態が分光学的に明らかにされた。











in DSPC

図 1-5-7. REDOR 測定により明らかにされたチャネル構造^{43c)}

1-5-4. AmB-ステロール相互作用

AmB の抗菌活性の発現に重要であるステロールは、結合状態と解離状態の平衡であると考えられるため、AmB-ステロールの連結により複合体構造が安定化すると考えられる。そこで、AmB のアミノ基とステロールのヒドロキシ基を連結した誘導体が調製された(図 1-5-8)^{44a)}。



図 1-5-8. AmB-ステロール連結体の合成スキームとチャネル活性 44a)

図 1-5-8 から明らかなように、エルゴステロール連結体の方が、コレステロー ル連結体よりも強いチャネル活性を有しており、エルゴステロール連結体にお いてはエルゴステロール含有膜中での AmB と同程度の活性を示している。この 結果は、AmB とエルゴステロールの分子認識が連結体においても再現されてい ることを示している。

そこで、次に AmB とステロールとの相互作用部位に関する情報を得るため、 固体 NMR を用いてステロール部分と AmB 骨格との距離測定が行われた(図 1-5-9)⁴⁹⁾。[U-¹³C] AmB に対して通常の REDOR 測定を行うと、双極子の展開時 間に同核種間の J カップリングによる展開も起こってしまうことが問題となる ため、同核種間の相互作用を抑えた RDX (REDOR of X cluster) 測定法 ⁵⁰⁾が適用 された (図 1-5-10)。



 $\begin{array}{l} AmB\text{-}C_2\text{-}(6F)Cho~(4),~X=F\\ AmB\text{-}C_2\text{-}Cho~(5),~X=H \end{array}$

図 1-5-9. [U-¹³C]AmB-¹⁹F 標識化ステロール連結体と RDX スペクトル⁴⁹⁾



RDX スペクトルよりヘプタエン部分で 12%の減衰($\Delta S/S_0 = 0.12^{13}$ C-¹⁹F 間 8.6Å)が見られ、C1'部分でも減衰が見られた($\Delta S/S_0 = 0.15^{13}$ C-¹⁹F 間 8.3Å)。この距離情報を基に最安定配座が求められた(図 1-5-11)。また最安定配座から、ステロール分子が AmB 分子の周りを取り巻く様な形で AmB イオンチャネルを安定化させるという新たなモデルが提唱された(図 1-5-12-a)。



図 1-5-11. RDX の距離情報を基に計算された最安定配座⁴⁹⁾



図 1-5-12. 最安定配座から求められた AmB イオンチャネルモデル図 (a: サラウンドモデル、b: 従来のモデル)⁴⁹⁾

1-5-5. AmB-AmB 相互作用

前述したように、脂質膜中での AmB-AmB 相互作用を解明するためには固体 NMR の¹³C{¹⁹F} REDOR 法を用いる事が適していると考えられる。現在までに、 ¹³C 標識体として[tri-¹³C]AmB、[U-¹³C]AmB の二種類が固体 NMR の分子プローブとして用いられているが、¹⁹F 標識体としては 14-¹⁹F-AmB のみである。した がって、AmB の 14 位周辺、つまり極性基側の情報は得られるが、分子中央部分、特にポリエン部分の構造情報を得ることができない。すなわち、AmB がポリオール部分を内側に、ポリエン部分を外側に向けてチャネルを形成しているとす ると、14-¹⁹F-AmB を用いてもチャネルの内側の情報しか得られず、外側の情報 が全く得られないことになる。したがって、AmB チャネル複合体をより詳細に 解析するためには外側の情報を得ることが必要であり、そのためには分子中央 部に標識原子を導入する以外に方法は無く、これは単に天然物の AmB を誘導化 するだけでは不可能である。

1-5-6 標識化 AmB 誘導体の化学合成

AmB のポリエン部にフッ素あるいは¹³C 炭素を導入するには、化学合成による供給が最も現実的な手段である。AmB の全合成は 1987 年に Nicolaou らによって報告されている(図 1-5-13)⁵¹⁾。



図 1-5-13. AmB の全合成

Nicolaou らはまずポリオールセグメントとポリエンセグメントをキシロース および酒石酸ジエチルからそれぞれ 44 段階、27 段階で合成している。続いてエ ステル化によりフラグメントを連結し、分子内 Horner-Emmons 反応により環化 させてマクロライド環を構築後、2'位の隣接基関与を利用したβグリコシル化に より糖部分を導入している。その後 2'位のヒドロキシ基を反転させ、TBS 基の 除去、アジドの還元、アセトナイドおよびメチルケタールの除去を経て、最後 にメチルエステルを加水分解し AmB の全合成に成功している。しかし、糖部分 を導入するβ-グリコシル化、およびアセトナイドの脱保護の収率が非常に悪い ことが問題として残っていた⁵¹⁰。特にグリコシル化については、導入部位がポ リエン部分のアリル位のヒドロキシ基であるため、条件を強くすると基質が分 解してしまい、逆に弱いと反応せず、副生成物としてオルトエステルが生成し てしまうという結果が得られていた。AmB の全合成からほぼ 20 年経過してもな お、糖を有する他のポリエンマクロライド化合物の全合成がなされていないの は、このβ-グリコシル化の困難さが原因の一つであると思われる。

また、2008 年に Carreira らは、35-デオキシ AmB メチルエステルの合成に成 功している(図 1-5-14)⁵²⁾。Carreira らは、まずリンゴ酸および酒石酸エステルか らポリオール部分、 β -ヒドロキシ酪酸エステルからポリエン部分を合成した。 続いてエステル化によりフラグメントを連結し、分子内 Horner-Emmons 反応に より環化させてマクロライド環を構築、その後 β グリコシル化、2[']位のヒドロキ シ基を反転、脱保護を経て目的物を得た。しかし、やはり β -グリコシル化(45%)、 および脱保護の収率(18%)に問題が残った。



図 1-5-14.35-デオキシ AmB メチルエステルの合成

このように、一般に構造の複雑なポリエンマクロリドの全合成は多段階を要 するため、全合成によって標識化 AmB の供給を行うのは現実的ではない。また、 AmB のマクロライド骨格に糖部分を導入するのは非常に困難であり、このよう なステップの存在は標識体の効率的合成にとっては致命的である。そこで当研 究室では、フッ素標識化 AmB の合成に対して、化学合成と天然物の分解を組み 合わせた、実用的で用途の広い合成法を適用した(図 1-5-18)⁵³⁾。すなわち、標識 化されたポリエン部分は化学合成により調製し、ポリオール部分に相当するセグメント は、入手容易な天然のAmBからオゾン分解、高井オレフィン化を経て誘導した。これ らのフラグメントを Stille カップリングにより連結した後、マクロラクトン化、脱保護 を行うことで 28-¹⁹F 標識化 AmB メチルエステル(28-¹⁹F-AME)の効率的な合成に成功 している。得られた 28-¹⁹F-AME について溶血活性試験および抗カビ活性試験を行 った所、AME とほぼ同等の活性を保持していることが確認され、固体 NMR に おいて有用なプローブとなることがわかった ⁵⁴⁾。また、得られた 28-¹⁹F-AME と [U-¹³C]AmB について REDOR 測定を行ったところ、[U-¹³C]AmB のヘプタエン部分 に REDOR 減衰が確認され、28 位のフッ素原子と距離が近いことが明らかとなった⁵⁴。



図 1-5-15.28-¹⁹F-AME の合成

1-6. 本研究の目的

前述したように AmB はステロールと相互作用してイオン透過性チャネルを形成するが、これらの複合体の構造やステロールとの分子認識の詳細については解明されていない部分が多い。特に複合体の構造については、実験的根拠がほとんど得られていない。そこで、この複合体の構造を明らかにするため、脂質膜系の測定に有効である固体 NMR を適用することを考え、その中でも 10Å程度の長距離間測定が可能である¹³C{¹⁹F}REDOR を用いて炭素とフッ素間の距離を見積もることにした。

当研究室では既に、放線菌 Streptmyces nodosus の培養により生合成的に調製 された[U-¹³C]AmB と化学合成により得られた 28-¹⁹F 標識化 AME に対して ¹³C{¹⁹F}REDOR 測定を行っており、その結果、AmB のヘプタエン部分とフッ素 の間に相関が見られた事から、互いが近い位置に存在するという事が示唆され た⁵⁴⁾。しかしながら生合成的な方法により調製した¹³C 標識 AmB では特定の位 置を 100%標識することは出来ないため ¹³C{¹⁹F}REDOR 測定を行っても ¹³C-¹⁹F 間の正確な距離が求められないという問題点がある。この問題を解決するため には化学合成によって¹³C標識化 AmB 誘導体を調製する必要がある。化学合成 によれば特定の位置が 100%標識された AmB 標識体を調製できるので、シグナ ルの感度が向上するとともに、¹³C¹⁹F}REDOR 測定により¹³C⁻¹⁹F 間の距離を正 確に求める事ができる。そこで本研究では、まず AmB のポリエン部分である 28 位を位置特異的にフッ素標識化した誘導体(28-19F-AME)、また、25 位を位置特 異的に¹³C 標識化した誘導体(25-¹³C-AME)の合成を行った(第二章)。次に、得ら れた標識体を用いて REDOR 測定を行い、AmB 複合体中の AmB 分子同士の分 子間相互作用を観測することを検討した(第三章)。この実験では、両者が位置特 異的に 100% 標識化されているため、¹⁹F-¹³C 間の正確な距離情報が得られると期 待される。



参考文献

- 1) Hazen, E. L.; Brown, R. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 1951, 76, 93-97.
- Sternberg, T. H.; Wright, E. T.; Oura, M. Antibiotics Ann. 1956, 1955-1956, 566-573.
- 3) Struyk, A. P.; Hoette, I.; Drost, G.; Waisvisz, J. M.; van Eek, T.; Hoogerheide, J. C. Antibiotics Ann. 1958, 1957-1958, 878-885.
- 4) Davisson, J. W.; Tanner, F. W. Jr; Finlay, A. C.; Solomons, I. A. Antibiot. Chemother. 1951, 1, 289-290.
- 5) Taber, W. A.; Vining, L. C.; Waksman, S. A., Antibiot. Chemother. 1954, 4, 455-461.
- Whitfield, G. B.; Brock, T. D.; Ammann, A.; Gottlieb, D.; Carter, H. E. J. Am. Chem. Soc. 1955, 77, 4799-4801.
- 7) Yamaguchi, H. et al., Journal of Infection and Chemotherapy, 2002, 50, 20-29.
- 8) Douglas, C. M. et al., Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 1997, 41, 2471-2479.
- 9) Dupont, B. J. Antimicrob. Chemother. 2002, 49, suppl. S1, 31-36.
- 10) Szoka, F.C.; Tang, M. J. Liposome Res. 1993, 3, 363-375.
- 11) Delay, G. J. Antimicrob. Chemother. 2002, 49, suppl. S1, 37-41.
- 12) Cybulska, B.; Gadomska, I.; Mazerski, J.; Borowski, J. G. E.; Cheron, M.; Bolard, J. Acta Biochim. Polonica 2000, 47, 121-131.
- sedlak, M.; Buchta, V.; Kubicova, L.; Simunek, P.; Holcapek, M.; Kasparova, P. Bioorg. Med. Chem. Lett. 2001, 11, 2833-2835.
- 14) Hac-Wydro, K.; Dynarowicz-Latka, P.; Grzybowska, J.; Borowski, E. J. Colloid Interface Sci. 2005, 287, 476-484.
- 15) Paquet, V.; Carreira, E. M. Org. Lett. 2006, 8, 1807-1809.
- 16) Sternberg, T. H.; Wright, E. T.; Oura, M. Antibiot. Annu., 1956, 566; Steinberg, B. A.; Jambar, W. P.; Suydam, L. O. Antibiot. Annu., 1956, 574; Gold, W.; Stout, H. A.; Pagano, J. F.; Donovick, R. Antibiot. Annu., 1956, 579; Vandeputte, J.; Wachtel, J. L.; Stiller, E. T. Antibiot. Annu., 1956, 587.
- 17) Ganis, P.; Avitabile, G.; Mechlinski, W.; Shaffner, C. P. J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 4560-4564.
- 18) Kruijff, B.D.; Demel, R.A. Biochem. Biophys. Acta. 1974, 339, 57.
- 19) Cass, A.; Finkelstein, A.; Krespi, V. J. Gen. Physiol. 1970, 56, 100-124.
- 20) Archer, D. B.; Gale, E. F. J. Gen. Microbiol. 1975, 90, 187.
- 21) Readio, J. D.; Bittman, R. Biochim. Biophys. Acta 1982, 685, 219-224.
- 22) Dufourc, E. J.; Smith, I. C. P. Biochemistry 1985, 24, 2420-2424.

- 23) Dufourc, E. J.; Smith, I. J. P.; Jarrell, H. C. Biochim. Biophys. Acta 1984, 776, 317-329.
- 24) Baginski, M.; Resat, H.; McCammon, J. A. Molecular Pharmacol. 1997, 52, 560-570.
- 25) HsuChen, C C.; Feingold, D. S. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1973, 51, 972-978.
- 26) Van Hoogevest, P.; De kruijff, B. Biochim. Biophys. Acta 1978, 511, 397-407.
- 27) Milhaud, J.; Hartmann, M.; Bolard, J. Biochimie 1989, 71, 49-56.
- 28) Whyte, B. S.; Peterson, R. P.; Hartsel, S. C. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1989, 164, 609-614.
- 29) Hartsel, S. C.; Benz, S. K.; Peterson, R. P.; Whyte, B. S. *Biochemistry* 1991, 30, 77-82.
- 30) Cohen, B. E. Biochim. Biophys. Acta 1992, 1108, 49-58.
- 31) Wolf, B. D.; Hartsel, S. C. Biochim. Biophys. Acta 1995, 1238, 156-162.
- 32) Cohen, B. E. Int. J. Pharm. 1998, 162, 95-106.
- 33) Ruckwardt, T.; Scott, A.; Scott, J.; Mikulecky, P; Hartsel, S. C. *Biochim. Biophys. Acta* **1998**, *1372*, 283-288.
- 34) Cotero, B. V.; Rebolledo-Antunez, S.; Ortega-Blake, I. Biochim. Biophys. Acta 1998, 1375, 43-51.
- 35) Clejan, S.; Bittman, R. J. Biol. Chem. 1985, 260, 2884-2889.
- 36) Gullion, T.; Schaefer, J. Adv. Magn. Reson. 1989, 13, 55.
- 37) Holl, S. M.; Marshall, G. R.; Schaefer, J. J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 4830-4833.
- 38) Ulrich, A. S. Prog. Nucl. Magn. Reson. Spectrosc. 2005, 46, 1-21.
- 39)安藤喬志, 宗宮創, これならわかる NMR, 1997
- 40) Wani, M. C.; Taylor, H. L.; Wall, M. E.; Coggon, P.; McPhail, A. T. J. Am. Chem. Soc., 1971, 93, 2325-2327.
- 41) Schiff, P. B.; Fant, J.; and Horwitz, S. B. Nature, 1979, 277, 665-667.
- 42) Li, Y.; Poliks, B.; Cegelski, L.; Poliks, M.; Gryczynski, Z.; Piszczek, G.; Jagtap, P.G.; Studelska, D.R.; Kingston, D.G.I.; Schaefer, J.; Bane, S. *Biochemistry*, 2000, 39, 281.
- (a) Matsuoka, S.; Murata, M. Biochim. Biophys. Acta 2003, 1617, 109-115; (b) Matsuoka, S.; Matsumori, N.; Murata, M. Org. Biomol. Chem. 2003, 1, 3882-3884; (c) Matsuoka, S.; Ikeuchi, H.; Matsumori, N.; Murata, M. Biochemistry 2005, 44, 704-710.
- 44) (a) Matsumori, N.; Eiraku, N.; Matsuoka, S.; Oishi, T.; Murata, M.; Aoki, T.; Ide, T. Chem. Biol. 2004, 11, 673-679; (b) Matsuoka, S.; Murata, M. Biochim. Biophys.

Acta 2002, 1564, 429-434; (c) Matsumori, N.; Sawada, Y.; Murata, M. J. Am. Chem. Soc. 2005, 127, 10667-10675.

- (a) Matsumori, N.; Yamaji, N.; Matsuoka, S.; Oishi, T.; Murata, M. J. Am. Chem. Soc. 2002, 124, 4180-4181; (b) Yamaji, N.; Matsumori, N.; Matsuoka, S.; Oishi, T.; Murata, M. Org. Lett. 2002, 4, 2087-2089; (c) Matsumori, N.; Masuda, R.; Murata, M. Chem. Biodiversity 2004, 1, 346-352; (d) Umegawa, Y.; Matsumori, N.; Oishi, T.; Murata, M. Tetrahedron Letters, 2007, 48, 3393-3396.
- 46) McNamara, C. M.; Box, S.; Crawforth, J. M.; Hickman, B. S.; Norwood, T. J.; Rawlings, B. J. J. Chem. Soc., Perkin Trans 1 1998, 83-87.
- 47) Matsuoka, S.; Ikeuchi, H.; Umegawa, U.; Matsumori, N.; Murata, M. *Bioorg. Med. Chem.* 2006, *14*, 6608–6614.
- 48) Matsumori, N.; Umegawa, Y.; Oishi, T.; Murata, M. Bioorg. Med. Chem. Lett. 2005, 15, 3565–3567.
- 49) Kasai, Y.; Matsumori, N.; Umegawa, Y.; Matsuoka, S.; Ueno, H.; Ikeuchi, H.; Oishi, T.; Murata, M. Chem. Eur. J. 2008, 14, 1178-1185.
- 50) Metha, A. K.; Schaefer, J. J. Magn. Reson. 2003, 163, 188-191.
- 51) Total synthesis of AmB, see: (a) Nicolaou, K. C.; Daines, R. A.; Chakraborty, T. K. J. Am. Chem. Soc. 1987, 109, 2208-2210; (b) Nicolaou, K. C.; Daines, R. A.; Chakraborty, T. K.; Ogawa, Y. J. Am. Chem. Soc. 1987, 109, 2821-2822; (c) Nicolaou, K. C.; Chakraborty, T. K.; Ogawa, Y.; Daines, R. A.; Simpkins, N. S.; Furst, G. T. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 4660-4672; (d) Nicolaou, K. C.; Daines, R. A.; Uenishi, J.; Li, W. S.; Papahatjis, D. P.; Chakraborty, T. K. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 4672-4685; (e) Nicolaou, K. C.; Daines, R. A.; Chakraborty, T. K.; Ogawa, Y. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 4685-4696; (f) Nicolaou, K. C.; Daines, R. A.; Ogawa, Y.; Chakraborty, T. K. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 4696-4705.
- 52) (a) Szpilman, A. M.; Cereghetti, D. M.; Wurtz, N. R.; Manthorpe, J. M.; Carreira, E. M. Angew. Chem. Int. Ed. 2008, 47, 4335-4338; (b) Szpilman, A. M.; Manthorpe, J. M.; Carreira, E. M. Angew. Chem. Int. Ed. 2008, 47, 4339-4342.
- 53) Tsuchikawa, H.; Matsushita, N.; Matsumori, N.; Murata M. and Oishi, T. *Tetrahedron Lett.* 2006, 47, 6187-6191.
- 54) 土川 博史 大阪大学理学研究科化学専攻 2006 年度博士論文
第二章 28-¹⁹F-AME および 25-¹³C-AME の合成

2-1. 合成計画

当研究室では、すでに天然物の分解と化学合成を組み合わせた標識化 AME 誘導体の実践的な合成経路の確立に成功しているので、それに従い合成計画を立てた(スキーム 2-1)¹⁾。28-¹⁹F-AME および 25-¹³C-AME を合成する際の共通中間体として、ポリオール部分に相当する C1-C21 セグメント 5 を設定し、これを入手容易な天然の AmB からオゾン分解、高井オレフィン化を経て誘導することにした。一方、標識化されたオレフィン部分である C22-C37 セグメント 3 および 4 は化学合成により調製することにした。すなわち、¹⁹F-標識体 3 については、フラグメント 6、7、および 8 を、¹³C 標識体 4 についてはフラグメント 6、8、および 9 をそれぞれ Stille カップリングおよび Horner-Emmons 反応によって連結する計画である。その後、C22-C37 セグメント 3 および 4 と C1-C21 セグメント 5 を Stille カップリングにより連結し、マクロラクトン化を行うことで¹⁹F および ¹³C 標識体をそれぞれ合成することにした。



スキーム 2-1. 標識化 AME の合成計画

2-2. 保護基の検討

合成経路はすでに確立されているが、最終段階であるケタールの除去、中でもアセト ニドの除去に問題が残されていた(スキーム 2-2-a)。天然の AmB から得られたアセトニ ドは、9、11 位アセトニドである A と 8、9 位アセトニドである B の混合物であり、こ の混合物に対して酸加水分解を行ったところ、目的物 C:モノアセトニド D、E:糖脱離 体 F が 1:1:0.3 の比率で得られた。すなわち、AmB は酸に対して不安定であるため、ア セトニドを酸性条件下で除去する際、反応時間を長くすると目的物 C の他に、糖部分 が脱離した副生成物 F が生成すること、また、分解を抑えるために反応時間を短くする とモノアセトニド D、E が残るため目的物の収率が低下することが問題となっていた。



スキーム 2-2-a. 合成上の問題点

そこで、当研究室の土川らによって保護基の検討が行なわれた(スキーム 2-2-b、表 2-1-エントリー1、2)2。エントリー1 ではジオールの保護基としてアセトニドを用い(9、11 位アセトニドaおよび8、9位アセトニドbの1:3の混合物)、この混合物に対して酸加 水分解を行ったところ、目的物である AME、モノケタール体、糖脱離体が混合物とし て 52%の収率で得られた。HPLC により AME:モノケタール体:糖脱離体の比率が 57:29:14 であり、モノケタール体と糖脱離体の比率がかなり高く、目的物の収率は満足 するものではなかった。エントリー2ではジオールの保護基としてシクロペンチリデン を用い(9、11 位ケタール a および 8、9 位ケタール b の 1:1 の混合物)、先程と同様の条 件で酸加水分解を行ったところ、目的物である AME、モノケタール体、糖脱離体が混 合物として 53%の収率で得られた。HPLC により AME:モノケタール体:糖脱離体の比 率が 72:14:14 であり、アセトニドの場合と比較すると、モノケタール体の比率が減り、 その分目的物の比率が向上していた。これは、シクロペンチリデンケタールの方がアセ トニドよりも容易に酸加水分解されたためと解釈できる。そこで、今回新たな保護基と して、シクロペンチリデンよりも容易に酸加水分解できるp-メトキシベンジリデンをジ オールの保護基として用いた(エントリー3)。ジオールを p-メトキシベンジリデンで保 護した場合、9、11 位が p-メトキシベンジリデン保護された a が単一物として得られ、 8、9 位が p-メトキシベンジリデンで保護された b は得られないことが NMR による構 造決定により明らかとなった。この化合物に対して酸加水分解を行ったところ、目的物 である AME、モノケタール体、糖脱離体が混合物として 69%の収率で得られ、AME: モノケタール体:糖脱離体が 90:5:5 となり収率、目的物の比率とも大幅に改善された。 よってジオールの保護基としてp-メトキシベンジリデンを用いることにした。



スキーム 2-2-b. 保護基の検討

表 2-1.	保護基の検討結果
	PURCHASE DUR THEFT

uy subsu	ate time/n	yield/ /	0		ratio			
			AME	: n	nonoketal	:	byproduct	
R ₁ a	b 11.2	52	57	,	29	:	14	
R ₂ a	b 16	53	72	:	14	:	14	
R ₃ a	a 8	69	90	:	5	:	5	
	R ₁ a R ₂ a R ₃ a	R ₁ ab 11.2 R ₂ ab 16 R ₃ a 8	R ₁ ab 11.2 52 R ₂ ab 16 53 R ₃ a 8 69	R1 ab11.25257R2 ab165372R3 a86990	R1 ab 11.2 52 57 : R2 ab 16 53 72 : R3 a 8 69 90 :	R1 ab 11.2 52 57 : 29 R2 ab 16 53 72 : 14 R3 a 8 69 90 : 5	R ₁ ab 11.2 52 57 : 29 : R ₂ ab 16 53 72 : 14 : R ₃ a 8 69 90 : 5 :	

2-3. C1-C21 セグメントの合成

天然物から C1-C21 セグメントの調製を行った(スキーム 2-3)。ジオールの保 護基としては先程の条件検討の結果を踏まえて p-メトキシベンジリデンを用いる ことにした。出発原料の AmB のアミノ基を Fmoc 基で保護し、カルボン酸をメ チルエステル化して化合物 10 を 2 段階 77%の収率で得た³⁾。続いて酸触媒下、 メタノールと p-メトキシベンズアルデヒドジメチルアセタールを作用させ、1.3-ジオールの p-メトキシベンジリデンアセタール保護と13位のメチルケタール化 を行ったところ、6員環アセタール11が86%の収率で単一の生成物として得ら れた。なお、NOE 実験により、p-メトキシフェニル基の立体がB配向であること を確認した。残るヒドロキシ基を TBS 基で保護し、さらにヘプタエン部分を徹 底的にオゾン分解し、ジアルデヒド 12 へと変換した⁴⁾。続いてジアルデヒドに 対し、塩化クロムとヨードホルムを作用させて高井オレフィン化⁵⁾を行ったとこ ろ、63%の収率でトランスのビス-(ヨードオレフィン)を得た。さらに水酸化リチ ウムで1位のエステルを選択的に加水分解したが、同時に Fmoc 基が除去されて しまったため、再びアミノ基を Fmoc で保護し、C1-C21 セグメント 5 へと変換 した。C32-C37部分に相当するアルコール13と5のシリカゲルカラムでの分離 が困難であったため、最終的にゲルろ過により精製し、目的とする C1-C21 セグ メント5を単離した。



スキーム 2-3. C1-C21 セグメントの合成

次にフッ素原子を含む C22-C37 セグメント2の合成を検討した。まずヨード オレフィン6の合成を行った(スキーム2-4)。Carreira の報告に従い、市販のト ランス-2-メチル-2-ブテナールから9段階、19%の収率でラクトン14を合成し⁶、 ヒドロキシ基の TBS 化、さらにラクトンの開環により Weinreb アミド⁷⁾へと変 換後、生じたヒドロキシ基を EE 基で保護してアミド 15 を得た。続いて DIBAL 還元を行いアルデヒド 16 へと変換後、TMS ジアゾメタン⁸⁾とブチルリチウムを 作用させてアセチレン 17 を得た。さらにハイドロスタネーション⁹、ヨウ素化 を行ったところ EE 基が外れてしまったが、再び保護することで目的とするヨー ドオレフィン6を二段階 86%と良好な収率で得ることに成功した。





スキーム 2-4. ヨードオレフィン 6 の合成

続いてホスホン酸エステル8の合成を行った(スキーム2-5)。Paquette らの報告¹⁰⁾に従い、プロパルギルアルコールから3段階でスタナン20を合成し、エステルをDIBAL で還元してアルコール21を得た。アルコール21のブロモ化を四臭化炭素、トリフェニルホスフィンを用いて行ったが、この際、系の酸性化を防ぐためにルチジンを共存させたところ目的とするブロモ体が問題なく得られた。この化合物は非常に不安定でかつ揮発性であったので分液操作後、溶媒を留去し、ただちに次の反応に用いた。DMF中、亜リン酸ジメチルと水素化ナトリウムで処理することで、ホスホン酸エステル8を2段階74%の収率で得た。一方、フッ素標識化ビニルスズ7については品田らの報告¹¹⁾に従い、アルデヒド19に対して、フルオロホスホン酸エステルを作用させることでフッ素が導入された *E*-ヨードオレフィン22を選択的に得ることができた(スキーム2-6)。さらにエステルを DIBAL で還元してアルコール7へと導いた。



スキーム 2-5. ホスホン酸エステル 8 の合成



スキーム 2.6. フッ素標識化アルコール7の合成

合成したフラグメントを用いてフッ素標識化 C22-C37 セグメント3 を合成した(スキーム 2-7)。まず、ヨードオレフィン6 とビニルスズ7の Stille カップリングを行ったところ、反応は速やかに進行し、アルコール 23 E を 93%の収率で単一生成物として与えた。その後、Dess-Martin 酸化¹²⁾を行いアルデヒドへと変換後、光照射条件下、ジフェニルジセレニドを用いてオレフィンを異性化させることで、目的のオールトランスの立体を有する 23 Zを単一の生成物として得た¹³⁾。この異性化の際、光照射により温度が上昇すると、EE 基が外れてしまう副反応が起こるので、系中の温度が上がらないよう注意して反応を行った。アルデヒド 23 Zに対し、ホスホン酸エステル 8 から LHMDS により発生させたアニオンを反応させたところ、62%の収率で目的のセグメント 2 が単一の異性体として得られた。この 27 位および 29 位部分の立体配置については、プロトンの結合定数よりトランスであることを確認した。また、2 は酸に不安定であり、シリカゲルカラムで精製すると、一部スズが脱離して末端オレフィンとなってしまった。そのため、2 の精製はフロリジルカラムおよび1%トリエチルアミンを含んだ溶出液を用いて行った。



スキーム 2·7. C22·C37 セグメント 3 の合成

2-5. セグメントのカップリング

セグメント3、5の合成が完了したので、続いて両セグメントの連結を行った (スキーム2-7)。THF 溶媒中、C1-C21 セグメント5に対して C22-C37 セグメン ト3を1.2 当量用い、触媒としてトリスジベンジリデンアセトンジパラジウム、 塩基としてジイソプロピルエチルアミン、配位子としてトリフェニルヒ素を共 存させ、Stille カップリング¹⁾¹⁴⁾を行ったところ、反応は速やかに進行し、目的 とするカップリング体が得られた。生成物は C1-C21 セグメント5 との分離困難 な混合物であったため、分離せずに次の反応を行った。メタノール中、*p*-メトキ シベンズアルデヒドジメチルアセタール共存下、PPTS で処理することで EE 基 を選択的に除去し、セコ酸 24 を得た。続いてマクロラクトン化を行った。椎名 らの条件¹⁵⁾、すなわち、ジクロロメタン中、DMAP と 2-メチル-6-ニトロ安息香 酸無水物(MNBA)を作用させた所、環化は速やかに進行し、目的のマクロラクト ン体 25 を三段階 20%の収率で合成する事に成功した。



スキーム 2-8. セグメントの連結およびマクロラクトン化

2-6. 脱保護

マクロラクトン体が得られたので続いて TBS 基の除去を行った(スキーム 2-9)。 条件としては、18%の HF-ピリジンを用いて行った¹⁾。HPLC による反応の経時 変化を図 2-1 に示した。反応開始 20 時間を越えた辺りから目的物よりも高極性 側に新たなピークが見られていた(図 2-1-a、b)。分取して MS を測定してみたと ころ、MP アセタールが一つ除去された化合物 27 であることが判明した。尚、 3,5 位のアセタールが除去された 27a であるのか、9,11 位のアセタールが除去さ れた 27b であるのかは不明である。高極性側のピークが分解物では無かったた め、モノ TBS 体由来のピークがほぼ消失するまで攪拌を続けることにし(図 2-1-c)、45 時間攪拌した結果、目的物である化合物 26 と化合物 27ab が混合物と して得られた。得られた化合物 26 と化合物 27ab の混合物に対してピペリジン を作用させることで Fmoc 基の除去を行い化合物 28 を得た。



スキーム 2-9. TBS 基および Fmoc 基の除去



------ Q:¥matsushita¥5-nm-71¥5-nm-71 20h, 後出器 A-408 nm

Conditions, column: 5C₁₈-ARII (10x250 mm), eluent: 100% MeOH, Flow rate: 1.0 ml /min, detection: λ = 408 nm



図 2-1-a. TBS 基除去 20 時間後の HPLC クロマトグラム

図 2-1-b. TBS 基除去 30 時間後の HPLC クロマトグラム





最後に p-メトキシベンジリデンアセタールとメチルケタールの除去を行った (スキーム 2-10)。前述したように、AmB は酸に対して不安定であるため、注 意深く反応を追跡する必要がある。そのため、反応の追跡には HPLC を用いる ことにした。まず、MeOH中、0℃で塩酸を作用させp-メトキシベンジリデンア セタールの除去を行った。反応を HPLC で追跡したところ(図 2-2-a)、複雑な混 合物となっていた。それぞれのピークを分取し、MSを測定したところ、Rt=20 min のピークが目的物である化合物 29 であり、 $Rt = 17 \min$ のピークは目的物の メチルケタール部位がグリカールになった化合物 30 であること、Rt = 22-23 min 付近のピークは MP アセタールが一つ残っているもの、Rt = 12 min のピークは 糖部分が脱離した副生成物のピークであることがわかった。続いて炭酸水素ナ トリウムで反応を停止後、溶媒を水、t-BuOHに変えて再び塩酸で7時間処理す ると、メチルケタールの加水分解とグリカール30の水和反応が同時に進行し、 HPLCにおいて目的物である 28-¹⁹F-AME 2 がメインピークとして確認された(図 2-2-b)。まだグリカール 30 が残っていたが、反応時間を延ばすと糖脱離体の割 合も増えていくことが考えられたため、この段階で反応を止め、ODS のオープ ンカラムで脱塩後(crude 64%)、HPLC 精製を行った。その結果、目的とする 28-¹⁹F-AME 2 を 25%の収率で得ることに成功した。



スキーム 2-10. p-メトキシベンジリデンアセタールおよびメチルケタールの除去



Conditions, column: $5C_{18}$ -ARII (10x250 mm), eluent: 70% MeOH-30% AcONH₄ buffer (pH=5) to 100% MeOH in 30 min, Flow rate: 1.0 ml /min, detection: λ = 408 nm



図 2-2-a. p-メトキシベンジリデンアセタールの除去

Conditions, column: $5C_{18}$ -ARII (10x250 mm), eluent: 70% MeOH-30% AcONH₄ buffer (pH=5) to 100% MeOH in 30 min, Flow rate: 1.0 ml /min, detection: λ = 408 nm

図 2-2-b. メチルケタールの除去

2-7. 25-¹³C-AME の合成

28-¹⁹F-AME 2 の合成が完了したので、続いて 25-¹³C-AME の合成をスキーム 2-1 に示した合成計画に基づいて行った。C1-C21 セグメント 5 については、 28-¹⁹F-AME 2 を合成する際に用いたものと同じ化合物を使用し、また、C22-C37 セグメント 4 についても、前述のヨードオレフィン 6 とホスホン酸エステル 8 から誘導できるため、効率よく目的物が得ることが可能である。まず、¹³C 標識 化アルデヒド 9 の合成を行った(スキーム 2-11)。市販の 2-¹³C-ブロモ酢酸をエチ ルエステルに変換後、トリフェニルホスフィンを作用させることでホスホニウ ム塩へと導き、続いて水酸化ナトリウムによる処理を行うことによりイリド 31 を合成した¹⁶⁾。得られたイリド 31 と、前述のアルデヒド 19 を用いた Wittig 反 応により、¹³C 標識化エステル 33 を 92%の収率で合成し、DIBAL 還元によりア ルコール 33、続く DMP 酸化を経てアルデヒド 9 を合成した。



9

スキーム 2-11. アルデヒド9の合成

続いて C22-C37 セグメント 4 の合成を行った(スキーム 2-12)。前述のヨードオ レフィン 6 とビニルスズ 8 を Stille カップリングにより連結し、ホスホン酸エス テル 34 へと変換後、¹³C 標識化アルデヒド 9 との Horner-Emmons 反応により C22-C37 セグメント 4 を 68%の収率で得た。



スキーム 2-12. C22-C37 セグメント 4 の合成

得られた C22-C37 セグメント 4 と前述の C1-C21 セグメント 5 を Stille カップ リングにより連結し、PPTS 作用させることで EE 基の除去を行い、続く椎名法 を用いたマクロラクトン化により化合物 35 を三段階 26%の収率で得ることに成 功した(スキーム 2-13)。



スキーム 2-13. セグメントの連結およびマクロラクトン化

続いて脱保護を行った(スキーム 2-14)。まず、18%HF-pyridine を作用させるこ とで TBS 基を除去し、続いてピペリジンを用いて Fmoc 基の除去を行い化合物 34 へと導いた。なお、この際も一部 *p*-メトキシベンジリデンアセタールが除去 された化合物 37ab の生成が確認された。続いて MeOH 中塩酸(86 mM)を作用さ せることでまず *p*-メトキシベンジリデンアセタールの除去を行い、固体の炭酸 水素ナトリウムでクエンチ後、溶媒を水、*t*-ブタノールに変換し、再び塩酸(86 mM)を作用させることでメチルケタールの除去を行い目的の 25-¹³C-AME 3 を混 合物として得た。最後に HPLC による精製を行い、目的の 25-¹³C-AME 3 を三段 階 16%の収率で単離することに成功した。



スキーム 2-14. 保護基の除去

参考文献

- 1) Tsuchikawa, H.; Matsushita, N.; Matsumori, N.; Murata M. and Oishi, T. *Tetrahedron Lett.* 2006, 47, 6187-6191.
- 2) 土川 博史 大阪大学理学研究科化学専攻 2006 年度博士論文
- 3) Rogers, B. N.; Selsted, M. E.; Rychnovsky, S. D. Bioorg. Med. Chem. Lett. 1997, 7, 3177-3182.
- Nicolaou, K. C.; Chakraborty, T. K.; Ogawa, Y.; Daines, R. A.; Simpkins, N. S.; Furst, G. T. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 4660-4672.
- 5) Takai, K.; Nitta, K.; Utimoto, K. J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 7408-7410.
- 6) Tholander, J. Carreira, E. M. Helv. Chim. Acta 2001, 84, 613-622.
- 7) Nahm, S.; Weinreb, S. M. Tetrahedron Lett. 1981, 22, 3815-3818.
- (a) Colvin, E. W.; Hamill, B. J. Chem. Commun. 1973, 151-152; (b) Miwa, K.; Aoyama, T.; Shioiri, T. Synlett 1994, 107-108.
- 9) Zhang, H. X.; Guibé, F.; Balavoine, G. J. Org. Chem. 1990, 55, 1857-1867.
- 10) Paquette, L. A.; Pissarnitski, D.; Barriault, L. J. Org. Chem. 1998, 63, 7389-7398.
- 11) Shinada, T.; Sekiya, N.; Bojkova, N.; Yoshihara, K. Tetrahedron 1999, 55, 3675-3686.
- 12) Dess, D. B.; Martin, J. C. J. Org. Chem. 1983, 48, 4155-4156.
- 13) shakov, E. N.; Lednev, I. K.; Alfimov, M. V. Doklady Akademii Nauk SSSR 1990, 313, 903-907.
- 14) (a) Sinz, C. J.; Rychnovsky, S. D. Angew. Chem. Int. Ed. 2001, 40, 3224-3227; (b) Sinz, C. J.; Rychnovsky, S. D. Tetrahedron 2002, 58, 6561-6576.
- 15) Shiina, I.; Kubota, M.; Ibuka, R. Tetrahedron Lett. 2002, 43, 7535-7539.
- 16) Hartman, J. D.; Huang, C. C.; Butler, D. E. J. Labelled Compd. Radiopharm. 1984, 21, 347.

第三章 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME を用いた固体NMR 測定

3-1 緒言

前述したように、当研究室ではAmBのチャネル会合体の構造解析に固体NMR を適用しており、現在までにAmB-リン脂質およびAmB-ステロール間におい て、分子間相互作用を観測することに成功している。AmB-リン脂質について は、生合成的に調製した [tri-¹³C]AmB を用い、DMPC または DSPC 膜中での脂 質の³¹P と AmB の¹³C 間の REDOR 測定を行った。その結果、AmB が DMPC 膜 でシングルレングスチャネルを形成していること、また、DSPC 膜では単分子で は膜を貫通していないことが明らかになった^{1a)}。さらに全炭素が標識された [U-¹³C]AmB を用いた DLPC 膜中での RDX 実験においても、AmB がシングルレ ングスチャネルを形成していることが明らかにされ、リン脂質が会合体形成に 深く関与していることが示された^{1b)}。また、AmB とステロールに関しても、 [U-¹³C]AmB と¹⁹F 標識化ステロールの連結体を用いた REDOR 測定により、AmB とステロール間の分子間相互作用が観測されている²⁾。

このように、AmB チャネル複合体の構造を解明する上で、固体 NMR は非常 に有用な方法であることが示されている。そこで、次に AmB-AmB の分子間相 互作用を解析するため、前章で合成した 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME を用いて REDOR 実験を行い、ヘプタエン部分同士の分子間相互作用を観測しようと考え た。当研究室ではすでにエルゴステロール含有 DMPC 膜中において、「U-¹³C]AmB と 14-¹⁹F-AmB、または[U-¹³C]AmB と 28-¹⁹F-AME の 2 種類の系において RDX 測定が行われており、その結果、14位のフッ素は13位の¹³C原子から近い位置 にあること³⁾、また、28 位のフッ素はヘプタエン近傍に存在することが示され 4、これはこれまでに推測されてきた樽板モデルと一致するものであった(図 3-1)。しかし、前述したように、[U-¹³C] AmB を用いた RDX 測定では一度に多 くの情報は得られるが、正確な距離情報は得られないといった問題点があり、 ¹³C-¹⁹F間の正確な距離情報の取得には至っていない。今回合成した 25-¹³C-AME を用いることで、[U-13C] AmB の場合のように、同核種間のスピン結合相互作用 を抑えた RDX 測定法を使用せずに、通常の REDOR 測定を行うことが可能とな る。さらに、特定の位置が 100%標識化されているため、¹³C-¹⁹F 間の正確な距離 情報の取得が期待される。

59



図 3-1. 樽板モデル図

3-2. 測定

3-2-a 28-¹⁹F-AME、25-¹³C-AME、エルゴステロール、POPC を用いた REDOR 測定

これまで当研究室では、AmB-AmB間の相互作用解析を行う際に、リン脂質 として DMPC を用いてきた。DMPC を用いる利点としては、AmBの分子長とほ ぼ同じ疎水性領域を持つため AmB との親和性が高く、チャネル構造を安定化す ることが挙げられる。しかし、欠点として、AmB との親和性が高いためステロ ール選択性が出ないこと、また、サンプル調製中にリポソームが壊れてしまう ため K⁺透過活性試験を行うことができないことが挙げられる。

そこで今回リン脂質として、AmB の分子長よりも少し長い疎水性領域を持つ POPC を用いた(表 3-1、図 3-2)。POPC は不飽和脂肪酸を持つため、AmB との相 互作用が弱く、POPC 膜中では AmB のステロールに対する親和性の違いが確認 されている⁵⁾。また、POPC リポソームを用いた場合、AmB の K⁺透過活性試験 を行うことが可能であるため、REDOR 測定の結果とチャネル活性の関連を議論 することが可能となる。

サンプルはエルゴステロール(Erg)含有 POPC に、28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME を混合して調製した(図 3-2)。28-¹⁹F-AME / 25-¹³C-AME / Erg/ POPC が 0.5 / 0.5 / 3 / 27 (R = 3.3×10^{-2})となるようにサンプルを調製し、REDOR 測定を行った(図 3-3)。下側のスペクトルはフッ素核にパルスを照射していないスペクトル(S₀)で、通常の CP-MAS スペクトルに相当する。上側のスペクトルは S₀からパルス照射 スペクトル(S)を引いた REDOR 差スペクトル(Δ S)になっており、REDOR 減衰が

起こったところにシグナルが現れる。図 3-3 より、AME のヘプタエン部分に有意なシグナルの減衰が観測された。この減衰の割合を積分値から算出したところ、∠S√S₀は 17%となり、隣接する 25 位の ¹³C 原子が 28 位のフッ素原子から近い位置にあることが示唆された。

	PC	Phase at	Length of hydrophobic region (Å)				
		25 °C	Fluid phase (f)	Gel phase (g)			
,	POPC (C ₁₆ , C _{18:1})	f	25.8 ⁿ				
1	DCPC $(2 \times C_{10})$	f	15.5 ^b	_	2		
	DLPC $(2 \times C_{12})$	f	19.5 ^b	27°			
	DMPC $(2 \times C_{14})$	f	23 ^b	31.5 ^{d, c}	Лe		
	DPPC $(2 \times C_{16})$	g	26 ^b	36 ^d	1		
	DSPC $(2 \times C_{18})$	g	29.5 ^b	40.5°	7		

表 3-1. 脂質の炭素数と分子長 10)



図 3-2. Erg 含有 POPC 膜での固体 NMR 測定サンプル



展開時間: 6.4 ms, MAS: 5 kHz, 温度: 30℃, 積算: 81920 図中のアルファベットは POPC 由来

62

3-2-b 28-¹⁹F-AME、25-¹³C-AME、コレステロール、POPC を用いた REDOR 測 定

次に、コレステロール(Chol)含有 POPC 膜について REDOR 測定を行った。サンプルとしては先程と同様に 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME を用いた(図 3-4)。 28-¹⁹F-AME / 25-¹³C-AME / Chol/ POPC が 0.5 / 0.5 / 3 / 27 (R = 3.3×10^2)となるようにサンプルを調製し、REDOR 測定を行った(図 3-5)。その結果、エルゴステロール含有 POPC 膜と同様に、C25 位に有意な REDOR 減衰が確認された。この減衰の割合を算出したところ、 $\Delta S / S_0$ は 20%となった。



図 3-4. Chol 含有 POPC 膜での固体 NMR 測定サンプル





3-3.28-¹⁹F, 25-¹³C 原子間の距離測定

REDOR 測定では展開時間を変化させ、 $\Delta S/S_0$ の測定を行うことで双極子カッ プリングの値を決定することができる。双極子カップリングは距離の三乗に反 比例するため、そこから距離情報の取得が可能となる⁶⁻⁸⁾。そこで今回の系に関 して、横軸に展開時間、縦軸に $\Delta S/S_0$ の値を取って理論曲線とのフィッティン グを行うことにした。横軸の展開時間は 4.8 ms、6.4 ms、8.0 ms の 3 点を取り、 それぞれの点について $\Delta S/S_0$ の値を算出した。今回観測されたヘプタエン部分 の REDOR 減衰は、25-¹³C-AME の標識部位(100%×1 個)、25-¹³C-AME の非標識 部位(天然存在比 1.1%×13 個)、28-¹⁹F-AME のヘプタエン部位(1.1%×14 個)の 3 つの成分が合わさったものである。従って全シグナル強度は $S_0 = 100 \times 1+1.1 \times$ 13+1.1×14 = 129.7 となり、その内標識部位(25 位 ¹³C)の寄与は 100/ 129.7 となる (図 3-6)。



△S/S₀ = 25-¹³C-AMEの減衰分(25位の減衰分+25位以外の減衰分) +28-¹⁹F-AMEの分子内natural¹³Cの減衰分

図 3-6. ヘプタエン部分における非標識部位からの寄与

より正確な距離情報を取得するには、これら非標識部位からの寄与について も考慮する必要がある。そこでまず、28-¹⁹F-AME におけるヘプタエンからの分 子内寄与について考えることにした(図 3-7)。



図 3-7.28-¹⁹F-AME の分子内寄与

フッ素原子とそれぞれの炭素間との距離はAmB誘導体のX線構造データを基 に算出した⁹⁾。得られた距離と対応する双極子カップリングの値を図 3-8 に示し た。フッ素原子と結合している 28 位の炭素において大きな双極子カップリング の値を取ることがわかる。



図 3-8.28-19F-AME の分子内炭素-フッ素問距離と双極子カップリング

図 3-8 の値を基に、それぞれの炭素についての REDOR 減衰曲線を計算し、そ の全てを足し合わせ、さらに最初に述べたヘプタエン部分の ¹³C シグナルにおけ る 28-¹⁹F-AME の寄与分(天然存在比 1.1%×14/ 129.7)を掛けたものを図 3-9 に示 した。これが 28-¹⁹F-AME の分子内 REDOR 減衰曲線となる。展開時間 6.4 ms の ところを見ると $\Delta S/S_0$ の値がおよそ 0.07 となっている。エルゴステロール含有 POPC 膜での展開時間 6.4 ms における REDOR 減衰の観測値は $\Delta S/S_0 = 0.17$ であ ったので(図 3-3)、その 0.17 のうち 0.07 は 28-¹⁹F-AME におけるヘプタエンから の分子内寄与であることがわかる。



intramolecular dephasing

△S/S₀(0.17) = 25-¹³C-AMEの減衰分(25位の減衰分+25位以外の減衰分) +28-¹⁹F-AMEの分子内natural¹³Cの減衰分(0.07)

図 3-9. 28-¹⁹F-AME の分子内 REDOR 減衰曲線

次に、25-¹³C-AME の非標識部位からの寄与を算出することにした。議論を容易にするため、25-¹³C-AME と 28-¹⁹F-AME が必ず隣り合っていること、また、 ヘプタエン同士が平行かつ同じ高さに配列しているという仮定の基に計算を行 った。

28-19F-AME のフッ素は片側によっているため、25-13C-AME の右側に **28-19F-AME** が隣接した場合と左側に来た場合で ¹³C-19F 間の距離が異なる(図 **3-10**)。近いほうの影響を主に受けるとすると、25-13C-AME の右側に **28-19F-AME** が隣接する構造のみを議論すればよい(図 **3-10** 囲み部分)。



図 3-10. AME の配列と原子間距離

仮に、25¹³C-28¹⁹Fの原子間距離を 7.2Åとすると、25-¹³C-AME の非標識部位 とフッ素原子間距離は図 3-11 のように計算することができ、対応する双極子カ ップリングの値が求まる。



図 3-11. 25¹³C-28¹⁹Fの原子間距離を 7.2Åとした時の他の炭素-フッ素問距離及び 双極子カップリングの値

先程と同様に、図 3-11 の値を基にしてそれぞれの炭素についての REDOR 減 衰曲線を計算し、その全てを足し合わせ、さらに最初に述べたヘプタエン部分 における 25-¹³C-AME の非標識部位の割合(天然存在比 1.1%×13/129.7)を掛けた ものを図 3-12 に示した。これが 25-¹³C-AME の非標識部位 REDOR 減衰曲線と なる。



intermolecular dephasing

図 3-12. 25-13C-AME の非標識部位 REDOR 減衰曲線
また、25-¹³C-AME の標識部位については、先程 25¹³C-28¹⁹F の原子間距離を 7.2 Åと仮定したので、通常の REDOR 減衰曲線に 25-¹³C-AME の標識部位の割 合(100%×1/129.7)を掛け合わせた値となる(図 3-13)。



STATIC

図 3-13. 25-¹³C AME 標識部位の REDOR 減衰曲線

最後に、それぞれの場合の REDOR 減衰曲線(28⁻¹⁹F-AME の分子内寄与・・・ 図 3-9、25⁻¹³C-AME の非標識部位からの寄与・・・図 3-12、25⁻¹³C-AME の標識 部位からの寄与・・・図 3-13)を足し合わせることで、図 3-10 の囲み部分の構造 の REDOR 減衰を求めることができる。それを図 3-14 に示した。これが、全て の 28⁻¹⁹F-AME と 25⁻¹³C-AME が互い違いに並んだ理想的な場合の REDOR 減衰 (25⁻¹³C と 28⁻¹⁹F 間が 7.2Åである時の理論曲線)となる。



図 3-14. 全ての 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME が互いに隣り合った場合の REDOR 減衰(①・・・28-¹⁹F-AME、②・・・25-¹³C-AME の非標識部位、③・・・25-¹³C-AME の標識部位)

しかし、実際には 28-¹⁹F-AME と 25-¹³C-AME は必ずしも隣り合わない。図 3-14 の①は 28-¹⁹F-AME の分子内寄与であるため AME の配列の影響を受けないが、 ②と③はその影響を受ける。図 3-10 で示したように、注目している 25-¹³C-AME の左側に 28-¹⁹F-AME が来ても ¹³C-¹⁹F 間の距離が遠いため、あまり影響を受け ない。よって 25-¹³C-AME の右側にどちらの分子が来るかだけを議論すれば良い ので、 25-¹³C-AME に減衰が起こる確率は 50%となる(図 3-15)。



図 3-15. AME の配列と REDOR 減衰

②と③に 50%の補正をかけて足し合わせた結果を図 3-16 に示した。初めに 25¹³C-28¹⁹F の原子間距離を 7.2 Å と仮定したので、図 3-16 は 7.2 Åにおける理論 曲線となっている。すなわち、初めに 25¹³C-28¹⁹F の原子問距離を 7.5 Å と仮定 すれば 7.5 Åにおける理論曲線が得られる。



図 3-16. 25¹³C- AME と 28¹⁹F- AME の隣り合う確率を 50%としたときの REDOR 減衰曲線(①・・・28-¹⁹F-AME、②・・・25-¹³C-AME の非標識部位、③・・・25-¹³C-AME の標識部位)

この方法で計算した理論曲線を REDOR の測定結果にあてはめたものを図 3-17 に示した。展開時間 4.8 ms については理論曲線には乗らなかったが、その 他の2点についてはおおよそ理論曲線に乗っているようだった。その結果、ス テロールフリーの POPC 膜では 25-¹³C と 28-¹⁹F 間の距離が 7.5 Åであること、ま たステロール含有膜では 25-¹³C と 28-¹⁹F 間の距離が 7.2 Åであることが明らかと なった。ステロールフリー膜とステロール含有膜においては ¹³C-¹⁹F 間の距離に 0.3 Å程度の違いが見られたが、測定誤差(±0.3 Å)の範囲内であるため、有意な 差とは言えない。



図 3-17. すべての寄与を考慮した時の理論曲線と REDOR 測定結果とのフィッ ティング

参考文献

- (a) Matsuoka, S.; Ikeuchi, H.; Matsumori, N. and Murata, M. Biochemistry, 2005, 44, 704-710; (b) Matsuoka, S.; Ikeuchi, H.; Umegawa, Y.; Matsumori, N.; Murata, M. Bioorg. Med. Chem. 2006, 14, 6608-6614. (c) Matsuoka, S.; Murata, M. Biochim. Biophys. Acta 2003, 1617, 109-115.
- Kasai, Y.; Matsumori, N.; Umegawa, Y.; Matsuoka, S.; Ueno, H.; Ikeuchi, H.; Oishi, T.; Murata, M. Chem. Eur. J. 2008, 14, 1178-1185.
- 3) 梅川 雄一 大阪大学理学研究科化学専攻 2005 年度修士論文
- 4) 土川 博史 大阪大学理学研究科化学専攻 2006 年度博士論文
- 5) Mouri, R; Konoki, K; Matsumori, N; Oishi, T; Murata, M. Biochemistry 2008, 47, 7807-7815.
- 6) Gullion, T.; Schaefer, J. Adv. Magn. Reson. 1989, 13, 57-83.
- 7) Gullion, T.; Schaefer, J. J. Magn. Reson. 1989, 81, 196-200.
- 8) Mueller, K. T. J. Magn. Reson. 1995, 113, 81-93.
- 9) Ganis, P.; Avitabile, G.; Mechlinski, W.; Shaffner, C. P. J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 4560-4564.

第四章 14-¹⁹F-AME と¹³CH₃-AME を用いた固体NMR 測定

4-1. 緒言

前章では、28-¹⁹F-AME 2 と 25-¹³C-AME 3 を用いて REDOR 実験を行い、AME が形成するポアの外側(ヘプタエン部分)における分子間相互作用の観測に成功 した。そこでつぎに、ポアの内側(親水性部分)についても同様の実験を行い、複 合体構造の全体像の解明を試みた。標識体としては、当研究室ですでに合成法 が確立されている 14-¹⁹F-AME と¹⁾、AmB から三段階で調製可能な ¹³CH₃-AME を用いた。

4-2. 測定

4-2-a 14-¹⁹F-AME、¹³CH₃-AME、エルゴステロール、POPC を用いた REDOR 測 定

リン脂質としては、前章と同様に POPC を用いる事とし、R 値も前章に合わせ、 14-¹⁹F-AME / ¹³CH₃-AME / Erg/ POPC が 0.5 / 0.5 / 3 / 27 (R = 3.3×10^2)となるよう にサンプル調製を行った(図 4-1)。 REDOR 測定の結果、標識部位であるメチルエ ステル部分に減衰が見られた(図 4-2)。この減衰の割合を算出したところ、 $\bigtriangleup S$ $\checkmark S_0$ は 10%となった。



図 4-1. Erg 含有 POPC 膜での固体 NMR 測定サンプル





4-2-b 14-¹⁹F-AME、¹³CH₃-AME、コレステロール、POPCを用いた REDOR 測定

次に、コレステロール(Chol)含有 POPC 膜について REDOR 測定を行った。サンプルとしては先程と同様に 14-¹⁹F-AME と ¹³CH₃-AME を用いた (図 4-3)。 14-¹⁹F-AME / ¹³CH₃-AME / Chol/ POPC が 0.5 / 0.5 / 3 / 27 (R = 3.3×10^{-2})となるようにサンプルを調製し、REDOR 測定を行った (図 4-4)。エルゴステロール含有 POPC 膜と同様に、この減衰の割合を算出したところ、 $\Delta S / S_0$ は 10%となった。



図 4-3. Chol 含有 POPC 膜での固体 NMR 測定サンプル



4-3.14-19F, ¹³C メチルエステル間の距離測定

前章と同様に、横軸に展開時間、縦軸に△S/S₀の値を取って理論曲線とのフィッティングを行うことにした²⁻⁴。横軸の展開時間は 4.8 ms、6.4 ms、8.0 ms の 3 点を取り、それぞれの点について△S/S₀の値を算出した。前章では標識部 位と非標識部位の¹³Cピークが 130 ppm付近にまとめて観測されていたため非標 識部位からの寄与を考慮する必要があったが、今回の系では標識部位の¹³Cピー クが 55 ppm付近に単独で観測されているため、フッ素標識体のメチルエステル からの分子内寄与(1.1/101.1)は無視してさしつかえない(図 4-5)。



ヘプタエン部分の¹³Cシグナルが130 ppm付近にまとめて観測される

非標識部位からの¹³Cシグナルの寄与についても考慮する必要がある



メチルエステル部分の¹³Cシグナルは55 ppm付近に単独に観測される

ĮĻ

非標識部位からの寄与については考慮する必要がない

図 4-5. REDOR 測定に用いたサンプルと非標識部位からの¹³C シグナル寄与の違い

ここで考えなければならない寄与として、AME の配列からの寄与が挙げられ る。14-¹⁹F-AME と ¹³CH₃-AME が隣り合う確率は 50%であるので、 Δ S/ S₀の値 に 50%の補正をかける必要がある。また、AME が head-to-head 構造を取ってい るか、head-to-tail 構造を取っているかも考慮する必要がある(図 4-6)。 AME が head-to-tail 構造を取っている時は、標識位置同士の距離が遠くなるため REDOR 減衰は起こらず、AME が head-to-head 構造を取っている時のみ REDOR 減衰が 起こる。AME が head-to-head 構造を取る確率は単純に考えると 50%である。し かし、AmB が形成するイオンチャネルには整流性があることが確認されており ⁵⁾、そこから、イオンチャネルを形成している AmB はすべて head-to-head 構造 であると推察することができる。AME が AmB と同様のイオンチャネルを形成 していると仮定すると、AME が形成するイオンチャネルもすべて head-to-head 構造を取っていると考えられる。よって今回の系においては AME の配列からの 寄与は 14-¹⁹F-AME と ¹³CH₃-AME が隣り合う確率(50%)のみであるとして理論 値とのフィッティングを行った(図 4-7)。その結果、標識原子間の距離はおよそ 8.0Åであることがわかった。



図 4-6. AME の配列と REDOR 減衰



図 4-7. head-to-head 構造を取っている確率を 50%とした時の理論曲線と REDOR 減衰とのフィッティング

4-4. AME が形成するチャネル構造

前章において、チャネルの外側であるヘプタエン部位の距離測定に成功し、本 章において、チャネルの内側であるポリオール部位の距離測定に成功した。チ ャネルを形成している AME の隣同士が平行かつ同じ高さに配列していると仮 定すると、REDOR 測定により得られた二点間の距離情報より、立体構造のモデ リングが可能となる。モデリングには Chem3D を用い、AME の結晶構造は X 線 により得られたデータを用いた(図 4-8)⁶⁾。また、メチルエステル部分の配座につ いては、マクロモデルによる計算を行い、そこから得られた最安定配座を用い た。この図より、隣接する AME のポリオール部分間の距離はポリエン部分間の 距離より短いことがわかり、これはこれまで提唱されていた樽板モデルに一致 した結果となった。



図 4-8. REDOR 測定により得られた距離情報を基にした AME ニ分子間の立体配 座(●・・・炭素原子、●・・・酸素原子、●・・・窒素原子、●・・・フッ素 原子) 左図・・・AME 二分子を横から見た図 右図・・・上から見た図 さらに AME 分子同士の角度がおよそ 45 度となり、この角度で AME 分子を 重ねていくと、八量体構造を取り(図 4-9)、この八量体チャネルにおける 14-¹⁹F 間の距離は 9.6Åとなった。そこからフッ素の共有結合半径(0.71Å)の 2 倍の値を 差し引くとチャネルの内径が求まり、その値は 8.2Åとなった。序論でも述べた ように、AmB チャネルの内径はグルコース分子の大きさとほぼ同じ約 8Åであ ると考えられており⁷⁰、これは今回の REDOR 測定の結果と一致した。よって AME が八量体構造でチャネル複合体を形成し、さらにチャネルの内径が約 8Å である今回のモデルは妥当と考えられる。



図 4-9. REDOR 測定により得られた距離情報を基にした AME チャネル構造(空間 充填モデル) 4-5. 結果の考察

4-5-1. AME の生物活性について

AmB はそのカルボキシ基をメチルエステル化しても生物活性(表 4-1) やチャネル活性(図 4-10)がそれほど変化しないことが知られている⁸⁾。また、近年Burke らにより、AmB のカルボン酸部分や糖部分についての構造活性相関研究が行われており(図 4-11)⁹⁾、AmB の糖部分が除去された化合物である 38、39 については抗真菌活性が失われているが、カルボン酸部分をメチル基に変換した化合物 40 は抗真菌活性を保っていることがわかる。これはつまり、AmB の糖部分は生物活性に重要であるが、カルボン酸部分は生物活性にはあまり影響しないことを意味している。したがって、AmB のカルボン酸をメチルエステル化した AME においても、AmB と同様のチャネルを形成していると考えられ、固体NMR による AmB チャネル複合体の構造解析のプローブとして、AmB ではなくAME を使用しても問題ないと考えられる。

	AmB	AME
溶血活性 (human erythrocytes, EC50)	$1.7~\mu g$ / ml	4.8 μg / ml
抗真菌活性 (<i>Candida albicans</i> , IC50)	$0.03~\mu g/ml$	$0.05~\mu \mathrm{g}$ / ml

表 4-1. AmB と AME の生物活性⁸⁾









図 4-11. 種々の AmB 誘導体とその抗真菌活性⁹⁾

- A) ディスク拡散法による出芽酵母 Saccharomyces cerevisiae の薬剤感受性 (40 µg/ disc)
- B) ブイヨン培地希釈法による最小発育阻止濃度(MIC 値)の測定

4-5-2. リポソームに対する結合能と膜への取り込まれ方についての考察

AME は、AmB と同等のチャネル活性を持っているが、今回行った POPC 膜中 での REDOR 測定の結果を見ると、ステロールフリー膜、コレステロール含有膜、 エルゴステロール含有膜において明確な差が見られなかった。すなわち、AME においてステロール選択性は失われていることが推測される。

1982 年、Bittman らはステロールを 33%含有する卵黄フォスファチジルコリン(EggPC)リポソームに対する AmB の結合定数を算出したところ、コレステロール含有膜では $Ka= 5.2\pm 1.4\times 10^4$ 、エルゴステロール含有膜では $Ka= 6.9\pm 1.1\times 10^5$ となり、エルゴステロール含有膜のほうが 10 倍ほど大きいと報告している¹⁰⁾。同じ文献中において、EggPC リポソームに対する AME の結合定数も算出されており、コレステロール含有膜では $Ka= 6.4\pm 1.8\times 10^5$ 、エルゴステロール含有膜では $Ka= 9.8\pm 0.4\times 10^5$ となり、AmB と比較すると、リポソームに対する結合能は上がっているが、ステロール選択性はかなり下がっているという結果となっていた。

AmB は秩序の高い脂質膜に分配されやすいことが知られており、液晶相(La 相)のリポソームよりもゲル相(So 相)のリポソームに高い分配を示すことが報告 されている¹¹⁾。また、ステロールはリン脂質二重膜の秩序をL_d相ではより高く、 So相ではより低く変化させる¹²⁾。今回 REDOR 実験に用いた POPC は室温で Ld 相であり、ステロールは膜の秩序を高める方向に働く。AmB はリポソームに対 する結合能が低いために、より秩序が高いリポソームに結合する傾向がある。 その結果、選択毒性を発現すると考えることができる。一方、AME では、リポ ソームに対する結合能が元から高いため、リポソームの秩序を認識すること無 く分配できる。そのため、結果としてステロール選択性が低くなっていると考 えられる。また、AmB が膜表面に分配されると、そこから膜中に取り込まれて チャネル複合体を形成する分子と、再び膜の外に抜けていく分子が平衡して存 在しており、ステロールフリーのリポソームでは平衡は膜の外に抜けていく方 に偏る(図 4-12a)¹³⁾。一方、エルゴステロール含有リポソームでは、AmB とエル ゴステロールが相互作用することにより、イオンチャネル複合体が安定化され るため、平衡はチャネル複合体の形成に偏る(図 4-12c)。すなわち、AmB は、膜 に分配される際にもステロール選択性を発現し、膜に分配されてからイオンチ ャネル複合体を形成する際にもステロール選択性を発現しており、結果として、 エルゴステロール含有膜において選択毒性を発現すると考えられる。一方、AME では、REDOR 実験においてステロールの有無や種類で標識原子間の距離に有意 な差が見られなかったことから、AME はイオンチャネル複合体が膜中において 安定に存在しており、そのチャネル複合体には、ステロールは関与していない

と考えられる。すなわち、AME においては、膜に分配される際にもステロール 選択性が見られず、イオンチャネル複合体を形成する際にもステロール選択性 が見られないと言える。これらの事をまとめると、以下のようになる。

- 1. AmB または AME が脂質膜中でイオンチャネル複合体を形成する際には、水 中から膜への分配、膜への分配からチャネル複合体の形成という2つの平衡 から成り立っている。
- 2. AmB では、エルゴステロール含有膜のみ平衡がチャネル複合体の形成に偏っ ているが、AME では、ステロールの有無や種類によらず、平衡がチャネル 複合体に偏っており、膜中で安定に存在している。

AME を分子プローブとして用いた場合、チャネル複合体形成時にステロール は関与していないことから、チャネル複合体形成時にステロールが関与してい るとされる AmB-エルゴステロールの複合体(図 4-12c 右)についての議論はでき ないと考えられる。しかし、AmB-コレステロールの系(図 4-12b 右)や、ステロ ールフリーの系(図 4-12a 右)おいては、チャネル複合体形成時にステロールが関 与しておらず、AME と同様のチャネル複合体を形成していると考えられるため、 AME を分子プローブとして用いることができる。

次に、リポソーム内でのAmBとAMBの会合状態について議論する。

a. POPC liposomes



b. Cholesterol-containing POPC liposomes



c. Ergosterol-containing POPC liposomes



図 4-12. AmB が形成するイオンチャネルにおけるステロールの役割¹³⁾

a) ステロールフリー膜、b) コレステロール含有膜、c) エルゴステロール含有膜

4-5-3. リポソーム中における AmB と AME の会合状態

当研究室では POPC リポソーム中での AmB または AME の UV スペクトルを 測定している(図 4-13、4-14)。UV スペクトルは AmB 分子の会合状態依存的に 変化することが知られており、AmB の会合状態を調べるパラメータとなってい る¹⁴⁾。すなわち、AmB がモノマーの状態でリポソーム外に存在していると 409 nm、385 nm、365 nm にヘプタエン特有の吸収を示す。しかし、リポソーム内に 取り込まれ、周囲が疎水的な環境になると、極大吸収波長がわずかに長波長側 にシフトする。また、AmB 分子間のヘプタエン同士の距離が非常に近づくと(4.6 A以内)、330 nm-340 nm にかけて吸収極大が現れる¹⁴⁻¹⁶⁾。この吸収帯は、AmB チャネル会合体が集合してリン脂質から相分離した大きな集合体に由来するも のと考えられており、チャネルを形成しないとされている。

図4-13ではPOPCリポソーム中でのAmBのUVスペクトルを示しているが、 ステロールフリー、エルゴステロール、コレステロール含有膜でそれぞれ顕著 な差が見られることがわかる。ステロールフリー膜においては409 nm に見られ るモノマー由来の極大吸収波長が長波長シフトしていないことから、AmB は膜 に入っていないと推測される。コレステロール含有膜においては、膜に入って いない AmB と膜中で大きな会合体を形成している AmB が混在していると考え られる。エルゴステロール含有膜では、大きな会合体由来の吸収波長が長波長 シフトしていることから、大きな会合体を形成しているヘプタエン間の距離が 離れたこと、また、モノマー由来の吸収波長が長波長シフトしているので膜に 取り込まれたことが考えられる。すなわち、エルゴステロール含有膜において AmB が膜中に取り込まれやすくなっており、これがイオンチャネル複合体形成 におけるステロール選択性の発現につながっていると推察される。

一方、図 4-14 では POPC リポソーム中での AME の UV スペクトルを示して いる。図 4-13 と見比べると明らかなように、ステロールの種類や有無に関わら ず、極大吸収波長が 411-412 nm となっていることから、すべての AME 分子が 膜中に取り込まれている。また、330-340 nm の吸収がほとんど現れていないこ とから、ヘプタエンの距離が 4.6Å以上の状態で存在していることがわかる。こ れらのことから、やはり AME は AmB よりも脂質膜に取り込まれやすいことが 示唆された。さらに、膜に取り込まれた後も大きな会合体を形成しないことか ら、AME を用いた REDOR 測定においては、チャネル複合体形成時の¹⁹F-¹³C 間 を選択的に観測できていると期待できる。また、前述したように POPC リポソ ームを用いた場合、AmB と AME の K⁺透過活性試験を行うことが可能である。 K⁺透過活性試験の結果、やはり AmB ではステロール選択性が見られ、AME で は選択性が見られなかった。だが、AME においてステロールの有無、種類にか わらずチャネル活性は確認された。したがって、AmB が形成するチャネル複合体の構造解明のためのプローブとして AME を用いても問題ないと考えられる。



図 4-10. POPC リポソーム中における AmB の UV スペクトル (R = AmB/lipid = 10⁻²、AmB 濃度 1.67 µM)



図 4-11. POPC リポソーム中における AME の UV スペクトル (R = AmB/lipid = 10⁻²、AmB 濃度 1.67 µM)

4-5-4. 考察のまとめ

REDOR 測定、UV スペクトル、K⁺透過活性試験の結果から AME にステロー ル選択性は見られなかったため、AME を用いて AmB のステロール選択性を解 明することは困難であると考えられる。しかし、AME はステロールの有無に関 わらずチャネル複合体を形成しており、チャネル複合体形成時にステロールが 関与していない AmB-コレステロールの系や、AmB-ステロールフリーの系おい ては AME を分子プローブとして用いることができる。

コレステロールは脂質膜中への AmB の取り込みは促進するが、取り込まれた AmB によるイオンチャネルの形成は阻害するという結果が当研究室において確 認されている¹⁶⁾。つまり、コレステロール含有膜中におけるイオンチャネル形 成にステロールは関与しておらず、ステロールフリーの状態でチャネルを形成 することを示唆している。よって、AME でのステロールフリー膜におけるイオ ンチャネルは、AmB のコレステロール含有膜におけるイオンチャネルを再現し ていると推察される。また、AME を用いると脂質膜に取り込まれやすくなり、 さらにチャネル不活性である大きな会合体を形成しないことからイオンチャネ ル複合体の構造を選択的に見ている可能性が高いと期待される。

今回の REDOR 測定結果から、ステロール含有 POPC 膜中で、AME の 25-¹³C と 28-¹⁹F 間の距離が 7.2Åであることが確かめられた(第三章)。また、14-¹⁹F と ¹³CH₃間の距離が 8.0Åであることが確かめられ(第四章)、これらの距離情報を基 にチャネル複合体の構造解析を行ったところ、これまでに提唱されてきた樽板 モデルと一致する結果となった。今回 ¹³C-¹⁹F 間の距離測定に用いた標識体はど ちらも 100%標識化されているので正確な距離情報であると考えられる。先程も 述べたように、この AME が形成している樽板モデルは、AmB のコレステロー ル含有膜におけるイオンチャネルをある程度再現していると期待される。

第五章 結論

天然のアンフォテリシン B を分解して調製した C1-C21 セグメントと、化学合成したフッ素標識化または¹³C 標識化 C22-C37 セグメントを Stille カップリングにより連結し、さらにマクロラクトン化を行うことで、28 位にフッ素原子が、25 位に¹³C 原子が導入されたアンフォテリシン B メチルエステルの合成に成功した。天然物からの分解と化学合成を組み合わせた新しい分子プローブ合成法は、全合成よりも効率的であり、天然物の誘導化のみでは得られない化合物、すなわち、位置特異的に 100%の標識率でラベルされた誘導体を調製することに適している。今後、この方法論を用いて、多くの誘導体が調製されることが期待される。

調製した28位フッ化アンフォテリシンBメチルエステルと25位¹³C標識化 アンフォテリシンBメチルエステルを用いた固体 NMR 測定により、AmB 分子 同士のヘプタエン間距離を直接観測することができた。また、14位フッ化アン フォテリシンBメチルエステルと¹³CH₃標識化アンフォテリシンBメチルエス テルを用いた固体 NMR 測定も同様に行い、ポリオール間距離も観測することに 成功した。得られた二点間の距離情報を基に、チャネル複合体の構造解析を行 った結果、AME は八量体でチャネルを形成しており、そのチャネルの内径は8.2 Åであった。チャネル活性試験、UV スペクトルの結果からこの距離はコレステ ロール含有膜中での AmB-イオンチャネル複合体形成時の距離を反映しており、 この距離情報は AmB イオンチャネル複合体の構造解明へ向けての大きな一歩で あると期待される。

参考文献

- 1) Matsumori, N.; Umegawa, Y.; Oishi, T.; Murata, M. Bioorg. Med. Chem. Lett. 2005, 15, 3565-3567.
- 2) Gullion, T.; Schaefer, J. Adv. Magn. Reson. 1989, 13, 57-83.
- 3) Gullion, T.; Schaefer, J. J. Magn. Reson. 1989, 81, 196-200.
- 4) Mueller, K. T. J. Magn. Reson. 1995, 113, 81-93.
- 5) Asandei, A.; Luchian, T. Colloids Surf., B 2008, 67, 99-106.
- 6) Ganis, P.; Avitabile, G.; Mechlinski, W.; Shaffner, C. P. J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 4560-4564.
- 7) Cass, A.; Finkelstein, A.; Krespi, V. J. Gen. Physiol. 1970, 56, 100-124.
- Chéron, M.; Cybulska, B.; Mazerski, J.; Grzybowska, J.; Czerwiński, A.; Borowski, E. Biochem. Pharmacol. 1988, 37, 827-836.
- Palacios, D. S.; Anderson, T. M.; Burke, M. D. J. Am. Chem. Soc., 2007, 129, 13804–13805.
- 10) Readio, J. D.; Bittman, R. Biochim. Biophys. Acta 1982, 685, 219-224.
- 11) Bolard, J.; Vertut-Croquin, A.; Cybulska, B. E.; Gary-Bobo, C. M. Biochim. Biophys. Acta. 1981, 647, 241-248.
- 12) Hubbell, W. L.; McConnell, H. M. J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 314.
- 13) Mouri, R.; Konoki, K.; Matsumori, N.; Oishi, T.; Murata, M. *BioChemistry* 2008, 47, 7807–7815.
- 14) Fujii, G.; Chang, J. E.; Coley, T.; Steere, B. Biochemistry 1997, 36, 4959-4968.
- 15) Erunst, C.; Tang, M. Biopolymers, 1981, 20, 1575-1588.
- 16) Gruszecki, W. I.; Gagos, M.; Hrec, M. J. Photochem. Photobio. B 2003, 69, 49-57.
- 17) Matsuoka, S.; Murata, M. Biochim. Biophys. Acta 2002, 1564, 429-434.

第六章 実験の部

一般的事項

試薬および溶媒

反応は特に記載のない限りアルゴン雰囲気下で行い、溶媒は市販のものを活 性化させたモレキュラシーブス 4 Å (solid)で乾燥させたものを用いた。その他 の試薬は、特に記載しない限り、市販のものをそのまま用いた。

クロマトグラフィー

薄層クロマトグラフィーは、Merck Kieselgel 60F-254 plates (0.25 mm)を用いた。 シリカゲルカラムクロマトグラフィーには、Merck Silica gel 60 (40~60 μ m)およ び関東化学 Silica gel 60 N (100~210 μ m)を用いた。フロリジールは和光純薬 Florisil[®] (75~150 μ m)を用いた。

機器分析法

NMR スペクトルは、JEOL 社製 GSX-500 (¹H NMR: 500 MHz, ¹³C{¹H} NMR: 125.7 Hz)を用いて測定した。NMR 測定溶媒として CDCl₃ または DMSO- d_6 を用 いた。質量分析には、サーモクェスト社製 LCQ DECA を用いた。赤外吸収スペ クトルは、JASCO 社製の FT/IR-300E を用い、測定法は、液膜法、もしくは KBr 法により測定した。HPLC は、島津製作所製の SCL-10Avp, SPD-M10Avp, LC-10Avp, DGS-12A からなる装置を使用し、カラムは、ナカライテスク製の COSMOSIL 5C₁₈-MS- α を使用した。可視紫外分光光度計は島津製作所製の UV-2500PC を使用した。ボルテクスミキサーは Scientific Industries VOLTEX-2GENIE を用い、超音波洗浄器はヤマト社製 BRANSON 1510 を使用した。

¹H NMR の化学シフトは、溶媒のシグナルを内部基準 (CHCl₃: δ 7.24)としたときの値 (δ ppm)で示した。¹³C NMR の化学シフトは、溶媒のシグナルを内部基準 (CDCl₃: δ 77.0)としたときの値 (δ ppm)で示した。



C₈₀H₉₉NO₂₁ Exact Mass: 1409.67 Mol. Wt.: 1410.64

p-メトキシベンジリデンアセタール 11 Note No.: 4-NM-20

トルエン共沸により乾燥させた N-Fmoc-AmB methyl ester 10 (2.7 g, 2.33 mmol) をメタノール (62 ml) と p-メトキシベンズアルデヒドジメチルアセタール (7.3 ml) に溶かし、CSA (58 mg, 0.23 mmol) を加え、室温で 50 分間攪拌した。反応 溶液を 0 °C に冷却して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、 酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウム で乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (1: 20 メタノール/クロロホルム) で精製し、p-メトキシベンジリデンア セタール体 11(2.8 g, 86%)を黄色固体として得た。

Yellow solid

 $R_f = 0.54$ (silica, chloroform/methanol = 10/1)

 $[\alpha]_{D}^{25.5}$ +93.9 (c 0.08, CHCl₃)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 7.75 (2H, d, J = 7.5 Hz, Fmoc), 7.58 (2H, m, Fmoc), 7.29-7.39 (6H, m, Fmoc, MP), 7.31 (2H, t, J = 7.5Hz, Fmoc), 6.86-6.84 (4H, m, MP), 6.19-6.26 (12H, m, H21-H32), 5.79 (1H, dd, J = 15.0, 5.5Hz, H20), 5.65 (1H, d, J = 8.0Hz, H1'), 5.44 (1H, s, 3,5-MP acetal), 5.42 (1H, dd, J = 14.5, 10.0 Hz, H33), 5.42 (1H, s, 9,11-MP acetal), 5.21 (1H, m, H37), 4.57 (1H, m, H19), 4.52 (1H, m, NH), 4.42 (2H, t, J = 7.5 Hz, Fmoc), 4.21 (1H, t, J = 7.0 Hz, Fmoc), 4.13-4.18 (1H, m, H3, H15), 3.88 (1H, m, H17), 3.79-3.83 (2H, m, H8, H11), 3.78 (3H, s, MeO), 3.75 (3H, s, MeO), 3.72 (3H, s, COOMe), 3.60-3.68 (3H, m, H9, H5, H2'), 3.21-3.45 (4H, m, H4', H5', H35, H3'), 3.00 (3H, s, MeO), 2.64 (0.5H, dd, J = 14.5, 6.0Hz, H2a), 2.39 (1H, m, H34), 2.27-2.34 (2H, m, H2b, H16), 1.91-1.98 (1H, m, H18), 1.77-1.82 (2H, m, H18, H36), 1.70 (1H, m, H7), 1.48 (1H, m, H6), 1.33-1.39 (2H, m, H14, H10), 1.31 (3H, d, J = 6.0 Hz, H6'), 1.18 (3H, d, J = 6.5 Hz, 38Me), 1.10 (3H, d, J = 7.0Hz, 40Me), 0.99 (3H, d, J = 7.0Hz, 39Me); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 173.0, 171.2, 169.3, 159.9, 159.8, 158.1, 143.7, 141.3, 135.8, 134.0, 133.3, 133.1, 133.0, 132.8, 132.6, 132.4, 132.1, 131.9,

130.9, 130.5, 127.8, 127.4, 127.2, 127.1, 125.0, 120.0, 113.6, 113.5, 100.6, 100.3, 100.0, 97.2, 80.0, 78.3, 76.0, 75.1, 73.5, 73.2, 72.6, 72.1, 70.1, 69.8, 67.3, 66.9, 66.3, 60.4, 56.5, 55.5, 55.3, 52.2, 51.1, 48.2, 47.1, 42.3, 41.7, 40.9, 40.7, 37.0, 36.5, 32.7, 32.6, 28.1, 21.0, 18.3, 17.6, 17.1, 14.2, 11.4.

IR (neat) v 3442, 3011, 2937, 2879, 2838, 1717, 1615, 1517, 1450, 14371374, 1342, 1303, 1249, 1171, 1070, 1030, 1009, 913, 828, 757, 666 cm⁻¹

MS (ESI) m/z calcd for C₈₀H₉₉NO₂₁ (M+Na⁺) 1432, found 1432.



C₁₁₀H₁₆₉NO₂₁Si₅ Exact Mass: 1980.10335 Mol. Wt.: 1981.94046

5TBS エーテル

Note No.: 5-NM-27

トルエン共沸により乾燥させた *p*-メトキシベンジリデンアセタール 11 (2.7 g, 1.91 mmol) をジクロロメタン(65 ml)に溶かし、2,6-ルチジン (2.7 ml, 22.88 mmol) と TBSOTf (3.7 ml, 16.21 mmol)を加え、0℃で1時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、エーテルで抽出した。有機層を 0.25M の塩酸(100 ml x3)、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:10 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、5TBS エーテルを得た(3.35 g, 89%)。

Yellow amorphous solid

 $R_f = 0.37$ (silica gel, hexane/AcOEt=5/1)

 $[\alpha]_{D}^{25.5}$ +53.4 (*c* 0.12, CHCl₃)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 7.73 (2H, d, J = 7.0 Hz, Fmoc), 7.56 (2H, m, Fmoc), 7.37-7.32 (6H, m, Fmoc, MP), 7.27 (2H, t, J = 7.5 Hz, Fmoc), 6.80 (4H, dd, J = 20.5, 8.5 Hz, MP), 6.22-6.01 (12H, m, H21-32), 5.73 (1H, dd, J = 14.5, 7.0 Hz, H20), 5.54 (1H, dd, J = 15.0, 9.0 Hz, 33H), 5.43 (1H, s, 3,5-MP acetal), 5.37 (1H, s, 9,11-MP acetal), 4.88-4.87 (2H, m), 4.35-4.32 (2H, m), 4.16 (2H, m), 3.81(1H, m), 3.76(6H, s, OMe), 3.66 (3H, s, COOMe), 3.60 (2H, m), 3.33 (1H, t, J = 9.5 Hz), 3.23(1H, m),

2.99(3H, s, COOMe), 2.59 (1H, dd, J = 17.5, 7.5 Hz, H16), 2.33(2H, t, J = 10.5 Hz, H2), 2.24-2.18 (2H, m), 1.85-1.46 (5H, m), 1.21 (3H, d, J = 6.5 Hz, H6'), 1.18 (3H, d, J = 6.5 Hz, 38Me), 0.97 (3H, d, J = 6.5 Hz, 40Me), 0.91-0.73 (m, TBS), 0.08--1.67 (30H, m, TBS); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 173.0, 171.1, 169.7, 159.7, 159.6, 155.6, 144.0, 143.9, 141.3, 135.8, 133.6, 133.5, 133.3, 133.1, 132.7, 132.5, 132.2, 132.0, 131.8, 131.3, 131.2, 130.4, 130.0, 127.6, 127.3, 127.0, 119.9, 113.4, 113.2, 100.5, 100.1, 99.9, 98.1, 80.2, 75.7, 75.3, 74.0, 73.4, 72.4, 72.3, 72.2, 67.9, 66.9, 66.7, 60.3, 57.2, 55.8, 55.2, 51.7, 47.9, 47.1, 43.1, 42.4, 40.6, 37.1, 36.3, 32.2, 31.8, 27.0, 26.0, 25.7, 25.5, 21.0, 18.8, 18.3, 18.2, 17.9, 17.8, 17.7, 14.2, -3.6, -4.0, -4.2, -4.3, -4.4, -4.6, -5.3, -5.4. IR (neat) v 3457, 2953, 2930, 2886, 2857, 1734, 1700, 1607, 1517, 1472, 1464, 1388, 1303, 1253, 1170, 1078, 939, 837, 777, 740, 668 cm⁻¹

MS (ESI) m/z calcd for C₁₁₀H₁₆₉NO₂₁ Si₅ (M+H⁺) 1981, found 1981.



C₁₀₀H₁₅₉I₂NO₂₁Si₅ Exact Mass: 2103.83405 Mol. Wt.: 2105.56300

ビス-(ヨードオレフィン)

Note No.: 5-NM-28

5-TBS エーテル(3.3 g, 1.17 mmol)をジクロロメタン(333 ml)とメタノール (22 ml)に溶かし、-78°Cでオゾンを80分間バブリングした。その後、酸素を 10分バブリングし、トリフェニルホスフィン(8.7 g, 33.30 mmol)を加えた後、 1時間かけて室温まで昇温した。溶媒を減圧留去し、残渣をそのままシリカゲル カラムクロマトグラフィー(1:10-1:3 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、ジアルデ ヒド(2.0 g, 65%)を無色無定形固体として得た。これをトルエン共沸により乾 燥させ、すぐに次の反応に用いた。スターラーバー入りの100 ml ナス型フラス コに、グローブボックス内で秤量した塩化クロム(II)(3.2 g, 25.84 mmol)を移し、 減圧下10分間ヒートガンで乾燥させた。アルゴン雰囲気下室温に戻し、直前に ベンゾフェノンケチルで蒸留した THF(50 ml)を加えて0°Cに冷却した。この 溶液に対し、ヨードホルム(1.7 g, 4.31 mmol)とジアルデヒド(2.0 g, 1.08 mmol) の THF(50 ml)溶液を加え、0°C で10分、その後室温で18時間攪拌した。0°C に冷却して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で反応を停止し、エーテルで抽出した。有機層を飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:0-1:3 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、ビス-(ヨードオレフィン)(1.4g, 63%)を無色無定形固体として得た。

Colorless amorphous

 $R_f = 0.42$ (silica gel, hexane/AcOEt=4/1)

 $[\alpha]_{D}^{26.4}$ -3.6° (c 0.14, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.73 (2H, d, J = 8.0 Hz, Fmoc), 7.56 (2H, m, Fmoc), 7.38-7.33 (6H, m, Fmoc, MP), 7.29 (2H, t, J = 8.0 Hz, Fmoc), 6.81 (4H, dd, J = 19.5, 8.5 Hz, MP), 6.61 (1H, d, J = 14.5 Hz, H20), 6.50-6.43 (1H, m), 6.32 (1H, d, J = 14.5 Hz, H21), 6.00 (1H, d, J = 14.5 Hz, H32), 5.06 (1H, dq, J = 6.0 Hz, H37), 4.80 (1H, d, J = 10.0 Hz, NH), 5.48 (1H, s, 3,5-MP acetal), 5.44 (1H, s, 9,11-MP acetal), 5.09 (1H, t, J = 6.5 Hz), 4.80 (1H, d, J = 8.0 Hz), 4.44-4.40 (2H, m), 4.34-4.14 (4H, m), 3.79(3H, s), 3.76(6H, s, OMe), 3.64 (3H, s), 3.48-3.44 (2H, m), 3.33 (1H, t, J = 9.5 Hz), 3.23(1H, m), 3.04 (3H, s), 2.59 (1H, m), 2.33 (2H, t, J = 10.5 Hz, H2), 2.24-2.18 (2H, m), 1.22 (3H, d, J = 6.0 Hz, 40Me), 0.89-0.74 (m, TBS), 0.05-0.13 (30H, m, TBS);

IR (film) v 2952, 2933, 2886, 2857, 1734, 1617, 1517, 1472, 1374, 1251, 1107, 1079, 1036, 837, 776 cm⁻¹.



C1-C21 セグメント5

Note No.: 5-NM-29

ジョードオレフィン体 (1.4 g, 0.65 mmol) を THF (107 ml)、水 (54 ml)、メタ ノール (36 ml)の混合溶媒に溶かし、水酸化リチウム 1 水和物 (2.8 g, 65.88 mmol) を加えて室温で 24 時間攪拌した。0℃に冷却して飽和塩化アンモニウム水溶液 で反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより粗精製し、そのまま次の反応に用いた。残渣をトルエン共沸により脱水した後、DMF (29 ml) に溶かし、ピリジン (2.3 ml, 29.04 mmol) および 9-フルオレニルメチルスクシンイミジルカーボネート (2.8 g, 8.21 mmol) を加えて室温で11時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液で反応を停止し、エーテルで抽出した。有機層を 0.25M の塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:5-1:1 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、C1-C21 セグメント 5 を副生成物との混合物として得た。これを HPLC 用クロロホルム(1.5 ml) に溶かし、LC918 を用いたゲルろ過 (JAIGEL-2H, CHCl₃, 4 ml/min, 268 nm, 0.3 ml ずつインジェクト) により精製し、C1-C21 セグメント 5 (571 mg, 81%

二段階)を白色固体として得た。

White solid

 $R_f = 0.28$ (silica gel, ethyl acetate/hexane = 1/1)

 $[\alpha]_{D}^{24}$ +1.7 (c 0.57, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.74 (2H, d, J = 7.5 Hz), 7.55 (2H, t, J = 7.0 Hz), 7.39-7.33 (6H, m), 7.29 (2H, t, J = 7.5 Hz), 6.82 (4H, dd, J = 27.0, 8.5 Hz), 6.47 (1H, dd, J = 15.0, 8.0 Hz), 6.32 (1H, d, J = 14.5 Hz), 5.50 (1H, s), 5.44 (1H, s), 4.81 (1H, d, J = 10.0 Hz), 4.55 (0.5H, d, J = 7.5 Hz), 4.50 (1H, d, J = 6.5 Hz), 4.42 (0.5H, d, J = 7.5Hz), 4.35-4.32 (2H, m), 4.26-4.16 (4H, m), 4.04 (1H, d, 6.0 Hz), 3.77 (3H, s), 3.76 (3H, s), 3.81-3.73 (2H, m), 3.64 (3H, s), 3.61-3.57 (3H, m), 3.29 (1H, t, J = 8.5 Hz), 3.21 (1H, m), 3.05 (3H, s), 2.73 (1H, dd, J = 16.0, 7.0 Hz), 2.57 (1H, dd, J = 11.0, 5.5 Hz), 2.23-2.16 (2H, m), 1.95 (1H, d, J = 15.0Hz), 1.81-1.70 (4H, m), 1.57 (2H, m), 1.49 (2H, m), 1.21 (3H, d, J = 6.0 Hz), 0.86 (9H, s), 0.85 (9H, s), 0.80 (9H, s), 0.74 (9H, s), 0.03-0.00 (6H, m), -0.08--0.13 (12H, m); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 173.5, 173.1, 172.7, 155.6, 155.4, 146.0, 143.7, 141.2, 127.5, 126.9, 124.7, 119.8, 118.1, 110.7, 110.3, 100.6, 100.4, 99.3, 99.2, 80.7, 79.4, 79.2, 79.1, 78.9, 78.8, 74.2, 73.9, 72.3, 72.2, 72.1, 70.4, 69.8, 67.4, 67.3, 66.8, 66.7, 66.4, 66.3, 57.4, 57.1, 51.6, 48.0, 47.8, 47.1, 42.9, 42.4, 41.8, 40.8, 40.5, 40.3, 38.9, 37.5, 36.3, 32.4, 32.0, 31.6, 31.3, 29.7, 27.7, 27.5, 26.0, 25.6, 24.8, 24.4, 23.4, 22.8, 22.4, 18.8, 18.4, 18.3, 18.0, 17.7, -3.6, -3.8, -4.1, -4.5, -5.0, -5.2.

IR (film) v 3401, 2957, 2926, 2871, 2853, 1653, 1558, 1506, 1457, 1419, 1376, 1340, 1292, 1180, 1072, 999, 959, 864, 660, 598 cm⁻¹

HRMS (ESI-TOF) m/z calcd for C₈₅H₁₃₀INO₂₀Si₄Na [M+Na⁺] 1746.7200, found: 1746.7130.



TBS エーテル 15

Note No.: 4-NM-30

アルコール 14(2.1 g, 13.15 mmol)をジクロロメタン(87 ml)に溶かし、-40 ℃に 冷却した。そこに 2,6-Lutidine(2.8 ml, 23.61 mmol)と TBSOTf (3.6 ml, 15.76 mmol) を滴下し、30 分間攪拌した。その後、イオン交換水を加えて反応を停止し、ジ クロロメタンで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(1:10 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、TBS エーテル (2.6 g, 74%) を白色固体として得た。

White solid

 $R_f = 0.40$ (silica gel, 1:4 ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 4.44 (1H, dq, *J*=10.0, 6.0 Hz, H37), 3.62 (1H, dd, *J*=3.0, 2.0 Hz, H35), 2.62 (1H, qd, *J*=8.0, 3.0 Hz, H34), 1.79 (1H, dqd, *J*=9.5, 7.0, 2.0 Hz, H36), 1.33 (3H, d, *J*=6.0 Hz, H38), 1.25 (3H, d, *J*=7.5 Hz, H40), 0.96 (3H, d, *J*=7.0 Hz, H39), 0.86 (9H, s, *t*-Bu-Si), 0.03 (6H, s, Me-Si); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 174.2, 74.2, 44.1, 36.1, 25.7, 19.8, 17.9, 16.5, 13.9, -4.5, -4.9.



Weinreb アミド 15

Note No.: 4-NM-31

NHMeOMe・HCl (2,8 g, 29.07 mmol) をジクロロメタン (60 ml) に溶かして 0 °C に冷却し、1.0 M AlMe₃ (30.04 ml)を加えて 10 分間攪拌した。その後 TBS 体 (2.6 g, 9.69 mmol)のジクロロメタン溶液 (40 ml) を滴下し、室温で 7.5 時間攪拌した。 0°C に冷却した後、飽和酒石酸ナトリウムカリウム水溶液を加えて反応を停止し、 ジクロロメタンで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去し、残渣を続けて次の反応に用いた。 残渣をジクロロメタン(97 ml)に溶かし、そこにエチルビニルエーテル(9.3 ml, 96.89 mmol) と PPTS (609 mg, 2.42 mmol) を加え、室温で 2.5 時間攪拌した。飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、ジクロロメタンで抽出し た。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:5 酢酸エ チル/ヘキサン)で精製し、Weinreb アミド 15 (3.2 g, 81% for 2 steps) を無色無定形 固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.60$ (silica gel, 1:1-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 4.67 (0.5H, q, *J* =5.0 Hz, EE), 4.64 (0.5H, q, *J* =5.0 Hz, EE), 3.95-3.91 (1H, m, H37), 3.68 (3H, s, N-OMe), 3.15 (3H, s, N-Me), 3.05 (0.5H, dq, *J* =7.0, 5.0 Hz, H34), 1.91 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2Hz, H36), 1.74 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2.0 Hz, H36), 1.25 (3H, d, *J* =5.0 Hz, EE), 1.15 (1.5H, t, *J* =7.0 Hz, H38), 1.10 (1.5H, t, *J* =7.0 Hz, H38), 1.09 (1.5H, d, *J* =6.0 Hz, H40), 1.03 (1.5H, d, *J* =6Hz, H40), 0.89 (9H, s, *t*-Bu-Si), 0.83 (1.5H, d, *J* =3Hz, H39), 0.81 (1.5H, d, *J* =3Hz, H39), 0.00 (6H, s, Me-Si); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 129.0, 128.2, 99.8, 98.6, 74.1, 71.5, 61.2, 60.1, 60.9, 59.6, 43.1, 42.7, 39.3, 26.1, 21.2, 20.7, 18.4, 15.3, 15.2, -3.8, -4.1.



アルデヒド16

Note No.: 4-NM-33

Weinreb アミド 15 (3.2 g, 7.82 mmol)を THF (65 ml) に溶かし、-78 ℃ に冷却した。そこに 1.0 M DIBAL (17.3 ml) を滴下し、1 時間攪拌した。飽和酒石酸ナトリウムカリウム水溶液を加えて反応を停止し、ジエチルエーテルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶 媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:7 酢酸エチ ル/ヘキサン)で精製し、アルデヒド 16 (2.6 g, 96%)を無色無定形固体として得た。 Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.50$ (silica gel, 1:5-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 9.70 (1H, s, CHO), 4.65 (0.5H, q, *J* =5.0 Hz, EE), 4.64 (0.5H, q, *J* =5,0 Hz, EE), 4.24 (0.5H, dd, *J* =5 Hz, 2.5 Hz, H37), 4.24 (0.5H, dd, *J* =5.0 Hz, 2.5 Hz, H37), 3.86 (0.5H, dd, *J* =7.0, 7.0 Hz, H35), 3.87 (1H, dq, *J* =7.0, 3.0 Hz, EE), 3.43 (1H, dq, *J* =7.0, 3.0 Hz, EE), 2.53 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2.5 Hz, H34), 2.46 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2.5 Hz, H34), 1.95 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2.0 Hz, H36), 1.88 (0.5H, qd, *J* =7.0, 2.0 Hz, H36), 1.21 (1.5H, d, *J* =5.0 Hz, EE), 1.21 (1.5H, d, *J* =5.0 Hz, EE), 1.12 (1.5H, t, *J* =7.0 Hz, EE), 1.10 (1.5H, t, *J* =7.0 Hz, EE), 1.08 (1.5H, s, H40), 1.07 (1.5H, s, H40), 1.05 (1.5H, d, *J* =6.0 Hz, H38), 1.02 (1.5H, d, *J* =6.0 Hz, H38), 0.89 (9H, s, *t*-Bu-Si), 0.81 (1.5H, d, *J* =7.0 Hz, H39), 0.04 (6H, s, Me-Si); 1³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 205.5, 205.2, 99.1, 98.1, 72.8, 71.9, 71.4, 61.0, 60.0, 49.9, 49.5, 43.3, 42.4, 25.9, 25.9, 20.9, 20.7, 18.3, 18.2, 16.2, 15.6, 15.3, 10.8, 10.4, 7.6, 7.5, -4.1, -4.3.



アセチレン17

Note No.: 4-NM-34

THF (60 ml) を-78 ℃ に冷却し、そこに 2.0 M TMSCHN₂(6.1 ml, 12.26 mmol)と 1.6 M *n*-BuLi(6.8 ml, 10.82 mmol)を滴下し、30 分間攪拌した。そこにアルデヒド 16 (2.5 g, 7.21 mmol) の THF 溶液 (15 ml) を加え、45 分間攪拌した。その後 0℃ にして 1.5 時間攪拌後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて反応を停止し、ジ エチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(1:20 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、アセチレン 17 (1.6 g, 65 %) を無色無定形固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.50$ (silica gel, 1:9-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 4.72 (0.5H, q, J = 5.0 Hz, EE), 4.69 (0.5H, q, J = 5.0 Hz,

EE), 4.09-4.03 (1H, m, H37), 3.68-3.58 (2H, m, H35, EE), 3.47-3.43 (1H, m, EE), 2.68-2.64 (1H, m, H34), 2.04 (0.5H, d, J = 8.0 Hz, H32), 2.03 (0.5H, d, J = 8.0 Hz, H32), 1.95 (0.5H, qd, J = 6.0, 2.0 Hz, H36), 1.88 (0.5H, qd, J = 6.0, 2.0 Hz, H36), 1.20 (1.5H, d, J = 5.0 Hz, EE), 1.20 (1.5H, d, J = 5.0 Hz,EE), 1.10 (1.5H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.07 (1.5H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.03 (1.5H, d, J = 6.0 Hz, H38), 0.95 (1.5H, d, J = 6.0 Hz, H38), 0.86-0.74 (15H, m, H40, H39, *t*-Bu-Si), 0.11 (3H, s, Me-Si), 0.08 (3H, s, Me-Si); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 99.4, 98.2, 88.2, 88.1, 76.5, 76.4, 73.6, 71.6, 70.0, 69.8, 60.8, 60.0, 42.6, 42.5, 29.6, 26.1, 21.1, 20.9, 18.4, 18.4, 17.1, 16.4, 15.9, 15.7, 15.4, 15.3, 10.7, 10.6, -3.8, -4.2.



C₃₁H₆₆O₃SiSn Exact Mass: 632.38 Mol. Wt.: 633.65

ビニルスズ

Note No.: 4-NM-35

アセチレン 17 (1.5 g, 4.38 mmol) を THF (73 ml) に溶かし、0℃に冷却した。 そこに PdCl₂(PPh₃)₂(154 mg, 0.22 mmol)と *n*-Bu₃SnH(3.5 ml, 13.14 mmol)を加え、 30 分攪拌した。その後溶媒を減圧留去し、残渣をそのままシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(0:1-1:10 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、ビニルスズ (2.3 g, 83%)を無色無定形固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.40$ (silica gel, 1:20-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 6.09-5.99 (1H, m, H33), 5.93-5.87 (1H, m, H33), 4.65 (0.5H, q, J = 5.0 Hz, EE), 4.63 (0.5H, q, J = 5.0 Hz, EE), 3.97-3.92 (1H, m, H37), 3.66-3.40 (3H, m, H35, EE), 2.39-2.38 (1H, m, H34), 1.94 (0.5H, qd, J = 6.0, 2.0 Hz, H36), 1.84 (0.5H, qd, J = 6.0, 2.0 Hz, H36), 1.28-0.78 (21H, m), 0.07 (3H, s, Me-Si), 0.02 (3H, s, Me-Si); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 153.3, 153.2, 126.3, 126.2, 99.1, 98.4, 77.7, 77.6, 73.3, 71.5, 60.9, 60.1, 44.7, 44.4, 42.3, 42.1, 29.1, 27.3, 26.2, 21.1, 21.0, 18.4, 16.4, 15.4, 15.3, 14.3, 13.7, 10.7, 10.5, 9.4, -3.5, -3.6, -4.0.



ヨードオレフィン6 Note No.: 2-NM-43

I₂(336 mg, 1.32 mmol)を CH₂Cl₂(20 ml) に溶かし、0°C に冷却した。そこにビ ニルスズ(645 mg, 1.02 mmol)のジクロロメタン溶液(5 ml)を滴下し、30 分間攪拌 した。飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え て反応を停止し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで粗精製後、ジクロロメタン(22 ml) に溶かし、 エチルビニルエーテル(0.77 ml, 8.04 mmol)と PPTS(61 mg, 0.24 mmol)を加え、室 温で 15 分間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、 ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(1:20 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、ヨードオレフィン 6(407 mg, 85% for 2 steps) を無色無定形固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.40$ (silica gel, 1:10-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 6.55 (0.5H, dd, J = 14.5, 7.5 Hz, H33), 6.52 (0.5H, dd, J = 14.5, 7.5 Hz, H33), 6.00 (0.5H, d, J = 14.0 Hz, H32), 5.99 (0.5H, d, J = 14 Hz, H32), 4.64 (0.5H, q, J = 5.0 Hz, EE), 4.64 (0.5H, q, J = 5.0 Hz, EE), 3.90-3.88 (1H, m, H37), 3.60 (1H, dq, J = 15.0, 7.5 Hz, EE), 3.50 (0.5H, dd, J = 8.0, 3.0 Hz, H35), 3.46 (0.5H, dd, J = 8.0, 3.0 Hz, H35), 3.43 (1H, dq, J = 15.0, 7.5 Hz, EE), 2.43-2.39 (1H, m, H34), 1.90 (0.5H, qd, J = 7.0, 2.0 Hz, H36), 1.82 (0.5H, qd, J = 7.0, 2.0 Hz, H36), 1.26 (1.5H, d, J = 5.0 Hz, EE), 1.26 (1.5H, d, J = 5.0 Hz, EE), 1.18 (1.5H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.18 (1.5H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.06 (1.5H, d, J = 6.5 Hz, H38), 1.00 (1.5H, d, J = 6.5 Hz, H38), 0.98 (1.5H, s, H40), 0.97 (1.5H, s, H40), 0.89 (9H, s, *t*-Bu-Si), 0.82 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.80 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.04 (6H, s, Me-Si); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 150.9, 150.7, 99.0, 98.3, 76.6, 76.4, 75.0, 75.0, 72.7, 71.3, 61.1, 60.1, 43.7, 43.5, 42.7, 42.0, 26.1, 26.1, 21.0, 20.9, 18.4, 16.3, 15.4, 13.0, 12.8, 10.5, 10.3, -3.8, -3.9.


C₂₄H₄₅FO₄Si Exact Mass: 444.31 Mol. Wt.: 444.70

フッ化オレフィン 23E

Note No.: 5-NM-45

ヨードオレフィン 6 (280 mg, 0.60 mmol) とビニルスズ 5 (280 mg, 0.72 mmol)を DMF (12 ml) に溶かし、そこへ(*i*-Pr)₂NEt (0.52 ml, 2.98 mmol)と[Pd₂(dba)₃]・CHCl₃

(18.5 mg, 0.018 mmol)の DMF (1 ml)溶液を加え、室温で1時間攪拌した。飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、エーテルで抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減 圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:8 酢酸エチル/ヘキ サン, 1%トリエチルアミン)で精製し、アルコール 23E (246 mg, 93%)を無色無 定形固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.19$ (silica gel, hexane/AcOEt=5/1)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 6.17 (1H, dd, J = 15.0, 10.5 Hz, H31), 5.99-6.13 (2H, m, H30, 32), 5.90 (1H, dd, J = 18.5, 11.0 Hz, H29), 5.77 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.5 Hz, H33), 5.73 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.5 Hz, H33), 4.64 (1H, m, EE), 4.38-4.30 (2H, m, H27), 3.94-3.89 (1H, m, H37), 3.66-3.55 (1H, m, EE), 3.48-3.37 (2H, m, H35, EE), 2.43 (1H, m, H34), 1.92 (0.5H, m, H36), 1.83 (0.5H, m, H36), 1.17 (3H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.06 (1.5H, d, J = 6.5 Hz, H38), 0.99 (4.5H, d, J = 6.5 Hz, H38, 40), 0.83 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.80 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39).

MS (ESI) m/z calcd for $C_{24}H_{45}FO_4Si$ (M+Na⁺) 467, found 467.



C₂₄H₄₃FO₄Si Exact Mass: 442.29 Mol. Wt.: 442.68

アルデヒド23Z

Note No.: 5-NM-50,51

フッ化オレフィン 23E (240 mg, 0.56 mmol) をジクロロメタン(37 ml)に溶かし、 ピリジン(0.36 ml, 4.41 mmol)を加え0度に冷却した。そこにDess-Martin 試薬(467 mg, 1.10 mmol)を加えて室温で20分攪拌した。チオ硫酸ナトリウム水溶液と飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、エーテルで抽出した。有 機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減 圧留去した。残渣をフロリジルカラムクロマトグラフィー (100-200 mesh, 1:10 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、アルデヒド体 (194 mg, 80%, E体が主生成物) を無色無定形固体として得た。これをジクロロメタン (15 ml) に溶かし、タン グステンランプによる光照射条件下、ジフェニルジセレニド (13.7 mg, 0.044 mmol)を作用させて0°Cで20分攪拌した。チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え て反応を停止し、エーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をフロリジルカラ ムクロマトグラフィー (100-200 mesh, 1:10 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、ア ルデヒド 23Z (172 mg, 89%)を無色無定形固体として得た。

Colorless amorphous solid

 $R_f = 0.31$ (silica gel, hexane/AcOEt=5/1)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 9.20 (1H, d, J = 18.0 Hz, CHO), 6.62 (1H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H31), 6.53 (0.5H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H30), 6.52 (0.5H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H30), 6.39 (1H, dd, J = 30.0, 11.0 Hz, H29), 6.19 (1H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H32), 6.11 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.0 Hz, H33), 6.07 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.0 Hz, H33), 4.65 (1H, m, EE), 3.90 (1H, m, H37), 3.63-3.38 (3H, m, EE, H35), 2.53 (1H, m, H34), 1.92 (0.5H, m, H36), 1.85 (0.5H, m, H36), 1.27-1.24 (3H, m, EE), 1.20-1.15 (3H, m, EE), 1.07 (1.5H, d, J = 6.5 Hz, H38), 1.04 (3H, d, J = 6.5 Hz, H40), 1.01 (1.5H, d, J = 6.5 Hz, H38), 0.85 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.83 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39).

MS (ESI) m/z calcd for $C_{24}H_{43}FO_4Si$ (M+Na⁺) 465, found 465.



C₁₉H₃₉O₃PSn Exact Mass: 466.17 Mol. Wt.: 465.19

ホスホン酸エステル8

Note No.: 5-NM-35,36

アルコール 21(1.2 g, 3.32 mmol)をジクロロメタン(233ml)に溶かし0°C で攪拌 した。そこに 2,6-lutidine(0.19 ml, 1.67 mmol)と CBr₄ (1.3 g, 3.99 mmol)、さらに PPh₄ (1.3 g, 4.99 mmol)のジクロロメタン溶液(5 ml)を加え 15 分攪拌した。飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、ヘキサンで抽出した。有機層をチ オ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をろ過し、濃縮することでブロモ体を得 た。

60% NaH(665 mg, 16.62 mmol)に DMF(33 ml)を加え0℃で攪拌した。そこに亜 リン酸ジメチル(1.5 ml, 16.62 mmol)を滴下し、10 分攪拌した。そこに先程のプロ モ体を滴下し、室温で 5 時間攪拌した。水を加えて反応を停止し、エーテルで 抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥さ せた後、溶媒を減圧留去した。残渣をカラムクロマトグラフィー(1:10 酢酸エチ ル/ヘキサン)で精製し、ホスホン酸エステル 8 (1.1 g, 2 steps 74%)を無色無定形固 体として得た。

Colorless oil

 $R_f = 0.20$ (silica gel, 1:1-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 6.48 (1H, dd, J = 19.0, 10.0 Hz, H30), 6.18 (1H, dd, J = 19.0, 2.5 Hz, H31), 6.18-6.12 (1H, m, H29), 5.56 (1H, ddd, J = 15.0, 7.5, 7.5 Hz, H28), 3.74 (3H, s, OMe), 3.72 (3H, s, OMe), 2.63 (2H, ddd, J = 22.0, 7.5, 1.0 Hz, H27), 1.50-1.45 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 1.31-1.23 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 0.89-0.85 (15H, m, *n*-Bu₃Sn); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 145.7, 138.4, 134.1, 120.3, 52.6, 28.9, 27.1, 13.5, 9.3.



C22-C37 Segment 3

Note No.: 5-NM-8

トルエン共沸により脱水したホスホン酸エステル8 (293 mg, 0.63 mmol) をベ ンゾフェノンケチルで脱水した THF (12 ml) に溶かし、0°C に冷却後、1.06 M LHMDS (0.56 ml, 0.59 mmol) を加えて 10 分攪拌した。続いてトルエン共沸によ り脱水したアルデヒド 23Z (93 mg, 0.21 mmol) の THF (3 ml) 溶液を滴下後、 遮光下 0 度で 1 時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて反応を停 止し、エーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をフロリジルカラムクロマト グラフィー (100-200 mesh, 1:20 酢酸エチル/ヘキサン, 1%トリエチルアミン) で 精製し、C22-C37 セグメント3 (102 mg, 62%) を黄色無定形固体として得た。 Yellow amorphous solid

 $R_f = 0.36$ (silica gel, hexane/AcOEt=10/1)

 $[\alpha]_{D}^{31}$ –16.7° (*c* 0.52, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 6.58 (1H, dd, J = 19.0, 10.0 Hz, H23), 6.53 (1H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H26), 6.45 (0.5H, dd, J = 14.5, 11.0 Hz, H30), 6.44 (0.5H, dd, J = 14.5, 11.0 Hz, H30), 6.37 (1H, d, J = 19.0 Hz, H22), 6.29 (1H, dd, J = 14.5, 10.0 Hz, H24), 6.19 (2H, dd, J = 14.5, 11.0 Hz, H25, H31), 6.10 (1H, dd, J = 15.0, 11.0 Hz, H32), 5.95 (1H, dd, J = 27.0, 15.0 Hz, H27), 5.79 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.5 Hz, H33), 5.75 (0.5H, dd, J = 15.0, 7.5 Hz, H33), 5.49 (1H, dd, J = 33.0, 11.0 Hz, H29), 4.66-4.61 (1H, m, EE), 3.92 (1H, m, H37), 3.65-3.38 (1H, m, EE), 3.52-3.38 (2H, m, H35, EE), 2.45 (1H, m, H34), 1.93 (0.5H, m, H36), 1.84 (0.5H, m, H36), 1.53-1.15 (18H, m, EE, SnC H_2 C H_2), 1.07 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H38), 1.00 (4.5H, d, J = 7.0 Hz, H38, H40), 0.96-0.85 (24H, m, Si-*t-Bu*, Sn(CH₂)₂C H_2 C H_3), 0.84 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.82 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.01 (6H, m, Si Me_2); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 156.4 (d, ¹ $J_{CF} = 259$ Hz), 146.5, 140.4, 140.2, 137.6, 137.5, 133.2, 133.1, 130.6, 129.8, 129.6, 123.2, 111.8, 98.9, 98.3, 72.9, 71.5, 61.0, 60.1, 42.6, 42.0, 40.3, 29.2, 27.4, 26.3, 21.2, 21.0, 18.5, 16.4, 15.5, 18.0, 19.0, 19.0, 19.0, 10.0

14.2, 14.1, 13.8, 10.7, 10.5, 9.7, -3.5, -3.8.

IR (film) v 2927, 2856, 1684, 1583, 1460, 1377, 1327, 1254, 1105, 1076, 1057, 1003, 958, 835, 773, 669 cm⁻¹.

MS (ESI) m/z calcd for $C_{41}H_{75}FO_3SiSn (M+Na^+) 803$, found 803.



マクロラクトン27

Note No.: 5-NM-64,65,67

トルエン共沸により脱水した C1-C21 セグメント 5 (183 mg, 0.11 mmol) と、ジ イソプロピルエチルアミン (0.98 ml, 5.62 mmol) を THF (5 ml) に溶かし、そこ へ、トルエン共沸により脱水した C22-C37 セグメント 3 (100 mg, 0.13 mmol) の THF (5 ml) 溶液を加えた。これに対し、グローブボックス内で秤量したト リスジベンジリデンアセトンジパラジウム (33 mg, 0.032 mmol) とトリフェニル ヒ素 (97 mg, 0.32 mmol) の THF (5 ml) を加え、遮光下室温で 12 時間攪拌した。 THF を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:5 酢酸エチ ル/ヘキサン、1%トリエチルアミン) で粗精製し、カップリング生成物(223 mg, impure)を得た。

得られたカップリング生成物(223 mg)をメタノール(11 ml)と*p*-メトキシベ ンズアルデヒドジメチルアセタール(5.3 ml)に溶かし、PPTS(320 mg, 1.27 mmol) を加えて遮光下室温で3時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で反応 を停止し、エーテルで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒 を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:30 メタノー ル/クロロホルム)で粗精製し、セコ酸(182 mg, impure)を黄色無定形固体とし て得た。

セコ酸(182 mg)をジクロロメタン(80 ml)に溶かし、そこにグローブボック ス内で秤量した 2-メチル-6-ニトロ安息香酸無水物(141 mg, 0.41 mmol)と DMAP (100 mg, 0.82 mmol)のジクロロメタン(10 ml)溶液を 20 分かけて滴下した。室 温で3.5時間攪拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で反応を停止し、エーテルで 抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:5 酢酸エチル/ヘキサン、0:1-1:20 メタ ノール/クロロホルム) で精製し、マクロラクトン27 (41 mg, 20% for 3 steps) を 黄色無定形固体として得た。

 $R_f = 0.40$ (silica gel, hexane/AcOEt=5/1)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.73 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.56 (2H, m), 7.37 (2H, t, J = 7.5 Hz), 7.32-7.26 (4H, m), 6.79 (2H, dd, J = 20.5, 8.5 Hz), 6.54 (1H, dd, J = 14.5, 11.5 Hz), 6.45 (1H, dd, J = 14.0, 11.5 Hz), 6.34 (1H, dd, J = 14.5, 9.5 Hz), 6.22-6.04 (6H, m), 5.87 (1H, dd, J = 22.0, 15.0 Hz), 5.76 (1H, dd, J = 15.5, 6.5 Hz), 5.60 (1H, dd, J = 14.0, 9.0 Hz), 5.50 (1H, m), 5.44 (1H, s), 5.42-5.41 (1H, m), 5.36 (1H, s), 4.87 (1H, d, J = 10.0 Hz), 4.89-4.82 (1H, m), 4.48-4.38 (2H, m), 4.34-4.31 (2H, m), 4.21-4.16 (2H, m), 3.78 (3H, s), 3.75 (3H, s), 3.66 (3H, s), 3.68-3.53 (4H, m), 3.34-3.27 (1H, m), 3.24-3.21 (1H, m), 2.99 (3H, s), 2.59 (1H, dd, J = 11.5, 6.5 Hz), 0.98 (3H, d, J = 7.0 Hz), 0.91-0.73(45H, m), 0.08—0.17 (30H, m).

MS (MALDI) m/z calcd for $C_{110}H_{168}FNO_{21}Si_5$ (M+Na⁺) 2021, found 2021.



C₄₈H₇₄FNO₁₇ Exact Mass: 955.49 Mol. Wt.: 956.10

28-¹⁹F AME 2

Note No.: 5-NM-75

テフロンチューブにマクロラクトン 27 (25 mg, 0.013 mmol)を移し、メタノー ル (0.6 ml)を加えた。室温で 18% HF-ピリジン (0.5 ml)を滴下し、その後 50 度 に昇温して 40 時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に滴下 して反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。有機層を 0.25M の塩酸、飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減 圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:20 メタノール/クロ ロホルム)で粗精製し、TBS 脱保護ペンタオール体 (15 mg, 82% impure)を黄色 無定形固体として得た。

TBS 脱保護ペンタオール体(15 mg)をジクロロメタン(2.2 ml)に溶かし、ピペリジン(52 μl, 0.53 mmol)を加えて室温で45 時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:20-1:0 メタノール/クロロホルム)で粗精製し、Fmoc 脱保護体(19 mg, impure)を黄色固体として得た。

Fmoc 脱保護体(19 mg)をメタノール(0.6 ml)に溶かし0°Cに冷却後、濃塩酸(64 μl, 0.77 mmol)を滴下し、0°C で1時間攪拌した。炭酸水素ナトリウム(77 mg)を加えて反応を停止し、pHが7付近になったことを確認し溶媒を減圧留去した。得られた残渣を t-ブタノール(480 μl)とミリQ水(120 μl)に溶かし、そこへ濃塩酸(64 μl)を加え、0°C で7時間攪拌した。炭酸水素ナトリウムと水を加えて反応を停止し、反応水溶液をそのまま ODS のオープンカラム(H₂O-MeOH)にチャージして粗精製することで28-¹⁹F AME 2(8.2 mg, 64%)を黄色固体として得た。 粗精製物を HPLC を用いて再精製し、最終的に純粋な 28-¹⁹F AME 2(2.1 mg, 25%)を黄色固体として得た。

Yellow solid

 $R_f = 0.10$ (silica gel, CHCl₃/MeOH=5/1)

¹H NMR (500 MHz, DMSO-*d*₆) δ 6.56 (1H, dd, *J* = 14.5, 12.0 Hz), 6.56 (1H, dd, *J* = 15.5, 11.0 Hz), 6.43 (1H, dd, *J* = 15.0, 10.5 Hz), 6.34 (1H, dd, *J* = 14.5, 11.0 Hz), 6.33 (1H, dd, *J* = 15.0, 11.0 Hz), 6.29 (1H, dd, *J* = 15.0, 12.0 Hz), 6.23 (1H, dd, *J* = 15.0, 10.5 Hz), 6.17 (1H, dd, *J* = 28.0, 15.5 Hz), 6.12 (1H, dd, *J* = 15.5, 10.5 Hz), 6.12 (1H, dd, *J* = 15.5, 10.5 Hz), 5.96 (1H, dd, *J* = 15.5, 9.0 Hz), 5.75 (1H, dd, *J* = 34.0, 11.0 Hz), 5.51 (1H, dd, *J* = 15.5, 9.5 Hz), 5.18 (1H, m, H37), 4.37 (1H, m), 4.25 (1H, s), 4.23 (2H, m), 4.05 (1H, m), 4.03 (1H, m), 3.62 (3H, s), 3.59 (1H, m), 3.51 (1H, s), 3.46 (1H, m), 3.12 (1H, m), 3.11 (1H, m), 3.05 (1H, m), 2.86 (1H, m), 2.29 (2H, m), 2.20-2.14 (2H, m), 2.08 (1H, m), 1.90 (1H, dd, *J* = 12.0, 5.0 Hz), 1.87 (1H, dd, *J* = 16.0, 5.5 Hz), 1.71 (1H, m), 1.55 (1H, m), 1.57-1.45 (4H, m), 1.40-1.26 (6H, m), 1.15 (3H, d, *J* = 6.0 Hz), 1.13 (1H, m), 1.12 (3H, d, *J* = 6.5 Hz), 1.04 (3H, d, *J* = 6.5 Hz), 0.91 (3H, d, *J* = 7.0 Hz).

¹³C NMR (125 MHz, DMSO-*d*₆) δ 172.8, 170.2, 156.2 (d, ${}^{1}J_{CF}$ = 252 Hz), 137.2, 137.1, 136.7, 136.1, 136.0, 134.5, 132.5, 131.4, 131.0, 130.7, 129.8, 128.7, 123.1, 121.7, 97.4, 97.2, 96.7, 73.8, 73.4, 73.1, 73.0, 70.0, 69.8, 69.3, 69.1, 67.2, 66.6, 65.9, 64.6, 56.8, 56.5, 45.9, 44.5, 44.1, 42.4, 42.3, 41.1, 36.8, 34.9, 29.0, 18.5, 18.0, 17.1, 12.0. MS (ESI) *m/z* calcd for C48H74FNO17 (M+Na⁺) 978, found 978.



C₁₈¹³CH₃₆O₂Sn Exact Mass: 417.18 Mol. Wt.: 416.19

エステル30

Note No.: 3-NM-25

アルデヒド19 (402 mg, 1.17 mmol)をトルエン(23 ml)に溶かし室温で攪拌した。 そこに¹³C 標識化イリド(407 mg, 1.17 mmol)を加え 65°C で4時間攪拌した。さ らにイリド(80 mg, 0.23 mmol)を2回に分けて加え、さらに6時間攪拌した。溶 媒を減圧留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(1:10 酢酸エチル/ヘキサン) で精製を行い、エステル 30 (447 mg, 92%)を無色無定形固体として得た。

Colorless oil

 $R_f = 0.50$ (silica gel, 1:10-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 7.15 (1H, ddd, J = 15.5, 10.5, 2.0 Hz, H24), 6.77 (1H, d, J = 19.0 Hz, H22), 6.61 (1H, ddd, J = 18.5, 10.5, 3.5 Hz, H23), 5.76 (1H, dd, J = 162.0, 15.0 Hz, H25), 4.16 (2H, q, J = 6.0 Hz, COOEt), 1.53-1.38 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 1.32-1.23 (9H, m), 0.94-0.83 (15H, m, *n*-Bu₃Sn); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 167.5, 146.5, 145.9, 144.2, 119.9, 60.1, 29.0, 27.2, 14.2, 13.6, 9.5.



C₁₆¹³CH₃₄OSn Exact Mass: 375.17 Mol. Wt.: 374.15

アルコール31

Note No.: 3-NM-26

エステル 30 (345 mg, 0.83 mmol)を THF(10 ml)に溶かし-78℃で攪拌した。そこ に 0.94 M DIBAL 溶液(2.6 ml, 2.49 mmol)を加え 30 分攪拌した。飽和酒石酸ナト リウムカリウム水溶液を加えて反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。有機層 を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減 圧留去した。残渣をカラムクロマトグラフィー(1:10-1:5 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、アルコール 31(293 mg, 94%)を無色無定形固体として得た。

Colorless oil

 $R_f = 0.20$ (silica gel, 1:10-ethyl acetate/hexane)

¹H NMR (500MHz, CDCl₃) δ 6.51 (1H, ddd, J = 18.5, 10.0, 4.0 Hz, H23), 6.23 (1H, d, J = 19.0 Hz, H22), 6.20 (1H, dd, J = 15.5, 10.0, 3.5 Hz, H24), 5.76 (1H, tdd, J = 153.0,

14.5, 6.0 Hz, H25), 4.16 (2H, d, J = 4.5 Hz, H26), 1.54-1.39 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 1.32-1.25 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 0.91-0.85 (15H, m, *n*-Bu₃Sn); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 145.9, 134.8, 134.3, 130.7, 63.4, 29.1, 27.2, 13.7, 9.4.



C₁₆¹³CH₃₂OSn Exact Mass: 373.15 Mol. Wt.: 372.14

アルデヒド9

Note No.: 3-NM-28

アルコール 31 (65 mg, 0.17 mmol)をジクロロメタン(3.4 ml)に溶かし 0°C で攪拌 した。そこに DMP(111 mg, 0.26 mmol)を加え、30 分間攪拌した。飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液、飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、ジ エチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をカラムクロマトグラフ ィー(1:20 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、アルデヒド 9 (51 mg, 78%)を無色無定 形固体として得た。

Colorless oil

 $R_f = 0.40$ (silica gel, 1:9-ethyl acetate/hexane)

 $[\alpha]_{D}^{26}$ +0.31 (*c* 0.60, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 9.54 (1H, dd, J = 26.0, 8.0 Hz, H26), 7.00 (1H, d, J = 18.0 Hz, H22), 6.97 (1H, dd, J = 15.0, 10.0 Hz, H24), 6.78 (1H, ddd, J = 18.0, 10.5, 3.5 Hz, H23), 6.05 (1H, ddd, J = 160.5, 15.0, 8.0 Hz, H25), 1.52-1.45 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 1.34-1.27 (6H, m, *n*-Bu₃Sn), 0.97-0.86 (15H, m, *n*-Bu₃Sn); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 194.6, 194.2, 153.8, 153.3, 144.2, 132.8, 129.9, 29.0, 27.2, 13.6, 9.7.

IR (neat) v 2956, 2926, 2871, 2851, 2718, 1634, 1598, 1541, 1464, 1418, 1376, 1340, 1291, 1248, 1176, 1113, 1081, 1012, 990, 960, 875, 749, 673, 597 cm⁻¹.



ホスホン酸エステル32

Note No.: 6-NM-39

ヨードオレフィン 6 (500 mg, 1.06 mmol)とホスホン酸エステル 8 (643 mg, 1.38 mmol)を DMF(18 ml)に溶かし、室温で攪拌した。そこへ(*i*-Pr)₂NEt (0.93 ml, 5.32 mmol)と[Pd₂(dba)₃]・CHCl₃ (33 mg, 0.032 mmol)を加え、室温で 1 時間攪拌した。 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶 媒を減圧留去した。残渣をカラムクロマトグラフィー(1:1 酢酸エチル/ヘキサン、 1%トリエチルアミン)で精製し、ホスホン酸エステル 32(470 mg, 77%)を黄色無 定形固体として得た。

Yellow oil

 $R_f = 0.14$ (silica gel, 1:1-ethyl acetate/hexane)

 $[\alpha]_{D}^{25}$ -18.2 (c 1.15, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 6.17 (1H, dd, J = 14.5, 4.0 Hz, H31), 6.13-6.09 (2H, m, H30, H32), 6.00 (1H, d, J = 15.5, 8.0 Hz, H29), 5.74 (1H, ddd, J = 18.0, 15.5, 7.0 Hz, H28), 5.57 (1H, ddd, J = 14.5, 7.5, 2.5 Hz, H33), 4.67 (1H, quint, J = 5.0 Hz, EE), 3.91 (1H, m, H37), 3.74 (3H, s, OMe), 3.72 (3H, s, OMe), 3.61-3.56 (1H, m, EE), 3.49-3.34 (2H, m, EE), 2.65 (2H, dd, J = 17.5, 7.5 Hz, H27), 2.43 (1H, m, H34), 1.94-1.90 (0.5H, m, H36), 1.85-1.81(0.5H, m, H36), 1.17 (3H, t, J = 7.0 Hz, EE), 1.06 (1.5H, d, J = 6.0 Hz, H38), 0.99 (4.5H, d, J = 6.5 Hz, H38, H40), 0.90-0.88 (12H, m, TBS), 0.82 (3H, dd, J = 11.0, 7.0 Hz, H39), -0.01(3H, s, TBS), -0.01(3H, s, TBS); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 140.1, 139.9, 135.5, 135.4, 133.1, 133.0, 130.0, 129.9, 129.2, 98.9, 98.3, 77.7, 77.6, 72.9, 71.5, 60.9, 60.0, 52.8, 42.5, 41.9, 40.1, 30.4, 29.3, 26.1, 21.1, 21.0, 18.4, 16.2, 15.3, 14.1, 14.0, 13.7, 10.6, 10.4, 9.5, -3.7, -3.9.

IR (neat) v 3401, 2957, 2926, 2871, 2853, 1653, 1558, 1506, 1457, 1419, 1376, 1340, 1292, 1180, 1072, 999, 959, 864, 660, 598 cm⁻¹.

HRMS (ESI-TOF) m/z calcd for C₂₆H₅₁O₆PSiNa [M+Na⁺] 541.3085, found: 541.3091.



C₄₀¹³CH₇₆O₃SiSn Exact Mass: 765.46 Mol. Wt.: 764.83

C22-C37 セグメント4

Note No.: 3-NM-61

トルエン共沸により脱水したホスホン酸エステル32 (498 mg, 0.96 mmol) をベ ンゾフェノンケチルで脱水した THF (20 ml) に溶かし、0°C に冷却後、1.06 M LHMDS (0.91 ml, 0.96 mmol) を加えて 15 分攪拌した。続いてトルエン共沸によ り脱水したアルデヒド9 (199 mg, 0.54 mmol) の THF (10 ml) 溶液を滴下後、0 度で 1.5 時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて反応を停止し、ジ エチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。残渣をカラムクロマトグラフィー (1:9 酢酸エチル/ヘキサン, 1%トリエチルアミン) で精製し、C22-C37 セグメン ト4 (265 mg, 68%) を黄色無定形固体として得た。

Yellow oil

 $R_f = 0.42$ (silica gel, ethyl acetate/hexane=1/9)

 $[\alpha]_{D}^{25}$ -16.2 (c 0.22, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 6.57 (1H, ddd, J = 17.5, 10.0, 4.5 Hz, H23), 6.33-6.18 (9H, m), 6.05 (1H, dd, J = 14.0, 10.0 Hz, H32), 5.75 (1H, ddd, J = 19.5, 15.0, 7.0 Hz, H33), 4.64 (1H, quint, J = 5.5 Hz, EE), 3.92 (1H, m, H37), 3.65-3.55 (1H, m, EE), 3.50-3.39 (2H, m, H35, EE), 2.44 (1H, m, H34), 1.93 (0.5H, m, H36), 1.84 (0.5H, m, H36), 1.15-1.53 (18H, m, EE, *n*-Bu₃Sn), 1.07 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H38), 1.00 (4.5H, d, J = 7.0 Hz, H38, H40), 0.85-0.96 (24H, m, TBS, *n*-Bu₃Sn), 0.84 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.82 (1.5H, d, J = 7.0 Hz, H39), 0.00 (6H, m, TBS); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 146.9, 135.4, 134.5, 133.7, 132.0, 131.9, 131.2, 130.0, 128.3, 128.2, 127.0, 122.8, 119.9, 98.9, 98.3, 72.9, 71.5, 60.9, 60.1, 42.5, 41.9, 40.2, 29.1, 27.3, 26.2, 21.0, 18.4, 16.2, 15.3, 13.9, 13.7, 10.6, 10.4, 9.6, 9.4, -3.6, -3.9.

IR (neat) v 2926, 2851, 1654, 1553, 1459, 1377, 1327, 1290, 1254, 1105, 1073, 1057, 1003, 959, 835, 669, 598 cm⁻¹.



C₁₀₉¹³CH₁₆₉NO₂₁Si₅ Exact Mass: 1981.11 Mol. Wt.: 1982.93

マクロラクトン33

Note No.: 6-NM-43

トルエン共沸により脱水した C1-C21 セグメント 5 (257 mg, 0.15 mmol) と、ジ イソプロピルエチルアミン (0.52 ml, 0.30 mmol) を THF (5 ml) に溶かし、そこ へ、トルエン共沸により脱水した C22-C37 セグメント 4 (263 mg, 0.30 mmol) の THF (5 ml) 溶液を加えた。これに対し、グローブボックス内で秤量したト リスジベンジリデンアセトンジパラジウム (46 mg, 0.045 mmol) とトリフェニル ヒ素 (136 mg, 0.45 mmol) の THF (5 ml) を加え、遮光下室温で 1 時間攪拌した。 THF を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:10 酢酸エ チル/ヘキサン、1%トリエチルアミン) で粗精製し、カップリング生成物(462 mg, impure)を得た。

得られたカップリング生成物(0.15 mmol)をメタノール(15 ml)と*p*-メトキシ ベンズアルデヒドジメチルアセタール(3 ml)に溶かし、PPTS(449 mg, 1.79 mmol)を加えて遮光下室温で3時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 で反応を停止し、エーテルで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:100-1:10 メタノール/クロロホルム)で粗精製し、セコ酸(310 mg, impure)を黄色無定形 固体として得た。

セコ酸(310 mg, impure)をジクロロメタン(150 ml)に溶かし、そこにグロ ーブボックス内で秤量した 2-メチル-6-ニトロ安息香酸無水物(256 mg, 0.75 mmol)とDMAP(182 mg, 1.49 mmol)のジクロロメタン(10 ml)溶液を1時間 かけて滴下した。室温で2時間攪拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で反応 を停止し、エーテルで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒 を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:5 酢酸エチル /ヘキサン、0:1-1:20 メタノール/クロロホルム)で精製し、マクロラクトン 33(75 mg, 25% for 3 steps)を黄色無定形固体として得た。 Yellow amorphous solid

 $R_f = 0.38$ (silica gel, hexane/AcOEt=5/1)

 $[\alpha]_{D}^{26}$ +60.1 (*c* 2.28, CHCl₃)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 7.74 (2H, d, J = 7.5 Hz), 7.56 (2H, d, J = 7.5, 4.0 Hz, Fmoc), 7.40-7.32 (6H, m), 7.27 (2H, t, J = 7.5 Hz), 6.82 (4H, dd, J = 20.5, 8.5 Hz), 6.23-5.99 (12H, m), 5.73 (1H, dd, J = 15.0, 7.0 Hz), 5.54 (1H, dd, J = 9.5, 7.5 Hz), 5.43 (1H, s), 5.36 (1H, s), 4.87 (1H, m), 4.49-4.41 (2H, m), 4.35-4.32 (2H, m), 4.19-4.14 (2H, m), 3.76 (6H, s), 3.66 (3H, s), 3.62-3.58 (2H, m), 3.34-3.28 (1H, m), 3.24-3.20 (1H, m), 2.99 (3H, s), 2.59 (1H, dd, J = 18.0, 7.0 Hz), 2.33 (1H, t, J = 10.0 Hz), 2.23-2.18 (2H, m), 1.23 (3H, d, J = 6.5 Hz), 1.18 (3H, d, J = 6.5 Hz), 0.97 (3H, d, J = 7.0 Hz), 0.90-0.73 (45H, m), 0.01--0.18 (30H, m); ¹³C NMR (125 MHz, CDCl₃) δ 173.0, 169.7, 159.7, 159.6, 155.6, 144.0, 141.4, 135.7, 134.2, 133.9, 132.2, 130.2, 127.6, 127.3, 127.0, 124.9, 119.9, 113.5, 113.3, 100.5, 100.2, 99.9, 98.1, 80.2, 75.8, 75.3, 74.0, 73.5, 72.4, 72.3, 67.9, 66.9, 66.7, 57.2, 55.8, 51.8, 47.9, 47.2, 43.1, 42.5, 40.7, 37.1, 36.3, 32.2, 31.8, 31.6, 26.1, 26.0, 25.7, 25.5, 22.6, 18.8, 18.4, 18.3, 18.0, 17.7, 14.1, -3.5, -3.9, -4.0, -4.2, -4.3, -4.4, -4.6, -4.8, -5.3, -5.4.

IR (film) v 2952, 2929, 2886, 2857, 1734, 1653, 1617, 1539, 1517, 1507, 1473, 1374, 1251, 1110, 1079, 1037, 1005, 838, 778, 740, 681 cm⁻¹.

HRMS (ESI-TOF) m/z calcd for C_{109}^{13} CH₁₆₉NO₂₁Si₅Na [M+Na⁺] 2004.0959, found: 2004.0925.



25-¹³C AME 3

Note No.: 6-NM-50,66

テフロンチューブにマクロラクトン 33(45 mg, 0.023 mmol)を移し、メタノー ル(1.1 ml)を加えた。室温で 18% HF-ピリジン(0.9 ml)を滴下し、その後 50度 に昇温して 38 時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に滴下 して反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。有機層を 0.25M の塩酸、飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減 圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1:20 メタノール/クロ ロホルム) で粗精製し、TBS 脱保護ペンタオール体(26 mg, 82% impure) を黄色 無定形固体として得た。

TBS 脱保護ペンタオール体(26 mg)をジクロロメタン(3.1 ml)に溶かし、ピペリジン(74 µl, 0.75 mmol)を加えて室温で18 時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1:10-1:0 メタノール/クロロホルム)で粗精製し、Fmoc 脱保護体(26 mg, impure)を黄色固体として得た。 Fmoc 脱保護体(26 mg)をメタノール(0.8 ml)に溶かし0度に冷却後、濃塩酸(78 µl, 0.94 mmol)を滴下し、0度で1時間攪拌した。炭酸水素ナトリウム(94 mg) を加えて反応を停止し、pHが7付近になったことを確認し溶媒を減圧留去した。 得られた残渣を t-ブタノール(640 µl)とミリQ水(160 µl)に溶かし、そこへ濃塩 酸(78 µl)を加え、0度で7時間攪拌した。炭酸水素ナトリウムと水を加えて反応を 停止し、反応水溶液をそのまま ODSのオープンカラム(H₂O-MeOH)にチャージ して粗精製することで25-¹³C AME 3 (23 mg, impure)を黄色固体として得た。粗 精製物を HPLC を用いて再精製し、最終的に純粋な25-¹³C AME 3 (2.4 mg, 14% for 5 steps)を黄色固体として得た。

Yellow solid

 $R_f = 0.10$ (silica gel, CHCl₃/MeOH=5/1)

 $[\alpha]_{D}^{26}$ +269.6 (c 0.02, MeOH)

¹H NMR (500 MHz, CD₃OD) δ 6.49-6.12 (12H, m), 6.01 (1H, dd, J = 15.0, 8.5 Hz), 5.39-5.34 (2H, m), 4.49-4.41 (2H, m), 4.40-4.35 (1H, m), 4.23-4.15 (2H, m), 3.97 (1H, s), 3.74 (3H, s), 3.65-3.30 (3H, m), 3.34-3.28 (1H, m), 3.20-3.16 (2H, m), 3.06-3.05 (1H, m), 2.41-2.35 (1H, m), 2.23-2.17 (2H, m), 2.02 (1H, dd, J = 13.5, 5.5 Hz), 1.79-1.34 (15H, m), 1.28 (3H, d, J = 6.0 Hz), 1.19 (3H, d, J = 6.5 Hz), 1.11 (3H, d, J = 7.0 Hz), 1.00 (3H, d, J = 7.0 Hz).

IR (neat) v 3393, 2924, 2851, 1733, 1577, 1559, 1418, 1339, 1318, 1125, 1041, 1008, 956, 852, 581 cm⁻¹.

HRMS (ESI-TOF) m/z calcd for C₄₇¹³CH₇₆NO₁₇ [M+H⁺] 939.5141, found: 939.5149.

固体 NMR 測定

28-¹⁹F-AME 2、25-¹³C-AME 3、エルゴステロール、POPC を用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 28-¹⁹F-AME 2 (0.5 mg, 0.53 µmol) と 25-¹³C-AME 3 (0.5 mg, 0.53 µmol)、エルゴステロール (1.27 mg, 3.20 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol)をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒 を留去し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。真空下で終夜(16 時間)乾燥さ せ、完全に溶媒を除いた。アルゴン置換した後、10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリQ水 1 mlを加え、voltex で水和させた。この時フラスコの壁についてい る膜は超音波を用いて落とした。凍結融解、voltex を 5 回繰り返し、完全に水和 させた後、1.5 ml のエッペンチューブに移しかえ、凍結乾燥を終夜(16 時間) 行った。パウダー状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融 解、voltex、を繰り返し行い、完全に再水和を行いペースト状にした。水和サン プルを遠心分離機を用いてガラスインサートに移し変え、ボンドで密閉した。 ガラスインサートを固体 NMR 測定用のローターにつめ、測定を行った。

28-¹⁹F-AME 2、25-¹³C-AME 3、コレステロール、POPC を用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 28-¹⁹F-AME 2 (0.5 mg, 0.53 µmol) と 25-¹³C-AME 3 (0.5 mg, 0.53 µmol)、コレステロール (1.24 mg, 3.20 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol)をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒を留去 し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。真空下で終夜(20 時間)乾燥させ、完 全に溶媒を除いた。アルゴン置換した後、10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリ Q 水 1 ml を加え、voltex で水和させた。この時フラスコの壁についている膜は超 音波を用いて落とした。凍結融解、voltex を 5 回繰り返し、完全に水和させた後、 1.5 ml のエッペンチューブに移しかえ、凍結乾燥を終夜(17 時間)行った。パ ウダー状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融解、voltex、 を繰り返し行い、完全に再水和を行いペースト状にした。水和サンプルを遠心 分離機を用いてガラスインサートに移し変え、ボンドで密閉した。ガラスイン サートを固体 NMR 測定用のローターにつめ、測定を行った。

28-¹⁹F-AME 2、25-¹³C-AME 3、POPC を用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 28-¹⁹F-AME 2 (0.5 mg, 0.53 µmol) と 25-¹³C-AME 3 (0.5 mg, 0.53 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol)をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒を留去し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。真空下で終夜(18 時間)乾燥させ、完全に溶媒を除いた。アルゴン置換した後、10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリ Q水 1 ml を加え、voltex で水和させ

た。この時フラスコの壁についている膜は超音波を用いて落とした。凍結融解、 voltex を 5 回繰り返し、完全に水和させた後、1.5 ml のエッペンチューブに移し かえ、凍結乾燥を終夜(19時間)行った。パウダー状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融解、voltex、を繰り返し行い、完全に再水和を行い ペースト状にした。水和サンプルを遠心分離機を用いてガラスインサートに移 し変え、ボンドで密閉した。ガラスインサートを固体 NMR 測定用のローターに つめ、測定を行った。

14-¹⁹F-AME 、¹³CH₃-AME 、エルゴステロール、POPC を用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 14-¹⁹F-AME (0.5 mg, 0.53 µmol) と ¹³CH₃-AME (0.5 mg, 0.53 µmol)、エルゴステロール (1.27 mg, 3.20 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol) をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒を留去し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。真空下で終夜(16 時間)乾燥させ、完全に溶 媒を除いた。アルゴン置換した後、10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリ Q 水 1 ml を加え、voltex で水和させた。この時フラスコの壁についている膜は超音波を用 いて落とした。凍結融解、voltex を 5 回繰り返し、完全に水和させた後、1.5 ml のエッペンチューブに移しかえ、凍結乾燥を終夜(16 時間)行った。パウダー 状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融解、voltex、を繰り 返し行い、完全に再水和を行いペースト状にした。水和サンプルを遠心分離機 を用いてガラスインサートに移し変え、ボンドで密閉した。ガラスインサート を固体 NMR 測定用のローターにつめ、測定を行った。

14-¹⁹F-AME 、¹³CH₃-AME 、コレステロール、POPC を用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 14-¹⁹F-AME (0.5 mg, 0.53 µmol) と ¹³CH₃-AME (0.5 mg, 0.53 µmol)、コレステロール(1.24 mg, 3.20 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol) をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒を留去し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。真空下で終夜(20 時間)乾燥させ、完全に溶 媒を除いた。アルゴン置換した後、10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリ Q 水 1 ml を加え、voltex で水和させた。この時フラスコの壁についている膜は超音波を用 いて落とした。凍結融解、voltex を 5 回繰り返し、完全に水和させた後、1.5 ml のエッペンチューブに移しかえ、凍結乾燥を終夜(17 時間)行った。パウダー 状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融解、voltex、を繰り 返し行い、完全に再水和を行いペースト状にした。水和サンプルを遠心分離機 を用いてガラスインサートに移し変え、ボンドで密閉した。ガラスインサート を固体 NMR 測定用のローターにつめ、測定を行った。

121

14-¹⁹F-AME、¹³CH₃-AME、POPCを用いた測定

10 ml ナシ型フラスコに 14-¹⁹F-AME (0.5 mg, 0.53 µmol) と ¹³CH₃-AME (0.5 mg, 0.53 µmol)、POPC (21.9 mg, 28.78 µmol) をとり、MeOH 1 ml と CHCl₃ 1 ml の混合溶媒に溶かした後、溶媒を留去し、フラスコの壁に薄膜を形成させた。 真空下で終夜 (18 時間)乾燥させ、完全に溶媒を除いた。アルゴン置換した後、 10 mM HEPES 緩衝液 24.2 µl とミリ Q 水 1 ml を加え、voltex で水和させた。こ の時フラスコの壁についている膜は超音波を用いて落とした。凍結融解、voltex を 5 回繰り返し、完全に水和させた後、1.5 ml のエッペンチューブに移しかえ、 凍結乾燥を終夜 (19 時間)行った。パウダー状になったサンプルに D₂O 24.2 µl を加え、遠心操作、凍結融解、voltex、を繰り返し行い、完全に再水和を行いペ ースト状にした。水和サンプルを遠心分離機を用いてガラスインサートに移し 変え、ボンドで密閉した。ガラスインサートを固体 NMR 測定用のローターにつ め、測定を行った。

測定条件

MAS frequency	5 kHz
temperature	30°C
spectral width	30 kHz
¹ H $\pi/2$ pulse width	3.5 µs
13 C π pulse width	8 μs
¹⁹ F π pulse width	12 µs
CP contact time	1.5 ms
¹⁹ F phase cycling	xy-8
	$\phi_1(x, y, x, y)_4, \phi_2(x, y, -x, -y)_4$
¹³ C phase cycling	$\phi_3(x, y, -x, -y, -x, -y, x, y)_2$
	$\phi_4(-x, -y, x, y, x, y, -x, -y)_2$
	φ ₅ (x, y, -x, -y, -x, -y, x, y, -x,
	-y, x, y, x, y, -x, -y)

AmBのDMSO溶液から15 nmolを試験管に移し、真空ポンプで溶媒を除去した。その後、メタノール/クロロホルムに溶解させ、ステロール(150 nmol)とPOPC(1.35 µmol)のクロロホルム溶液を加えた。エバポレータで溶媒を除去し、脂質フィルムを形成させた。真空ポンプで終夜乾燥後、8%スクロース溶液1 mlを加え、voltex、超音波をかけて脂質を水和させた。分散液を4 回凍結融解させることで MLV を形成させた。最後に分散液 170 µl に対し、1360 µl の 8%スクロース溶液を加えて希釈し、UV スペクトルを測定した。また、AmB を含まないリポソームを同様に調製し、バックグランドとして、AmB 含有リポソームのUV スペクトルデータから差し引いた。

謝辞

本研究は大阪大学大学院理学研究科化学専攻村田研究室で行われたものであり、 研究生活の様々な面で御懇篤なる御指導、御助言を賜りました村田道雄教授に 深く感謝致します。本研究を遂行するにあたり、直接の実験指導から常日頃よ り適切且つ丁寧な御助言及び多大な御助力を賜りました大石徹准教授に心から 感謝致します。また、数々の適切な指導や有益な御助言、御討論いただきまし た松森信明助教に深く感謝致します。

研究のみならず日常生活においても様々な御助言をくださいました松岡 茂博 士、葛西祐介博士、丸吉京介博士、鳥飼浩平博士、土川博史博士、渡部浩史博 士、杉本賀規氏、同期の梅川雄一氏、毛利良太氏、および、生体分子化学研究 室の皆さんに深く感謝致します。

最後に、経済的、精神的に支えてくださいました両親に深く感謝致します。

公表論文

Synthesis of 25-¹³C-Amphotericin B Methyl Ester: A Molecular Probe for Solid-state NMR Measurements. Matsushita, N., Matsuo, Y., Tsuchikawa, H., Matsumori, N., Murata M. and Oishi, T. *Chem. Lett.* **2009**, *38*, 114-115.

参考論文

Synthesis of 28-¹⁹F-amphotericin B methyl ester. Tsuchikawa, H., Matsushita, N., Matsumori, N., Murata M. and Oishi, T. *Tetrahedron Lett.* **2006**, *47*, 6187-6191.