

Title	アウクビンを原料とする光学活性プロスタグランジンの合成研究
Author(s)	成戸, 昌信
Citation	大阪大学, 1979, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/32368
rights	
Note	著者からインターネット公開の許諾が得られていないため、論文の要旨のみを公開しています。全文のご利用をご希望の場合は、 〈a href="https://www.library.osaka-u.ac.jp/thesis/#closed"〉 大阪大学の博士論文について 〈/a〉 をご参照ください。

Osaka University Knowledge Archive : OUKA

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

Osaka University

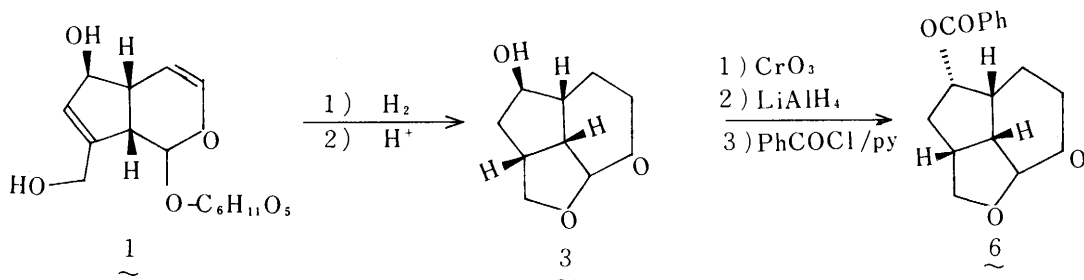
氏名・(本籍)	なる 成	と 戸	まさ 昌	のぶ 信
学位の種類	工	学	博	士
学位記番号	第	4522	号	
学位授与の日付	昭和54年3月22日			
学位授与の要件	学位規則第5条第2項該当			
学位論文題目	アウクビンを原料とする光学活性プロスタグランジンの合成研究			
論文審査委員	(主査)			
	教授 大塚 齊之助			
	(副査)			
	教授 中崎 昌雄 教授 結城 平明 教授 中川 正澄			
	教授 石丸 寿保			

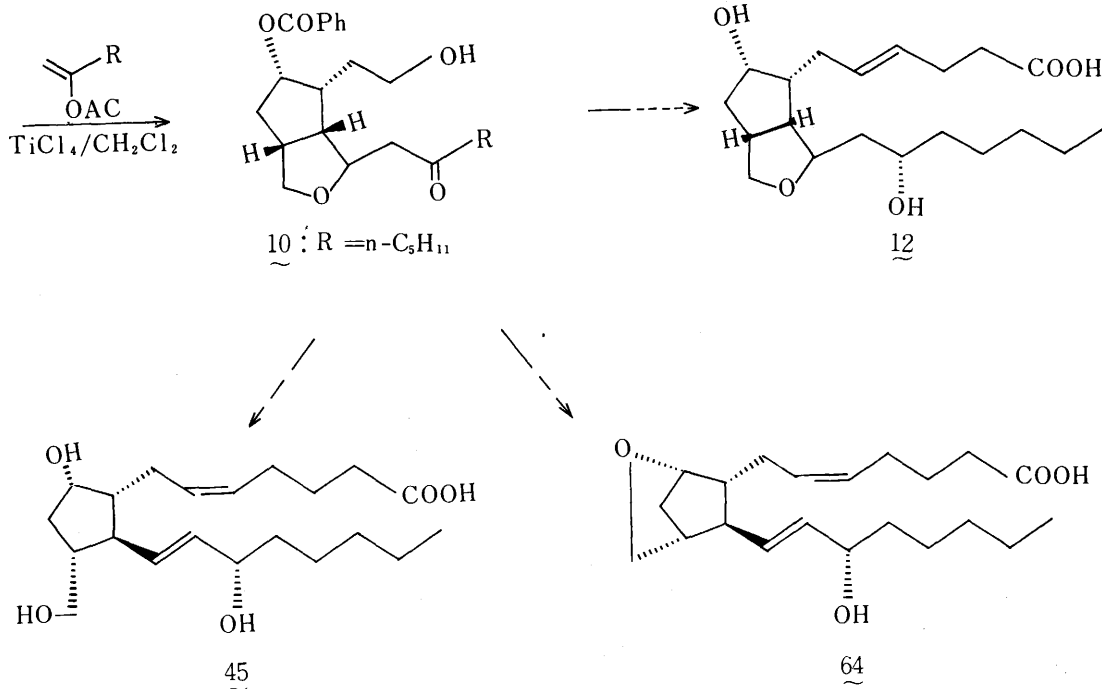
論文内容の要旨

植物配糖体アウクビン1を出発物質として、光学活性なプロスタグランジン(PG)の新しい合成法を開発し、これを利用して種々の新規なPG誘導体を合成することに成功した。またアウクビンから天然型PGに導く全合成経路を合せて確立した。

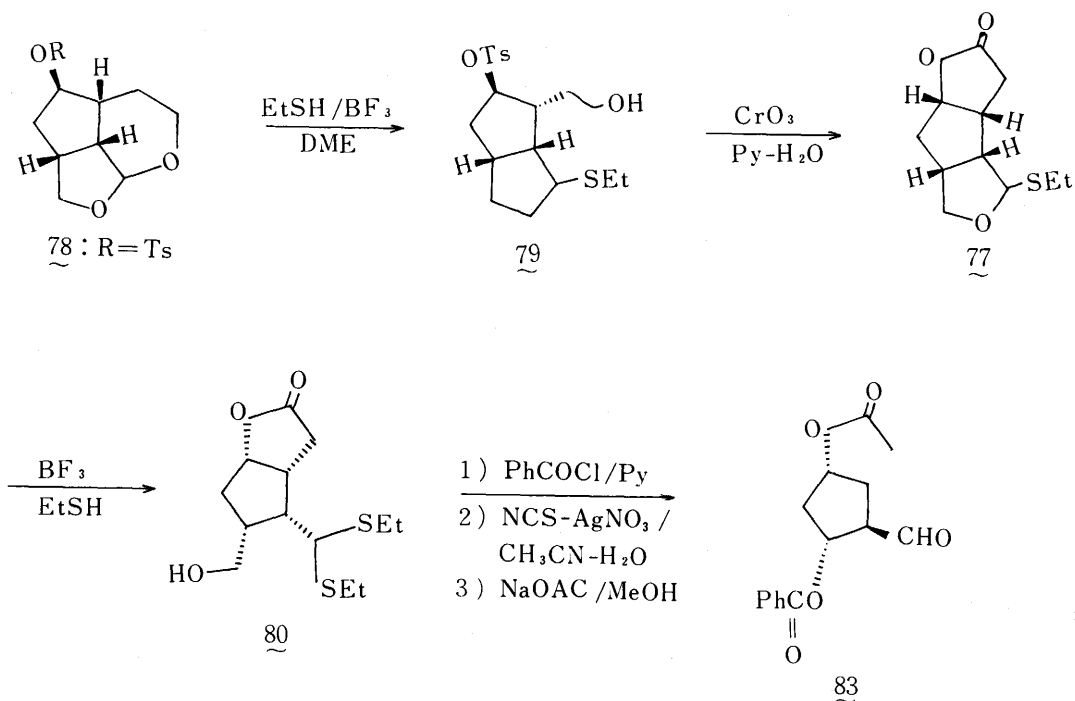
アウクビンから容易に得られ精製も簡単なテトラヒドロアンヒドロアウクビニン3を直接の出発物質として選び、これをもとにして大別して二種類の合成経路を開発した。

第一の方法は3の分子内環状アセタールを四塩化チタン存在下、エノルアセテートと反応させることにより10を得る反応を骨子としたものである。10をもとにして12, 45, 64をはじめ、種々のPG誘導体が合成できることを示した。





第二の方法は3に三フッ化ホウ素存在下、チオールを作用させることにより、分子内環状アセタールを段階的に開く反応を骨子とするものである。これによって3に含まれる3個の水酸基は完全に区別され、PG誘導体を合成するための重要な中間体83が得られた。また83を利用して、光学活性天然型PGに至る全合成経路を完成した。



こうして開発した合成法を利用して、多種類の基本骨格の異なる。新規なプロスタグランジン類似体を合成できることを示した。また、それらのプロスタグランジン類似体の生理活性について興味ある知見が得られた。

以上開発した合成法は光学分割が不要、低温反応や高価な試薬を殆んど使わない、基本骨格の異なる多種類のPG類似体が合成出来るという特長を有し、また五員環骨格をもった入手容易な天然物を原料に選んだという意味において、新しい方法論を用いたものである。

論文の審査結果の要旨

プロスタグランジン (PG) は子宮平滑筋収縮作用を始め種々の顕着な生理作用を極微量で発現する。その分子は不飽和結合を含む長い側鎖を二つ有するシクロペンタノール誘導体である。本研究は比較的入手容易な植物配糖体アウクピンを出発物質として光学活性なPGを合成する新しい経路を確立したものである。

合成経路は大別して二通りあるが、そのいずれにおいてもアウクピンが有する五員環の立体化学を巧みに利用していて、各置換位置での立体選択的な反応を行うことによって最終的には天然のPGの五員環の立体化学へ導いている。それら一連の合成法では光学分割が不要であり、また、種々のPG誘導体の合成も可能である。

本論文は複数個の不斉炭素を存する複雑な構造の天然物の合成化学に貢献するものであり、学位論文として価値あるものと認める。