

Title	生物活性物質としての高歪籠型化合物の合成と反応
Author(s)	長谷川, 武司
Citation	大阪大学, 1993, 博士論文
Version Type	
URL	https://hdl.handle.net/11094/38080
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 **長谷川 武 司**

博士の専攻分野の名称 **博士(理学)**

学位記番号 **第 10597 号**

学位授与年月日 **平成5年3月25日**

学位授与の要件 **学位規則第4条第1項該当**
理学研究科有機化学専攻

学位論文名 **生物活性物質としての高歪籠型化合物の合成と反応**

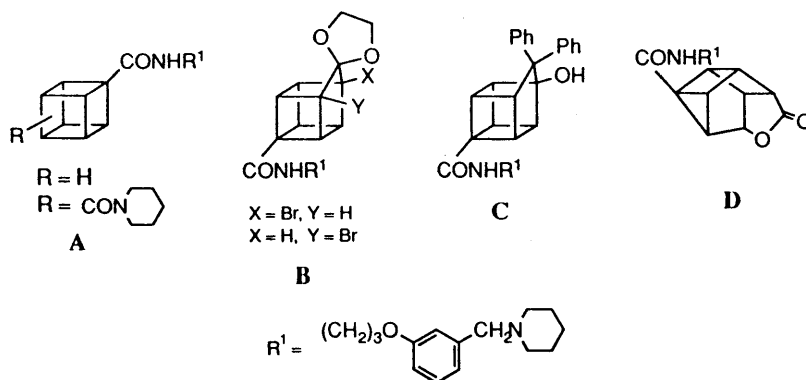
論文審査委員 (主査)
教授 植田 育男
 (副査)
教授 小田 雅司 教授 井畑 敏一

論文内容の要旨

キュバンは高い歪を持った籠型化合物であり、通常の有機化合物とは異なった化学的、物理的性質を示す (Table I)。キュバンの標準生成熱は $144 \pm 1.3 \text{ kcal/mol}$ と算出されているが、この値はこの分子の全歪エネルギー 166 kcal/mol に相当し、炭素-炭素結合当たりの歪エネルギーは約 14 kcal/mol にもなる。ところが、この分子は異常なまでに安定で、溶液中 200°C で加熱するとゆっくり分解する。この異常ともいえる熱的安定性はキュバンの魅力の1つとなっている。しかし、これまでキュバンの生物活性についての研究例は極めて少ない。私はキュバンおよびホモキュバン類の新規誘導体を合成し、高歪籠型化合物の pharmacophore としての利用の可能性を調べる目的で本研究に着手した。その結果数種の *N*-[3-[3-(piperidinomethyl) phenoxy] propyl] carboxamide 誘導体 (A, B, C および D) がヒスタミン H_2 受容体アンタゴニスト作用を示すことが明らかとなった (Scheme 1)。

Table I. Physicochemical Properties of Cubane

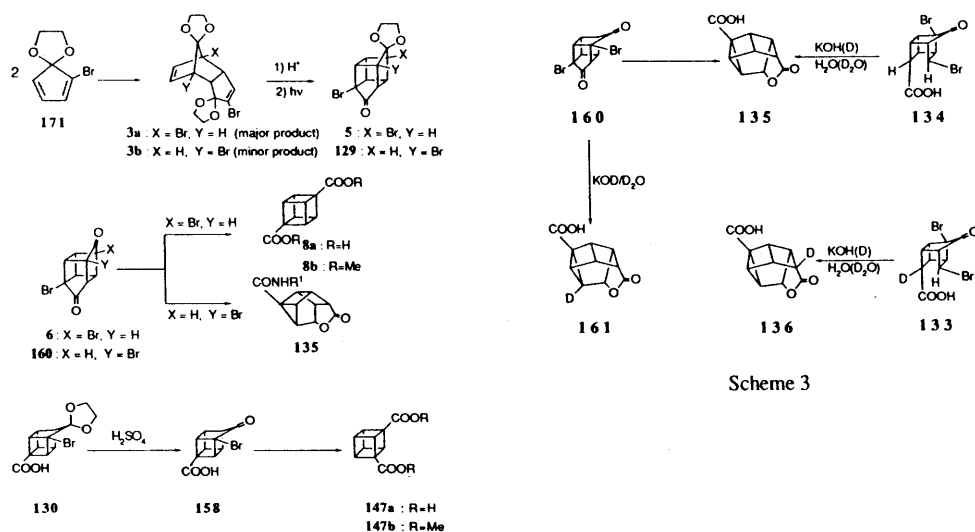
mp	130–131°C
bp	~130°C
IR	2992, 1235, 852 cm^{-1}
UV	Clear
^1H NMR	δ 4.04 ppm
^{13}C NMR	δ 47.3 ppm
$J^{13\text{C}, \text{H}}$	155 Hz
S character (C-H)	31%
C-C length	$1.550 \pm 0.003 \text{ \AA}$
C-H length	$1.06 \pm 0.05 \text{ \AA}$
C-C-C angle	$90.0 \pm 0.5^\circ$
Heat of Formation	$144 \pm 1.3 \text{ kcal/mol}$
Total Strain Energy	166 kcal/mol



Scheme 1

また、合成研究の過程で種々の興味あるキュバン、ホモキュバンの骨格転位反応を見出した。以下、本研究で得られた研究結果の概略を述べる。

まず第2章では高歪化合物、キュバン、ホモキュバンおよび pentacyclodecane 類の合成 (Scheme 2) とそれらの *N*-[3-[3-(piperidinomethyl)phenoxy]propyl]carboxamide 誘導体 (A,B,C および D) の生物活性について述べる。2-bromocyclopentadienone ethylene acetal (171) の Diels-Alder dimerization で、通常の付加体 (3a) のほか、4.5%の収率で異性体である *endo*-2,7-dibromodicyclopentadiene-1,8-bisethylene acetal (3b) が得られた。3b は本研究で最初に同定された化合物である。これは cubane-1,3-dicarboxylic acid (147a) および新規な籠型化合物 10-oxa-9-oxopentacyclo[5.3.0.0^{2,4}.0^{3,6}.0^{5,8}]decane-3-carboxylic acid (135) の重要な合成中間体となった。ここで合成された *N*-[3-[3-(piperidinomethyl)phenoxy]propyl]carboxamide 誘導体 (A,B,C および D) はヒスタミンH₂受容体アンタゴニスト作用により胃酸分泌を緩徐に抑制し、細胞防御作用を持つことが示された。興味ある結果としてこれら誘導体がペプシン排泄抑制作用を合わせもつことも明らかにされた。



Scheme 2

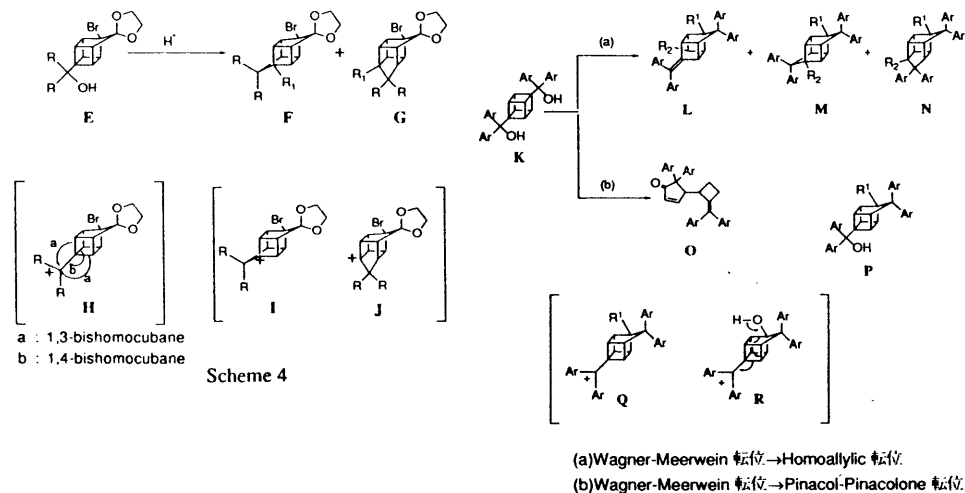
Scheme 3

第3章では、1,5-dibromopentacyclo[5.3.0.0^{2,5}.0^{3,9}.0^{4,8}]decane-6,10-dione (160) の Haller-Bauer 型転位反応による 10-oxa-9-oxopentacyclo[5.3.0.0^{2,4}.0^{3,6}.0^{5,8}]decane-3-carboxylic acid (135) の合成と生成機構について述べる。1,5-dibromo体 (160) は通常の Favorskii 反応条件 (20% KOH aq., refluxing water) 下では構造不明の極性物質を与えたが、5% KOH aq., 80 °C, 15min の条件で 87% の収率で 135 を与えた。135 の生成において、1, *exo*-7-Dibromo-9-oxotetracyclo[4.3.0.0^{2,5}.0^{3,8}]nonane-endo-4-carboxylic acid (134) が中間体であることが示唆された。そして重水中での反応の結果とをふまえて生成機構を考察した (Scheme 3)。

第4章では、キュバンからホモキュバンへの環拡大反応における歪と炭素陽イオンの影響について述べる。1-bromo-4-(α, α -disubstituted hydroxymethyl)spiro[1', 3'-dioxolane-2', 9-pentacyclo[4.3.0.0^{2,5}.0^{3,8}.0^{4,7}]nonane] (E) 即ち, homo-cubylcarbinol の Wagner-Meerwein 型転位反応の反応機構について検討した。 α -炭素上の置換基が低級アルキル基であるとき、1,3-bishomocubane (G) が優先的に生成された。このときの炭素陽イオン (J) に対する求核種から、何れも分子内置換反応がおこなっていることが示唆された。他方、 α -炭素上にシクロプロピル基やアリール基が置換されると、1,4-bishomocubane (F) の生成が増加し、特に 4-methoxyphenyl 基が置換されると、1,3-bishomocubane (G) 対 1,4-bishomocubane (F) の生成比は約 2 対 1 になった。また、このときの炭素陽イオン (I), (J) に対する求核種から、分子内のほかに分子間でも置換反応が起こっていることが示された。このような現象は中間に生成される homocubylcarbocation (H) の安定性が生成物の決定に大きく関与することを示唆している (Scheme 4)。

また、1,4-bis[α, α -disubstituted hydroxymethyl]pentacyclo[4.2.0.0^{2,5}.0^{3,8}.0^{4,7}]octanes (K) 即ち、キュバン-1,4-ビスカルピノール類の Wagner-Meerwein 型反応条件下での反応について述べる。ここでは、従来報告されていた 1,3-bishomocubane system (N) への転位に加え、1,4-bishomocubane system (M) への転位反応が

起こる事を明らかにした。1,4-体 (M) への反応は α -炭素上の置換基に強く影響されており、特に炭素陽イオンを安定化する 4-methoxyphenyl 基が置換されているときに最大収率30%で1,4-体 (M) を生成した。また、1,4-bis-carbinols (K) から最初の Wagner-Meerwein 型転位反応により homocubane (P) が生成され、ついで中間に生成される炭素陽イオン (Q) から Homoallylic 転位反応によって homosecocupane (L) を、一方、ヒドロキシ基を持つ炭素陽イオン (R) から Pinacol-Pinacolone 型転位反応によりシクロペンテン誘導体 (O) を与えることがわかった。これらの生成物はどれも歪エネルギーを解消する方向で生成されていると考えられる (Scheme 5)。



Scheme 5

論文審査の結果の要旨

長谷川君はキュバン、ホモキュバン等の高歪化合物が生物活性発現の助作用団 (pharmacophore) として有用であることを初めて明らかにすると共に、消化性潰瘍治療薬の新規なリード化合物の合成に成功した。さらにビスホモキュバンの縮環反応およびキュビカルピノールの環拡大反応を利用して、ユニークな高歪籠型化合物を合成し、その生成機構も明らかにした。これらの成果は博士 (理学) の学位論文として充分価値あるものと認める。