

Synthesis and Reaction of 3,4-Disubstituted 2-Sulfonylpyrrole -Application to Synthesis of Phycobilin Derivatives

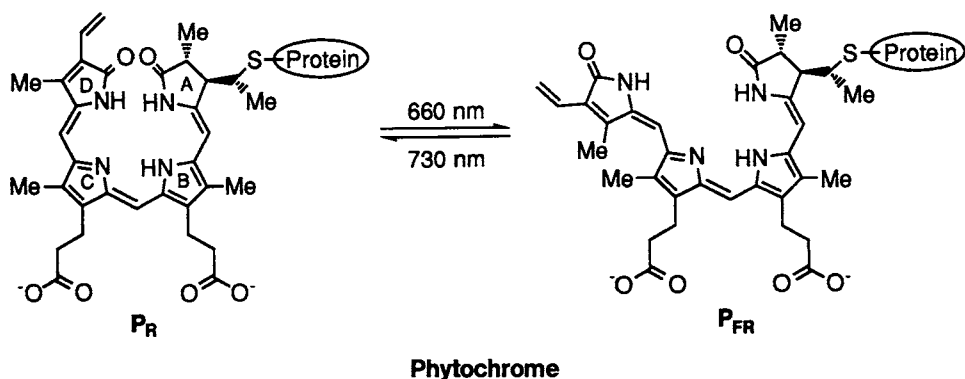
メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2017-10-05 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: メールアドレス: 所属:
URL	http://hdl.handle.net/2297/16008

氏 名	児 堀 和 広
生 年 月 日	
本 籍	兵庫県
学 位 の 種 類	博士 (理学)
学 位 記 番 号	博甲第165号
学 位 授 与 の 日 付	平成 8 年 3 月 25 日
学 位 授 与 の 要 件	課程博士 (学位規則第4条第1項)
学 位 授 与 の 項 目	3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体の合成と反応 — フィコビリン誘導体合成への応用 — (Synthesis and Reaction of 3,4-Disubstituted 2-Sulfonylpyrrole — Application to Synthesis of Phycobilin Derivatives —)
論文審査委員	(主査) 猪 股 勝 彦 (副査) 中 島 正, 木 下 英 樹 宇 梶 裕, 千 木 昌 人

学 位 論 文 要 旨

Abstract Synthesis and reaction of 2-sulfonylpyrrole derivatives and their application to the total synthesis of phycobilin derivatives were investigated to develop a new general synthetic method for the preparation of tetrapyrrole bile pigments. The starting 3,4-disubstituted 2-sulfonylpyrroles were readily prepared from sulfonylmethylisocyanide and β -acetoxynitroalkane or nitroolefin. It was found that the sulfonyl group of the 3,4-disubstituted 2-sulfonylpyrroles easily rearranged from 2- to 5-position by treatment with an acid under mild conditions, and further the 2-sulfonyl group was replaced by Vilsmeier reagent to give 2-formylpyrroles. C/D-rings component of phycobilins was readily synthesized from the corresponding 5-tosyl-1,5-dihydro-2H-pyrrol-2-one and 2-formylpyrrole, and A/B-rings component from 1-thiosuccinimide and 5-[1-(tosyl) benzyloxycarbonylmethyl]pyrrole derivatives. Finally, phycocyanobilin dimethyl ester was successfully synthesized.

生体内には、ヘム、クロロフィル、ビタミンB₁₂、フィトクロモビリン等の、生体を維持していく上で重要な役割を担っている種々のテトラピロール化合物が見い出されている。なかでもフィトクロモビリンは、植物内に存在する光受容タンパク質フィトクロムの色素成分として、アポタンパク質と結合した状態で存在しており、高等植物の光形態形成における光受容体として機能している。即ち、通常、フィトクロムは不活性なP_R型で存在するが、660nmの赤色光を浴びることによりフィトクロモビリンのCD環部分で光異性化が起こり、生理的に活性なP_{FR}型へと変化する。また、P_{FR}型に730nmの近赤外光を照射するとP_R型へ可逆的に変換される。この「赤・近赤外光可逆的反応」と呼ばれる光反応により、フィトクロムは環境の光情報を植物に伝達し、植物の発生や成長、分化等の様々な光形態形成に関与している。現在、その色素成分であるフィトクロモビリンは、天然から得られているが、合成的には入手が極めて困難であるため、フィトクロモビリンの構造と機能ならびに、アポタンパク



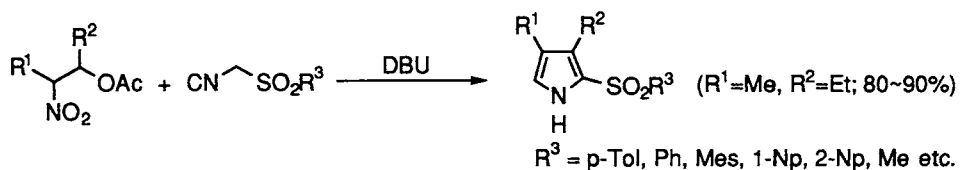
質との相互作用については、ほとんど解明されていない。

そこで本論文では、フィトクロムの機能をより一層明確にするために、任意の位置に光ラベル基等の種々の置換基を有するフィコビリン誘導体の新規一般合成法の開発を目指し、これに関連した3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体の簡便合成法の開発およびその骨格変換、更に、フィコビリン誘導体の合成への応用について述べた。

第一章では、Barton等の方法を応用した、3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体の合成について述べた。

天然物に見られるフィコビリン誘導体の構成成分としてのピロール誘導体は、3,4位に置換基を有しているが、一般に無置換ピロールの3,4位への置換基導入は、2位への置換基導入と比較して困難である。従って、3,4位に種々の置換基を有するピロール誘導体合成法の確立は、フィコビリン誘導体の新規一般合成法の開発のための不可欠の課題である。これまで、多置換ピロール誘導体の合成法として、Barton等は、イソシアニドとニトロオレフィンあるいはその等価体である β -アセトキシニトロアルカンを縮合させる方法を報告している。

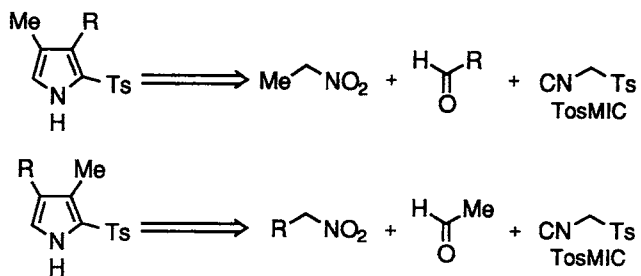
そこで、本研究ではまず、このBarton等の方法を応用し、種々のスルホニル基を有するイソシアニドと β -アセトキシニトロアルカンとを縮合させ、種々の3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体を合成することを試みたところ、いずれも良好な収率で目的物を得ることができた。



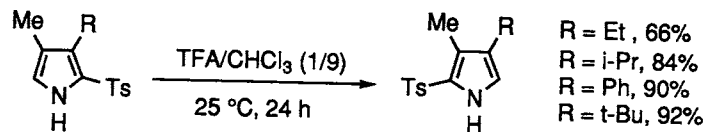
第二章では、3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体のスルホニル基の転位反応について述べた。

上で述べたようなBarton等のピロール合成法は、2,3,4-三置換ピロール誘導体の合成法として極めて有用であるが、3,4位の置換基の種類によっては、その合成が非常に困難な場合も生じてくる。例えば、4-メチル-3-置換-2-トシリルピロールの合成は、その位置異性体である3-メチル-4-置換-2-トシリルピロールの合成よりも容易である。何故なら、4-メチル-3-置換-2-トシリルピロールの3位の置換基は、比較的入手が容易なアルデヒドから誘導されたものであり、一方、3-メチル-4-置換-2-トシリルピロールの4位の置換基は入手が比較的困難で取り扱いも慎重さを要求されるニトロ化合物から誘導されるものだからである。

そこで、3位に種々の置換基を有する4-メチル-2-トシリルピロール誘導体を温和な酸性条件下で放



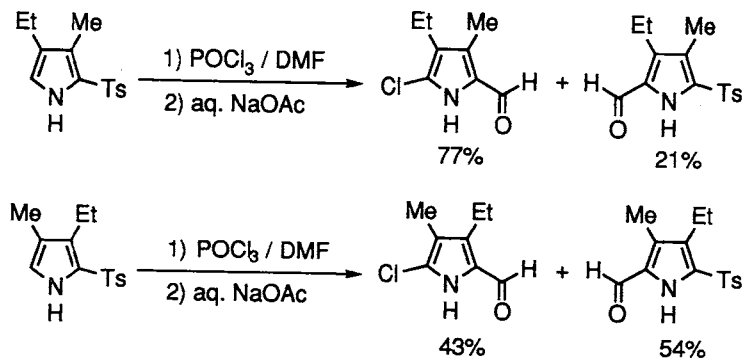
置したところ、2位のスルホニル基が5位に転位したピロール誘導体が得られることを見い出した。また、その転位比率は出発物質として用いた4-メチル-3-置換-2-トシリピロール誘導体の3位の置換基のかさ高さに大きく影響され、特に3位の置換基がt-ブチル基の場合は転位反応が完全に進行した。この転位反応は、2-トシリピロール誘導体の2位へのプロトン付加の後、トシリカチオンの脱離・再付加を経て進行しているものと考えられるが、この反応を用いることで、Barton等の方法では合成が困難な3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体を簡便に得ることができるようになった。



この転位反応は、置換基Rとして光ラベル基を用いた場合にも良好な結果を与えることが、当研究室の加藤によって確認されている。

第三章では、3,4-二置換-2-トシリピロール誘導体の2-ホルミルピロール誘導体への変換について述べた。

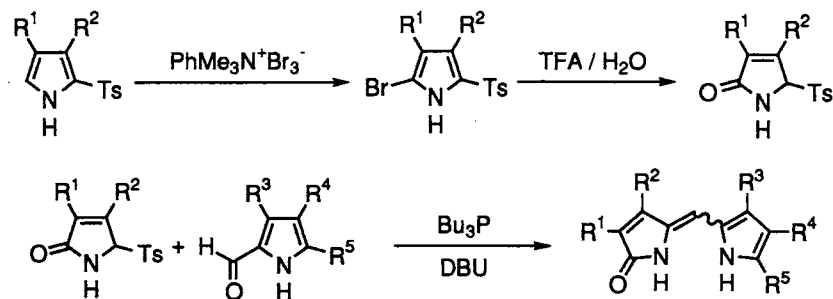
第二章で述べたスルホニル基の転位反応は、2-スルホニルピロール誘導体の2位へのプロトン付加から進行すると考えられるので、2-トシリピロール誘導体に対してプロトンの代わりに他の親電子剤を反応させた場合、5位への親電子的攻撃以外に2位への攻撃も期待することができる。



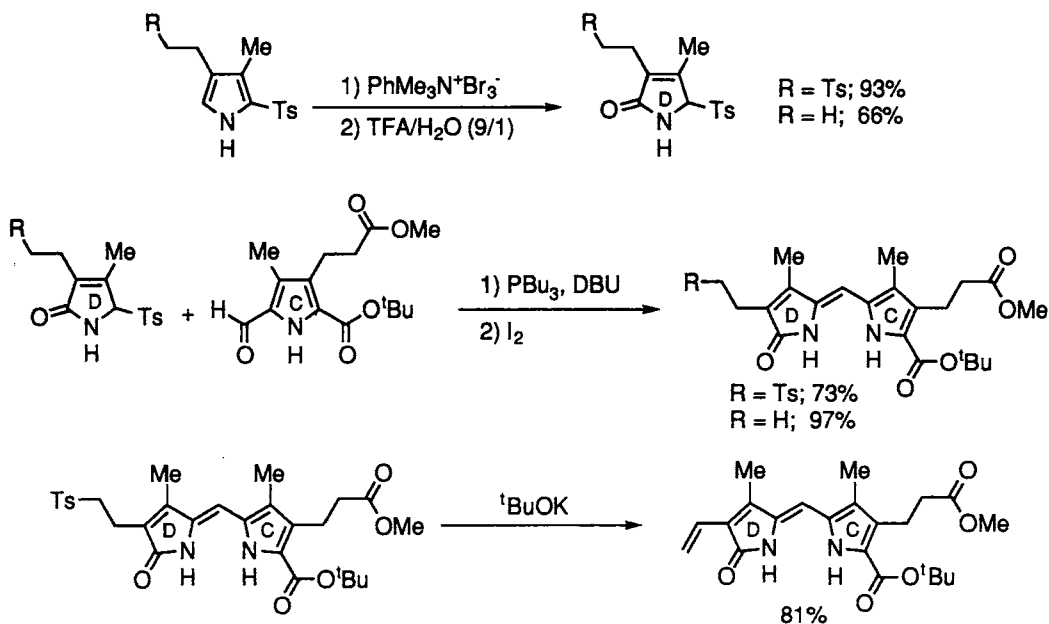
そこで、親電子剤の反応として、3,4-二置換-2-トシリピロール誘導体に対し、Vilsmeier反応を行ったところ、本来期待される生成物である5-ホルミル-2-トシリピロール誘導体の他に、5-ホルミル-2-クロロピロール誘導体が得られることを見出した。またその生成比率は、3,4位の置換基に大きく影響され、3位の置換基がかさ高くなるほど、5-ホルミル-2-トシリピロール誘導体の生成比率が大きくなることが明らかになった。これは、第二章で述べた転位反応と関連して、2-トシリピロール誘導体の特異的な反応性を示しているものである。

第四章では、フィコビリン誘導体のCD環部分の合成について述べた。

これまで当研究室では、2-トシリルピロール誘導体の、対応する5-トシリル-1,5-ジヒドロ-2H-ピロール-2-オン誘導体への位置選択的変換反応について検討を行い、良好な結果を得ている。また、ここで得られた5-トシリル-1,5-ジヒドロ-2H-ピロール-2-オン誘導体と芳香族アルデヒドとを縮合させる新規なWittig型のカップリング反応も開発している。そこで、この反応をフィトクロモビリン及びフィコシアノビリンのCD環部分の合成に応用することを試みた。

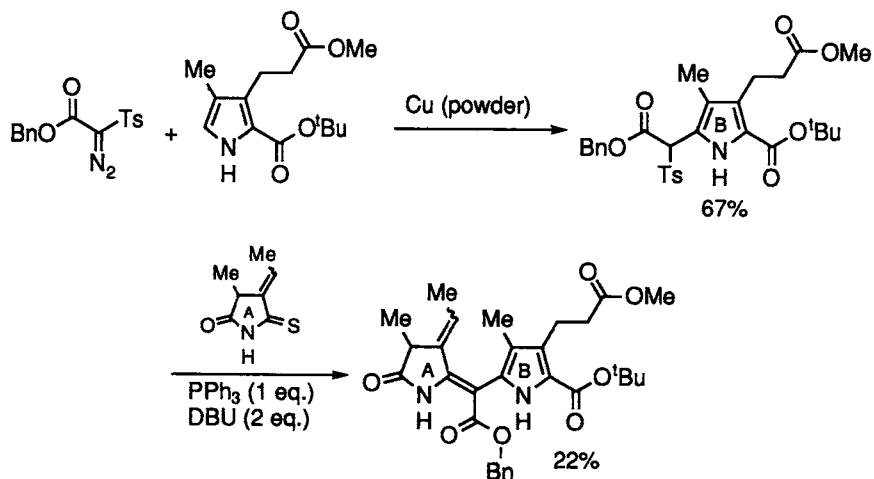


塩基性条件下でビニル基への変換が期待できる2-トシリルエチル基を3位に有するフィトクロモビリンのD環前駆体である2-トシリルピロール誘導体および、第一章で合成したフィコシアノビリンのD環に相当する2-トシリルピロール誘導体の5位をそれぞれ臭素化した後、酸加水分解を行い、目的のD環部分を各々比較的好収率で簡便に合成することができた。これをフィコビリン誘導体のC環部分と縮合させることにより、フィトクロモビリンおよびフィコシアノビリンのCD環部分を合成することができた。また、フィトクロモビリンのCD環部分については、カリウムt-ブキシドで処理することにより2-トシリルエチル基をビニル基へと変換することができた。

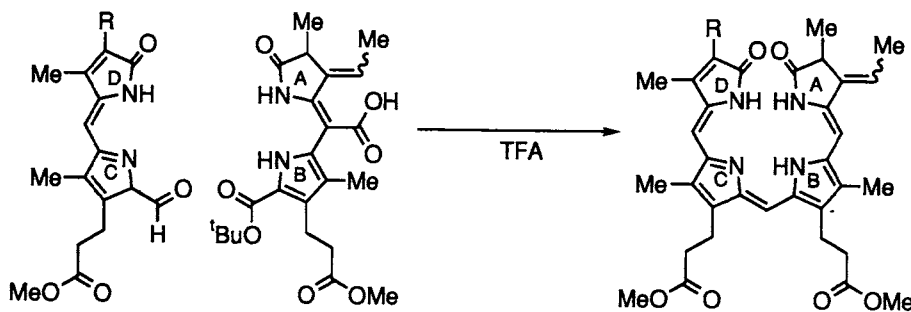


第五章では、フィコビリン誘導体のAB環部分の合成および全合成について述べた。

文献既知の、A環およびAB環の合成法は多段階を要し、再現性にも問題があった。そこで、当研究室のHla Ngweの手法に従いAB環部分の合成を行った。ピロールプロピオニ酸メチル誘導体とジアゾトシリル酢酸ベンジルを縮合し、B環部分を合成し、次いで、トリフェニルホスフィンとDBUの存在下でA環部分と縮合させることによりAB環部分を簡便に得ることができた。この方法は、文献既知の合成法と比べて収率に改善の余地はあるものの段階数も少なく、より優れた手法であると考えられる。



このようにして合成したAB環部分をフィコシアノビリン誘導体のCD環部分と縮合し、低収率ながらフィコシアノビリンジメチルエステルを合成することができた。現在、フィトクロモビリン誘導体の全合成についても検討中である。



R = Vinyl; Phytochromobilin dimethyl ester
R = Ethyl; Phycocyanobilin dimethyl ester

学位論文の審査結果の要旨

提出された当該学位論文に対し、各審査委員が参考論文等の関連資料の検討を含めて審査を行い、さらに平成8年2月5日の口頭発表における質疑応答（最終試験に代える）の結果をふまえて、同日開催された審査委員会において最終審査を行い、以下の通り判定した。

本論文は、植物の発生や成長、分化等の形態形成を調節する重要な役割を演じている光受容タンパク色素-フィトクロムやフィコシアニンの色素成分であるフィコビリン誘導体の構造と機能ならびに、アポタンパク質との相互作用を解明するために、任意の位置に任意の置換基を有するフィコビリン誘導体の新規一般合成法の開発を目指し、2-スルホニルピロール誘導体の簡便合成法の開発およびその骨格変換、更に、フィコビリン誘導体の全合成への応用について検討した結果を報告している。即ち、(1) 種々の3,4-二置換-2-スルホニルピロール誘導体の簡便合成法の開発、(2) 2-スルホニルピロールのスルホニル基の5位への転位反応および(3) Vilsmeier反応による5-ホルミル-2-クロロピロール誘導体の合成など、2-トシリピロール誘導体に特異的な有用な反応を見出している。また、これらの反応を利用して、(4) フィトクロモビリンのCD環およびフィコシアノビリンジメチルエステルの全合成にも成功している。これらの成果は、上述した極めて興味深い生理活性を有するビリタンパク質の色素部分の構造と機能の相関関係や、色素部分とアポタンパク質との相対的位置関係などを明らかにする上で、大きく貢献するものであり、博士（理学）の学位を受けるに充分値するものと判定した。