

複核キラル反応場の精密化・力量化による高効率的分 子変換法の開発

メタデータ	言語: jpn 出版者: 公開日: 2021-01-28 キーワード (Ja): キーワード (En): 作成者: Ukaji, Yutaka メールアドレス: 所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00060167

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



[◀ Back to previous page](#)

複核キラル反応場の精密化・力量化による高効率的分分子変換法の開発

Research Project

Project/Area Number	19020019	All
Research Category	Grant-in-Aid for Scientific Research on Priority Areas	
Allocation Type	Single-year Grants	
Review Section	Science and Engineering	
Research Institution	Kanazawa University	
Principal Investigator	宇梶 裕 Kanazawa University, 物質化学系, 教授 (80193853)	
Project Period (FY)	2007 – 2008	
Project Status	Completed (Fiscal Year 2008)	
Budget Amount *help	¥4,600,000 (Direct Cost: ¥4,600,000) Fiscal Year 2008: ¥2,300,000 (Direct Cost: ¥2,300,000) Fiscal Year 2007: ¥2,300,000 (Direct Cost: ¥2,300,000)	
Keywords	複核キラル反応場 / 酒石酸エステル / 亜鉛アセチリド / 不斉求核付加反応 / ニトロン / 4-イソオキサゾリン / 不斉1, 3-双極子付加環化反応 / アゾメチンイミン / 不斉増幅 / 不斉1,3-双極子付加環化反応	
Research Abstract	<p>両鏡像体ともに入手容易な酒石酸エステルを活用した複核キラル反応場設計の精密化を図り、特に実用可能化および力量化を念頭に置き、高効率的分分子変換法の開拓を試みた。</p> <p>求核剤として亜鉛アセチリドを用いるニトロンへの触媒的な不斉求核付加反応において対応する光学活性N-(プロパルギル)ヒドロキシルアミンが得られることを見出しているが、付加中間体を加水分解すること無く昇温すると、環化反応が徐々に進行することがわかった。そこで、反応を加速させるための添加剤について検討したところ、ジメチル亜鉛を添加すると環化反応が促進され、対応する光学活性4-イソオキサゾリンが得られることを見出した。さらに、環化中間体をホルムアルデヒドと反応させることにより、新たな炭素-炭素結合生成を行なうことができ、光学活性4置換4-イソオキサゾリンのワンポット合成を実現した。アゾメチンイミンのアリルアルコールへの不斉1, 3-双極子付加環化反応について検討したところ、金属として亜鉛ではなくマグネシウムを用いることにより、対応する光学活性ピラソリジンを得ることを見出していたが、脂肪族のアゾメチンイミンの場合には化学収率、光学収率ともに満足できるものではなかった。反応条件について検討を重ねたところ、Schlenk平衡により臭化マグネシウムが1当量生成する条件で反応を行なったところ、化学収率、光学収率ともに向上し、最高96%eeで対応するtrans体の光学活性ピラソリジンを得ることに成功した。</p>	

Report (2 results)

2008 Annual Research Report

2007 Annual Research Report

Research Products (10 results)

	All	2009	2008	2007
All	Journal Article	Presentation		
[Journal Article] One Pot Synthesis of Optically Active 4-Isoxazolines by Asymmetric Addition of Alkynylzinc Reagents to Nitrones Followed by Cyclization			2009	▼
[Journal Article] Ring-Opening Bis(alkoxycarbonylation) Reaction of Methylenecyclopropanes Catalyzed by Palladium in the Presence of Couer(I) Salt			2009	▼
[Journal Article] Asymmetric Hetero Diels-Alder Reaction of Nitroso Compounds Utilizing Tartaric Acid Ester as a Chiral Auxiliary			2008	▼
[Journal Article] Catalytic Asymmetric Dialkynylation Reaction of α -Dinitrone by Utilizing Tartaric Acid Ester as a Chiral Auxiliary			2008	▼
[Journal Article] Catalytic Asymmetric Dialkynylation Reaction of α -Dinitrone by Utilizing Tartaric Acid Ester as a Chiral Auxiliary			2008	▼
[Journal Article] Asymmetric Addition of Phenylzinc Reagents to C-Alkynyl Nitrones. Enantiomeric Enhancement by a Product-like Additive			2008	▼
[Journal Article] Asymmetric 1, 3-Dipolar Cycloaddition Reaction of Azomethine Imines to Allyl Alcohol			2008	▼
[Journal Article] Asymmetric Bis (alkoxycarbonylation) Reaction of Cyclic Olefins Catalyzed by Palladium in the Presence of Copper (I) Triflate			2007	▼
[Presentation] 金属の共同作用に基づく不斉分子変換			2008	▼

URL: <https://kaken.nii.ac.jp/grant/KAKENHI-PROJECT-19020019/>

Published: 2007-03-31 Modified: 2018-03-28