

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

著者	宇梶 裕
著者別表示	Ukaji Yutaka
雑誌名	平成18(2006)年度 科学研究費補助金 特定領域研究 研究実績の概要
巻	2006
ページ	1p.
発行年	2018-03-28
URL	http://doi.org/10.24517/00060176

[◀ 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	18037023
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 金沢大学, 自然科学研究科, 教授 (80193853)
Project Period (FY)	2006
Project Status	Completed (Fiscal Year 2006)
Budget Amount *help	¥2,500,000 (Direct Cost: ¥2,500,000) Fiscal Year 2006: ¥2,500,000 (Direct Cost: ¥2,500,000)

All 

Keywords 複核キラル反応場 / 酒石酸エステル / ニトロン / 1,3-双極子付加環化反応 / 不斉増幅 / o-キノジメタン / Diels-Alder反応

Research Abstract

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発を試みた。

炭素上にアミド置換基,窒素上にp-メトキシフェニル基を導入したニトロンの不斉1,3-双極子付加環化反応により,高エナンチオ選択的に生成物を得ることができた。引き続き過剰的処理の後,官能基変換することにより,各種γ-ヒドロキシアミノ酸の合成中間体となる光学活性γ-ラクトンへ変換することができた。

一方,ニトロンへの不斉求核付加反応についても検討し,求核剤として亜鉛アセチリドを用いることにより対応する光学活性N-(プロパルギル)ヒドロキシルアミンを得ることができたが,不斉誘起は充分ではなかった。反応の進行状況を調べたところ,大変興味深いことに,化学量論量の酒石酸エステルを用いているのにも関わらず,反応の進行とともに生成物の光学純度が向上するという,奇妙な現象を見出した。そこで,p-位にメトキシ基を導入した生成物類似化合物の亜鉛塩のラセミ体を添加して擬反応初期状態を形成した上で目的のニトロンへの求核付加反応を行ない,不斉増幅した生成物のみを区別して得る,という設計を行なったところ,目的生成物の光学純度の大幅向上を実現できた。酒石酸エステルを触媒量用いる系でも同様な効果を見出した。







o-キノジメタンの不斉Diels-Alder反応は,光学活性テトラヒドロナフタレン骨格を得る反応として極めて重要であるが,o-キノジメタンの反応性が高く,その立体制御が困難とされていた。本研究において,未だ化学量論的反応ではあるが,酒石酸エステルの亜鉛,マグネシウム塩からなる反応場において,ベンゾシクロブテノールから発生したo-キノジメタンとフマル酸ジエチルのDiels-Alder反応がエナンチオ選択的に進行することを見出した。

Report (1 results)

2006 Annual Research Report

Research Products (6 results)

All	2007	2006
All	Journal Article	

[Journal Article] Catalytic Asymmetric Addition of Alkynylzinc Reagents to Nitrones.	2007 
[Journal Article] Preparation of Novel N-Sulfonylated (S,S)-2,3-Diaminosuccinate-Type Chiral Auxiliaries and Application to an Asymmetric 1,3-Dipolar Cycloaddition Reaction of Nitrile Oxides to Allyl Alcohol.	2006 
[Journal Article] Enantioselective Diels-Alder Reaction of o-Quinodimethanes by Utilizing Tartaric Acid Ester as a Chiral Auxiliary.	2006 
[Journal Article] Asymmetric 1,3-Dipolar Cycloaddition of Nitrones with an Electron-Withdrawing Group to Allylic Alcohols Utilizing Diisopropyl Tartrate as a Chiral Auxiliary.	2006 
[Journal Article] "Syn-Effect" in Nucleophilic Addition of Amines to 1,3-Dienylsulfone.	2006 
[Journal Article] Asymmetric Addition of Alkynylzinc Reagents to Nitrones Utilizing Tartaric Acid Ester as a Chiral Auxiliary.	2006 

URL: