

フクシ カズノブ

氏名	福士 和伸
学位の種類	博士 (工学)
学位記番号	博第1038号
学位授与の日付	平成28年3月23日
学位授与の条件	学位規則第4条第1項該当 課程博士
学位論文題目	効率的な含フッ素化合物の合成法の開発 (Development of Efficient Methodologies for Organofluorine Compounds)

論文審査委員	主査	教授	柴田 哲男
		准教授	大北 雅一
		准教授	平下 恒久

論文内容の要旨

近年、新薬創製はより困難となっており、新しい薬剤を生み出す為に5-10年の歳月と3万以上の候補化合物が必要とされる。その為、多様な医薬候補品化合物の合成が求められている。その手法として化合物へのフッ素官能基の導入や α -アミノ酸の非天然型への変換などの手法が取られている。多数の反応や試薬がこの目的の為に開発され、報告されている。しかし、工業的に利用可能な反応や試薬は未だに不十分である。それは反応性や取り扱いの容易さに加えて原料や精製のコストなどを考慮する必要があるからである。その為、工業的に利用可能な新しい反応や試薬の開発が求められている。本論文は工業的に利用可能な反応の開発を主軸にフッ素、トリフルオロメチル(CF₃)基を含んだ化合物や非天然型アミノ酸の合成法の開発についてまとめたものである。また、各章は次のように要約される。

第1章では α -CF₃カルバニオンを用いた新規反応の開発について述べている。 α -CF₃カルバニオンと求電子剤を用いた反応はフッ素骨格を構築する上で有用な反応である。しかし、全原子中最大の電気陰性度をもつフッ素によって α -CF₃カルバニオンは求電子剤と反応する前に、フッ素が脱離する β -フッ素脱離が起き、ジフルオロオレフィンへと変換されることが知られている。そこで、私はCF₃基の α 位に電子求引性基であるスルホニル基を有する基質を用いて α -CF₃カルバニオンの安定性を高めることでフッ素の脱離を起こさずに目的の反応を起こせるのではないかと考えた。そこでこの α -CF₃スルホニル化合物を用

いて辻-トロスト型の脱炭酸型アリル化反応を行った。その結果、 α 位にアール基、クロロ基、アルキル基を有する α -CF₃スルホニル化合物に対して良好な収率でアリル化体が得られた。シンナミル化体や2-メチル-プロペニル化体も良好な収率にて得ることに成功した。さらに得られた化合物を用いてのジフルオロメチル誘導体への変換にも高い収率にて成功した。

第2章では新規Ni錯体を用いた非天然型アミノ酸の合成反応について述べている。非天然型アミノ酸を合成する有力な手法としてグリシン等価体に求電子剤を用いる方法がある。その中でもグリシン・Ni(II)錯体は容易に合成ができ、室温にてアルキル化やアルドール反応が可能という利点を有している。しかし、既存のグリシン・Ni(II)錯体は有機溶媒への溶解性が悪いことや置換基修飾による反応性、選択性の改善が容易に行えないという欠点を有していた。そこでこれらの課題を解決する手法としてグリシン・Ni(II)錯体のアミン部分を3級から嵩高い2級に変えることを考えて検討を行った。嵩高いアミンとしてアダマンチル基やtertブチル基を持つグリシン・Ni(II)錯体を合成し、アルキル化反応およびマイケル付加反応を検討したところ、今までのグリシン・Ni(II)錯体より高い反応性と選択性を実現することに成功した。また、本錯体はアミン部の置換基を変えることで反応性や選択性の制御が容易に行える。

第3章では既存のフッ素化試薬を改良したフッ素化剤についての反応性や有用性について記述している。現在、医薬品などでの探索研究において広く利用されているフッ素化試薬は固体で取り扱いが容易であり、反応性もよいなど非常に取り扱いやすい試薬である。しかし、フッ素原子の分子量19に対して試薬の分子量が300を超える物が多く、反応の原子効率に問題点を抱えている。また、塩構造や芳香環を多数有するため極性溶媒への溶解性に問題を抱えている。そこで私は既存のフッ素化試薬中のフェニル基をメチル基に変えた試薬を用いることで、従来の反応性を維持しつつ、溶解性や原子効率の改善ができるのではないかと考えて検討を行った。その結果、改良したフッ素化試薬は極性溶媒への溶解性が増し、極性溶媒中でのフッ素化反応において既存の試薬よりも高い反応性を持つことが確認された。また、一般にフッ素化試薬を用いた反応でよく用いられるルイス酸を用いた条件においても既存のフッ素化試薬よりも高い反応性が確認された。本試薬は β -ケトエステル、オキシインドール、シリルエノールエーテルなど様々な基質へのフッ素化に適応が可能であり、不斉反応への利用が可能であることも確認された。以上からこの改良したフッ素化試薬が実用的なフッ素化試薬であることが実証された。また、本フッ素化試薬を用いてのマロン酸エステルの選択的なモノフッ素化反応も検討したところ、中程度の収率にてモノフッ素化体を得ることに成功した。

第4章は、総括であり、本研究の成果をまとめた。

以上のように、本論文では効率的な非天然型アミノ酸や含CF₃基化合物の合成法の開発や改良したフッ素化剤の有用性の実証を達成した。

これらは、3編の有審査論文としてまとめられている。本論文は、学位論文として十分価値あるものと認められる