

Title	ジルコノセンによる立体選択的環化反応を利用した複素環合成及び(-)-Dendrobineの全合成
Author(s)	上坂, 範明
Citation	北海道大学. 博士(薬学) 甲第3372号
Issue Date	1994-03-25
DOI	10.11501/3076643
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/50003
Туре	theses (doctoral)
File Information 000000272676.pdf	



Hokkaido University Collection of Scholarly and Academic Papers : HUSCAP

ジルコノセンによる立体選択的環化反応を利用した

複素環合成及び (-)-Dendrobine の全合成



ジルコノセンによる立体選択的環化反応を利用した

(1)

複素環合成及び (-)-Dendrobine の全合成

1994年

北海道大学 薬学部 上坂 範明



【謝辞】

本研究を行なうにあたり、終始ご懇篤なるご指導、ご鞭撻を賜りました北海道大学薬学 部 森美和子教授に心から感謝いたします。

有益なる御助言、御討論を頂きました東京大学薬学部 柴崎正勝教授に深謝致します。

終始有益なる御助言、御討論を頂きました北海道大学薬学部 佐藤美洋博士、並びに薬 品製造学講座、生体分子構造学講座の諸氏に感謝いたします。

有益なる御意見をお聞かせくださいました笹井宏明博士(現 東京大学薬学部)、袖岡幹 子博士(現 東京大学薬学部)、魚住泰広博士(現 北海道大学触媒化学研究センター)に感 謝致します。

X-線結晶構造解析を行なって下さいました田辺製薬有機化学研究所 伊達忠正博士、岡村公生博士に厚くお礼申し上げます。

各種機器スペクトルデータを測定してくださいました北海道大学機器分析センターのオ ペレーター諸氏に心からお礼申し上げます。



【略語表】

Ac	: acetyl
AIBN	: 2,2'-azoisobutyronitrile
Bu	: butyl
^t Bu	: <i>tert</i> -butyl
Bz	: benzoyl
Ср	: cyclopentadienyl
dba	: dibenzylideneacetone
DEAD	: diethyl azodicarboxylate
DMAP	: 4-dimethylaminopyridine
DMSO	: dimethyl sulfoxide
Et	: ethyl
HMPA	: hexamethylphosphoric triamide
Me	: methyl
MTPA	: 2-methoxy-2-phenyl-2-(trifluoromethyl)acetyl
NBS	: N-bromosuccinimido
Ns	: <i>p</i> -nitrobenzenesulfonyl
Ph	: phenyl
ⁱ Pr	: isopropyl
TBDMS	: tert-butyldimethylsilyl
TES	: triethylsilyl
THF	: tetrahydrofuran
TMS	: trimethylsilyl
Ts	: <i>p</i> -toluenesulfonyl
7.	: benzyloxycarbonyl



【目次】

1

4

43

46

総論の部

序論

本論

第1章	ジルコノセンによる環化反応を利用した多環式複素環化合物の	
	立体選択的合成法の確立	4
第1節	パーヒドロインドール誘導体の合成	4
第2節	三環性化合物の合成	10
第2章	(-)-Dendrobine の形式的全合成	13
第1節	合成計画	13
第2節	閉環原料の立体及びエナンチオ選択的合成	18
第3節	ジルコノセンによる閉環反応を用いた三環性基本骨格の構築	21
第4節	Kendeの中間体の合成	25
第5節	合成中間体の光学純度の決定及び絶対配置の確認	28
第3章	ジルコノセンによる環化反応を利用した trans-azabicyclo[3.3.0] octane	
	骨格の合成	30
第4章	ジルコノセンを触媒とした cyclomagnesiation 反応による多環式複素	
	環化合物の合成	37
第1節	触媒サイクルの形成	37
第2節	アルキルマグネシウム中間体を利用した多環式複素環誘導体の	





実験の部	
第1章	
第2章	
第3章	W2 11、24年後期間できた開発という知識点にお客様のされている。 自己に伝った内容的を用き用いた代表的な何を示した。
第4章	
文献	
Rin	

【序論】

低原子価の遷移金属を用いて2つの不飽和結合から炭素-炭素結合を形成させる反応は 非常に緩和な条件下で立体化学を制御しつつ進行するため、いくつかの官能基を持ち複雑 な立体構造を有する化合物を合成するうえで非常に有力な手段となりうる。金属としては Pd、Co、Rh、Ni、W、Ti、Zr等が利用され数多くの閉環反応が報告されている。¹⁻⁶ Scheme 1にこれまで報告された幾つかの遷移金属を用いた代表的な例を示した。





この中で、低原子価のジルコニウム錯体であるジルコノセンを用いた反応は近年 W.A. Nugent ら、²⁾ また根岸ら³⁾ によって見いだされたものである。例えば根岸らはエンイン1に 対してジルコノセンを反応させ、生成したジルコナサイクルを水解するとシクロペンタン 誘導体 3 が高収率で得られる事を報告している。

また筆者らのグループでもニトリル-オレフィン4に対してジルコノセンを反応させる とキノロン6が得られることを既に報告している。⁷⁾この際、中間体であるイミノジルコナ サイクル5に対してアシル化、還元、あるいはパラジウムを用いたクロスカップリング反 応を行なうことにより様々なキノリン誘導体を合成する事が出来る (Scheme 2)。



このジルコノセンを用いた反応の特徴としては中間体であるジルコナサイクル2が立体 選択的に形成されるため生成物の立体配置が高度に制御されることが挙げられる。更にPd、 Rh、Co、Wなどの後周期の遷移金属を用いた場合とは異なり、中間体であるジルコナサ イクルは反応終末まで比較的安定に存在している。このためイミノジルコナサイクル5の 例にもあるようにこの中間体を水解反応のみならず種々の反応によって、ワンポットで様々 な誘導体に導き得る (Scheme 2)。筆者は本反応の以上のような点に興味を持ち、更に有用

序論

な反応の開発を目指し本研究に着手した。

即ち筆者はエンイン、ジエンを用いた閉環反応を多環式化合物の合成へと応用すべく環 内オレフィンと側鎖の多重結合との閉環反応を試みることにした。もしもこの反応が進行 するならば三環性ジルコナサイクル7が立体選択的に生成し、水解すれば立体配置が制御 された二環性化合物8を与える筈である。また反応性の高いジルコナサイクルを利用すれ ばジルコニウムが結合している位置に立体選択的に種々の官能基をワンポットで導入でき

-2-



Scheme 3

る (Scheme 3)。この考えにしたがって研究を行なった結果筆者は幾つかの興味ある知見を 得ることが出来た。それらは大きく分けると以下の4つの項目に分けることが出来る。

1. ジルコノセンによる環化反応を利用した多環式複素環化合物の立体選択的合成法の確立。

2.本反応を鍵工程として用いた (-)-dendrobineの形式的全合成。

3. trans-3-Azabicyclo[3.3.0]octane 骨格を含む三環性ケトンの合成。

4. 以上の閉環反応の触媒反応への展開。

本論文ではそれらの項目につき、順に述べる。

有機化合物は同じ平面構造を持ちながらも三次元的にはいくつもの異性体を持ち、その 数は不斉炭素が1つ増える毎に幾何級数的に増大する。有機化学はその中から "欲しいも のだけを作る" ために、エナンチオ及びジアステレオ選択的反応の開発を目標に掲げて進 歩を遂げてきたが、更に有用な反応の開発を目指してその目標は現代の有機化学者にも受 け継がれている。

筆者は本論文の中でそのうちのジアステレオ選択的反応の開発という目標達成に向けた 1つの方法論を提供できたものと考えている。

序論

-3-	



第1節 パーヒドロインドール誘導体の合成

先ず筆者は本反応が進行するかどうかを検討するため、側鎖に三重結合を持つシクロヘ キセン誘導体9を用いることにした。このエンインを基質とした場合もしも閉環反応が進 行するならば Figure 1 に示すように 2 つの不飽和結合がジルコノセンを鋏み込むような遷 移状態を経由するため、生成した三環性ジルコナサイクル 10 の Ha、Hb、Hc のプロトン はすべてシス配置となる筈である。



尚、エンイン9は3-ブロムシクロヘキセン11とベンジルアミンを反応させて得られる アミン12をプロパルギル化し、更にシリル化することにより得られた (Scheme 4)。



ところで、ジルコノセンは従来 Cp₂ZrCl₂を HgCl₂共存下大過剰のマグネシウムで還元す ることにより調製されていたが、⁸この方法では反応系内が複雑になり純度の高いジルコノ センを得ることは難しい。本研究ではジルコノセン前駆体として根岸らによって開発され た^{3b)} Cp₂ZrBu₂を用いることにした。これは Cp₂ZrCl₂と2当量の BuLiを THF 中 -78 ℃で1 時間反応させることにより *in situ* で調製できる錯体であり、室温まで徐々に昇温する事に

-4-

より分解し、ジルコノセンブテン錯体13となる。この錯体13は反応基質の不飽和結合が 配位するとそのブテン配位子を解離するため、ジルコノセン等価体として働く (Scheme 5)。



エンイン9に対し、根岸らの処方に従い調製した Cp₂ZrBu₂ (1.3 当量)を THF 中室温で 2.5 時間反応させ 10% HCI で水解したところ、目的とするパーヒドロインドール 14 が 97% という高収率で単一の成績体として得られた。14 は矢印で示したプロトン間に NOE が観測され、オレフィンは Z配置を有していることが分かった。また、ジルコナサイクル 10を 10% DCI/D₂O で処理すると 2 個の重水素が導入された閉環体 15 が得られ、重水素が 導入された位置にジルコニウムが結合していたことが分かった (Scheme 6)。



H Bn 15 65%

Scheme 6

ジルコナサイクルは非常に活性な中間体であり、種々の求電子試薬と反応することが知られている。³¹⁾ そこで同様にジルコナサイクル10を調製し、求電子試薬としてヨウ素(3.0 当量)を用いて処理したところ、ジョード体16が25%、モノヨード体17が38%の収率で

-5-

得られた。16の NOE 実験の結果矢印で示した 3 つのプロトン間に NOE が観測されて、 これらのプロトンがシス配置を有することが分かった。炭素 - ジルコニウム結合の加ヨウ 素分解反応は立体保持で進行することが知られていることから、⁹この結果は当初の予想通 りジルコナサイクル 10 が立体選択的に生成していることを強く支持している (Scheme 7)。



ジルコナサイクルは、求電子試薬との反応のほかイソニトリルなどのカルベン分子の挿入反応を起こすことが知られている。³⁰ そこで同様に調製したジルコナサイクル 10 に対し 1.3 当量の t ブチルイソニトリルを室温で 8.5 時間反応させた後に 50% 酢酸水溶液で水解 したところ、目的とするアルデヒド 19 が 66% の収率で単一の成績体として得られた。尚、 ベンジルイソニトリルを用いた場合にも同じく挿入反応は進行し、19 が 52% の収率でや はり単一の成績体として得られた。この反応では中間体としてジルコナサイクル 18 を経 由しているものと考えられる。そこで t ブチルイソニトリルを用いて 18 を調製しヨウ素



で処理したところ、オレフィン上にのみヨウ素が置換したアルデヒド20が42%の収率で 単一の成績体として得られた。この様に反応性の高いジルコナサイクルを利用してカルベ ン分子を反応させることにより更に炭素 - 炭素結合を形成することが出来た。尚、20の立 体配置は核間のプロトンとアルデヒドの根元の水素原子の間に NOE が観測されたことか らシス配置であることが分かった。即ち本結果はイソニトリルの挿入反応の場合にもやは りジルコナサイクルの立体配置は保持されていることを意味する (Scheme 8)。

ところで19及び20の生成において、初めに加えたイソニトリルはシクロへキサン環上 に導入されている。この結果はジルコナサイクル10の2つの炭素-ジルコニウム結合の 反応性に差がある事を意味する。そこでジルコナサイクル10の溶液にまず1当量のプロ ピオン酸を加えて氷冷下で1時間攪拌し、その後10% DCI/D₂Oで水解したところパーヒド ロインドール21が45%の収率で得られた。生成物のNMR及びMASSを検討したところ、 オレフィン上にのみ重水素が導入されていることが分かった。この結果は1当量目のプロ ピオン酸がまずアルキル-ジルコニウム結合を選択的に攻撃し、その後DCIによってビニ ル-ジルコニウム結合が切断されたことを意味する (Scheme 8)。

この選択的プロトン化反応を一般化するためにより単純な基質であるエンイン22を用いて更に検討を行なった。22及び Cp₂ZrBu₂ (1.3 当量)から調製したジルコナサイクル23を種々の条件下1当量の酸で処理した後に10% DCI/D₂Oで水解した結果を Table 1 に示した。尚、ビニル炭素の重水素化率はプロトンH_a、H_bの積分値の比率から算出した。また、Figure 2 には幾つかの条件下で得られた閉環体の NMR チャートのメチル基のピークを示している。1段階目の酸として酢酸を用いた場合、run 1 で示した NMR チャートから明らかなように氷冷下ではプロトン化に選択性がないことが分かる。反応温度を下げて選択性の向上を計ったが酢酸の反応性の低下を招く結果となった。そこでより酸性度の高いトリフルオロ酢酸を用いたところ反応温度を -78 °C まで下げてもプロトン化は3時間で十分に進行しビニル基の重水素化率は82% にまで向上した (run 5)。 -78 °C で5時間攪拌すると反応は定量的に進行し、メチル基のみが選択的にプロトン化された (run 6)。これらの結果から一般にジルコナシクロペンテンの2つの炭素 - ジルコニウム結合にはその反応性に差があり、ビニル炭素 - ジルコニウム結合がより安定であることが分かった (Scheme 9、Table 1)。

-7-



Table 1. Selective cleavage of 2 3 under various conditions

run	НX	temp. (°C)	time (h)	content of D atom (%)	yield (%)
1	HOAc	0	1	33	96
2	HOAC	-30	3	68	79
3	TFA	-30	3	70	89
4	TFA	-50	3	77	93
5	TFA	-78	3	82	80
6	TFA	-78	5	82	quant
	No. 19 August 19				

Bn-N D TMS







Figure 2

-8-

ビニル炭素 - ジルコニウム結合を合成反応に利用した例はこれまでに幾つか報告されて いる。中でも炭素 - 炭素結合形成反応に応用した例を示した。¹⁰ 筆者の選択的プロトン化反 応によって生成したビニル炭素 - ジルコニウム結合を利用し、これらの反応と組み合わせ るならば更に官能基化が可能となる筈であり、ここにジルコナサイクルの新たな利用法を 見いだすことが出来た事になる (Scheme 10)。



第2節 三環性化合物の合成

イソニトリルと等電子構造を持つ一酸化炭素は活性なジルコナサイクルに挿入し環状ケトンを生成することが知られている。例えば根岸らはジルコナサイクル2に対し一酸化炭素を挿入すると比較的良い収率で二環性シクロペンテノン誘導体 26 が得られる事を報告している^{3a)} (Scheme 11)。



そこで筆者はジルコナサイクル 10 に一酸化炭素が挿入するならばワンポットで三環性 化合物が合成できるのではないかと考えた。10 を1気圧の一酸化炭素気流下室温で18 時 間攪拌後10% HCIで水解したところ、2分子の一酸化炭素が挿入した三環性ケトアルデヒ ド27 が単一の成績体として30%の収率で得られた。27 の構造は各種機器スペクトルデ ータによって支持されている。生成物の矢印で示したすべてのプロトン間に NOE が観測 され、これらのプロトンがすべてシス配置であることが確認された。この様に複雑な立体 構造を持つ三環性化合物が予想通りワンポットで合成出来ることは極めて興味が持たれる (Scheme 12)。





ところで根岸らの例で述べたように、ジルコナサイクルに対し一酸化炭素挿入反応を行
なうと通常1分子の一酸化炭素が挿入したモノカルボニル化合物が得られる。しかしなが
ら筆者の場合には2分子の一酸化炭素が挿入している。そこでその反応メカニズムを考え
てみた。一般にジルコナサイクルに一酸化炭素が挿入すると、先ずジルコニウムに対する
一酸化炭素の配位、続いてアルキル-ジルコニウム結合への挿入が起こり28となりその
後三員環オキサジルコナサイクル29を与える。この段階までは通常の一酸化炭素挿入反

-10-

応の機構であるが、その後恐らく π-アリル-ジルコニウム錯体 30 を形成し、¹¹⁾ 再び一酸 化炭素が挿入した中間体31が水解条件下α-シリルケトン32となり、プロトデシリレー ションを経て27が生成したものと考えられる (Scheme 13)。



この結果は三員環オキサジルコナサイクル29が比較的活性な中間体であることを意味 している。そこでアセチレン末端にシリル基の代わりにメチル基を有するエンイン33を 用いて閉環反応を検討することにした。33を同様に閉環反応に付したところ収率は18% と低下するもののアセチレン末端の置換基とは無関係にやはり2分子の一酸化炭素が挿入 したケトアルデヒド34が得られた。従って根岸らの報告 (Scheme 11) にもあるように一般 的にはジルコナサイクルに一酸化炭素挿入反応を行なうと1分子の一酸化炭素が挿入され るのに対し本反応で2分子の一酸化炭素が挿入したのは、三環性ジルコナサイクル10か ら導かれるオキサジルコナサイクル29の立体的要因に起因しているものと考えた (Scheme 13, 14).



以上のように筆者は容易に合成し得るエンイン9を出発原料として、ジルコノセンを用 いてパーヒドロインドール誘導体及び三環性化合物の立体選択的合成法を確立することが 出来た。¹²⁾

尚、一酸化炭素挿入反応で得られるケトアルデヒド 27 は天然物である (-)-Dendrobine (35)の基本骨格とその立体配置は完全に一致している。そこで筆者はジルコノセンによる 立体選択的閉環反応を利用するならば、(-)-Dendrobine が比較的短工程で合成できるのでは ないかと考え以下検討した (Scheme 15)。





Scheme 15



【第2章】 (-)-Dendrobine の形式的全合成

第1節 合成計画

Dendrobine は 1932 年に Dendrobium nobile LINDL から作られる "Chin Shih-Hu" と呼ばれ る漢方薬から単離された、¹³⁾ 解熱作用、血圧降下作用、痙攣作用などの薬理作用を有す る¹⁴⁾ アルカロイドである。その後 30 年余りを経た 1965 年に犬伏らによって絶対配置も含 めた構造決定がなされている。¹⁵⁾ その構造は 4 級炭素を含む 7 個の不斉炭素を有し、また 合計わずか 13 個の原子で 4 個の縮合環を形成するという非常に複雑な構造を有している ことから合成化学者の格好のターゲットとなっている。これまでに 7 つの合成例が報告さ れており、¹⁶⁾ 現在もなお盛んに合成研究が続けられている化合物である (Scheme 16)。



Isolation

H. Suzuki, et al., 1932. Determination of the Structure Y. Inubushi, et al., 1965. Total Synthesis Y. Inubushi, et al., 1972. K. Yamada, et al., 1972. A. S. Kende, et al., 1974. W. R. Roush, 1978. S. F. Martin, et al., 1989. B. M. Trost, et al., 1991. T. Livinghouse, et al., 1992.

Scheme 16

これまで報告された全合成の中からその骨格構築法に特徴のある合成例を以下に幾つか紹介する。

Roush らは、^{16d)} ホスフォネート 36 をトリエン 37 へと導き、Diels-Alder 反応によるヒド リンダン骨格の形成、更に分子内エポキシドに対する窒素アニオンの攻撃によるピロリジ ン環形成をへて、Dendrobine を合成している (Scheme 17)。





Scheme 17

Martinらは、^{16e}酸クロリド38からトリエン39を合成し、Diels-Alder反応により基本骨格を一挙に構築することにより全合成を行なっており、環形成が非常に鮮やかな例である(Scheme 18)。



Trost らは、¹⁶⁰ (-)-Dihydrocarvone (40) から導かれるエンイン 41 に対して彼らが開発した

2価パラジウムを触媒とした環化反応を行ない42を得た後に、Roushらの合成中間体へと 導いている。なお、幾つかある合成例の中では唯一出発原料として光学活性体を用いては いるものの合成品の光学純度、及び絶対配置に関する記載は全く無く、Dendrobineを光学 活性体として合成したとはいい難い (Scheme 19)。

-14-



Scheme 19

また Livinghouse らは、^{16g)} 筆者と時を同じくして Dendrobine を合成しており、ピロリジン 環形成にその特徴がある。即ちシクロペンテノン誘導体 43 から得られるイソニトリル 44 と酸クロリド 45 を反応させ、その後 AgBF₄ で処理することにより生じるニトリリウムカ チオン中間体 46 と分子内シリルエノラートとの反応により双環性化合物 47 へと導いてい る。続く SmI₂ による六員環形成の後に Dendrobine の全合成を行なっており、ニトリリウ ムカチオン中間体の有用性を示している (Scheme 20)。



Scheme 20

46

Kende ら¹⁶⁰は48を出発原料とし、Diels-Alder 反応及びアルドール反応を行なって49へ と導き、還元的アミノ化反応によるピロリジン環形成を鍵工程として三環性化合物50へ と導いている。更に50を還元して51とした後、ビニル基の1,4-付加反応などを経て52

-15-



筆者は Kende らの中間体 51 はジルコノセンを用いる立体選択的閉環反応を用いるなら ば容易に合成できるのではないかと考えた。その逆合成を Scheme 22 に示す。閉環反応に 用いる基質としてメチル基及びイソプロペニル基を持つジエン 54 を想定し、またジエン 54 は容易に入手可能な (-)-Carvone (55) から合成できるものと考えた。もしもジエン 54 に 対する閉環反応がエンイン 9 (第 1 章)と同様に立体を制御しつつ進行するならば、 Dendrobine 合成に必要な三環性ケトン 53 が得られる筈である (Scheme 22)。



Scheme 22

しかしながらこの合成計画中、多置換オレフィンを有するジエン54を用いてもジルコ ノセンを用いた閉環反応が進行するかどうかが問題となる。 根岸らは閉環反応に対するエンインの置換基の影響について56、59を用いて検討して いる。³⁰⁾ エンイン56と Cp₂ZrBu₂の反応において、オレフィン上に置換基を持たない56a は75%の収率で閉環体57aを与えるが、オレフィン上に置換基 (R=Me)を有するエンイ ン56bは閉環体を全く与えず、基質が2量化した58bのみを64%の収率で与える。とこ ろがメチレン鎖中の炭素原子の一つが窒素原子に置き代わったエンイン59では、置換基

-16-

R が水素原子でもメチル基でも良好な収率で閉環体 60 を与える。彼らはエンイン 59 の場 合窒素原子の電子供与効果により閉環反応が促進されると説明しているがその詳細につい ては不明である。しかしながらこの報告は筆者のジエン 54 の場合にもメチレン鎖中に窒 素原子を有していることから閉環反応が促進される可能性があることを示すものであり、 この報告に力を得て以下合成計画に従い検討することにした (Scheme 23)。



Scheme 23

	-17-
and the second	

第2節 閉環原料の立体及びエナンチオ選択的合成

合成計画に従い (-)-Carvone (55) を立体選択的に 1, 2- 還元し、⁽¹⁾ 文献既知物質である (-)-Carveol (61) を得た。61 をブロム体 62 に変換後ベンジルアミンと反応させるとアミン 63 及び 64 が得られた。これらアミンの立体配置について考えてみると CBr₄ - PPh₃ を用い るブロム体への変換は通常 $S_N 2$ 反応と考えられており又、ブロミド 62 とベンジルアミン との反応は syn- $S_N 2$ ' 反応で進行することが知られている¹⁸⁾ 事から、主成績体はトランス配 置の 63 と考えられる。しかしながらこれら 2 つのアリル位での反応のうちどちらか一方 でもアリルカチオン 65 を経由するならば、基質がラセミ化することが考えられる。そこ でアミン 63 の光学純度を決定することにした (Scheme 24)。



先ず光学純度の決定条件を確立するために、2つの側鎖がトランスの立体配置を有する ラセミ体のアミン rac-63 を合成することにした。筆者はその方法として π- アリルパラジ ウム錯体に対する反応を利用することにした。π- アリルパラジウム錯体は通常脱離基であ

るアセトキシ基の逆側からパラジウムが攻撃することにより形成されることが知られてい る。又求核剤の攻撃は、ソフトな求核剤であればパラジウムの逆側から攻撃するため、反 応は net retention で進行する事が知られている。¹⁹⁾ 即ちメソ体であるパラジウム錯体 67 の パラジウムの逆側からアミンが攻撃すればよいので 66 のようなベンゾイルエステルが必 要となる。そこで (-)-Carveol (61) に対して安息香酸を求核剤として光延反応^{20a,20b)} を行な い2つの側鎖がトランスの立体配置を有するベンゾイル体 66 を合成した。66 に対し、0

-18-

価パラジウムを触媒としてベンジルアミンを反応させトランス配置のアミン rac-63 を得た。rac-63 をベンゾイル化して得られるアミド rac-68 を光学活性カラムを用いて HPLC 分析したところ完全にラセミ化していることが分かった (Figure 3、Scheme 25)。



この様に光学純度の決定条件が確立できたので、アリルブロミド62を経て合成したア ミン63を同様にベンゾイルアミドとし HPLC で分析したところその鏡像異性体過剰率は 15% ee であることが分かり (Figure 4)、この合成ルートでは基質がかなりラセミ化してし まうことが分かった (Scheme 26)。



-19-

そこで他の方法でトランスアミン63を合成することにした。一般に光延反応はアリル 転位を起こしにくい反応として知られている。^{20a,20c)}ベンジルトシルアミドを求核剤として、 望みとする鏡像異性体63を得るため(+)-Carveol(61)に対して室温で光延反応を行なった ところ、スルホンアミド69がジアステレオマーの混合物として61%の収率で得られた。 ナトリウムナフタレニドを用いてトシル基を還元的に切断した後に2つのジアステレオマ ーを分離したところ、目的とするトランス配置のアミン63が主成績体として77%の収率 で得られた。この63についてもrac-63と同様にベンゾイルアミドとしHPLCで分析した ところその鏡像異性体過剰率は90% ee であることが分かり(Figure 5)、予想通り高い光学 純度を有するトランス配置のアミンを合成することが出来た。そこで63をアリル化した ところ、閉環原料となるジエン70が得られた(Scheme 27)。



Scheme 27



第3節 ジルコノセンによる閉環反応を用いた三環性基本骨格の構築

ジェン70に対し、1.3 当量の Cp₂ZrBu₂を THF 中室温で1.5 時間反応させた後 10% HCl で水解したところ脱アリル体 63 は伴うものの、六員環上に不飽和結合を持つ閉環体 72 が 58% の収率で得られた。すなわち閉環原料として三置換オレフィンを用いても本閉環反応 が良好な収率で進行したことになる。図中に示した 72 の 3 つのプロトン間に NOE が観測 されこれらのプロトンがすべてシス配置であることが分かり、ジルコナサイクル 71 は望 みとする立体配置を有している事が予想された。また 72 は六員環上に不飽和結合を持つ ことから、閉環反応中に反応系内で既にジルコニウムの β - 脱離が起こっているか (path a)、 もしくは後処理の段階で水解反応が β - 脱離を伴って進行している (path b) という事になる。 もしも path a を経ているのならば一酸化炭素挿入反応を行なっても環状ケトンは生成せず、 全合成に必要な三環性ケトンは得られないことになる (Scheme 28)。





Scheme 28

-21-

そこでジエン 70 を Cp₂ZrBu₂ と反応させた後一酸化炭素気流下室温で 17.5 時間攪拌し 10% HCl で水解したところ、目的とする三環性ケトン 73 が 47% という比較的良い収率で 得られた。尚、ケトン体 73 が得られたということは、72の生成は path b を経て水解反応 の際 β -脱離を伴って進行したことを意味する (Scheme 29)。





73のNMR チャートはプロトンのピークが複雑に重なり合っており、立体配置の確認が 困難であったため X-線結晶構造解析を行なうことにした。73に対しメタノールを溶媒と して接触還元を行なってベンジル基を切断した後に p-ニトロベンゾイルクロリドでアシル



Scheme 30

-22-

Crystallographic data

C21H26N2O4 370

triclinic

P-1

12.085 (2)

22.557 (3)

7.555 (2)

96.95 (2)

105.32 (2) 76.92 (1)

1930.7 (8) 4



 $ρ_{calcd}$ (g/cm³)
 1.274

 F (000)
 792

 radiation
 CuKα

 $2θ_{max}$ (deg.)
 120

 No. of reflection
 5783

 $F_0 \ge 2.667 \sigma$ (F_0)
 4619

 R value
 0.0570

 Rw value
 0.0560

 crystal size (mm)
 0.30X0.20K0.10

化したところ、アミド74が無色結晶として得られた (Scheme 30)。74の X-結晶構造解析 結果を Figure 6 に示す。この結果からメチル基及び核間の 4 つのプロトンはすべてシス配 置であり、ケトン体 73 は、Dendrobine 合成に必要な立体配置を有していることが分かっ た。*)

以上のように筆者は、ジルコノセンによる立体選択的閉環反応を用いて、非常に簡単な 原料から Dendrobine 合成に必要な基本骨格を立体選択的にワンポットで構築することが出 来た。

ところで Dendrobine の窒素原子上の置換基はメチル基であり、Dendrobine を合成するに は窒素原子上にメチル基を有するジエン 75を用いて閉環反応を行なった方が有利となる 筈である。そこで (-)-Carveol から得られるブロム体 62 (Scheme 24) に対してアリルアミン を反応させ、得られた 2級アミンをメチル化して窒素原子上にメチル基を有するジエン 75を合成した。75 に対し、先程と同じ条件下 Cp₂ZrBu₂を反応させた後に一酸化炭素挿入 反応を行なったところ、目的とする三環性ケトン 76 は 14% という低収率に留まり、脱ア リル体 77 が主成績体として得られた (Scheme 31)。



最近ジルコノセンが、ヘテロ原子上にアリル基が置換した化合物に対して、脱アリル化 試剤として有用な試薬となりうる事が報告されている。²¹⁾脱アリル化の反応機構としては オレフィンとジルコノセンから形成された三員環ジルコナサイクルヘヘテロ原子の孤立電 子対が配位しヘテロ原子 - 炭素結合が切断され、π-アリルジルコニウム錯体を形成するこ とにより脱アリル体を与えるものと考えられている。ジエン75を基質とした場合には、

この脱アリル化反応が優先された結果となっている。一般にジルコノセンとジエンとの反

*) 尚この解析結果は、閉環原料であるジェン70の六員環上の2つの側鎖の立体配置がトランスであると考えたことも同時に支持するものである。

応は、第1段階目として立体障害の少ないオレフィンのジルコノセンに対する配位から始 まる。その後残る一方のオレフィンがジルコニウムに配位した 78 を与えると閉環反応が 進行し、目的とするジルコナサイクル 79 が形成される (path a)。ところがもう一方のオレ フィンが配位する前に窒素原子の孤立電子対がジルコニウムに配位すると 80 となり脱ア リル化反応が起こり、アリルジルコニウム 錯体 81 を形成するものと思われる (path b)。小 さな置換基であるメチル基が窒素原子上に置換したジエン 75 の場合、立体障害が軽減さ れるために窒素原子のジルコニウムへの配位が有利となって path b が優先し、脱アリル体 が主成績体として生成するものと考えられる。従って本閉環反応では窒素原子のジルコニ ウムへの配位を防ぐために、比較的大きな置換基であるベンジル基を有するジエン 70 を 用いた方が有効であることが分かる (Scheme 32)。



Scheme 32



第4節 Kende の中間体の合成

目的とするケトンが得られたので、次に Kende らの中間体への変換を検討することにした。エノンを合成する手がかりとしてイソプロペニル基の不飽和結合を用いることとした。 六員環内にオレフィンを異性化させるために RhCl₃·3H₂O、RhCl(PPh₃)₃、10% Pd/C 等の金 属触媒を用いたが原料を回収するのみであり、目的物 82 は得られなかった。そこで NBS を用いてアリル位のブロム化を試みたが目的とするブロム体 84 は得られず、オレフィン の異性体 83 が 25% の収率で得られた。83 は 73 が異性化したものであり、NBS は恐らく 直接反応には関与していないことになり、系内に発生する HBr が触媒となってオレフィン が異性化したものと考えられる。そこでトシル酸存在下ジクロロエタン中で 73 を加熱し たところ、エキソオレフィン体 83 が高収率で得られた (Scheme 33)。



-25-

オレフィンの異性化に先立ち、73のケトンを還元後生じた水酸基をチオカーボネート 化し、²⁰⁾トリブチルチンヒドリドによる還元を行なって、先ずメチレン体86とした。86 に対してトシル酸を触媒として先程と同じ条件下オレフィンの異性化を行なった。その結 果86の場合環のコンフォメーションが変わったためか、六員環内にオレフィンの異性化 した87、88及び89が混合物として得られた。これらは異性化反応条件下では熱力学的 平衡状態にあり、88、89はそれぞれをとりだした後に同じ条件で再びオレフィンの異性 化反応を繰り返すことにより、目的とする異性体87へと収束することが出来た (Scheme 34)。



Scheme 34

次に87に対してヒドロホウ素化を行ない、²³⁾アルコール体90とした。窒素上の置換基 をメチル基に変換するために、90に対して接触還元を行なってベンジル基を切断した後 にN-カーバメート体とし、水素化アルミニウムリチウムを用いて還元を行ないアミノア



-26-

ルコール体 91 とした。91 の水酸基を酸化してケトンとした後にセレネニル化し、低温下 mCPBA でセレネニル基のみを選択的に酸化後²⁴⁾室温で攪拌したところ、目的とする、エノンを有する Kende の中間体 51 を合成することが出来た (Scheme 35)。

すべての機器スペクトルデータは51の構造を支持していたが、NMR上ビニルプロトン のケミカルシフトのみが Kende らの報告と異なっていたため、更に Kende らの報告に従い 次の工程を行なうことにした。

51にビニル基を導入したところビニル体**92**が得られた。**92**の融点は 31.0-32.0 ℃ を示し、これは文献記載値 (35.0-36.0 ℃) と一致し、他の機器データも一致した。又、**92**のビニル基を酸化的に切断しメチルエステル体 **93**に誘導したところ、**93**の機器データは Kende らの報告¹⁶⁰とすべて一致した (Scheme 36)。



よってここに筆者はジルコノセンによる立体選択的閉環反応を鍵工程として、非常に短 工程で Dendrobine の全合成に成功した。^{25a)}

第5節 合成中間体の光学純度の決定及び絶対配置の確認

合成した中間体の光学純度及び絶対配置については、当研究室の斉藤らがジルコノセン による閉環反応で得られたケトン73から合成した MTPA エステルを用いて決定してい る。²⁵⁰ その概略を以下に述べる。すなわち73を還元し生じた水酸基を(S)-MTPA クロリド で処理したところ、(S)-MTPA エステル体94、95 がジアステレオマーの混合物として定 量的に得られた。この混合物は NMR から、その立体異性体過剰率は90% de であること が分かり、光延反応によって得られたアミン63 (Scheme 27)の光学純度を完全に反映して いることが分かった (Scheme 37)。





次に絶対配置決定のため分取薄層クロマトグラフィーを用いて2つのジアステレオマー 94、95を分離した。MTPA エステル94 及び95 は1 次元 NMR 更に H-H COSY、NOESY、 HSQC、HMBC などの2 次元 NMR を測定することによりすべてのプロトンを帰属するこ とが出来、それらのケミカルシフトを求めることが出来た。続いて楠見らの改良 Moscher 法に基づいて、²⁰式1に従い各々のプロトンについてその $\Delta\delta$ value を求めた。結果を Figure 7 に示す。 $\Delta\delta$ value の符号を見てみると、図の点線で示した MTPA plane を境にしてプラス の $\Delta\delta$ value とマイナスの $\Delta\delta$ value は右と左に完全に分離している。また更に分子モデルを 用いて考察すると MTPA 基からの距離が近いプロトンほどその $\Delta\delta$ value の絶対値 ($\Delta\delta$ value)が大きくなるという関係がほぼ成り立つことはアルコール体 85 の絶対配置の

決定に改良 Moscher 法を用いてもよいことになる。この結果からアルコール体 85の2級 水酸基の絶対配置は R となる。またこの酸素官能基が α - 配置を有していることは 94の NOESY から確認しており、従って今回合成した三環性の基本骨格は (-)-Dendrobine と同じ 絶対配置を有していることが確認できた (Figure 7)。

$$\Delta \delta = |\delta_{\text{major (94)}}| - |\delta_{\text{minor (95)}}| \qquad \text{eq.}$$

-28-



the tricyclic MTPA esters

この結果から筆者は、(+)-Carvoneを出発原料として、初めて光学活性な (-)-Dendrobine の全合成に成功したことになる。

最後に筆者の全合成のルートを示す。この様に本閉環反応を鍵段階に用いることによって天然由来の化合物が非常に短工程で合成され、改めて本反応の有用性を示すことが出来た (Scheme 38)。^{25c)}


アミン12をアリル化して得られるジエン96に1.3 当量の Cp_2ZrBu_2 を THF 中室温で 2.5 時間反応させた。10% HCI で水解したところ目的とするパーヒドロインドール誘導体 98 が 89% の収率で得られた。98 は NMR による立体配置の確認が困難であったため、X-線結晶構造解析を行なうことにした。先ず接触還元によりベンジル基を除去した後に、生



Z	8
$\rho_{calcd} (g/cm^3)$	1.249
F (000)	1264
radiation	СиКа
20 max (deg.)	120
No. of reflection	2325
$F_0 \ge 2.667 \sigma (F_0)$	1955
R value	0.0490
Rw value	0.0690
crystal size (mm)	0.40x0.30x0.30
	And the second sec

15.824 (1)

12.459 (1) 90.00 (0)

90.00 (0) 90 00 (0)

3119.8 (7)

b (Å)

c (Å)

 α (deg.) β (deg.)

 γ (deg.) U (Å)



Figure 8. X-Ray crystal structure of 99

-30-

成する2級アミンを単離することなくトシルクロリドで処理したところ、トシルアミド 99が55%の収率で無色結晶として得られた (Scheme 39)。

このトシル体 99 の結晶構造を Figure 8 に示す。この構造から五員環上のメチル基は核間の2つのプロトンと同じ側に位置していることが分かる。98 が図の立体配置を有するということは中間体であるジルコナサイクル 97 の五員環五員環の核間はトランス配置であることを意味する (Scheme 39)。

次に筆者はジルコナサイクル 97 に対する一酸化炭素挿入反応を行なって三環性ケトン の合成を試みることにした。ジルコナサイクルの立体配置を考えると一酸化炭素挿入反応 の生成物の 5-5 縮合環系の核間は大きな歪みを持つトランス配置となる筈で trans-azabicyclo[3.3.0]octane 骨格を含む化合物が得られることになる。

ところで根岸らは、エンイン1と Cp₂ZrBu₂から調製したジルコナサイクル 2 に対する ニトリルの挿入反応を検討している。³⁰ 2 にアセトニトリルを加えて室温で 3 時間攪拌した 後に 3 M HCI で水解したところ、当初予想したニトリルの挿入反応生成物 100 由来のケト ンは得られず、鎖状ケトン 103 が得られた。彼らはこの結果から、ジルコナサイクルと原 料の間には平衡が存在し、ジルコナサイクルが一旦開環し中間体 101 となった後にエンイ ンのアセチレン部分とニトリルが反応し、ジルコナサイクル 102 が生成したと考えている (Scheme 40)。



 101
 102
 60%

 101
 102
 103

 Scheme 40
 103

 そこで筆者の系にも平衡が存在するかどうかを調べることにした。先程も述べたように、

 ジエン 96 に対する閉環反応は室温で 2.5 時間攪拌し水解するとパーヒドロインドール誘

 導体 98 のみが得られる。ところがこの反応を室温で 45 分間、または氷冷下で 3 時間攪拌

-31-

した後に水解すると、98の他に2種類の閉環体104、105が得られることが分かった。 閉環体98の立体配置は先のX-線結晶構造解析により確認されている。六員環上に不飽和 結合を持つ閉環体105を接触還元しベンジル化したところ閉環体104が得られる。即ち 閉環体104及び105は同じ立体配置を持つ。また不飽和体105の核間の2つのプロトン 間にNOEが観測されたことから、核間はシス配置を有していることが分かった。従って 閉環体104及び105は閉環体98のメチル基に関する立体異性体であり、これらは異なる 立体配置を持つジルコナサイクルから得られたことになる (Scheme 41、Table 2)。



Scheme 41

 Table 2. Cyclization of 96 using Cp₂ZrBu₂

 under stoichiometric reaction conditions

and the second second						
run	temp.	time (h)	98	104	105	SM
1	rt	2.5	89	-		-
2	rt	0.75	43	12	10	31
3	0°C	3	34	12	7	32
		and the second				

以上の結果を考察すると、筆者の系には原料とジルコナサイクルとの間に平衡があり、 又、立体配置の異なるジルコナサイクル 106 との間にも平衡が存在する事になる。閉環反 応をより高温であるいはより長時間行なうことにより閉環体 98 の比率及び収率が向上す ることから、五員環五員環の核間がトランス配置のジルコナサイクル 97 が熱力学的に安 定な生成物であることが分かった。また、閉環体 104、105 は核間がすべてシス配置のジ ルコナサイクル 106 から得られたことになる。これらジルコナサイクルの平衡混合物に一 酸化炭素を反応させた場合、熱力学的に安定なジルコナサイクル 97 からは通常合成する ことが困難な大きく歪んだ trans-azabicyclo[3.3.0]octane 骨格を含む三環性ケトンが得られて しまうことになる。しかしながら、少なくとも 2 つの中間体の間に平衡が存在するならば、 すべてシス配置であるジルコナサイクル 106 から優先的に一酸化炭素挿入反応が進行し、

-32-

Dendrobine 合成の時と同様に、核間のすべてのプロトンがシス配置のより安定なケトン 108を生成するものと考えた (Scheme 42)。



ジルコナサイクル97を一酸化炭素気流下室温で17.5時間攪拌した後に10% HCIで水解 したところ、三環性ケトン109が94%という高収率で得られた。パーヒドロインドール 部分の核間の2つのプロトンの間にNOEが観測されシス配置であることが分かったが、 他のプロトンの立体配置を決定するには至らなかった。そこでX-線結晶構造解析を行なっ てその立体配置を決定することにした。109のベンジル基を接触還元により除去した後に スルホン化したところ、スルホンアミド110が無色結晶として得られた (Scheme 43)。





-33-

結晶構造を Figure 9 に示したが、驚くべきことに五員環五員環の核間はトランス配置を 有している。trans-Azabicyclo[3.3.0]octane 骨格部分の炭素 - 炭素結合の結合距離を見てみる と、 C_1 - C_2 、 C_1 - C_{10} 、 C_4 - C_1 、 C_8 - C_1 、 C_1 - C_1 の炭素 - 炭素単結合の長さはそれぞれ 1.517 (4)、 1.512 (4)、1.512 (4)、1.512 (3)、1.531 (4) Åであり、通常の炭素 - 炭素単結合の長さ (1.54 Å) と比べると若干短くなっている。また極めて興味の持たれる結合角を見ると C_2 - C_1 - C_{10} 、 C_4 - C_1 - C_8 はそれぞれ 127.2(2)、123.6(2)。となっており、 sp^3 炭素の結合角 109.5。と比べる と非常に大きな値であり、この骨格がかなり大きな歪みを持っていることが分かる。



C(4)-C(11)-C(8); 123.6 (2), C(8)-C(11)-C(1); 102.8 (2), C(4)-C(11)-C(1); 103.6 (2), C(10)-C(1)-C(11); 102.0 (2), C(2)-C(1)-C(11); 101.4 (2), C(2)-C(1)-C(10); 127.2 (2)

以上の結果は熱力学的に安定なジルコナサイクル 97 に対して一酸化炭素が反応したことを意味している。即ち生成物の立体配置はジルコナサイクルの立体配置をそのまま反映していることになる。Figure 10 に筆者のジルコナサイクルの投影図を示した。この図はアメリカ、Delaware 大学の D. F. Taber 教授らのグループが筆者らの研究に興味を持ち、SONY Tektronics 社が開発した CAChe を用いて、ZINDO 計算²⁷⁾を行なった結果得られた最

-34-

安定コンフォマーを私信として提供して下さったものである。尚、計算時の簡略化のため に窒素上のベンジル基をメチル基に置き換えたジルコナサイクル 111 をモデルとして用い ている。炭素 - ジルコニウム結合は 2.387 及び 2.428 Åと、通常の炭素 - 炭素単結合が 1.54 Åであるのと比べると非常に長くなっており、そのため trans-metalabicyclo[3.3.0]octane 構造 には大きな歪みは見られない。しかしながらその熱力学的安定性が何に起因しているのか は現在のところ明らかではない。



Figure 10. Calculated structure of zirconacycle**111** by ZINDO. For clarity, some hydrogen atoms are omitted.

trans-Bicyclo[3.3.0]octane 骨格のこれまでの合成例は極めて少なくそのほとんどが遷移金属を用いて合成されており、²⁸⁾ジルコノセンを用いた合成例も根岸らによって報告されている^{28d)} (Scheme 44)。しかしながらそれらの構造証明に X-線を用いた例はない。

筆者の系に於てこの様な歪みを持った三環性の化合物が94%もの高収率で得られるということは正に遷移金属を用いた反応の特徴であり、極めて興味が持たれる。又、今回初めてその構造を X-線結晶構造解析によって明らかにすることが出来た。29

-35-



Scheme 44

ところで筆者は、第2章でジルコノセンによるジエン 70の閉環反応を鍵工程として (-)-Dendrobineの全合成を行なった。ジエン 70に Cp₂ZrBu₂を反応させ一酸化炭素挿入反応 を行なうと核間がすべてシス配置のケトン 73が得られたことからこの場合には核間がす べてシス配置のジルコナサイクル 71が熱力学的に安定な生成物であり、本章とは異なっ た選択性を示していることになる。ジルコナサイルの熱力学的安定性が置換基から受ける 影響は現在のところ明らかにはされていないが、置換基を導入することにより異なった選 択性を示すという事実は非常に興味が持たれる。



第1節 触媒サイクルの形成

第1章から第3章までに筆者はジルコノセンを用いた多環式複素環化合物の合成法を確 立し、その過程で得られた幾つかの興味ある知見を述べた。最後にこれらの反応の触媒反 応への展開について述べる。

最近ジルコノセンを触媒としてグリニヤール試薬とオレフィンを反応させて、炭素 - 炭素結合を形成させる反応が報告されている。^{30,31)}この反応は形式的にはあたかもオレフィンとグリニヤール試薬が直接反応したかのような生成物を与えるため carbomagnesiation 反応と呼ばれている (Scheme 45)。











これら carbomagnesiation 反応及び cyclomagnesiation 反応は中間体としてジルコナサイク ルが形成し、系中に過剰に存在するグリニヤール試薬が反応してジルコナサイクルを活性 化することにより反応が進行するといわれている。すなわち cyclomagnesiation 反応³¹⁾を例 にとるならば、ジルコナサイクル 112 を形成後グリニヤール試薬が反応して活性なアート 型錯体 113 となる。このアート型ジルコナサイクル 113 の一方の炭素 - ジルコニウム結合 が開裂した 114 に再びグリニヤール試薬が反応して同様な反応を繰り返し、115 を生成す る。この時ジルコノセンブテン錯体を再生するので触媒サイクルが形成される (Scheme 46)。

-37-



筆者は第3章でジェン96を基質として量論量のジルコノセンを用いて多環式複素環化 合物の合成を行なったが、次にこの反応をジルコノセンに対して触媒サイクルを形成させ るべく検討することにした。

Waymouth らの報告に基づき、ジエン96に対して10 mol %の Cp₂ZrCl₂を用いて3当量 の BuMgBr を室温で24時間反応させた。10% HCl を加えて水解したところ、六員環上に オレフィンを持つ閉環体105が32%、飽和体98が12%、脱アリル体12が8%の収率で 得られた。すなわち閉環体はあわせて44%の収率で得られたことになり、この系に於ても 触媒サイクルが成立することが分かった。尚、これら2つの閉環体105、98は第3章で 得られたものと同一物質であることが機器データから確認された。従ってこれらは図の立 体配置を有していることになる (Scheme 47)。



96

105 32% **98** 12% **12** 8%

Scheme 47

-38-

次に収率の向上を目指し、反応条件を種々検討することにした。先程と同量の試薬を用 いて0°Cで24時間攪拌したところ反応は極めて遅くなり、閉環体はあわせて14%の収率 で得られたに留まった (run 2)。そこでTHF中還流したところ4時間で原料は消失し、不 飽和体105が56%の収率で得られた (run 3)。PPh₃を加えて同じくTHF中還流したところ、 触媒の失活を防いだためか反応は見かけ上加速された (run 5)。この効果は触媒量を減らす と顕著に現われ、PPh₃共存下であれば5 mol%の Cp₂ZrCl₂を用いるだけでも反応が進行す る (run 8)。グリニヤール試薬として BuMgClを用いて反応を行なったところ不飽和体 105 が主成績体として 62% というほぼ満足のいく収率で得られ、望み通りに触媒サイクルを形 成させることが出来た (Table 3)。



Table 3. Reactions* of 96 with BuMgX in the presence of a catalytic amount of Cp₂ZrCl₂

Cp ₂ ZrCl ₂		(17-10) E	PPha			time	yields (%) of					
run	(mol %)	Х	(mol %)	solvent	temp.	(h)	105	98	12	SM		
1	10	Br		THE	rt	24	32	12	8	32		
2	10	Br	1.0	THF	0°C	24	6	8	4	79		
3	10	Br		THF	reflux	4	56	9	31	0		
4	10	CI	-	THF	reflux	3	62	10	28	0		
5	10	Br	-	toluene	reflux	1.5	57	9	21	0		
6	10	Br	20	THF	reflux	2	50	4	18	0		
7	10	Br	300	THF	reflux	2	45	7	20	0		
8	5	Br	10	THF	reflux	8	56	6	26	0		
9	2	Br	4	THF	reflux	25	35	0	35	0		

* 3 eq of BuMgX was used in the all reactions

ここで第3章で述べた、量論量のジルコノセン(Cp₂ZrBu₂)を用いた閉環反応の結果と比較してみる。この量論反応と触媒反応を比べた場合、それぞれの反応で得られる主成績体は不飽和度が異なるばかりではなくピロリジン環上のメチル基の立体配置も異なり、触媒反応で得られる閉環体105では核間のプロトンに対しトランス配置を、また量論反応で得られる閉環体98ではシス配置を有している。すなわち触媒反応では核間のプロトンがす

-39-

ベてシス配置の kinetic ジルコナサイクル 106 (第3章で既出)を、また量論反応ではそれと は立体配置の異なる thermodynamic ジルコナサイクル 97 (第3章で既出)を経て反応が進行 していることになる (Scheme 48)。



次に反応終末のマグネシウムの結合位置を確認するために、Table 3、run 3 の条件を用い て閉環させその後 10% DCI/D₂O で中間体を水解したところ、2 つの閉環体 116、117 が得 られた。スペクトルデータから、不飽和体 116 ではメチル基のみ重水素化し、また飽和体 117 ではシクロヘキサン環のみ重水素が導入されている。従って 2 つの閉環体 116、117 は反応の終末においてそれぞれ対応するアルキルマグネシウム化合物 118、119 であるこ とになる (Scheme 49)。



以上の結果をもとに本反応のメカニズムを考えてみた。まず、Cp₂ZrCl₂が BuMgX によっ て Cp₂ZrBu₂を与えジルコノセンブテン錯体となる。次に基質が配位し環化反応をへて、第 3章で既に述べた核間がすべてシス配置の kinetic ジルコナサイクル 106 となる。このジル コナサイクルにグリニヤール試薬が反応してアート型錯体 120 を与え、その後ジルコナサ イクルの2つの炭素 - ジルコニウム結合のうちの一方が開裂したジアルキルジルコノセン 錯体 121 となる。これはβ-脱離を経て³²⁾ ジルコノセンオレフィン錯体 122 を与える。こ の錯体 122 と基質との間でリガンド交換が起きて主生成物であるアルキルマグネシウム化 合物 118 を与え、触媒サイクルが形成される。また、副生成物である飽和体 119 は、ジ ルコナサイクル 106 が基質 107 を経て立体配置の異なる thermodynamic ジルコナサイクル 97 へと異性化した後に生成しているものと考えている (Scheme 50)。





Scheme 50



ところでジルコノセンを触媒量用いた場合と量論量用いた場合では得られる主成績体の 立体配置が異なることを先に述べた。この様な選択性の違いは、触媒条件下ではジルコナ サイクルへのグリニヤール試薬の攻撃が非常に速いために kinetic ジルコナサイクル 106の 立体配置を保持したままの生成物が得られるためと考えられる (Scheme 51)。



以上のように筆者は、ジルコノセンを触媒とした双環性複素環の合成に成功し、その反応メカニズムに対する考察を加えた。³³⁾



第2節 アルキルマグネシウム中間体を利用した多環式複素環誘導体の合成

前節で確立した触媒反応で得られるアルキルマグネシウム118は非常に活性な有用な中間体であることから、次に種々の試薬を反応させてワンポットで様々な誘導体の合成を試みることにした。

まず、123をヨウ素で処理したところヨード体124が43%の収率で得られた。次に中間体123を酸素気流下-78℃で2時間攪拌した後に水解したところアルコール体125が41%の収率で得られ、種々の官能基を容易に導入することが出来た。次にベンズアルデヒドを反応させたところ目的とするカップリング体126が28%の収率で得られた。構造確認のため水酸基を酸化したところ、ケトン127が95%の収率で得られた。また、アリルブロミドを反応させるとジエン128が25%の収率で得られ、新たに炭素-炭素結合を形成することが出来た。

以上のように中間体のアルキルマグネシウムを利用して非常に簡単なジエン96から、 ワンポットで種々の化合物を容易に合成することが出来た (Scheme 52)。



127 95%

126 28%

Scheme 52

尚、ジエン128は分子内の適当な位置に2つの不飽和結合を有していることから、ジル

コノセンを反応させるならばその立体を制御しつつ三環性化合物が合成できるのではない かと考えた。

-43-

そこでジエン 128 に対して 1.5 当量の Cp₂ZrBu₂ を室温で 5.5 時間反応させた後に 10% HCI で水解したところ、三環性アミン 129 が 74% の収率で得られた。当初この閉環反応 では 6-5-6 員環の三環性骨格を有するアミン 131 が得られるものと考えていたが、種々の 機器データから 6-5-5 員環を持つ三環性アミンであることが分かった。回収されたジエン のオレフィンが異性化していることから、恐らくジエン 128 の側鎖のオレフィンが異性化 した 130 となった後に閉環反応が進行したものと思われる。尚、最近ジルコノセンを触媒 としたオレフィンの異性化反応が報告されているが、³⁴⁾その詳細な反応メカニズムは明ら かにされていない (Scheme 53)。



三環性アミン129のNMRはプロトンのピークが複雑に重なり合っていたため、X-線結 晶構造解析を行なってその立体配置を決定することにした。129に対して接触還元を行なっ てベンジル基を切断した後、トシルクロリドで処理したところ、トシルアミド132が無色 結晶として 25%の収率で得られた。132の解析結果を Figure 11に示す。この図から核間 の4つのプロトンはすべてシス配置を有しており、シクロペンタン環上のエチル基は核間 のプロトンと同じ側に位置し、本閉環反応はジルコナサイクル133を経て進行しているこ とが分かる。この様にジルコノセンを用いた触媒反応と量論反応のそれぞれの特徴をうま く利用すれば、第3章で述べた一酸化炭素挿入反応では五員環、五員環の核間がトランス 配置の三環性化合物が得られるのに対し、同じジエン 96を用いて核間のすべてのプロト ンがシス配置の三環性化合物129も合成できたことになる。

-44-



Crystallogr	aphic data
formula	C ₁₉ H ₂₇ NO ₂ S
fw	333
cryst system	triclinic
space group	P-1
lattice constants	
a (Å)	11.537 (2)
b (Å)	14.256 (2)
c (Å)	5.496 (2)
a (deg.)	96.23 (2)
β (deg.)	96.27 (2)
γ(deg.)	90.01 (2)
U (Å)	893.1 (4)
Z	2
ρ_{calcd} (g/cm ³)	1.240
F (000)	360
radiation	CuKa
20 _{max} (deg.)	120
No. of reflection	2648
$F_0 \ge 2.667\sigma (F_0)$	2209
R value	0.0498
Rw value	0.0472
crystal size (mm)	0.40 x0.20 x0.05

以上のように筆者はジルコノセンを触媒としたグリニヤール試薬による閉環反応を多環 式化合物の合成へと応用し、立体選択的に種々の誘導体を合成することに成功した。³³⁾



【結語】

本論文は次の5点に要約できる。

- ジルコノセンを用いた不飽和結合間での炭素 炭素結合形成反応を多環式化合物の合成へと応用し、その特色を生かして、ワンポットで種々の多環式含窒素複素環化合物の立体選択的合成法を開発した。
- 2. 本反応を鍵工程としてその基本骨格を立体選択的に一挙に構築することにより、非常に短工程で(-)-Dendrobineの形式的全合成を行なった。
- 3. ジェンに対するジルコノセンによる閉環反応、続く一酸化炭素挿入反応を行なうことにより、通常合成することが困難な trans-3-azabicyclo[3.3.0]octane 骨格を含む三環 性ケトンを高収率で合成することが出来た。
- ジェンを基質とする閉環反応を触媒反応へと展開することが出来、しかも量論量の ジルコノセンを用いた場合とは立体配置の異なる化合物を選択的に合成することが 出来た。



【実験の部】

各種測定機器は下記のものを使用した。

 $[\alpha]_{D}$

: JASCO DIP-370 Digital Polarimeter

IR

: JASCO A-300 Infrared Spectrophotometer JASCO FT/IR-5300 Spectrophotometer Perkin-Elmer Model 1600

各吸収波長は v 値 (cm⁻¹) で示した。

NMR

: JEOL FX-100 JEOL GX-270 JEOL EX-270 JEOL EX-400 Bruker ARX-500

Bruker AMX-600

スペクトルの化学シフト値は TMS を内部標準 (0 ppm) として用いたときの δ 値で示し た。そのカップリング定数は J 値 (Hz) で示し、パターンは singlet (s)、doublet (d)、 triplet (t)、quartet (q)、broad (br.)、multiplet (m) で表記した。

MS

: JEOL JMS-HX 110 mass spectrometer JEOL JMS-DX 303 mass spectrometer

Elemental Analysis : Yanaco CHN CORDER MT-3

m.p. : Ishii melting point apparatus

値は未補正である。

-47-

シリカゲルクロマトグラフィーは、Merk silicagel 60 (70-230 mesh, 60 Å)、シリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーは、Merk silicagel 60 (230-400 mesh, 60 Å) を充填剤として行なった。分取薄層クロマトグラフィーは、Kiesel gel 60 PF₂₅₄₊₃₆₆ を用いて行なった。

無水溶媒については、THF、Et₂O及び diglyme はナトリウムベンゾフェノンより、塩化メチレン、アセトニトリルは五酸化リンと水素化カルシウムより蒸留したものを用いた。またジメチルスルホキシドは水素化カルシウムより、トルエン、メタノール、エタノールはナトリウムより蒸留したものを用いた。

反応は特記しない限り、アルゴンガス気流下無水溶媒を用いて行なった。

ジルコナサイクルの一般的調製法

根岸らの報告にしたがって行なった。Cp₂ZrCl₂を THF 中に懸濁させ -78 °C に冷却後、n-ブチ ルリチウム (ヘキサン溶液)をゆっくりと加えた。-78 °C で 1 時間攪拌した後にベンゼン共沸を行 なって完全に無水状態にした閉環原料 (エンイン若しくはジエン)の THF 溶液を -78 °C で加え、 室温で更に攪拌することにより調製した。なお、反応に使用した閉環原料、Cp₂ZrCl₂、ブチルリ チウム、及び THF の量、更に室温で攪拌した時間についてはその都度記載した。



【第1章】

N-Benzyl-N-2-cyclohexene-1-ylamine (12)

ベンジルアミン (3.3 ml, 30.2 mmol) をアセトニトリル (100 ml) に溶解し、炭酸カリウム (2.80 g, 20.3 mmol) 及びヨウ化カリウム (1.66 mg, 9.9 mmol) を加え、氷冷下シクロヘキセニル ブロミド (1.2 ml, 10.4 mmol) を加えて、室温にて 5 日間攪拌した。アセトニトリルを留去した 後酢酸エチルを加え水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し て得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:2) で精製 することにより、12 が 1.59 g (82%) の赤褐色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 3312, 1649, 1605 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.20-2.12 (m, 7H), 3.08-3.34 (s, 2H), 3.84 (s, 2H), 5.74 (br.s, 2H),

7.08-7.74 (m, 5H).

MS m/z: 187 (M⁺), 106, 96, 91 (bp), 81.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₃H₁₇N 187.1361, found 187.1351.

<u>N-Benzyl-N-2-cyclohexen-1-yl-2-propynylamine</u>(プロパギル体)

12 (502.7 mg, 2.67 mmol) をアセトニトリル (25 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カリウム (749.1 mg, 5.34 mmol) 及びプロパルギルブロミド (0.36 ml, 4.01 mmol) を加え、室温にて 28 時間攪 拌した。アセトニトリルを留去後酢酸エチルを加え水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸 エチル: ヘキサン = 1:40) で精製することによりプロパギル体が 574.7 mg (96%) の淡黄色油状 物質として得られた。

IR (neat) v: 3300, 1645, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.12-2.12 (m, 6H), 2.20 (t, J = 2.5 Hz, 1H), 3.34 (d, J = 2.5 Hz, 2H),

3.40-3.64 (m, 1H), 3.64 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 3.88 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 5.66-6.00

(m, 2H), 6.10-6.48 (m, 5H).

MS m/z: 225 (M⁺), 186, 134, 91 (bp), 81.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₁₉N 225.1517, found 225.1509.

<u>N-Benzyl-N-(2-cyclohexen-1-yl)-3-trimethylsilyl-2-propynylamine</u>(9)
 ベンゼン共沸により湿気を除いたプロパルギル体 (400.0 mg, 1.8 mmol) を THF (5.0 ml) に溶
 解し、-78 °C にて BuLi (1.6 M solution in hexane, 1.35 ml, 2.2 mmol) をゆっくりと加え、-78
 °C にて 40 分間攪拌した。更に -78 °C にてトリメチルシリルクロリド (0.43 ml, 2.7 mmol) を加え、空温にて 5 時間攪拌した。氷冷下、飽和塩化アンモニウムを加え酢酸エチルで希釈後飽和食

-49-

塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)で精製することにより9が437.2 mg (83%)の淡黄色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1645, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.18 (s, 9H), 1.36-2.18 (m, 6H), 3.24-3.62 (m, 1H), 3.36 (s, 2H), 3.64

(d, J = 13.4 Hz, 1H), 3.86 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 5.82 (br.s, 2H), 7.08-7.48 (m, 5H).MS m/z: 297 (M⁺), 282, 224, 216, 206, 186, 91 (bp), 73.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₇SiN 297.1912, found 297.1886.

Anal. Calcd for C19H27SiN: C, 76.71; H, 9.15; N, 4.71. Found: C, 76.60; H, 9.16; N, 4.70.

 $(3aR^*, 7aR^*)$ -1-Benzyl-3-((Z)-trimethylsilylmethylene)perhydroindole (14)

一般的調製法に従い、9 (49.8 mg, 0.17 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (64.2 mg, 0.22 mmol) 及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.27 ml, 0.43 mmol)から室温で 2.5 時間攪拌することにより調製 したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 10% HCl (1.0 ml) を加え、室温にて更に 19.5時間攪拌した。氷冷下炭酸カリウムを加え、酢酸エチルで希釈した後飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:60) で精製することにより 14 が 49.5 mg (97%) の淡 黄色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1634 cm^{-1} .

'H-NMR (CDCl₃) δ: 0.03 (s, 9H), 1.10-1.85 (m, 8H), 2.46-2.53 (m, 1H), 2.73-2.78 (m, 1H),

3.07 (dd, J = 2.2, 15.0 Hz, 1H), 3.51 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.66 (d, J = 15.0 Hz, J)

1H), 3.95 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 5.25 (dd, J = 2.2, 14.4 Hz, 1H), 7.22-7.39 (m, 5H). MS m/z: 299 (M⁺), 284, 266, 208, 91 (bp), 73.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₉NSi 299.2070, found 299.2076.

Anal. Calcd for C₁₉H₂₉NSi: C, 76.19; H, 9.76; N, 4.68. Found: C, 76.08; H, 9.86; N, 4.75.

(3aR*, 4R*, 7aR*)-1-Benzyl-4-deuterio-3-((Z)-deuterio-trimethylsilylmethylene)perhydroindole (15)

	般的調	製法	こ従	12, 9	(50.	0 mg	, 0.17	mmol), (Cp_2Zr	Cl ₂	(58.4	4 mg	, 0.20) m	mol)	及て	F Bu	Li
(1.72	2 M so	lution	in	hexan	e, 0.2	22 ml	, 0.38	mmol)か	ら室泪	昰で	2.5	時間	攪拌す	トる	事に	より	調製	L
たジ	ルコナ	サイク	120	D THE	7 (1.5	ml)	溶液に	、氷冷	下	10% I	DCI	(1.0	ml)	を加え	i. 1	室温(こて	更に	1
時間	攪拌し	た。氷	、冷了	下炭酸	カリ	ウムを	·加之、	酢酸コ	ニチ	ルで希	お釈し	った後	後飽和	食塩	水で	洗浄	ι.	無水	.硫
酸ナ	トリウ	ムで乾	を燥し	した。	減圧	下溶媒	を留う	去して得	星ら;	れる残	最留物	かをう	ノリカ	ゲル	カラ	ムク	07	トグ	ラ
71	- (西年)	酸丁千	11.	へま	# 7/ -	- 1 .	601 7	糖制す	ステ	とに	t h	15	15 33	1 m	o (6	5%)	の淡	昔伯	油

-50-

状物質として得られた。

IR (neat) v: 1634 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.02 (s, 9H), 1.00-2.12 (m, 9H), 2.52 (dd, J = 4.3, 5.2 Hz, 1H), 2.78

(m, 1H), 3.05 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 3.34 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 3.51 (dd, J = 1.5,

15.0 Hz, 1H), 3.95 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 7.36 (s, 5H).

MS m/z: 301 (M⁺), 228, 210, 91 (bp), 73.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉D₂H₂₇NSi 301.2195, found 301.2173.

(3aR*, 4S*, 7aR*)-1-Benzyl-4-iodo-3-((Z)-iodo-trimethylsilylmethylene)-perhydroindole (16), and $(3aR^*, 4S^*, 7aR^*)$ -1-Benzyl-4-iodo-3-((Z)-trimethylsilylmethylene)perhydroindole (17)

一般的調製法に従い、9 (99.5 mg, 0.34 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (128.9 mg, 0.44 mmol)及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.52 ml, 0.85 mmol)から室温で 2.5 時間攪拌することにより調製 したジルコナサイクルの THF (3.0 ml) 溶液に、-78 °C にて THF (4.0 ml) に溶解させたヨウ素 (262.9 mg, 1.02 mmol)をゆっくりと加え、室温にて 3.5 時間攪拌した。氷冷下 20% Na2S2O3 (2.0 ml) を加え、酢酸エチルで希釈した後水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。減圧下溶媒を留去して得られる残留物を分取薄層クロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン =1:20) で精製することにより、16 が 47.3 mg (25%) の赤色油状物質として、また 17 が 55.4 mg (38%)の赤色油状物質として得られた。

ジョード体 (16)

IR (neat) v: 1604 cm^{-1} .

'H-NMR (CDCl₃) δ: 0.08 (s, 9H), 1.25-2.28 (m, 5H), 2.42-2.54 (m, 1H), 2.87-2.99 (m, 1H),

2.94 (d, J = 14.7 Hz, 1H), 3.12 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.31 (dd, J = 4.4, 9.2 Hz, 1H),

3.68 (d, J = 14.7 Hz, 1H), 3.99 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.61 (ddd, J = 3.7, 9.2, 11.0

Hz, 1H), 7.00-7.90 (m, 5H).

MS m/z: 551 (M⁺), 536, 460, 424, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₇NI₂Si 551.0003, found 551.0037.

モノヨード体 (17) IR (neat) v: 1634 cm^{-1} . ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.04 (s, 3H), 1.20-2.15 (m, 5H), 2.15-2.37 (m, 1H), 2.79-3.07 (m, 2H), 3.00 (d, J = 15.8 Hz, 1H), 3.22 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.57 (d, J = 15.8 Hz, 1H), 3.95(d, J = 13.6 Hz, 1H), 4.45-4.62 (m, 1H), 5.56 (s, 1H), 7.30 (s, 5H).MS m/z: 425 (M⁺), 410, 352, 334, 298, 225, 91 (bp), 73.

-51-

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₈NISi 425.1035, found 425.1051.

 $(3aR^*, 4S^*, 7aR^*)$ -1-Benzyl-4-formyl-3-((Z)-trimethylsilylmethylene)perhydroindole (19)

ー般的調製法に従い、9 (50.0 mg, 0.17 mmol)、 Cp_2ZrCl_2 (58.2 mg, 0.20 mmol) 及び BuLi (1.70 M solution in hexane, 0.22 ml, 0.37 mmol) から室温で 4 時間攪拌することにより調製し たジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 t- ブチルイソニトリル (0.025 ml, 0.2 mmol) を加えて室温にて更に 16.5 時間攪拌した。-78 °C にて 50% 酢酸を加え室温にて更に 16.5 時間攪拌後濃アンモニア水を加えて、酢酸エチルで希釈後飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチル: ヘキサン = 1:20, 1:2, 1:1 as gradient elution) で精製することにより、19 が 24.9 mg (45%) の油状物質として得られた。また、t- ブチルイソニトリルの代わりにベンジル イソニトリル (0.03 ml, 0.25 mmol) を用いて同様の実験を行なったところ、19 が 29.2 mg (52%) 得られた。

IR (neat) v: 1720, 1631 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.00 (s, 9H), 1.20-1.94 (m, 6H), 2.56-2.89 (m, 3H), 2.95 (d, J = 15.5

Hz, 1H), 3.22 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 3.55 (d, J = 15.5 Hz, 1H), 4.00 (d, J = 13.5 Hz,

1H), 5.27 (s, 1H), 7.18-7.47 (m, 5H), 9.73 (d, J = 2.2 Hz, 1H). MS m/z: 327 (M⁺), 312, 298, 254, 236, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₀H₂₉NOSi 327.2019, found 327.2007.

Anal. Calcd for C₂₀H₂₉NOSi: C, 73.34; H, 8.92; N, 4.28. Found: C, 73.35; H, 8.99; N, 4.32.

(3aR*, 4S*, 7aR*)-1-Benzyl-4-formyl-3-((E)-iodotrimethylsilylmethylene)-

perhydroindole (20)

ー般的調製法に従い、9 (50.1 mg, 0.17 mmol)、 Cp_2ZrCl_2 (64.4 mg, 0.22 mmol) 及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.27 ml, 0.43 mmol) から室温で 3 時間攪拌することにより 調製し たジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 t- ブチルイソニトリル (0.03 ml, 0.26 mmol) を加えて室温にて 18 時間攪拌した。-78 °C にてヨウ素 (230.2 mg, 0.88 mmol) を加えて 室温にて 15 分攪拌した後氷冷下で 20% Na₂S₂O₃ (2.0 ml) を加え、室温にて更に 3 時間攪拌した。 酢酸エチルで希釈した後飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去 して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:60) で 精製することにより、20 が 32.2 mg (42%) の淡黄色結晶として得られた。

-52-

IR (neat) v: 1712, 1680 cm⁻¹.

'H-NMR (CDCl₃) δ: 0.21 (s, 9H), 1.26-1.47 (m, 2H), 1.54-1.78 (m, 2H), 1.98-2.11 (m, 1H),

2.32-2.45 (m, 1H), 2.62-2.70 (m, 1H), 2.76 (d, J = 14.6 Hz, 1H), 2.97-3.09 (m, 1H),

3.05 (d, J = 12.5 Hz, 1H), 3.29 (dd, J = 4.0, 7.4 Hz, 1H), 3.51 (d, J = 14.6 Hz, 1H),

4.04 (d, J = 12.5 Hz, 1H), 7.19-7.42 (m, 5H), 9.56 (d, J = 1.5 Hz, 1H).

MS m/z: 453 (M⁺), 438, 425, 362, 298, 253, 91 (bp), 73.

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₀H₂₈INOSi 453.0985, found 453.0986.

(3aR*,7aR*)-1-Benzyl-3-((Z)-deuteriotrimethylsilylmethylene)perhydroindole (21)
 一般的調製法に従い、9 (50.3 mg, 0.17 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (64.5 mg, 0.22 mmol)及び BuLi
 (1.62 M solution in hexane, 0.26 ml, 0.42 mmol)から室温で 3 時間攪拌することにより調製したジルコナサイクルの THF (1.5 ml)溶液に、氷冷下プロピオン酸 (0.013 ml, 0.17 mmol)を加え、0°C にて 1 時間攪拌後、10% DCl (1.0 ml)を加えた。氷冷下炭酸カリウムを加えてアルカリ性とした後酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:60)で精製することにより、21 が 22.8 mg (45%)の油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1626 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0.03 (s, 3H), 1.00-2.10 (m, 8H), 2.22-2.66 (m, 1H), 2.66-2.88 (m, 1H),

3.07 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 3.51 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.66 (d, J = 15.0 Hz, 1H), 3.95

(d, J = 13.6 Hz, 1H), 7.22-7.39 (m, 5H).

MS m/z: 300 (M⁺), 285, 227, 209, 91 (bp), 73.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₈DNSi 300.2132, found 300.2109.

<u>1-Benzyl-3-((Z)-deuterio-trimethylsilylmethylene)-4-methylpyrrolidine</u> (25, run 6) 一般的調製法に従い、エンイン 22 (49.6 mg, 0.19 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (73.7 mg, 0.25 mmol)及 び BuLi (1.65 M solution in hexane, 0.30 ml, 0.50 mmol)から室温で 2 時間攪拌することによ り調製したジルコナサイクルの THF (1.5 ml)溶液に、-78 °C でトリフルオロ酢酸 (0.54 M solution in benzene, 0.35 ml, 0.19 mmol)を加えた。-78 °C で 5 時間攪拌した後に同温で 10%

$DCI/D_2O(1$.0 ml))を力	旧え	て、	至7	品で	1	時	:間	攪	拌	LT	20	75	、行	下方	天間	发刀	1) 1	74	、と	川	Z	(,	r n	175	9	生で	-
した後に酢	酸エチ	ルで	希积	沢し	た。	得	57	n.t.	こ有	了機	層	を自	泡利	印金	正塩	水	でき	先浄	L	た後	後に	.無	水	硫	酸ナ	- ト	IJ	ウィ	4
で乾燥した。	,減圧	下溶	媒で	を留	去し	, T	得	51	27	5残	留	物	を	シリ)力	ゲ	ル	カラ	4	クロ	17	7 1	グ	ラ	7.	1 -	(]	酢	被
エチル:ヘ	キサン	= 1	: 2	20)	で精	製	す	32	: 2	に	よ	ŋ.	2	.5	か	49	. 5	mg	(qı	ian	t.)	の	無任	色衫	由北	长物	質	21	L
て得られた	0																												

-53-

IR (neat) v: 1630, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.06 (s, 9H), 1.07 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.98 (dd, J = 8.7, 8.7 Hz, 1H),

2.57-2.71 (m, 1H), 2.95 (dd, J = 7.4, 8.7 Hz, 1H), 3.02 (dd, J = 2.0, 13.8 Hz, 1H),

3.53 (d, J = 12.9 Hz, 1H), 3.58 (d, J = 12.9 Hz, 1H), 3.66 (d, J = 12.9 Hz, 1H),

7.16-7.37 (m, 5H).

MS m/z: 260 (M⁺), 187, 169, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₆H₂₄NSiD 260.1819, found 260.1802.

 $(1S^*, 4R^*, 8S^*, 11R^*)$ -3-Benzyl-1-formyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-9-one (27)

一般的調製法に従い、9 (49.6 mg, 0.17 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (177.9 mg, 0.61 mmol)及び BuLi (1.61 M solution in hexane, 0.70 ml, 1.13 mmol)から室温で 2.5 時間攪拌することにより調製 したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液を一酸化炭素気流下室温にて 18 時間攪拌した。氷冷 下10% HCl (1.0 ml)を加えて室温にて更に2時間攪拌した。炭酸カリウムを加えてアルカリ性 とした後酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶 媒を留去して得られる残留物を分取薄層クロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)で 精製することにより 27 が 14.2 mg (30%)の赤色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1740, 1720 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.21-1.75 (m, 4H), 2.02 (d, J = 18.0 Hz, 1H), 1.97-2.13 (m, 1H),

2.24-2.39 (m, 2H), 2.53 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 2.57 (m, 1H), 2.74 (d, J = 9.5 Hz, 1H),

2.96 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.00 (dd, J = 7.3, 10.6 Hz, 1H), 3.16 (dd, J = 2.2, 18.0 Hz,

1H), 4.04 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 7.16-7.40 (m, 5H), 9.67 (s, 1H).

 13 C-NMR (CDCl₃) δ : 15.78, 22.75, 25.46, 43.44, 44.50, 44.72, 55.65, 56.07, 62.31, 62.95,

127.07, 128.24, 128.42, 138.53, 200.36, 213.31.

MS m/z: 283 (M⁺), 255, 226, 206, 192, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₈H₂₁NO₂ 283.1572, found 283.1576.

Anal. Calcd for C₁₈H₂₁NO₂: C, 76.30; H, 7.47; N, 4.94. Found: C, 76.52; H, 7.55; N, 4.75.

N-Benzyl-N-(2-cyclohexen-1-yl)-2-butynylamine (33)

 $7 \ge 2$ (104.5 mg, 0.56 mmol), 2-butynyl methanesulfonate (99.8 mg, 0.67 mmol), Nal (101.8 mg, 0.67 mmol) 及び炭酸カリウム (118.5 mg, 0.84 mmol) をアセトニトリル (1.2 ml) に 懸濁し、室温で 4.5 時間 攪拌した。氷冷下水 (1.0 ml) を加えた後に有機層を分離し、飽和食塩水 で洗浄した後に無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:30)で精製することにより、33が

-54-

116.2 mg (87%)の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1648, 1602 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.28-2.14 (m, 6H), 1.82 (t, J = 2.3 Hz, 3 H), 3.27 (q, J = 2.3 Hz, 2H),

3.36-3.70 (m, 1H), 3.56 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 3.82 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 5.73-5.90

(m, 2H), 7.04-7.48 (m, 5H).

MS m/z: 239 (M⁺), 186, 148, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₇H₂₁N 239.1674, found 239.1663.

Anal. Calcd for C17H21N: C, 85.31; H, 8.84; N, 5.85. Found: C, 85.26; H, 8.95; N, 5.85.

$(1R^*, 4R^*, 8S^*, 11R^*)$ -3-Benzyl-1-formyl-10-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}] undecan-9-one (34)

ー般的 調製法に従い、33 (49.9 mg, 0.21 mmol)、 Cp_2ZrCl_2 (78.2 mg, 0.27 mmol) 及び BuLi (1.65 M solution in hexane, 0.32 ml, 0.52 mmol) から室温で 1.5 時間攪拌することにより 調製 したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液を、一酸化炭素気流下室温で 9.5 時間攪拌した。氷冷下 10% 塩酸水溶液 (1.0 ml) を加えた後に室温で更に 16 時間攪拌した。氷冷下炭酸カリウムを加えてアルカリ性とした後に酢酸エチルで希釈した。水槽を除いた後に有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10, 1:5, 1:1 as gradient elution) で精製すること により、34 が 11.3 mg (18%) の油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1740, 1723 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.86 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.21-1.65 (m, 4H), 1.93-2.11 (m, 1H), 2.25 (d,

J = 10.3 Hz, 1H), 2.31-2.57 (m, 3H), 2.87 (d, J = 13.1 Hz, 1H), 2.91 (d, J = 10.3 Hz,

1H), 2.95 (q, J = 7.0 Hz, 1H), 2.96 (ddd, J = 6.6, 6.6, 7.1 Hz, 1H), 4.02 (d, J = 13.1

Hz, 1H), 7.18-7.39 (m, 5H), 9.70 (s, 1H).

MS m/z: 297 (M⁺), 280, 269, 240, 206, 190, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₃NO₂ 297.1729, found 297.1735.

Anal. Calcd for C₁₉H₂₃NO₂: C, 76.74; H, 7.79; N, 4.71. Found: C, 76.86; H, 8.07; N, 4.59.

-55-

【第2章】

(1R,5S)-1-Benzylamino-5-isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexene (63),

(15,55)-1-Benzylamino-5-isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexene (64) (ブロム体か らの合成)

(-)-carveol (61) (42.6 g, 0.28 mol) およびトリフェニルホスフィン (147.0 g, 0.56 mol) を CH2Cl2 (560 ml) に溶解し、氷冷下、四臭化炭素 (186.0 g, 0.56 mol) をゆっくりと加えた。室温 にて15分間攪拌した後溶媒を留去し、反応液を5倍にまで濃縮した。濃縮液をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)で精製することによりブロム体 62 が得 られた。

ブロム体 62 及び炭酸カリウム (77.0 g, 0.56 mol) をアセトニトリル (560 ml) に溶解し、氷冷 下、ベンジルアミン (92.0 ml, 0.84 mol) を加えて、室温にて 21 時間攪拌した。アセトニトリル を留去した後酢酸エチルを加え水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶 媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1 :15) で精製することにより、63 が 32.6 g (48%)の黄色油状物質として、また 64 が 6.08 g (9%)の黄色油状物質として得られた。

(63)

IR (neat) v: 3331, 1676, 1644, 1604 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.12-1.54 (m, 2H), 1.76 (br.s, 6H), 1.88-2.52 (m, 3H), 2.90-3.08 (m,

1H), 3.72 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 3.96 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.74 (br.s, 2H), 5.38-5.58

(m, 1H), 7.12-7.48 (m, 5H).

MS m/z: 241 (M⁺), 240, 226, 200, 173, 158, 150, 149 (bp), 91.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₇H₂₃N 241.1830, found 241.1804.

Anal. Calcd for C17H23N: C, 84.59; H, 9.60; N, 5.80. Found: C, 84.52; H, 9.69; N, 5.65. $[\alpha]_{D}^{20}$ +86.6 ° (c 0.92, CHCl₃) (90% ee).

(64)

IR (neat) v: 3333, 1645, 1605 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.16-2.42 (m, 7H), 1.74 (s, 3H), 1.76 (s, 3H), 3.14-3.44 (m, 1H), 3.70

-56-

(d, J = 12.7 Hz, 1H), 3.86 (d, J = 12.7 Hz, 1H), 4.72 (br.s, 2H), 5.38-5.62 (m, 1H),

7.08-7.64 (m, 5H).

MS m/z: 241 (M⁺), 240, 226, 173, 158, 149, 135, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₇H₂₃N 241.1831, found 241.1804.

(1R,5R)-1-Benzoyl-5-isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexene (66)

(-)-carveol (61) (500.0 mg, 3.28 mmol)、PPh₃ (1.72 g, 6.56 mmol)、安息香酸 (801.0 mg, 6.56 mmol)を THF (33 ml) に溶解し、氷冷下ジエチルアゾジカルボキシレート (DEAD, 1.10 ml, 6.57 mmol)を加えた。室温にて 3 時間攪拌した後、減圧下溶媒を留去して得られる残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル : ヘキサン = 1 : 10, 1 : 5 as gradient elution) で精製することにより、66 が 799.1 mg (92%)の黄色油状物質として得られた。 IR (neat) v: 1717 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.67-1.83 (m, 1H), 1.74 (s, 3H), 1.84-2.01 (m, 1H), 2.05-2.16 (m, 1H),

2.19-2.33 (m, 1H), 2.35-2.50 (m, 1H), 4.69-4.78 (m, 2H), 5.48-5.55 (m, 1H),

5.76-5.84 (m, 1H), 7.39-7.62 (m, 3H), 8.04-8.14 (m, 2H).

MS m/z: 256 (M⁺), 213, 135, 134, 105 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₇H₂₀O₂ 256.1463, found 256.1437.

Anal. Calcd for C₁₇H₂₀O₂: C, 79.65; H, 7.86. Found: C, 79.71; H, 7.96.

(3R,5S)-3-(N-Benzyl-N-benzoylamido)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene (68) アミン 63 (4.0 mg, 0.017 mmol) を CH₂Cl₂ (0.5 ml) に溶解し、氷冷下ピリジン (0.03 ml, 0.34 mmol) 及びベンゾイルクロリド (0.02 ml, 0.17 mmol) を加えた。室温で 35 時間攪拌した 後に氷冷下水(1.0 ml) を加え、更に室温で 30 分間攪拌した後に酢酸エチルで希釈した。水層を分 離し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得ら れる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製する ことにより、68 が 5.3 mg (90%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1638 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.19-1.37 (m, 1H), 1.28 (s, 3H), 1.51 (s, 3H), 1.53-2.04 (m, 4H), 3.95

(d, J = 15.8 Hz, 1H), 4.20-4.29 (m, 2H), 4.45-4.58 (m, 1H), 5.30 (d, J = 15.8 Hz, 1H)

1H), 5.67-5.76 (m, 1H), 7.13-7.45 (m, 10H).

MS m/z: 345 (M⁺), 254, 212, 105 (bp), 91.

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₄H₂₇NO 345.2093, found 345.2094.

Anal. Calcd for $C_{24}H_{27}NO$: C, 83.44; H, 7.88; N, 4.05. Found: C, 83.49; H, 7.97; N, 3.88. $[\alpha]_{D}^{20} + 60.4^{\circ} (c \ 0.88, CHCl_{3}) (90\% \ ee).$

-57-

以下に光学純度決定のための、HPLC の分析条件を記す。 HPLC 分析用カラム : DAICEL CHIRALPAC AD 展開溶媒 : hexane:isopropanol = 9:1 留出速度 : 0.5 ml/min 検出法 : UV detect. (230 nm)

保持時間 : 20.4 min. (3S,5R-enantiomer), 33.0 min.(3R,5S-enantiomer)

(<u>1R,5S)-1-Benzylamino-5-isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexene</u>(63), (<u>1S,5S)-1-Benzylamino-5-isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexene</u>(64)(光延反応に よる合成)

(+)-carveol (47.9 mg, 0.315 mmol)、ベンジルトシルアミド (248.0 mg, 0.949 mmol)及び
PPh₃ (250.0 mg, 0.953 mmol)を THF (4.5 ml) に溶解し、氷冷下ジエチルアゾジカルボキシレート (0.12 ml, 0.79 mmol)を加えた。室温で6時間攪拌した後 THF を留去して酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン = 1:5, 1:2 as gradient elition)で精製することにより、69 が 76.2 mg (61%)の白色結晶としてジアステレオマーの混合物として得られた。

スルホンアミド **69** (15.00 mg, 0.038 mmol) を THF (0.5 ml) に溶解し、 -78 °C でナトリウム ナフタレニド (0.121 M solution in THF, 0.95 ml, 0.115 mmol) をゆっくりと加え、5 分間攪拌 した。-78 °C で 1.0 ml の水を加えて酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:15) で精製することにより、**63** が 7.1 mg (77%) の黄色油状物質と して、また **64** が 1.3 mg (14%) の黄色油状物質として得られた。

(69) {(3R,5S)-3-(N-Benzyl-N-tosylamido)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene: major diastereomer}

IR (nujol) v: 1647, 1596, 1332, 1153 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.09 (s, 3H), 1.41 (s, 3H), 1.49-2.06 (m, 5H), 2.42 (s, 3H), 3.95 (d, J = 16.6 Hz, 1H), 4.17-4.25 (m, 1H), 4.28 (br.s, 1H), 4.53-4.58 (m, 1H), 4.74 (d, J = 16.6 Hz, 1H), 5.60-5.72 (m, 1H), 7.18-7.41 (m, 5H), 7.28 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.73 (d, J = 8.3 Hz, 2H).

minor diastereomer に由来するピーク (読めるものだけを記載): 2.40 (s, 3H), 3.98 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 4.51 (br.s, 1H), 4.62 (br.s, 1H), 4.63 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 7.63 (d, J = 8.1 Hz, 2H)

= 8.1 Hz, 2H).

MS m/z: 395 (M⁺), 304, 240, 155, 149, 106, 91 (bp), 77.

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₄H₂₉NO₂S 395.1919, found 395.1943.

Anal. Calcd for C24H29NO2S: C, 72.88; H, 7.39; N, 3.54; S, 8.10. Found: C, 72.71; H, 7.48;

-58-

N, 3.67; S, 8.09.

(3R,5S)-3-(N-Allylbenzylamino)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene (70)

アミン 63 (134.9 mg, 0.56 mmol) をアセトニトリル (6.0 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カリウム (154.3 mg, 1.12 mmol) およびアリルブロミド (0.08 ml, 0.84 mmol) を加え、室温にて 48 時間 攪拌した。アセトニトリルを留去した後酢酸エチルを加え水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:50) で精製することにより、70 が 122.7 mg (78%)の無色油状物質 として得られた。

IR (neat) v: 1644, 1603 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.32 (ddd, J = 6.4, 11.5, 14.0 Hz, 1H), 1.56-2.48 (m, 4H), 1.74 (br.s,

6H), 2.94 (dd, J = 8.2, 14.0 Hz, 1H), 3.08-3.52 (m, 2H), 3.42 (d, J = 13.9 Hz, 1H),

3.94 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 4.72 (br.s, 2H), 4.88-5.34 (m, 2H), 5.50-6.06 (m, 2H),7.06-7.48 (m, 5H).

 13 C-NMR (CDCl₃) δ : 149.40, 140.91, 137.98, 134.82, 128.51, 128.11, 126.57, 125.37,

116.20, 108.82, 55.58, 53.88, 52.98, 38.19, 30.43, 26.59, 21.38, 21.01. MS m/z: 281 (M⁺), 280, 240, 146, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₀H₂₇N 281.2178, found 281.2161.

Anal. Calcd for C₂₀H₂₇N: C, 85.35; H, 9.67; N, 4.98. Found: C, 85.23; H, 9.75; N, 4.89. $[\alpha]_{\rm p}^{20}$ -33.4 ° (c 1.41, CHCl₃) (90% ee).

(1S, 3aR, 6R, 7aR)-1-Benzyl-6-isopropenyl-3, 3a-dimethyl-2, 3, 3a, 6, 7, 7ahexahydroindole (72)

一般的調製法に従い、アミン 70 (49.9 mg, 0.18 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (67.5 mg, 0.23 mmol) 及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.28 ml, 0.45 mmol) から室温で 1.5 時間攪拌することにより 調製したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 10% 塩酸 (1.0 ml) を加えて、室温で 30分間攪拌した。氷冷下炭酸カリウムを加えてアルカリ性とした後酢酸エチルで希釈し、水、飽 和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:5, 2:1, 1:0 as gradient elution) で精製することにより、72 が 28.9 mg (58%) の黄色油状物質として、また 63 が 11.6 mg (27%)の黄色油状物質として得られた。

```
IR (neat) v: 1644 \text{ cm}^{-1}.
```

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.88 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.05 (s, 3H), 1.45 (ddd, J = 2.1, 11.1, 13.2 Hz, 1H), 1.71 (s. 3H), 1.81 (ddd, J = 3.0, 7.7, 13.2 Hz, 1H), 1.76-1.95 (m, 1H), 2.48 (dd, J = 1.0, 9.8 Hz, 1H), 2.56 (dd, J = 1.5, 9.8 Hz, 1H), 2.62 (br.dd, J = 2.1, 3.0 Hz, 1H), 3.05-3.15 (m, 1H), 3.42 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.96 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 4.74 (s,

-59-

1H), 4.75 (s, 1H), 5.42 (br.dd, J = 3.0, 10.3 Hz, 1H), 5.61 (br.d, J = 10.3 Hz, 1H),

7.18-7.41 (m, 5H).

MS m/z: 281 (M⁺), 280, 190, 149, 119, 105, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₀H₂₇N 281.2144, found 281.2143.

Anal. Calcd for C20H27N: C, 85.35; H, 9.67; N, 4.98. Found: C, 85.15; H, 9.91; N, 4.94.

(1S, 4R, 6S, 8S, 11S)-3-Benzyl-6-isopropenyl-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-9-one (73)

ー般的調製法に従い、70 (1.5762 g, 5.60 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (2.13 g, 7.28 mmol)及び BuLi (7.80 ml, 14.0 mmol)から室温で 1.5 時間攪拌することにより調製したジルコナサイクルの THF (44.0 ml)溶液を一酸化炭素気流下室温で 15 時間攪拌した。氷冷下飽和アンモニウム水溶液 (2.0 ml)を加えて更に 6 時間攪拌した後酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:20, 1:5 as gradient elution)で精製することにより、73 が 814.5 mg (47%)の白色結晶として、72 が 110.3 mg (7%)の無色油状物質として、また、63 が 202.7 mg (15%)の黄色油状物質として得られた。

m.p.: 51.5-52.0 °C. (recryst. from hexane at -30 °C).

IR (KBr) v: 1738, 1645 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.32 (ddd, J = 7.0, 13.2, 25.7 Hz, 1H), 1.37 (s, 3H), 1.38 (ddd, J = 3.8,

12.6, 13.4 Hz, 1H), 1.69 (s, 3H), 1.92 (dd, J = 2.1, 17.3 Hz, 1H), 1.98 (ddd, J = 2.6,

5.1, 13.4 Hz, 1H), 2.08-2.26 (m, 5H), 2.29 (ddd, J = 2.5, 5.6, 13.2 Hz, 1H), 2.58

(d, J = 8.8 Hz, 1H), 2.70 (ddd, J = 2.7, 10.9, 17.3 Hz, 1H), 2.90 (d, J = 13.2 Hz, 1H),

3.93 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.67-4.71 (m, 2H), 7.17-7.31 (m, 5H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 215.25, 150.04, 139.34, 128.29, 128.22, 126.74, 108.32, 70.56, 62.31,

56.35, 53.49, 46.36, 45.36, 40.64, 33.52, 29.34, 26.57, 26.52, 21.16. MS m/z: 309 (M⁺), 218, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₇NO 309.2093, found 309.2068.

Anal. Calcd for $C_{21}H_{27}N$: C, 81.51; H, 8.79; N, 4.53. Found: C, 81.49; H, 8.89; N, 4.63. $[\alpha]_{D}^{20} + 8.3^{\circ} (c \ 0.98, \ CHCl_{3}) (90\% \ ee).$

 $\frac{(1S, 4R, 6S, 8S, 11S) - 6 - Isopropyl - 11 - methyl - 3 - (p - nitrobenzoyl) - 3 - azatricyclo-$ [6.2.1.0^{4,11}]undecan-9 - one (74)

アミン 73 (52.6 mg, 0.17 mmol) 及び 10% Pd-charcoal (50.0 mg) をメタノール (1.5 ml) に懸 濁し、水素雰囲気下室温で 3 時間攪拌した。触媒を濾過して除いた後に溶媒を留去した。得られ

-60-

た残渣をCH2Cl2 (1.5 ml) に溶解し、氷冷下ピリジン (0.03 ml, 0.34 mmol)、p-nitrobenzoyl chloride (48.0 mg, 0.26 mmol)の順に加えて、室温で 1.5 時間攪拌した。氷冷下水を加えて酢酸 エチルで希釈し、水層を分離した後に有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:1)で精製することにより、74 が 47.3 mg (76%)の白色結晶として得られた。

m.p.: 146.0-148.5 °C (recryst. from AcOEt).

IR (KBr) v: 1730, 1524, 1349, 1180 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.76 (d, J = 6.5 Hz, 3H), 0.82 (d, J = 6.6 Hz, 3H), 1.21-1.79 (m, 5H),

2.02-2.21 (m, 2H), 2.21 (dd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 17.8 Hz, 1H), 2.52-2.67 (m, 1H), 2.70 (ddd, J = 3.2, 18.8 Hz, 18.8 1.1, 9.5, 17.8 Hz, 1H), 3.23 (dd, J = 6.7, 12.2 Hz, 1H), 3.79-4.10 (m, 2H), 7.62 (d, J= 8.7 Hz, 2H), 8.28 (d, J = 8.7 Hz, 2H).

MS m/z: 370 (M⁺), 355, 340, 220, 150, 120 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₆N₂O₄ 370.1893, found 370.1870.

Anal. Calcd for C21H26N2O4: C, 68.46; H, 6.57; N, 7.60. Found: C, 68.16; H, 6.95; N, 7.51.

(3R, 5S)-3-(N-Allylamino)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene(トランス体) and (3S, 5S)-3-(N-Allylamino)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene (シス体) (75の原料合成)

(-)-carveol 61 (1.99 g, 13.0 mmol)、四塩化炭素 (8.62 g, 26.0 mmol) 及び PPh₃ (6.83 g, 26.0 mmol)から 63 を合成する際と同様の処方を用いて得たブロム体 62 をアセトニトリル (2.6 ml) に溶解し、炭酸カリウム (3.60 g, 26.0 mmol)を加えて、氷冷下アリルアミン (3.0 ml, 39 mmol)を加えた。室温で 18 時間攪拌した後にアセトニトリルを留去し、酢酸エチルを加えて希 釈し、水、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:8)で精製することによ り、トランス体が 1.31 g (53%)の無色油状物質として、シス体が 644.8 mg (26%)の無色油状物 質として得られた。

トランス体

IR (neat) v: 3347, 1644 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.95 (br.s, 1H), 1.39 (ddd, J = 5.5, 12.7, 12.7 Hz, 1H), 1.56-1.99 (m, 2H), 1.75 (s, 3H), 1.77 (s, 3H), 2.02-2.20 (m, 1H), 2.20-2.36 (m, 1H), 2.92-3.06 (m, 1H), 3.22 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 3.38 (dddd, J = 1.1, 1.6, 5.7, 14.0Hz, 1H), 4.73 (br.s, 2H), 5.08 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.1, 10.1 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.1, 10.1, 11.1, 10.1 1.0, 1.0, 1.6, 17.1 Hz, 1H), 5.43-5.54 (m, 1H), 5.92 (dddd, J = 5.7, 6.2, 10.1, 17.1Hz, 1H).

-61-

MS m/z: 191 (M⁺), 190, 176, 150, 108, 41 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₃H₂₁N 191.1674, found 191.1657.

シス体

IR (neat) v: 3343, 1644 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.35 (ddd, J = 10.5, 12.1, 12.1 Hz, 1H), 1.36-1.59 (br.s, 1H), 1.72 (s,

3H), 1.74 (s, 3H), 1.82-2.28 (m, 4H), 3.16-3.35 (m, 1H), 3.21 (dddd, J = 1.0, 1.0,

6.0, 13.8 Hz, 1H), 3.29 (dddd, J = 1.1, 1.6, 5.6, 13.8 Hz, 1H), 4.72 (br.s, 2H), 5.08

(dddd, J = 1.0, 1.0, 1.1, 10.2 Hz, 1H), 5.20 (dddd, J = 1.0, 1.0, 1.6, 12.1 Hz, 1H),

5.50-5.60.(m, 1H), 5.95 (dddd, J = 5.6, 6.0, 10.2, 12.1 Hz, 1H).

MS m/z: 191 (M⁺), 176, 150, 108, 91 (bp), 44.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₃H₂₁N 191.1674, found 191.1703.

(3R,5S)-3-(N-Allyl-methylamino)-5-isopropenyl-2-methylcyclohexene (75)

上記のトランス体 (101.0 mg, 0.53 mmol) をアセトニトリル (1.0 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カ リウム (217.3 mg, 1.59 mmol) 及び MeI (66 µl, 1.06 mmol) を加えた。室温で 19 時間攪拌した 後に酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した後に無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:20,1:10 as gradient elution) で精製することにより、75 が 56.6 mg (52%) の無色油状物質 として得られた。

IR (neat) v: 1643 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.33 (ddd, J = 6.6, 11.7, 13.8 Hz, 1H), 1.73 (br.s, 3H), 1.74 (br.s, 3H),

1.76-2.31 (m, 4H), 2.24 (s, 3H), 2.93 (dd, J = 7.3, 13.6 Hz, 1H), 3.05-3.19 (m, 1H),

3.23 (dd, J = 5.2, 13.6 Hz, 1H), 4.69 (br.s, 1H), 4.72 (br.s, 1H), 5.07 (br.d, J = 10.0

Hz, 1H), 5.17 (br.d, J = 17.2 Hz, 1H), 5.59-5.69 (m, 1H), 5.80 (dddd, J = 5.2, 7.3,

10.0, 17.2 Hz, 1H).

MS m/z: 205 (M⁺), 190, 164, 72 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₄H₂₃N 205.1830, found 205.1832.

(1S, 4R, 6S, 8S, 11S)-6-Isopropenyl-3, 11-dimethyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]-

undecan-9-one (76) and (1R, 5S)-5-Isopropenyl-2-methyl-1-methylamino-2-cyclohexene (77)

一般的調製法に従い、75 (91.0 mg, 0.44 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (167.2 mg, 0.57 mmol) 及び BuLi
(1.70 M solution in hexane, 0.56 ml, 1.10 mmol) から室温で 1.5 時間攪拌することにより調製
したジルコナサイクルの THF (3.0 ml) 溶液を一酸化炭素気流下室温で 15 時間攪拌した。氷冷下

-62-

で 10% 塩酸水溶液 (1.0 ml) を加えた後室温で更に 2 時間攪拌した。氷冷下で炭酸カリウムを加 えてアルカリ性とした後に酢酸エチルで希釈し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢 酸エチル: ヘキサン = 1:20, メタノール:酢酸エチル = 1:5 as gradient elution) で精製するこ とにより、76 が 14.5 mg (14%) の無色油状物質として、77 が 37.5 mg (52%) の無色油状物質 として得られた。

(76)

IR (neat) v: 1742, 1644 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.19-1.41 (m, 3H), 1.34 (s, 3H), 1.71-1.89 (m, 2H), 1.74 (s, 3H),

1.93-2.29 (m, 5H), 2.09 (s, 3H), 2.33 (dd, J = 6.1, 9.2 Hz, 1H), 2.69 (d, J = 9.2 Hz,

1H), 2.76 (ddd, J = 2.5, 10.6, 17.6 Hz, 1H), 4.62-4.74 (m, 2H). MS m/z: 233 (M⁺), 218, 205, 192, 190, 177, 149, 134, 72 (bp). EI-HRMS m/z: calcd for C₁₅H₂₃NO 233.1780, found 233.1789.

(77)

IR (neat) v: 3374, 1645 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.42 (ddd, J = 10.7, 12.2, 12.2 Hz, 1H), 1.71-1.79 (m, 3H), 1.74 (s, 3H),

1.82-2.32 (m, 4H), 2.43 (s, 3H), 2.91-3.32 (m, 1H), 3.32-3.51 (m, 1H), 4.73 (br.s,

2H), 5.59-5.68 (m, 1H).

MS m/z: 165 (M⁺), 150, 134, 97 (bp), 82.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₁H₁₉N 165.1518, found 165.1498.

(1S, 4R, 8S, 11S)-3-Benzyl-6-isopropylidene-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-9-one (83)

73 (438.7 mg, 1.42 mmol) 及びトシル酸 (414.0 mg, 2.18 mmol) をジクロロエタン (15.0 ml) に溶解し、4 時間還流した後、酢酸エチルで希釈し炭酸カリウムでアルカリ性にした。得られた溶液を水で洗浄し、飽和食塩水で洗浄した後に無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:40,1: 10 as gradient elution) で精製することにより、83 が 367.5 mg (84%) の白色結晶として得られ

m.p.: 67.5-68.5 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (KBr) v: 1728 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.32 (s, 3H), 1.59 (s, 3H), 1.77 (s, 3H), 2.01 (dd, J = 3.9, 18.3 Hz, 1H), 2.02-2.24 (m, 5H), 2.30 (dd, J = 5.9, 9.1 Hz, 1H), 2.43 (dd, J = 6.0, 15.9 Hz, 1H),

-63-

2.56 (d, J = 9.1 Hz, 1H), 2.61 (ddd, J = 2.1, 10.3, 18.3 Hz, 1H), 3.00 (d, J = 13.9

Hz, 1H), 3.02 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.03 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 7.16-7.31 (m, 5H). MS m/z: 309 (M⁺), 281, 266, 218, 148, 134, 119, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₇NO 309.2093, found 309.2093.

Anal. Calcd for C21H27NO: C, 81.51; H, 8.79; N, 4.53. Found: C, 81.44; H, 8.87; N, 4.47.

(1S,4R,6S,8S,9R,11S)-3-Benzyl-6-isopropenyl-11-methyl-3-azatricyclo-

 $[6.2.1.0^{4,11}]$ undecan-9-ol (85)

73 (415.7 mg, 1.34 mmol)を EtOH (12 ml)にとかし、氷冷下 NaBH₄ (153.5 mg, 4.06 mmol)を加えた。室温で6時間攪拌した後氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液 (1.0 ml)を加えて 室温で更に 30 分間攪拌した。酢酸エチルを加えて希釈した後水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10,1:5 as gradient elution)で精製することにより、85 が 379.2 mg (91%)の白色結晶として得られた。

m.p.: 47.5-48.5 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (KBr) v: 3164, 1640 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.23 (s, 3H), 1.36-1.59 (m, 3H), 1.73 (s, 3H), 1.82-2.17 (m, 6H), 2.25

(dd, J = 8.2, 9.5 Hz, 1H), 2.63-2.82 (m, 1H), 2.68 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 3.03 (d, J =

12.6 Hz, 1H), 3.83-3.95 (m, 1H), 4.04 (d, J = 12.6 Hz, 1H), 4.69-4.75 (m, 2H), 6.65

(br.d, J = 6.0 Hz, 1H), 7.19-7.37 (m, 5H).

MS m/z: 311 (M⁺), 296, 294, 270, 255, 220, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₉NO 311.2249, found 311.2237.

Anal. Calcd for $C_{21}H_{29}NO$: C, 80.98; H, 9.38; N, 4.50. Found: C, 81.08; H, 9.38; N, 4.52. $[\alpha]_{D}^{20}$ -40.7 ° (c 1.04, CHCl₃) (90% ee).

(1S, 4R, 6S, 8S, 11R)-3-Benzyl-6-isopropenyl-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecane (86)

アルコール 85 (9.1 mg, 0.029 mmol) 及び DMAP (10.2 mg, 0.087 mmol) をアセトニトリル

(0.5 ml) に溶解し、氷冷下 phenoxythiocarbonyl chloride (6.0 ml, 0.044 mmol) を加えた。室温 で2時間攪拌した後、減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製することにより、チオカーボネート体が得られた。こ のチオカーボネート体をトルエン (1.0 ml) に溶解し、AIBN (1.0 mg, 0.0058 mmol) 及びトリブ チルチンヒドリド (0.06 M solution in toluene, 1.0 ml, 0.058 mmol) を室温で加えて、75°C で 1.5時間攪拌した。室温まで放冷後減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロ

-64-

マトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン = 1:40) で精製することにより、86 が 5.7 mg (67%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1644, 1603 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.18 (s, 3H), 1.22-1.82 (m, 7H), 1.70 (s, 3H), 1.89-2.20 (m, 4H), 2.25 (ddd, J = 1.2, 9.2, 9.2 Hz, 1H), 2.48-2.63 (m, 1H), 2.63 (d, J = 9.2 Hz, 1H), 2.74

(d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.97 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.69 (br.s, 2H), 7.12-7.34 (m, 5H). ¹³C-NMR (CDCl₃) δ : 151.33, 140.62, 128.38, 128.15, 126.44, 107.96, 71.71, 63.39, 58.32,

48.59, 48.45, 47.22, 34.25, 33.14, 32.97, 31.58, 30.43, 26.39, 21.20. MS *m/z*: 295 (M⁺), 204, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₉N 295.2300, found 295.2200.

Anal. Calcd for its picrate C₂₇H₃₂N₄O₇: C, 61.82; H, 6.15; N, 10.68. Found: C, 61.67; H,

6.25; N, 10.52. (m.p. of picrate: 149.0-150.0 °C, recryst. from Et₂O.)

 $(1S, 4R, 8S, 11R) - 3 - \text{Benzyl-6-isopropyl-11-methyl-3-azatricyclo}[6.2.1.0^{4,11}] \text{ undec-}$ 5-ene (87), (1S, 4R, 8S, 11R) - 3 - Benzyl-6-isopropyl-11-methyl-3-azatricyclo-[6.2.1.0^{4,11}] undec-6-ene (88) and (1S, 4R, 8S, 11R) - 3 - Benzyl-6-isopropylidene-11methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}] undecane (89)

アミン 86 (27.2 mg, 0.092 mmol) 及びトシル酸 (39.3 mg, 0.20 mmol) をジクロロエタン (2.5 ml) に溶解し、8 日間還流させた。室温まで放冷後酢酸エチルで希釈し、10% NaOH (2.0 ml) 及び飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物を分取薄層クロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:40) で精製することにより、87 が 12.6 mg (46%) の白色結晶として、88 が 6.9 mg (25%) の無色油状物質として、また 89 が 3.3 mg (12%) の白色結晶として得られた。

(87)

m.p.: 39.5-40.0 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (KBr) v: 1671 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.00 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.06 (s, 3H),

1.33-1.44 (m, 1H), 1.44-1.55 (m, 1H), 1.64-1.88 (m, 4H), 1.93-2.03 (m, 1H), 2.08 (d, J = 4.5 Hz, 1H), 2.20 (dd, J = 6.0, 8.8 Hz, 1H), 2.16-2.31 (m, 2H), 2.61 (d, J = 8.8 Hz, 1H), 3.10 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 3.99 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 5.46-5.52 (m, 1H), 7.15-7.32 (m, 5H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 144.42, 140.58, 128.51, 127.94, 126.35, 116.24, 69.15, 60.02, 58.36,

49.96, 49.47, 45.92, 35.26, 33.07, 32.24, 27.45, 27.05, 21.25, 21.00.

MS m/z: 295 (M⁺), 280, 252, 91 (bp).
EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₉N 295.2300, found 295.2282.

Anal. Calcd for its picrate C27H32N4O7: C, 61.82; H, 6.15; N, 10.68. Found: C, 61.66; H,

6.21; N, 10.66. (m.p. of picrate: 123.0-125.0 °C, recryst. from Et₂O.)

(88)

IR (neat) v: 1605 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.01 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.11 (s, 3H),

1.36-1.46 (m, 1H), 1.46-1.80 (m, 3H), 1.89-2.06 (m, 2H), 2.06-2.24 (m, 3H), 2.16 (dd, J = 3.3, 9.3 Hz, 1H), 2.28 (dd, J = 2.1, 4.2 Hz, 1H), 2.45 (dd, J = 1.5, 9.3 Hz,1H), 2.85 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.99 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 5.38 (br.dd, J = 2.5, 2.5 Hz, 1H), 7.12-7.32 (m, 5H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 140.67, 137.93, 128.35, 128.02, 126.37, 121.18, 69.50, 60.79, 58.23,

49.10, 48.81, 47.28, 35.15, 34.73, 32.83, 26.81, 25.11, 21.58, 21.23. MS m/z: 295 (M⁺), 280, 252, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₉N 295.2300, found 295.2298.

Anal. Calcd for its picrate C27H32N4O7: C, 61.82; H, 6.15; N, 10.68. Found: C, 61.79; H, 6.21; N, 10.58. (m.p. of picrate: 152.0-154.0 °C, recryst. from Et₂O.)

(89)

m.p.: 27.5-28.0 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (KBr) v: 1604 cm^{-1} .

'H-NMR (CDCl₃) δ: 1.14 (s, 3H), 1.30-1.45 (m, 1H), 1.62 (s, 3H), 1.67 (s, 3H), 1.89-2.00

(m, 1H), 2.00-2.18 (m, 4H), 2.08 (dd, J = 7.2, 9.1 Hz, 1H), 2.47-2.60 (m, 1H), 2.53

(d, J = 9.1 Hz, 1H), 2.66-2.78 (m, 1H), 2.79 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.00 (d, J = 13.2

Hz, 1H), 7.16-7.37 (m, 5H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 140.71, 128.36, 128.00, 126.90, 126.35, 122.73, 71.67, 61.03, 57.83,

50.33, 47.40, 33.82, 32.74, 30.05, 27.27, 26.96, 20.10, 20.03.

MS m/z: 295 (M⁺), 280, 204, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₂₉N 295.2300, found 295.2278.

Anal. Calcd for its picrate C₂₇H₃₂N₄O₇: C, 61.82; H, 6.15; N, 10.68. Found: C, 61.49; H,

6.19; N, 10.52. (m.p. of picrate: 175.5-176.0 °C, recryst. from AcOEt-hexane.)

-66-

(1S, 4S, 5S, 6S, 8S, 11R)-3-Benzyl-6-isopropyl-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-ol (90)

アミン 87 (13.2 mg, 0.04 mmol) を diglyme (0.5 ml) に溶解し、氷冷下 BH_3 ・THF コンプレッ クス (1.10 M solution in THF, 0.41 ml, 0.40 mmol) をゆっくりと加えた。氷冷下で 1 時間攪拌 した後トリメチルアミンオキシド・10水和物 (134.0 mg, 1.20 mmol) を加えて昇温し、30 分間還 流した。室温まで放冷して水を加え、酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチル: ヘキサン=1:10) で精製することにより、90 が 14.6 mg (quant.) の無色油状 物質として得られた。

IR (neat) v: 3375 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.79 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 0.91 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.15 (s, 3H),

1.08-1.95 (m, 10H), 2.06 (dd, J = 7.9, 9.2 Hz, 1H), 2.13 (d, J = 1.7 Hz, 1H), 2.46

(dd, J = 1.6, 9.2 Hz, 1H), 2.99 (d, J = 13.3 Hz, 1H), 3.73 (dd, J = 1.7, 7.9 Hz, 1H),

4.13 (d, J = 13.3 Hz, 1H), 7.05-7.35 (m, 5H).

MS m/z: 313 (M⁺), 296, 270, 222, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₁H₃₁NO 313.2406, found 313.2386.

Anal. Calcd for C27H34N4O8: C, 59.77; H, 6.32; N, 10.33. Found: C, 59.60; H, 6.29; N,

10.34. (m.p. of picrate: 191.5-192.5 °C, recryst. from Et₂O.)

(1S,4S,5S,6S,8S,11R)-3-Benzyloxycarbonyl-6-isopropyl-11-methyl-

<u>3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-ol (90 から N- カーバメート体への変換)</u>

アミノアルコール 90 (97.3 mg, 0.31 mmol) を酢酸 (3.0 ml) に溶解し、アルゴン気流下 10% パラジウム炭素 (95.3 mg) を加え、水素ガス気流下室温で 4 時間攪拌した。10% パラジウム炭素 を自然濾過により除き、減圧下溶媒を留去した。得られた残留物をベンゼンで 3 回共沸した後 CH₂Cl₂ (3.0 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カリウム (855.3 mg, 6.2 mmol) 及びベンジルオキシカル ボニルクロリド (Z-Cl, 0.47 ml, 3.1 mmol) を加えた。室温で 12 時間攪拌した後氷冷下水を加え た。酢酸エチルで希釈した後飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を 留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:

10) で精製することにより、N-カーバメート体が 92.3 mg (83%)の無色透明結晶として得られた。

m.p.: 91.5-92.5 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (KBr) v: 3439 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.77 (d, J = 7.2 Hz, 3H), 0.92 (d, J = 7.2 Hz, 3H), 1.25 (s, 3H),

1.13-2.02 (m, 11H), 3.03 (dd, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (d, J = 7.3, 11.2 Hz, 1H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.67 (m

6.3 Hz, 1H), 3.89 (dd, J = 9.4, 11.2 Hz, 1H), 5.15 (s, 2H), 7.25-7.42 (m, 5H).

-67-

MS m/z: 357 (M⁺), 266, 222, 204, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₂H₃₁NO₃ 357.2304, found 357.2325.

Anal. Calcd for C₂₂H₃₁NO₃: C,73.92; H, 8.74; N, 3.92. Found: C, 73.77; H, 8.90; N, 3.80.

(1S, 4S, 5S, 6S, 8S, 11R)-6-Isopropyl-3, 11-dimethyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-ol (91)

N-カーバメート体 (40.9 mg, 0.11 mmol) をエーテル (1.0 ml) に溶解し、氷冷下水素化アルミ ニウムリチウム (42.5 mg, 1.11 mmol) をゆっくりと加えた。0°C で 1 時間攪拌した後過剰の水 素化アルミニウムリチウムを失活させるため硫酸ナトリウム 10 水和物を加えて室温で 5 時間攪 拌した。上澄みをピペットで吸い取り、残ったアルミニウムの残渣にまたエーテルを加え攪拌した 後に再び上澄みをピペットで吸い取り、この操作を 5 回繰り返した。得られた上澄み液を減圧下 溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製することにより、91 が 24.0 mg (92%) の無色油状物質として得られた。 IR (neat) v: 3385 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.84 (d, J = 7.0 Hz, 1H), 0.97 (d, J = 7.0 Hz, 1H), 1.13-2.02 (m, 11H),

1.20 (s, 3H), 2.23 (dd, J = 7.2, 9.3 Hz, 1H), 2.32 (s, 3H), 2.69 (dd, J = 1.1, 9.3 Hz, 1H)

1H), 3.63-3.71 (m, 1H).

 13 C-NMR (CDCl₃) δ : 81.34, 70.59, 61.08, 51.88, 51.39, 47.46, 47.39, 41.93, 34.14, 31.91,

31.11, 28.90, 25.27, 20.89, 17.48.

MS m/z: 237 (M⁺), 222, 220, 194 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₅H₂₇NO 237.2092, found 237.2073.

Anal. Calcd for its picrate C₂₁H₃₀N₄O₈: C, 54.07; H, 6.48; N, 12.01. Found: C, 53.89; H,

6.48; N, 11.92. (m.p. of picrate: 160.5-161.5 °C, recryst. from AcOEt-hexane at 0 °C.)

(15,45,85,11R)-6-Isopropyl-3,11-dimethyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-one (91 からケトン体への変換)

アミノアルコール 91 (24.0 mg, 0.1 mmol)をアセトン (1.0 ml) に溶解し、氷冷下 Jones

reagent (0.8 N	, 1.25	ml)	を加え	TE	。 至	沿品	6 (6.5	時	间引	覚 井	L	7こ 個	定 75	(行	L	1	, ,		1 /	1/	-	N	(1,	.0
ml)を加えた。	酢酸工	チル	を加え	. 7	希釈		た後	に自	泡和	1重	曹水	を	加え	27	7	ル	カリ)性	. 2	L.	, ;	有相	幾層	を自	泡
和食塩水で洗浴	争した後	後無水	硫酸ナ	- }	リウ	4	で乾	燥	した	20	減圧	下	溶萸	某を	: 留	去	L-	て得	5	れ	る	残	習物	を	シ
リカゲルカラム	ムクロマ	マトグ	ラフィ	1 -	(酢	酸.	エチ	ル	: ^	1+	サン	- =	: 1 :	: 3	0)	でお	情集	とす	3	IJ	と	に。	より		ケ
トン体が 21.4	mg (91	1%) 0	の無色	油制	犬物了	質と	· L-	て得	15:	11	10														



IR (neat) v: 1705 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃, mixture of the epimers) δ : 0.83 (d, J = 7.2 Hz, 6/3 H), 0.87 (d, J = 6.8 Hz,

3/3 H), 0.91 (d, J = 6.8 Hz, 3/3 H), 0.94 (d, J = 7.1 Hz, 6/3 H), 1.08 (s, 6/3 H), 1.15 (s, 3/3 H), 2.02 (s, 3/3 H), 2.14 (s, 6/3 H), 1.44-2.52 (m, 35/3 H), 2.74-2.99 (m, 4/3 H).

MS m/z: 235 (M⁺), 220, 207, 192, 164, 96 (bp). EI-HRMS m/z: calcd for C₁₅H₂₅NO 235.1937, found 235.1920.

(1S, 4S, 6R, 8S, 11R)-6-Isopropyl-3, 11-dimethyl-6-phenylseleno-3-azatricyclo-[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-one (セレネニル体)

ジイソプロピルアミン (0.42 ml, 2.99 mmol) を THF (2.0 ml) に溶解し、-78 °C で BuLi (1.61 M solution in hexane, 1.70 ml, 2.72 mmol) を加えた。-78 °C で 40 分間攪拌した後 -78 °C で HMPA (2.0 ml) を加え、更に THF (1.5 ml) に溶解したケトン体 (319.7 mg, 1.36 mmol) を加え た。0 °C で 30 分間攪拌した後 THF (2.5 ml) に溶解したフェニルセレネニルブロミド (705.0 mg, 2.99 mmol) を 0 °C で加えて室温で 1.5 時間攪拌した。0 °C で 1.0 ml の水を加えた後酢酸 エチルを加えて希釈し、有機層を飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:30, 1:20 as gradient elution) で精製することにより、セレネニル体が 466.2 mg (88%) の無 色油状物質として得られ、更に 17.3 mg (5%) のケトン体を回収した。

IR (neat) v: 1684 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.75 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.19 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.38 (s, 3H),

1.46-1.65 (m, 3H), 1.72 (dd, J = 4.9, 13.3 Hz, 1H), 1.79-2.18 (m, 4H), 2.13 (s, 3H), 2.21 (s, 1H), 2.26 (dd, J = 6.6, 8.9 Hz, 1H), 2.33 (dd, J = 13.3, 13.3 Hz, 1H), 2.79 (d, J = 8.9 Hz, 1H), 7.22-7.56 (m, 5H).

$\frac{(1S, 4S, 8S, 11R) - 6 - Isopropyl - 3, 11 - dimethyl - 3 - azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}] undec-$ 6-en-5-one (51)

セレネニル体 (524.3 mg, 1.34 mmol)を THF (14 ml) に溶解し、-40 °C で mCPBA (80% purity, 348.4 mg, 1.62 mmol)を加えた。-40 °C で 1 時間攪拌した後室温まで昇温し、更に 15 分間攪拌した。飽和重曹水を加えてアルカリ性とした後酢酸エチルを加えて希釈し、有機層を水、 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ベンゼン = 1:30)で精製することにより、 51 が 228.7 mg (73%)の無色油状物質として得られ、更にセレネニル体を 66.6 mg (13%) 回収 した。

-69-

IR (neat) v: 1669 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.00 (d, J = 6.6 Hz, 3H), 1.04 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.17 (s, 3H),

1.62-2.02 (m, 4H), 2.14 (s, 3H), 2.05-2.22 (m, 1H), 2.27 (s, 1H), 2.22-2.38 (m,

1H), 2.47 (dd, J = 8.6, 9.7 Hz, 1H), 2.75 (dd, J = 0.9, 9.7 Hz, 1H), 2.80-2.93 (m,

1H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 199.34, 141.97, 141.06, 79.99, 64.69, 53.48, 50.28, 48.30, 41.35,

34.15, 33.94, 26.65, 26.39, 22.04, 21.38.

MS m/z: 233 (M⁺), 205, 190, 162, 96 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₅H₂₃NO 233.1780, found 233.1799.

(1S, 4S, 7S, 8S, 11R)-6-Isopropyl-3, 11-dimethyl-7-vinyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-5-one (92)

ブロモベンゼン (1.9 ml, 18 mmol) をエーテル (15 ml) に溶解し、室温で細かく切断したリチ ウムワイヤー (300 mg, 43 mmol)を加えた。反応液は徐々に還流し、そのまま 30 分間攪拌する ことにより、フェニルリチウムエーテル溶液 (1.05 M) を調製した。

テトラビニルすず (0.23 ml, 1.25 mmol) に先に調製したフェニルリチウム (1.05 M solution in Et₂O, 4.8 ml, 5.04 mmol) を室温で加えて 30 分間攪拌した。

CuCN (62.9 mg, 0.7 mmol) をトルエン共沸して湿気を取り除いたのちエーテル (1.5 ml) を加 え、-78°C で先に調製したビニルリチウム (1.05 M solution in Et₂O, 1.35 ml, 1.42 mmol) を加 えた。0°C で 5 分間攪拌した後 THF (3.0 ml) に溶解したエノン 51 (81.7 mg, 0.35 mmol) を -78°Cで加え、-50°Cで1時間攪拌した。-50°Cで飽和塩化アンモニウム (1.0 ml) を加えた後 室温まで昇温し、酢酸エチルを加えて希釈した。有機層を分離した後水、飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:30)で精製することにより、92 が 81.3 mg (89%)の無 色油状物質として得られた。

m.p.: 31.0-32.0 °C (recryst. from hexane at -78 °C).

IR (neat) v: 1699 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.90 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.09 (s, 3H), 1.11 (d, J = 7.0 Hz, 3H),

1.30-1.40 (m, 1H), 1.44-2.20 (m, 8H), 2.09 (s, 1H), 2.25 (dd, J = 7.2, 9.0 Hz, 1H), 2.83 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 3.07 (ddd, J = 9.9, 11.0, 11.6 Hz, 1H), 5.01 (dd, J = 2.2, 16.6 Hz, 1H), 5.07 (dd, J = 2.2, 9.9 Hz, 1H), 5.34 (ddd, J = 9.9, 9.9, 16.6 Hz, 1H). MS m/z: 261 (M⁺), 233, 218, 190, 96 (bp).

-70-

(1S, 4R, 7S, 8S, 11R) - 6 - Isopropyl - 7 - methoxycarbonyl - 3, 11 - dimethyl - 3 - azatricyclo-[6.2.1.0^{4,11}]undecan - 5 - one (93)

40% KOH (50 ml) - Et₂O (50 ml) 混液中に 0°C で N-nitroso-N-methylurea (25 g) を加えてそのまま 30 分間攪拌してジアゾメタン溶液を調製した。

ビニル体 92 (5.3 mg, 0.02 mmol) を 60% 酢酸水溶液 (0.5 ml) に溶解し、触媒量の RuO₂ (1.0 mg 以下) 及び過ヨウ素酸 (45 mg, 0.2 mmol) の 60% 酢酸溶液 (1.0 ml) を室温でゆっくりと加え た。反応は一時茶色になるがすぐに黄色となり、この黄色が持続したので 1.0 ml のイソプロパノ ールを加えた後メタノールを用いて濾過し、ベンゼン共沸により酢酸及び水を留去し、目的とする アミノ酸を含む残渣を得た。この残渣をメタノール (2.0 ml) に溶解し、氷冷下先に調製したジア ゾメタン溶液 (15.0 ml) を加えて室温で 1 時間攪拌した。飽和重曹水を加えて酢酸エチルで希釈 し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧下溶媒を留去して 得られる残留物を分取薄層クロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製すること により、93 が 1.9 mg (32%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1736, 1705 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.91 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.02 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.10 (s, 3H),

1.50-1.90 (m, 5H), 1.97-2.19 (m, 1H), 2.14 (s, 3H), 2.15 (s, 1H), 2.23-2.34 (m,

2H), 2.83 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 3.52 (dd, J = 11.1, 11.1 Hz, 1H), 3.67 (d, J = 11.1 Hz, 1H), 3.70 (s, 3H).

MS m/z: 293 (M⁺), 265, 250, 222, 206, 109 (bp).

(1S, 4R, 6S, 8S, 9R, 11S)-3-Benzyl-6-isopropenyl-9-((S)-methoxyphenyltrifluoromethylacetoxy)-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecane (94), and (1R, 4S, 6R, 8R, 9S, 11R)-3-Benzyl-6-isopropenyl-9-((S)-methoxyphenyltrifluoromethylacetoxy)-11-methyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecane (95)

アルコール体 85 (24.8 mg, 0.08 mmol) 及びビリジン (0.13 ml, 1.60 mmol) を CH_2CI_2 (1.0 ml) に溶解し、氷冷下 (S)-(-)-MTPA-Cl (0.15 ml, 0.80 mmol) を加えて室温で 1.5 時間攪拌した。 水冷下水 (1.0 ml) を加えた後に酢酸エチルで希釈し、有機層を分離した後に飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1 : 5) で精製することにより、94 及び 95 がジアステレ オマーの混合物として 41.5 mg (quant.) の無色油状物質として得られた。このとき ¹H-NMR を測 定したところその混合比は 94 : 95 = 95 : 5 であった。この混合物は分取薄層クロマトグラフィ - (酢酸エチル : ヘキサン = 1 : 50) を行なうことにより分離した。

-71-

(94)

IR (neat) v: 1744, 1644 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.12 (s, 3H), 1.19 (m, 1H), 1.35 (ddd, J = 2.2, 11.7, 14.5 Hz, 1H), 1.61 (s, 3H), 1.75 (ddd, J = 8.8, 10.3, 12.4 Hz, 1H), 1.92 (ddd, J = 3.6, 7.1, 14.5 Hz, 1H), 1.97 (ddd, J = 7.7, 8.6, 8.8 Hz, 1H), 2.05 (m, 1H), 2.05 (m, 1H), 2.06 (m, 1H), 2.12 (dd, J = 7.7, 9.5 Hz, 1H), 2.30 (ddd, J = 6.9, 8.6, 12.4 Hz, 1H), 2.43 (m, 1H), 2.64 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 3.00 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 3.54 (s, 3H), 3.96 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.58 (s, 1H), 4.61 (s, 1H), 5.36 (ddd, J = 6.9, 6.9, 10.3 Hz, 1H), 7.20-7.60 (m, 10H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 166.4, 150.6, 139.6, 132.6, 130.0, 128.6, 128.4, 128.2, 127.2, 126.7,

124.9, 122.0, 108.1, 79.0, 69.7, 59.1, 57.7, 55.4, 49.0, 44.4, 36.8, 34.1, 27.7, 26.2, 22.8, 21.0.

MS m/z: 527 (M⁺), 512, 436, 338, 310, 294, 91 (bp), 77. EI-HRMS m/z: calcd for C₃₁H₃₆NF₃O₃ 527.2648, found 527.2695.

(95)

IR (neat) v: 1740, 1644 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.12 (s, 3H), 1.36 (ddd, J = 2.4, 11.8, 13.0 Hz, 1H), 1.44 (m, 1H), 1.68

(br.s, 3H), 1.68 (m, 1H), 1.92 (m, 1H), 1.96 (m, 1H), 2.05 (dd, J = 2.4, 3.7 Hz, 3.7 Hz)

1H), 2.08 (m, 1H), 2.10 (m, 1H), 2.12 (dd, J = 7.2, 9.5 Hz, 1H), 2.28 (ddd, J = 6.5,

8.5, 12.4 Hz, 1H), 2.53 (m, 1H), 2.54 (d, J = 9.5 Hz, 1H), 3.06 (d, J = 14.0 Hz,

1H), 3.53 (s, 3H), 3.80 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 4.66 (s, 2H), 5.33 (ddd, J = 6.5, 9.8,

12.8 Hz, 1H), 7.20-7.60 (m, 10H).

MS m/z: 527 (M⁺), 512, 436, 338, 310, 294, 91 (bp), 77.

EI-HRMS m/z: calcd for C₃₁H₃₆NF₃O₃ 527.2648, found 527.2646.

-		
	-72-	
to the second		

【第3章】

N-Allyl-N-benzyl-2-cyclohexen-1-ylamine (96)

アミン 12 (500.0 mg, 2.67 mmol) をアセトニトリル (25 ml) に溶解し、炭酸カリウム (743.2 mg, 5.34 mmol)を加え、氷冷下アリルブロミド (0.35 ml, 4.0 mmol)を加えた。室温で 14 時間 攪拌した後アセトニトリルを留去し酢酸エチルで希釈し水を加えた。有機層を分離した後飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲル カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:20)で精製することにより、96が 570.0 mg (94%)の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1642, 1603 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.08-2.16 (m, 6H), 2.84-3.22 (m, 2H), 3.22-3.60 (m, 1H), 3.66 (d, J =

14.4 Hz, 1H), 3.76 (d, J = 14.4 Hz, 1H), 4.88-5.32 (m, 2H), 5.76-6.08 (m, 3H),

7.04-7.68 (m, 5H).

MS m/z: 227 (M⁺), 186, 136, 91 (bp), 81.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₁N 227.1674, found 227.1655.

Anal. Calcd for its picrate C₂₂H₂₄N₄O₇: C, 57.84; H, 5.29; N, 12.27. Found: C, 57.80; H,

5.33; N, 12.23. (m.p. of picrate: 116.0-117.0 °C, recryst. from Et₂O.)

(3R*, 3aR*, 7aR*)-1-Benzyl-3-methylperhydroindole (98)

一般的調製法に従い、ジエン 96 (49.9 mg, 0.22 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (84.4 mg, 0.29 mmol)及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.34 ml, 0.55 mmol) から室温で 2.5 時間攪拌することにより 調製したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 10% HCl (1.0 ml) を加え室温で 10 分間攪拌した。氷冷下で炭酸カリウムを加えてアルカリ性とし、酢酸エチルを加え水、飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカ ラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:40,1:5)で精製することにより、98が 45.0 mg (89%)の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1600 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.22-1.35 (m, 2H), 1.48-1.70 (m, 7H),

1.76-1.85 (m, 1H), 1.88 (dd, J = 6.4, 8.8 Hz, 1H), 2.66 (ddd, J = 4.9, 4.9, 4.9 Hz, 1H), 3.11 (dd, J = 8.1, 8.8 Hz, 1H), 3.27 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.91 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 7.18-7.39 (m, 5H).

```
MS m/z: 229 (M<sup>+</sup>), 186, 91 (bp).
```

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₃N 229.1831, found 229.1828.

Anal. Calcd for C22H26N4O7: C, 57.64; H, 5.72; N, 12.22. Found: C, 57.54; H, 5.81; N,

12.10.

$(3R^*, 3aR^*, 7aR^*)$ -3-Methyl-1-tosylperhydroindole (99)

アミン 98 (14.2 mg, 0.062 mmol) 及び 10% Pd-charcoal (14.4 mg) を酢酸 (0.5 ml) に懸濁し、 水素気流下室温で 3 時間 攪拌した。 触媒を濾過した後ベンゼン共沸を行なって酢酸を留去した。 得られた残渣を CH_2Cl_2 (0.5 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カリウム (171.9 mg, 1.24 mmol)、 DMAP (1.7 mg, 0.012 mmol)、Ts-Cl (118.0 mg, 0.62 mmol)の順に加えて、室温で 21 時間攪 拌した。氷冷下水を加えた後酢酸エチルで希釈し、有機層を分離後飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチル: ヘキサン = 1:15) で精製することにより、99 が 10.0 mg (55%) の白色結晶と して得られた。

m.p.: 118.0-119.0 °C (recryst. from Et₂O).

IR (KBr) v: 1600, 1335, 1155 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.82 (d, J = 6.6 Hz, 3H), 1.08-1.73 (m, 3H), 1.92-2.06 (m, 1H),

2.11-2.30 (m, 1H), 2.43 (s, 3H), 2.69 (dd, J = 9.4, 9.4 Hz, 1H), 3.61 (dd, J = 7.5,

9.4 Hz, 1H), 3.66 (ddd, J = 6.3, 6.3, 10.3 Hz, 1H), 7.30 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.72

(d, J = 8.2 Hz, 2H).

MS m/z: 293 (M⁺), 278, 250, 155, 138, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₃NO₂S 293.1450, found 293.1465.

Anal. Calcd for C₁₆H₂₃NO₂S: C, 65.49; H, 7.90; N, 4.77; S, 10.93. Found: C, 65.72; H, 7.91; N, 4.80; S, 11.06.

 $(3R^*, 4S^*, 9S^*)$ -1-Benzyl-3-methylperhydroindole (104) and $(1R^*, 3aS^*, 7aS^*)$ -1-Benzyl-2-methyl-2, 3, 3a, 6, 7, 7a-hexahydroindole (105)

Cp₂ZrCl₂ (84.1 mg, 0.29 mmol) を THF (0.5 ml) に懸濁させ、-78 °C に冷却後 BuLi (1.63 M solution in hexane, 0.34 ml, 0.55 mmol) をゆっくりと加えた。-78 °C で 1 時間攪拌した後にジ エン 96 (50.1 mg, 0.22 mmol) の THF (1.0 ml) 溶液を -78 °C で加え 0 °C で 3 時間攪拌した後 に、同温で 10% HCl (1.0 ml) を加えた。室温で 30 分間攪拌した後に炭酸カリウムを加えてアル カリ性とし、有機層を分離後飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を 留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1: 20) で精製することにより 、98 が 17.3 mg (34%) の無色油状物質として、また 104 及び 105 が 9.5 mg (104: 12%, 105: 7%, by NMR analysis) の混合物として得られた。尚、104 及び 105 はこの実験からは分離不可能な混合物として得られるが、105 は後の第 4 章で述べる触媒反 応によって、104 は次項の実験によってそれぞれ単一物質として得られる。

-74-

(104)

IR (neat) v: 1600 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.84 (d, J = 7.0 Hz, 1H), 1.08-1.92 (m, 9H), 2.10-2.29 (m, 1H), 2.45

(dd, J = 9.7, 9.7 Hz, 1H), 2.64 (dd, J = 9.0, 9.0 Hz, 1H), 2.75-2.84 (m, 1H), 3.23

(d, J = 14.7 Hz, 1H), 3.99 (d, J = 14.7 Hz, 1H), 7.15-7.41 (m, 5H).

MS m/z: 229 (M⁺), 214, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₃N 229.1830, found 229.1829.

Anal. Calcd for C₁₆H₂₃N: C, 83.79; H, 10.11; N, 6.11. Found: C, 83.66; H, 10.25; N, 5.71.

(105)

IR (neat) v: 1650, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.92 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.58-1.68 (m, 2H), 1.76-1.91 (m, 1H),

2.13-2.39 (m, 2H), 2.52 (dd, J = 1.9, 6.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 1.9, 5.4 Hz, 1.9

5.7, 5.9, 6.4 Hz, 1H), 3.43 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.94 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 5.57

(dddd, J = 2.0, 2.0, 3.4, 10.0 Hz, 1H), 5.83 (dddd, J = 1.3, 3.3, 4.6, 10.0 Hz, 1H),

7.16-7.37 (m, 5H).

MS m/z: 227 (M⁺), 212, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₁N 227.1674, found 227.1686.

Anal. Calcd for C₁₆H₂₁N: C, 84.53; H, 9.31; N, 6.16. Found: C, 84.63; H, 9.47; N, 6.04.

(3R*, 4S*, 9S*)-1-Benzyl-3-methylperhydroindole (104)

アミン 105 (35.7 mg, 0.16 mmol) 及び 10% Pd-charcoal (36.2 mg) を酢酸 (3.0 ml) に溶解し 水素気流下室温で 5 時間攪拌した。触媒を濾過して除いた後にベンゼン共沸を行なって酢酸を留 去した。得られた残渣を CH_2Cl_2 (3.0 ml) に溶解し氷冷下炭酸カリウム (221.0 mg, 1.6 mmol) 及 びベンジルブロミド (0.095 ml, 0.8 mmol) を加えて室温で 7 時間攪拌した。水 (2.0 ml) を加え た後に酢酸エチルで希釈し、水層を分離後有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチ ル: ヘキサン = 1:8) で精製することにより、104 が 29.4 mg (80%) の無色油状物質として得

られた。 (1<u>R*,4R*,8S*,11S*)-3-Benzyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-9-one</u>(109) 一般的調製法に従い、ジエン 96 (49.6 mg, 0.22 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (84.6 mg, 0.29 mmol)及び BuLi (1.62 M solution in hexane, 0.34 ml, 0.55 mmol) から室温で 1.5 時間攪拌することにより 調製したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液を一酸化炭素気流下室温で 17.5 時間攪拌した。

-75-

10% HCl (1.0 ml) を加えて室温で更に 30 分間攪拌後氷冷下炭酸カリウムを加えてアルカリ性と し酢酸エチルで希釈し飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し て得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 5:1) で精製 することにより、109 が 52.9 mg (94%)の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1740 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.02-1.30 (m, 3H), 1.48-1.84 (m, 3H), 2.02 (dd, J = 13.2, 16.0 Hz, 1H),

2.09 (ddd, J = 7.8, 7.8, 12.0 Hz, 1H), 2.39 (dd, J = 2.5, 7.9 Hz, 1H), 2.44 (dd, J = 2.5, 16.0 Hz, 1H), 2.42-2.63 (m, 2H), 2.91 (ddd, J = 7.8, 7.8, 9.5 Hz, 1H), 3.30 (dd, J = 4.8, 7.9 Hz, 1H), 3.84 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.94 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 7.17-7.38 (m, 5H).

¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 220.70, 140.27, 128.79, 128.11, 126.83, 60.50, 57.63, 56.99, 49.18,

46.45, 42.91, 39.39, 31.31, 23.30, 22.15.

MS m/z: 255 (M⁺), 178, 164, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₇H₂₁NO 255.1623, found 255.1600.

Anal. Calcd for C₁₇H₂₁NO: C, 79.96; H, 8.29; N, 5.49. Found: C, 80.06; H, 8.40; N, 5.53.

 $(1R^*, 4R^*, 8S^*, 11S^*)$ -3-(p-Nitrobenzenesulfonyl)-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecan-9-one (110)

ケトン 109 (315.4 mg, 1.24 mmol) 及び 10% Pd-charcoal (302.1 mg) をメタノール (12 ml) に溶解し、水素気流下室温で 8 時間 攪拌した。 触媒を濾過して除き、溶媒を留去した。得られた 残渣を CH_2Cl_2 (10 ml) に溶解し、氷冷下ピリジン (0.46 ml, 4.96 mmol)、 DMAP (178.0 mg, 1.24 mmol)、 *p*-nitrobenzenesulfonyl chloride (630.0 mg, 2.48 mmol)の順に加えて、室温で 9.5 時間攪拌した。氷冷下で水 (2.0 ml) を加えた後酢酸エチルで希釈し、水層を分離した後飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲル カラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:2) で精製することにより、110 が 41.5 mg (10%)の無色結晶として得られた。

m.p.: 213.0-214.5 °C (recryst. from acetonitrile at 5 °C).

IR (KBr) v: 1740, 1525, 1345, 1160 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.03-1.89 (m, 6H), 2.00 (dd, J = 13.0, 15.9 Hz, 1H), 2.16-2.31 (m, 1H),

-76-

```
MR (CDCl<sub>3</sub>) 8: 1.03-1.89 (III, 6H), 2.00 (dd, J = 13.6, 13.9 Hz, 1H), 2.16 Erected (dd, 2
2.41-2.71 (m, 3H), 2.90 (dd, J = 8.1, 10.9 Hz, 1H), 3.88 (ddd, J = 7.2, 7.2, 9.8 Hz,
1H), 3.89 (dd, J = 5.7, 8.1 Hz, 1H), 8.06 (d, J = 8.9 Hz, 2H), 8.39 (d, J = 8.9 Hz,
2H).
```

MS m/z: 350 (M⁺), 220, 186, 164, 41 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₁₈N₂O₅ 350.0937, found 350.0942.

Anal. Calcd for C₁₆H₁₈N₂O₅: C, 54.85; H, 5.18; N, 7.99; S, 9.15. Found: C, 54.60; H, 5.22; N, 7.79; S, 9.18.

- [1.16] and

in (mist) of 1550 (5500 mil



【第4章】

(1R*,3aS*,7aS*)-1-Benzyl-2-methyl-2,3,3a,6,7,7a-hexahydroindole (105) and (3R*,3aR*,7aR*)-1-Benzyl-3-methylperhydroindole (98) (触媒反応の一般的処方) ジエン 96 (100.3 mg, 0.44 mmol)、 Cp₂ZrCl₂ (13.8 mg, 0.044 mmol)を THF (1.5 ml) に溶 解し、氷冷下 BuMgBr (0.88 M solution in THF, 1.50 ml, 1.32 mmol)を加えて室温で 24 時間 攪拌した。氷冷下 10% HCl (1.0 ml)を加えて室温で 30 分間攪拌した後酢酸エチルで希釈し炭酸 カリウムでアルカリ性とした後に水層を除いた。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:40,1:10,1:0 as gradient elution)で精製することにより、96 が 31.7 mg (32%)の無色油状物質として、105 が 31.7 mg (32%)の無色油状物質として、また12 が 6.7 mg (8%)の黄色油状物質として得られた。

(1R*, 3aR*, 7aR*)-1-Benzyl-3-deuteriomethyl-2, 3, 3a, 6, 7, 7a-hexahydroindole

(116) and

 $(3R^*, 3aR^*, 4S^*, 7aR^*)$ -1-Benzyl-5-deuterio-3-methylperhydroindole (117)

ジエン 96 (50.3 mg, 0.22 mmol)、 Cp_2ZrCl_2 (6.5 mg, 0.022 mmol) を THF (0.75 ml) に溶解 し、氷冷下 BuMgBr (0.85 M solution in THF, 0.78 ml, 0.66 mmol) を加えて室温で 3.5 時間 攪 拌した。氷冷下 10% DCl/D₂O (1.0 ml) を加えて室温で 1 時間攪拌した後酢酸エチルで希釈し炭 酸カリウムでアルカリ性とした後に水層を除いた。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィ - (酢酸エチル: ヘキサン = 1:40, 1:10, 1:0 as gradient elution) で精製することにより、 116 が 27.8 mg (55%) の無色油状物質として、117 が 5.7 mg (11%) の無色油状物質として、ま た 12 が 7.0 mg (17%) の黄色油状物質として得られた。

(116)

IR (neat) v: 1650, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.91 (br.d, J = 7.0 Hz, 2H), 1.58-1.68 (m, 2H), 1.76-1.91 (m, 1H),

2.13-2.39 (m, 2H), 2.52 (dd, J = 1.9, 6.4 Hz, 1H), 2.61-2.73 (m, 1H), 2.92 (ddd, J = 5.7, 5.9, 6.4 Hz, 1H), 3.43 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 3.94 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 5.57 (dddd, J = 2.0, 2.0, 3.4, 10.0 Hz, 1H), 5.83 (dddd, J = 1.3, 3.3, 4.6, 10.0 Hz, 1H), 7.16-7.37 (m, 5H).

-78-

MS m/z: 228 (M⁺), 212, 137, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₀ND 228.1736, found 228.1741.

(117)

IR (neat) v: 1600 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.22-1.35 (m, 2H), 1.48-1.70 (m, 6H),

1.76-1.85 (m, 1H), 1.88 (dd, J = 6.4, 8.8 Hz, 1H), 2.66 (ddd, J = 4.9, 4.9, 4.9 Hz,

1H), 3.11 (dd, J = 8.1, 8.8 Hz, 1H), 3.27 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.91 (d, J = 13.2 Hz,

1H), 7.18-7.39 (m, 5H).

MS m/z: 230 (M⁺), 215, 187, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₂ND 230.1893, found 230.1889.

(3R*, 3aS*, 7aS*)-1-Benzyl-3-iodomethyl-2, 3, 3a, 6, 7, 7a-hexahydroindole (124)

ジェン 96 (49.6 mg, 0.22 mmol)、 Cp₂ZrCl₂ (6.6 mg, 0.022 mmol)を THF (0.75 ml) に溶解 し、氷冷下 BuMgBr (0.85 M solution in THF, 0.78 ml, 0.66 mmol)を加えて室温で 4.5 時間攪 拌した。氷冷下 THF (4.0 ml) に溶解したヨウ素 (223.0 mg, 0.88 mmol) を加えて室温で1時間 攪拌した。氷冷下 20% Na2S2O3 水溶液 (2.0 ml) を加えたのちに酢酸エチルで希釈し炭酸カリウ ムを加えてアルカル性とした。水層を除いた後に有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチル: ヘキサン = 1:40, 1:5, 1:0 as gradient elution) で精製することにより、124 が 33.2 mg (43%)の無色油状物質として、105 が 6.5 mg (13%)の無色油状物質として、また 12 が 6.5 mg (16%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1650, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.52-1.70 (m, 2H), 1.75-1.92 (m, 1H), 2.08-2.27 (m, 1H), 2.57 (dd, J =

7.2, 9.1 Hz, 1H), 2.59-2.78 (m, 1H), 2.78 (dd, J = 5.0, 9.1 Hz, 1H), 2.78-2.89 (m,

1H), 2.90-3.03 (m, 1H), 3.15 (dd, J = 7.8, 9.6 Hz, 1H), 3.20 (dd, J = 6.5, 9.6 Hz,

1H), 3.44 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 3.94 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 5.58 (br.d, J = 9.8 Hz,

1H), 5.81-5.96 (m, 1H), 7.08-7.38 (m, 5H).

MS m/z: 353 (M⁺), 226, 212, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₀NI 353.0641, found 353.0633.

(3S*, 3aR*, 7aR*)-1-Benzyl-3-hydroxymethyl-2, 3, 3a, 6, 7, 7a-hexahydroindole (125)

ジェン 96 (49.9 mg, 0.22 mmol)、 Cp₂ZrCl₂ (6.4 mg, 0.022 mmol)を THF (0.75 ml) に溶解 し、氷冷下 BuMgBr (0.85 M solution in THF, 0.78 ml, 0.66 mmol)を加えて室温で 4.5 時間攪 拌した。-78 °C で反応容器を酸素雰囲気下に変え -78 °C で 2 時間攪拌した。-78 °C で水 (1.0 ml)を加えて室温まで徐々に昇温し、室温で30分間攪拌した。酢酸エチルを加えて希釈し、水層

-79-

を分離した後に有機層を飽和食塩水で希釈し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去 して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10,1: 5, 2:1, 1:0 as gradient elution) で精製することにより、125 が 22.1 mg (41%)の無色油状物 質として、また 105 が 6.2 mg (12%)の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 3350, 1650, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.66-1.78 (m, 2H), 1.83-1.93 (m, 1H), 2.12-2.21 (m, 1H), 2.32-2.40 (m, 1H), 2.43 (dd, J = 7.0, 9.3 Hz, 1H), 2.79 (ddd, J = 5.4, 5.4, 8.3 Hz, 1H), 2.86 (dd, J= 2.5, 9.3 Hz, 1H), 2.84-2.95 (m, 1H), 3.30 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 3.59 (dd, J = 4.5, 10.4 Hz, 1H), 3.63 (dd, J = 5.0, 10.4 Hz, 1H), 4.03 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 5.67-5.76 (m, 1H), 5.87-5.96 (m, 1H), 7.19-7.35 (m, 5H).

MS m/z: 243 (M⁺), 212, 91 (bp). EI-HRMS m/z: calcd for C₁₆H₂₁NO 243.1623, found 243.1626.

Anal. Calcd for C₁₆H₂₁NO: C, 78.97; H, 8.70; N, 5.76. Found: C, 79.01; H, 8.86; N, 5.54.

(3S*, 3aR*, 7aR*)-1-Benzyl-3-(2-hydroxy-2-phenylethyl)-2, 3, 3a, 6, 7, 7a-hexahydroindole (126)

ジェン 96 (49.8 mg, 0.22 mmol)、 Cp₂ZrCl₂ (6.4 mg, 0.022 mmol) を THF (0.75 ml) に溶解 し、氷冷下 BuMgBr (0.85 M solution in THF, 0.78 ml, 0.66 mmol)を加えて室温で6時間攪拌 した。氷冷下ベンズアルデヒド (0.09 ml, 0.88 mmol) を加えて、室温で1時間攪拌した。氷冷下 水 (1.0 ml) を加えて室温で 30 分間攪拌した後酢酸エチルで希釈した。水層を分離した後に有機 層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物 をシルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:50, 1:1, 1:0 as gradient elution) で精製することにより、126 が 20.5 mg (28%)の無色油状物質 (ジアステレオマーの混 合物、混合比=1:1)として、また105 が7.0 mg (14%)の無色油状物質として得られた。 IR (neat) v: 3370, 1650, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.51-2.59 (m, 8H), 2.53 (dd, J = 7.5, 9.1 Hz, 0.5H), 2.55 (dd, J = 7.8,

9.5 Hz, 0.5H), 2.61-2.84 (m, 1H), 2.73 (dd, J = 5.1, 9.6 Hz, 0.5H), 2.75 (dd, J = 7.0, 9.1 Hz, 0.5H), 2.86-3.01 (m, 1H), 3.48 (d, J = 13.8 Hz, 0.5H), 3.49 (d, J = 13.4 Hz,

```
0.5H, 3.92 (d, J = 13.8 Hz, 0.5H), 3.94 (d, J = 13.4 Hz, 0.5H), 4.55-4.70 (m, 1H),
       5.50-5.59 (m, 0.5H), 5.59-5.72 (m, 0.5H), 5.77-5.88 (m, 1H), 7.15-7.50 (m, 10H).
MS m/z: 333 (M<sup>+</sup>), 256, 242, 212, 105, 91 (bp).
EI-HRMS m/z: calcd for C<sub>23</sub>H<sub>27</sub>NO 333.2092, found 333.2084.
Anal. Calcd for C23H27NO: C, 82.84; H, 8.16; N, 4.20. Found: C, 82.99; H, 8.39; N, 3.87.
```

-80-

 $(3S^*, 3aR^*, 7aR^*)$ -3-Benzoylmethyl-1-benzyl-2,3,3a,6,7,7a-hexahydroindole (127)

アルコール 126 (4.4 mg, 0.013 mmol) をアセトン (0.5 ml) に溶解し、氷冷下 Jones reagent (8 N, 75 ml) を加えた。室温で1 時間 攪拌した後に氷冷下イソプロパノール (2.0 ml) を加えて室 温で 10 分間攪拌し、炭酸カリウムを加えてアルカリ性にした。水層を分離した後に有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカ ゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製することにより、127 が 4.3 mg (95%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1680, 1640, 1590 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.58-1.73 (m, 2H), 1.77-1.94 (m, 1H), 2.11-2.29 (m, 1H), 2.61 (dd, J =

6.6, 9.6 Hz, 1H), 2.65 (dd, J = 4.3, 9.6 Hz, 1H), 2.81-3.01 (m, 4H), 3.12 (dd, J =

5.1, 16.9 Hz, 1H), 3.43 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 3.97 (d, J = 13.4 Hz, 1H), 5.44-5.58

(m, 1H), 5.78-5.91 (m, 1H), 7.16-7.58 (m, 8H), 7.89-7.96 (m, 2H).

MS m/z: 331 (M⁺), 254, 211, 120, 105, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₂₃H₂₅NO 331.1936, found 311.1947.

Anal. Calcd for C23H25NO: C, 83.35; H, 7.60; N, 4.23. Found: C, 83.24; H, 7.79; N, 4.28.

(3S*, 3aR*, 7aR*)-1-Benzyl-3-(3-butenyl)-2,3,3a,6,7,7a-hexahydroindole (128)
ジエン 96 (847.2 mg, 3.73 mmol)、 Cp₂ZrCl₂ (108.0 mg, 0.37 mmol) を THF (15 ml) に溶解
し、氷冷下 BuMgBr (0.85 M solution in THF, 13.0 ml, 11.2 mmol) を加えて室温で 6.5 時間攪
拌した。氷冷下アリルブロミド (1.6 ml, 18.7 mmol) を加えて室温で 10 間攪拌した後に水 (3.0 ml) を加えて酢酸エチルで希釈した。水層を分離した後に有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸
ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィ
(酢酸エチル: ヘキサン = 1:100, 1:50, 1:10 as gradient elution) で精製することにより、
128 が 246.5 mg (25%) の無色油状物質として、105 が 261.5 mg (31%) の無色油状物質として、
また 96 が 225.0 mg (27%) の無色油状物質として得られた。

IR (neat) v: 1640, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.19-2.08 (m, 5H), 2.08-2.35 (m, 2H), 2.51 (dd, J = 7.9, 9.6 Hz, 1H),
2.61 (dd, J = 7.7, 9.6 Hz, 1H), 2.64-2.75 (m, 1H), 2.91 (ddd, J = 3.0, 5.3, 5.3 Hz,
1H), 3.47 (d, J = 14.7 Hz, 1H), 3.95 (d, J = 14.7 Hz, 1H), 4.92 (dddd, J = 1.1, 1.1,
2.2, 10.2 Hz, 1H), 4.97 (dddd, J = 1.1, 1.1, 1.9, 17.3 Hz, 1H), 5.51-5.62 (m, 1H),
5.76-5.86 (m, 1H), 5.78 (dddd, J = 6.6, 6.6, 10.2, 17.3 Hz, 1H), 7.18-7.44 (m, 5H).
MS m/z: 267 (M⁺), 224, 212, 176, 91 (bp).

-81-

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₅N 267.1987, found 267.1968.

Anal. Calcd for C19H25N: C, 85.34; H, 9.42; N, 5.24. Found: C, 85.48; H, 9.46; N, 5.18.

(1S*, 4R*, 8R*, 9S*, 11R*)-3-Benzyl-9-ethyl-3-azatricyclo[6.2.1.04,11] undecane (129)

一般的調製法に従い、128 (30.3 mg, 0.11 mmol)、Cp₂ZrCl₂ (49.2 mg, 0.17 mmol)及び BuLi (1.63 M solution in hexane, 0.20 ml, 0.32 mmol) から室温で 5.5 時間攪拌することにより調製 したジルコナサイクルの THF (1.5 ml) 溶液に、氷冷下 10% HCl (1.0 ml) を加えて室温で 30 分 間攪拌した。炭酸ナリウムを加えてアルカリ性とした後に酢酸エチルで希釈し、水層を分離した。 有機層を飽和食塩水で洗浄した後に無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られ る残留物をシルカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:100,1:50,1: 10 as gradient elution) で精製することにより、129 が 22.0 mg (74%)の無色油状物質として、 また 130 が 3.4 mg (11%) の無色油状物質として得られた。

(129)

IR (neat) v: 1600 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.88 (t, J = 6.7 Hz, 3H), 1.10-1.28 (m, 2H), 1.32-1.84 (m, 6H),

1.88-2.10 (m, 2H), 2.11 (dd, J = 9.2, 9.2 Hz, 1H), 2.22-2.52 (m, 2H), 2.63 (d, J = 0.2

9.2 Hz, 1H), 2.73 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.00 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 7.14-7.38 (m, 5H). ¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 140.84, 128.36, 128.05, 126.35, 64.19, 63.41, 57.92, 45.76, 43.78,

43.09, 41.59, 38.13, 26.79, 26.50, 25.62, 15.49, 12.71.

MS m/z: 269 (M⁺), 178, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₇N 269.2144, found 269.2166.

Anal. Calcd for C₁₉H₂₇N: C, 84.70; H, 10.10; N, 5.20. Found: C, 84.49; H, 10.23; N, 5.02.

(130)

IR (neat) v: 1640, 1600 cm⁻¹.

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.05-2.36 (m, 7H), 2.45 (dd, J = 8.0, 9.5 Hz, 1H), 2.63 (dd, J = 6.9, 9.5 Hz, 1H), 2.65-2.83 (m, 1H), 2.88-3.02 (m, 1H), 1.61 (s, 3H), 3.45 (d, J = 13.8 Hz,

1H), 3.95 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 5.25-5.48 (m, 2H), 5.51-5.65 (m, 1H), 5.75-5.87 (m, 1H), 7.15-7.46 (m, 5H).

MS m/z: 267 (M⁺), 212, 120, 91 (bp).

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₅N 267.1987, found 267.2007.



 $(1S^*, 4R^*, 8R^*, 9S^*, 11R^*)$ -9-Ethyl-3-tosyl-3-azatricyclo[6.2.1.0^{4,11}]undecane (132)

アミン 129 (109.1 mg, 0.40 mmol) 及び 10% Pd-C (100.0 mg) を酢酸 (4.0 ml) に懸濁し、水 素雰囲気下室温で 3 時間攪拌した。触媒を濾過して除いた後に溶媒を留去し、ベンゼン共沸を行 なった。残渣を CH_2Cl_2 (4.0 ml) に溶解し、氷冷下炭酸カリウム (1.10 g, 8.0 mmol)、DMAP (9.0 mg, 0.07 mmol) 及び TsCl (762.5 mg, 4.0 mmol) を加えた。室温で 19 時間攪拌した後に 水 (2.0 ml) を加え、酢酸エチルで希釈し、炭酸カリウムを加えた。水層を分離した後に有機層を 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られる残留物をシ ルカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:10) で精製することにより、 132 が 33.4 mg (25%) の白色結晶として得られた。

m.p.: 117.5-118.5 °C (recryst. from acetone).

IR (KBr) v: 1340 cm^{-1} .

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.89 (t, J = 6.0 Hz, 3H), 1.15-1.99 (m, 10H), 2.25-2.51 (m, 1H), 2.43

(s, 3H), 2.53-2.68 (m, 1H), 2.72 (ddd, J = 3.2, 3.2, 6.8 Hz, 1H), 2.92 (dd, J = 8.7, 10.0 Hz, 1H), 3.32 (dd, J = 2.2, 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 2H), 7.63 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 10.0 Hz, 1H), 7.53 (d, J = 10.0 Hz,

8.2 Hz, 2H).

MS m/z: 333 (M⁺), 178 (bp), 91.

EI-HRMS m/z: calcd for C₁₉H₂₇NO₂S 333.1762, found 333.1743.

Anal. Calcd for C₁₉H₂₇NO₂S: C, 68.43; H, 8.16; N, 4.20; S, 9.61. Found: C, 68.24; H, 8.29;

N, 4.22; S, 9.42.

-83-

- Co) Khand, I. U.; Knox, G. R.; Pauson, P. L.; Watts, W. E.; Foreman, M. I. J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1973, 977. Khand, I. U.; Pauson, P. L. Ibid. 1976, 30. Exon, C.; Magnus, P. J. Am. Chem. Soc. 1983, 105, 2477. Rh) Grigg, R.; Mitchell, T. R. B.; Ramasubbu, A. J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1980, 27. Pd) Trost, B. M.; Chen, S.-F. J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 6053. Trost, B. M.; Lautens, M. J. Am. Chem. Soc. 1985, 107, 1781. Ni) Tamao, K.; Kobayashi, K.; Ito, Y. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 1286. Fe) Pearson, A. J.; Dubbert, R. A. J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1991, 202. W) Hoye, T. R.; Suriano, J. A. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 1154.
- Nugent, W. A.; Calabrese, J. C. J. Am. Chem. Soc. 1984, 106, 6422. Nugent, W. A.; Thorn, D. L.; Harlow, R. L. J. Am. Chem. Soc. 1987, 109, 2788. Fagan, P. J.; Nugent, W. A. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 2310. RajanBabu, T. V.; Nugent, W. A.; Taber, D. F.; Fagan, R. J. J. Am. Chem. Soc. 1988, 110, 7128. Taber, D. F.; Louey, J. P.; Lim, J. A. Tetrahedron Lett. 1993, 34, 2243.
- a) Negishi, E.-i.; Holmes, S. J.; Tour, J. M.; Miller, J. A. J. Am. Chem. Soc. 1985, 107, 2568. b) Negishi, E.-i.; Cederbaum, F. E.; Takahashi, T. Tetrahedron Lett. 1986, 27, 2829. c) Negishi, E.-i.; Zhang, Y.; Cederbaum, F. F.; Webb, M. B. J. Org. Chem. 1986, 51, 4080. d) Negishi, E.-i.; Swanson, D. R.; Cederbaum, F. E.; Takahashi, T. Tetrahedron Lett. 1987, 28, 917. e) Takahashi, T.; Swanson, D. R.; Negishi, E.-i. Chem. Lett. 1987, 623. f) Negishi, E.-i.; Holmes, S. J.; Tour, J. M.; Miller, J. A.; Cederbaum, F. E.; Swanson, D. R.; Takahashi, T. J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 3336. g) Negishi, E.-i.; Takahashi, T. Synthesis 1988, 1. h) Takahashi, T.; Aoyagi, K.; Hara, R.; Suzuki, N. J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1993, 1042. i) Negishi, E.-i.; Takahashi, T. J. Syn. Org, Chem., Japan 1989, 47, 2. j) Negishi, E.-i.; Swanson, D. R.; Miller, S. R. Tetrahedron Lett. 1988, 29, 1631.
- 4. Grossman, R. B.; Buchwald, S. L. J. Org. Chem. 1992, 57, 5803. Barr, K. J.; Watson, B. T.; Buchwald, S. L. Tetrahedron Lett. 1991, 32, 5465. Buchwald, S. L.; King, S. M. J.

【文献】

Am. Chem. Soc. 1991, 113, 258. Buchwald, S. L.; Fang, Q. J. Org. Chem. 1989, 54, 2793. Buchwald, S. L.; Kreutzer, K. A.; Fisher, R. A. J. Am. Chem. Soc. 1990, 112, 4600. Buchwald, S. L.; Lum, R. T.; Fisher, R. A.; Davis, W. M. J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 9113. Buchwald, S. L.; Watson, B. T.; Huffman, J. C. J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 7411. Buchwald, S. L.; Nielsen, R. B. Chem. Rev. 1988, 88, 1047. Buchwald, S. L.; Watson, B. T.; Nugent, W. A. J. Am. Chem. Soc. 1987,

-84-

109, 7137. Buchwald, S. L.; Lucas, E. A.; Dewan, J. C. J. Am. Chem. Soc. 1987, 109,
4396. Buchwald, S. L.; Woods Wannamaker, M.; Watson, B. T. J. Am. Chem. Soc. 1989,
111, 776. Buchwald, S. L.; Watson, B. T.; Wood Wannamaker, M.; Dewan, J. C. J. Am.
Chem. Soc. 1989, 111, 4486. Buchwald, S. L.; Sayers, A.; Watson, B. T.; Dewan, J. C.
Tetrahedron Lett. 1987, 28, 3245. Buchwald, S. L.; Lum, R. T.; Dewan, J. C. J. Am.
Chem. Soc. 1986, 108, 7441.

- 5. Coles, N.; Whitby, R. J.; Blagg, J. Synlett 1990, 271.
- Van Wagenen, B. C.; Livinghouse, T. Tetrahedron Lett. 1989, 30, 3495. Jensen, M.; Livinghouse, T. J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 4495.
- 7. Mori, M.; Uesaka, N.; Shibasaki, M. J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1990, 1222.
- 8. Thanedar, S.; Farona, M. F. J. Organomet. Chem. 1982, 235, 65.
- Williams, G. M.; Gell, K. I.; Schwartz, J. J. Am. Chem. Soc. 1980, 102, 3662.
 Schwartz, J.; Labinger, J. A. Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1976, 15, 333. Labinger, J. A.; Hart, D. W.; Seibert III, W. E.; Schwartz, J. J. Am. Chem. Soc. 1975, 97, 3851.
 Blackburn, T. F.; Labinger, J. A.; Schwartz, J. Tetrahedron Lett. 1975, 3041.
- 10. a) Lipshutz, B. H.; Ellsworth, E. L. J. Am. Chem. Soc. 1990, 112, 7440. Lipshutz, B. H.; Kato, K. Tetrahedron Lett. 1991, 32, 5647.
 b) Babiak, K. A.; Behling, J. R.; Dygos, J. H.; McLaughlin, K. T.; Ng, J. S.; Kalish, V. J.; Kramer, S. W.; Shone, R. L. J. Am. Chem. Soc. 1990, 112, 7441.
 c) Carr, D. B.; Schwartz, J. J. Am. Chem. Soc. 1979, 101, 3521. Dayrit, F. M.; Schwartz, J. J. Am. Chem. Soc. 1981, 103, 4466.
 d) Negishi, E.-i.; Van Horn, D. E. J. Am. Chem. Soc. 1977, 99, 3168. Okukado, N.; Van Horn, D. E.; Klima, W. L.; Negishi, E.-i. Tetrahedron Lett. 1978, 1027. Negishi, E.-i.; Okukado, N.; King, A. O.; Van Horn, D. E.; Spiegel, B. I. J. Am. Chem. Soc. 1978, 100, 2254.
- Yasuda, H.; Kajihara, Y.; Nagasuna, K.; Mashima, K.; Nakamura, A. Chem. Lett. 1980, 719. Yasuda, H.; Kajihara, Y.; Mashima, K.; Nagasuna, K.; Nakamura, K. Chem. Lett. 1981, 671. Akita, M.; Yasuda, H.; Nakamura, A. Chem. Lett. 1983, 217. Kai, Y.;
 - Kanehisa, N.; Miki, K.; Kasai, N.; Akita, M.; Yasuda, H.; Nakamura, A. Bull. Chem.
 - Soc. Jpn. 1983, 56, 3735. Yasuda, H.; Nakamura, A. J. Syn. Org, Chem., Japan 1983, 41, 814.
- 12. Mori, M.; Uesaka, N.; Saitoh, F.; Shibasaki, M. submitted for publication.
- Suzuki, H.; Keimatsu, I.; Ito, K. Yakugaku zasshi 1932, 52, 1049. Idem. Ibid. 1934, 54, 801.

-85-

- 14. Chen, K. K.; Chen, A. L. J. Biol. Chem. 1935, 111, 653. Porter, L. Chem. Rev. 1967, 67, 441.
- 15. Inubushi, Y.; Sasaki, Y.; Tsuda, Y.; Yasui, B.; Konka, T.; Matsumoto, J.; Katarao, E.; Nakano, J. Tetrahedron 1964, 20, 2007. Inubushi, Y.; Ishii, H.; Yasui, B.; Konita, T.; Harayama, T. Chem. Pharm. Bull. 1964, 12, 1175. Inubushi, Y.; Sasaki, Y.; Tsuda, Y.; Nakano, J. Tetrahedron Lett. 1965, 1519.
- 16. a) Inubushi, Y.; Kikuchi, T.; Ibuka, T.; Tanaka, K.; Saji, I.; Tokane, K. J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1972, 1252. Inubushi, Y.; Kikuchi, T.; Ibuka, T.; Tanaka, K.; Saji, I.; Tokane, K. Chem. Pharm. Bull. 1974, 22, 349.

b) Yamada, K.; Suzuki, M.; Hayakawa, Y.; Aoki, K.; Nakamura, H.; Nagase, H.; Hirata, Y. J. Am. Chem. Soc. 1972, 94, 8278.

c) Kende, A. S.; Bentley, T. J.; Mader, R. A.; Ridge, D. J. Am. Chem. Soc. 1974, 96, 4332.

d) Roush, W. R. J. Am. Chem. Soc. 1978, 100, 3599. Roush, W. R. J. Am. Chem. Soc. 1980, 102, 1390.

e) Martin, S. F.; Li, W. J. Org, Chem. 1989, 54, 265. Martin, S. F.; Li, W. J. Org. Chem. 1991, 56, 642.

f) Trost, B. M.; Tasker, A. S.; Rüther, G.; Brandes, A. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 670.

g) Lee, C. H.; Westking, M.; Livinghouse, T.; Williams, A. C. J. Am. Chem. Soc. **1992**, *114*, 4089.

h) Synthetic approach: Yamamoto, K.; Kawasaki, I.; Kaneko, T. Tetrahedron Lett. 1970, 4859. Borch, R. F.; Evans, A. J.; Wade, J. J. J. Am. Chem. Soc. 1975, 97, 6282. Borch, R. F.; Evans, A. J.; Wade, J. J. J. Am. Chem. Soc. 1977, 99, 1612. Brattesani, D. N.; Heathcock, C. H. J. Org. Chem. 1975, 40, 2165. Connolly, P. J.; Heathcock, C. H. J. Org. Chem. 1985, 50, 4135. Takano, S.; Inomata, K.; Ogasawara, K. Chem. Lett. 1992, 443.

17. Gemal, A. L.; Luche, J.-L. J. Am. Chem. Soc. 1981, 103, 5454.

- 18. Magid, R. M. Tetrahedron 1980, 36, 1901.
- 19. Trost, B. M.; Keinan, E. J. Org. Chem. 1979, 44, 3451. Consiglio, G.; Waymouth, R. M. Chem. Rev. 1989, 89, 257.
- 20. a) Mitsunobu, O. Synthesis 1981, 1. b) Grynkiewicz, G.; Burzynska, H. Tetrahedron
 - 1976, 32, 2109. c) Henry, J. R.; Marcin, L. R.; McIntosh, M. C.; Scola, P. M.; Davis

-86-

Harris Jr., G.; Weinreb, S. M. Tetrahedron Lett. 1989, 30, 5709.

- 21. Ito, H.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. Tetrahedron Lett. 1992, 33, 1295. Ito, H.; Nakamura, T.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. Tetrahedron Lett. 1992, 33, 3769. Ito, H.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. Tetrahedron Lett. 1992, 33, 4469. Ito, H.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. Tetrahedron Lett. 1992, 33, 7873. Ito, H.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. J. Org. Chem. 1993, 58, 774. Ito, H.; Motoki, Y.; Taguchi, T.; Hanzawa, Y. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 8835.
- 22. Robins, M. J.; Wilson, J. S.; Hansske, F. J. Am. Chem. Soc. 1983, 105, 4059.
- 23. Kabalka, G. W.; Hedgecock Jr., H. C. J. Org. Chem. 1975, 40, 1776.
- 24. Reich, H. J.; Renga, J. M. J. Org. Chem. 1975, 40, 3313.
- 25. a) Mori, M.; Uesaka, N.; Shibasaki, M. J. Org. Chem. 1992, 57, 3519.
 b) Mori, M.; Saitoh, F.; Uesaka, N.; Shibasaki, M. Chem. Lett. 1993, 213.
 c) Uesaka, N.; Saitoh, F.; Mori, M.; Shibasaki, M.; Okamura, K.; Date, T. submitted for publication.
- 26. Ohtani, I.; Kusumi, T.; Kashman, Y.; Kakisawa, H. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 4092.
- 27. Anderson, W. P.; Edwards, W. D.; Zerner, M. C. Inorg. Chem. 1986, 25, 2728.
 Anderson, W. P.; Cundari, T. R.; Drago, R. S.; Zerner, M. C. Inorg. Chem. 1990, 29, 1.
 Kotzian, M.; Rösch, N.; Schröder, H.; Zerner, M. C. J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 7687 and references cited therein.
- 28. a) Grieco, P. A.; Brandes, E. B.; McCann, S.; Clark, J. D. J. Org. Chem. 1989, 54, 5849. Grieco, P. A.; Clark, J. D.; Jagoe, C. T. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 5488. Smit, W. A.; Buhanjuk, S. M.; Simonyan, S. O.; Shashkov, A. S.; Struchkov, V. T.; Yanovsky, A. I.; Caple, R.; Gynbin, A. S.; Anderson, L. G.; Whiteford, J. A. Tetrahedron Lett. 1991, 32, 2105. Keese, R. Angew. Chem. Int. Ed. Eng. 1992, 31, 344. J-Grégoire, B.; Brosse, N.; Ianelli, S.; Nardelli, M.; Caubére, P. J. Org. Chem. 1993, 58, 4572. b) Grubbs, R. H.; Miyashita, A. J. Organomet. Chem. 1978, 161, 371. c) Miyashita, A. "Kikan Kagaku Sousetsu, Organic Chemistry of the Early Transition Metals" 1993, 17, 29. d) Rousset, C. J.; Swanson, D. R.; Lamaty, F.; Negishi, E.-i. Tetrahedron Lett. 1989, 30, 5105. e) Nugent, W. A.; Taber, D. F. J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 6435.

 Mori, M.; Saitoh, F.; Uesaka, N.; Okamura, K.; Date, T. submitted for publication.
 carbomagnesiation: a) Dzhemilev, U. M.; Vostrikova, O. S. J. Organomet. Chem. 1985, 285, 43. Dzhemilev, U. M.; Vostrikova, O. S.; Tolstikov, G. A. J. Organomet. Chem. 1986, 304, 17. b) Takahashi, T.; Seki, T.; Nitto, Y.; Saburi, M.; Rousset, C. J.; Negishi, E.-i. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 6266. Suzuki, N.; Kondakov, D.Y.; Takahashi, T. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 8485. c) Hoveyda, A. H.; Xu, Z. J. Am.

-87-

Chem. Soc. 1991, 113, 5079. Hoveyda, A. H.; Xu, Z.; Morken, J. P.; Houri, A. F. J.
Am. Chem. Soc. 1991, 113, 8950. Hoveyda, A. H.; Morken, J. P.; Houri, A. F.; Xu, Z.
J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 6692. Houri, A. F.; Didiuk, M. T.; Xu, Z.; Horan, N. R.;
Hoveyda, A. H. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 6614. Morken, J. P.; Didiuk, M. T.;
Hoveyda, A. H. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 6997. Hoveyda, A. H.; Morken, J. P. J.
Org. Chem. 1993, 58, 4237. d) Lewis, D. L.; Muller, P. M.; Whitby, R. J.; Jones, R. V.
H. Tetrahedron Lett. 1991, 32, 6769.

- 31. Knight, K. S.; Waymouth, R. M. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 6268. Wischmeyer, U.; Knight, K. S.; Waymouth, R. M. Tetrahedron Lett. 1992, 33, 7735.
- 32. ジアルキルジルコノセンの β- 脱離の選択性に関する文献: Negishi, E.-i.; Nguyen, T.; Maye, J. P.; Chouei, D.; Suzuki, N.; Takahashi, T. Chem. Lett. **1992**, 2367.
- 33. Uesaka, N.; Mori, M.; Okamura, K.; Date, T. submitted for publication.
- 34. Maye, J. P.; Negishi, E.-i. Tetrahedron Lett. 1993, 34, 3359.





A 1		Blue	cm 1
P C Gr		dak C Cyai	2 3
ay Sca		olor Co	4 - 2
5 6		ontrol	6 7
8		Patche	6 8 6
° 9 10		S Red	
11 12		Magenta	112 12
13 14		White	
5 00 @		© 3/Col	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
. 8	Contraction of the	9 6	-

