

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2006-242809

(P2006-242809A)

(43) 公開日 平成18年9月14日(2006.9.14)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 31/22 (2006.01)	GO 1 N 31/22 1 2 4	2 GO 4 2
GO 1 N 21/19 (2006.01)	GO 1 N 21/19	2 GO 5 4
GO 1 N 21/77 (2006.01)	GO 1 N 21/77 Z	2 GO 5 9
GO 1 N 21/78 (2006.01)	GO 1 N 21/78 Z	
GO 1 N 31/00 (2006.01)	GO 1 N 31/00 V	

審査請求 有 請求項の数 9 O L (全 22 頁)

(21) 出願番号 特願2005-60283 (P2005-60283)

(22) 出願日 平成17年3月4日(2005.3.4)

(71) 出願人 503360115

独立行政法人科学技術振興機構
埼玉県川口市本町4丁目1番8号

(74) 代理人 100087675

弁理士 筒井 知

(72) 発明者 江 東林

東京都江東区青海2-79東京国際交流館
C-1001

(72) 発明者 李 維実

東京都江東区青海2-79東京国際交流館
C-610

(72) 発明者 砂 有紀

東京都渋谷区西原3-36-15けやきハ
イツ103

最終頁に続く

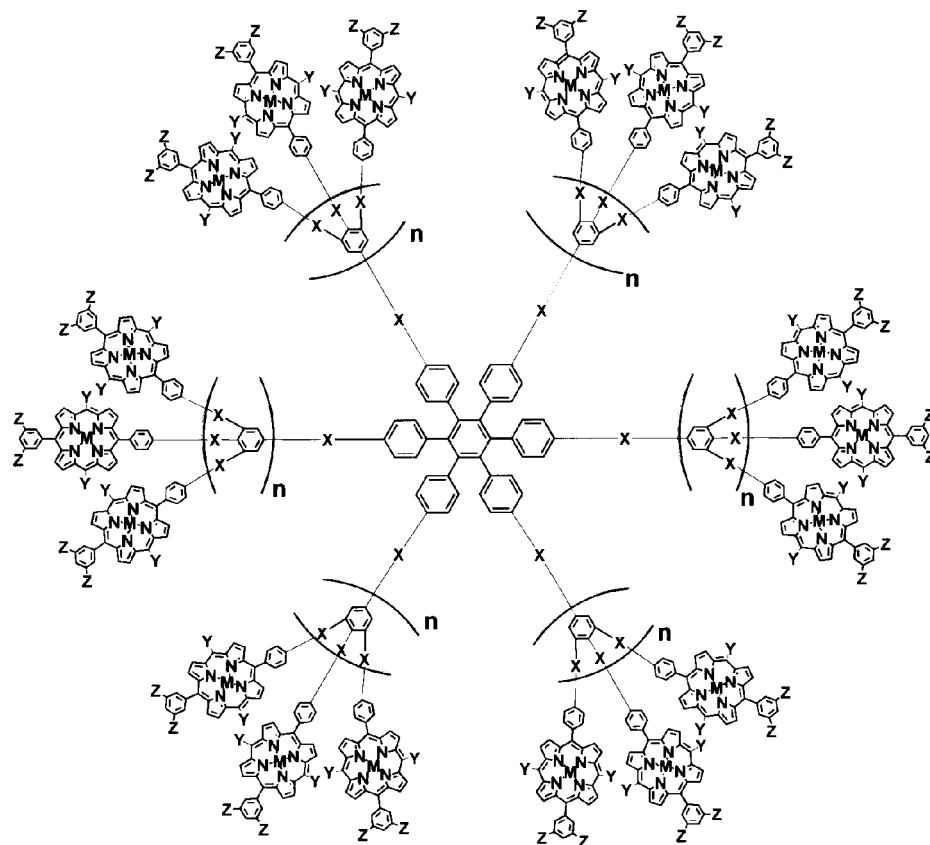
(54) 【発明の名称】 キラルセンサーおよびキラルセンシング方法

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 広範なサイズと種類のキラル分子を高感度にキラルセンシングすることのできる新しい技術を提供する。

【解決手段】 例えば下記の式で表わされる、ポルフィリンが三次元的に広がったデンドリマー構造の化合物をホスト化合物として、目的のキラル分子の両末端をピピリジン環などで修飾したゲスト化合物とのホスト-ゲスト錯体の円二色性スペクトルを測定する。下記式中、 n は1~10の整数(好ましくは1~3の整数)、 X は例えばエステル結合、 Z は例えばベンジルエーテル基、 Y は例えば水素原子、 M は例えば亜鉛を表わす。

【化 3】



式 3

10

20

30

40

50

(式 1、式 2 および式 3 において、 n は、1 ~ 10 の整数を表し、 X は、エステル、エーテル、アミド、アルケン、ケトン、アミン、アルコキシ、ビニル、フェニル、チオールエーテル、スルホン、リン酸、環状チオフィン、環状アミン、または、ペプチドから選ばれる結合を表わし、 Z は水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコール鎖もしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、置換もしくは無置換のフェニル基、または、置換もしくは無置換のベンジルエーテル基から選ばれる官能基または原子団を表わし、 Y は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコール鎖もしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、または置換もしくは無置換のフェニル基から選ばれる官能基または原子団を表わし、 M は、水素原子、ケイ素原子、または亜鉛、鉄、マンガン、マグネシウム、コバルト、金、錫、ルテニウム、ロジウムもしくは希土類金属から選ばれる金属原子を表わす。)

【請求項 2】

n が 1 ~ 3 の整数を表わすことを特徴とする請求項 1 に記載のキラルセンシング剤。

【請求項 3】

X がエステル、エーテル、またはアミドから選ばれる結合を表わすことを特徴とする請求項 1 または請求項 2 に記載のキラルセンシング剤。

【請求項 4】

Z が水素原子、ハロゲン原子、または置換もしくは無置換のベンジルエーテル基を表わすことを特徴とする請求項 1 ~ 3 のいずれかに記載のキラルセンシング剤。

【請求項 5】

Y が水素原子、またはハロゲン原子を表わすことを特徴とする請求項 1 ~ 4 のいずれかに記載のキラルセンシング剤。

【請求項 6】

M が亜鉛、鉄、マンガンまたはコバルトから選ばれる金属原子を表わすことを特徴とする請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載のキラルセンシング剤。

【請求項 7】

キラル分子のキラリティーを判別するキラルセンシング方法であって、

(1) 下記の式 4 で表され目的のキラル分子の両末端を窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団で修飾したゲスト化合物を調製する工程、および、

(2) 請求項 1 ~ 6 のいずれかに記載のマルチポルフィリン dendrimer 化合物を宿主化合物として、前記ゲスト化合物との宿主 - ゲスト錯体の円二色性スペクトルを測定する工程、

を含むことを特徴とする方法。

【化 4】



10

(式 4 において、 CR^* は目的のキラル分子の残基を表わし、 L は窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団を表わす。)

【請求項 8】

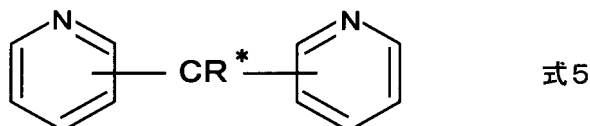
式 4 で表されるゲスト化合物における L が、ピリジン、イミダゾール、ヒスチジン、トリフェニルホスフィン、フェノール、ベンジルアルコール、またはスルフィドを含むものから選ばれることを特徴とする請求項 7 に記載のキラルセンシング方法。

【請求項 9】

ゲスト化合物が、下記の式 5 で表されるものであることを特徴とする請求項 8 に記載のキラルセンシング方法。

20

【化 5】



(上記式中、 CR^* は目的のキラル分子の残基を表わす。)

30

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、キラルセンシング方法、および該方法に有用なキラルセンシング剤 (キラルセンサー) に関する。

【背景技術】

【0002】

キラル分子 (キラル化合物) のキラリティーを判別 (識別) するキラルセンシングは、不斉触媒反応や立体選択性合成と関連して基礎科学ばかりでなく、キラル分離、製薬などへの応用的側面からも注目されている。しかしながら、分子量、融点・沸点、極性などの物理特性が全く同じであるキラル分子のキラリティーを判別することは容易ではない。キラルセンシングを効率的に行なうには、ゲスト分子としてのキラル分子に対してできるだけ数多くの分子認識部位を有する宿主分子を用いることが望ましい。さらに、ゲスト分子のキラリティーをシグナルに変換してアウトプットし、かつそのシグナルを増幅する機能を持ち合わせた宿主分子を開発することが重要なポイントとなる。これまでに、分子認識能とシグナル増幅能のどちらかの一方を優先的に有する系は数多く報告されているが、両者を兼備した系はほとんど見出されない。

40

【0003】

最近、所謂超分子を用いるキラルセンシングが、基礎・応用の両面から注目されている。キラルセンシングを行なうには、あらかじめ設計された超分子を宿主分子として用い

50

、キラルなゲスト分子との相互作用によって生じたホスト - ゲスト錯体の吸収スペクトルや円二色性スペクトルを測定し、その変化（相違）をシグナルとしてキラリティーを判別するという手法が有効で、関心を集めつつある。これまでに、ホスト分子としてクラウンエーテルやカリックスアレンなどの大環状化合物とそれらの金属錯体や直鎖状の共役ポリマーなどが用いられた。しかし、これらの多くはキラルセンシング能がきわめて低い。大環状化合物の場合、キラルゲストを環内にトラップすることが可能であり、高い分子認識能は得られるが、可視部に吸収バンドを持たないとシグナルの転写・増幅能が非常に低くなる。また、直鎖状の共役ポリマーは広い - 共役系を有するため、シグナルの増幅は可能であるが、キラル分子を捕捉する能力が乏しい。

【0004】

共役系大環状分子であるポルフィリンは様々なゲスト分子と配位結合により錯体を形成する。それに伴い、紫外・可視吸収スペクトルが大きく変化することがよく知られている。また、キラルゲスト分子の場合、吸収スペクトルだけではなく、ゲスト分子のキラリティーに応じて、円二色性スペクトルも大きく変化する。従って、これらのスペクトル変化がゲスト分子のキラリティーを識別するためのシグナルとして利用できる。これまでに、ポルフィリン二量体を用いたキラルセンシングが行なわれているが（中西ら、J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 5962；非特許文献1；井上ら、J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 2979；非特許文献2）、ポルフィリン間の距離が空間的に制限されているため、ゲスト分子のサイズや種類が限られている。

10

【非特許文献1】中西ら、J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 5962

20

【非特許文献1】井上ら、J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 2979

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明の目的は、広範なサイズと種類のキラル分子を高感度にキラルセンシングすることのできる新しい技術を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0006】

本発明者は、検討を重ねた結果、多数のポルフィリンが三次元的に広がった dendritic 構造から成る新規な化合物の合成に成功し、この化合物を用いることにより如上の目的を達成し得ることを見出した。

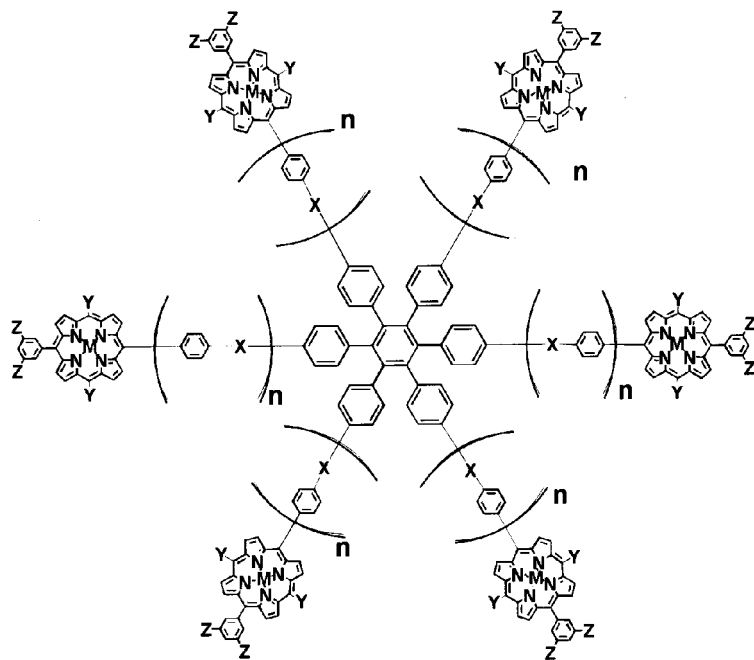
30

【0007】

かくして、本発明に従えば、下記の式1、式2または式3で表わされるマルチポルフィリン dendritic 化合物から成ることを特徴とするキラルセンシング剤が提供される。

【0008】

【化1】



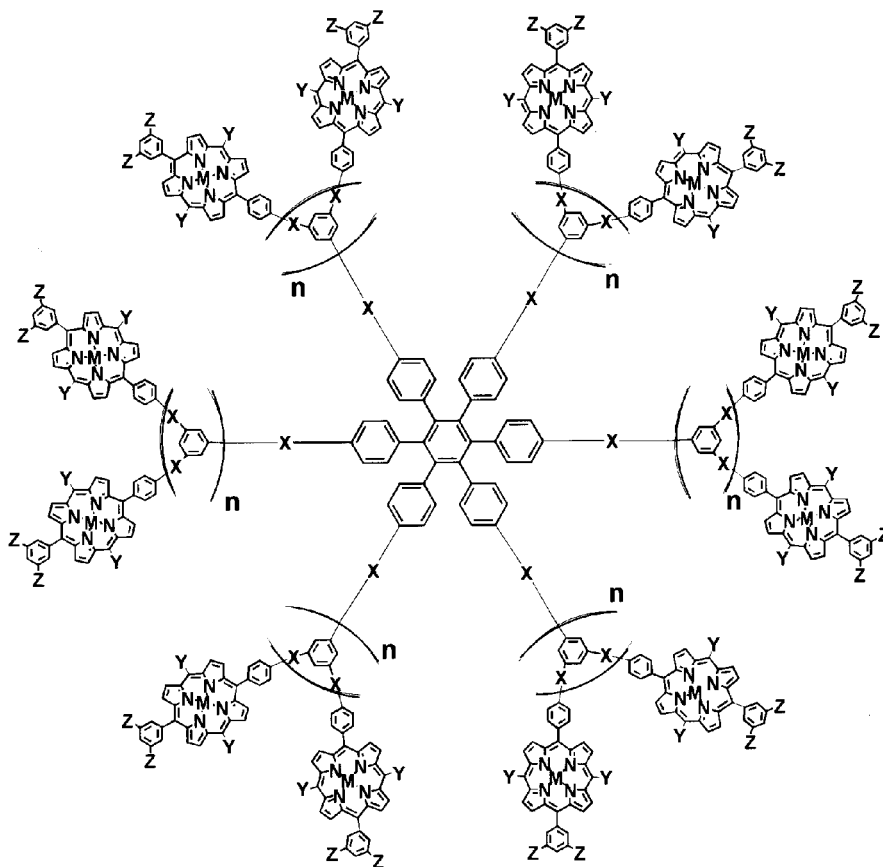
式1

10

20

【0009】

【化2】



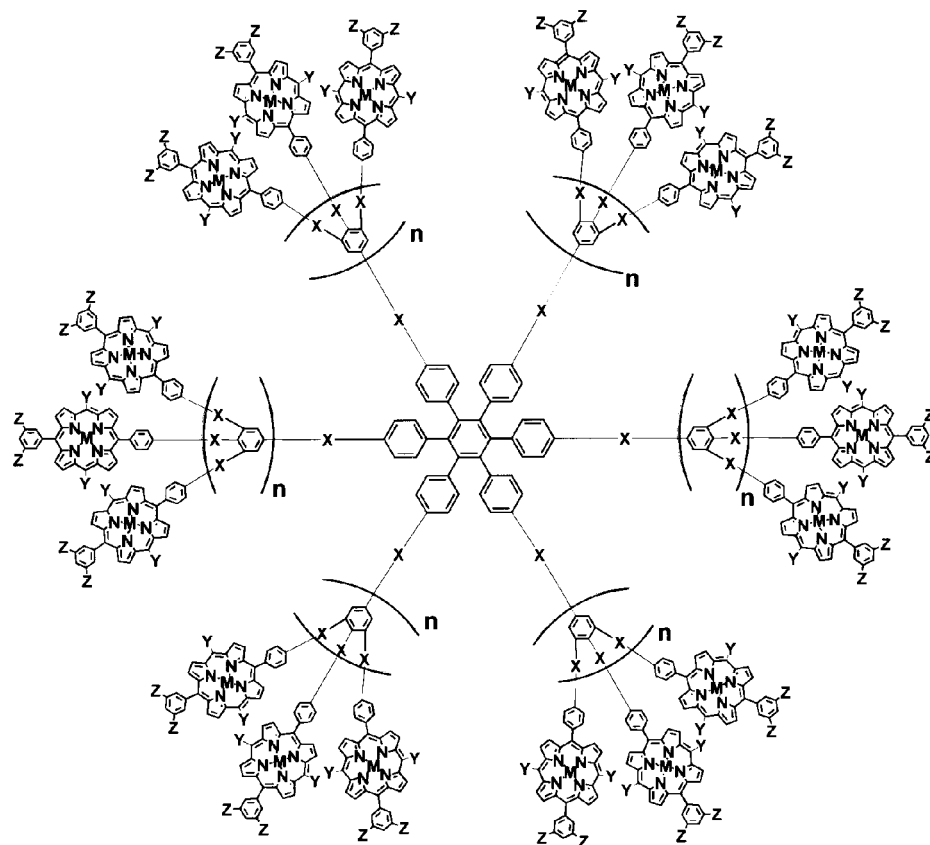
式2

30

40

【0010】

【化 3】



式 3

10

20

【 0 0 1 1 】

式 1、式 2 および式 3 において、 n は、1 ~ 10 の整数を表し、 X は、エステル、エーテル、アミド、アルケン、ケトン、アミン、アルコキシ、ビニル、フェニル、チオールエーテル、スルホン、リン酸、環状チオフィン、環状アミン、または、ペプチドから選ばれる結合を表わし、 Z は水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコール鎖もしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、置換もしくは無置換のフェニル基、または、置換もしくは無置換のベンジルエーテル基から選ばれる官能基または原子団を表わし、 Y は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコールもしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、または置換もしくは無置換のフェニル基から選ばれる官能基または原子団を表わし、 M は、水素原子、ケイ素原子、または亜鉛、鉄、マンガン、マグネシウム、コバルト、金、錫、ルテニウム、ロジウムもしくは希土類金属から選ばれる金属原子を表わす。

30

【 0 0 1 2 】

さらに、本発明に従えば、キラル分子のキラリティーを判別するキラルセンシング方法であって、

40

(1) 下記の式 4 で表され目的のキラル分子の両末端を窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団で修飾したゲスト化合物を調製する工程、および、

(2) 式 1、式 2 または式 3 のいずれかのマルチポルフィリン dendrimer 化合物をホスト化合物として、前記ゲスト化合物とのホスト - ゲスト錯体の円二色性スペクトルを測定する工程、

を含むことを特徴とする方法が提供される。

【 0 0 1 3 】

【化4】



式4

【0014】

式4において、 CR^* は目的のキラル分子の残基を表わし、Lは窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団を表わす。

【発明の効果】

【0015】

本発明に従うマルチポルフィリンデンドリマーを用いれば、分子サイズに関する制約を殆んど受けることなく広範囲のキラル分子についてキラリティーを高感度に判別することができる。

10

【発明を実施するための最良の形態】

【0016】

本発明に従いキラルセンシング剤として用いられる既述の式1、式2または式3の化合物は、球状(車輪状)のマルチポルフィリンデンドリマー構造を有することにより、キラル分子を捕捉することとキラルシグナルを増幅することを同時に可能にしている。すなわち、式1、式2または式3の化合物はポルフィリンユニットをデンドリマー組織の外表面に有しているため、外部からのアクセスが高い自由度をもち、配位結合によりキラルゲストを容易に捕捉することができる。また、分子内に多数のポルフィリンユニットを有するため、巨大な光吸収断面積をもち、円二色性スペクトルで示されるキラルシグナルを著しく増幅することが可能となる。

20

【0017】

ホスト分子として特筆すべき点は、本発明で用いられる式1、式2または式3のマルチポルフィリンデンドリマーは、すべてのポルフィリンユニットがデンドリマー組織の特定の層に位置し、すべてのポルフィリンユニットが同様な化学環境に取り込まれているということである。これは配位結合、分子認識、さらにシグナル増幅などにおいて非常に有利な構造となっている。また、このマルチポルフィリンデンドリマーでは、ぼるふいるん環が配位する金属イオンの種類を自由自在に変えることができ、様々な金属マルチポルフィリンデンドリマー錯体を簡便に構築できるという利点も持ち合わせている。既述のように、2個のポルフィリンユニットを有するビスポルフィリン誘導体を用いるキラルセンシングは従来も提案されているが、多数のポルフィリンをデンドリマーに配置した巨大なマルチポルフィリンデンドリマーから成るキラルセンシング剤の例はない。

30

【0018】

かくして、本発明のキラルセンシング剤を構築する式1、式2または式3のマルチポルフィリンデンドリマー化合物は、ホスト分子として、ゲスト分子となる広範囲のキラル分子とホスト-ゲスト錯体を形成し、このホスト-ゲスト錯体の形成は、キラル分子のキラリティーに応じて、円二色性スペクトルの明確なシグナルとして検出される。

【0019】

本発明に従い式1、式2または式3のマルチポルフィリンデンドリマー化合物を用いてキラルセンシング方法を実施するには、ポルフィリン環の中心金属に配位し得るような原子、具体的には、窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団で、目的のキラル分子の両末端を修飾したゲスト化合物を調製する。すなわち、このゲスト化合物は下記の式4で表わすことができる。

40

【0020】

【化5】



式4

【0021】

50

式4において、 CR^* は目的のキラル分子の残基を表わし、Lは窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団を表わす。

【0022】

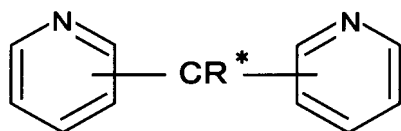
L(窒素原子、リン原子、イオウ、または酸素を含む原子団)としては、種々のものが適用可能であり、例えば、ピリジン、イミダゾール、ヒスチジン、トリフェノールホスフィン、フェノール、ベンジルアルコールまたはスルフィドを含むものなどが挙げられ、この場合、式4のゲスト化合物は、それぞれ、ビピリジン誘導体、ビスイミダゾール誘導体、ビスヒスチジン誘導体、ビストリフェニルホスフィン誘導体、フェノール誘導体、ベンジルアルコール誘導体、またはスルフィド誘導体として使用されることになる。

【0023】

合成や入手の容易性などの理由からLとして特に好ましいのはピリジンを含むものであり、この場合、式4のゲスト化合物(キラルゲスト化合物)は、下記の式5で表わすことができる。

【0024】

【化6】



式5

10

20

【0025】

式5のゲスト化合物は、キラリティーを判別しようとする目的のキラル分子(キラル化合物)を例えばイソニコチン酸と反応させることによって得られる(後述の実施例3参照)。したがって、 CR^* はそのようにして得られたキラル分子の残基を表わす。

【0026】

かくして、本発明に従えば、適当な溶媒(例えばクロロホルム)の溶液としてマルチポルフィリン dendrimer 化合物に如上のゲスト化合物を添加すると、該ゲスト化合物がその両末端のピリジン環などを介してポルフィリンの中心金属に配位して捕捉され、円二色性スペクトルの大きなシグナル変化をもたらされる。本発明において用いられるマルチポルフィリン dendrimer 化合物では、個々のポルフィリンユニットが、外表面に独立して存在し、且つ、dendrimer 構造の大きさに応じて互いの距離を種々に異ならせることができるので、キラル分子(ゲスト分子)のサイズに関しての制約は殆んどない。すなわち、このマルチポルフィリン dendrimer 化合物を用いることにより、低分子のキラル化合物(アミノ酸、アルコールなど)から、オリゴペプチド、DNAなどのサイズの大きなキラル化合物に至る広範なキラル化合物(キラル分子)についてキラリティーを判別することが可能となる。

30

【0027】

本発明においてキラルセンシング剤として用いられる化合物は、式1、式2または式3においてnが1~10の整数を表わすような多数のポルフィリンユニットが三次元的に広がった dendrimer 構造から成るものであるが、実用的にはnが1~3の整数となるような構造のものが好適である。

40

【0028】

式1、式2または式3において、Xは、ポルフィリンを含む構造単位とコアとなるヘキサフェニルベンゼン構造と結合する部位を表わし、有機化合物でよく知られたエステル、エーテル、アミド、アルケン、ケトン、アミン、アルコキシ、ビニル、フェニル、チオールエーテル、スルホン、リン酸、環状チオフィン、環状アミン、または、ペプチドなどの各種の結合が適用可能であるが、合成の容易さから好ましいのは、エステル、エーテル、またはアミドから選ばれる結合であり、特に好ましいのはエステル結合である。

【0029】

本発明において用いられるマルチポルフィリン dendrimer を表わす式1、式2または

50

式 3 において、Z は、デンドリマー構造の外表面に位置するポルフィリンユニットにベンゼン環（フェニル基）を介して結合されている有機基を表わす。Z としては、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコール鎖もしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、置換もしくは無置換のフェニル基または、置換もしくは無置換のベンジルエーテル基から選ばれる官能基または原子団が可能であるが、実用上好適なものは、水素原子、ハロゲン原子（F、Cl、Br、I）、または置換もしくは無置換のベンジルエーテル基であり、特に好ましいのは置換もしくは無置換のベンジルエーテル基である。

【0030】

本発明のキラルセンシング剤を構成するデンドリマー化合物を表わす式 1、式 2 または式 3 において、Y は、ポルフィリンの光学的機能を損なわない有機基であり、水素原子、ハロゲン原子（F、Cl、Br、I）、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状アルキル基、エチレングリコールもしくはそのオリゴマー、ポリマー鎖、または、置換もしくは無置換のフェニル基から選ばれる官能基または原子団が適用可能であるが、実用上好ましいのは水素原子またはハロゲン原子であり、特に好ましいのは水素原子（すなわち、無置換）である。

10

【0031】

本発明で用いられるマルチポルフィリンデンドリマー化合物を表わす式 1、式 2 または式 3 における M としては、ポルフィリンと軸配位子錯体を形成するものとして知られた水素原子、ケイ素原子、または亜鉛、鉄、マンガン、マグネシウム、コバルト、金、錫、ルテニウム、ロジウムもしくは希土類金属から選ばれる金属原子が適用可能であるが、実用上好ましいのは、亜鉛、鉄、マンガンまたはコバルトであり、特に好ましいのは亜鉛である。

20

【0032】

式 1、式 2 または式 3 で表わされるマルチポルフィリンデンドリマー化合物は、既知の各種の反応を工夫することによって合成することができる。図 1 は、本発明で用いられるデンドリマー化合物を合成するための一般的な反応スキームを概示するものであり、また、図 2 および図 3 は、後の実施例に記述するデンドリマー化合物を例に合成スキームを更に詳細に示すものである。

【0033】

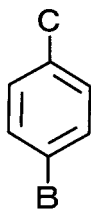
図 1 に示すように、本発明で用いられるマルチポルフィリンデンドリマー化合物は、一般に、ポルフィリン誘導体からデンドロンの世代を増やす反応（1）（例えば、エステル化反応、アミド化反応、エーテル反応）、およびその後の脱保護反応（2）を繰り返すことにより、ポルフィリン環を含む構造ユニットを合成した後、該構造ユニットをコアユニットであるヘキサ（4-置換フェニル）ベンゼンとのカップリング反応（例えば、エステル反応、アミド反応、エーテル反応）に供することにより合成することができる。なお、図 1 中、A はカルボン酸、ベンジルプロマイド、エチニールなどの反応基を表わし、B はエステル、ベンジルアルコール、三重結合などの保護した官能基を表わし、C は水酸基、ハロゲンなどの反応基を表わす。また、図 1 では、図を複雑にしないために、式 1 の一連の化合物の合成法について示していないが、世代を増やす反応（1）においてポルフィリン誘導体を下記の化合物と反応させた後、式 2 または式 3 の化合物の場合と以下同様の反応工程を経て式 1 の化合物を合成することができる。

30

40

【0034】

【化7】



【0035】

このようにして得られたマルチポルフィリン dendrimer 化合物は、可視の吸収能に優れ、例えば 414 nm におけるモル吸光係数は $10^6 \sim 10^7 \text{ M}^{-1} \text{ cm}^{-1}$ の大きさに達し、しかもその吸光係数はポルフィリンユニットの数に増大して比例する。これは、この dendrimer 化合物は、多数のポルフィリンが車輪状を成して配列されている特異な構造を有しているためと推測される。すなわち、このマルチポルフィリン dendrimer 化合物では、すべてのポルフィリンユニットが dendrimer 構造の外表面において言わば同じ化学・物理環境に配列されているので、従来の直鎖状ポルフィリンポリマーとは著しく異なり、分子間の会合を抑制してポルフィリン本来の性質を発揮させながら巨大な光吸収面積を呈するとともに、そのポルフィリンユニットの数によりその大きさを容易に制御することができるためと理解される。

10

【0036】

以下に、本発明の特徴をさらに具体的に示すため、実施例を記すが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

20

なお、実施例で使用した試薬、装置等は次のとおりである。

1. 試薬等

- ・反応はすべて乾燥アルゴン下で行った。
- ・溶剤類は無水のものはそのまま使用した。

クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、メタノール、ベンゼン、トルエン、酢酸亜鉛、水酸化カリウム、塩酸、酢酸、フッ化カリウム、炭酸カリウム、18-c-6 および粉末亜鉛は(株)東京化成工業から供給されるものをそのまま使用した。

なお、明細書および図面において、Me はメチル基、Et はエチル基、Bu はブチル基、Ph はフェニル基、DCC はジシクロヘキシルカルボジイミド、DPTS は 4-ジメチルアミノピリジニウム-4-トルエンスルホン酸塩を表わすものである。

30

2. 測定装置と条件等

- ・ $^1\text{H-NMR}$ スペクトル：JEO 社製 EX 500 型 NMR (500MHz) を使用し測定した。溶媒は CDCl_3 を用い、基準は残存する CHCl_3 の 7.28ppm のシグナルとした。

- ・マススペクトル (MS) : Applied

Biosystems 社製 Voyager DSTR 型 MALDI-TOF / MS を使用した。

- ・紫外・可視吸収スペクトル：日本分光社製 Ubest

V-560 型分光光度計を使用した。光路長 1 センチの四面透明石英セルを用いた。

40

- ・リサイクル分取型用高速液相クロマトグラフ：日本分析工業社製 HPLC-980 ; カラム 1H / 2H の組み合わせで、THF を流出溶媒として使用した。

- ・円二色性スペクトル：光路長 1 センチの四面透明石英セルを用いて、日本分光社製 J-820 型分光偏光計を使用して測定した。

- ・ゲルカラムクロマトグラフ：Si-200 (200 μm) シリカゲルを用いた。

【実施例1】

【0037】

マルチポルフィリン dendrimer 化合物の合成

図 2 および図 3 に示す反応スキームに従い、本発明に従う車輪状マルチポルフィリン dendrimer 化合物として、6-PZn (図 4)、12-PZn (図 5)、18-PZn (

50

図6)、24-PZn(図7)および36-PZn(図8)を合成した。なお、6-PZnは式1において $n = 1$ 、12-PZnは式2において $n = 1$ 、18-PZnは式3において $n = 1$ 、24-PZnは式2において $n = 2$ 、36-PZnは式3において $n = 2$ に、それぞれ対応するデンドリマー化合物である。

【0038】

< 1 - (Si)₂PH₂ - CO₂Meの合成 >

アルゴン雰囲気下、3,5-(tert-ブチルジフェニルシロキシ)ベンズアルデヒド(14.27g、0.023mol)、p-ホルミル安息香酸メチル(3.81g、0.023mol)およびジピロールメタン(6.79g、0.046mol)のジクロロメタン混合溶液(4L)に撹拌しながら三フッ化ほう素・ジエチルエーテル錯体(1.0mL)を加え、暗所下でさらに1日間撹拌した。反応系にパラクロラニール(17g、0.069mol)を加え、室温下で5時間撹拌し、減圧濃縮した後、シリカゲルカラム(展開液:塩化メチレンから塩化メチレン/ヘキサン(2/1))にかけ、紫色結晶として得られた。収量:7.0g。収率:30%。

10

MS(MALDI-TOF、dithranol):実測値 m/z 1029.51(M^+)、(計算値 M^+ 1029.38: C₆₆H₆₀N₄O₄Si₂として)。

【0039】

< 1 - PZn - CO₂Meの合成 >

18-c-6(0.39g、0.0014mol)、炭酸カリウム(0.43g、3.07mmol)およびフッ化カリウム(0.86g、0.015mol)の存在下、1-(Si)₂PH₂ - CO₂Me(0.76g、0.75mmol)と3,5-ジメトキシベンジルブロミド(0.88g、3.82mmol)のTHF(20mL)溶液をアルゴン下にて3日間加熱還流した。反応溶液を濃縮乾固した後、塩化メチレン/水で洗浄、抽出し、有機層をシリカゲルカラム(展開液:塩化メチレン)にかけた。得られたピンク色の固体を塩化メチレン(5mL)に溶かし、酢酸亜鉛(1.0g、0.0054mol)を加え、混合溶液を24時間撹拌した。反応溶液を減圧濃縮し、酢酸エチル/水で洗浄、抽出し、有機層をシリカゲルカラム(塩化メチレンから塩化メチレン/メタノール(90/10;勾配1%メタノール))にかけ、赤色結晶として得られた。収量:0.58g。収率:85%。

20

MS(MALDI-TOF、dithranol):実測値 m/z 916.27(M^+)、(計算値 M^+ 916.30: C₅₂H₄₂N₄O₈Znとして)。

UV-vis(THF、25):414、544、581nm。

【0040】

< 1 - PZn - CO₂Hの合成 >

1-PZn - CO₂Me(0.26g、0.284mmol)と水酸化カリウム(0.1g、0.0017mol)のTHF/水混合溶液(10mL/5mL)を60にて12時間加熱撹拌した。反応溶液を酢酸で中和し、酢酸エチル/水で洗浄、抽出し、有機層を減圧乾固した。粗生成物をTHF/ヘキサンから再沈し、赤色固体として得られた。収量:0.24g。収率:95%。

30

MS(MALDI-TOF、dithranol):実測値 m/z 900.57(M^+)、(計算値 M^+ 902.28: C₅₁H₄₀N₄O₈Znとして)。

【0041】

< 2 - PZn - CO₂CH₂CCl₃の合成 >

DPTS(73.0mg、5mL塩化メチレン)の存在下、1-PZn - CO₂H(0.45g、0.5mmol)と3,5-ジヒドロキシ安息香酸トリクロロエチル(58mg、0.2mmol)のTHF(5mL)溶液を10分間撹拌した後、DCC(154mg、5mL塩化メチレン)を加え、さらに4日間撹拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム(展開液:塩化メチレン/THF(100/5))にかけ、粗生成物をリサイクル分取高速液相クロマトグラフ(展開液:THF)にかけ、赤色固体として得られた。収量:0.39g。収率:95%。

40

MS(MALDI-TOF、dithranol):実測値 m/z 2053.26(M^+)、(計算値 M^+ 2054.03: C₁₁₁H₈₃Cl₃N₈O₁₈Zn₂として)。

UV-vis(THF、25):414、544、582nm。

【0042】

< 2 - PZn - CO₂Hの合成 >

50

2 - P Z n - C O₂ C H₂ C C l₃ (0.39g、0.19mmol) と粉末状亜鉛 (0.26mg、3.92mmol) の T H F / 酢酸混合溶液 (5mL / 5mL) を 60 にて6時間加熱攪拌した後、反応混合物を濾過し、亜鉛残渣を除去した。ろ液をシリカゲルカラム (展開液: 塩化メチレン / T H F (100 / 5)) にかけて、粗生成物を T H F / ヘキサンで再沈し、赤色固体として得られた。収量: 0.25g。収率68%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 1920.26 (M⁺)、(計算値 M⁺ 1922.64 : C₁₀₉ H₈₂ N₈ O₁₈ Z n₂ として)。

【 0 0 4 3 】

< 4 - P Z n - C O₂ C H₂ C C l₃ の合成 >

D P T S (22.4mg、4mL塩化メチレン) の存在下、2 - P Z n - C O₂ H (0.25g、0.13mmol) と 3, 5 - ジヒドロキシ安息香酸トリクロロエチル (16.8mg、0.06mmol、2mL T H F) の混合溶液を10分間攪拌した後、D C C (46.3mg、4mL塩化メチレン) を加え、さらに3日間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液: 塩化メチレン / T H F (100 / 5)) にかけて、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液: T H F) にかけて、赤色固体として得られた。収量: 0.26g。収率: 94%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 4094.37 (M⁺)、(計算値 M⁺ 4094.76 : C₂₂₇ H₁₆₇ C l₃ N₁₆ O₃₈ Z n₄ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 415、544、581nm。

【 0 0 4 4 】

< 4 - P Z n - C O₂ H の合成 >

4 - P Z n - C O₂ C H₂ C C l₃ (0.22g、0.055mmol) と粉末状亜鉛 (0.62mg、9.34mmol) の T H F / 酢酸混合溶液 (5mL / 5mL) を 60 にて6時間加熱攪拌した後、反応混合物を濾過し、亜鉛残渣を除去した。ろ液をシリカゲルカラム (展開液: 塩化メチレン / T H F (100 / 5)) にかけて、粗生成物を T H F / ヘキサンで再沈し、赤色固体として得られた。収量: 0.13g。収率58%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 3962.46 (M⁺)、(計算値 M⁺ 3963.37 : C₂₂₅ H₁₆₆ N₁₆ O₃₈ Z n₄ として)。

【 0 0 4 5 】

< 6 - P Z n の合成 >

D P T S (8.6mg、1mL塩化メチレン) と D C C (43.7mg、2mL塩化メチレン) の存在下、1 - P Z n - C O₂ H (75.5mg、0.09mmol) とコアとなるヘキサ (4 - ヒドロキシフェニル) ベンゼン (7mg、2mL T H F) の混合溶液を5日間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液: 塩化メチレン / メタノール (100 / 5)) にかけて、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液: T H F) にかけて、赤色固体として得られた。収量: 54.5mg。収率: 88%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 5938 (M + H⁺)、(計算値 M⁺ 5936 : C₃₄₈ H₂₅₈ N₂₄ O₄₈ Z n₆ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 414、544、583nm。

【 0 0 4 6 】

< 1 2 - P Z n の合成 >

D P T S (6.1mg、2mL塩化メチレン) と D C C (35mg、5mL塩化メチレン) の存在下、2 - P Z n - C O₂ H (37.7mg、0.019mmol) とコアとなるヘキサ (4 - ヒドロキシフェニル) ベンゼン (6.9mg、10mL T H F) の混合溶液を3日間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液: 塩化メチレン / メタノール (100 / 5)) にかけて、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液: T H F) にかけて、赤色固体として得られた。収量: 21.1mg。収率: 89%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 12061 (M + H⁺)、(計算値 M⁺ 12058 : C₆₉₆ H₅₁₀ N₄₈ O₁₀₈ Z n₁₂ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 414、545、583nm。

【 0 0 4 7 】

10

20

30

40

50

< 24 - P Z n の合成 >

D P T S (2.86mg、0.94mL塩化メチレン) と D C C (6.05mg、0.85mL塩化メチレン) の存在下、4 - P Z n - C O ₂ H (37.7mg、0.0196mmol) とコアとなるヘキサ (4 - ヒドロキシフェニル) ベンゼン (6.9mg、1.97 μ mol、10mL T H F) の混合溶液を4日間撈拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液 : 塩化メチレン / メタノール (10 / 5)) につけ、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液 : T H F) につけ、赤色固体として得られた。収量 : 21.1mg。収率 : 89%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 24293.09 (M + K ⁺)、(計算値 M ⁺ 24251.37 : C ₁₃₉₂ H ₁₀₁₄ N ₉₆ O ₂₂₈ Z n ₂₄ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 414、545、583nm。

10

【 0 0 4 8 】

< 18 - P Z n の合成 >

D P T S (10mg、2mL塩化メチレン) と D C C (28.5mg、2mL塩化メチレン) の存在下、3 - P Z n - C O ₂ H (62.3mg、0.0221mmol) とコアとなるヘキサ (4 - ヒドロキシフェニル) ベンゼン (1.519mg、2mL T H F) の混合溶液を6日間撈拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液 : 塩化メチレン / メタノール (100 / 5)) につけ、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液 : T H F) につけ、赤色固体として得られた。収量 : 4.8mg。収率 : 11%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 17479 (M ⁺)、(計算値 M ⁺ 17459 : C ₁₀₀₂ H ₇₃₈ N ₇₂ O ₁₅₆ Z n ₁₈ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 414、545、583nm。

20

【 0 0 4 9 】

< 36 - P Z n の合成 >

D P T S (9.8mg、1mL塩化メチレン) と D C C (14mg、2mL塩化メチレン) の存在下、6 - P Z n - C O ₂ H (32.1mg、0.00556mmol) とコアとなるヘキサ (4 - ヒドロキシフェニル) ベンゼン (0.89mg、2mL T H F) の混合溶液を6日間撈拌した。反応溶液を減圧濃縮し、シリカゲルカラム (展開液 : 塩化メチレン / メタノール (100 / 5)) につけ、粗生成物をリサイクル分取型高速液相クロマトグラフ (展開液 : T H F) につけ、赤色固体として得られた。収量 : 7.8mg。収率 : 39%。

M S (M A L D I - T O F、dithranol) : 実測値 m / z 35202 (M + K ⁺)、(計算値 M ⁺ 35105 : C ₂₀₀₄ H ₁₄₇₀ N ₁₄₄ O ₃₂₄ Z n ₃₆ として)。

U V - v i s (T H F、25) : 414、546、583nm。

30

【 実施例 2 】

【 0 0 5 0 】

マルチポルフィリン dendron 化合物の物性評価

実施例 1 で合成した車輪状マルチポルフィリン dendron 化合物はいずれも通常の有機溶媒 (例え、クロロホルム、塩化メチレン、THF など) に優れた溶解性を示した。また、外表面にポリベンジルエーテル dendron を持つため、成膜性にも優れていた。

次に、紫外・可視吸収スペクトルや蛍光発光スペクトルの測定から、これらのマルチポルフィリン dendron はポルフィリンユニットの数が増大しても、吸収バンドの位置 (図 9) や蛍光バンドの位置 (表 1) がほとんど変わらないことが分かった。一方、これらの化合物はモル吸光係数がポルフィリンユニットの数に比例して増大し、可視光領域において巨大な光吸収断面積を有することが明らかである (表 1)。すなわち、本発明の車輪状マルチポルフィリン dendron 化合物は、多数のポルフィリンユニットを有するが、基底状態や光励起一重項状態において会合による分子間の相互作用がほとんど見られない。

40

【 0 0 5 1 】

【表 1】

車輪状マルチポルフィリンデンドリマーの分子量と光物性

車輪状マルチポルフィリンデンドリマー	飛行時間質量分析(MALDI-TOF)	吸収バンド (nm)	モル吸光係数 ($10^6 \text{ M}^{-1}\text{cm}^{-1}$)	蛍光発光バンド (nm)
6-PZn	5938	414	3.12	589, 635
		544	0.14	589, 635
12-PZn	12061	413	3.48	590, 636
		545	0.21	590, 636
18PZn	17479	413	4.19	590, 636
		545	0.36	590, 636
24-PZn	24293	414	5.79	590, 635
		545	0.41	590, 635
36-PZn	35202	414	7.98	591, 636
		546	0.65	591, 636

紫外・可視吸収スペクトル(溶媒:THF、25°C)

【実施例 3】

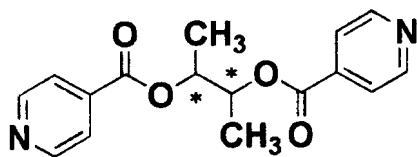
【0052】

キラルゲスト化合物の合成

実施例 1 で合成したマルチポルフィリンデンドリマー化合物のキラルセンシング機能を調べるために、下記に示すように、キラル分子(キラル化合物)として、低分子アルコール、アミノ酸およびオリゴペプチドについて、それぞれの末端をピリジン環で修飾したゲスト化合物 RR - Py 2 / SS - Py 2、L - Leu - Py 2、および (A i b) 2 - L - Leu - (A i b) 2 - Py 2 を合成した。合成は、いずれも Guo らの方法 (J. Am. Chem. Soc. 2003, 126, 716: 非特許文献 3) に従った。1例として、RR - Py 2 と SS - Py 2 の合成スキームを図 10 に示す。

【0053】

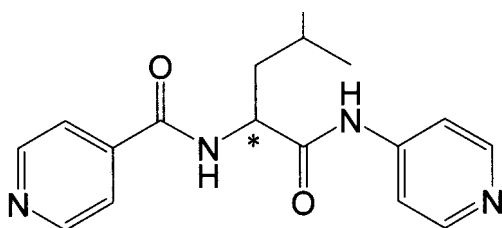
【化 8】



RR-Py2; SS-Py2

【0054】

【化 9】



L-Leu-Py2

【0055】

10

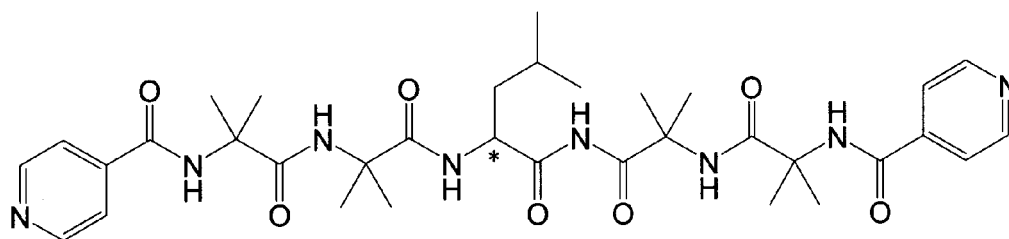
20

30

40

50

【化10】

(Aib)₂-L-Leu-(Aib)₂-Py₂

10

【0056】

< RR - Py 2 の合成 >

Guoらの方法（非特許文献3）により合成した。すなわち、アルゴン雰囲気下、イソニコチン酸（0.35g、2.82mmol）、(2R, 3R) - (-) - 2,3 - ブタンジオール（0.1g、1.11mmol）およびDPTS（0.34g、1.14mmol）のジクロロメタン混合溶液（15mL）に撹拌しながらDCC（1.44g、6.98mmol）を加え、暗所下で2日間撹拌した。反応混合物を濾過し、ろ液を減圧濃縮した後、シリカゲルカラム（展開液：塩化メチレン/メタノール（2/1））にかけ、白色結晶として得た。収量：0.3g。収率：95%。MS（MALDI - TOF, CHCA）：実測値m/z 301.06 (M^+)、（計算値 M^+ 301.31、calcd. for $C_{16}H_{16}N_2O_4$ ）。

【0057】

< SS - Py 2 の合成 >

アルゴン雰囲気下、イソニコチン酸（0.35g、2.82mmol）、(2S, 3S) - (+) - 2,3 - ブタンジオール（0.1g、1.11mmol）およびDPTS（0.34g、1.14mmol）のジクロロメタン混合溶液（15mL）に撹拌しながらDCC（1.44g、6.98mmol）を加え、暗所下で2日間撹拌した。反応混合物を濾過し、ろ液を減圧濃縮した後、シリカゲルカラム（展開液：塩化メチレン/メタノール（2/1））にかけ、白色結晶として得られた。収量：0.3g。収率：95%。MS（MALDI - TOF, CHCA）：実測値m/z 301.05 (M^+)、（計算値 M^+ 301.31、calcd. for $C_{16}H_{16}N_2O_4$ ）。

20

【0058】

< L - Leu - Py 2 の合成 >

Guoらの方法（非特許文献3）により、合成した。すなわち、アルゴン雰囲気下、H-L-Leu-NHPy（250mg、1.2mmol）と4 - ピリジンカルボン酸（165mg、1.35mmol）のTHF混合溶液（20mL）を室温下、12時間撹拌した。反応溶液を減圧濃縮した後、シリカゲルカラム（展開液：塩化メチレン・メタノール（5/1））にかけ、白色の結晶として得られた。収量：194mg。収率：52%。MS（ESI-MS）：実測値m/z 312.37 (M^+)、（計算値 M^+ 312.36）。

30

【0059】

< (Aib)₂-L-Leu-(Aib)₂-Py₂ の合成 >

Guoらの方法（非特許文献3）により、合成した。すなわち、アルゴン雰囲気下、H-(Aib)₂-L-Leu-(Aib)₂-NHPy（205mg、0.37mmol）と4 - ピリジンカルボン酸（55mg、0.45mmol）のTHF混合溶液（30mL）を室温下、24時間撹拌した。反応溶液を減圧濃縮した後、シリカゲルカラム（展開液：塩化メチレン・メタノール（5/1））にかけ、白色の結晶として得られた。収量：116mg。収率：47%。MS（ESI-MS）：実測値m/z 653.39 (M^+)、（計算値 M^+ 653.38）。

40

【0060】

〔比較例1〕

キラルゲストの円二色性スペクトル

RR - Py 2 と SS - Py 2 のクロロホルム溶液中の円二色性スペクトルを測定し、図11に示す結果を得た。図11に示されるように、RR - Py 2 と SS - Py 2 は紫外部にそれぞれ正反対の弱い円二色性スペクトルを有しているが、可視部にはシグナルがない

50

。

【実施例 4】

【0061】

キラルセンシング

マルチポルフィリン dendriマー 24 - P Z n (0.26 μ M) のクロロホルム溶液にキラ
ル分子 R R - P y 2 または S S - P y 2 のクロロホルム溶液を滴下し、円二色性スペクトル
を測定し、図 1 2 を得た。

R R P y 2 と S S - P y 2 のそれぞれ単独の円二色性スペクトル (比較例 1、図 1 1)
と比べて、シグナルが可視光部にシフトし、その強度が約 1000 倍も増幅している。また、
R R - P Y 2 と S S - P y 2 は正反対の円二色性スペクトルシグナルを有している。この
ように、マルチポルフィリン dendriマー化合物 24 - P Z n を用いることにより、キラ
ル分子 (キラル化合物) の立体配置 (R R または S S) に応じて相違する円二色性スペク
トルが示されるとともに、その円二色性スペクトルシグナルが大幅に増幅されていること
が理解される。

10

【実施例 5】

【0062】

R R - P y 2 に対するキラルセンシングの dendriマーの影響

マルチポルフィリン dendriマーとして 6 - P Z n、12 - P Z n、18 - P Z n およ
び 36 - P Z n をそれぞれ用いて実施例 4 と同様に円二色性スペクトルを測定し、結果を
24 - P Z n とともに図 1 3 に示す。図 1 3 の縦軸は、円二色性スペクトルシグナル (C
Dシグナル) の大きさを示す。マルチポルフィリン dendriマー化合物を用いることによ
り、C Dシグナルが増幅されており、キラリティーを高感度に検出できることが理解され
る。

20

【実施例 6】

【0063】

24 - P Z n によるアミノ酸誘導体 L - L e u - P y 2 のセンシング

マルチポルフィリン dendriマーとして 24 - P Z n を用いて、実施例 4 と同様に円二
色性スペクトルを測定した。結果を図 1 4 に示す。図中、矢印で示しているのが 24 - P
Z n を用いた場合であり、24 - P Z n を用いない場合 (図中、矢印で示していないスペ
クトル曲線) に比べて、円二色性スペクトルシグナルが大幅に増幅していることが理解さ
れる。

30

【実施例 7】

【0064】

24 - P Z n によるペプチド鎖 A i b 2 - L - L e u - A i b 2 - P y 2 のセンシング

マルチポルフィリン dendriマーとして 24 - P Z n を用いて、実施例 4 と同様に円二
色性スペクトルを測定した。結果を図 1 5 に示す。図中、矢印で示しているのが 24 - P
Z n を用いた場合であり、24 - P Z n を用いない場合 (図中、矢印で示していないスペ
クトル曲線) に比べて、円二色性スペクトルシグナルが大幅に増幅しており、マルチポル
フィリン dendriマー化合物が分子サイズの大きいペプチドのキラリティーの検出にも有
効であることが理解される。

40

【産業上の利用可能性】

【0065】

本発明は、有用な薬剤、試薬、農薬、化学物質等の開発に際して、広範な物質について
キラルセンシングを可能にするので、産業の多くの分野での利用が期待される。

【図面の簡単な説明】

【0066】

【図 1】本発明で用いられる dendriマー化合物を合成するための一般的な反応スキーム
を示す。

【図 2】実施例に記述する本発明で用いられる dendriマー化合物 24 - P Z n の合成ス
キームを示す。

50

【図3】実施例に記述する本発明で用いられる dendrimer 化合物を合成する最後の工程を示す。

【図4】本発明で用いられる dendrimer 化合物の1例である 6-PZn の化学構造式を示す。

【図5】本発明で用いられる dendrimer 化合物の1例である 12-PZn の化学構造式を示す。

【図6】本発明で用いられる dendrimer 化合物の1例である 18-PZn の化学構造式を示す。

【図7】本発明で用いられる dendrimer 化合物の1例である 24-PZn の化学構造式を示す。

【図8】本発明で用いられる dendrimer 化合物の1例である 36-PZn の化学構造式を示す。

【図9】本発明で用いられる dendrimer 化合物の紫外・可視吸収スペクトルを示す。

【図10】本発明で用いられるキラルゲスト化合物の1例である RR-Py2 および SS-Py2 の合成スキームを示す。

【図11】本発明のキラルゲスト化合物の1例である RR-Py2 と SS-Py2 の円二色性スペクトルを示す。

【図12】クロロホルム中の 24PZn・RR-Py2 と 24PZn・SS-Py2 の円二色性スペクトルを示す。

【図13】円二色性シグナル強度に対する dendrimer の影響を示す。

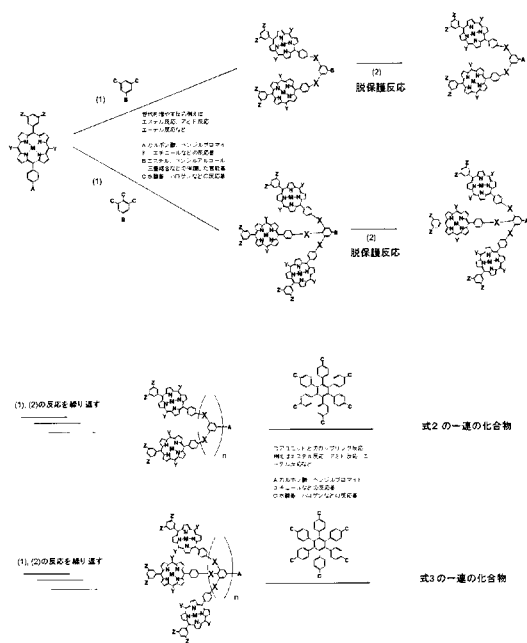
【図14】クロロホルム中の 24PZn・L-Leu-Py2 の円二色性スペクトルを示す。

【図15】クロロホルム中の 24PZn・Aib2-L-Leu-Aib2-Py2 の円二色性スペクトルを示す。

10

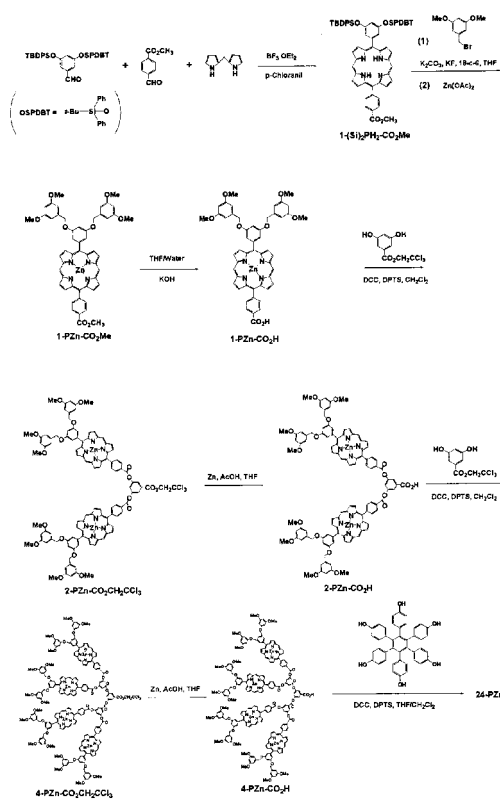
20

【図1】



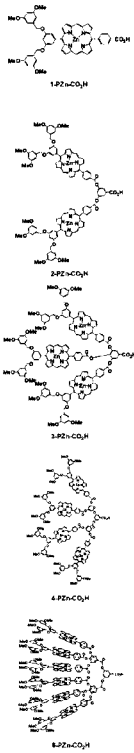
【図2】

車輪状マルチポルフィリン dendrimer-24-PZn の合成ルート



【 図 3 】

車輪状マルチポルフィリン dendリマーの合成法



6-PZn

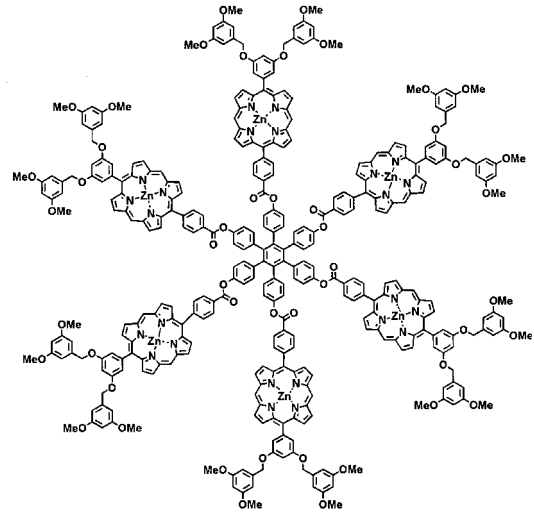
12-PZn

18-PZn

24-PZn

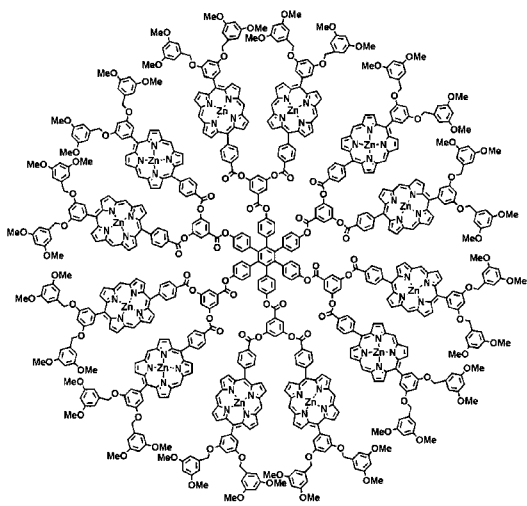
36-PZn

【 図 4 】



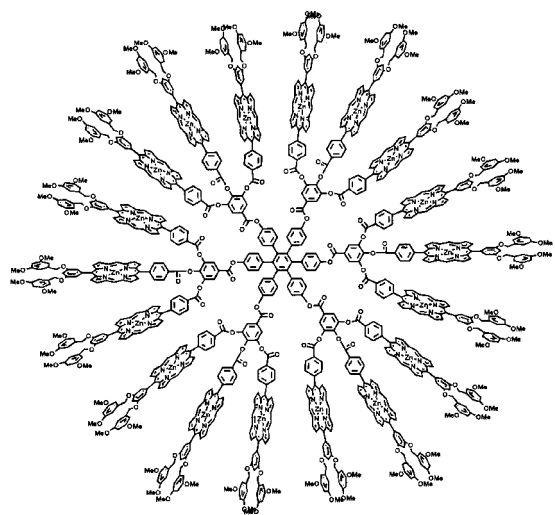
6-PZn

【 図 5 】



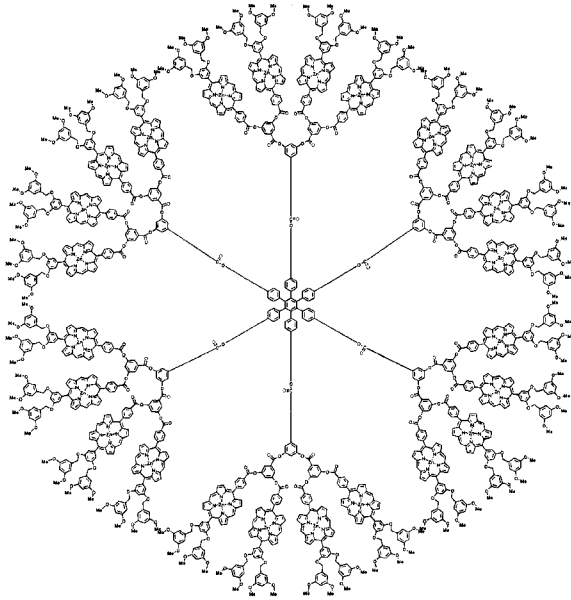
12-PZn

【 図 6 】



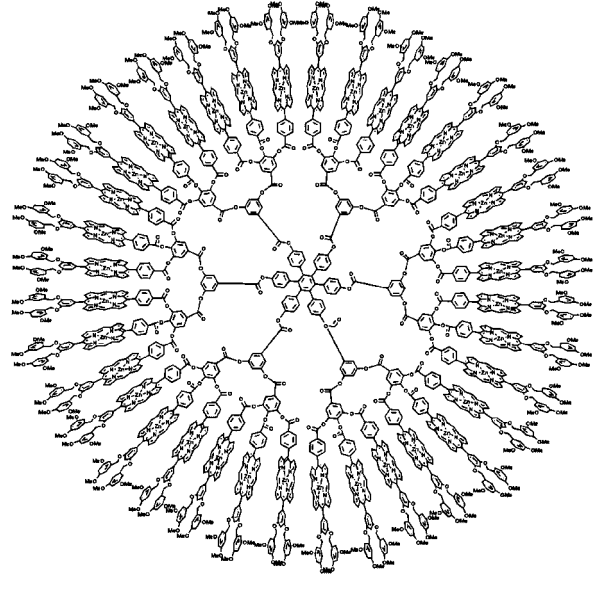
18-PZn

【 図 7 】



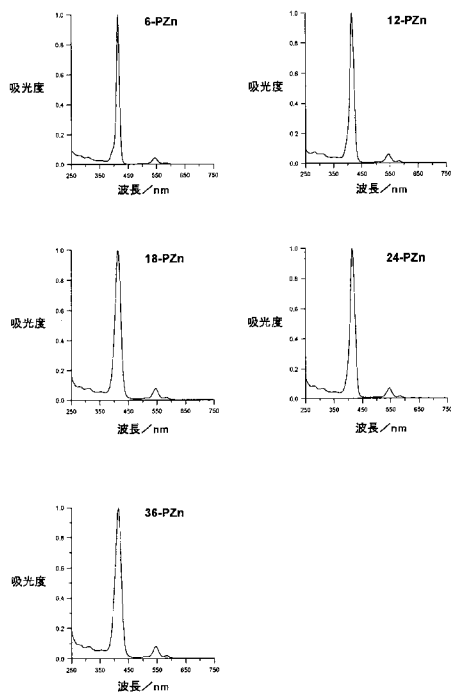
24-PZn

【 図 8 】

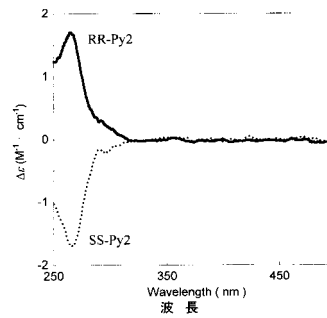


36-PZn

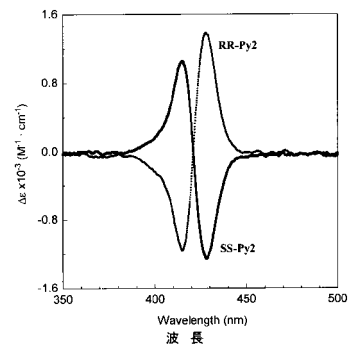
【 図 9 】



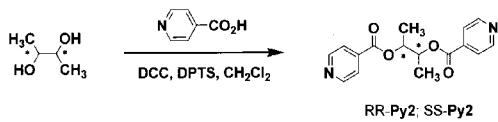
【 図 1 1 】



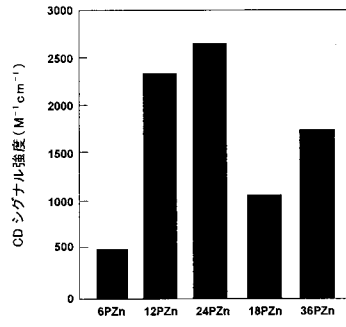
【 図 1 2 】



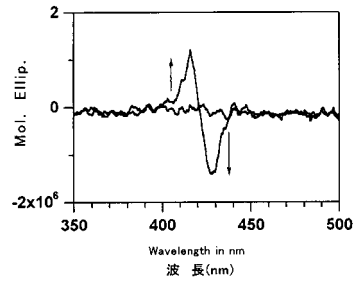
【 図 1 0 】



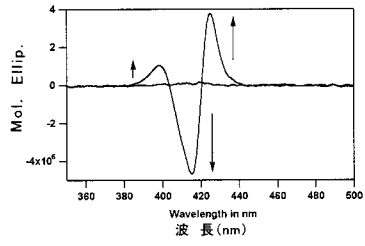
【 図 1 3 】



【 図 1 5 】



【 図 1 4 】



フロントページの続き

(72)発明者 相田 卓三

東京都文京区本駒込 1 - 1 1 - 9 - 5 0 4

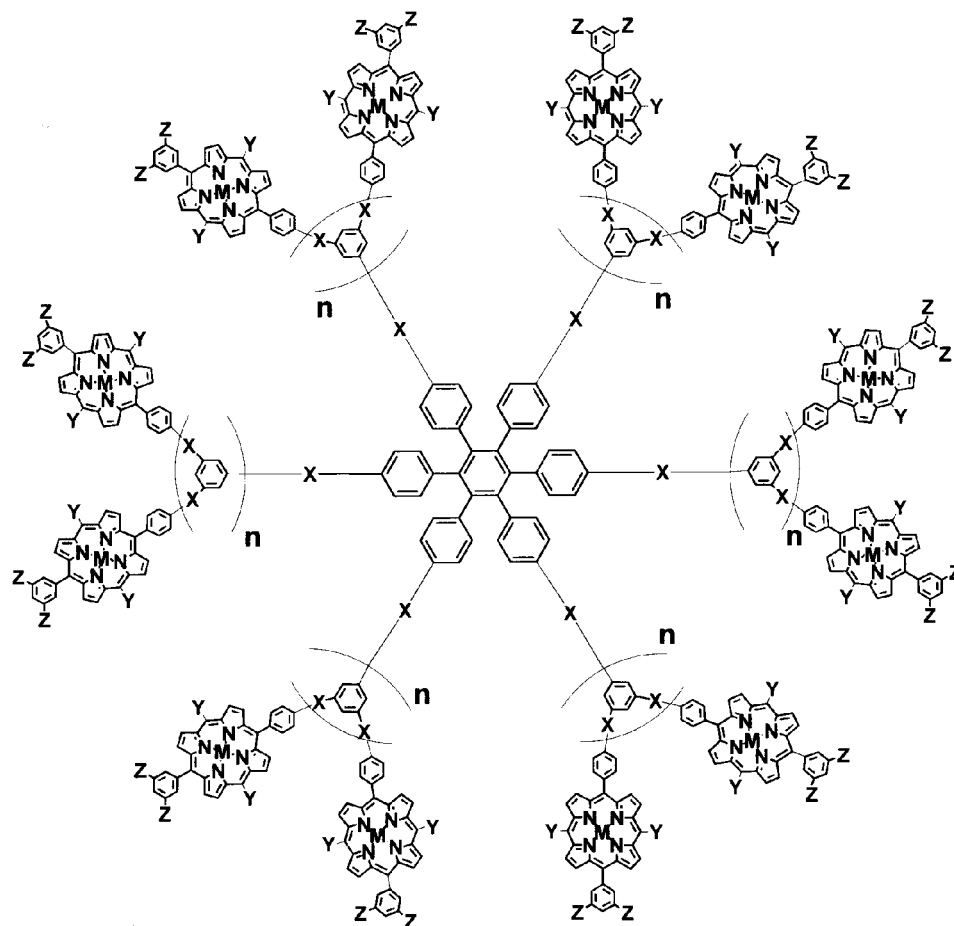
Fターム(参考) 2G042 AA03 BE10 CB03 DA06 DA08 FA06 FA11 FB02 HA07 HA10

2G054 AA10 CB10 CE01 EA10 GB10

2G059 AA02 BB04 CC12 EE01 EE05 EE12 HH02 HH03 HH06 JJ01

JJ19

【要約の続き】



【選択図】 なし