

(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2012-153663

(P2012-153663A)

(43) 公開日 平成24年8月16日(2012.8.16)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07F 7/08 (2006.01)	C07F 7/08 C	4H039
C07B 61/00 (2006.01)	C07B 61/00 300	4H049

審査請求 未請求 請求項の数 9 O L (全 18 頁)

(21) 出願番号	特願2011-15146 (P2011-15146)	(71) 出願人	399030060
(22) 出願日	平成23年1月27日 (2011.1.27)		学校法人 関西大学
			大阪府吹田市山手町3丁目3番35号
		(74) 代理人	100068526
			弁理士 田村 恭生
		(74) 代理人	100100158
			弁理士 鮫島 睦
		(74) 代理人	100126778
			弁理士 品川 永敏
		(74) 代理人	100150500
			弁理士 森本 靖
		(74) 代理人	100156111
			弁理士 山中 伸一郎

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アリルシラン類の製造方法

(57) 【要約】

【課題】本願発明は、単純アルケンとジシランからアリルシラン類を製造することができる方法を提供することを目的とする。

【解決手段】本願発明は、単純アルケンである1-アルケンおよびジシランをトリフルオロ酢酸パラジウム触媒存在下、酸素雰囲気下で反応させることにより、高い位置選択性でアリルシラン類を製造する方法に関する。

【選択図】なし

前記配位子性化合物が、アセチルアセトンおよびジベンジリデンアセトンからなる群から選ばれる化合物である、請求項7記載の製造方法。

【請求項9】

式(I)で表される1-アルケンの配合量が、式(II)で表されるジシランの配合量基準で5~100モル%当量である、請求項1乃至8のいずれか1項記載の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本願発明は、アルケンとジシランからのアリルシランの新規な製造方法に関する。具体的には、単純アルケンである1-アルケンを実用化剤として用いて、該1-アルケンとジシランから、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒の存在下、高い位置選択性でアリルシラン類を得る、新規な製造方法に関する。

10

【背景技術】

【0002】

近年医薬等を指向した高付加価値の精密化学品の合成に関するファインケミカルズに対する関心が益々高まっている。特に、安価かつ入手可能な化学産業資源(フィードストック)を原料として用いて、有機合成上有用なビルディングブロックを簡便に得る方法が求められている。

【0003】

アリルシラン類は、様々な化学変換が可能な官能基であるアリル基とシリル基とを有する分子であり、そのため天然物化合物の合成をはじめとした有機合成反応に利用されている。例えば、ルイス酸の存在のもと、アリルシラン類を、ケトン、アセタール等の種々の求電子剤と反応させることにより、位置選択的な炭素-炭素結合生成反応が生起する細見-櫻井反応が知られている(非特許文献1を参照)。従って、アリルシラン類は、炭素骨格上にアリル部位を導入する有機合成上有用なビルディングブロックである。

20

【0004】

これまでに、種々のアリルシランの製造方法が報告されている。しかしながら、従来の製法では、例えばハロゲン化アリルをマグネシウムまたはリチウムなどの化学両論量の金属試薬と反応させ、続いて得られる有機金属アリル化合物をハロシランと反応させてアリルシラン類を製造する方法であり、そのため多量の金属塩が副生するという問題点があった(非特許文献2および特許文献1を参照)。また、別製法として、シリル供給源として天然物の石油などに含まれるジシランを用いた製造法も報告されているが、アリル供給源がアリル酢酸エステルに代表されるエステル基やハロゲンなどの電子吸引性で反応性の高い脱離基を有するアリル化合物に制限されており(非特許文献3を参照)、別途それらアリル化合物を調製する必要があった。よって、アリル供給源として単純アルケンを用いたアリルシラン類の製法が求められていた。

30

【化1】

▪アリル金属試薬を用いる方法

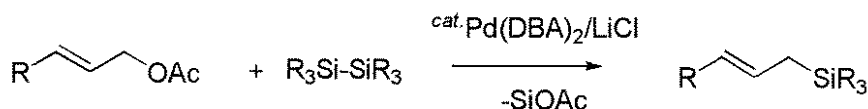


M: MgBr, Li

Kirk and Othmer, Encyclopedia of Chemical Technology, 1966, Vol 10, 721-734

40

▪アリル酢酸エステルを用いる方法



J. Org. Chem. 1996, 61, 5779.

50

【 0 0 0 5 】

さらに、パラジウム触媒を用いたこれまでの反応では、ゼロ価のパラジウム種 (Pd(0)) と活性な二価のパラジウム種 (Pd(II)) との間のリサイクルに必要な酸化剤として、ヘテロポリ酸などの固体酸を要していた (非特許文献 4 を参照)。

【 先行技術文献 】

【 非特許文献 】

【 0 0 0 6 】

【 非特許文献 1 】 A. Hosomi, H. Sakurai, Tetrahedron Lett., 1976, 1295

【 非特許文献 2 】 Kirk and Othmer, Encyclopedia of Chemical technology, Vol. 10, 7 21-734 (1966)

【 非特許文献 3 】 Y. Tsuji et al, J. Org. Chem., 61, 5779-5787 (1996)

【 非特許文献 4 】 Y. Ishii et al, J. Am. Chem. Soc., 2003, 125, 1476

【 特許文献 】

【 0 0 0 7 】

【 特許文献 1 】 特開平 1 0 - 0 0 7 6 8 4 号

【 発明の概要 】

【 発明が解決しようとする課題 】

【 0 0 0 8 】

本願発明は、従来反応性が低いと考えられていた単純アルケンである 1 - アルケンとジシランから、アリルシラン類を製造する方法を提供することにある。

【 課題を解決するための手段 】

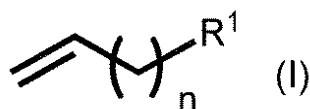
【 0 0 0 9 】

本願発明者が鋭意研究した結果、トリフルオロ酢酸パラジウム (Pd(OC(=O)CF₃)₂) を触媒として使用することにより、単純アルケンである 1 - アルケンを用いて、酸素雰囲気下でジシランと反応させることにより、高い位置選択性で酸化的アリル位シリル化されたアリルシラン類が得られることを見出した。すなわち、本願発明は以下の通りである。

【 0 0 1 0 】

[1] 式 (I) :

【 化 2 】



(式中、

R¹ は、無置換または置換のアルキル基、無置換または置換のシクロアルキル基、無置換または置換の飽和ヘテロシクロアルキル基、無置換または置換のアルケニル基、無置換または置換のアリール基、および無置換または置換のヘテロアリール基からなる群から選ばれ；そして、

n は、1 ~ 15 の整数である)

で表される 1 - アルケン、および

式 (II) :

【 化 3 】



(式中、

R² は、無置換のアルキル基または無置換のアリール基からなる群から選ばれる)
 で表されるジシランを、トリフルオロ酢酸パラジウム (Pd(OC(=O)CF₃)₂) 触媒の存在下、酸素雰囲気下で反応させることによる、

10

20

30

40

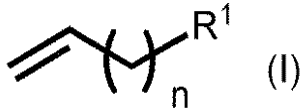
50

以下に、本明細書および特許請求の範囲中で使用する用語の定義を示す。特に断らなければ、本明細書中の基または用語について示す最初の定義を、個別にまたは別の基の一部として本明細書中の基または用語に適用する。

【0024】

用語「1-アルケン」とは、式(I)：

【化5】



で表される化合物であって、末端の1位に二重結合を有し且つR¹基で置換された炭化水素基を意味する。

ここで、R¹は、以下に定義する、無置換または置換のアルキル基、無置換または置換のシクロアルキル基、無置換または置換の飽和ヘテロシクロアルキル基、無置換または置換のアルケニル基、無置換または置換のアリール基、および無置換または置換のヘテロアリール基からなる群から選ばれる基である。好ましくは、無置換アルキル基または無置換アルケン基が挙げられる。

また、nは、メチレン炭素部分の数を表すものであって、1~15の整数を意味し、例えば1~12の整数、2~12の整数、1~10の整数、3~10の整数が挙げられる。

【0025】

1-アルケンの具体的な例としては、1-ブテン、1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、4,4-ジメチル-1-ペンテン、1-ヘキセン、5-メチル-1-ヘキセン、4-メチル-1-ヘキセン、1-ヘプテン、1-オクテン、1-ノネン、1-デセン、1-ウンデセン、1-ドデセン、1-トリデセン、1-テトラデセン、1-ペンタデセン、1-ヘキサデセン、4-メトキシ-1-ブテン；4-シクロプロピル-1-ブテン、5-シクロプロピル-1-ペンテン、4-シクロブチル-1-ブテン、4-シクロペンチル-1-ブテン、5-シクロペンチル-1-ペンテン、8-シクロペンチル-1-オクテン、4-シクロヘキシル-1-ブテン、5-シクロヘキシル-1-ペンテン、8-シクロペンチル-1-オクテン、4-シクロヘブチル-1-ブテン、4-(4-メトキシシクロヘキシル)-1-ブテン；3-ピロリジニル-1-プロペン、4-ピラゾリジニル-1-ブテン、5-イミダゾリジニル-1-ブテン、8-モルホリニル-1-デセン、10-ピロリジニル-1-ドデセン、3-キヌクリジニル-1-プロペン、4-(4-エトキシピロリジニル)-1-ブテン；1,4-ペンタジエン、1,5-ヘキサジエン、1,6-ヘプタジエン、1,9-デカジエン、1,10-ウンデカジエン、1,11-ドデカジエン；3-フェニル-1-プロペン、4-フェニル-1-ブテン、5-フェニル-1-ブテン、8-フェニル-1-デセン、10-フェニル-1-ドデセン、3-(1-ナフチル)-1-プロペン、3-(2-ナフチル)-1-プロペン、10-(1-ナフチル)-1-ドデセン、4-(4-メトキシフェニル)-1-ブテン(4-アシルアニソール)；3-ピリジル-1-プロペン、4-ピリジル-1-ブテン、10-ピリジル-1-ドデセン、3-ピロリル-1-プロペン、4-ピリジル-1-ブテン、4-ピラジニル-1-ブテン、8-ピリミジニル-1-オクテン、4-(4-メトキシピリジル)-1-ブテンなどを挙げられるが、これらに限定されない。1-デセン、1-オクテン、1-ヘキセン、1-ヘプテン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1,9-デカジエンなどが好ましい。

【0026】

用語「ジシラン」とは、式(II)：

【化6】



10

20

30

40

50

2 - インドリニル基等の二環式ヘテロシクロ ; 1 - アザ[4.5]スピロデカン等のスピロ環などが挙げられるが、これらに限定されない。

【0033】

用語「無置換または置換のアルケニル基」とは、1個の二重結合を有する炭素数が2～16個である、直鎖または分枝鎖の炭化水素基を意味する。例えば、炭素数が1～16個、1～13個、1～12個、1～8個、1～7個、1～6個のアルケニル基を挙げられる。末端位に二重結合を有する1-アルケニルが好ましい。具体例としては、エテニル、1-プロペニル、1-ブテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-メチル-1-ブテニル、3-メチル-1-ブテニル、1-ペンテニル、1-ヘキセニル、1-ヘプテニル、1-オクテニル、1-ノネニル、1-デセニル、1-ウンデセニル、1-ドデセニル、1-トリデセニル、1-テトラデセニル、1-ペンタデセニル、1-ヘキサデセニルなどが挙げられるが、これらに限定されない。

10

【0034】

用語「無置換または置換のアリール基」とは、芳香族性炭素環式を意味する。縮合環様式で結合した多環式基(例えば、二環式基)をも本定義に含む。具体例としては、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等の単環式アリール基;フェナントリジニル基、6-クロマニル基、5-イソインドリル基等の二環式アリール基等が挙げられるが、これらに限定されない。

【0035】

用語「無置換または置換のヘテロアリール基」とは、適宜1～5個の置換基を有する、少なくとも1つの環内に、窒素原子、酸素原子、または硫黄原子から選ばれる少なくとも1つのヘテロ原子を有する、芳香族性の環式基を意味する。縮合環様式で結合した多環式基(例えば、二環式基)をも本定義に含む。具体例としては、ピロリル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、ピリジル基、フリル基、チエニル基、オキサジアゾリル基、2-オキサアゼピニル基、アゼピニル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、トリアジニル基、トリアゾリル基などの単環式ヘテロアリール基;および、ベンゾチアゾリル基、ベンゾキサゾリル基、ベンゾチエニル基、ベンゾフリル基、キノリニル基、キノリニル-N-オキシド基、イソキノリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾピラニル基、インドリジニル基、シンノリニル基、キノキサリニル基、インダゾリル基、ピロロピリジニル基、フロピリジニル基(例えば、フロ[2,3-c]ピリジニル基、フロ[3,1-b]ピリジニル基、またはフロ[2,3-b]ピリジニル基)、ベンジイソチアゾリル基、ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾジアジニル基、ベンゾチオピラニル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾピラゾリル基、ナフチリジニル基、フタラジニル基、プリニル基、ピリドピリジニル基、キナゾリニル基、チエノフリル基、チエノピリジニル基、チエノチエニル基などの二環式ヘテロアリール基等の二環式アリール基等が挙げられるが、これらに限定されない。

20

30

【0036】

用語「アルコキシ基」とは、上記直鎖もしくは分枝鎖のアルキル基が酸素原子に連結した基を意味する。具体的には、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等が挙げられるが、これらに限定されない。

40

【0037】

前記用語「置換(の)アルキル基」、「置換(の)シクロアルキル基」、「置換(の)飽和ヘテロシクロアルキル基」、「置換(の)アルケニル基」、「置換(の)アリール基」および「置換(の)ヘテロアリール基」における置換基とは、有機化学分野において電子供与性基として知られる基が挙げられる。例えばアミノ基(これは、アルキル基、アリール基、またはヘテロアリール基でモノ-、ジ-、トリ-置換されたアミノ基を含む)、ヒドロキシ基、アルキル基、およびアルコキシ基からなる群から選ばれる1個以上の基が挙げられるが、これらに限定されない。アルキル基、アルコキシ基が好ましい。具体例としては、前記アルキル基(例えば、炭素数が1～6個のアルキル基(例えば、メチル基、エチル基))、前記アルコキシ基(例えば、メトキシ基、エトキシ基)などを挙げられる

50

。

【0038】

「置換(の)アルキル基」の具体例としては例えば、1-メトキシエチル、1-エトキシ-n-ブチル、1-ジメチルアミノエチルなどが挙げられる。「置換(の)シクロアルキル基」の具体例としては例えば、4-メチル-1-シクロヘキシル、4-メトキシ-1-シクロヘキシルなどが挙げられる。「置換(の)飽和ヘテロシクロアルキル基」の具体例としては例えば、4-メチル-1-ピペリジル、2-エチル-4-ピペリジル、4-メトキシ-1-ピペリジル、2-メトキシ-4-ピペリジル、4-ジメチルアミノ-1-ピペリジルなどが挙げられる。「置換(の)アルケニル基」の具体例としては例えば、1-メチル-1-ブテニル、3-メチル-1-ブテニル、1-メトキシ-1-ブテニル、3-メトキシ-1-ブテニル、1-ジメチルアミノ-1-ブテニルなどが挙げられる。「置換(の)アリール基」の具体例としては例えば、2-, 3-, 4-トリル、3, 4-キシリル、メシチル、2-, 3-, 4-メトキシフェニル、3-メチル-4-メトキシフェニルなどが挙げられる。「置換(の)ヘテロアリール基」の具体例としては例えば、4-メチル-1-ピリジル、4-メチル-2-ピリジル、4-メトキシ-2-ピリジル、4-エトキシ-2-ピリジル、4-ジメチルアミノ-2-ピリジルなどが挙げられる。

10

【0039】

用語「トリフルオロ酢酸パラジウム」とは、化学式： $Pd(OCOCF_3)_2$ で示される二価のパラジウム($Pd(II)$)の化合物を意味する。当該化合物は、本願発明の製法において触媒として作用する。

20

【0040】

本願の製法は、酸素雰囲気下で行う。ここで、酸素は、上記のトリフルオロ酢酸パラジウム触媒由来のゼロ価のパラジウム($Pd(0)$)種を活性種である二価のパラジウム種に戻す(再酸化する)ために作用する。「酸素雰囲気下」とは、常圧(1 atm)または加圧条件下(約2~50 atm、約5~10 atm)であることを意味する。

【0041】

「さらなる酸化剤」とは、他の物質を酸化するための物質をいい、具体的には、上記のトリフルオロ酢酸パラジウム触媒由来のゼロ価のパラジウム($Pd(0)$)種を活性種である二価のパラジウム種に戻す(再酸化する)ための、酸素以外の物質を意味する。具体例としては、塩化銅、酸化銀、ヘテロポリ酸などが挙げられるが、これらに限定されない。ヘテロポリ酸が好ましい。ここで、ヘテロポリ酸とは、モリブドバナドリウム酸($HPMoV$ と略す($H_{3+x}PMo_{12-x}V_xO_{40} \cdot nH_2O$ (x は0~4の整数であり、 n は10~30の整数である)))またはその塩(例えば、 $NPMoV$ と略す($(NH_4)_6H_3PMo_6V_6O_{40} \cdot nH_2O$ (n は10~30の整数である)))を意味し、具体例としては、 $NPMoV$ 、 $HPMoV_1$ 、 $HPMoV_2$ 、 $HPMoV_3$ などを含む。

30

【0042】

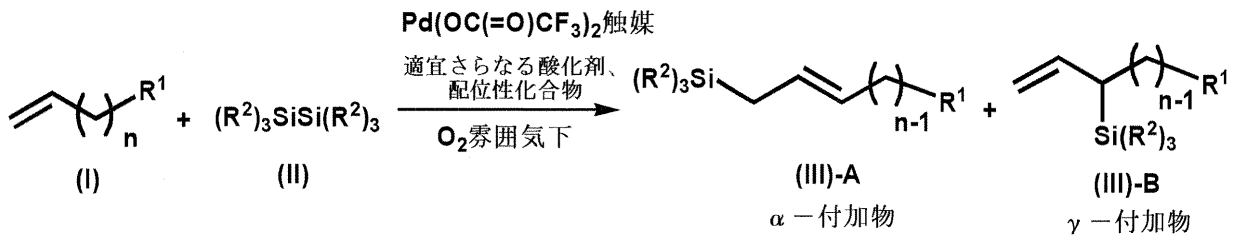
用語「配位性化合物」とは、遷移金属であるパラジウムと配位することが可能な化合物を意味し、ケトン、ホスフィン、およびスルホキシドからなる群から選ばれる化合物、またはそれらの混合物を意味する。ケトンが好ましい。具体例としては、アセチルアセトン、ジベンジリデンアセトン(DBA)、トリフェニルホスフィン、およびジメチルスルホキシド($DMSO$)等を挙げられ、アセチルアセトン、ジベンジリデンアセトンが好ましい。

40

【0043】

本願発明の製造方法を以下に詳しく説明する。
(反応式1)

【化 8】



(式中、 R^1 、 R^2 、および n は前掲と同じものを意味する)

10

【0044】

本願発明の製造方法は、上記の反応式 1 に従って、1-アルケン (I) およびジシラン (II) を、トリフルオロ酢酸パラジウム ($\text{Pd}(\text{O}(\text{C}(\text{=O})\text{CF}_3)_2)$) 触媒の存在下、酸素雰囲気下で反応させることにより、アリルシラン類 ((III)-A および (III)-B) を製造することができる。

【0045】

反応基質である、1-アルケン (I)、およびジシラン (II) はいずれも市販されているか、または当該有機化学の分野において知られる方法、或いはこれらに準じた方法により製造することができる。

【0046】

トリフルオロ酢酸パラジウムは、市販されているか、または当該有機金属化学の分野において知られる方法、或いはこれらに準じた方法により製造することができる。

20

【0047】

1-アルケンの配合量は、ジシランの配合量基準で 5 ~ 100 モル% 当量で使用することができる。例えば、約 10 ~ 80 モル% 当量、約 10 ~ 50 モル% 当量、約 20 ~ 約 50 モル% 当量、約 20 ~ 約 40 モル% 当量を挙げられる。約 40 モル% 当量が好ましい。

【0048】

トリフルオロ酢酸パラジウム触媒の使用量は、ジシランの配合量基準で約 0.01 ~ 0.5 モル% 当量であり、例えば約 0.01 ~ 0.2 モル% 当量、約 0.05 ~ 0.2 モル% 当量、約 0.1 ~ 0.2 モル% 当量が挙げられ、約 0.1 モル% 当量が好ましい。

30

【0049】

該さらなる酸化剤の使用量は、ジシランの配合量基準で約 0.005 ~ 0.2 モル% 当量であり、例えば約 0.01 ~ 0.2 モル% 当量、約 0.01 ~ 0.1 モル% 当量、約 0.02 ~ 0.05 モル% 当量が挙げられ、約 0.02 モル% 当量が好ましい。あるいは、当該使用量は、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒の配合量基準で約 0.05 ~ 2.0 モル% 当量であり、例えば約 0.1 ~ 2.0 モル% 当量、約 0.1 ~ 1.0 モル% 当量、約 0.2 ~ 0.5 モル% 当量が挙げられ、約 0.2 モル% 当量が好ましい。

【0050】

該配位性化合物の使用量は、ジシランの配合量基準で約 0.01 ~ 0.5 モル% 当量であり、例えば約 0.01 ~ 0.2 モル% 当量、約 0.05 ~ 0.2 モル% 当量、約 0.1 ~ 0.2 モル% 当量が挙げられ、約 0.1 モル% 当量が好ましい。あるいは、当該使用量は、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒の配合量基準で約 0.5 ~ 2.0 モル% 当量であり、例えば約 1.0 ~ 1.5 モル% 当量、約 1.0 ~ 1.2 モル% 当量が挙げられ、約 1.0 モル% 当量が好ましい。

40

【0051】

本願発明の反応は有機溶媒中に行なうことが好ましい。反応有機溶媒は特に限定されず、飽和炭化水素 (例えば、ペンタン、ヘキサン)、芳香族炭化水素 (例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン)、ハロゲン化炭化水素 (例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン) 等が挙げられるが、それぞれ単独でまたは 2 種以上を混合して用いることができる。芳香族炭化水素が好ましく、例えば、トリフルオロベンゼン、トル

50

エン、メシチレンを挙げられ、トリフルオロベンゼンが好ましい。

【0052】

本願発明の反応は、室温（例えば、約20）から高温（例えば、100以上）で行なうことができ、通常室温から使用する反応溶媒の沸点であり、室温～約40が好ましい。

【0053】

本願発明の反応は、酸素雰囲気下で行い、常圧（1 atm）または加圧容器（例えば、市販のステンレス加圧容器）中での加圧条件（約2～50 atm、約5～10 atm）下で行なうことができ、通常常圧で行なう。

【0054】

また、本願発明の反応時間は、使用する溶媒、反応温度などの反応条件に依存して変わり得るが、数時間～数日間で完結し、通常6時間～約24時間で完結し、約12時間～24時間が好ましい。

【実施例】

【0055】

以下に実施例を挙げて本願発明を更に具体的に説明するが、本願発明はこれら実施例に限定されるものではない。化合物の確認は、各種分光学的分析の解析により行なった。具体的には、一次元プロトン、炭素13核磁気共鳴スペクトル（¹H NMR、¹³C NMR）およびDEPT(Distorsionless Enhancement by Polarization Transfer)、質量スペクトル(MS)（例えば、ガスクロマトグラフィー質量スペクトル(GC-MS)）、赤外線吸収スペクトル(IR)の解析により行った。核磁気共鳴スペクトルには、テトラメチルシランを内部標準として用いた。また、生成物が公知化合物の場合は適宜文献名もあわせて記す。

【0056】

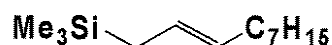
実施例中に用いた以下の略号を説明する。

Meはメチル基を、SiMe₃はトリメチルシリル基を意味する。1-アルケン、ジシラン、トリフルオロ酢酸パラジウム、モリブドバナドリウム酸またはその塩などの試薬は商業主から入手可能であり、あるいは通常の有機合成により製造可能である。

【実施例1】

【0057】

【化9】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒(Pd(OC(=O)CF₃)₂) (0.05 mmol, 16.8mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-デセン(20 mmol, 2800mg)、ヘキサメチルジシラン(0.5 mmol, 73.2mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はH-NMR、C-NMR、dept、GC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

生成物の収率：定量的(GC 収率58%、選択比 : =95:5)

GC-MS: 212(4%) [M]⁺, 127(1), 113(1), 99(2), 73(100), 71(4), 43(15)

参考文献: Y Tsuji, et al, Journal of Organic Chemistry, 1993, 58(14), 3607-8.

【実施例2】

【0058】

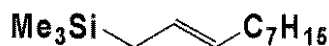
10

20

30

40

【化 1 0】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.01 mmol, 33.2mg)、NPMoV(モリブドバナドリウム酸)(0.02 mmol, 35.0mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-デセン(20 mmol, 2800mg)、ヘキサメチルジシラン(0.2 mmol, 29.2mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はH-NMR、C-NMR、dept、GC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

10

生成物の収率：定量的(GC 収率65%、選択比 : =95:5)

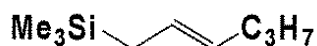
GC-MS: 212(4%) [M]⁺, 127(1), 113(1), 99(2), 73(100), 71(4), 43(15)

参考文献：Y Tsuji, et al, Journal of Organic Chemistry, 1993, 58(14), 3607-8.

【実施例 3】

【0 0 5 9】

【化 1 1】



20

フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-ヘキセン(20 mmol, 1.6g)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

30

生成物の収率：定量的(GC 収率43%、選択比 : =95:5)

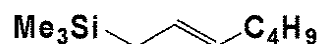
GC-MS: 156(8%) [M]⁺, 113(2), 73(100), 43(4), 29(1)

参考文献：D. A. Evans, et al, Organic Letters, 2006, 8(10), 2071-2073.

【実施例 4】

【0 0 6 0】

【化 1 2】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-ヘプテン(20 mmol, 1.9mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

40

生成物の収率：定量的(GC 収率41%、選択比 : =95:5)

GC-MS: 170(6.5%) [M]⁺, 127(1), 97(1), 87(1), 73(100), 43(4)

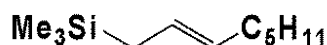
参考文献：N. G. Bhat et al, Tetrahedron Letters, 2007, 48(24), 4267-4269.

【実施例 5】

50

【 0 0 6 1 】

【 化 1 3 】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-オクテン(20 mmol, 2.2g)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

10

生成物の収率：定量的(GC 収率46%、選択比 : =96:4)

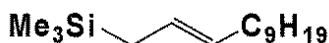
GC-MS: 184(4.7%) [M]⁺, 169(2), 113(1), 97(1), 73(100), 43(2), 29(2)

参考文献：S. Okamoto, et al, Tetrahedron Letters, 1993, 34(15), 2509-12.

【 実施例 6 】

【 0 0 6 2 】

【 化 1 4 】



20

フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-ドデセン(20 mmol, 3.2mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

30

生成物の収率：定量的(GC 収率44%、選択比 : =94:6)

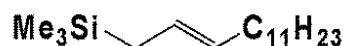
GC-MS: 240(3.5%) [M]⁺, 224(1), 127(1), 73(100), 43(2), 29(1)

参考文献：K. Itami, et al, Journal of the American Chemical Society, 2003, 125(20), 6058-6059.

【 実施例 7 】

【 0 0 6 3 】

【 化 1 5 】



40

フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-テトラデセン(20 mmol, 3.5mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40°C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

生成物の収率：定量的(GC 収率43%、選択比 : =95:5)

GC-MS: 268(3%) [M]⁺, 253(2), 127(1), 99(1), 73(100), 57(1), 43(3), 29(1)

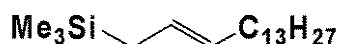
参考文献：T. K. Sarkar, et al, Tetrahedron, 46(6), 1990, 1885-98.

50

【実施例 8】

【0064】

【化16】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒(Pd(OC(=O)CF₃)₂) (1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-ヘキサデセン(20 mmol, 4.4mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間撈拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

10

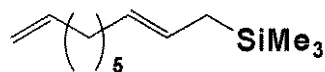
生成物の収率：定量的(GC 収率46%、選択比 : =94:6)

GC-MS: 296(2%) [M]⁺, 281(2), 127(1), 73(100), 57(1), 43(4), 29(1)

【実施例 9】

【0065】

【化17】



20

フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒(Pd(OC(=O)CF₃)₂) (1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1,9-デカジエン(20 mmol, 2.9mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間撈拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

30

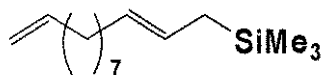
生成物の収率：定量的(GC 収率54%、選択比 : =92:8)

GC-MS: 210(1%) [M]⁺, 137(3), 73(100), 55(1), 41(3), 27(1)

【実施例 10】

【0066】

【化18】



40

フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒(Pd(OC(=O)CF₃)₂) (1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の1-ドデカジエン(20 mmol, 3.3mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間撈拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

生成物の収率：定量的(GC 収率34.6%、選択比 : =89:11)

GC-MS: 238(1%) [M]⁺, 113(1), 73(100), 55(2), 41(4),

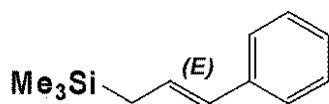
参考文献：J. M. Concellon, et al, Synlett, 2007, (1), 75-78.

【実施例 11】

50

【 0 0 6 7 】

【 化 1 9 】



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質のアリルベンゼン(20 mmol, 2.3mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

10

生成物の収率：定量的(GC 収率50.8%、選択比 : =>99:-)

GC-MS: 190(12%) [M]⁺, 117(2), 73(100),

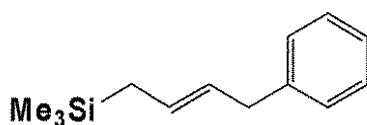
参考文献：N. Selander, et al., *Angewandte Chemie, International Edition*, 2010, 49(24), 4051-4053.

【 実施例 1 2 】

【 0 0 6 8 】

【 化 2 0 】

20



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の4-フェニル-ブテン(20 mmol, 2.6mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

30

生成物の収率：定量的(GC 収率44.6%、選択比 : =92:8)

GC-MS: 204(8%) [M]⁺, 131(3), 77(1), 73(100),

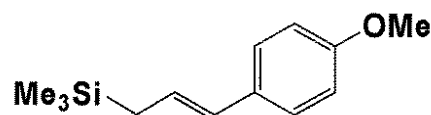
参考文献：J. M. Concellon, et al., *Synlett*, 2007, (1) 75-78.

【 実施例 1 3 】

【 0 0 6 9 】

【 化 2 1 】

40



フラスコ内に、回転子、トリフルオロ酢酸パラジウム触媒($\text{Pd}(\text{OC}(=\text{O})\text{CF}_3)_2$) (0.1mmol, 33.2mg)を入れ溶媒としてトリフルオロトルエン(1 mL)を加えた。続いて、基質の4-アリルアニソール(20 mmol, 2.5mg)、ヘキサメチルジシラン(1mmol, 146mg)を加えた。最後に、添加剤のアセチルアセトン(0.1 mmol, 10mg)を加えて、酸素雰囲気のもと40⁰C、24時間攪拌を行った。反応終了後、アセトンを加えてクレンチを行った。その後、有機層のみを抽出し、エヴァポレーターで溶媒及び未反応の基質を除去し、展開溶媒としてn-ヘキサンを用いたシリカゲルカラムで副生成物を除去した。最後にクーゲロールで溶媒を除去し、

50

生成物を得た。生成物はGC-MSで同定を行った。定量はGCを用い、内部基準法で行った。

生成物の収率：定量的 (GC 収率42.2%、選択比 : =>99:-)

GC-MS: 220(20%) [M]⁺, 189(6), 147(5), 133(1), 107(1), 73(100),

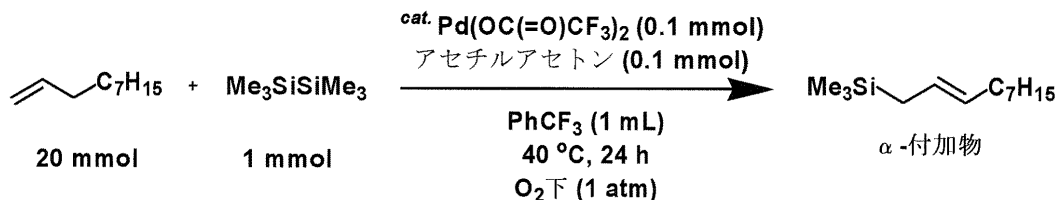
参考文献: D. A. Evans, Organic Letters, 2006, 8(10), 2071-2073.

【0070】

以下に、本願反応の種々の反応条件を変えた場合の結果を示す。

反応条件の検討結果を示す。

【化22】



10

表 1

【表 1】

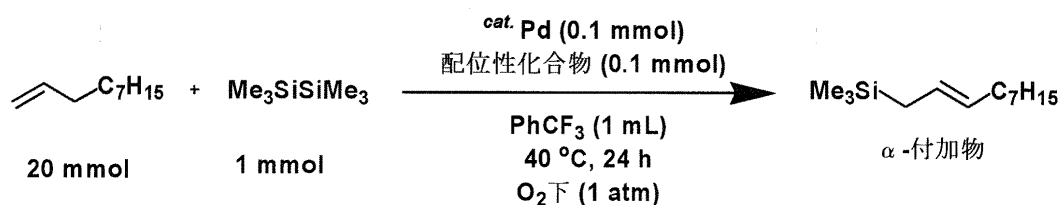
エントリー	条件	生成物 収率(α:γ) (%)
1	標準	47 (96:4)
2	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂ なし	n. d.
3	アセチルアセトンなし	18 (93:7)
4	アルゴン下	微量

20

【0071】

同様に、Pd触媒および配位性化合物の条件を変えた場合の結果を示す。

【化23】



30

表 2

【表 2】

エントリー	Pd触媒	配位性化合物	生成物 収率(α:γ) (%)
1	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂	アセチルアセトン	47 (96:4)
5	Pd(OC(=O)CH ₃) ₂	アセチルアセトン	2
6	Pd(DBA) ₂	アセチルアセトン	n. d.
7	Pd(acac) ₂	アセチルアセトン	n. d.
8	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂	DBA (=ジベンジ リデンアセトン)	43 (96:4)
9	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂	PPh ₃	39 (94:6)
10	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂	DMSO	19 (97:3)
11	Pd(OC(=O)CF ₃) ₂	BINAP	3 (>99:-)

40

【産業上の利用可能性】

【0072】

本願発明により、安価かつ入手安価な化学産業資源(フィードストック)である単純アルケンである1-アルケンを原料として用いて、パラジウム触媒存在下、酸素雰囲気下、

50

ジシランとから、アリルシラン類を高い位置選択性で製造することができる。本願発明の製造方法は、金属塩、ハロゲン等の副生成物の発生を伴わず、また酸化剤として酸素を利用できることから、低環境負荷型反応として有用であり、工業的に利用価値が高い。

フロントページの続き

(72)発明者 大洞 康嗣

大阪府吹田市山手町3丁目3番35号 学校法人関西大学 化学生命工学部内

(72)発明者 中井 俊志

大阪府吹田市山手町3丁目3番35号 学校法人関西大学 化学生命工学部内

Fターム(参考) 4H039 CA92 CF10

4H049 VN01 VP01 VQ03 VQ07 VR24 VS02 VS76 VT17 VT30 VW02