オルトキノンの環化付加反応を利用したクレオミスコシン D の合成研究

(岡山理大院理 ¹・岡山理大理 ²) ○實近 大樹 ¹・木村 亮太 ¹・友國 史弥 ²・三浦晶 ¹・窪木 厚人 ^{1,2}・原村 昌幸 ^{1,2}・大平 進 ^{1,2}

Synthetic Studies on Cleomiscosin D *via* Cycloaddition of *o*-Quinone (¹Graduate School of Science, Okayama University of Science, ²Department of Biochemistry, Okayama University of Science.) ○Hiroki Sanechika¹, Ryota Kimura¹, Fumiya Tomokuni², Aki Miura¹, Atsuhito Kuboki¹,², Masayuki Haramura¹,², Susumu Ohira¹,²

Cleomiscosin D was isolated from seeds of *Cleome viscose* and exhibits antioxidant and antibacterial activities. The feature of structure is a hybrid framework of 1,4-benzodioxane and coumarin. In the presentation, we wish to report our efforts toward a total synthesis of Cleomiscosin D based on a regioselective cycloaddition of *o*-quinone to afford 1,4-benzodioxane developed by our group. Starting from acetosyringone, *o*-quinone 1 was afforded by sequential procedure involving cyclization of TMS ether of tertiary alcohol and oxidation of phenol by IBX. The key step, cycloaddition of 1 and 2, proceeded regioselectively to give 1,4-benzodioxane 3. To date, cycloadduct 3 was converted to aldehyde 4. Further transformation to cleomiscosin D is currently under way.

Keywords: o-Quinon; Cycloaddition Reaction; 1,4-Benzodioxane

クレオミスコシン D は、Cleome viscoa の種子より単離された抗酸化作用、抗菌活性を有する化合物であり、クマリンおよび 1,4-ベンゾジオキサン骨格を併せ持つことが構造的特徴である。今回、我々が開発したオルトキノンの位置選択的な環化付加反応による 1,4-ベンゾジオキサン構築「を鍵段階とした全合成について検討した。

アセトシリンゴンより出発し、TMS エーテルの分子内環化、IBX によるフェノールのオルトキノン変換反応を利用することにより、環化付加前駆体であるオルトキノン1を得た。鍵段階である1と2の環化付加反応は位置選択的に進行し、成績体3を単一のジアステレオマーとして得ることができた。引き続く、3のアリールシランのフェノールへの変換、三級アルコールのアルデヒドへの変換によって、アルデヒド4を得ることができている。現在、クマリン骨格の構築を検討している。

1) Kuboki, A.; Yamamoto, T.; Taira, M.; Arishige, T.; Konishi, R.; Hamabata, M.; Shirahama, M.; Hiramatsu, T.; Kuyama, K.; Ohira, S., *Tetrahedron Lett.*, **2008**, *49*, 2558.