



รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ์

โครงการ

การศึกษาการสังเคราะห์สารประกอบจำพวกวง 6,7 เหลี่ยมของอีเธอร์จากน้ำตาล

The Synthetic Studies of 6,7-Membered Ether Ring from Sugar

โดย นางสาวรุ่งนภา แซ่เอ็ง และคณะ

31 มิถุนายน 2545

Scanned by

รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ์

โครงการ

การศึกษาการสังเคราะห์สารประกอบจำพวกวง 6,7 เหลี่ยมของอีเธอร์จากน้ำตาล

The Synthetic Studies of 6,7-Membered Ether Ring from Sugar

คณะผู้วิจัย

1. นางสาวรุ่งนภา แซ่เอ็ง
2. ศ.ดร. วิชัย ร้วตระกูล

สังกัด

มหาวิทยาลัยบูรพา
มหาวิทยาลัยมหิดล

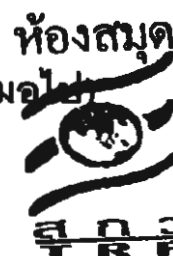
วันที่	9 มิ.ย. 2546
เลขทะเบียน	00040
เลขเรียกหนังสือ	PDF
	44

0011

สำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัย (สกว.)
ชั้น 14 อาคาร เอส ดีบี เทนาทรี
เลขที่ 979-17-21 ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน
เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10400
โทร 298-0455 โทรสาร 298-0476
Home page : <http://www.trf.or.th>
E-mail : trf-info@trf.or.th

สนับสนุนโดยสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัย

(ความเห็นในรายงานนี้เป็นของผู้วิจัย สกว. ไม่จำเป็นต้องเห็นด้วยเสมอไป)



บทคัดย่อ

วง 6,7 เหลี่ยมของอีเธอร์เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ธรรมชาติที่มีฤทธิ์ทางชีวภาพที่สำคัญหลายชนิด ในงานวิจัยนี้ได้ทำการศึกษาการสังเคราะห์วง 6,7 เหลี่ยมโดยการเตรียมผ่านปฏิกิริยาต่างๆ 6 ขั้นตอน ซึ่งประกอบด้วย การป้องกันหมู่ alcohol ของ butynol ตามด้วยการเพิ่มหมู่ trimethylsilyl เข้าที่ส่วนปลายของหมู่ acetylene ทำการศึกษาปฏิกิริยา C-glycosidation ของ trimethylsilylacetylene ether ที่ได้กับ D-glucal เพื่อสังเคราะห์ให้ได้ร้อยละของผลิตภัณฑ์ glycoside สูงสุด ทำการเปลี่ยน side chain ของผลิตภัณฑ์ glycoside ที่ได้ให้เป็น olefinic precursor สำหรับการปิดวง 7 เหลี่ยมโดยทำปฏิกิริยา 2 ขั้นตอนคือ desilylation และ hydrogenation ขั้นสุดท้ายเป็นทำการศึกษาการปิดวง 6,7 เหลี่ยมโดยวิธี Iodocyclization

Abstract

6,7-Membered cyclic ethers are part structures of several natural products of biological important. In this research, the 6,7-membered rings have been studied to prepared through six steps comprising the protection of alcohol moiety of butynol followed by the introduction of trimethylsilyl group at the terminal acetylene. The C-glycosidation of the resulting trimethylsilylacetylene ethers with D-glucal were studied to obtain the maximum yield of glycoside product. Transformation of the side chain of the glycoside compound to the olefinic precursor for 7-membered cyclization was achieved in 2 steps by using desilylation followed by hydrogenation. The 6,7-membered ring cyclization reactions were studied in the final step by using Iodocyclization method.

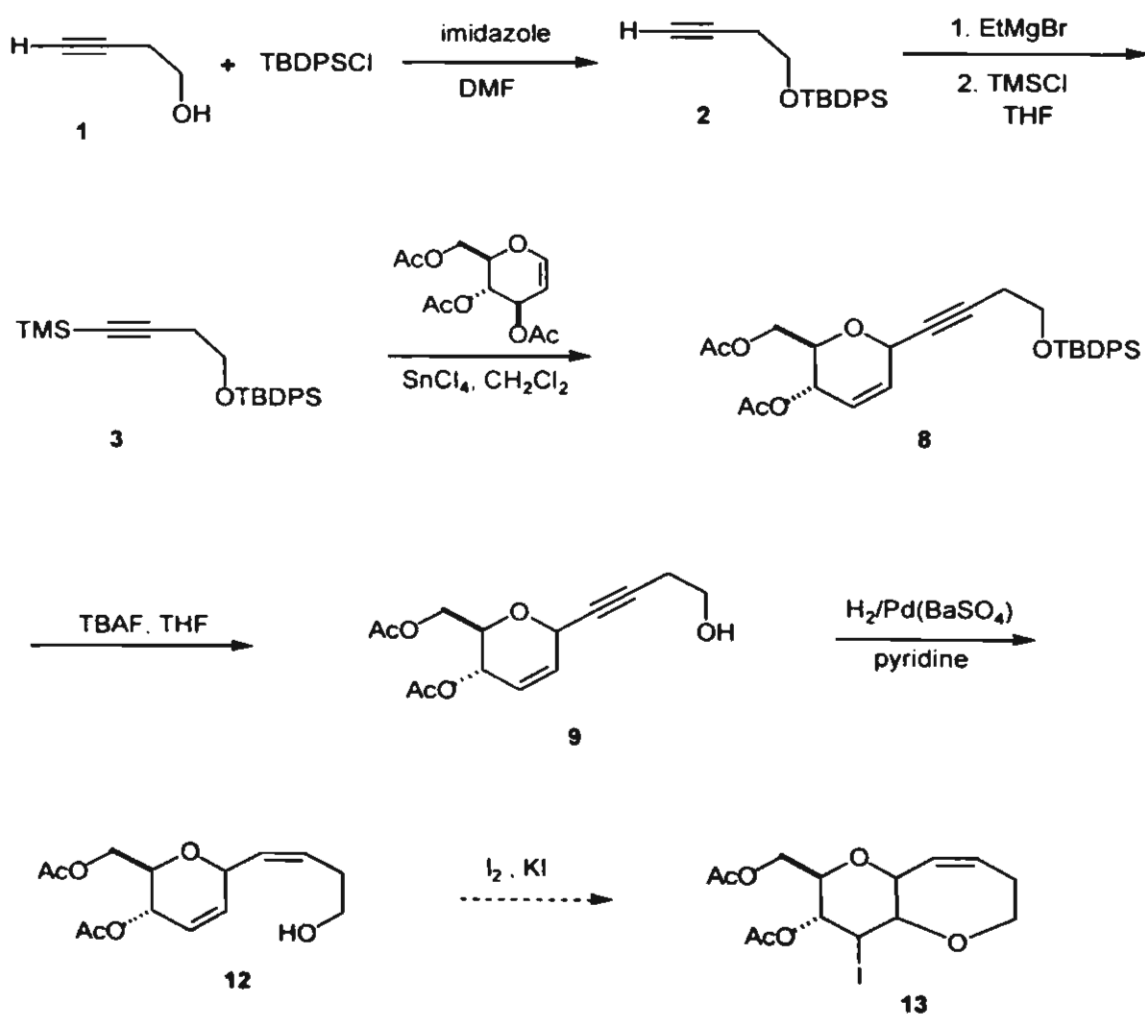
Key word : cyclic ether, C-Glycosidation, silylacetylene

Executive summary

The Synthetic Studies of 6,7-Membered Ether Rings from Sugar การศึกษาการสังเคราะห์สารประกอบจำพวกวง 6,7 เหลี่ยมของอีเธอร์จากน้ำตาล

สารจำพวก ether rings พบได้ในผลิตภัณฑ์ธรรมชาติหลายชนิด โดยเฉพาะสารธรรมชาติจากทะเลซึ่งมีปริมาณน้อย ทำให้การศึกษาการสังเคราะห์สารเหล่านี้มีความจำเป็นเพื่อให้มีปริมาณเพียงพอต่อการทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ

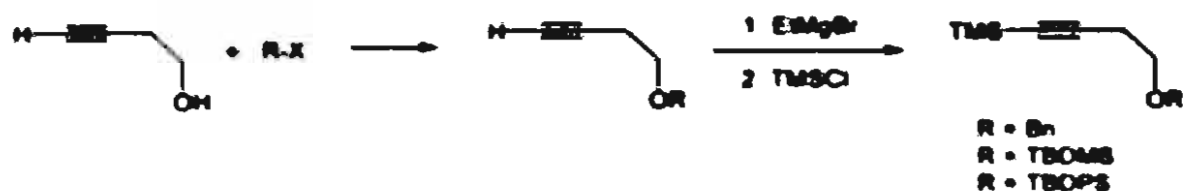
สำหรับงานวิจัยนี้เป็นการศึกษาการสังเคราะห์ 6,7-membered ether rings ซึ่งทำผ่านขั้นตอนต่างๆ 6 ขั้นตอน ดังแสดงใน Scheme 1



Scheme 1

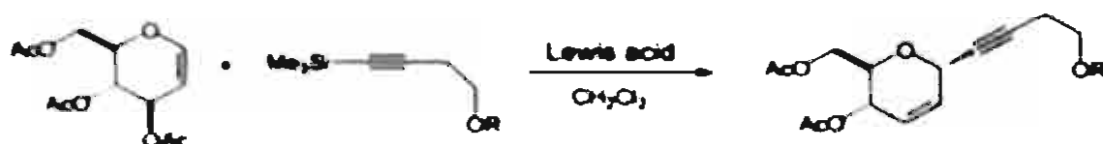
การวิจัยเพื่อสังเคราะห์ให้ได้สาร 6,7-membered ether ring แบ่งออกเป็น 4 ส่วน คือ

1. สังเคราะห์ Trimethylsilyl acetylene ether ที่จะใช้เป็น precursor ทำปฏิกิริยา C-Glycosidation

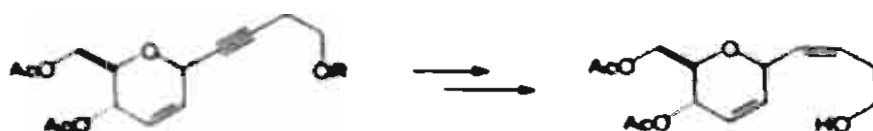


Trimethylsilyl acetylene ether ที่ใช้ในการศึกษา จะเตรียมทั้งหมด 3 ชนิด โดยทดลองใส่หมู่ป้องกัน (R group) ต่างกัน เพื่อศึกษามลของ electronic effect ในขั้น C-Glycosidation (ขั้นที่ 2)

ศึกษาปฏิกิริยา C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal กับ Trimethylsilyl acetylene ether ทั้ง 3 ชนิด ตรวจสอบว่าชนิดใดได้ %yield ของ product สูงสุด พร้อมทั้งศึกษามลของ electronic effect คือ %yield



3. เตรียม precursor จาก Glycoside product ที่ได้ในข้อ 2 ส่วนนี้ศึกษาปฏิกิริยา Cyclization โดยทำการเปลี่ยนแปลง acetylene group ให้เป็น olefinic group เพื่อทำการปิดวง 7 เมล็ด

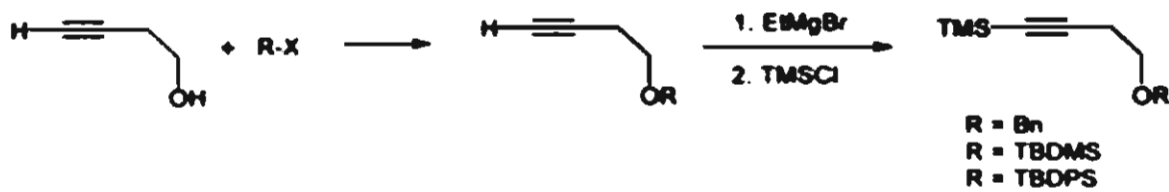


4. ศึกษาปฏิกิริยา Cyclization



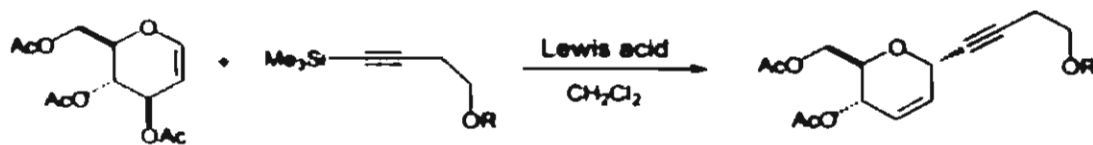
การวิจัยเพื่อสังเคราะห์ให้ได้สาร 6,7-membered ether ring แบ่งออกเป็น 4 ส่วน คือ

1. สังเคราะห์ Trimethylsilyl acetylene ether ที่จะใช้เป็น precursor ทำปฏิกิริยา C-Glycosidation



Trimethylsilyl acetylene ether ที่ใช้ในการศึกษา จะเตรียมทั้งหมด 3 ชนิด โดยทดลองใช้หมู่ป้องกัน (R group) ต่างกัน เพื่อศึกษามลรอง electronic effect ในขั้น C-Glycosidation (ขั้นที่ 2)

ศึกษาปฏิกิริยา C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal กับ Trimethylsilyl acetylene ether ทั้ง 3 ชนิด ตรวจสอบว่าชนิดใดให้ %yield ของ product สูงสุด พร้อมทั้งศึกษามลรอง electronic effect ต่อ %yield



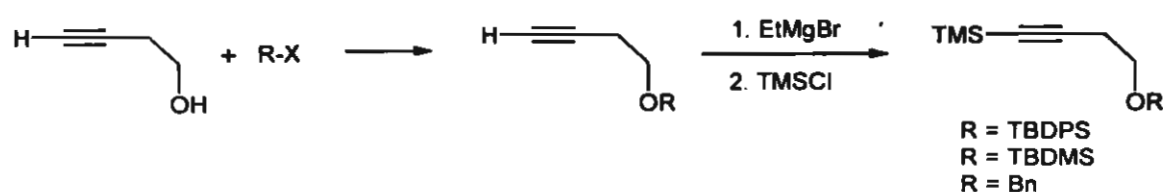
3. เตรียม precursor จาก Glycoside product ที่ได้ในข้อ 2 สำหรับศึกษาปฏิกิริยา Cyclization โดยทำการเปลี่ยนแปลง acetylene group ให้เป็น olefinic group เพื่อทำการปิดวง 7 เหลี่ยม



4 ศึกษาปฏิกิริยา Cyclization



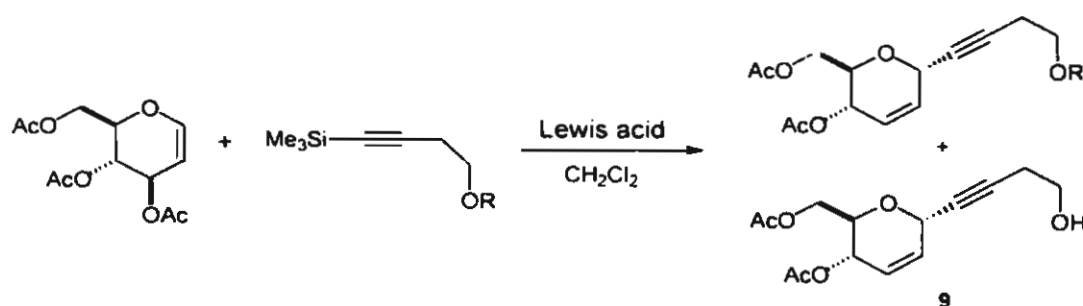
1. สังเคราะห์ Trimethylsilyl acetylene ether ที่จะใช้เป็น precursor ทำปฏิกิริยา C-Glycosidation



R	%overall yields
TBDPS	82
TBDMS	55
Bn	83

ในกรณีที่ R group หรือ protecting group เป็น TBDMS %yield ของ product จะต่ำกว่า TBDPS และ Bn เนื่องจาก TBDMS protecting group เป็น group ที่ไม่เสถียรมากนักในปฏิกิริยาภายใต้สภาวะที่มี EtMgBr เป็น reagent ดังนั้น product บางส่วนจะเกิดการ deprotect ไป

2. ศึกษาปฏิกิริยา C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal กับ Trimethylsilyl acetylene ether



การศึกษาปฏิกิริยา C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal และ Trimethylsilyl acetylene ether ที่มีหมู่ป้องกันต่างๆ พบว่าปฏิกิริยาเป็นไปตาม Table 1

Table 1 C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal และ Trimethylsilyl acetylene ether

Entry	Protecting group (R)	Lewis acid	Time/min	%yield of product	%yield of 9	Total yield of product
1	TBDPS	SnCl_4	20	93	0	93
2		$\text{BF}_3 \cdot \text{OEt}_2$	20	75	0	75
3	TBDMS	SnCl_4	20	0	24	24
4		$\text{BF}_3 \cdot \text{OEt}_2$	70	31	20	51
5	Bn	SnCl_4	20	43	0	43
6		$\text{BF}_3 \cdot \text{OEt}_2$	35	36	17	53
7	Ac	SnCl_4	70	22	0	22

จากการศึกษาใน Table 1 ปฏิกริยา C-Glycosidation ของ Trimethylsilyl acetylene ether ที่มีหมู่ protecting group คือ *tert*-butyldiphenylsilyl (entry 1,2) ให้ C-glycoside product สูงสุดเมื่อเปรียบเทียบกับ protecting group ชนิดอื่นเช่น หมู่ป้องกัน *tert*-Butyldimethylsilyl (entry 3,4) และ Benzyl (entry 5,6) จะให้ %yield ของ C-glycoside product ใกล้เคียงกัน เหตุที่เป็นเช่นนี้เนื่องจาก SiPh_2Bu เป็นหมู่ใหญ่สามารถป้องกันการเข้า coordinate จาก Lewis acid (steric effect) สำหรับ protecting group เช่น acetate (entry 7) จะให้ product น้อยที่สุด เนื่องจากเป็นหมู่ electron withdrawing

การมีหมู่ electron withdrawing ทำให้ได้ product น้อยสามารถอธิบายได้จากกลไกการเกิดปฏิกิริยา C-Glycosidation (Fig 1) โดยปฏิกิริยาจะเกิดผ่าน enonium ion ซึ่ง silylacetylene จะเข้าไป coordinate ทางด้าน alpha โดยหมู่ silyl จะช่วย stabilize cation intermediate. ในตำแหน่ง beta ด้วยการ overlap ของ d-orbital เมื่อ side chain มีหมู่ electron withdrawing ซึ่งเป็นหมู่ที่ destabilize intermediate ที่เกิดขึ้น ถึงแม้จะไม่ได้เป็นหมู่ข้างเคียงที่ตรงกับ cation intermediate แต่ก็ทำให้ปฏิกิริยาเกิดขึ้นได้ยากกว่า %yield ต่ำกว่า ซึ่งถือเป็นผลของ electronic effect

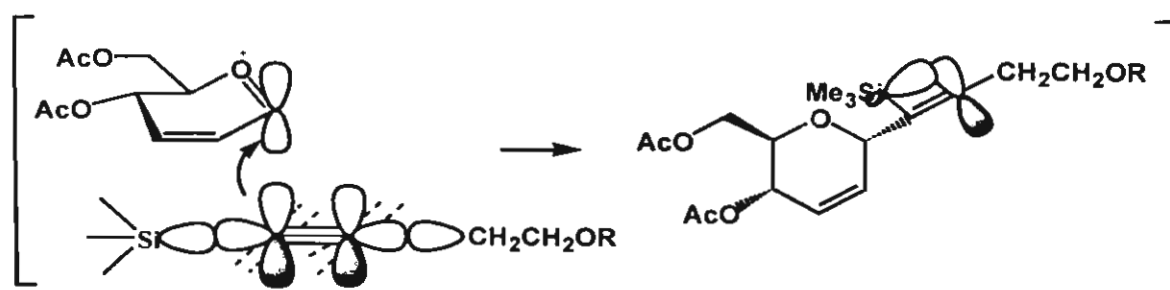
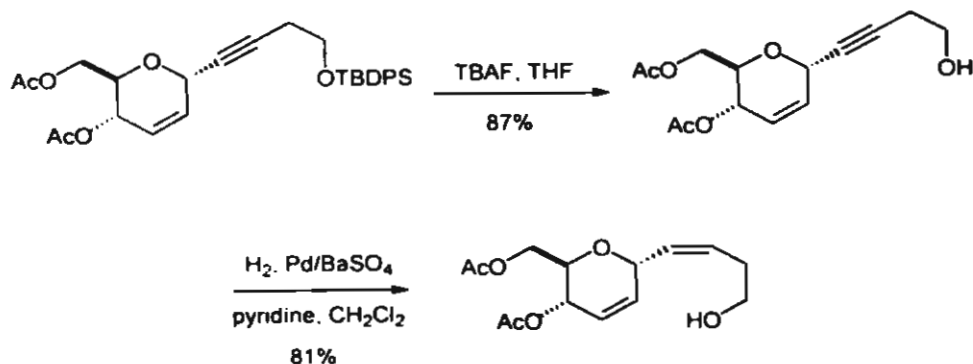


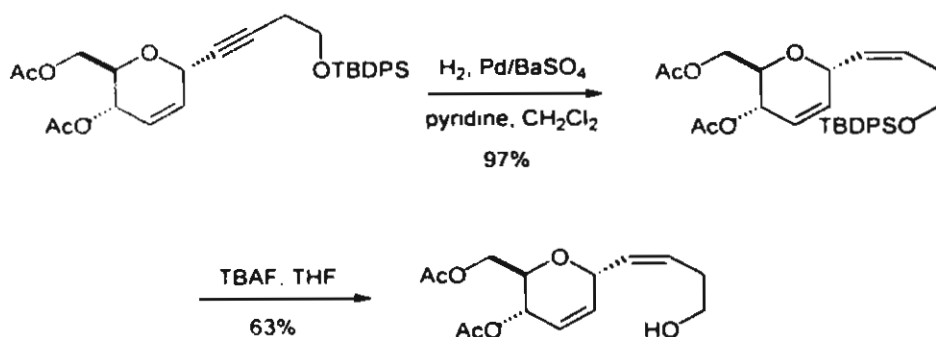
Fig 1 กลไกการเกิดปฏิกิริยา C-Glycosidation ของ D-Glucal และ Trimethylsilyl acetylene ether

นอกจากนี้ยังพบว่าภายใต้สภาวะที่ทำการวิจัยใช้ lewis acid เช่น Tin tetrachloride (SnCl_4) และ Boron trifluoride etherate (BF_3OEt_2) เป็นตัวเร่งปฏิกิริยาจะให้ผลต่างกัน พบว่าในกรณีที่ protecting group เป็น TBDPS การใช้ SnCl_4 จะให้ผลดีกว่า ในขณะที่เป็น TBDMS หมู่ป้องกันชนิดนี้เกิด deprotection ได้ใน Lewis acid และกรณีหมู่ Bn เกิด deprotection เฉพาะสภาวะที่ใช้ BF_3OEt_2 เป็น lewis acid

3. เตรียม precursor จาก Glycoside product ที่ได้ในข้อ 2 สำหรับศึกษาปฏิกิริยา Cyclization โดยทำการเปลี่ยนแปลง acetylene group ให้เป็น olefinic group เพื่อทำการปิดวง 7 เหลี่ยม



ขั้นตอนการเตรียม precursor เพื่อการปิดวง 7 เหลี่ยม สามารถทำได้ใน 2 ขั้นตอน โดยปฏิกิริยา deprotection หมู่ TBDPS และตามด้วย hydrogenation reaction ของ triple bond ให้เป็น olefinic bond โดย Lindlar catalyst หรือ สลับขั้นตอน ซึ่ง overall yield ของปฏิกิริยาแรกมากกว่า



4. ศึกษาปฏิกิริยา Cyclization

แผนการสังเคราะห์ ที่ตั้งไว้ คือ ใช้ I_2 เป็น reagent ในการปิดวง 7 เหลี่ยม



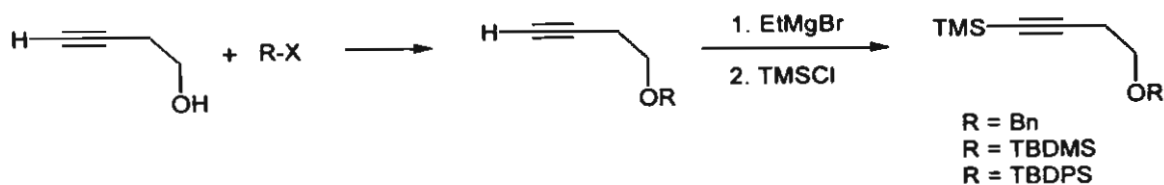
Entry	conditions
1	I_2 , KI, $NaHCO_3$, CH_2Cl_2 1 day
2	I_2 , KI, MeCN 1 day
3	I_2 , CH_2Cl_2 1 day

เมื่อทดลองใช้ CH_2Cl_2 ต่างๆตามตารางข้างบน พบว่าเกิดปฏิกิริยาการปิดวง 7 เหลี่ยมน้อยมาก สารผลิตภัณฑ์บางส่วนยังอยู่ในขั้นตอนการพิสูจน์โครงสร้างและ product บางตัวไม่สามารถพิสูจน์โครงสร้างได้

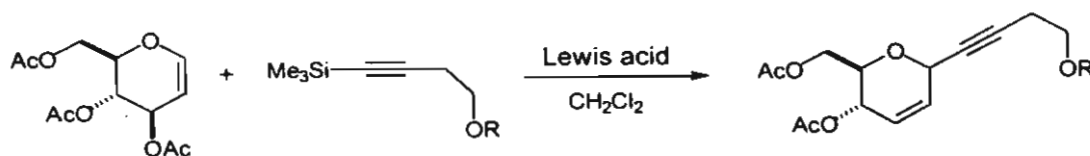
เนื้อหางานวิจัย

งานวิจัย แบ่งเป็น 4 ส่วน

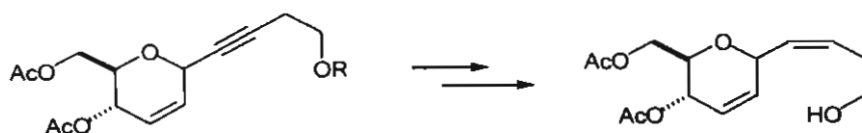
1. สังเคราะห์ Trimethylsilyl acetylene ether ที่จะใช้เป็น precursor ทำปฏิกิริยา C-Glycosidation



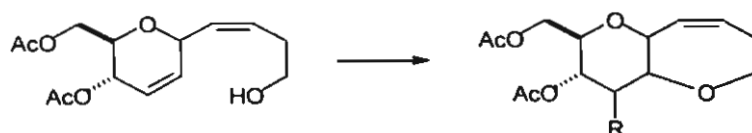
2. ศึกษาปฏิกิริยา C-Glycosidation ของน้ำตาล Acetoxy-D-Glucal กับ Trimethyl silyl acetylene ether



3. เตรียม precursor จาก Glycoside product ที่ได้ในข้อ 2 สำหรับศึกษาปฏิกิริยา Cyclization



4. ศึกษาปฏิกิริยา Cyclization



General:

Proton NMR spectra were recorded on a Varian Gemini 2000 (200 MHz) or a Bruker ARX-400 (400 MHz). All spectra were measured in CDCl_3 solvent and chemical shifts are reported as δ values in parts per million (ppm) relative to tetramethylsilane (δ 0.00) or CDCl_3 (δ 7.26) as internal standard. Data are reported as follows; chemical shift (integrate intensity or assignment, multiplicity, coupling constants in Hz, assignment). Low-resolution EI mass spectra were obtained with a FINNIKAN GCQ IONTRAP. Infrared spectra were determined on a Perkin Elmer system 2000 FT-IR spectrophotometer and are reported in wave number (cm^{-1}).

Analytical thin-layer chromatography (tlc) was conducted on precoated tlc plates; silica gel 60F-254 [E. Merck, Darmstadt, Germany]. Silica gel columns for open-column chromatography utilized silica gel 60 PF254 [E. Merck, Darmstadt, Germany].