

Title	テトラアリール-o-キノジメタン:二電子還元による発生・単離と高度に歪んだ分子構造
Author(s)	岩下, 新一; 鈴木, 孝紀
Citation	, 64(9), 958-968 有機合成化学協会誌 (Journal of Synthetic Organic Chemistry Japan)
Issue Date	2006-09
Doc URL	http://hdl.handle.net/2115/14770
Rights	©有機合成化学協会
Туре	article (author version)
File Information	JSOC64-9.pdf



Hokkaido University Collection of Scholarly and Academic Papers : HUSCAP

有機合成協会誌 総合論文

和文題目

テトラアリール-o-キノジメタン:二 電 子 還 元 による発 生・単 離 と高 度 に歪 んだ分 子 構 造

英文題目

Tetraaryl-o-quinodimethanes: Reductive Generation and Severely Distorted Geometry

著 者

岩下 新一、鈴木 孝紀*

Shinichi lwashita and Takanori Suzuki*

所属機関

北海道大学大学院理学研究院 化学部門

(060-0810札 幌 市 北 区 北 10条 西 8丁 目)

Division of Chemistry, Faculty of Science, Hokkaido University (Kita 10, Nishi 8, Kita-ku, Sapporo 060-0810)

英文概要

Introduction of four aryl groups on the highly reactive o-quinodimethane (o-QDM) skeleton suppresses the intermolecular reactivities. Thus, the unimolecular isomerization through electrocyclization is the major decomposition path for title molecules. Rational design can prevent thermal isomerization of Ar₄-o-QDMs. A new general procedure to generate Ar₄-o-QDM has been established that includes two-electron here reduction of the corresponding dications, whose reaction conditions no longer promote electrocyclization of Ar₄-o-QDM. Several of Ar₄-o-QDM derivatives with the dihydrophenanthrene, dibenzoperylene, o r acenaphthene skeleton were isolated for the first time, and the details on their highly strained molecular structures were investigated b y low-temperature X-ray analyses. Based on the reversible interconversion between Ar $_4$ -o-QDMs and the precursor dications, they represent a new class of electrochromic redox pairs.

Key words:

o-quinodimethane

steric repulsion

strained molecule

X-ray structure

electrocyclization

hydrogen shift

electrochromism

redox system

dication

dуe

1. 背景

オルトキノジメタン (o-QDM) は極 めて反 応 活 性 な化 学 種 であり、 その多 彩 な反 応 性 と発 生 の簡 便 さから有 機 合 成 上 有 用 なビルデ イングブロックとして広 く利 用 されている¹⁾。一 方、o-QDM 誘 導 体 の単 離 はその反 応 活 性 のため困 難 である。母 体 については極 低 温 マトリクス中 でスペクトル 観 測 がなされているに過 ぎず²⁾、他 の誘 導 体 についても構 造 に関 する実 験 的 な知 見 は乏 しい。

この o-QDMを安定化 するという観点 から、四 つのフェニル基 がエキ ソメチレンの末端 に導入 された誘導体 Ph4-o-QDMについての検 討がなされている (スキーム1)³⁾。この炭化水素では、フェニル基の 嵩高さによりDiels-Alder反応 やラジカル経由二量化のような分 子間反応性が抑制され、母体 o-QDMに比べて大幅に安定化さ れている。しかし、室温で扱えるほどの安定性はなく、末端フェニル 基の一つと二つのエキソメチレン部分が関与する熱的な電子環状 反応により閉環体へ容易に異性化する。この分解反応は、光照 射により低温でも進行することが報告されており、分子の対称性か ら、熱及び光のどちらの反応条件でも同一の環化異性体を与える。

著者らはこのPh 4 - o - QDMを構造的に修飾して安定化し、単離 可能な誘導体を合成して、その構造の詳細な知見を得ようと考え た。この際 Ph 4 - o - QDMの主要な分解パスである電子環状反応を 抑える必要があるが、従来法である前駆体の加熱または光照射に よるo - QDM生成法は、その反応条件自体が電子環状反応を促 進するため不適当と考えた。

そこで、電 子 環 状 反 応 を促 進 させない Ar 4 - o - QDMの発 生 方 法 として、著 書 らは α , α , α' , $\alpha' - \neg + \neg \neg$ マリール - o - キシリレンジ カチオンを前 駆 体 とし、その二 電 子 還 元 によってキノジメタンを発 生 させる方 法 を考 案 した。この方 法 で Ar 4 - o - QDMの発 生 が可 能 と なれば、このものは酸 化 還 元 応 答 系 構 築 の為 の新 規 骨 格 として 応 用 できると考 えられる ⁴⁾ 。即 ち、スキーム2に示 すように、 Ar 4 - o - QDMには鎖 状 ビオレン⁵⁾ と共 通 した1,1,4,4- テトラアリ ールブタジエン型 の π 共 役 系 が環 内 に組 み込 まれていることで、二 電 子 酸 化 によりジカチオンの再 生 が可 能 となるからである。このような ジカチオン類 はトリアリールメタン色 素 に特 徴 的 な強 い発 色 を示 すと 予 想 されるため、酸 化 還 元 による相 互 変 換 は劇 的 な色 の変 化 を 伴うこととなり、電 位 を入 力 とし色 調 の変 化 を出 力 とするエレクトロク ロミズム応 答 系⁶⁾としての利 用 も期 待 される。

著者らはここ二、三年の研究から、その大きく歪んだ構造にも興味の持たれるAr4-o-QDMを、テトラアリールジカチオン類の二電子 還元により発生させるという新たな発生手法が有効であることを明 らかにした(スキーム3)。また、著者らはAr4-o-QDM骨格を縮環構 造に組み込んだ3,5及び関連化合物である7をそれぞれの前駆 体ジカチオンから発生・単離することに成功し、これらの高度に歪ん だ構造の詳細を低温X線構造解析により実験的に明らかにすると ともに、それらの応答機能についても調査を行った。本総合論文で は以上の内容について報告する。

<Schemes 1- 3, Formula 1>

2. 二 電 子 還 元 によるAr₄-o-QDMの新 規 発 生 法

本 手 法 においてAr₄-o-QDMの前 駆 体 と想 定 した α , α , α' , $\alpha' - \neg \neg$ 母 体 のテトラフェニル体 **2'²⁺** についてのみ研 究 がなされており⁷⁾、 硫 酸 中 での観 測 を通 じて、水 分 に対 して極 めて不 安 定 な化 学 種 であるとが報告されている(スキーム4)。可逆な応答系の構築という 観点からは、ジカチオン種についても単離可能なほど安定なことが 望ましく、アリール部分として電子供与基である4-メトキシフェニル 基(以下、アニシル基; An)を用いることとし⁸⁾、ジカチオン 2²⁺の 発生から研究を開始した。

無水 フタル酸 を出 発物 としてスキーム5に従って合成 を進めた。湿気 に敏感 であるものの、 2^{2+} (BF₄⁻)₂を期待通り大気下でも取り扱うことが可能 な赤色の固体 として単離した。この結果は、二つの正電荷 が近接 する $o-キシリレンジカチオンに於いても、アニシル基によるカチオン安定 化 が有効 であることを示している。<math>2^{2+}$ の紫外可視吸収スペクトルではMeCN中 445nmと 533nmにジアニシルメチリウム発色団に帰属 される大きな吸収 が見られる(図1)。これらはAn₂CPh⁺の吸収極大(497nm)⁹) が励起子相互作用により分裂したものと考えられ、二つのカチオン性発色団が空間を通して相互作用していることを意味している。

ジカチオン前 駆 体 2²⁺からo-QDM 1 を発 生させるため、ジメトキ シェタン中 室 温 で、亜 鉛 末 を用 いて還 元 を行 ったところ、二 量 体 過 酸 化 物 10 が 単 離 された (スキーム6)。10 は発 生 した An 4-o-QDM 1 が反 応 条 件 下 で速 やかに電 子 環 状 反 応 を起こ し、続く空気酸化によって生じたものと考えられる。Ph₄-o-QDMの 発生反応でも、その電子環状反応で生じた環化異性体が酸素 と反応して過酸化物を生成することが報告されていることから^{3a)}、 10 が単離されたという結果はジカチオン前駆体の還元という本研 究の鍵反応によってAn₄-o-QDM 1 が系中で発生できたことを示 している。過酸化物 10 は容易に分解する活性な化学種で、アント ロン誘導体 11 などへと変換されるため、その単離収率は六割程度 に留まっているが、系中ではo-QDM 1 が効率よく発生していると考 えられる。

<Schemes 4-6, Figure 1>

3. 安定化されたAr₄-o-QDMの単離とエレクトロクロミズム応答
 系への展開

詳細な構造解析を行い、更には、可逆な相互変換に基づく機能性の付与を行うためにはo-QDM骨格を保持したまま単離できる 化合物が必要であり、後続反応である電子環状反応を阻害する ことが必要となる。この目的を達成するために、1の3,6位に嵩高い 置換基を有する化合物を新たにデザインした。このo-QDM誘導体 では電 子 環 状 反 応 で生 成 する環 化 体 や続 く水 素 移 動 で生じる 異 性 体 が、末 端 アリール 基 と新 たに導 入 した置 換 基 との立 体 反 発 により熱 力 学 的 に不 安 定 化 されることで、o-QDMからの異 性 化 が抑 制 されると考 えた (スキーム7)。標 的 化 合 物 としてテトラクロロ体 13 を設 定 し、その前 駆 体 であるジカチオン 12²⁺の調 製 を 2²⁺ と 類 似 の方 法 で試 みた (スキーム8)。しかしながらベンゼン環 上 のクロ ル基 とベンジル位 のアニシル 基 の立 体 反 発 が大 きいため、α 位 への 段 階 的 なアニシル 基 の導 入 は三 置 換 以 上 進 行 せず、目 的 とした 12²⁺ を得 るには至 らなかった。

この結果から、立体的に混んだ構造を持つ骨格の構築には別の 方法論が必要であると考え、四つすべてのアリール基を有する歪み のない物質の分子内反応を利用するルートで合成することとした。 スキーム9に示すように、ジオレフィンを分子内で酸化的にカップリン 0^{10} させることで、 α , α , α' , α' -テトラアリール-0-キシリレン 骨格の中央の六員環を構築することとし、標的化合物として、この 方法に適していると考えられるジベンゾ縮環型の0-QDM 3 (R-R' = benzo)を設定して検討した。

実際の合成はスキーム10に従って行った。2,2'-ジメチルビフェニ ルからTMEDA存在下、n-ブチルリチウムで脱プロトン化することで発 生させたジリチオ体に、ジアニシルケトンを付加させてジオールに導き、 酸 触 媒 で二 分 子 の水 を脱 離 させることでジオレフィン 14 を得 た。こ の電子供与体を四当量の一電子酸化剤 NOBF₄で処理すると、 予想通り、酸化的閉環^{10c)}による1,4-ジカチオンの生成と続く 脱プロトン化、更なる二電子酸化を経て目的のジカチオン塩 4²⁺ (BF₄⁻)₂を 92%の高 収 率 で得 ることができた。ジカチオン 4²⁺ は大気下特別な注意を払わずに扱える安定な化合物であっ た。酸 化 剤 の当 量 を減 らすと、目 的 のジカチオン塩 は生 成 するもの の低 収 率 であり、ジオレフィン14の回 収 も見 られた。これは脱 プロトン で生じる化学種(実際には3)が原料のジオレフィンよりも酸化され 易 いことで説明 できる。図 2 に示 す X 線構造解析の結果から、中央 のフェナントレン環 がほぼ平面 であること、その平面 に対 しジアリールメ チリウム部分がほぼ垂直に近い角度で連結していることが示された。 一方、4²⁺の紫外可視吸収スペクトルではAn₂CPh⁺よりも長波 長 シフトした 545nmに吸 収 極 大 が確 認 された。カチオン性 クロモフォ アとフェナントレン骨格との共役はほぼ完全に切れていることから、吸 収 のレッドシフトは空間を通したクロモフォア間の相互作用によるもの である。

o-QDMを発生させる目的で、ジカチオン塩 4²⁺(BF₄)2をジメ

トキシェタン中 亜 鉛 により還 元 したところ、Ar₄ - o-QDM誘 導 体 とし ては初 めての安 定 な化 合 物 として、3 の黄 色 結 晶 を収 率 92%で単 離 することに成 功 した (スキーム11)。o-QDM 3 は先 に示 した3,6 位 に置 換 基 のないAn₄ - o-QDM 1 と異 なり熱 的 に非 常 に安 定 で あり、トルエン中 24時 間 加 熱 還 流 しても電 子 環 状 反 応 による異 性 化 等 の分 解 は進 行 せず、3 が定 量 的 に回 収 された (スキーム12)。 その一 方 で、ジクロロメタン中 での紫 外 光 照 射 (λ > 300 nm)では電 子 環 状 反 応 が起 こり、環 化 異 性 体 の更 なる分 解 で生 じたケトン 15 が収 率 16%で単 離 された。以 上 のように、o-QDM 3 が高 収 率 で 単 離 された結 果 は、本 研 究 で 考 案 した二 電 子 還 元 による o-QDM 発 生 法 が、光 分 解 し易 いo-QDMの場 合 にも有 用 であるこ とを示 している。

Ar₄-o-QDM型化合物の構造についての詳細な情報を得るため、
初めて単離可能となった誘導体 3 について、-150℃におけるX線
構造解析を行った(図3)。前駆体ジカチオンでは環外結合が単
結合であるため、その周りでの回転によって立体歪みがほとんど生じ
ないのに対し、その部分が二重結合となったo-QDM 3 では同様な
構造を取りえず、非常に大きな立体障害が発生している。例えば、
3 のキノジメタン骨格のエキソメチレン部位のねじれ角(Ar₂C=C-C

= CAr₂)は 63.4° にも達していた。o-QDM 3 の中 央 六 員 環 がこ のようにねじれた構 造 をとるのは、互 いの π 面 が重 なり合うよう近 接 位 に強 制 された内 側 の二 つのアニシル 基 の立 体 反 発 を避 けるため である(面 間 距 離 3.35 Å、二 面 角 13.2°)。しかし依 然 として、内 側 二 つのアニシル 基 の間 には炭 素 原 子 間 最 接 近 距 離 3.19 Åと いう非 常 に近 い分 子 内 接 触 が見 られる。一 方 、エキソメチレン部 の 二 重 結 合 自 体 はねじれることはなく(ねじれ角 4.2、6.8°)、またそ の結 合 長 はそれぞれ 1.338、1.353 Åと、環 化 前 駆 体 14 のエテニ ル部 位 (1.347、1.351 Å)と同 程 度 である。このように、分 子 はジヒ ドロフェナントレン骨 格 のねじれによって立 体 反 発 を緩 和 していること が明 らかとなった。ジベング縮 環 のないAn 4 - o-QDM 1 についても、 類 似 の変 形 によって立 体 反 発 を避 けていることが予 想 される。

続いて、o-QDM 3 の酸 化 還 元 特 性 を調 査 するため、MeCN中 サ イクリックボルタンメトリー (CV)による電 気 化 学 測 定 を行 ったところ (図 4)、それぞれー 波 二 電 子 の酸 化 波 と還 元 波 が 0.5V程 も分 裂して観 測 されることが明 らかとなった (E^{ox} +0.78 V, E_{pc} + 0.25 V)。このような電 位 のシフトは、一 旦 3 が二 電 子 酸 化 されてジ カチオンになると元 には戻 りにくいという電 気 化 学 的 双 安 定 性 を意 味 する。これは、電 子 授 受 の前 後 で大 きな構 造 変 化 をする化 合 物 に特 徴 的 な挙 動 であり¹¹⁾、先 にX線 解 析 で示 されたo-QDM 3 と ジカチオン 4 2+ の構造の違いとも一致する。また、同数のアニシル基 を有 する合 成 前 駆 体 のジオレフィン 14(E^{ox} +1.00 V)に比 べ、 3 の電 子 供 与 性 が 増 大 しているのは、3 の 歪 んだ 構 造 に 基 づく HOMOの上昇が主要な原因であると考えられる。o-QDM 3 は二当 量 のNOBF₄を作 用 させる化 学 的 酸 化 反 応 により、容 易 にジカチ オン 4 2+ へと再酸化 された。塩の単離収率は78%にとどまっている が 電 気 分 解 では 定 量 的 な 変 化 が 見 られ た 。 即 ち 、 M e C N 中 で の o-QDM 3 の定 電 流 電 解 酸 化 の様 子 をUV-Visスペクトルで追跡 すると、いくつかの等吸収 点を示しながら可視 部に大きな吸収 極大 が出現し、黄色の3から紫色の4²⁺への変換に伴うクリーンなエレ クトロクロミズム挙動を示した(図5)。以上のことから、o-QDM3とジ カチオン 4²⁺の酸 化 還 元 対 は双 安 定 性 を持 つ可 逆 な分 子 応 答 系 となることが明 らかとなった¹²⁾。

本研究におけるキノジメタン発生法では、安定なジカチオンを前駆 体とするため、電子供与基を有するものの合成に好都合である。ま た、ジカチオンの安定性が十分でない誘導体は、単離可能な3か ら官能基変換を行うルートが有効である。一例をスキーム13に示す。 3のBBr 3処理でメチル基を除去しキノンメチド16へと変換後、酸 塩 化 物 によるエステル化 と亜 鉛 還 元 により、電 子 求 引 基 を持 つキ ノジメタン 18 を合 成 した。これらは、電 子 受 容 性 を持 つWurster型 酸 化 還 元 系 ¹³⁾ である。

<Schemes 7-13, Figures 2-5>

4. より高度に歪んだ o-QDM の発生及び単離への挑戦

構造有機化学の分野では高度に歪んだ化合物の特性に関す る研究、更にその究極の化合物を発生させる研究が盛んに行われ てきた¹⁴⁾。高歪み化合物についての研究は、「普通」の構造とは 何か、そして「普通」と「異常」の境界がどこにあるのかを知るため の手掛りとなるからである。さらに歪み自身が吸収スペクトルの変化 などを引き起こすため¹⁵⁾、新たな機能に結びつく特性を分子に付 与できる場合もある。本節では、ジカチオンの還元という手法を用い て、より高度に歪んだ骨格を持つo-QDMの発生・単離に挑戦する とともに、歪みがo-QDMの反応性や特性に与える影響について検 討した結果を示す。具体的には、前節で安定に単離したo-QDM 3 の外側のアニシル基が縮環構造に組みこまれたジベンゾペリレン 骨格を持つo-QDM 5 に関して報告する(スキーム14)。 ジカチオン前 駆 体 6^{2+} の合 成 は、前 節 と同 様 、酸 化 的 閉 環 反 応 を経 由 するルートで行 った (スキーム15)。前 節 で用 いた合 成 中 間 体 であるジオレフィン 14 への光 照 射 により cis-スチルベン部 分 構 造 の二 ヶ所 について縮 環 反 応 を行 い、1,1'-ビフェナントリル誘 導 体 19 を得 た。これを四 当 量 の一 電 子 酸 化 剤 で処 理 すると、酸 化 的 カップリングによる1,4ージカチオンの生 成 と続 く脱 プロトン化 、更 な る 二 電 子 酸 化 が ワン ポット で 進 行 し、ジ カ チ オン 塩 6^{2+} (SbCl 6⁻) 2 が良 好 な収 率 で得 られた。このジカチオンは立 体 的 な 歪 みのため 溶 液 状 態 で除 々 に 分 解 するものの、固 体 状 態 では安 定 に保存できる紫青 色 の粉 末 であった。

この塩 をTHF中 0°Cで亜 鉛 末 を用 いて還 元 したところ、ペリレンの ベイ領 域 の同 じ側 に二 つのアリール基 が置 換 した化 合 物 としては初 めて、黄 色 結 晶 の 5 の単 離、X線 構 造 解 析 による詳 細 な構 造 の 解 明 に成 功 した。最 近 Liuらは、テトラブロモ置 換 ペリレンビスイミド の鈴 木 一宮 浦 反 応 で、ベイ領 域 にアリール置 換 基 が導 入 できること を報 告 したが ¹⁶⁾、5 ではアリール 置 換 基 を取 り囲 むように更 にジベ ンゾ縮 環 した構 造 であるため、ベイ領 域 の立 体 歪 みはより増 大 して いる。実 際、モデル化 合 物 についてのPM3 計 算 によれば、5 と同 じ ヵ 骨 格 を持 つ炭 化 水 素 5a'ではベンゾ縮 環 位 置 の異 なる異 性 体 の 5b'に比 べて 6.6 kcal mol⁻¹ も生 成 熱 が大 きいことが予 想 されている(図 6)。

低温 X線構造解析により明らかにされた 5 のORTEP図を図 7に 示す。ジアニシル置換されたベイ領域の四炭素がなすねじれ角は 42.1°にもなり、元来平面な縮合多環芳香族骨格も 45°程度 ねじれた構造であることが明らかとなった。しかし、この程度のねじれで はベイ領域置換基の立体反発を十分に回避できず、ほぼ平行に 重なったアニシル基同士の面間距離は 3.00Åに接近したままであ る。これはファン・デア・ワールス半径和 (3.40Å)より一割以上も短 い値であり¹⁷⁾、さらに最近接炭素原子間距離は 2.93Åにも達し ている。CV測定によれば、5 は 3 よりも弱い電子供与体(MeCN中、 E^{ox} +1.03 V)であるが、これは 5 のベイ領域のアニシル基が縮合 多環芳香族骨格との共役に関与していないことに起因する。

以上のように、ジベンゾペリレン 5 はフェナントレン型 o-QDM の 3 に比べ、より高度に歪んだ骨格構造を持つ。特に、ベイ領域アニシ ル基が互いに近接位に配置されている構造は、電子環状反応の 遷移状態に類似しており、5 が容易に環化異性化する可能性を 示唆する。実際、溶液状態では低温でも電子環状反応とそれに 続く水素移動によって、閉環体 20 へと変換されることが明らかとな った(スキーム16)。20 も後 続 反 応 によって構 造 未 決 定 の物 質 へと 分 解 するが、20 の X 線 構 造 解 析 で明 らかになったように、これは、ア ニシル置 換 炭 素 とメチン炭 素 を結 ぶ環 内 結 合 が 1.60 Å 程 度 まで 伸 長 しているなど、閉 環 体 においても依 然 として立 体 歪 みが残 って いるためである。

このように o-QDM 5 は、その前 駆 体 ジカチオン 6²⁺及 び閉 環 異性体 20 とともに容易 に分解 する扱 いの困難 な化 合物 であった。それでも 5 が生成し単離可能 であったという事実は、ジカチオンの還元 による o-QDM発生 というアプローチが高 歪み化 合物 を合成 するための有効 な方法 であることを示すものである。

<Schemes 14-16, Figures 6-7>

5. アセナフテン骨格を持つキノジメタンの"write-protect"機能を 持ったエレクトロクロミズム系への展開

第3節 では、o-QDM 3 がジカチオンとの相 互 変 換 に基 づくエレク トロクロミズム応 答 系 になることを述 べた。このような可 逆 な反 応 を、 光 などの電 気 化 学 以 外 の外 部 刺 激 によって誘 起 される電 子 環 状 反 応 と組 み合 わせれば、キノジメタンのエレクトロクロミズム応 答 に新 たな機 能 を付 与 することが可 能 となる。即 ち、ジカチオン色 素 に変換 されない異 性 体 へ、キノジメタンから不 可 逆 的 に効 率 良 く変 換 することができれば、"write-protect"機 能 を有 する応 答 系 が成 立 することになる(スキーム17)¹⁸⁾。

この目 的 の達 成 には、キノジメタンが熱 的 に安 定 であること、及 び、 キノジメタンの電子環状反応が特定の反応条件下で容易に進行 することが必要である。また、実験的には電子環状反応を経由して 生成した異性体も、安定に取り扱えることが望ましい。前節で述べ たように、適度な分子の歪みは電子環状反応を促進することから、 この目的に見合ったキノジメタンとしてアセナフテン骨格を有する7を デザインした。7 はフェナントレン骨格を有する3 に比べ、エキソメチレ ン結 合 を持 つ五 員 環 が剛 直 なナフタレン核 に縮 合 していることから ねじれにくく、内側二 つのアニシル基 がより接近して、3よりも電子環 状 反 応 が起 こり易 いと考 えられる。一 方、ジベンゾペリレン誘 導体 5 と異なり、外側のアニシル基が縮合環に固定されていないことから、 エキソメチレン結合自体がねじれることでアニシル基同士の立体反 発を幾分軽減させ、結果として分子全体としての歪みが5よりも緩 和 されると予 想 される。これにより、アセナフテンキノジメタン 7 は、熱 的 に高 い安 定 性 を持 ちながらも光 照 射 によって容 易 に異 性 化 する

と期待した。本節では、7 の発生・単離と"write-protect"機能を 持 つエレクトロクロミズム応答系としての可能性について述べる。標 的化合物には電子供与性のアリール基としてジメチルアミノフェニル 基を有する 7aとアニシル基を有する 7bを設定し、初めにそれらの前 駆体であるジカチオン 8a²⁺及び 8b²⁺の調製を行った(スキーム1 8)。

ジメチルアミノフェニル基を有する1,4ージカチオンからは脱プロトン が起こりにくい^{5b)} ことを考慮し、スキーム19のようにビス(ジアリール エチニル)スルフィド 21 を合成した後、その酸化で生成するチイラン 誘 導 体 ⁹⁾ からの脱 硫 によって、8 a²⁺ を安 定 な暗 紫 色 のl₃ ⁻ 塩 として単離した。より弱い電子供与性の基質では同様なチイラン経 由の脱硫は起こりにくいことが報告されているため¹⁹⁾、アニシル基を 持 つ 8 b 2 + の合 成 は、前 述 のジカチオン 4 2 + 、6 2 + と同 様 の方 針 でスキーム20の通りに行った。この際、酸化的カップリングで生成し たジカチオン 8b²⁺ は湿気に対する反応性が高く副生成物との分 離 が困 難 であったため、一 旦、水 の付 加 したエーテル 22 へと変 換し て精製した後、改めて 22 を無水トリフルオロ酢酸中 HBF4 と反応 させることで紫色のBF4 ⁻ 塩として単離した。図8に示す 8a²⁺ (l₃⁻)₂のX線構造解析によれば、結晶中で 8a²⁺ はC₂

対称性を持ち、二つのカチオン中心間距離は 3.14Åまで接近して いることが明らかになった。これらの炭素原子は、互いの正電荷によ る静電反発を避けるため、アセナフチレン環から面外にずれて存在 し、C⁺ - C₁ - C₂ - C⁺は 13.7°のねじれ角をなす。また、二つの ジアリールメチリウムはアセナフチレン環平面に対し同方向に 45.6° ねじれており、内側の二つのアリール基は平行に重なり、炭素原子 間の最接近距離は 3.24Åである。

ジカチオン 8a²⁺ 及 び 8b²⁺ の塩 をそれぞれ亜 鉛 で還 元 したところ、 1,2-ビス(ジアリールメチレン)アセナフテン誘 導 体 としては初 めて、キ ノジメタン 7a及 び 7bが安 定 な赤 色 および黄 色 結 晶 として高 収 率 で単 離 された(y. 94, 83%)。アニシル置 換 体 7bのX線 構 造 解 析 によれば、C₁ - C₂ 結 合 周 りのねじれ角 は、剛 直 なアセナフテン骨 格 に組 み込 まれているにもかかわらず、Ar₂ C = C₁ - C₂ = CAr₂ が 45.8°、C_{2a} - C₁ - C₂ - C_{8a} が 16.2°と大 きな値 になっている (図 9)。また、エキソメチレンの結 合 長 は 1.363 Åとヘキサアリールブ タジエン誘 導 体 ^{5b}) と同 程 度 であり、分 子 の 歪 みによる結 合 長 の 伸 長 は起 きていない。これに対 し二 重 結 合 自 身 は 23.5° もねじれ ており、これにより、内 側 二 つのアニシル基 は互 いに π 面 を重 ね合 わ せるように位 置 しているものの(二 面 角 17.7°)、最 近 接 炭 素 原 子 間 距 離 は 3.22 Å 程 度 まで押 し広 げられ、立 体 反 発 が効 果 的 に 解 消 されている。これはジベンゾペリレン誘 導 体 5 では不 可 能 な歪 の 解 消 法 である。

7a はジメチルアミノフェニル基の電子供与性に由来する高い反応性を有し、溶液状態では徐々に酸素と反応して環状過酸化物に変換される、不安定な化学種である。そこでキノジメタン骨格の異性化反応の詳細は、アニシル体についてのみ検討した。**7b** はDMSO 中100℃に加熱しても変化しない熱的に安定な化合物であるが、ベンゼン中での紫外光照射($\lambda > 300$ nm)では電子環状反応を経て環化体 **24b** を与えた(スキーム21)。特に固相状態では単離収率 **97**%と非常に効率良く変換が起り、光を入力として容易に異性化できることが示された。

次に 7a、7bの応 答 性 分 子 としての特 性 を評 価 するために電 気 化 学 測 定 を行った。7aのボルタモグラムは可 逆 なー 波 二 電 子 型 の 酸 化 波 を示 し、またその 酸 化 電 位 は 非 常 に低 い 値 を示 した (MeCN中 +0.05 V、CH₂ Cl₂中 +0.01 V)(図 10)。この値 は、強 力 な供 与 体 として良 く知 られるN, N, N', N'-テトラメチルー1,4 -フェニレンジアミン(CH₂ Cl₂中 E^{ox} +0.24 V)に比 べても、 7aがより酸 化 され易 いことを示 す 値 である。7aよりも電 子 供 与 性 の 低 いアニシル体 7bでもCVでは同様の波形を与えた(MeCN中 E^{ox} +0.61 V(2e))。7a及び7bが3と異なり酸化還元ピークの 大きな分裂を示さないのは、電子授受の前後で構造変化がそれほ ど大きくないためであると考えられ、キノジメタン 7b及びジカチオン 8a²⁺のX線構造の比較とも一致する。

アルゴン下 での 7aから 8a²⁺ への電 解 酸 化 では、等 吸 収 点 を持 ったエレクトロクロミズム挙動が見られた(図11)。同様に、三当量の ヨウ素 を用 いる化 学 的 な酸 化 反 応 でも 7a、7bから定 量 的 にジカチ オンが再生した(**8a²⁺ (l₃⁻)**₂;97%、**8b²⁺ (l₃⁻)**₂;100%)。 これとは対照的に、7bの光照射で生じた閉環異性体 24b(MeCN 中 E^{ox} +1.00 V)は 7bよりも酸 化 されにくく、また酸 化 されたとし てもジカチオン 8b²⁺ へは変換されない。このことは、7bと 8b²⁺の相 互変換に関して、光閉環反応の関与により"write-protect"機 能 が成 立 していることを示 すものである²⁰⁾。7aの酸素 に対 する反 応性、8b²⁺の水分に対する活性など解決すべき問題はあるが、7 と 8 2 + の酸 化 還 元 対 は、光 で誘 起 される閉 環 異 性 化 の関 与 によ り"write-protect"機能のついたエレクトロクロミズム応答系として、 今後期待されるものである。

<Scheme 17-21, Figure 8-11>

おわりに

以上述べたように、著者らは適切な修飾によって電子環状反応 を抑制することで、従来単離例のなかったAr4-o-QDMを安定な 化合物として合成・単離できることを示し、その高度に歪んだ構造 的特徴をX線構造解析により明らかにした。特に、光・熱に対し不 安定なキノジメタンでも、対応するジカチオンからの還元的発生とい う合成法が有効であることを示した。更に、キノジメタンと前駆体ジカ チオンとの相互変換に基づくエレクトロクロミズム応答系が構築でき ることや、これと電気化学的入力以外の外部刺激を組み合わせる ことで、より拡張した機能を持つエレクトロクロミズム応答系へと展開 可能であることも明らかとなった。現在著者らは、Ar4-o-QDM類に 更なる構造修飾を行うことで、多重入力-多重出力応答機能な どのより高度な機能を持つ応答系へと研究を展開中である。

謝 辞

本総合論文で示された研究は、北海道大学大学院理学研究 院 化学部門 有機化学第一研究室で行われたものであり、研 究遂行に際して多大な尽力と助言をいただいた 藤原憲秀 助 教授、河合英敏 助手にこの場を借りて厚くお礼申し上げる。本 内容の一部は、文科省科学研究費 (No. 15350019)ならびに 旭化成エレクトロニクス株式会社のサポートを得て実施したものであ る。

文 献

- (a) J. L. Segura, N. Martin, Chem. Rev., 99, 3199
 (1999); (b) W. Oppolzer, Synthesis, 1978, 793; (c)
 J. L. Charlton, M. M. Alauddin, Tetrahedron, 43, 2873 (1987)
- 2) C. R. Flynn, J. Michl, J. Am. Chem. Soc., 96, 3280(1974)
- 3) (a) G. Quinkert, W. -W. Wiersdorff, M. Finke, K.
 Opitz, F. -G. von der Haar, Chem. Ber., 101, 2302
 (1968); (b) G. Quinkert, W. -W. Wiersdorff, M.
 Finke, K. Opitz, Tetrahedron Lett., 14, 2193 (1966)
- 4) (a) B. L. Feringa, Molecular Switches, VCH,
 Weinheim, 2001; (b) V. Balzani, M. Venturi, A.
 Credi, Molecular Devices and Machines A Journey

into Nanoworld, VCH, Weinheim, 2003; (c) R. A.
Bissell, E. Córdova, A. E. Kaifer, J. F. Stoddart,
Nature, 369, 133 (1994); (d) A. Livoreil, C. O.
Dietrich-Buchecker, J. – P. Sauvage, J. Am. Chem.
Soc., 116, 9399 (1994); (e) A. N. Shipway, I.
Willner, Acc. Chem. Res., 34, 421 (2001)

- 5) (a) S. Hünig, M. Kemmer, H. Wenner, F. Barbosa, G. Gescheidt, I. F. Perepichka, P. Bäuerle, A. Emge, K. Peters, Chem. Eur. J., 6, 2618 (2000); (b) T. Suzuki, H. Higuchi, M. Ohkita, T. Tsuji, Chem. Commun., 2001, 1574
- 6) (a) P. M. S. Monk, R. J. Mortimer, D. R. Rosseinsky, *Electrochromism: Fundamentals and Applications, VCH, Weinheim*, **1995**; (b) S. Hünig, M. Kemmer, H. Wenner, I. F. Perepichka, P. Bäuerle, A. Emge, G. Gescheid, *Chem. Eur. J.*, **5**, 1969 (1999); (c) S. Ito, H. Inabe, N. Morita, K. Ohta, T. Kitamura, K. Imafuku, *J. Am. Chem. Soc.*, **125**, 1669 (2003)
- 7) (a) H. Hart, C. -Y. Wu, R. H. Schwendeman, R. H.

Young, Tetrahedron Lett., **15**, 1343 (1967); (b) H. Hart, T. Sulzberg, R. R. Rafos, J. Am. Chem. Soc., , **85**, 1800 (1963)

- 8) (a) T. Suzuki, J. Nishida, T. Tsuji, Angew. Chem.
 Int. Ed. Engl., 36, 1329 (1997); (b) T. Suzuki, J.
 Nishida, T. Tsuji, Chem. Commun., 1998, 2193
- 9) T. Suzuki, T. Yoshino, J. Nishida, M. Ohkita, T. Tsuji, *J. Org. Chem.*, **65**, 5514 (2000)
- 10) (a) P. Hascoat, D. Lorcy, A. Robert, R. Carlier, A. Tallec, K. Boubekeur, P. Batail, J. Org. Chem., 62, 6086 (1997); (b) M. Guerro, R. Carlier, K. Boubekeur, D. Lorcy, P. Hapiot, J. Am. Chem. Soc., 125, 3159 (2003); (c) H. Higuchi, E. Ohta, H. Kawai, K. Fujiwara, T. Tsuji, T. Suzuki, J. Org. Chem., 68, 6605 (2003); (d) A. Ohta, Y. Yamashita, J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1995, 1657
- (a) T. Suzuki, H. Higuchi, T. Tsuji, J. Nishida, Y.
 Yamashita, T. Miyashi, Chemistry of
 Nanomolecular Systems, Chapter 1: Dynamic Redox

Systems, eds. T. Nakamura, T. Matsumoto, H. Tada, K. Sugiura, Springer, Heidelberg, **2003**, 3; (b) D. H. Evans, R. W. Busch, J. Am. Chem. Soc., **104**, 5057 (1982); (c) H. Kurata, T. Tanaka, M. Oda, Chem. Lett., **1999**, 749

- S. Iwashita, E. Ohta, H. Higuchi, H. Kawai, K.
 Fujiwara, K. Ono, M. Takenaka, T. Suzuki, Chem.
 Commun., 2004, 2076
- (a) K. Deuchert, S. Hünig, Angew. Chem., Int. Ed.
 Engl., 17, 875 (1978); (b) H. Kurata, T. Takehara,
 T. Kawase, M. Oda, Chem. Lett., 2003, 538
- (a) J. F. Liebman, A. Greenberg, Chem. Rev., 76,
 311 (1976); (b) B. Halton, Advanced in Strained and Interesting Organic Molecules, JAI PRESS INC., Stanford, Connecticut, 1999, Vol. 7; (c) B. Halton, Advances in Strained and Interesting Organic Molecules, JAI PRESS INC., Stanford, Connecticut,
 2000, Vol. 8; (d) F. Fögtle, P. R. Jones Cyclophane Chemistry, Wile John Wiley & Sons, Chichester,

1993; (d) R. Gleiter, H. Hopf, *Modern Cyclophane Chemistry, Wiley-VCH, Weinheim,* **2004**

- 15) (a) H. Kawai, T. Suzuki, M. Ohkita, T. Tsuji, Chem.
 Eur. J., 6, 4177 (2000); (b) T. Tsuji, M. Okuyama, M.
 Ohkita, H. Kawai, T. Suzuki, J. Am. Chem. Soc.,
 125, 951 (2003)
- 16) W. Qiu, S. Chen, X, Sun, Y. Liu, D. Zhu, Org. Lett.,
 8, 867 (2006)
- 17) L. Pauling, The Nature of the Chemical Bond, 3rd
 edn., Cornell University Press, Ithaca, 1960, p.
 260
- T. Suzuki, H. Takahashi, J. Nishida, T. Tsuji,
 Chem. Commun., 1998, 1331
- 19) Y. Steudel, R. Steudel, M. W. Wang, Chem. Eur. J.,
 8, 217 (2002)
- 20) T. Suzuki, S. Iwashita, T. Yoshino, H. Kawai, K. Fujiwara, M. Ohkita, T. Tsuji, K. Ono, M. Takenaka, *Tetrahedron Lett.*, **47**, 467 (2006)



Scheme 1 Generation and degradation of tetraphenyl derivative of o-QDM



Scheme 2 Redox system of tetraaryl derivatives of o-QDM



Scheme 3 New method to generate Ar₄-o-QDM



Scheme 4 Generation of tetraphenyl dication by Hart et al.



Scheme 5 Preparation of precursor dication 22+



Scheme 6 Reduction of dication 22+



Scheme 7 Suppression of isomerization by the bulky substituents at 3,6-positions

 $(An = 4-MeOC_6H_4)$



Scheme 8 Attempted preparation of dication 12²⁺ and o-QDM 13



Scheme 9 Formation of precursor dication by oxidative cyclization protocol



Scheme 10 Preparation of dication 4^{2+}



Scheme 11 Successful reductive generation of o-QDM 3



Scheme 12 Thermal stability and photoinduced isomerization of 3 to 15



Scheme 13 Modification of aryl substitutents in the o-QDM skeleton of 3



Scheme 14 Reductive generation of highly hindered dibenzoperylene 5



to precursor dication 62+





Scheme 17 Electrochromism with 'write-protect' option



Scheme 18 Reductive generation of quinodimethane 7



Scheme 19 Preparation of 8a2+ by oxidative desulfurization



Scheme 20 Preparation of dication 8b²⁺ by oxidative cyclization



Scheme 21 Controllable electrocyclization of acenaphthenequinodimethane 7b to 24b

Formula 1







Fig. 2 Molecular structure of 4^{2+} obtained by X-ray analysis on I_3^- salt



Fig. 3 Molecular structure of 3 determined by X-ray analysis at -150 $^\circ \! C$



Fig. 4 Cyclic voltamogram of 3 (E/V vs SCE) measured in MeCN containing 0.1 mol dm⁻³ Et_4NCIO_4 (scan rate 100 mV s⁻¹).



Fig. 5 Changes in UV-vis spectra of 3 (3.5 mL, $1.6 \times 10^{-5} \text{ mol} \text{ dm}^{-3}$ in MeCN) upon constant-current electrochemical oxidation ($28 \mu \text{A}$ at 5 min interval). *n*-Bu₄NBF₄ ($0.05 \text{ mol} \text{ dm}^{-3}$) was used as an electrolyte.



Fig. 6 PM3-optimized structures for isomeric dibenzoperylene derivatives of 5a' and 5b'



Fig. 7 Molecular structure of 5 determined by X-ray analysis at -120°C



Fig. 8 Molecular structure of $8a^{2+}$ determined by X-ray analysis on I_3^- salt



Fig.9 Molecular structure of 7b determined by X-ray analysis at -120 $^\circ\!\mathrm{C}$



Fig. 10 Cyclic voltammogram of 7a (*E/V* vs SCE) measured in CH_2CI_2 containing 0.1 mol dm⁻³ *n*-Bu₄NBF₄ (scan rate 100 mV s⁻¹). A pair of peaks at +1.13V are assigned to the oxidative process of [(4-Me₂NC₆H₄)₂C⁺] moieties in 8a²⁺ to give 8a⁴⁺.



Fig. 11 Changes in UV-Vis spectra of **7a** (3.5 mL, 7.6×10^{-5} mol dm⁻³ in CH₂Cl₂) upon constant-current electrochemical oxidation (30 μ A at 1 min interval). *n*-Bu₄NBF₄ (0.05 mol dm⁻³) was used as an electrolyte.