「構造制御と機能」研究領域領域活動・評価報告書

-平成20年度終了研究課題-

研究総括 岡本 佳男

1. 研究領域の概要

本研究領域は、ナノサイズの材料や構造を、原子・分子レベルでの制御を基礎に造り上げる科学技術に、これ までにない新しい考え方や手法を導入し、欲しい構造を欲しいタイミングで欲しい場所に積み上げて造ることを目 指す挑戦的な研究を対象とする。

例えば、原子・分子レベルでの制御によりナノサイズの物質、組織、空間などを創製し、必要な分子構造、空間 構造、テンプレート構造、デバイス構造などを、様々なスケールで起こる現象と結びつけて設計し構築するプロセ ス、およびその応用を目指した機能探索などの研究が含まれる。

2. 研究課題·研究者名

別紙一覧表参照

3. 選考方針

選考の基本的な考えは下記の通り。

- 1) 選考は「構造制御と機能」領域に設けた領域アドバイザー12名の協力を得て、研究総括が行う。
- 2) 選考方法は、書類選考、面接選考及び総合選考とする。
- 3) 選考の基本的な考えは、戦略目標に合致し独創性のある研究課題、特にナノ構造の構築手法により構築した物から発現する機能まで、ナノ構造の構築プロセスの制御が系の特性に本質的な影響を及ぼすものを対象とし、ナノから実用的なスケールまで連続的なプロセスを意識した視野の広い研究や、多様性確保の 観点から、リスクの高いチャレンジングな研究を積極的に採択することにした。
- 4. 選考の経緯

ー応募課題につき領域アドバイザー3名が書類審査し、書類選考会議において面接選考の対象者を選考した。 続いて、面接選考および総合選考により、採用候補者を選定した。

選考	書類選考	面接選考	採用者
対象者数	363 名	31 名	14 名

注)14名のうち1名はライフイベントにより研究期間を変更。今回の修了者は13名。

5. 研究実施期間

平成 17 年 10 月~平成 21 年 3 月

6. 領域の活動状況

- 領域会議: 7回
- 成果報告会: 1回
- 計画説明会: 3回(3グループ)

研究開始時に領域事務所内にて計画説明会を開催。14 名の研究者が研究総括に全期間の研究計画を詳細 説明する機会を設けた。研究者と研究総括との直接的ディスカッションは相互のコミュニケーションを良くしたほか、 その後の研究展開に有益であった。

研究総括(および技術参事)の研究拠点訪問:

平成17年秋~平成20年にかけて14名全員の研究拠点を訪問し、研究スペースや研究施設、さらには研究ス ッタフなど物的・人的両面で研究環境やサポート体制などを把握するとともに、研究費の使途に関するヒアリング を実施、上司には「さきがけ研究」の趣旨説明などを行い協力を依頼した。また、研究者および上司らからさきが け研究への要望も聴いた。一方、研究期間中に機関(研究拠点)を移った研究者には再度訪問し、新しい研究環 境の状況把握と、研究継続のための支援の要否を検討した。これら全ての訪問に技術参事も同行した。

7. 評価の手続き

研究者の作成した終了報告書を基に、毎回の領域会議での報告や討議内容、領域アドバイザーの意見を参考 にして研究総括が評価を行った。また、研究終了時に開催した成果報告会(公開)での意見も参考とした。

(評価の流れ)

平成 20 年 9 月 第7回領域会議(総括・アドバイザーによる進捗評価とアドバイス)

- 平成 21 年 1 月 成果報告会開催(総括・アドバイザーによる評価)
- 平成 21 年 2 月 終了報告書(研究者依頼用)
- 平成 21 年 2月 研究総括による総合評価
- 平成 21 年 3月 研究期間終了(赤井研究者を除く13名)
- 8. 評価項目
 - (1) 提案時の研究目標の達成状況
 - (2) 研究展開の適切性、妥当性
 - (3) 今後の発展性や社会的意義
 - (4) 科学への貢献(インパクト)
 - (5) さきがけ研究としての意義
 - (6) その他(論文、特許、受賞など)
- 9. 研究結果

本研究領域は、原子・分子レベルでの制御によりナノサイズの物質、組織、空間などを創製し、必要な分子構造、空間構造、テンプレート構造、デバイス構造などを、様々なスケールで起こる現象と結びつけて設計し構築するプロセス、およびその応用を目指した機能探索などの研究を対象とするものであり、無機化合物・金属、錯体、 有機分子、高分子、生体関連物質などの広範囲の材料に関係する分野である。今回報告を行う13名の研究者は、 ほぼ全員がかなり異なる分野の研究を行っており、本領域としてはほとんどすべての材料を扱っていることになる が、研究者やアドバイザーとの活発な議論を通じて、いずれの研究に関しても非常にレベルの高いさきがけに相応しい斬新な成果が得られたものと判断できる。これらの研究を契機に各研究者が一層大きく飛躍することを期 待する。

〔伊丹健一郎研究者〕

分子サイズという階層性で分類した3つの合成化学(0.1nm, 1nm, 10nm)の新方法論・新手法を開拓し、有機合成化学の守備範囲と可能性を大幅に拡大することを目指して研究を行い、C-H 結合の触媒的直接変換法の開発(0.1nm)、フラーレンの触媒的化学変換法の開発(1nm)、カーボンナノチューブ前駆体の化学合成(10nm)について、新反応、新触媒を見いだした。その中には実用的価値の高い化合物も含まれており、目標の多くを達成したと判断できる。かなり広範囲の研究を手がけているが、深く掘り下げた新しい領域の開拓も期待する。

〔井上将行研究者〕

電位依存性チャネルを形成する天然有機分子ポリセオナミド B の全合成を達成し、さらに、ポリセオナミド B を 構造基盤とした新しい機能を持つチャネル群を人工構築することを目指して研究を行い、アミノ酸・ペプチド部分 構造・全体構造を、階層構造別に精密に化学構築したうえ、159 工程の反応を経てポリセオナミド B の全合成に成 功した。目標とした非常に複雑で興味深いペプチドの合成を成し遂げ、さらにその周辺の化学を発展させた。リス クの大きな研究を達成し、さきがけ研究としての意義は認められる。今後の新しい展開を期待する。

〔片平正人研究者〕

イオン環境を感知して動作する自律的な核酸酵素及び核酸性イオンチャネルの創製を目指して研究を行い、カ リウムイオンの有無による核酸酵素の活性のスイッチングに成功した。また核酸を介したイオンの流出を示唆す る結果を得た。さらにロングレンジの構造情報を用いたマルチドメイン分子の構造決定を行い、NMRシグナルを用 いた酵素反応のリアルタイムモニタリングにも成功した。研究者が自ら見出した核酸シーケンスに特有の機能を 見出し、その機構を解明した研究は評価できるが、さらに新しい機能性核酸の設計と合成を期待する。

〔小林健二研究者〕

ヘテロ原子間相互作用をナノ構造構築プロセスの新規制御モチーフとして捉え、水素結合等では成し得ない分 子集合体の構築を目指した研究を行い、Herringbone型パッキング構造をとるアセンにメチルチオ基を導入するこ とにより、硫黄原子間相互作用に基づく Face-to-face型π-πスタッキングの分子配列制御に成功した。しかし、 機能は期待したほどまでは発現しなかった。一方、ヨード原子間相互作用とミセル化により、ガラクトースデンドロ ン側鎖を有するお椀型テトラヨードキャビタンドの水中での分子集合キュービックカプセル化を成し遂げた。ヘテロ 原子の特性を生かして、機能分子の配列をさせる当初の目的は達成しており、さらなる展開を期待する。

〔齋藤健一研究者〕

光(強光子場レーザー)と機能性流体(超臨界流体)を用いた,新しいナノ物質創製法により光機能性を有する 粒子状のナノ構造体を創出することを目指して研究を行い、近紫外ー全可視光領域で発光するSiナノ結晶,単一 分子ラマン測定を可能にする金ナノ構造体の創製に成功した。また、その生成メカニズムに関する研究から高機 能の発現に必要な生成条件を明らかにしている。新しいナノ粒子の調製に成功し、それに特有の性質を見出した ことは十分に評価できる。この特異な調製法を可能にしている機構のさらなる解明を期待する。

〔坂口浩司研究者〕

自らが見出した電気化学を用いる表面エピタキシャル重合技術に微細転写技術を融合し、分子ワイヤーを絶縁基板上に単一分子レベルで作成する画期的な分子レベルプロセス技術の開発を成し遂げた。本手法により異種分子ワイヤーの1分子連結にも成功した。応募時に既に得られていた成果を大きく発展させた研究であったが、 今後大きく発展する可能性のある成果を得ており、これからの展開を期待したい。

〔芹澤 武研究者〕

合成高分子の化学構造を認識し特異的に結合するペプチドをファージディスプレイ法によりスクリーニングし、 それらのナノ材料としての機能を探索することを目指して研究を行い、単純な化学構造を有する合成高分子に対 して、高い特異性をもって結合するペプチドが存在することと、それらの新しい利用法について重要な知見を得た。 合成高分子とペプチドの親和性を評価する新しい手法を開拓し十分な成果が得られている。今後の発展も期待で きる。

〔高野敦志研究者〕

光の絶縁体として知られる「フォトニック結晶」材料と成り得る2次元、ならびに3次元構造をビルドアップ型戦略 により創成するため、高分子(ブロック共重合体)の自己組織化を利用してその構築を目指した研究である。その 結果、3成分の高分子が一点で連結された星型ブロック共重合体を用い、2次元準結晶構造、ならびに3次元ダイ ヤモンドネットワーク構造の構築に成功した。緻密な構造設計と高い合成技術を駆使して、興味深い高分子の組 織構造を創出することができたことの意義は大きい。これらの構造に特有の物性、機能に興味が持たれる。

〔江 東林研究者〕

樹木状金属集積体を用いたスピン空間の創出と機能開拓を目指して研究を開始したが、その後、π電子系が 空間特異的に配列した精密構造を構築し、ナノメートル領域において新しい電子・スピン機能を開拓する研究へと 展開した。その結果、共役多核金属電子系について制御された低次元ナノ集積体であるπ電子系シート状高分 子を創出し、光・電子機能性有機骨格の設計指針を確立した。当初の目的とは異なるが、興味深い新しい構造、 集積体の合成に成功したことは、評価できるし、今後の発展の可能性も大きい。

〔津田明彦研究者〕

超分子ナノクラスターの特異な動的なふるまいを利用した革新的キラルナノテクノロジーの開拓を目指して研究 を行い、独自のアイデアで分子集合体の動的構造変化の特性を活かしたナノおよびマクロな不斉刺激に応答す る超分子ナノクラスターの開発に成功した。機能についても、例えば、物質の回転に基づくマクロな物理力をミクロ な分子の形に反映させるなど興味深い成果を得ており、今後も分子の特徴を生かした新しいナノクラスターの創 成が十分に期待できる。

〔平岡秀一研究者〕

配位結合を始め様々な化学結合を駆使し、分子運動素子や動的機能を持つナノカプセル、さらに配位子交換 にもとづく多成分系自己集合体の効率的構築法の開発を行なうことを目指した。その結果、回転素子を一軸上に 配置した運動素子の開発、選択的な配位子交換によるナノカプセル内部の修飾化、新規動的 Ti-カテコラト錯体 を開発しこれを利用した多成分系自己集合の制御、歯車状両親媒性分子による一義的な自己集合性分子カプセ ルなどの合成に成功した。これらはいずれもその形に基づく興味深い特異な性質を示し、今後のさらに新しい組 織体へと発展する可能性は大きい。

〔村田靖次郎研究者〕

新しい内包フラーレンを合成するため、開口部をもつフラーレン内部に小分子を挿入するという「分子手術」とも 考えられる合成手法を開拓することを目的とする研究を行い、開口部をもつ C60 内部へは1個の水素分子を、 C70 内部へは2個の水素分子を挿入し、それぞれの開口部を修復することに成功した。化学的手法による新規な 内包フラーレンを合成し、その物性の測定を可能にしたことの意義は大きい。内包フラーレンの物性には特に興 味が持たれるが、これまでとは異なる新しい切り口の研究への展開も希望する。

〔村橋哲郎研究者〕

金属クラスターを原子1つ1つのレベルで構造制御するため、「共役炭素を使って金属を整列させる」という新し い金属骨格構築概念を創出することを目的として研究を行い、金属シートが環状不飽和炭化水素により挟み込ま れた化合物の合成に成功した。また、金属シートは2つのテンプレート配位子の間に挟み込まれ安定化すること を明らかにした。種々の新しい興味深いサンドイッチ型の金属錯体の合成を成し遂げ、新しい化学を展開した。さ きがけ研究としての意義は大きく、機能等について更なる発展を期待する。

10. 評価者

研究総括 岡本 佳男 名古屋大学 エコトピア科学研究所 客員教授

領域アドバイザー氏名(五十音順)

相田	卓三	:	東京大学大学院工学系研究科 教授
明石	満	:	大阪大学大学院工学研究科 教授
入江	正浩	:	立教大学理学部化学科 教授
岩本	正和	:	東京工業大学 資源化学研究所 教授
長田	義仁	:	独立行政法人理化学研究所基幹研究所 副所長
鯉沼	秀臣	:	東京大学大学院 新領域創成科学研究科 客員教授
小松	紘一*1	:	福井工業大学工学部 環境·生命未来工学科 教授
澤本	光男	:	京都大学大学院工学研究科 教授
竹田	美和	:	名古屋大学大学院工学研究科 教授
田中	順三	:	東京工業大学大学院理工学研究科 教授
玉尾	皓平*2	:	(独)理化学研究所 フロンティア研究システムシステム長
横山	直樹 * 3	:	(株)富士通研究所 フェロー
吉川	研一	:	京都大学大学院理学研究科 教授

*1 平成 19 年 10 月~ 玉尾アドバイザーの後任として参画 *2 平成 17 年 6 月~平成 19 年 8 月 *3 平成 17 年 6 月~平成 18 年 7 月 (参考)

(1)外部発表件数

	国内	国際	計
論 文	13	147	160
口頭	364	139	503
その他	18	2	20
合 計	395	288	683

※平成 21 年 3 月現在

(2)特許出願件数

国内	国際	計
3	-	3
※亚式 21 年 2 日理左		

※平成 21 年 3 月現在

(3)受賞等

・伊丹健一郎研究者	
平成 18 年度 文部科学大臣表彰 若手科学者賞(H18.4)	
Banyu Young Chemist Award 2007: (H19)	
2008 年度 Merck-Banyu Lectureship Award: (H19)	
・ 井上将行研究者	
2007 年 Novartis Chemistry Lectureship 2008/2009 (H19)	
2008 年 Asian Core Program Lectureship Award 2009 (Singapore and Korea) (H20)
2009 年 第 5 回 日本学術振興会賞(H21)	
平成 19 年度 ヤングサイエンティスト講演賞、高分子学会関西支部(H19.7)	
平成 18 年度 又部科字大臣表彰若手科字者賞(H18.4)	
平成 18 年度 高分子学会 Wiley	
・ 高野敦志研究者	
2007 年 Journal of Polymer Science Part B: Polymer Physics ベスト論文賞(H19. 3)	
平成 20 年度 尚分于字会 Wiley 員(H20.9)	
半成 19 年度 日本化字会進歩員(H20.3) また 20 年度 時本化学会進歩 ジナタズ(1) 東南時代プロビニノ 照時常	
平成 20 年度 積水化字 自然に字ふものつくり 研究助成フロクラム 奨励員 亚図チー 研究者	
平成 18 年度 · 超体化字会研究突励員(H18.9)	
平成 18 年度 又部科学人民衣彰右手科学有負(H18.4) 第 9 回去澤厳妥厳(コニュレン・ナノチューゴ党会)(U19.1)	
第2回入陸員受員(ノフーレノ・ナノナユーノ学会)(H18.1)	
平成 18 年度 日本化学会進歩員(H19.3) 亚式 10 年度 健体化学会研究採励党(U10.0)	
平成 20 年度 又部科学人臣农彰右于科学者員(H20.4)	
(4) 切待港湾(亚成 21 年 3 日刊本)	
(〒/1日)時(次)(〒/2011年3月57日) 国際 93件	

国内 94 件

別紙

「構造制御と機能」領域 研究課題名および研究者氏名

研究者氏名 (参加形態)	研 究 課 題 名 (研究実施場所)	現 職 (応募時所属)	研究費 (百万円)
伊丹健一郎 (兼任)	3次元空間の精密有機建築化学 (名古屋大学)	名古屋大学大学院理学研究科教授 (同上 助教授)	43
井上将行 (兼任)	電位依存性チャネルの完全化学合成 と新機能創製 (東京大学)	東京大学大学院薬学系研究科教授 (東北大学大学院 助教授)	41
片平正人 (兼任)	インテリジェント生物素子の創製 (横浜市立大学)	横浜市立大学大学院国際総合科学研 究科教授 (同上)	45
小林健二 (兼任)	ヘテロ原子間相互作用に基づく分子集 合と機能発現 (静岡大学)	静岡大学創造科学技術大学院教授 (静岡大学理学部化学科 助教授)	43
齋藤健一 (兼任)	光と機能性流体の融合による先端ナノ 材料の創製と評価 (広島大学)	広島大学自然科学研究支援開発セン ター准教授 (同上 助教授)	45
坂口浩司 (兼任)	分子ワイヤ・シンセサイザー (愛媛大学)	愛媛大学大学院理工学研究科教授 (静岡大学電子工学研究所 助教授)	43
芹澤 武 (兼任)	ポリマー結合ペプチドのビルドアップと 機能探索 (東京大学)	東京大学先端科学技術研究センター 准教授 (同上 助教授)	44
高野敦志 (兼任)	高分子メゾスコピックダイヤモンド構造 の構築 (名古屋大学)	名古屋大学大学院工学研究科准教授 (同上 講師)	42
江 東林 (兼任)	樹木状金属集積体を用いたスピン空 間の創出と機能開拓 (分子科学研究所)	自然科学研究機構分子科学研究所 准教授 (同上 助教授)	42
津田明彦 〔 兼任 〕	超分子ナノクラスターのキラル科学 (神戸大学)	神戸大学大学院理学研究科准教授 (東京大学大学院工学系研究科助手)	41
平岡秀一 (兼任)	自己集合性動的分子システムの開発 (東京大学)	東京大学大学院理学系研究科准教授 (同上 助手)	40
村田靖次郎 (兼任)	分子手術法による新規内包フラーレン 類合成と機能開発 (京都大学化学研究所)	京都大学化学研究所教授 (同上 助手)	40
村橋哲郎 (兼任)	炭素鋳型法による低次元性ナノ金属 化合物のビルドアップ型創製 (大阪大学)	大阪大学大学院工学研究科准教授 (同上 助手)	42

研究課題別評価書

1.研究課題名

3次元空間の精密有機建築化学

2.氏名

伊丹 健一郎

3.研究のねらい

サイエンスの進展における新物質創製の担う役割は極めて大きく、有機合成化学は今後のさら なる発展と進化が期待されている。我々の目標は、「原子・分子レベルから意のままにビルドアッ プし、空間と機能を自在に操る」という化学者共通の夢の実現に積極的に貢献する合成化学者で あることである。本研究では、分子サイズという階層性で分類した3つの合成化学(0.1 nm, 1 nm, 10 nm)の新方法論・新手法を開拓し、有機合成化学の守備範囲と可能性を大幅に広げることを めざした。

4.研究成果



【0.1 ナノメートル精密有機合成】

これまでの有機合成が得意としてきた「結合を切る、つくる」という技術を飛躍的に発展させ、真に有効な 0.1 ナノメートル精密有機合成方法論を模索した。特に有機化合物にユビキタスに存在する C-H 結合を活性化し変換する新反応・新触媒の開拓とこれを用いた有用物質群のプログラム合成を行った。 この課題の主な成果としては、 C-H 結合の触媒的変換に基づく芳香環連結法の開発¹、 オリゴアレーン類のプログラム合成法の開発と新しい光電子機能性物質の発見、 C-H 結合のみを用いた有機分子連結反応の開発²、 プログラムされた多成分連結反応の開発と生理活性物質の合成³、 C-H 結合の触媒的化学変換に基づく多置換オレフィンのプログラム合成⁴、 多置換オレフィン骨格を有する拡張 電子系の創製⁵、が挙げられる。



【1ナノメートル精密有機合成】

明確な構造をもち、かつ機能が約束された有用ナノ構造体の新しい変換法の開発を中心課題とし、1ナノメートル精密有機合成方法論を模索した。特にフラーレンの効率的な化学修飾を促進する精密分子触媒を開発することに成功した。この課題の主な成果としては、 フラーレン骨格への自在な官能基導入を可能にするロジウム触媒の開発⁶、 フラーレンへの有機ボロン酸の付加反応を促進するパラジウム触媒の開発⁷、 ヒドロフラーレン C-H 結合の触媒的直接変換に基づく機能性フラーレンの合成⁸、 ヒドロフラーレンの C-C 結合切断触媒の開発⁸、 パラジウム触媒を用いたフラーレンへの多重付加反応の開発とキラルフラーレン誘導体の創製、 フラーレン触媒の開発、が挙げられる。



【10ナノメートル精密有機合成】

0.1~1ナノメートルスケールの精密合成手法を駆使して、10ナノメートルスケールの構造体の精 密ボトムアップに挑んだ。主な成果として、 環状パラフェニレン(カーボンナノリング)の合成、 ポリパラフェニレン誘導体の効率的合成・精製法の開発、 ポリパラフェニレン誘導体(共役ポリ マー)の基板上へのマイクロパターン化法の開発、 共役デンドリマーのプログラム合成法の開 発⁹、 高い発光特性と高い溶解性を併せもつ炭化水素デンドリマーの創製⁹、が挙げられる。



参考論文

1. (a) *J. Am. Chem. Soc.* 2006, *128*, 11748 (Highlighted in Science and Synfacts). (b) *Tetrahedron* 2008, *64*, 6073.□ (c) *Org. Lett.* 2008, *10*, 3607 (Highlighted in Synfacts and J. Synth. Org. Chem. Jpn.). (d) *Org. Lett.* 2008, *10*, 4673 (Highlighted in Synfacts). (e) *Chem. Lett.* 2009, *38*, 186. (f) *Top. Curr. Chem.* 2009, in press.

2. Chem. Eur. J. 2009, 15, 333. (Most Accessed Papers)

3. (a) *J. Am. Chem. Soc.* 2006, *128*, 1464 (Highlighted in Synfacts). (b) *Org. Lett.* 2006, *8*, 1419 (Highlighted in Synfacts). (c) *Org. Lett.* 2006, *8*, 729. (d) *Org. Lett.* 2005, *7*, 4725. (e) *J. Org. Chem.* 2005, *70*, 6933.

4. Reviews: (a) *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **2006**, *79*, 811. (b) *Synlett* **2006**, 157. Examples (2005). (c) *Synlett* **2005**, 1802. (d) *Org. Lett.* **2005**, *7*, 1219.

5. Review: (a) *Chem. Eur. J.* 2006, *12*, 3966 (Selected as Cover Picture). Examples (2005 -): (b) *J. Org. Chem.* 2005, *70*, 2778 (Selected as "Heart Cut" in The American Chemical Society).

6. (a) *J. Am. Chem. Soc.* **2007**, *129*, 8080 (Highlighted in Synfacts). (b) *McGraw-Hill Yearbook of Science & Technology* **2009**, 379.

7. (a) Org. Lett. 2008, 10, 4609 (Highlighted in Synfacts). (b) Org. Lett. 2009, 11, in press.

8. Chem. Eur. J. 2009, 15, in press (Selected as Cover Picture).

9. Angew. Chem. Int. Ed. 2006, 45, 2404 (Highlighted in Synfacts).

5.自己評価

下図に、本研究で遂行した3課題それぞれの研究成果を示した。3年半、全力で取り組んだ本プ ロジェクトであったが、有機合成化学の守備範囲と可能性を広げるという目標に関して、十分な成 果が得られたと考えている。特に、新反応、新触媒にこだわった基本的方法論の開拓については、 プロジェクト開始時に想定していた以上の成果を収めることができたものと考えている。

下図では、得られた成果を、 さきがけ提案時点に進行中で、最終的に達成されたもの(白)、 純粋なさきがけ研究として提案・遂行し、最終的に達成されたもの(黄)、 さきがけ研究遂行中 に着想・実施し、達成されたもの、あるいは偶然発見したもの(橙)、に分類した。3 課題それぞれ において、 が達成できたことが大前提であるが、 の成果が多いのが本プロジェクトの特徴 であるように感じる。このような非線形の展開にこそ、科学研究の醍醐味があると確信しているが、 戦略目標を明確に置くJST研究においても、その自由を許し、また応援して下さった、岡本領域総 括およびアドバイザーの諸先生方には、心から感謝申し上げたい。本領域でのさきがけ研究を通 じて、研究者として成長することができたものと考えている。



6.研究総括の見解

分子サイズという階層性で分類した3つの合成化学(0.1 nm, 1 nm, 10 nm)の新方法論・新手法 を開拓し、有機合成化学の守備範囲と可能性を大幅に拡大することを目指して研究を行い、C-H 結合の触媒的直接変換法の開発(0.1 nm)、フラーレンの触媒的化学変換法の開発(1 nm)、カー ボンナノチューブ前駆体の化学合成(10nm)について、新反応、新触媒を見いだした。その中には 実用的価値の高い化合物も含まれており、目標の多くを達成したと判断できる。かなり広範囲の 研究を手がけているが、深く掘り下げた新しい領域の開拓も期待する。 7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

- Shuichi Yanagisawa, Tomoko Sudo, Ryoji Noyori, and Kenichiro Itami, "Direct C-H Arylation of (Hetero)arenes with Aryl Iodides via Rhodium Catalysis", *J. Am. Chem. Soc.*, 128, 11748-11749 (2006).□ *Highlighted in Science Highlighted in Synfacts*
- 2) Kenichiro Itami, Keisuke Tonogaki, Toshiki Nokami, Youichi Ohashi, and Jun-ichi Yoshida,
 "Palladium-Catalyzed Convergent Synthesis and Properties of Conjugated Dendrimers Based on Triarylethene Branching", *Angew. Chem. Int. Ed.*, 45, 2404-2409 (2006).
 Highlighted in Synfacts
- 3) Masakazu Nambo, Ryoji Noyori, and Kenichiro Itami, "Rh-Catalyzed Arylation and Alkenylation of C₆₀ Using Organoboron Compounds", *J. Am. Chem. Soc.*, 129, 8080-8081 (2007). *Highlighted in Synfacts*
- 4) Ikuya Ban, Tomoko Sudo, Tadashi Taniguchi, and Kenichiro Itami,□ "Copper-Mediated C-H Bond Arylation of Arenes with Arylboronic Acids", *Org. Lett.*, 10, 3607-3609 (2008).□ *Highlighted in Synfacts*
- 5) Masakazu Nambo and Kenichiro Itami, "Palladium-Catalyzed Carbon-Carbon Bond Formation and Cleavage of Organo(hydro)fullerenes", *Chem. Eur. J.*, 15, in press (2009). *Selected as Cover Picture*

(2)受賞

2006 年 文部科学大臣表彰 若手科学者賞

- 2007年 Banyu Young Chemist Award
- 2008 年 Merck-Banyu Lectureship Award

(3)著書

- 1) 伊丹健一郎、「炭素不飽和化合物の触媒的直接変換法の開拓」、高分子, 57, 134-137 (2008).
- 2) Kenichiro Itami and Jun-ichi Yoshida, "Carbomagnesiation Reactions", *The Chemistry of Organomagnesium Compounds*, Wiley-VCH, Chap 14, 631-680 (2008).
- 3) Kenichiro Itami and Jun-ichi Yoshida, "Chelation-Controlled Mizoroki-Heck Reactions", *The Mizoroki-Heck Reaction*, Wiley-VCH, Chap 4 (2009).
- 4) Masakazu Nambo and Kenichiro Itami, "Synthesis of New Nano Carbon Materials", *McGraw-Hill Yearbook of Science & Technology*, 379-382 (2009).□
- 5) Jean Bouffard and Kenichiro Itami, "Rhodium-Catalyzed C-H Bond Arylation of Arenes", *Topics in Current Chemistry (Volume: C-H Activation)*; Springer, in press (2009).

(4)学会(口頭)発表

【海外】

- 1) Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Organic Structures Based on Catalytic C-H Bond Functionalization", Queen's University Lecture, Queen's University, Canada, June 18, 2007.
- 2) Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Organic Structures Based on Catalytic C-H Bond Functionalization", University of Ottawa Lecture, University of Ottawa, Canada, June 20, 2007.
- Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Organic Structures Based on Catalytic C-H Bond Functionalization", Universite de Montreal Lecture, Universite de Montreal, Canada, June 21, 2007.
- 4) Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Organic Structures Based on Catalytic C-H Bond Functionalization", McGill University Lecture, McGill University, Canada, June 22, 2007.
- 5) Kenichiro Itami, "Catalytic Direct Functionalization of Aromatics: Arenes, Heteroarenes, and Fullerenes", The 4th IRTG Joint Seminar of Münster University & Nagoya University, Münster University, Germany, September 6, 2007.

【国内】

- Kenichiro Itami, "Targeting Olefins, Arenes, and Their Assemblies", IUPAC International Conference on Biodiversity and Natural Products (ICOB-5 & ISCNP-25), Kyoto International Conference Center, Kyoto, Japan, July 24, 2006.
- Kenichiro Itami, "Direct C-H Arylation of Heteroarenes and Arenes via Metal Catalysis", The 10th International Kyoto Conference on New Aspects of Organic Chemistry (IKCOC-10), Rihga Royal Hotel, Kyoto, Japan, November 17, 2006.
- 3) 伊丹健一郎、「炭素-水素結合変換に基づく芳香環連結反応」、第102回触媒学会討論会、 名古屋大学、2008 年 9 月 25 日
- 4) 伊丹健一郎、「芳香族化合物とフラーレンの直接変換触媒の開拓」、分子触媒セミナー 「多元 素間結合切断のための戦略と分子変換反応への新しい展開」、東京農工大学、2008 年 11 月 15 日
- 5) 伊丹健一郎、「不飽和有機化合物の触媒的直接変換法の開拓と応用展開」、平成 20 年度後期(秋季)有機合成化学講習会、日本薬学会長井記念ホール(渋谷)、2008 年 11 月 19 日

(5)招待講演

【海外】

- Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Organic Structures Based on Catalytic C-H Bond Functionalization", University of Toronto Lecture, University of Toronto, Canada, June 15, 2007.
- 2) Kenichiro Itami, "Creation of Privileged Structures Based on Catalytic Direct Functionalization of Olefins and Aromatics", National Taiwan University Lecture, National Taiwan University, Taiwan, September 21, 2007.

- Kenichiro Itami, "Catalytic Direct Functionalization of Aromatics and Nanocarbons", The 91st Canadian Chemistry Conference and Exhibition, Shaw Conference Centre, Edmonton, Canada, May 24, 2008.
- Kenichiro Itami, "Functionalization of Unsaturated Organic Molecules through Metal Catalysis: Alkenes, Arenes, and Fullerenes", Merck-Banyu Lecture, Harvard University, USA, October 17, 2008.
- Kenichiro Itami, "Functionalization of Unsaturated Organic Molecules through Metal Catalysis: Alkenes, Arenes, and Fullerenes", Merck-Banyu Lecture, Stanford University, USA, October 22, 2008.

【国内】

- 1) 伊丹健一郎、「有機建築化学をめざした分子触媒の創製」、第2回京都大学有機化学系 COE 合同シンポジウム「精密有機合成の多様性と展望」、京都大学桂ホール、2006 年 12 月 15 日
- 2) 伊丹健一郎、「炭素--水素結合の触媒的直接変換法の開拓と応用」、第42回有機反応若手の 会、ラーニングアーバー横蔵・岐阜、2007年7月12日
- Kenichiro Itami, "Catalytic Direct Functionalization of Aromatics", 2007 Workshop on Organometallic Chemistry (WOMC), Suzuki Umetaro Hall (RIKEN), Saitama, Japan, November 8, 2007.
- 4) 伊丹健一郎、「不飽和有機化合物の触媒的直接変換法の開拓と応用」、第18回万有福岡シン ポジウム、九州大学医学部百年講堂、2008 年 5 月 10 日
- 5) 伊丹健一郎、「不飽和有機化合物の触媒的直接変換法の開拓と応用」、第 13 回岡山理科大学、2008 年 12 月 11 日
- B. その他の主な成果

なし

研究課題別評価書

1.研究課題名

電位依存性チャネルの完全化学合成と新機能創製

2.氏名

井上 将行

3.研究のねらい

神経細胞の基本構成分子である電位依存性イオンチャネルは、我々のあらゆる感覚・感情・ 思考・動作を複雑かつ巧妙に統御する超高機能ナノデバイスである。しかし、電位依存性チャネ ルは分子量 10 万を超える膜タンパク質であるため、原子レベルでの構造制御は極めて困難で ある。一方有機合成化学では、三次元的な原子配列を制御できる。このような背景から、電位依 存性チャネルを形成しかつ化学合成可能な天然毒ポリセオナミド B(1)に注目した。1 は非リボソ ーム起源ペプチド中で最大の分子量(5000)をもち、1 価カチオン特異的に透過する長さ 30 Å、 内径 4 Å の細胞膜貫通型ナノチューブを形成する。本研究では、1 を基盤分子とした電位依存 性チャネルの化学的構築・動的構造解析・高機能化を目的とした。

4.研究成果

【はじめに】

我々の神経の細胞膜に存在するイオンチャネルは、リガンドや電気的刺激により迅速に開閉が 制御され、特定の無機イオンを選択的に透過させる。神経細胞はこの基本構成分子であるイオン チャネルを巧妙に使い、信号伝達を制御する。巨大かつ高機能な膜タンパク質であるイオンチャ ネルの分子量は、一般に 10 万を超える。



ポリセオナミド B (1)は、伏谷・松永らによって、海綿 Theonella swinhoeiより単離・構造決定された天然有機化合物である(図 1)^[1]。現在までに知られるペプチド天然物の中で、最大の分子であり(分子量 5000)、培養癌細胞に対して pM レベルの極低濃度で毒性を示す。多くの非タンパク 質構成アミノ酸を含む 48 残基が D 体, L 体交互に並ぶことが、最大の構造的特長である。この特 異なアミノ酸ユニットの存在と配列によって、タンパク質にはないフォールディング様式であるβ-へ リックスを形成する^[2]。結果的に、長さ 3 nm・内径 0.4 nm の細胞膜貫通型ナノチューブとなり、単 分子でイオンチャネル機能をもつ。細胞膜にこのナノチューブが挿入した際の、一価カチオンの自 由な透過が、1 の細胞毒性発現機構と予想される(図 2)^[3]。我々は、1 が一般的イオンチャネルタ ンパク質に比べて、10 分の 1 以下の分子量でありながら類似の機能を有することに着目し、1 を 分子基盤とした有機合成化学によるチャネル機能の構築と人工制御を計画した。まず、1 に含ま れる多くの非タンパク質構成アミノ酸などの部分構造と、細胞毒性・ナノチューブの構造安定性・チ ャネル挙動との関係の解明を第一の研究目的とした。さらに、得られる構造 機能相関の合理的 デザインへの活用による、チャネル機能の人工制御を第二の目的とした。すなわち、化学物質・ 光・電位変化などの外部刺激に応答する部位の有機合成化学的な付加による、新たな人工制御 チャネル、選択的細胞毒性物質の創製を計画した。以上の研究には、1 の効率的な分子供給が 最も重要な研究基盤となる。我々は、ポリセオナミドBの世界初の化学合成を達成し、その構造と 機能について重要知見を得た。

【合成計画】

非リボソーム由来ペプチドは、通常の遺伝子にコードされていないことから遺伝子発現による調 達は極めて困難であり、有機化学的構築が唯一の大量供給方法である。我々は、ポリセオナミド B とその合成類縁体の詳細な機能解析、さらに新機能付与を実現するため、柔軟かつ収束的な 合成戦略を立案した。すなわち、アミノ酸・ペプチドフラグメント・全体構造の三種の階層構造に合 成戦略を分割した。自動固相合成した非タンパク質構成アミノ酸を含むペプチド部分構造を順次 連結し、全合成を達成する計画である。本戦略は、自由自在なアミノ酸の置換、ペプチド部分構造 の置換を可能にし、合成類縁体の網羅的構築に適している。

【非タンパク質構成アミノ酸の合成】

1 に存在する数多くの非タンパク質構成アミノ酸に対して、それぞれ異なるルートを開発し、合成 した。図 2 に例として、1 のみに含まれる特徴的なアミノ酸である、R-スルホキシドを有する第 44 番目残基の合成概略を示した。



【4大フラグメントの設計と自動固相合成】

合成した非タンパク質構成アミノ酸を含むペプチドを自動固相合成機により調達した(図 3)。まず、 担持するポリマー・アミノ酸の縮合条件・ペプチドの長さ等を、最適化した。15 残基以上のペプチド の合成では、収率が極端に低下したため、48 残基の 1 の全体構造を 10 残基程度の 4 大フラグ メント[A(1-11), B(12-25), C(26-32), D(33-48)]に分割する合成計画を立てた。フラグメント連結反 応の効率を考慮し、各フラグメントの C-末端(第 11, 25, 32 番目残基)は、連結反応の際にラセミ 化する可能性がないGlyとし、N-末端(第 12, 26, 33 番目残基)は、立体的に小さいアミノ酸を配置 した。また、フラグメント D(33-48)は、多くの極性官能基を含むため、アルコールを たブチル(*t*-Bu) 基で、第 1 級アミド基をトリフェニルメチル(Tr)基で保護した。以上のように設計した A(1-11), B(12-25), C(26-32), D(33-48)の Fmoc 法による固相合成に成功した。



【4 大フラグメントの連結とポリセオナミド B の全合成】

合成した 4 大フラグメントの連結反応を検討した。フラグメント同士の連結は、一般的なアミノ酸 縮合条件では、極めて困難であった。そこで、相本らによって開発されたチオエステルを経由する 連結法を適用した(図 4)^[4]。フラグメント C(26-32)の C-末端のカルボン酸をチオエステルへと誘導 し、フラグメント D(33-48)存在下、銀塩で処理すると、全体構造の半分に相当する CD(26-48)が 高収率で得られた。さらに、CD(26-48)をチオエステル化した B(12-25)と連結し、BCD(12-48)を 合成した。最後に、チオエステルへと誘導した A(1-11)を BCD(12-48)と縮合し、保護された1の合 成に成功した。以上のように、チオエステルを用いる縮合方法は、極めて強力であり、分子量 5000を超えるペプチドの連結にも有効であった。

アルコールを保護する3個の *t*-Bu 基と、アミド基を保護する3個の Tr 基を、酸条件で同時除去し、非リボソーム由来の最大のペプチドであるポリセオナミドBの世界初の全合成を達成した。



【ポリセオナミド B とフラグメントの機能評価】

柔軟かつ収束的な全合成ルートの開発は、フラグメントの機能評価を初めて可能にした。全合成した1と、フラグメントの細胞毒性を評価した(図5)。その結果、1は、強力な毒性(72 pM)を有するが、フラグメントはほとんど活性をもたないことが明らかになった。またチャネル機能の評価をした結果、フラグメントは細胞膜にイオンを透過させないことがわかった。以上の結果から、1の全体構造の毒性・チャネル機能への重要性が示唆された。

【おわりに】

分子量 5000 の巨大ペプチドである1 の全合成ルートの開発を達成した。本合成では、728 原子 の三次元的配列を有機合成化学により完全制御したことになる。結果的に、アミノ酸・ペプチド部 分構造・全体構造の階層に分けた合成戦略が極めて有効であった。開発した方法論は、1 だけで はなく、類縁体の網羅的合成に利用できる。ポリセオナミドBのチャネル機能の原子レベルでの解 明と、本分子に対する有機合成化学的な新機能付与・創製に向けた、化学基盤を構築できた。 【参考文献】

[1] Hamada, T.; Matsunaga, S.; Yano, G.; Fusetani, N. *J. Am. Chem. Soc.* **2005**, *127*, 110.

[2] 濱田季之, 松永茂樹, 矢野元, 伏谷 伸宏, 第 43 回天然有機化合物討論会講 演要旨集 2001, 169; 濱田季之, 松永茂 樹, 伏谷伸宏, 藤原正子, 藤田憲一, 第 37 回天然有機化合物討論会講演要旨集 1995, 695.

[3] Oiki, S.; Muramatsu, I.; Matsunaga, S.; Fusetani, N. *Nippon Yakurigaku Zasshi* **1997**, *110*, 195.

[4] Aimoto, S. *Biopolymers* **1999**, *51*, 247.



5.自己評価

本研究では、(1)ポリセオナミドの全合成、(2)誘導体調製と機能解析、(3)制御自在なナノデバイ スの創製を目的とした。3年半の研究期間において、項目(1),(2)を実現することができた。また、 (1),(2)を基礎データとして利用し、項目(3)の達成のための新しい分子を設計・合成を開始した。 結果的に、1の全合成を基盤として、論理的に研究展開することで、当初の提案の多くの部分に おいて、構造機能と制御に対する最先端の成果が得られた。以下に、具体的な知見と成果を述 べる。

項目(1)では、分子量 5000 のポリセオナミド B (1)の全合成の課題を、階層構造別(アミノ酸・ペ プチドフラグメント・全体構造)に解決した。固相合成された分子量 1000 を超えるペプチドフラグメ ントは、物性予測が極めて困難であり、精製等に予想以上の詳細な検討を要した。さらに、全体 構造への連結・最終脱保護では、合成中間体の反応性と溶解度の低さから、再現性が得られる 強力かつ温和な条件を設定・実行に時間を要したが、最終的には1の全合成が達成できた。本全 合成は、有機合成化学とタンパク質合成化学に大きなインパクトを有する重要研究成果である。

項目 (1)の達成により、ペプチドフラグメント・ポリセオナミドBおよびその誘導体の機能評価[項 目(2)]が初めて可能になった。その結果、1の機能に、ペプチド鎖の長さおよびC末端の極性アミ ノ酸残基が極めて大きな影響をもつことを明らかにした。これらの機能・構造解析は、本分子を基 盤とした、最小化されたチャネルあるいは極低濃度で働く細胞毒性物質の設計指針を与える知見 である。

項目(1), (2)における研究から、項目(3)の具現化には、1 あるいはその誘導体の量的な調達が 必要なことが明らかになった。そこで、より短総工程数で実現できる1と同様の機能を持つと予想 される分子の設計に着手した。今後、1 だけではな〈新設計分子を基盤として、項目(3)の研究を 遂行する。

6.研究総括の見解

電位依存性チャネルを形成する天然有機分子ポリセオナミドBの全合成を達成し、さらに、ポリ セオナミドBを構造基盤とした新しい機能を持つチャネル群を人工構築することを目指して研究を 行い、アミノ酸・ペプチド部分構造・全体構造を、階層構造別に精密に化学構築したうえ、159 工程 の反応を経てポリセオナミドBの全合成に成功した。目標とした非常に複雑で興味深いペプチドの 合成を成し遂げ、さらにその周辺の化学を発展させた。リスクの大きな研究を達成し、さきがけ研 究としての意義は認められる。今後の新しい展開を期待する。 7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

- (1)論文(原著論文)発表
- 1. <u>M. Inoue</u>, T. Usuki, N. Lee, M. Hirama, T. Tanaka, F. Hosoi, S. Ohie, T. Otani, "Antitumor Enediyne Chromoprotein C-1027: Mechanistic Investigation of the Chromophore-Mediated Self-Decomposition Pathway," *J. Am. Chem. Soc.* **2006**, *128*, 7896-7903.
- 2. <u>M. Inoue</u>, T. Sato, M. Hirama, "Asymmetric Total Synthesis of (-)-Merrilactone A: Use of a Bulky Protective Group as Long-Range Stereocontrolling Element," *Angew. Chem. Int. Ed.* **2006**, *45*, 4843-4848.
- M. Inoue, K. Miyazaki, Y. Ishihara, A. Tatami, Y. Ohnuma, Y. Kawada, K. Komano, S. Yamashita, N. Lee, M. Hirama, "Total Synthesis of Ciguatoxin and 51-HydroxyCTX3C," *J. Am. Chem. Soc.* 2006, *128*, 9352-9354.
- 4. <u>M. Inoue</u>, N. Lee, S. Kasuya, T. Sato, M. Hirama, M. Moriyama, Y. Fukuyama, "Total Synthesis and Bioactivity of an Unnatural Enantiomer of Merrilactone A: Development of an Enantioselective Desymmetrization Strategy," *J. Org. Chem.* **2007**, *7*2, 3065-3075.
- 5. <u>M. Inoue</u>, I. Ohashi, T. Kawaguchi, M. Hirama, "Total Synthesis of the C-1027 Chromophore Core. Extremely Facile Enediyne Formation via Sml₂-Mediated 1,2-Elimination," *Angew. Chem. Int. Ed.* **2008**, *47*, 1777-1779.

(2)受賞

- 1. 2007年 Novartis Chemistry Lectureship 2008/2009
- 2. 2008 年 Asian Core Program Lectureship Award 2009 (Singapore and Korea) "Total Synthesis and Biological Evaluation of Polytheonamide B"
- 2009 年 第5回 日本学術振興会賞
 "海洋環状ポリエーテル類の全合成研究"

(3)著書

1. <u>M. Inoue</u>,

"Exploring the Chemistry and Biology of Antitumor Enediyne Chromoprotein C-1027," *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **2006**, *79*, 501-510.

2. 井上将行、佐藤隆章、平間正博 "メリラクトンAの全合成∶遠隔不斉誘導と不斉非対称 化" *有機合成化学協会誌* 2007, 65, 419-429.

(4)依頼解説記事

- 1. M. Inoue, "Zippier synthesis in water," *Nature* **2007**, *449*, 667-669.
- 2. <u>井上将行</u>, 平間正博, "高反応性エンジイン系抗腫瘍性物質の機能と合成," ファルマ シア 2008, 44, 130-134.

(5)招待講演

【国内】

- 1. <u>井上将行</u>, "天然毒で細胞膜にイオンを通す," さきがけライブ 2006, 東京, 2006 年 12 月 15-16 日
- <u>井上将行</u>, "有機合成化学によるイオンチャネル機能の制御・構築,"
 第7回 日本蛋白質科学会年会
 「Chemical Biology と蛋白質科学の接点」, 仙台, 2007 年 5 月 24-26 日
- 3. <u>井上将行</u>, "巨大複雑天然物の全合成—イオンチャネルの人工制御へ向けて,"
 SORST ジョイントシンポジウム「有機合成力」—そのダイナミズム,東京, 2008 年 1 月 30 日
- 4. 井上将行,"有機合成化学によるイオンチャネル機能の制御・構築,"

天然物パワー: 『ものとり, 合成, 機能解明』 ~ 大学発天然物薬学研究 ~ (日本薬学 会第 128 年会), 横浜, 2008 年 3 月 28 日

 5. <u>井上将行</u>, "天然型精密巨大分子の合成と機能,"
 第 2 次先端ウォッチングイブニングセッション 精密巨大分子の化学 (日本化学会第 88 春季年会), 東京, 2008 年 3 月 28 日

【海外】

- 1. <u>M. Inoue</u>, "Total Synthesis of Neuromodulatory Natural Products," The 10th International Chemical Conference, Taipei (Synthetic Chemistry), Hsinchu, Taipei, October 28-30, 2005.
- 2. <u>M. Inoue</u>, "Total Synthesis of Ciguatoxins: a Radical Route to Polycyclic Ethers," PACHIFICHEM, Honolulu, Hawaii, USA, December 15-20, 2005.
- 3. <u>M. Inoue</u>, "Total Synthesis of Neuromodulatory Natural Products," PACHIFICHEM, Honolulu, Hawaii, USA, December 15-20, 2005.
- <u>M. Inoue</u>, "Total Synthesis of Polytheonamide B," 4th Japanese-Sino Symposium on Organic Chemistry for Young Scientists, Chiba, Japan, September 22-27, 2007.
- M. Inoue, "Total Synthesis of Polytheonamide B," 13th Korea-Japan Seminar on Organic Chemistry, Daejeon, Korea, October 26-29, 2007.

B.その他の主な成果

(1) 論文(原著論文) 発表

- 1. <u>M. Inoue</u>, Y. Ishihara, S. Yamashita, M. Hirama, "Convergent Assembly of Polycyclic Ethers via Acyl Radical Addition to Unactivated Enol Ether," *Org. Lett.* **2006**, *8*, 5801-5804
- 2. <u>M. Inoue</u>, S. Yamashita, Y. Ishihara, M. Hirama, "Two Convergent Routes to the Left Wing Fragment of Ciguatoxin CTX3C Using O,S-Acetals As Key Intermediates," *Org. Lett.* **2006**, *8*, 5805-5808.
- 3. K. Komano, S. Shimamura, <u>M. Inoue</u>, M. Hirama, "Total Synthesis of the Maduropeptin Chromophore Aglycon," *J. Am. Chem. Soc.* **2007**, *129*, 14184-14186.
- 4. <u>M. Inoue</u>, N. Lee, K. Miyazaki, T. Usuki, S. Matsuoka, M. Hirama, "Critical Importance of the 9-Membered F-Ring of Ciguatoxin for Potent Bioactivity: Total Synthesis and Biological Evaluation of F-Ring-Modified Analogs," *Angew. Chem. Int. Ed.* **2008**, *27*, 8611-8614.
- 5. K. Hagiwara, M. Himuro, M. Hirama, <u>M. Inoue</u>, "A Concise Route to the *C*₂-Symmetric Tricyclic Skeleton of Ryanodine," *Tetrahedron Lett.* **2009**, *50*, 1035-1037.

(2)招待講演

【国内】

- <u>井上将行</u>, "複雑縮環天然有機化合物の全合成,"
 第 18 回万有札幌シンポジウム[®] 有機合成の夢と挑戦』, 札幌, 2006 年 7 月 8 日
- <u>井上将行</u>, "抗腫瘍性物質 C-1027 の機能と合成,"
 第 24 回有機合成化学セミナー, 淡路, 2007 年 9 月 12-14 日
- 3. <u>井上将行</u>, "天然物全合成効率化のための新戦略," 有機合成化学講習会, 東京, 2007 年 11 月 21-22 日
- 4. <u>井上将行</u>, "官能基密集型天然物の合成研究," 有機合成化学の若い力(日本薬学会第 129 年会), 京都, 2009 年 3 月 26 日
- 5. <u>井上将行</u>, "有機合成化学によるイオンチャネル機能の制御・構築," ケミカルバイオロジー研究の最前線 新研究分野としての未来(日本化学会第 89 春

季年会), 千葉, 2009年3月27日

【海外】

- <u>M. Inoue</u>, "Total Synthesis and Biological Application of Fused Polycyclic Ethers," 5th Tateshina Conference on Organic Chemistry, Tateshina, Japan, November 11-13, 2005.
- M. Inoue, "Exploring the Chemistry and Biology of Antitumor Enediyne Chr omoprotein C-1027," International COE Symposium for Young Scientists on Frontiers of Molecular Science, Tokyo, Japan, August 25-26, 2006.
- 3. <u>M. Inoue</u>, "Symmetry-Driven Synthesis of Polycyclic Natural Products," China Novartis Institutes for Biomedical Research," Shanghai, China, October 24, 2008.

研究課題別評価書

1. 研究課題名

インテリジェント生物素子の創製

2. 氏名

片平 正人

3. 研究のねらい

本さきがけ研究では、以下の(A)と(B)の二つの課題に当初より取り組んだ。

(A)イオン濃度に依存した核酸の大きな構造変化を利用して、核酸酵素のサブユニットの集合状態のスイッチングを行う。これにより自身が置かれた環境中の特定のイオン濃度を感知して、働くべき環境においてのみ活性がオンにスイッチングされる自律的な核酸酵素の創製を目指す。 (B)4重鎖構造を形成した核酸を膜に埋め込む事で、核酸性の人工のイオンチャネルとして機能するかもしれないというアイディアの実効性を検証する。

また研究の進展に伴って、以下の(C)と(D)の2つの課題が浮上したので、それにも取り組んだ。 (C) NMR 法を用いてロングレンジの構造情報を抽出・利用する事によって、マルチドメインからな る生体分子の溶液中における立体構造を決定する方法論の開発を行う。

(D)酵素反応をNMR 試料管内において生じさせ、反応の進行をNMR シグナルを用いてリアルタイムでモニターする事を目指す。

4. 研究成果

(A)まわりのイオン環境を感知して動作する自律的な核酸酵素の創製

d(GGAGGAGGAGGA)(以下 d(GGA)₄) という配列からなる DNA が、カリウム イオン非存在下では 1 本鎖状態で伸 びた構造をとるが、カリウムイオン存 在下では4重鎖構造を形成してコンパ クトな構造を形成する事を見出した。 酵素を2つのサブユニットに分割し、 各々をd(GGA)₄の両端に連結したもの を作成する。カリウムイオン非存在下 では d(GGA)₄が伸びた構造をとるので、 2 つのサブユニットは離れて存在し、 酵素活性は生じない。一方カリウムイ オン存在下では d(GGA)』 がコンパクト な構造をとる為、2つのサブユニットは 近接し、酵素活性が生じるのではない かと考えた(図1)。酵素としては、DNA





でありながら基質 RNA を切断する活性を有する分子であるデオキシリボザイムを用いた。デオキ シリボザイムを2つのサブユニットに分ける分割点の選定及び d(GGA)₄とサブユニットの間に挿入 するリンカーの数について様々試した。その結果カリウムイオン非存在下では切断活性を有しな いが、カリウムイオンを添加すると切断活性を生じる分子を創製する事ができた。即ちカリウムイ オンを感知して酵素活性がスイッチングする核酸酵素の創製に成功した。

次に d(GGA)₄の RNA 版である r(GGAGGAGGAGGAGGA)(以下 r(GGA)₄)の構造を NMR 法によって 決定した。r(GGA)₄ と d(GGA)₄ とでは構造に違いが見られたが、両者における糖の化学構造の違 いに基づいてそれは合理的に理解できた。一方 d(GGA)₄ と同様に r(GGA)₄の 5'端と 3'端は近接 している事も分かったので、r(GGA)₄ もスイッチング素子として応用できると考えられた。そこでr (GGA)₄ の両端にリボザイム(RNA でありながら酵素活性を有する分子)の2つのサブユニットを連 結し、活性のスイッチングが生じるのかを検証した。その結果、カリウムイオン非存在下では RNA を切断する活性が弱いが、カリウムイオン存在下では切断活性が強まる分子を創製する事ができ た。 即ち r(GGA)。をスイッチング素子とした酵素活性のスイッチングにも成功した。

細胞外におけるカリウムイオンの濃度は低く、一方細胞内おけるカリウムイオン濃度は高い。 従って本法によって創製された分子は、細胞外においては無用な活性を発現せず、従って副作用 を引き起こす事がなく、一方働くべき場である細胞内においては、必要とされる活性を発現すると 期待される。働くべき環境を感知して活性を発現する自律的な分子の創製に向けた道筋が、本研 究によって得られた。

(B)核酸性人工イオンチャネルの創製

4重鎖構造中においてイオンがトラップさ れている様子は、タンパク質性のイオンチャ ネルにおいてイオンがトラップされている様 子と酷似している事に気づいた。そしてそれ ならば4重鎖核酸が、核酸性のイオンチャ ネルとして動作するのではないかと思い至 った。リポソームに4重鎖核酸を組み込み、 核酸を通じたイオンの流れの有無を以下の 2 つの方法によって検証した。()細胞に匹 敵する大きさであるジャイアントリポソーム を調製し、リポソーム内に特定のイオンとそ の蛍光指示薬を内封した。これを蛍光顕微 鏡で時間を追って観察する事で、核酸を通 じたイオンの流れの有無を検証した。()外 液に比べてカリウムイオン濃度と pH が高い 溶液を、蛍光性 pH 指示薬と共にリポソーム



図 2 核酸4重鎖がイオンチャネルとして動作 するかの検証法

に内封する。ここにプロトンイオノフォアを添加する。核酸を通じた内側から外側へのカリウムイオンの流出とそれに共役した外側から内側へのプロトンの流入が生じれば、内液の pH が低下すると予想される(図 2)。蛍光強度を時間を追って測定する事で、核酸を通じたイオンの流れの有無を検証した。()、()いずれの方法においても、核酸を通じたイオンの流れを示唆する結果が得られた。本研究によって、「核酸によってイオンチャネルを創製する」という独創的なアイディアの実現の可能性が実験的に示され、アイディアの実現に向けた基盤が得られた。

(C)ロングレンジの構造情報を用いたマルチドメインからなる生体分子の構造決定

自律的な核酸酵素を上記の方法によって創製する際、酵素をどの位置で2つのサブユニットに 分割するのかが問題となる。これまでは様々な位置で分割してそこにスイッチング素子を導入し、 できた分子の活性を逐一調べながら試行錯誤で分割点を決定してきた。もし核酸酵素の立体構 造に関する情報が得られれば、それに基づいて分割点を合理的に決定する事が可能となる。しか し核酸酵素は通常マルチドメインから成っている。NMR法によるこれまでの構造決定においては、 NOE から求められる上限 5 程度の距離情報が用いられるが、これでは各ドメインの相対配置を 決める事はできず、よって核酸酵素の立体構造を決定する事は不可能であった。そこでマルチド メインの生体分子の溶液中における立体構造を決定する方法論の確立が必要となる。そこで2つ のドメインからなる Musashi タンパク質とその標的 RNA の複合体をモデルケースとして、この様な 方法論の確立を目指した。

S-S 結合を介してタンパク質中のシステイン残基と MTSL を結合して、NO ラジカルを導入した。 ラジカル電子による常磁性緩和促進(PRE)に基づいて、上限 30 程度の距離情報が抽出できた。 また複合体をポリアクリルアミドゲルによって弱く配向させ、残余双極子結合(RDC)を測定した。複 合体中の NH ないしは CH ベクトルがある共通のフレーム(配向テンソル)に対してどの様な角度を なしているのかが、RDC から分かる。従ってこれも原理的にロングレンジの構造情報である。これ らの情報に基づいて複合体の構造決定を行なった。その結果、十分な精度でマルチドメインから なる生体分子の立体構造を決定できる事が分かった(図3)。



図3 ロングレンジの構造情報を用いたマルチドメイン分子の構造決定

(D)NMR シグナルを用いた酵素反応のリアルタイムモニタリング

上述した核酸酵素の活性は、ポリアクリルアミド電気泳動等の生化学的手法によって、検出している。しかし空間分解能が十分ではなく、また複数の部位において反応が生じた場合、それを追跡する事が不可能である。そこで酵素反応を NMR 試料管内で生じさせ、それを NMR シグナルを用いてモニターする事を試みた。モデルケースとして、抗 HIV 活性を有する宿主タンパク質である APOBEC3G が標的1本鎖 DNA(HIV のマイナス鎖 DNA)の中のシチジンをデアミネーションして ウリジンに変換する酵素反応を取り上げた。



図4 NMR シグナルを用いた酵素反応のリアルタイムモニタリング

ウリジン(及びシチジン)の 5 位の水素及び炭素のシグナルをモニターする事で、デアミネーショ ン反応をリアルタイムでモニタリングできる事を見出した。APOBEC3G は、シチジンが複数個連続 した配列を標的とする。シチジンが3つ連続している場合、3'端に位置するシチジンが早い段階で デアミネーションされ、その後かなり遅れて中央に位置するシチジンがデアミネーションされる事が、 今回分かった。5'端に位置するシチジンは全〈デアミネーションされない事も分かった。この様に デアミネーションは、3' 5'の厳密な順番をもって進行する事が分かった(図 4)。APOBEC3G は、 DNA 上を 3' 5'の方向にスライディングしながらデアミネーション反応を行なう事が提唱されてい るが、今回得られた結果はこれと関係があると考えられる。本法は生化学的手法に比べて高い空 間分解能を有する。また複数の部位における反応を同時に、しかもリアルタイムでモニターする事 ができる。本法は APOBEC3G によるデアミネーション反応の解析はもとより、今後様々なタンパク 質及び核酸酵素の酵素反応のメカニズムの解明に応用する事ができる。

5. 自己評価

研究の開始当初には、(A)と(B)の 2 つの課題の達成を目標とした。(A)に関しては、d(GGA)₁₂ と DNA 酵素の組み合わせ及び r(GGA)₁₂ と RNA 酵素の組み合わせにより、カリウムイオン濃度を感 知して活性がスイッチングする分子を創製する事に成功し、目標を達成できた。(B)に関しては、核 酸がイオンの運び手として機能することを示唆する結果を複数の独立した検出系から得、このア イディアの実効性を実験的に示す事に成功し、目標を達成できた。

また研究の進展に伴い(C)と(D)の 2 つの新たな課題が浮上しこれらにも取り組んだ結果、当初 は想定していなかった成果が各々の課題から得られた。

6. 研究総括の見解

イオン環境を感知して動作する自律的な核酸酵素及び核酸性イオンチャネルの創製を目指し て研究を行い、カリウムイオンの有無による核酸酵素の活性のスイッチングに成功した。また核酸 を介したイオンの流出を示唆する結果を得た。さらにロングレンジの構造情報を用いたマルチドメ イン分子の構造決定を行い、NMR シグナルを用いた酵素反応のリアルタイムモニタリングにも成 功した。研究者が自ら見出した核酸シーケンスに特有の機能を見出し、その機構を解明した研究 は評価できるが、さらに新しい機能性核酸の設計と合成を期待する。

7. 研究成果リスト

A.さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

- Gopinath, S.C.B., Matsugami, A., <u>Katahira, M.</u> and Kumar, P. K. R. (2005) *Nucleic Acids Res.*, 33, 4874-4881. "Human vault-associated non-coding RNAs bind to mitoxantrone, a chemotherapeutic compound"
- 2) Matsugami, M., Xu, Y., Noguchi, Y., Sugiyama, H. and <u>Katahira, M.</u> (2007) *FEBS J.*, 274, 3545-3556. "Structure of human telomeric DNA under physiological ionic conditions stabilized by proper incorporation of 8-bromoguanosines, as determined by NMR"
- 3) Matsugami, A., Ohyama, T., Inada, M., Inoue, N., Minakawa, N., Matsuda, A., <u>Katahira, M.</u> (2008) *Nucleic Acids Res.*, 36, 1805-1812. "Unexpected A-form formation of 4'-thioDNA in solution, revealed by NMR, and the implications as to the mechanism of nuclease-resistance"
- 4) Nagata, T., Takada, Y., Ono, A., Nagata, K., Konishi, Y., Nukina, T., Ono, M., Matsugami, A., Furukawa, A., Fujimoto, N., Fukuda, H., Nakagama, H. and <u>Katahira, M.</u> (2008) *Nucleic Acids Res.*, 36, 6816-6824. "Elucidation of the mode of interaction in the UP1-telomerase RNA-telomeric DNA ternary complex which serves to recruit telomerase to telomeric DNA and to enhance the telomerase activity"
- 5) Furukawa, A., Nagata, T., Matsugami, A., Habu, Y., Sugiyama, R., Hayashi, F., Yokoyama, S., Takaku, H. and <u>Katahira, M.</u> (2009) *EMBO J.*, in press. "Structure, interaction, and real-time monitoring of the enzymatic reaction of wild-type APOBEC3G"

(2)学会発表

【国際】

- Matsugami, A., Miyanoiri, Y., Tochio, H., Tamura, Y., Kudo, M., Uesugi, S., Misono, T., Kumar, P., Imai, T., Okano, H. and <u>Katahira, M.</u> (2005) The 1st Asia-Pacific NMR symposium. "Recognition mechanism of the target by RNA aptamer and Musashi protein, studied with the aid of residue specific labeling, ¹³C-detection and RDCs"
- 2) Ohyama, T., Tsuchibayashi, H., Matsugami, A., Miyanoiri, Y., Niyada, E., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2006). XXII International Conference on Magnetic Resonance in Biological Systems. "Structures of telomere DNA in K+ solution, Musashi in complex with RNA, and wild and mutant (phosphorylation-mimicking) DNA-binding proteins, GT-1"
- Miyoshi, T., Matsugami, A., Nomura, S., Akiyoshi, K. and <u>Katahira M.</u> (2008) International Conference on Membrane Interface, "Attempt to construct the ion channel composed of nucleic acids"
- 4) Ohyama, T., Nagata, T., Furukawa, A., Sugiyama, T., Mashima, T., Yamazaki, T., <u>Katahira</u>, <u>M.</u> (2008) XXIII International Conference on Magnetic Resonance in Biological Systems, "Structural analysis of Musashi-RNA complex with paramagnetic effects"
- 5) Matsugami, A., Mashima, T., Nishikawa, F., Murakami, K., Nishikawa, S., Noda K., Yokoyama, T. and <u>Katahira M.</u> (2008) Joint Symposium of "18th International Roundtable on Nucleoside, Nucleotides and Nucleic Acids" and "35th International Symposium on Nucleic Acids Chemistry", "Structural analysis of r(GGA)₄ found in RNA aptamer for prion protein"

(3)招待講演

【国際】

- 1) <u>Katahira, M.</u> (2005) The International Chemical Congress of Pacific Basin Societies, "Unique quadruplex structures and unfolding of quadruplexes by proteins"
- 2) Ohyama, T., Tsuchibayashi, H., Matsugami, A., Miyanoiri, Y., Niyada, E., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2006) The Switzerland-Japan Symposium on Structural Biology 2006, "Structures of Musashi in Complex with RNA, Wild and Mutant (Phosphorylation-Mimicking) DNA-Binding Proteins, GT-1, and Telomere DNA in K+ Solution"
- 3) Tsuchibayashi, H., Ohyama, T., Matsugami, A., Miyanoiri, Y., Niyada, E., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2006) 4th Japan-Taiwan NMR Symposium, "Investigations of functional RNA/DNA and RNA/DNA-binding proteins"
- 4) Ohyama, T., Furukawa, A., Matsugami, A., Mashima, T., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2008) Korea-Japan Symposium on Biological NMR, "Structure determination of a multi-domain protein by the use of PRE and RDC, and the unexpected A-form structure of 4'-thioDNA exhibiting nuclease-resistance"
- 5) Ohyama, T., Matsugami, A., Furukawa, A., Mashima, T., Sugiyama, T., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2008) XXIII International Conference on Magnetic Resonance in Biological Systems, "Structures and interactions of 4'-thioDNA and RNA/DNA-binding proteins"

【国内】

1) 片平正人、二矢田絵美、原ゆかり、松上明正(2009)第82回日本細菌学会総会、イオン環 境を感知して作動する核酸酵素創製の試み

B. その他の主な成果

- (1) 論文(原著論文) 発表
- 1) Fukuda, H., <u>Katahira, M.</u>, Tanaka, E., Enokizono, Y., Tsuchiya, N., Higuchi, K., Nagao, M., and Nakagama, H. (2005) *Genes Cells*, 10, 953-962. "Unfolding of higher DNA structures formed by the d(CGG) triplet repeat by UP1 protein"

- Matsugami, A., Tani, K., Ouhashi, K., Uesugi, S., Morita, M., Ohyama, T. and <u>Katahira M.</u> (2006) *Nucleosides, Nucleotides and Nucleic Acids*, 25, 417-425. "Structural property of DNA that migrates faster in gel electrophoresis, as deduced by CD spectroscopy"
- 3) Nakagama, H., Higuchi, K., Tanaka, E., Tsuchiya, N., Nakashima, K., <u>Katahira, M.</u> and Fukuda, H. (2006) *Mutat. Res.*, 598, 120-131. "Molecular mechanism for maintenance of G-rich short tandem repeats capable of adopting G4 DNA structures"
- Sannohe, Y., Sato, K., Matsugami, A., Shinohara, K., Mashimo, T., <u>Katahira, M.</u> and Sugiyama, H. (2009) *Bioorg. Medici. Chem.* in press. "The orientation of the ends of G-quadruplex structures investigated using end-extended oligonucleotides"
- 5) Nishikawa, F., Murakami, K., Matsugami, A., <u>Katahira, M.</u> and Nishikawa, S. (2009) *Oligonucleotides*, in press. "Structural studies of an RNA aptamer containing GGA repeats under ionic conditions using microchip electrophoresis, circular dichroism and 1D-NMR"

(2)学会発表

【国際】

- Yohei Miyanoiri, Satoshi Saitoh, Hiroyuki Miyashita, Hisanori Kobayashi, Seiichi Uesugi, Takao Imai, Hideyuki Okano and <u>Masato Katahira</u> (2005). The 1st Asia-Pacific NMR symposium. "Structure and mode of interaction with RNA of mouse neural protein, Musashi1"
- 2) Miyanoiri, Y., Saitoh, S., Miyashita, H., Kobayashi, H., Imai, T., Uesugi, S., Okano, H. and <u>Katahira, M.</u> (2005) The International Chemical Congress of Pacific Basin Societies. "Structure and mode of interaction with RNA of mouse Musashi1 protein"
- 3) Nagata, T., Ohyama, T., Noto, K., Niyada, E., Miyanoiri, Y., Imai, T., Okano, H., Hiratsuka, K., <u>Katahira, M.</u> (2007) International Workshop on Perspectives on Stable Isotope Aided NMR Methods for Protein Structural Analysis, "Structural studies on transcriptional and post-transcriptional gene regulation by NMR"
- 4) Ohyama, T., Furukawa, A., Mashima, T., Sugiyama, T., Ohgara, S., Yamazaki, T., Imai, T., Okano, H., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2008) Joint Symposium of "18th International Roundtable on Nucleoside, Nucleotides and Nucleic Acids" and "35th International Symposium on Nucleic Acids Chemistry", "Structural analysis of Musashi-RNA complex on the basis of long-range structural information"
- 5) Furukawa, A., Nagata, T., Habu, Y., Sugiyama, R., Hayashi, F., Yokoyama, S., Takaku, H. and <u>Katahira, M.</u> (2008) Joint Symposium of "18th International Roundtable on Nucleoside, Nucleotides and Nucleic Acids" and "35th International Symposium on Nucleic Acids Chemistry", "NMR assignments and the identification of the secondary structure of the anti-retroviral cytidine deaminase"
- (3)招待講演

【国際】

- 1) <u>Katahira, M.</u> (2005) The International Chemical Congress of Pacific Basin Societies, "Structure of hnRNP D complexed with telomere DNA, unfolding of quadruplex, and discrimination of intra- and intermolecular hydrogen bonds"
- 2) Ohyama, T., Tsuchibayashi, H., Matsugami, A., Miyanoiri, Y., Niyada, E., Enokizono, Y., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2006) Korea-Japan Bilateral Symposium on Biological NMR, "Wild and mutant (phosphorylation-mimicking) GT-1 structures, hnRNP D-telomere DNA complex structure, and Musashi structure complexed with RNA"
- 3) Matsugami, A., Ohyama, T., Ono, A., Ono, M., Nagata, T. and <u>Katahira, M.</u> (2007) International Workshop on Perspectives on Stable Isotope Aided NMR Methods for Protein Structural Analysis, "The structure of human telomeric DNA and the interactions of hnRNP A1/hnRNP D proteins with telomeric DNA"
- 4) <u>Katahira, M.</u> (2008) Yokohama NMR International Symposium -Drug Discovery and Design by NMR-, "Structural analyses of proteins and nucleic acids related to telomere elongation, neural differentiation, prion, and anti-retroviral process"

研究課題別評価書

1.研究課題名

ヘテロ原子間相互作用に基づく分子集合と機能発現

2.氏名

小林 健二

3.研究のねらい

ナノ科学の重要課題の1つとして、分子間相互作用に基づく分子自己集合(自己組織化)と分子 配列制御が挙げられる。プログラムされたビルドアップ型ナノ構造の構築には、これまで相補性と 方向性を有する水素結合や配位結合が主として利用されてきた。しかし、ナノ科学にブレークスル ーを与えるためには、ナノ構造の構築プロセスの制御に新規モチーフを導入することも肝要と考 えられる。本研究では、有機元素化学の特性を活かして、ヘテロ原子間相互作用をナノ構造の構 築プロセスの新規制御モチーフとして捉え、共有結合に基づく有機合成や水素結合等では成し得 ない分子集合体の構築を目的とした。図1に第16族元素の硫黄原子間相互作用と第17族の八ロ ゲン原子間相互作用の模式図を示す。本研究では -Ar 具体的に、1)硫黄原子間相互作用に基づくアセン 25 X Ar n軌道 σ*軌道 環のface-to-face型π-πスタッキング分子配列制御、

2)ハロゲン原子間相互作用に基づくお椀型ミセル 分子のキュービックカプセル化に取り組んだ。



4.研究成果

【4-1 . 硫黄原子間相互作用に基づくアセン環のface-to-face型π-πスタッキング分子配列制御】 ペンタセンやテトラセンは有機電界効果トランジスタ(OFET)の有力候補として知られている。しか し、ペンタセン等のアセン化合物は結晶や薄膜中でherringbone型パッキング構造をとってしまう。 アセン化合物のface-to-face型π-πスタッキング様式の分子配列制御を実現できれば、分子間で のパイ軌道の重なりは大きくなり、アセンの潜在的機能を最大限に引き出せる可能性がある(図2)。 Anthony等は嵩高いトリアルキルシリルエチニル基をペンタセンの6,13-位に導入することにより、

ペンタセン環のface-to-face型π-π スタッキングに成功している。我々 は偶然に、9,10-ビス(メチルチオ)ア ントラセン1が硫黄原子間相互作用 を補助的駆動力としてface-to-face 型π-πスタッキングすることを見出し た。以上の背景をもとに、メチルチオ 基を導入した6,13-ビス(メチルチオ) ペンタセン2aや5,12-ビス(メチルチ オ)テトラセン3を合成し(図3)、結晶 パッキング構造を調べ、OFET特性 を評価することとした。



図2. (a) Herringbone型パッキング, (b) Face-to-face型π-πスタッキング



4-1-1.合成と性質

6.13-ビス(メチルチオ)ペンタセン2aの合成には1の合成法を適用できなかったので、独自の方法 を開発した(図4)。鍵反応は、ルイス酸としてZnl₂を用いるジオールとメタンチオールとの反応であ る。この反応によってメチルチオ基を導入後、クロラニルによる脱水素芳香族化によって、2aの合 成を達成した。同様の方法により、誘導体2b-eや5,12-ビス(メチルチオ)テトラセン3を合成した。 2aの溶解性はCHCl。やC。H。中で1mg/mL at rt程度であるが、ペンタンチオールやチオフェノール

を導入した2の誘導体はこれら溶媒に非常に良く溶けた。2aの吸収極大はCH₂Cl2中で617nmであ り、ペンタセンよりも39nm長波長シフトした。理論計算から**2a**はペンタセンよりも、LUMOで0.230eV, HOMOで0.128eV下がり、HOMO-LUMOギャップは0.102eV狭くなっていた。また、遮光下空気飽和 溶液中での半減期は、ペンタセンで2.5hに対し、2aは170h以上あり空気に対する安定性が飛躍的 に向上した。固体状態では、2aは遮光下空気中で安定である。3は、溶解性が高く、吸収極大は テトラセンより35nm長波長シフトし、遮光下では空気飽和溶液中でも非常に安定であった。



図4. 6,13-ビス(メチルチオ)ペンタセン2aの合成とその誘導体2b-e

4-1-2.結晶構造

1,2,4-トリクロロベンゼンから熱再結晶することにより、2aと3の単結晶を得た。X線結晶構造解 析の結果、2a, 3共にS…S相互作用とS…Cπ相互作用を補助的駆動力として、face-to-face型 π - π スタッキングすることがわかった(図5)。2aでは、ペンタセン環同士の面間距離は3.39Åであり、分 子長軸に対し3.64Å、分子短軸に対し1.19Åスリップしていた。ペンタセン環カラム内ではS…S相互 作用は見られなかったが、S…Cπ相互作用(3.61Å)が存在することがわかった。そして、ペンタセン 環カラム間で弱いながらS…S相互作用(4.297Å)が働いていた。3では、テトラセン環の面間距離 =3.35Å、分子長軸スリップ=3.54Å、短軸スリップ=1.07Åで、S…Cπ相互作用(3.52Å)が働いていた。 そして、テトラセン環カラム間でS…S相互作用(3.370, 3.733Å)が働いていた。以上のことから、 herringbone型パッキング構造をとってしまうアセンにメチルチオ基という小さな官能基を導入する ことにより、S…S相互作用とS…Cπ相互作用によって、アセン環のパッキング構造をパイ軌道の重 なりの大きいface-to-face型 π - π スタッキング様式に分子配列制御できることがわかった。



図5. 単結晶X線構造解析:(a,b) 2a and (c) 3

4-1-3.分子ナノワイヤ

OTS-SiO₂基板上に2aを真空蒸着すると、幅60nm,長さ1-2mmのナノワイヤ結晶に成長することがわかった(図6a)。また、共通のソース・ドレイン電極間に2aの二本のナノワイヤ結晶を接合し、 それぞれにW探針を近づけてトップゲート電極とし、二つのトップゲート電極から独立にゲート電圧 を印加したところ(図6b)、四つの値(on/on, off/on, on/off, off/off)を取り得る多値論理デバイスの 動作を示すことがわかった(図6c)。



図6. (a) 真空蒸着による2aのナノワイヤ結晶成長, (b,c) 2aの多値論理デバイス

<u>4-1-4. 有機電界効果トランジスタ(OFET)特性</u>

溶液塗布法によりSiO₂-Si上にボトムコンタクト型OFET素子を作製し測定を行ったところ、**2a**は μ = 1.3 x 10⁻² cm²/Vs, *l*_{on}/*l*_{off} = 1.9 x 10⁵, *V*_{th} = -5.8 V、**2d**は μ = 6.9 x 10⁻³ cm²/Vs, *l*_{on}/*l*_{off} = 2.7 x 10⁶, *V*_{th} = -0.65 V、**3**は μ = 4.0 x 10⁻² cm²/Vs, *l*_{on}/*l*_{off} = 1.0 x 10⁴, *V*_{th} = -1.7 Vとなり、いずれ も良好なOFET特性を示すことがわかった。しかし、この結果はペンタセンを凌駕する値ではない。 原因の1つは、異方性の高い結晶性に基づく**2**, **3**の製膜性の悪さである。今後、製膜性を改善す る分子設計が必要である。

<u>4-1-5.テトラセンの2,8-および2,9-位の選択的官能基化とパイ共役拡張型テトラセンへの展開</u> テトラセンの2,8-および2,9-位の選択的官能基化は先例がなかった。本研究の途上で、Ir触媒存 在下でテトラセンとビス(ピナコラート)ジボロンを反応させると、テトラセンの2,8-および2,9-位が直 接ホウ素化された4aと4bの1:1混合物を生成し、再結晶により4aと4bを分離精製できることを見 出した(図7)。4aと4bは、パイ共役拡張型テトラセン誘導体を合成するための有用なビルディング ブロックとなる。一例として、2,8-および2,9-ジチエニルテトラセン5a,5b、ならびに、さらにパイ共 役拡張した6,7の合成を達成した。



図7. 2,8-および2,9-ビス[(ピナコラート)ボリル]テトラセン4a, 4bとパイ共役拡張型テトラセン誘導体5-7

【4-2. ハロゲン原子間相互作用に基づくお椀型ミセル分子のキュービックカプセル化】

通常のミセルは中心が詰まっている。ミセル中心が明確なナノ空間を有するカプセル状のミセル の構築は、薬物送達システムの展開に有用と考えられる。6分子のカリックスレゾルシンアレーン は、水飽和クロロホルム中で8分子の水をリンカーとして水素結合し、1375Å3の巨大内孔を有する 球状6量体カプセルに分子自己集合することが知られている。しかし、水素結合ゆえに水中では カプセル形成は起こらない。本研究では、お椀型芳香環キャビティーの上椀に4つのハロゲン基 (Br, I)をもち、肝細胞指向性の高いガラクトースをクラスター化したガラクトースデンドロン側鎖Rを 下椀に4つ有する水溶性テトラハロキャビタンド8を合成し、ミセル化と疎水部ミセル中心でのハロ ゲン原子間相互作用を駆動力として、水中でのキュービックカプセル(球状6量体カプセル)への分 子自己集合とゲスト包接を目的とした(図8)。



図8. 第2世代ガラクトースデンドロン側鎖を有するテトラヨードキャビタンドの水中でのキュービックカプセルへの分子自己集合

4-2-1.合成

側鎖末端にアルキニル基を有するテトラハロキャビタンドと末端にアジド基を有する第1~3世代 ガラクトースデンドロンとのクリック反応により、各世代のガラクトースデンドロン側鎖を有するテト



ラハロキャビタンド8-X-Y (X = I, Br, H; Y = 1st-G, 2nd-G, 3rd-G)を合成した(図9)。

4-2-2, 会合・ピレン包接挙動

動的光散乱(DLS)測定により、水中における**8-X-Y**の会合体の平均粒径は1~0.01mMでは濃度 依存性は殆ど見られず、また、X = Hが最も粒径が小さく、かつ、世代の減少に伴い粒径が増加す ることがわかった(H-2nd-G < I-3rd-G ≤ I-2nd-G ≤ I-1st-G、図10a)。この結果とモノマーの分子サ イズを考慮すると、8-I-2nd-Gのキュービックカプセル化が示唆された。また、8-X-Yは水に不溶な ピレンを溶解させ、その包接量はH-2nd-G << I-1st-G < I-3rd-G < I-2nd-Gの順に増加すること が紫外-可視吸収測定から判明した(図10b)。それに対し、蛍光スペクトルでは、ピレンのモノマー 発光はI-3rd-G > H-2nd-G > I-1st-G > I-2nd-Gの順に減少し、I-2nd-Gにおいてのみピレンの2 量体会合に基づくエキシマー発光が観測された(図10c)。以上の結果から、ホスト**8-X-Y**のX.Yによ って8の集合様式・ピレン包接能は変化し、特に、8-I-2nd-Gはキュービックカプセル化することが わかった(図8)。8-I-2nd-Gのキュービックカプセルは、表面に48個のガラクトースを集積している。 (a) (b)



図10.8-X-Y (1 mM in H2O)の会合挙動:(a) DLS, ピレン包接時の(b) 紫外-可視吸収, (c) 蛍光スペクトル

5. 自己評価

本研究では、有機元素化学の特性を活かして、ヘテロ原子間相互作用をナノ構造の構築プロセ スの新規制御モチーフとして捉え、これまでに先例のない、 [1]硫黄原子間相互作用に基づくア セン環のface-to-face型 π - π スタッキング分子配列制御、[2]ハロゲン原子間相互作用に基づくお 椀型ミセル分子のキュービックカプセル化に取り組み、機能性発現に関しては道半ばであるが、 構造制御に関しては当初目標を達成できたと思う。

テーマ1では、6.13-ビス(メチルチオ)ペンタセン2aとその誘導体2b-eや5.12-ビス(メチルチオ)テ トラセン3の合成に成功し、2a、3共にS···S相互作用とS···Cπ相互作用を補助的駆動力として、 face-to-face型π-πスタッキングすることを明らかにした。即ち、herringbone型パッキング構造をと ってしまうアセンにメチルチオ基という小さな官能基を導入することにより、S…S相互作用とS…Cπ 相互作用によって、アセン環のパッキング構造をパイ軌道の重なりの大きいface-to-face型π-πス タッキング様式に分子配列制御できることの普遍性を示すことができた。2a、3共に良好な有機電 界効果トランジスタ(OFET)特性を示したが、ペンタセンを凌駕する値ではなかった。原因の1つは、 異方性の高い結晶性に基づ〈2a, 3の製膜性の悪さである。 今後、 製膜性を改善する分子設計が 必要である。一方、この性質を利用し、2aの真空蒸着によるナノワイヤ結晶の作製と多値論理デ バイス動作の提示に成功した。

テーマ2では、第1~3世代のガラクトースデンドロン側鎖を有するテトラハロキャビタンド8-X-Y (X = I, Br, H; Y = 1st-G, 2nd-G, 3rd-G)の合成に3年近〈かかってしまったが、ミセル化と疎水部ミ セル中心でのハロゲン原子間相互作用を駆動力として、ホスト8-I-2nd-Gはキュービックカプセル 化すること、8-X-YのX,Yによって8の集合様式・ピレン包接能が変化することを明らかにした。

6.研究総括の見解

ヘテロ原子間相互作用をナノ構造構築プロセスの新規制御モチーフとして捉え、水素結合等で は成し得ない分子集合体の構築を目指した研究を行い、Herringbone型パッキング構造をとるアセ ンにメチルチオ基を導入することにより、硫黄原子間相互作用に基づ〈Face-to-face型π-πスタッ キングの分子配列制御に成功した。しかし、機能は期待したほど発現しなかった。一方、ヨード原 子間相互作用とミセル化により、ガラクトースデンドロン側鎖を有するお椀型テトラヨードキャビタン ドの水中での分子集合キュービックカプセル化を成し遂げた。ヘテロ原子の特性を生かして、機能 分子の配列をさせる当初の目的は達成しており、さらなる展開を期待する。

7.研究成果リスト

A さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1)論文(原著論文)発表

【国際】

- <u>K. Kobayashi</u>^{*}, R. Shimaoka, M. Kawahata, M. Yamanaka, K. Yamaguchi, "Synthesis and Cofacial π-Stacked Packing Arrangement of 6,13-Bis(alkylthio)pentacene", Org. Lett., 8, 2385-2388 (2006).
- M. Yamanaka, Y. Yamada, Y. Sei, K. Yamaguchi, <u>K. Kobayashi</u>^{*}, "Selective Formation of Self-Assembling Homo or Hetero Cavitand Cage via Metal Coordination Based on Thermodynamic or Kinetic Control", J. Am. Chem. Soc., 128, 1531-1539 (2006).
- <u>K. Kobayashi</u>^{*}, R. Kitagawa, Y. Yamada, M. Yamanaka, T. Suematsu, Y. Sei, K. Yamaguchi, "Orientational Isomerism Controlled by the Difference in Electronic Environments of a Self-Assembling Heterodimeric Capsule", J. Org. Chem., 72, 3242-3246 (2007).
- N. Nishimura, <u>K. Kobayashi</u>^{*}, "Self-Assembly of a Cavitand-Based Capsule by Dynamic Boronic Ester Formation", Angew. Chem. Int. Ed., 47, 6255-6258 (2008).
- Y. Wakayama^{*}, R. Hayakawa, T. Chikyow, S. Machida, T. Nakayama, S. Egger, D. G. de Oteyza, H. Dosch, <u>K. Kobayashi^{*}</u>, "Self-Assembled Molecular Nanowires of 6,13-Bis(methylthio)pentacene: Growth, Electrical Properties, and Applications", Nano Lett., 8, 3273-3277 (2008).

(2)学会発表

口頭発表(国際)

- <u>K. Kobayashi</u>^{*}, Y. Yamada, M. Yamanaka, "Unsymmetrical Nanospace: Self-Assembling Heterodimeric Capsule", The First Joint International Symposium on Macrocyclic and Supramolecular Chemistry, 2006.
- ポスター発表(国際)
- <u>K. Kobayashi</u>^{*}, R. Shimaoka, M. Kawahata, M. Yamanaka, K. Yamaguchi, "Synthesis and Cofacial π-Stacked Packing Arrangement of 6,13-Bis(alkylthio)pentacene", 2nd International Symposium of Core-to-Core Program on Main Group Chemistry, 2006.
- <u>K. Kobayashi</u>^{*}, H. Kitagawa, Y. Kobori, K. Yoza, "Guest-Encapsulation Behavior in a Self-Assembled Unsymmetrical Nano-Space", The 3rd Joint International Symposium on Macrocyclic and Supramolecular Chemistry, 2008.
 口頭発表(国内)
- ・小林健二*, 島岡怜史, 内田義孝, 山中正道, 川幡正俊, 山口健太郎, "6,13-ビス(アルキ

ルチオ)ペンタセン誘導体の合成と分子集合", 第18回基礎有機化学連合討論会, 2006.

・小林健二*, 木元孝和, 川幡正俊, 山口健太郎, "ビス(メチルチオ)テトラセンの合成と性質", 第34回有機典型元素化学討論会, 2007.

(3)招待講演

【国際】

 K. Kobayashi, "Unsymmetrical Nanospace: Orientational Isomerism of Unsymmetrical Guests Encapsulated in Self-Assembling Heterodimeric Capsules", The 232nd ACS Conference, 2006.

【国内】

- ・小林健二, "6,13-ビス(アルキルチオ)ペンタセン誘導体の合成と分子配列制御", 第55回 高分子討論会, 2006.
- 小林健二, "ヘテロ原子間相互作用に基づく分子配列制御", 特定領域研究「元素相乗系化合物の化学」第2回若手コロキュウム, 2007.
- ・小林健二, "ヘテロ原子間相互作用に基づ〈アセンの分子配列制御", 第4回有機元素化 学セミナー, 2007.
- ・小林健二, "分子デバイスを指向した分子自己集合", 物質・材料研究機構, 2008.

(B)その他の主な成果

なし

研究課題別評価書

1.研究課題名

光と機能性流体の融合による先端ナノ材料の創製と評価

2.氏名

齋藤 健一

3.研究のねらい

光は波と粒子の二つの性質をもち,そのどちらかを変えるだけで,物質との相互作用は大きく 変わる。我々は,光の粒子性(光子)に注目し,巨大な光子密度をもつパルスレーザーを用いナノ 物質を創製している。使用しているレーザーの光子密度をピーク出力に換算すると,最大ギガワット(GW/cm²)に達し,数値的には電球1000万個の光を,パルス幅内に照射することに相当する。 このような強光子場レーザーを固体に照射すると,表面近傍の原子分子が高密度に励起され,最 終的に数100m/sの速さで表面からナノ物質が瞬時に噴出し生成する。これをパルスレーザーア ブレーションという。我々は,固体のパルスレーザーアブレーションを超臨界流体中で行い,ナノ 構造体を生成する手法を世界にさきがけて開発した。すなわち,超臨界流体は圧力で熱容量,熱 伝導率,誘電率などの物性値を数10倍変えられる。特に,臨界点ではそれらの物理量が発散し, 他の系では実現困難な状態を創り出せる。さきがけ研究では,超臨界流体の圧力を変えレーザ ーアブレーションを行い,新規な構造と機能を有するナノ構造体を創出する。

4.研究成果

【概要】

超臨界流体中でシリコンと金のレーザーアブレーションを行った。生成物の電子顕微鏡(SEM) 観測,分光計測(発光,吸収,ラマン),小角X線散乱(SAXS),元素分析等より,構造解析と光物 性研究を行った。シリコンでは,近紫外,紫,青,緑,赤で発光するナノ結晶が創製した。発光波長 と発光強度は生成時の超臨界流体の圧力で制御できた。発光の量子収率はバルクの10⁴倍程増 加した。金では自己相似性のフラクタル構造をもつ金ナノネックレスが創製した。これを表面増強 ラマンの基板に用いると,蛍光性色素の単一分子のラマンスペクトルの測定へ展開できた。それ ぞれの研究で共通する結果として,超臨界流体が特徴的な構造をもつとき,面白いナノ構造体が 得られることが明らかとなった。

【実験法】

ナノ構造体生成の反応・観測容器となる超臨界流体用 高圧セルを開発した(図1)。セルは, in situ 分光測定に も対応するよう4面光学窓を持つデザインに設計した。セ ル中にターゲットの固体物質をおき,液体クロマトグラフ 用ポンプで流体を注入し,超臨界流体を生成した(圧力: 2-20MPa,温度 $T_r=T/T_c=1.02-1.20$,流体の種類:CO₂, CHF₃,SF₆)。光源はNd:YAG レーザーの2倍波を用い た(波長532nm,フルーエンス:1J/cm⁻²,ピークエネルギ ー:0.15GW/cm⁻²)。ターゲット表面にレーザーを5-10 分照射し,超臨界流体の圧力を変え,ナノ物質を生成し た。生成物は基板に沈降させ,各種構造解析ならびに分 光測定を行った。その他, in situ で吸収スペクトル,過渡 吸収スペクトル,時間分解画像を測定する装置を開発し た。



図1 開発したナノ構造体創製用の超臨界流体セル

【結果と考察】

図2は、シリコンナノ結晶を創製した際の超 臨界 CO2の P-T相図ならびに物性値の圧力 依存性である。シリコンナノ結晶は、図中に 示した黒丸の熱力学状態で創製した。これら の図より、反応場である流体の物性値が大き く変化していることがわかる。

得られた生成物を SEM, SAXS, ラマンス ペクトル,元素分析で解析した。その結果,直 径 2nm のシリコン結晶をコア,厚さ 2nm の SiO2 シェルにもつシリコンナノ結晶の構造が 示された。発光スペクトルならびに発光画像 |測定より,近紫外,紫,青,緑,赤領域での発 光が観測された。また、発光色は生成時の圧 力で変化した(図3)。 バルクシリコンの発光 が近赤外領域であることから、生成したシリコ ンナノ結晶の発光は,バルクと大き〈異なるこ とがわかる。なお、流体の熱容量ならびに熱 伝導率が極大の圧力で生成すると,発光強 度の高いナノ結晶が得られた。 図2の物性値 を用い熱力学計算を行った結果,アブレーシ ョンで生成した,熱いシリコンナノ結晶の冷却 の速度定数が最大の時,発光強度が最大と なることが示された。特にピコ秒程度 の速さで冷却されると,100 倍程発光 強度が増加した。また,生成時の圧力 依存性,強度の経時変化の測定より, Si コアとSiO₂シェルの間のナノ界面の 存在が,発光色ならびに強度に重要な 役割を演じていることが示された。そ の他,発光量子収率測定からは,量子 収率は 2%程度であり、この値はバル クシリコンの近赤外での発光量子収率 より,10⁴ 倍程大きいことが確認され た。

金では,ネックレス構造を基本単位 とする低次元金ナノネットワーク構造 ならびに直径 500nm の巨大ナノ球の 生成が観測された(図4)。SAXS 測定 より,ネットワーク構造は自己相似性 をもつフラクタル構造であることがわか った。フラクタル次元の圧力依存性よ り,金ナノネットワーク構造は,圧力増 加により3次元的 2次元的な階層構 造へ変化することが明らかとなった。ま た,全く異なる条件で生成すると,粒度 の揃った直径 500nm の金ナノ球が三



図2 超臨界CO₂の熱力学状態。図中の黒点はナノ物質生成時の状態を示 す。(a)圧力 温度相図。CO₂の密度を分子分布の濃淡で模式的に示して いる。CP は気液臨界点を示す。(b)熱伝導率の圧力依存性,(c)熱容量の 圧力依存性,(d)密度の圧力依存性。



図3 シリコンナノ結晶の発光スペクトルと発光画像。アブレーション時の圧力で 発光色が異なるナノ結晶が生成。(a)赤発光するシリコンナノ結晶,(b)緑発光す るシリコンナノ結晶,(c)青発光するシリコンナノ結晶,(d)バルクシリコンの発光。 近赤外で発光,(e)光の三原色で発光するシリコンナノ結晶の発光画像

次元的にパッキングされた集合体の形成 も確認された。

金ナノ構造体を表面増強ラマン(SERS) の基板に用い蛍光色素のラマンスペクト ル測定を行った。その結果,分子数 10⁻²⁰ モルという極微量の蛍光分子を,励起光 強度 1µW,測定時間 2 秒程度で,S/N 比 の高いラマンスペクトルを測定できた。こ のSERS基板の表面増強度は 10⁵と算出 された。さらに希薄条件で SERS 強度の 時間変化を測定した。ヒストグラム解析よ リ単一分子のラマン観測に相当する結果 が得られた。

金ナノ構造体の生成メカニズムの研究



図4 金ナノネットワーク,金ナノ球のSEM像。下図は,金ナノネットワーク 構成しているネックレス構造の TEM像

では,超臨界流体の局所構造が気体的構造から液体的構造に変化するとき,その形状は階層的 ネットワーク構造から,直径 500nm のナノ球へ変化することが明らかとなった。このメカニズムは, レーザー照射で生成した直径 500nm の金液滴の緩和過程による帰属された。すなわち,液滴の 断片化によるネットワーク生成と液滴の冷却による球生成の分岐比が,超臨界流体の局所構造 で変化した。

以上のように,シリコンの研究では超臨界流体の物性値が極大の時に発光強度が最大となった。金においては,流体の局所構造が気体的構造から液体的構造に変化する時,ネックレス構造から巨大球構造へと,そのモルフォロジーが大きく変化した。それぞれの研究での共通する結果として,超臨界流体が特徴的な物性・構造をもつとき,特徴的なナノ構造体が得られることが明らかになった。

5. 自己評価

研究期間内で得られた成果より,当初の目標の7割は達成できたと考えている。すなわち, 発光するシリコンナノ結晶の創製を目標に掲げ,それは近紫外~赤まで非常に広い範囲で発 光し,特に光の三原色で発光するシリコンナノ結晶として結実した。生成時の圧力により発光色 が変化し,発光強度を100倍増加させる条件も明らかとなった。また,発光過程にはSi/SiO₂ナ ノ界面が重要であることが示された。金については,液相還元法などでは困難である直径 500nmという巨大ナノ球や,直径20nmの球が数珠つなぎにつながる金ナノネックレスを超臨界 流体中でつくることに成功し,それらの生成メカニズムを解明した。得られた金ナノ構造体は, 表面増強ラマン散乱(SERS)のSERS基板として機能し,最終的な目標に掲げていた単一分子 ラマンスペクトル測定へ展開できた。その他,副次的な結果である直径500nmの金ナノ球の三 次元パッキング構造など,当初は予想していなかった展開である。一方,達成できなかった残り の3割は,研究対象物質がシリコンと金の二種類に限定されたことなどが主である。当初の目 標では,まずシリコンと金を行い,その後時間の許す限り他の物質へ展開してゆくことであった。 しかし,この二つの系の研究でタイムアップとなってしまった。本手法は,任意の物質のナノ構 造体を創製できる特徴があり,他の物質への展開は今後の課題の一つといえる。

三年半のさきがけ研究は,広島大学へ赴任した一年後にはじまった。最初の半年はさきがけ で導入する機器の設置場所の検討から始まった。しかし,採択をきっかけに赴任時より苦慮し ていたスペースの問題が解決した。当時は,研究室の立ち上げ時期であったため,さきがけ研 究が私の研究室を作ってくれたともいえる。末筆ながら,この場を借りてお礼申し上げます。 6.研究総括の見解

光(強光子場レーザー)と機能性流体(超臨界流体)を用いた,新しいナノ物質創製法により 光機能性を有する粒子状のナノ構造体を創出することを目指して研究を行い、近紫外 - 全可 視領域で発光する Si ナノ結晶,単一分子ラマン測定を可能にする金ナノ構造体の創製に成功 した。また、その生成メカニズムに関する研究から高機能の発現に必要な生成条件を明らかに している。新しいナノ粒子の調製に成功し、それに特有の性質を見出したことは十分に評価で きる。この特異な調製法を可能にしている機構のさらなる解明を期待する。

7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

【国際】

·K. Saitow, T. Yamamura, T. Minami

Gold Nanospheres and Nanonecklaces Generated by Laser Ablation in Supercritical Fluid *The Journal of Physical Chemistry C*, **112**, 18340-18349 (2008).

- K. Saitow, T. Yamamura
- ·Effective Cooling Generates Efficient Emission: Blue, Green, and Red Light-emitting Si Nanocrystals

The Journal of Physical Chemistry C, in press.

D. Kajiya, Y. Mouri, and K. Saitow

Difference of Solute-Solvent Interactions of cis- and trans-1,2-Dichloroethylene in Supercritical CO₂ Investigated by Raman Spectroscopy

The Journal of Physical Chemistry B, 112, 7980-7983 (2008).

K. Otake, M. Abe, K. Nishikawa, and K. Saitow

Development of polarized Raman spectrometer for supercritical fluids having high critical points

Japanese Journal of Applied Physics 45, 2801-2805 (2006).

【国内】

·齋藤健一

並進・回転・振動運動から眺めた超臨界流体の局所構造

高圧力の科学と技術(日本高圧力学会誌)16,120-130(2006)

- (2)受賞
 - ・第2回ナノ・バイオ・インフォ化学シンポジウム学生賞
 2005年11月27日,超臨界流体中でのレーザーアブレーションによる金ナノ粒子の選択的生成,南孝将,齋藤健一

・第4回ナノ・バイオ・インフォ化学シンポジウム学生賞
 2007年12月2日,緑・赤で発光するシリコンナノ結晶の創製とその発光強度
 山村知玄,加治屋大介,齋藤健一

(3)学会(口頭)発表

【国際】

•Ken-ichi Saitow, Laser ablation of gold in supercritical fluid generates nanonetwork and huge nanosphere, 9th International Conference of Laser Ablation, 2007.

• Daisuke Kajiya, Ken-ichi Saitow, Solvent Dependence of Attractive and Repulsive Interactions in Supercritical Solution: Raman Spectroscopy and Perturbed Hard-sphere Theory for $C_2H_2Cl_2$, Joint Conference of JMLG/EMLG Meeting 2007 and 30th Symposium on Solution Chemistry of Japan, 2007.
- •Ken-ichi Saitow, Selective fabrication of nanomaterials by laser ablation in supercritical fluid, PacifiChem, 2005.
- Takamasa Minami, Keita Kobayashi, Ken-ichi Saitow, Clusters of water molecule in solutions to supercritical state investigated by near infrared absorption spectroscopy, 2005.
- Keiko Otake, Keiko Nishikawa, Ken-ichi Saitow, Density dependence of polarized and depolarized Raman spectra of supercritical cyclohexane Keiko Otake, Keiko Nishikawa,2005

【国内】

- ・山村知玄,加治屋大介,齋藤健一,光の三原色で発光するシリコンナノ結晶の創製とその発光メカニズム,日本化学会第89春季年会 (2009).
- ·荒川美紀,加治屋大介,齋藤健一,蛍光色素の単一分子共鳴ラマンスペクトル測定の試み 保護剤フリーの金ナノ構造体を用いた表面増強効果,日本化学会第89春季年会 (2009).
- ・山村知玄 , 加治屋大介 , 齋藤健一 , 光の三原色で発光するシリコンナノ結晶の創製 超 臨界流体中での強光子場反応 , 第 2 回分子科学討論会 (2009).
- ・荒川美紀,加治屋大介,齋藤健一,金ナノネックレスに吸着した Malachite Green の
 SERS 測定と増強度算出
- ·齋藤健一, 南孝将, 山村知玄, ナノ学会第5回大会, 超臨界流体中でのパルスレーザー照射による金ナノ球・ナノネットワークの生成
 他 30 件
- (4)招待講演
 - ·齋藤健一,光·流体·ナノの融合による物質の新機能開拓,ナノマテリアル研究交流会, 2007 年
 - ・齋藤健一,強光子場と超臨界流体で創るナノ材料,第4回 未来材料研究会,2006年
- (5)その他

新聞発表(一件,朝日新聞 2005 年 11 月 27 日), 人名辞典(MARQUIS Who's Who in the world 2007)に掲載

B. その他の主な成果

(1)論文(原著論文)発表

K. Saitow, Y. Naitoh, K. Tominaga, and K. Yoshihara Photodissociation of CH_2I_2 and subsequent electron transfer in solution *Chemistry - An Asian Journal* **3**, 696-709 (2008). 研究課題別評価書

1.研究課題名

分子ワイヤ・シンセサイザー

2.氏名

坂口 浩司

3.研究のねらい

有機材料は人間との調和性を持つ電子デバイスとしての応用が期待される材料である。しかし ながら現在得られている有機材料の性能指数は低く、実用化にまだ遠い道のりがある。本研究で は、電気化学を用いる表面エピタキシャル重合技術、微細転写技術らを融合し、"分子ワイヤーを 絶縁基板上に単一分子レベルで大面積に作り・並べ、分子末端に電極を接続する"画期的な分 子レベルプロセス技術"分子ワイヤ・シンセサイザー(分子細線製造機)"を開発し、機能化を目指 す。

4.研究成果

電気化学は液相中に溶解させた物質を外部電場で制御しながら基板に堆積させることが出来 る有効なナノ構造構築法である。これまで様々な方法を使って導電性高分子の細線を構築する 試みが行われてきたが、そのサイズ幅は数十 nm であり1分子レベルには程遠かった。我々は電 気化学を用い液相中で 1 本の導電性高分子を長さ・密度・方向・形を電気パルス印加により制御 しながら大面積に形成させる新しい技術"電気化学エピタキシャル重合"を開発した。この技術は モノマー(分子細線原料)を含んだ電解質溶液中において、ヨウ素原子で表面修飾した原子平坦 金属電極にパルス電圧を印加することにより、基板の表面原子配列に沿ってモノマーの逐次的な 電解重合を起こさせ単一分子細線を形成させる原理に基づいている。具体的には以下の成果を 挙げた。



・電極上に一軸成長させた分子ワイヤー

人為的に核を表面上に埋め込み、1軸方向に成長した最長で 200nm の長さを持つワイヤーを 生成させることに成功した。チオフェン3量体であるターチオフェン分子(3T)を含む電解質溶液に ヨウ素で表面修飾した金(111)基板を浸し3Tの酸化電位に相当する電圧パルスを印加し、3Tのオ リゴマー(6量体、或いは9量体と推測される)を生成させる。このオリゴマーは溶液中に不溶と推 測され、核として基板表面に吸着する。こうして表面核を人為的に埋め込むことができる次にモノ マーのみを含む電解質溶液中に核埋込基板を浸し、モノマー酸化電位に相当する電圧パルスを 印加した。驚くべきことに1軸方向に規則正しく成長した長いワイヤが生成することが分かった。表 面核埋込法で生成する分子ワイヤは、1軸方向に成長するため成長ワイヤ間での衝突が少ない。 このため極端に長い分子ワイヤ成長が可能になったものと考えられる。

・異種分子ワイヤーの1分子連結

2段階(連続浸漬型)の電気化学エピタキシャル重合を開発し、2種類の異なるチオフェンモノマ

-溶液を用いて電子状態・構造の異なる2種類のポリチオフェンを電極基板上で1分子レベルで 連結することに初めて成功した。この方法は、次の2段階の電気化学エピタキシャル重合からなる。 (1)チオフェンA(3-メチル-4-オクチルチオフェン)を含む電解質溶液にヨウ素修飾・金(111)マイカ 基板を浸し、モノマーの酸化電位に相当する電位の電圧パルスを印加する。このプロセスにより、 基板表面上にチオフェンAからなる分子ワイヤが成長する。 (2)この基板を溶液中から取り出し洗 浄後、チオフェンB(3-メチル-4-オクチロキシチオフェン)を含む電解質溶液に浸し、酸化電位に 相当する電圧パルスを印加した。チオフェンBのみを含む電解質溶液中で電気化学エピタキシャ ル重合により生成した単一ポリチオフェンワイヤ列は、ヨウ素原子配列の1軸に沿って成長した、 高さ 3.5 の連続的な線として画像化された。これに対し、チオフェンAを含む電解質溶液から成 長したポリチオフェンワイヤは同じ〈1軸成長したが、驚〈べきことに 11.4 の周期を持つ連結した 点構造として現れた。この周期はポリチオフェンのモノマー間隔の3.8 の4倍に相当することから 3ユニット毎にチオフェン環がねじれた構造を示しているものと結論された。従来、ポリチオフェン のねじれ構造は、溶液の著しい短波長光吸収結果から示唆されてきたが、これまで構造を直接観 察された例は無かった。また、連続浸漬型電気化学エピタキシャル重合を施した基板上で、2種 類の異なるポリチオフェンが連結したヘテロ構造が観測された。このヘテロ構造を STM で経時変 化を観測すると、表面上でチオフェンBワイヤ部分を起点として、チオフェンAワイヤ鞭のように動 く"首ふり運動"を示した。こうした1分子ワイヤ部分の表面移動にもかかわらずヘテロ接合部分は 破断しないことから、化学結合により2種類の異なる分子ワイヤが連結していることが確認された。 また異なる条件設定により、2ブロック、3ブロック、マルチブロック結合した異種分子ワイヤを1分 子レベルで電極上に形成させることができた。またその電子状態をトンネル分光法により測定す ると、チオフェン Β からなる分子ワイヤーは表面上で金属状態を、チオフェン Α からなる分子ワイ ヤーは 1eV のバンドギャップを持つ半導体の性質を持つことが分かった。

5. 自己評価

本研究は、従来困難であった、金属表面での1分子細線形成法の学理と応用を目指すチャレン ジングなテーマであり、世界に先駆けて開発することができた。また著名雑誌掲載や学会誌解説、 国際(国内)会議招待講演、著書、メディア報道など世界で認知された。これを基に類似研究も世 界で行われている。以上から目的は8割方できたと考える。

6.研究総括の見解

自らが見出した電気化学を用いる表面エピタキシャル重合技術に微細転写技術を融合し、分 子ワイヤーを絶縁基板上に単一分子レベルで作成する画期的な分子レベルプロセス技術の開発 を成し遂げた。本手法により異種分子ワイヤーの1分子連結にも成功した。応募時に既に得られ ていた成果を大き〈発展させた研究であったが、今後大き〈発展する可能性のある成果を得ており、 これからの展開を期待したい。

7.研究成果リスト

A さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

【国際】

·H. Sakaguchi, H. Matsumura, H. Gong, A. Abouelwafa, "Direct Visualization of the Formation of Single-Molecule Conjugated Copolymers", Science, 310, pp.1002-1006 (2005).

【国内】

- ·坂口浩司,"導電性高分子ナノワイヤ·アレイ",応用物理,75(12), pp.1461-1464 (2006).
- ·坂口浩司,"単一導電性高分子細線の電気化学重合",表面科学, 27(10), pp.572-575 (2006).
- ·坂口浩司,"単一分子ワイヤー",高分子,56(665),pp.420-423 (2007).

(2)著書

- ・ 坂口浩司, ナノレベルの極微配線技術 「進化する有機半導体」エヌティーエス出版, pp.456-462 (2006).
- ・ 坂口浩司, 導電性高分子ワイヤによるデバイス作製 「有機エレクトロニクス実現への新展開」, 情報機構, pp.256-263 (2007).
- ・ 坂口浩司, 電気化学エピタキシャル重合による高分子合成法 「最新導電性高分子全集」, 技術情報協会, pp.76-85 (2007).

(3)学会(口頭)発表

【国際】

- J. Taniguchi, S. Ide, N. Unno, H. Sakaguchi, Direct Printing of Metal Nano-Patterns on Plastic Films Using Hard Stamp Nanoprint Lithography, The 1st International Conference on nanoManufacturing (nanoMan2008), ID164, Singapore (2008).
- J. Taniguchi, S. Ide, N. Unno, H. Sakaguchi, Nanoprint Lithography of Metal Nano-patterns on Plastic Films, 34th International Conference on Micro-and Nano-Engineering (MNE2008), Athens, Greece (2008).

【国内】

- ・坂口浩司, 異種分子ワイヤヘテロ接合の電気化学的形成, 日本化学会 第 86 春季年会 (2006).
- ・ 名倉利樹, YANG HONGSHAN, 坂口浩司, 単一分子ワイヤの電気化学的結晶化, 日本化学 会 第 87 春季年会 (2007).

(4)招待講演

【国際】

- · H. Sakaguchi, "Electrochemical Epitaxial Polymerization of Sigle-Molecular Wires", 3rd International Conference of Molecular Electronics, Grenoble, France (2006).
- · H. Sakaguchi, "Electrochemical Epitaxial Polymerization of Sigle-Molecular Wires", Handai Nanoscience and Nanotechnology International Symposium, Osaka (2006).
- •H. Sakaguchi, "Electorochemical Epitaxial Polymerization of Single Conjugated-Polymer Wires on Surface", 8th International Conference on Nano-Molecular Electronics, Kobe, Japan (2008).
- ·H. Sakaguchi, "Electrochemical Epitaxial Polymerization of Sigle-Molecular Wires", International Symposium on Engineering Micro/Nano-Materials based on Self-Assembling and Self-Organization", Tokyo, Japan (2008).
- •H. Sakaguchi, "Electrochemical Epitaxial Polymerization of Conjugated-Polymer Wires", 3rd International symposium on Integrated Molecular/Materials Engineering, Xi'an, China, p.66 (2008).

【国内】

- ・坂口浩司、"電気を流すプラスチックの1分子細線を作る"特定領域研究「光機能界面の学理と 技術」全体会議 (2006).
- ・坂口浩司, "電気化学エピタキシャル重合によるポリチオフェン単一分子細線の作製", 京大 21 世紀 COE シンポジウム「有機薄膜太陽電池の最前線」(2006).
- ・坂口浩司, "電気を流すプラスチックの1分子細線を作る", 坂口浩司, 慶応大 東工大合同 21
 世紀 COE フォーラム「マテリアルサイエンス」 (2006).
- ・坂口浩司, "単一導電性高分子細線の表面重合",第 68 回応用物理学会学術講演会シンポジウム講演, (2007)
- ・坂口浩司, "電気を流すプラスチックの超極細線を作る", 日本学術振興会 第 167 委員会「有機 デバイス・バイオセンシングの現状とプローブ顕微鏡の接点」, (2007).

(B) その他の主な成果 なし

研究課題別評価書

1.研究課題名

ポリマー結合ペプチドのビルドアップと機能探索

2.氏名

芹澤 武

3.研究のねらい

近年のバイオテクノロジーの飛躍的な発展により、バテクリオファージあるいは細胞の表層タ ンパク質の一部に外来のペプチドを自在に融合する遺伝子工学が確立された。それにより異な るペプチドを網羅的に提示した生物学的なペプチドライブラリーが調製され、このライブラリーか ら特定のターゲットに特異的に結合するペプチドを選択するファージディスプレイ法や細胞表層 ディスプレイ法が開発された。ペプチドの従来のターゲットは生体関連分子であったが、最近、 無機化合物などの人工マテリアルに特異的に結合するペプチドの探索に適用されるようになっ た。本研究では、ファージディスプレイ法を汎用性高分子に適用し、それらに特異的に結合する ペプチドを同定すること、また得られたペプチドをナノ材料としてビルドアップし、機能探索するこ とを目指す。

4. 研究成果

(1)ポリマー結合ペプチドのビルドアップ

M13 バクテリオファージを用いたファージディス プレイ法(図 1)の最初のポリマーターゲットとして、 本研究ではイソタクチックポリメタクリル酸メチル (it-PMMA)からなるフィルム表面を選択した。この ねらいは、単純な化学構造を有する高分子をペプ チドが厳密に識別できることを明示することにある。 5回のバイオパニングの後に得られた7残基ペプチ ドのアミノ酸配列を表1に、ファージ濃度50 pM にお けるファージの結合量を酵素免疫測定法(ELISA) により評価した結果を図 2 にそれぞれ示す。リファ レンスであるアタクチック(at)ならびにシンジオタク チック(st)PMMA に比べて、より多くのクローンが it-PMMA に結合した。ファージの濃度依存的な ELISA から求めた見かけの結合定数 (K_{ano}) もまた、 it-PMMA に対して大きな値を示した(表 1)。 結合の 強さや選択性にはアミノ酸の化学構造との相関が 観察され、主な駆動力として水素結合が関与してい ることが示唆された。

化学合成したペプチドも it-PMMA フィルムに特 異的に結合することを表面プラズモン共鳴(SPR) 法により明らかにした(図 3、表 2)。例えば、cO2 ペ プ チ ド (Glu-Leu-Trp-Arg-Pro-Thr-Arg) は it-PMMA に対して 2.8 x 10⁵ M⁻¹の結合定数を示し、 st-PMMA に対するそれよりも 2 オーダー大きく、40 倍以上の値であった。結合定数の温度依存性は水 素結合が駆動力であることを支持し、また it-PMMA に対して誘導適合により結合することを示唆した。 cO2 ペプチドの構成アミノ酸をアラニンによりそれぞ



図 1 ファージディスプレイ法(バイオパ ニング)の模式図

表1 it-PMMA に対して得られた7 残基ペ プチド配列とクローンの結合定数

-					
Clone	Freq.	Sequences	$K_{\rm app}$ / 10 ¹⁰ M ⁻¹		Ratio
			it	st	(it/st)
c02	6/30	ELWRPTR	10	1.6	6.3
c03	2/30	QLQKYPS	8.5	2.9	2.9
c18	6/30	A <mark>R</mark> PHLSF	6.2	2.5	2.5
c01	3/30	TLHL <mark>S</mark> PA	5.4	2.9	1.9
c06	2/30	QTMTYSR	5.0	2.0	2.5
c05	1/30	AAQTSTP	4.9	4.7	1.0
c04	7/30	SSPWMRE	3.5	1.1	3.2
c26	1/30	GI <mark>RHTNR</mark>	2.4	0.40	6.0
c10	2/30	NLQEFLF	0.69	0.76	0.9
Lib.		-	0.32	0.29	1.1

Hydroxyl, Arg, Pro



図 2 it-PMMA に対して得られたクローンの ELISA ([phage] = 50 pM)



図 3 it-PMMA 対する c02 ペプチドの結合挙 動の SPR 解析

表2 it-PMMA に対して得られた7残基ペプチドの結合解析

Arg-Pro-Thr-Arg が必須モチ ーフであることが分かった。そ の4残基ペプチドもまた、c02 ペプチドと同等の特異性を示 した。一方、走査型プローブ顕 微鏡を用いた c02 ペプチドと PMMA フィルムとの結合力の 直接測定もまた、c02 ペプチド の高い特異性を支持した。こ のように、単純な化学構造をも つ PMMA の立体規則性をわず か7残基のペプチドが厳密に 見分ける能力をもつことを明ら かにした。

れ置換した結果、C 末端側の

分子力場計算による必須 モチーフの立体構造の予測か

k₁/ M⁻¹ s⁻¹ k₋₁/ 10⁻³ s⁻¹ K_a/ 10³ M⁻¹ $K_{(it)}/K_{(st)}$ Synthetic Phage-displayed it-PMMA (st-PMMA) Peptide Sequences M. CH₃ peptide peptide CH н, сн, УУ XXXXX c02 ELWRPTR 31 0.11 280 40 6.3 (5.5)(6.8) (0.80)ARPHLSF 65 43 c18 13 0.20 2.5 (2.0)(1.3)(1.5) 15 c04 SSPWMRE 15 0 24 64 3.2 (1.1) (4.2)(2.5)c26 GIRHTNR 0.47 42 38 6.0 20 (1.6) (1.5) (1.1) QLQKYPS c03 13 0.58 23 19 2.9 (0.22) (1.2) (0.19)NLQEFLF² < 1 0.9 c10 n.d n.d (n.d.) (n.d.) (< 1)

Hydroxyl, Arg, Pro ^a in HBS containing 0.1% NH₃

ら、c02ペプチドはit-PMMAのモノマーユニットにして、3-5残基程度のエステル基間の距離を認 識して結合することが示唆された。このことは、短鎖のペプチドを探索する場合、精密重合により 極限まで構造制御した高分子を必ずしも用いる必要はなく、所定の割合で高分子鎖中に存在す るナノ構造がペプチドのターゲットとなることを示唆している。よって、様々な汎用性高分子が適 用可能であることが分かった。

その他の汎用性高分子にもファージディスプレイ法を適用し、一般性の獲得をねらった。上 記の研究ではリファレンスであった st-PMMA をターゲットにすると、st-PMMA に特異的なペプチ ドが得られた。その際、st-PMMA フィルム表面の両親媒性に基づく表面官能基の違いをペプチ ドが認識することも明らかにした。ポリ L-乳酸の結晶化膜では、同じポリ L-乳酸であっても非晶 化膜には弱い結合しか示さなかった。st-ポリスチレン(PS)のトルエン溶液から調製した多孔膜 では、at ならびに it-PS だけでなく、トルエンが残存した st-PS フィルムに比べて、ターゲット特異 的に結合するペプチドが得られた。バイオエタノールの原料としても注目されるセルロースに特 異的な 7 残基ペプチドの取得にも成功した。また代表的なエンジニアリングプラスチックとして知 られるポリエーテルイミドに強固に結合するペプチドの取得にも成功した。このように、高分子と ペプチドとの間に一般的な組み合わせが存在することを見出した。

さらに、アゾベンゼン基を側鎖に有するアクリレートと 2-ヒドロキシエチルメタクリレートの共

重合体に対してファージディスプレイ法を適用した結果、 トランス体アゾベンゼンに比べて、シス体に特異的に結 合する7残基ペプチドの取得に成功した。実際に WHTLPNAペプチドの吸着を可視光および紫外光の照 射によりスイッチングすることが可能であった(図4)。ペ プチドの共存下でアゾベンゼン分子の水中への可溶化 実験を行ったところ、興味深いことに、トランス体よりもシ ス体アゾベンゼンをより可溶化した。つまり、得られたペ プチドはアゾベンゼン基を厳密に識別し結合することが 示唆された。また、低分子化合物に結合するペプチドを 取得する方法として、高分子鎖へのコンジュゲーション が有用である可能性を見出した。



図4 ペプチド結合の光スイッチン グ(アゾベンゼン含有ポリマー に対するペプチドの結合をス トレプトアビジンの結合により 定量化)

- (2)ポリマー結合ペプチドの機能探索
- 1)ペプチド融合タンパク質の創製

ペプチドをタンパク質に融合することにより、特定の材料に対するタンパク質の吸着強度、安定性の向上をねらった。it-PMMA フィルムに対して 5.2x10⁶ M⁻¹の吸着定数を有するホモ二量体のタンパク質(分子量 46 kDa)に c02 ペプチドを融合した結果、吸着定数は 2 オーダー大きな 4.2x10⁸ M⁻¹に飛躍的に増大した。タンパク質をポリマー表面に安定に吸着させるための方法として、ポリマー結合ペプチドの融合が有用であることを明らかにした。

2)ペプチドによるポリマー表面処理

タンパク質や細胞が吸着しない表面をポリマー結合ペプチドにより得ることをねらった。ペプ チドを吸着させた後、活性化したポリエチレングリコールを反応させた結果、得られた表面に対 するタンパク質の吸着が抑制されることが分かった。このことは、ポリマー表面を処理する分子 ツールとして、ポリマー結合ペプチドが有用であることを示している。

3)ペプチドによる無機ナノ粒子の表面処理

無機ナノ粒子の表面処理剤として、ポリマー結合ペプチドを利用することをねらった。末端を システイン化したit-PMMA 結合性ペプチドの共存下で金ナノ粒子を調製すると、ペプチド鎖が表 面に導入された金ナノ粒子が合成できた。得られたナノ粒子は st-PMMA に比べて、it-PMMA フ ィルムにより吸着することを明らかにした。有機-無機ハイブリッドを創製する分子ツールとして、 ポリマー結合ペプチドが利用可能であることが分かった。

4)ポリマーナノ粒子によるペプチドの選択濃縮

ポリマー結合ペプチドの探索をもとに、高分子の新しい機能発掘をねらった。c02 ペプチドを 含むペプチド混合液に、あらかじめ調製した it-PMMA あるいは st-PMMA ナノ粒子を添加し、所 定時間後、ナノ粒子のみを遠心分離により回収し、そのまま質量分析した。その結果、it-PMMA ナノ粒子の場合にのみ c02 ペプチドを選択濃縮できることが明らかとなった。本研究で探索した いくつかのペプチドはある種のマーカータンパク質に含まれているものもあることから、ポリマー ナノ粒子によるペプチドーム解析の新しい方向性を示すものである。

5. 自己評価

提案時は、単純な化学構造を有し、また疎水性も高い汎用性高分子を、短鎖のペプチドが識別できるか全〈不明であり、当然ながらナノ材料としてペプチドを利用する発想もまさに想像の範囲であった。しかしながら、結果として、ビニル高分子やポリエステルなどの汎用性高分子のそれぞれに特異的に結合するペプチドの存在を明らかにすることができた。it-PMMA から研究をスタートさせ、立体規則性が異なる st-PMMA、より単純な構造かつ疎水性の st-PS を経て、より汎用性の高い高分子に適用した点は、適切な展開であったと考えている。また、研究が先

行した it-PMMA 系において、ペプチドレベルの結合特性を詳細に解析し、4 残基という極めて 短い必須モチーフの同定に至った点も適切であったと考えている。アゾベンゼン基の光異性化 によるペプチド結合のスイッチングは、提案時にはなかったものであり、有機低分子とペプチド との複合体生成といった新しい領域の可能性を示したと考えている。このように、ペプチドの取 得という点においては、提案時の目標を十分に達成したと考えている。一方、提案のすべてを 達成したわけではないが、ペプチドの機能探索についても、有用な融合タンパク質が創製でき たこと、ポリマー表面を処理する分子ツールとしてペプチドを利用したこと、金属ナノ粒子表面に 導入したペプチドが機能したこと、提案時にはなかったペプチドの選択濃縮にポリマーを利用し たことから、十分にペプチドの新たな可能性を明らかにしたと考えている。本研究課題は、提案 時に全く基盤データがなく、新たに研究室を立ち上げる際に立案した萌芽段階の研究であり、 まさに、さきがけ研究に適合した意義のある研究であったと思っている。

6.研究総括の見解

合成高分子の化学構造を認識し特異的に結合するペプチドをファージディスプレイ法により スクリーニングし、それらのナノ材料としての機能を探索することを目指して研究を行い、単純な 化学構造を有する合成高分子に対して、高い特異性をもって結合するペプチドが存在すること と、それらの新しい利用法について重要な知見を得た。合成高分子とペプチドの親和性を評価 する新しい手法を開拓し十分な成果が得られている。今後の発展も期待できる。

7.研究成果リスト

- A さきがけの個人研究者が主導で得られた成果
- (1) 論文(原著論文) 発表
 - <u>Takeshi Serizawa</u>, Toshiki Sawada, Hisao Matsuno, Teruhiko Matsubara, Toshinori Sato, "A Peptide Motif Recognizing a Polymer Stereoregularity", *J. Am. Chem. Soc.*, **127**, 13780-13781 (2005).
 - <u>Takeshi Serizawa</u>, Toshiki Sawada, Tatsuki Kitayama, "Peptide Motifs that Recognize Differences in Polymer Film Surfaces", *Angew. Chem. Int. Ed.*, 46, 723-726 (2007).
 - 3) <u>Takeshi Serizawa</u>, Toshiki Sawada, Hisao Matsuno, "Highly Specific Affinities of Short Peptides against Synthetic Polymers", *Langmuir*, **23**, 11127-11133 (2007).
 - 4) Hisao Matsuno, Jun Sekine, Hirofumi Yajima, <u>Takeshi Serizawa</u>, "Biological Selection of Peptides for Poly(L-lactide) Substrates", *Langmuir*, **24**, 6399-6403 (2008).
 - 5) Jing Chen, <u>Takeshi Serizawa</u>, Makoto Komiyama, "Peptides that Recognize Photo-Responsive Material Targets", *Angew. Chem. Int. Ed.*, in press.

この他、印刷中を含めて8報

(2)特許出願

研究期間累積件数:2件

- 1)発明者: 芹澤 武 発明の名称:セルロース結合性ペプチドおよびその製造方法 出願人:東京大学 出願日:2006年9月15日
- 2)発明者:芹澤武
 発明の名称:タンパク質吸着阻害基材およびその用途
 出願人:科学技術振興機構
 出願日:2006年11月27日
- (3)受賞
 - 1) 平成 19 年度、若手科学者賞「高分子超薄膜のナノ構造制御と新機能創製の研究」、 文部科学大臣
 - 2) 平成 19 年 7 月 20 日、ヤングサイエンティスト講演賞「高分子と生体分子の相互作用 制御に向けた新表面の設計と構築」、高分子学会関西支部
- (4) 著書

<u>芹澤 武</u>, 松野寿生, "ナノバインダーとしての高分子結合性ペプチド", バイオナノプロセス 溶液中でナノ構造を作るウェット・ナノテクノロジーの薦め, シーエムシー, 112-120 (2008).

<u>Takeshi Serizawa</u>, Mitsuru Akashi, "Assembly and Novel Functions of Polymer Stereocomplexes on Surfaces", Bottom-up Nanofabrication (K. Ariga, H. S. Nalwa Eds.), American Scientific Publishers, 97-120 (2009).

(5)総説

松野寿生, <u>芹澤 武</u>, "疎水性ポリマー表面の構造制御に基づく吸着タンパク質の活性制御", ケミカルエンジニアリング, 55, 521-526 (2007).

. <u>芹澤 武,</u> 松野寿生, "マテリアルを認識するペプチド分子", 未来材料, **7**, 18-23 (2007).

松野寿生, <u>芹澤 武</u>, "疎水性ポリマー表面の構造制御と吸着タンパク質の機能", 表面, 46, 249-257 (2008).

(6)学会発表(口頭)

【国際】

Toshiki Sawada, Hisao Matsuno, Takeshi Serizawa, "Screening and Characterization of Polymer-Recognizing Peptides", 11th Korean Peptide Symposium, 2007

Takeshi Serizawa, "Isolation and Characterization of Polymer-Recognizing Peptides", 2008 Spring Meeting (The Polymer Society of Korea), 2008

Takeshi Serizawa, "Peptides that Recognize Synthetic Polymers", 3rd International Symposium on Integrated Molecular/Materials Engineering, 2008

Takeshi Serizawa, "Isolation, Characterization, and Application of

Polymer-Recognizing Peptides", International Symposium on Engineering Micro-/Nano-Materials based on Self-Assembling and Self-Organization, 2008

Takaaki Date, Keiji Tanaka, Toshihiko Nagamune, Takeshi Serizawa, "Directional Affinity of Polymer-Recognizing Heptapeptides", 3rd International Symposium on Integrated Molecular/Materials Engineering, 2008

【国内】

芹澤 武, "合成高分子と生体分子の新しいインターフェイスの構築", オルガテクノ 2005 併設「有機ビジネステクニカルセミナー」, 2006

芹澤 武, "ポリマー結合ペプチドによるバイオナノインターフェイス", 第 28 回日本バイ オマテリアル学会, 2006

芹澤 武, "高分子と生体分子の相互作用制御に向けた新表面の設計と構築", 第 53 回高分子研究発表会, 2007

芹澤 武, "ポリマー認識ペプチドの探索と機能", 第57回高分子年次大会, 2007

芹澤 武, "マテリアルを認識する生体高分子", 第54回高分子夏季大学, 2008

B. その他の主な成果

- (1)論文(原著論文)発表
 - <u>Takeshi Serizawa</u>, Keiko Yamashita, Mitsuru Akashi, "Unique Physical Adsorption of Proteins onto Double Stranded Stereocomplex Films Composed of Stereoregular Poly(methyl methacrylate)s", *Polym. J.*, **38**, 503-506 (2006).
 - 2) <u>Takeshi Serizawa</u>, Kyoko lida, Hisao Matsuno, Kimio Kurita, "Prolonged Degradation of End-Capped Polyelectrolyte Multilayer Films", *Polym. Bull.*, **57**, 407-413 (2006).
 - <u>Takeshi Serizawa</u>, Taishi Tateishi, Daisuke Ogomi, Mitsuru Akashi, "Deposition of Calcium Carbonate Disks on Polyelectrolyte Multilayer Matrices by the Alternate Soaking Process", *J. Cryst. Growth*, **292**, 67-73 (2006).
 - 4) Wanpen Techaboonyakiat, Daisuke Ogomi, <u>Takeshi Serizawa</u>, Mitsuru Akashi, "Evaluation of Cell Adhesion and Proliferation on a Novel Tissue Engineering Scaffold Containing Chitosan and Hydroxyapatite", *J. Bioactive Compatible Polym.*, **21**, 579-589 (2006).
 - 5) <u>Takeshi Serizawa</u>, Nami Kawanishi, Mitsuru Akashi, "Polyelectrolyte Multilayers of Poly(vinylamine hydrochloride-co-N-vinylformamide) with Variable Primary Amine Content and a Weak Polyacid Poly(acrylic acid)", *J. Appl. Polym. Sci.*, **102**, 3927-3933 (2006).
- (2)著書

<u>芹澤 武</u>,明石 満,"逐次積層膜を利用したテンプレート重合",機能物質の集積膜と機 能展開,シーエムシー,269-282 (2006).

Takeshi Serizawa, Mitsuru Akashi, "Stereoregular Polymerization within Template

Nanospaces", Polym. J., 38, 311-328 (2006).

<u>Takeshi Serizawa</u>, Mitsuru Akashi, "Assembly and Novel Functions of Polymer Stereocomplexes on Surfaces", Bottom-up Nanofabrication, Edited by K. Ariga and H. S. Nalwa, **4**, 97-120 (2009).

(3)招待講演

<u>Takeshi Serizawa</u>, "Stereoregular Template Polymerization in Polymeric Nanospaces", Pacifichem 2005, 2005

研究課題別評価書

1.研究課題名

高分子メゾスコピックダイヤモンド構造の構築

2.氏名

高野 敦志

3.研究のねらい

光に対するバンドギャップによって、特定の波長の光を完全に遮断する機能を有するフォトニック結晶は、光の絶縁体などとして注目されているが、例えば、ダイヤモンドネットワーク構造などはその代表的な候補である。現在、実用的なフォトニック結晶の作成は微細加工のようなトップダウン方式を中心に進められているが、様々な構造周期を有する材料作成のためにはボトムアップ方式により実現することが重要なテーマであり、その一つの解答が高分子複合材料の自己組織化を利用する方法である。これが実現すれば、構造周期の制御、ならびに材料加工性の点から極めて有用と考えられる。本研究では複合高分子の一つであるブロック共重合体に着目し、その中でも3種類の高分子鎖からなるABC 星型ブロック共重合体を利用してこれまで高分子系では実現していない2種類のフォトニックバンドギャップを示すと考えられる規則構造、すなわち2次元準結晶構造、ならび3次元ダイヤモンドネットワーク構造を構築することを目指した。

4.研究成果

(1)ABC 星型ブロック共重合体のモルフォロジーの組成依存性の解明

互いに非相溶な高分子鎖からなるブロック共重合体は凝集状態において、10-100nm オーダー の周期を持った規則的なミクロ相分離構造を形成することが知られている。特に AB ジブロック共 重合体においてはその組成とモルフォロジーの関係は詳細に調べられており、基本的に、球状構 造、棒状構造、共連続構造、そして交互ラメラ構造の4種類が現れることが見出されている。さら に結合様式を変えた線状ブロック共重合体(例えば、ABA、ABC、・・・など)においてもそれらのモ ルフォロジーが発現する組成範囲は異なるものの、基本的に上記4種類のモルフォロジーが現れ ることが明らかにされている。これは異種高分子結合点が、面上に並び、2次元の相分離界面を

形成することに起因している。し かし、分子の一時構造が異なる と形成されるモルフォロジー自 体が異なる可能性がある。その -つが3種の高分子鎖が一点で 結合した ABC 星型共重合体で ある。この共重合体の3成分が 相分離するためには結合点が1 次元的に配列しなければならな いという拘束条件のため、線状 ブロック共重合体とは異なり、棒 状構造を基本とした異方性のミ クロ相分離構造を形成すること が予想される。このことを調べる ために、ポリイソプレン(1)、ポリ スチレン(S)、およびポリ(2-ビニ ルピリジン)(P)の3成分からなる ISP 星型共重合体試料を系統 的に組成を変化させて合成し、



Fig.1 Triangle phase diargam for ISP star terpolymers, and typical microdomain structures and corresponding TEM images

透過型電子顕微鏡(TEM)および小角 X 線散乱(SAXS)を用いて、そのモルフォロジーを調べた。 図 1 の三角相図に本研究で調製された 50 以上の試料のうち代表的な5 試料の TEM 像を示す。 (TEM 像中の黒、白および灰のドメインは電子染色により、それぞれ、I、Sおよび P 成分に対応す る。)これらは 3 成分の体積分率比が I:S:P=1:1:X の試料に相当しており、これを相図中央の ライン上を下から上への変化させると(すなわち、P 成分の組成を増加させると)、組成を変化させ た P 成分のドメインは棒状 ラメラ状 マトリックス マトリックスのように転移し、一方で残りの(I +S)ドメインはマトリックス ラメラ状 棒状 球状と変化している。また、組成比を1:1に保った IとSのドメインは常にラメラ構造をして、(I+S)ドメインを形成している。ここで、Pドメインと(I+S) ドメインのモルフォロジー転移の様式は基本的に AB ジブロック共重合体におけるモルフォロジー 転移様式をそのまま踏襲している。このように、ABC 星型共重合体のモルフォロジーは一見、複 雑そうなモルフォロジーを呈しているが、その転移の様式は AB ジブロック共重合体の転移様式と 本質的には類似しているという知見を得た。

(2)2次元準結晶構造の構築

多数の系統的に調製された試料による構造解析の結果、図1の相図中、中央付近に位置する3 成分が等体積比に近い組成領域では様々な多角形断面を有する特徴的な棒状構造を形成しや すいことが確認された。この領域中の I₁S₁P_xシリーズにおいて P 組成を 0.7 1.2 1.3 1.9 と

変化させたときのモ ルフォロジー変化を 調べた TEM 写真を 図 2 に示す。P 組成 の増加に伴い、TEM 像はa dのように変 化し、P ドメインは 6 角形 8角形 10角 形 12角形と系統的



Fig.2 TEM images of ISP star terpolymers (a) $I_1S_1P_{0.7}$, (b) $I_1S_1P_{1.2}$, (c) $I_1S_1P_{1.3}$ and (d) $I_1S_1P_{1.9}$.

に変化している。このうち a、c、d はいずれも同じ頂点環境を持っており、アルキメデスタイリング の(6.6.6)、(4.8.8)、および(4.6.12)構造を有することが確認されたが、c では複数の頂点環境を 持ったタイリング構造で、同種の成分が異なる形・大きさのドメインを形成をしており、通常のブロ ック共重合体では現れたことのない複雑な新規ミクロ相分離構造であることが発見された。そして、 図 2c のように P ドメインの中心を補助線(黄色)で結ぶことにより、間接的に(3.3.4.3.4)型アルキ メデスタイリングに当てはまることが明らかとなった。また、この構造を別の観点から見てみると、 このタイリング構造はこれまで合金系、カルコゲン系、液晶デンドロン系といった異なる物質系で 見出されているものであるが、ポリマー系では初めて発見された構造である。これらの構造周期 を比較すると0.5nm、2nm、10nm程度であるのに対し、このブロック共重合体系では~100nm程 度に及ぶことになり物質界における構造の階層性が示されているとも言える。また上述の3種の

(3.3.4.3.4)構造が発見された物質系ではい ずれも「準結晶」構造が確認されているとい う事実がある。そこで(3.3.4.3.4)構造が発 見された試料組成付近で様々な組成を持つ 試料を調製し、その構造を詳細に調査した。 その結果、I₁S_{2.7}P_{2.5} 試料において図3に示 すようなランダムタイリングを有する特徴的 な構造が現れることが明らかとなった。この 特殊なタイリング構造については図3に示 す TEM とマイクロビーム SAXS による詳細 な構造解析の結果、12回対称2次元準結



Fig.3 TEM image (a) and microbeam SAXS profile (b) of $I_{1.0}S_{2.7}P_{2.5}.$

晶構造を有することが世界で初めて確認された。 すなわち、 前述の (3.3.4.3.4) 構造に続き、 12 回

対称準結晶構造においても物質界に おける構造の階層性を確認すること ができたと考えられる。

(3)3次元ダイアモンドネットワーク構 造の構築

図 1 の相図中、中央付近の領域で は広い範囲で断面タイリング構造が みられることが分かったが、その領域 から外れた非対称組成の構造につい ても詳しく検討を行った。その結果



Fig.4 TEM images of $I_{1.0}S_{2.3}P_{0.8}$ stained by (a) OsO4, (b) I_2 and (c) OsO4 and I_2 .

I₁S_{2.3}P_{0.8} 試料において図 4 のような球状ドメインからなる規則構造が発見された。図 4a では OsO₄ 染色により、I ドメインのみが観察されており、図 4b では I₂ 染色により、P ドメインのみが観 察されている。そして I、P 両ドメインは基本的に同じ格子を組んで入れ子になっていることが分か る。実際、図 4c のように OsO₄、および I₂ のを2重染色により、両者が入れ子になり3次元ネットワ ーク構造を形成していることがわかる。さらに図5に示すマイクロビーム SAXS による構造解析の 結果、I、ならびに P からなる球状ドメインは閃亜鉛鉱(ZnS)型構造を取っていることが確認された。

ここで、両球状ドメインを等価な球と みなせば、この球状ドメインはダイ ヤモンドネットワーク構造を形成し ていることになる。すなわち、これま で高分子系ではその構造形成の報 告のなされていなかったダイヤモン ドネットワーク構造の構築を世界で 初めて実現した。

以上のように本研究により、これ まで高分子系では得られなかった2 種類のメゾスコピックスケールでか つフォトニックデバイスへの応用が 期待される特徴的自己組織化構造 の構築に成功した。



Fig.5 Micrbeam SAXS patterns for $I_{1.0}S_{2.3}P_{0.8}$ sample from (a) [001] direction and (b) [011] direction.

5. 自己評価

本研究は、複合高分子の自己組織化を利用して2次元準結晶構造や3次元ダイヤモンドネットワーク構造というこれまで高分子系では全くその構造が確認されていない新規構造を構築することを目標としてプロジェクトがスタートした。しかし、いずれの構造ともその構造構築に向けた明確な設計指針が示されているわけではなく、「ギャンブル的挑戦研究」であった。ただ、本さきがけ研究を始める直前にABC 星型共重合体から(3.3.4.3.4)アルキメデスタイリング構造という新しいミクロ相分離構造を発見していたことのみが新規構造構築に向けた手がかりであり、この知見を頼りに数多くの試料合成とその構造観察を行った。その結果、幸運にも2種類の大変興味深い新規構造を実際に見つけることができたことは幸せというより形容のしようがない。このような新規構造を発見できたことは、高分子が持つ潜在能力の高さを示すことができたと同時に、今後さらに新しい構造構築の可能性を示すことができたのではないかと考えられる。そして(偶然ではあるが)本研究を通して、広い物質界にわたる構造の階層性を見つけることができたのと考えている。

6.研究総括の見解

光の絶縁体として知られる「フォトニック結晶」材料と成り得る2次元、ならびに3次元構造をビル ドアップ型戦略により創成するため、高分子(ブロック共重合体)の自己組織化を利用してその構 築を目指した研究である。その結果、3成分の高分子が一点で連結された星型ブロック共重合体 を用い、2次元準結晶構造、ならびに3次元ダイヤモンドネットワーク構造の構築に成功した。緻 密な構造設計と高い合成技術を駆使して、興味深い高分子の組織構造を創出することができたこ との意義は大きい。これらの構造に特有の物性、機能に興味が持たれる。

7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

- K.Hayashida, Wataru Kawashima, A.Takano, Y.Shinohara, Y.Amemiya, Y.Nozue, and Y. Matsushita Archimedean Tiling patterns of ABC Star-Shaped Terpolymers Studied by Microbeam Small-Angel X-ray Scattering *Macromolecules*, 39, 4869-4872 (2006)
- K.Hayashida, A. Takano, S. Arai, Y. Shinohara, Y.Amemiya, and Y. Matsushita Systematic Transitions of Tiling Patterns Formed by ABC Star-Shaped Terpolymers *Macromolecules*, 2006 39, 9402 - 9408
- 3. K. Hayashida, T. Dotera, A. Takano, Y. Matsushita Polymeric quasicrystal: Mesoscopic quasicrystalline tiling in ABC star polymers *Phys. Rev. Lett*, 98 (19), 195502 (2007)
- A.Takano, W.Kawashima,S. Wada, K.Hayashida, S.Sato, S.Kawahara, Y.Isono, M.Makihara, N.Tanaka, D.Kawaguchi, Y.Matsushita, Composition dependence of nanophase-separated structures formed by star-shaped terpolymers of the A(1.0)B(1.0)C(x) type *J. Polym. Sci. Part B Polym. Phys.* 45 (16): 2277-2283 (2007)
- K.Hayashida, A.Takano, T.Dotera, and Y.Matsushita Giant Zincblende Structures Formed by an ABC Star-Shaped Terpolymer/Homopolymer Blend System *Macromolecules* 41, 6269-6271 (2008)
- (2)受賞(2件):
 - 1) Journal of Polymer Science, Part B: Polymer Physics 2007 Prize(2007)
 - 2) 平成 20 年度高分子学会 Wiley 賞(2008)

(3) 著書(1冊):

基礎高分子科学 高分子学会编 東京化学同人(共著)

(4)学会(口頭)発表

【海外】

 A.Takano, K.Hayashida, T.Dotera and Y. Matsushita, "Mesoscopic Archimedean Tiling Patterns in ABC Star-Shaped Terpolymers", American Physical Society March Meeting '07, Denver, CO. U.S, Mar 5-9, 2007, 【国内】

- 1)林田研一・高野敦志・堂寺知成・松下裕秀 ABC 星型共重合体により形成される2次元タイリングナノ相分離構造 第56回高分子討論会、名古屋、9/21/2007
- 2)林田研一・高野敦志・堂寺知成・松下裕秀 ABC 星型共重合体により形成される3 次元ネットワークナノ相分離構造 第56回高分子討論会、名古屋、9/21/2007
- (5)招待講演:

【海外】

- 1) A.Takano, "Characteristic Cylinder-Based Microphase-Separated Structures from ABC Star-Shaped Terpolymers", International Symposium on Polymer Physics (PP'2006), Suzhou, China, June 1-5, 2006
- 2) Atsushi Takano, Kenichi Hayashida, Tomonari Dotera and Yushu Matsushita Characteristic Self-Assembled Structures from ABC Star-Shaped Terpolymers Japan-China Joint Symposium on Functional Supramolecular Architectures, Beijing, China, Dec.19-21,2008

【国内】

- 高野敦志、 複合高分子を用いた特殊2次元タイリング構造の構築 表面技術協会ナノテク部会、名古屋、1/26/2006
- 2) 高野敦志、林田研一、松下裕秀 ABC 星型ブロック共重合体の自己組織化を用いたモルフォロジー制御 第17回 MRS 学術シンポジウム、東京、12/9/2006
- 3) 高野敦志

ABC 星型共重合体を用いた新規ナノ相分離構造制御 九州支部有機材料研究会、伊都、1/13/2007

4) 高野敦志 ブロック共電会体の新担公=

ブロック共重合体の新規分子設計によるモルフォロジー制御 材料学会講演会、京都、3/14/2008

- 5) 高野敦志 ブロック共重合体の新規分子設計によるナノ相分離構造制御 高分子学会光反応・電子用材料研究会、東京、11/12/2008
- B. その他の主な成果

(1) 論文(原著論文) 発表

 T.Asari, S.Matsuo, A.Takano and Y.Matsushita Preparation and characterization of diblock copolymers of the AB and CD types and their self-assembled structure by hydrogen bonding interaction *Polym. J.* 38 (3): 258-263 (2006)

- 2) J.Masuda, A.Takano, Y.Nagata, A.Noro, Y.Matsushita Nanophase-separated synchronizing structure with parallel double periodicity from an undecablock terpolymer PHYSICAL REVIEW LETTERS 97 (9): Art. No. 098301 (2006)
- A.Takano, Y. Kushida, K. Aoki, K. Masuoka, K. Hayashida, D. Cho, D. Kawaguchi, Y.Matsushita HPLC Characterization of Cyclization Reaction Product Obtained by End-to-End Ring Closure Reaction of a Telechelic Polystyrene Macromolecules; 40, 679 - 681 (2007)
- 4) Y.Ohta, Y.Kushida, D.Kawaguchi, Y.Matsushita, A.Takano Preparation, Characterization, and Nanophase-Separated Structure of Catenated Polystyrene-Polyisoprene *Macromolecules* 41, 3957-3961 (2008)
- A.Takano Y.Ohta, Y.Kushida, Y.Matsushita, The second virial coefficients of highly-purified ring polystyrenes in cyclohexane, *Polymer 50*, 1300-1303 (2009)

(2)学会(口頭)発表

【海外】

- A.Takano, K.Masuoka, K.Aoki, <u>Y.Ohta</u>, Y.Kushida, D.Cho, D.Kawaguchi and Y.Matsushita, "Precise Characterization of Cyclic Polystyrenes and Cyclization Reaction Products by HPLC", 41st International Symposium on Macromolecules-IUPAC World Polymer Congress MACRO 2006, Rio de Janeiro, Brazil, July 16-22, 2006
- 2) A. Takano, <u>Y. Ohta</u>, Y. Kushida, D. Kawaguchi, and Y. Matsushita "Scattering Study of Cyclic Polystyrenes in a Good and a Theta Solvent" Macro 2008, June 29-July 3, 2008, Taipei, Taiwan.
- 3) Atsushi Takano, Yutaka Ohta, Sinpei Tokuno Daisuke Kawaguchi, Yoshiaki Takahashi and Yushu Matsushita, "*Viscoelastic Properties of Ring-Shaped Polystyrenes*", International Congress for Reology, August 4-8, 2008, Montrey, CA, U.S.A.

【国内】

- 1) A. Takano, K. Masuoka, Y. Ohta, Y. Kushida, K. Aoki, D. Cho, Y. Matsushita, "Preparation and Characterization of Ring-shaped Polystyrenes" POLYCHAR-14 (The International Conference on Polymer Characterization), Nara, Japan, April 17-22, 2006
- A. Takano, Y. Ohta, Y. Kushida, D. Kawaguchi, Y. Matsushita, "Preparation and Characterization of Catenated Copolymers" POLYCHAR-14 (The International Conference on Polymer Characterization), Nara, Japan, April 17-22, 2006

(3)招待講演

【海外】

1) A. Takano "Preparation, Characterization and the Solution Properties of Cyclic Polymers", The Second International Symposium on Polymer Materials Science, Maryland, U.S.A. Dec. 10 - 11, 2007

2) Atsushi Takano, "Chain Conformation of Ring-shaped Polystyrenes in Solutions and Bulk", The

Second Japan-Taiwan Workshop on Neutron Scattering of Bio-materials, Soft-Matters and Nano-materials, Dec. 4-8, 2007, Wulai, Taiwan

 A.Takano "Chain dimension of ring polystyrenes in solutions", Workshop of Knots and soft matter physics: topology of polymers and related topics in physics, mathematics and biology August 26-29, 2008, Kyoto, Japan

【国内】

- 1) 高野敦志 「環状高分子の合成と物性 末端効果の解明を目指して -」、材料レオロジー研 究会、春日、平成 19 年 1 月 12 日
- 2) 高野敦志 「環状ブロック共重合体を用いた熱可塑性エラストマー中におけるループ/ブリッジ配置比の粘弾性的検討」、プラスチック成形加工学会、東京、平成19年6月8日
- A.Takano "Chain dimension of ring polystyrenes in solutions", Workshop of Knots and soft matter physics: topology of polymers and related topics in physics, mathematics and biology, Kyoto, Japan, August 26-29, 2008
- 4) 高野敦志 「環状高分子の合成と物性」、第 57 回高分子討論会、大阪、平成 20 年 9 月 24 日-26 日
- 5) 高野敦志 「散乱法を用いた環状高分子の溶液中・バルク中の物性評価」、日本中性子科 学会第8回年会、名古屋、平成20年12月1日-2日

研究課題別評価書

1. 研究課題名

樹木状金属集積体を用いたスピン空間の構築

2.氏名

江 東林

3.研究のねらい

本研究は、空間形態が明確な樹木状高分子を活用することで、集積型金属錯体の高度な配列 制御を通じて、ならびにこのような手法でスピン活性ナノ物質群を創出し、小分子には見られない 特異な機能の発現を目指すものである。特に、成分(樹木状高分子、金属イオン、有機配位子)を 合理設計することで、集積型金属錯体が空間的特異に配列した精密構造を構築し、ナノ領域にお ける新しい電子・スピン機能の開拓を目標の一つとする。

4.研究成果

本研究で得られた代表的な研究成果を以下に示す。

(1) 電子系共役多核金属集積体の創出と電子・スピン機能の開拓

電子系で連結した新規な共役多核遷移金属錯体を合成し、 – 相互作用を活用することに より空間配置が精密に制御された金属集積体の構築に成功した。これらの集積体における電子 的・磁気的な相互作用とその制御を通じて、これまでになかった新しい化学・物理現象を発見し、 新規な電子・スピン機能性物質群の創出に繋がった。

(A)共役系で連結した二核金属集積体の構築とスピン・電子機能

ベンゼンをコアとして有する共役二核サレン銅錯体は」会合により軸比の極めて高いベルトを形 成する。分子内・分子間のいずれにおいても、隣に位置する金属種は反強磁性相互作用により、 互いに逆のスピン向きを保つ。非共有結合性でありながら、ベルトは電子伝導とホール伝導を持 ち合わせるという特異な伝導性を示した。さらに、ベルトは光照射に応答し、速やかに光電流を誘 起することを見いだした。

(B)両親媒性共役二核金属集積体の構築と特異的な磁気・電子機能

ベンゼンをコアとする両親媒性共役二核サレン金属錯体を合成した。この場合、親水性側ある いは疎水性側に位置選択的に異種金属イオンを導入できるという著しい特徴を有する。特に、H 会合により金属種を種ごとに整列して並べることで、これまでに困難であった異方性の持った金属 集積体の構築が可能となった。常磁性金属種からなるロッド状集積体は、温度に依存しない Pauli 常磁性を持ち、電気伝導性を示すというユニーク現象を見いだした。

(C)共役三核金属集積体からなるシート構造及び光·電子機能の発現

トリフェニレンユニットをコアとして有する共役三核サレン亜鉛錯体を合成し、 共役は金属配位 部位にまで広がっている。自己組織化することにより二次元シートを形成し、さらにシートが積層し、 レヤー構造を形成する。励起子は分子内に局在することなく、シート内及びシート間を移動してい ることを明らかにした。シート内とは対照的に、シート間での移動が極めて速いことから、シートに おけるキャリア伝達は著しい異方性を示す。一方、可視光を照射すると、電流が著しく増大し、ベ ルトは光伝導性であることを明らかにした。

(2) 電子系シート状高分子および共有結合性有機骨格構造の創出と機能開拓

シート状高分子は規則正しいポア構造を有する二次 元高分子であり、積層することにより、メゾやマイクロサ イズの細孔を有する結晶性高分子、すなわち、共有結 合性有機骨格を形成する。重縮合反応により合成され、 細孔サイズが骨格により一義的に規定されるため、ガ ス吸着・貯蔵ための多孔性物質として注目されている。 これに対して、本研究では、共有結合性有機骨格が提 供する規則正しい配列構造に着目し、電子系シート 状高分子を設計し、光、電子、ホールなどの相互作用を 通じて、世界に先駆けて光・電子機能性シート状高分子 及び共有結合性有機骨格構造の創出に成功した。

(D) 電子系ユニットを有するシート状高分子の構築

拡張 共役分子であるトリフェニレンやピレン誘導体 をモノマーとして用い、重縮合反応により新規な 電子 系シート状高分子の合成に成功し、その合成法を確立 した。この場合、 – スタックにより厚さが約百ナノ、 長さが数十ミクロンにも及ぶという軸比の極めて高いベ ルトを与える。励起スペクトル測定からユニット間のエネ ルギー移動が起きていることが示唆された。励起子は 特定のユニットに局在することなく、骨格を移動している ことを明らかにした。シート状高分子は紫外から可視光 まで幅広い領域の光を捕集し、青色発光に効率的に変 換できることを実証した。さらに、シート状高分子は電気 電導を示し、p型半導体であることを見いだした。 (*Angew. Chem. Int. Ed.* 2008 の VIP およびアメリカ化学 会会員誌 *C&EN*に八イライト)。

(E)単一 電子系からなるシート状高分子の構築

ピレン誘導体をモノマーとして用い、自己縮合反応に より、単一成分からなるシート状高分子を合成した。こ の場合、サイズの極めて均一なミクロンキューブを与え ることを見いだした。単一成分のため、励起子はシート



内に加え、シート間を高速移動することも可能となった。これとは関連して、シート状高分子は可 視光に応答し、極めて大きな光電流を誘起していることを見いだした。すなわち、シート状高分子 は光を捕集するだけでなく、励起子を高速移動し、さらに、そのエネルギーを電気エネルギーに変 換できるということを初めて実証した。

(F)共役したシート状高分子の構築と光エネルギー変換の実現

共役結合で 電子系ユニットを二次元的に連結したシート状高分子を世界に先駆けて合成した。 この場合、骨格は縮環で構成されているため、極めて高い熱安定性と溶媒安定性を持つ。驚くべ きことに、シート状共役高分子は 4.2 cm²/Vs という極めて高いホール移動度を示した。従来の直 鎖状共役ポリマーに比べ数桁高く、アモルファスシリコンよりも高い移動度を有し、新規電子機能 性物質として期待される。さらに、スパーマイクロ孔に電子受容体を導入し、極めて大きな比表面 積を有するマイクロ孔を介し、空間的に隔離された電子ドナー・電子アクセプター系の構築を実現 した。実際、可視光を照射することにより、速やかに光電流が誘起され、on/off 比が1千万倍にも 達した。非対称性電極を用いた場合、外部電圧を印加しなくても、可視光照射のみで電流が生じ た。これは、光エネルギーを電気エネルギーに変換できることを意味し、エネルギー変換・利用の 観点から極めて魅力的な素材と期待される。 以上のように、本研究では、『空間特異的に配列した 電子系の構築』を念頭に置き、共役多核 金属集積体ならびに 電子系シート状高分子をベースとした新規な光・電子・スピン機能性物質 群の創出に成功した。これらの設計指針をもとに、特に、シート状高分子の今後のさらなる展開が 期待できる。

5.自己評価

以上のように、ゼロからの設計と合成をもとにスタートし、 電子系の空間特異的な配列制御を 通じて、多核金属集積体の構築及びその電子・スピン機能の開拓に成功し、また、 電子系を組 み込んだシート状高分子の合成及び光・電子機能の開拓に挑戦できた。特に、これまでになかっ た 電子系二次元高分子の創出は高分子科学・物質科学に新しいモチーフを提供すると期待さ れる。また、当初設定したデンドリマーを用いた電子・スピン空間の構築とは異なり、シート状高分 子という形での展開は予想外であった。シート状高分子に関して、今後のさらなる展開に期待が 寄せられる。しかし、この3年間の研究を通じて、個々のテーマが現象論に止まっており、そこから 抽出されるコンセプトをもとに新たな科学・技術を生み出すという挑戦は踏み出せなかった。

6.研究総括の見解

樹木状金属集積体を用いたスピン空間の創出と機能開拓を目指して研究を開始したが、その後、 電子系が空間特異的に配列した精密構造を構築し、ナノメートル領域において新しい電子・ス ピン機能を開拓する研究へと展開した。その結果、共役多核金属電子系について制御された低 次元ナノ集積体である 電子系シート状高分子を創出し、光・電子機能性有機骨格の設計指針 を確立した。当初の目的とは異なるが、興味深い新しい構造、集積体の合成に成功したことは、 評価できるし、今後の発展の可能性も大きい。

7.研究成果リスト

- A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果
- (1) 論文(原著論文) 発表
- Ao Xia, Jianhua Hu, Changchun Wang, Donglin Jiang, Synthesis of Magnetic Microspheres with Controllable Structure via Polymerization-Triggered Self-Positioning of Nanocrystals, *Small* 3, 1811-1817 (2007).
- Dong Yang, Guiquan Guo, Jianhua Hu, Changchun Wang, Donglin Jiang, Hydrothermal Treatment to Prepare Hydroxyl Group Modified Multi-Walled Carbon Nanotubes, *J. Mater. Chem.* 18, 350-354 (2008).
- Shun Wan, Jia Guo, Jangbae Kim, Hyotcherl Ihee, Donglin Jiang, A Belt-Shaped, Blue Luminescent and Semiconducting Covalent Organic Framework, *Angew. Chem. Int. Ed.* 47, 8826-8830 (2008). (VIP and Selected as a frontispiece of ACIE). Highlighted by Jyllian N. Kemsley, "Covalent Conducting Belts", *C & EN*, October 13, 2008 Volume 86, Number 41 P. 29.

- 1. 2006 年度 高分子学会 SPSJ Wiley 賞
- 2. 2006 年度 文部科学大臣表彰若手科学者賞

(3)学会(口頭)発表

【海外】

- 1. Donglin Jiang, Dendritic Approaches to Photo- and Spin-Functional Nanomaterials, International Symposium on Polymer Physics, Suzhou, June 1-5 (2006)
- 2. Donglin Jiang, Dendritic and Supramolecular Approaches to Photo and Spin Functional Materials, National Polymer Symposium of China, Chengdu, October 9-13 (2007)
- 3. Donglin Jiang, Macromolecular and Supramolecular Approaches to Photo and Spin

⁽²⁾受賞

Functional Nanomaterials, 2008 CAS International Symposium on Advanced Polymer Materials, Ningbo, April 5-9 (2008)

- 4. Donglin Jiang, Macromolecular and Supramolecular Approaches to Photo and Spin Functional Materials, The 2008 Asian-Core Symposium and Annual Meeting, KAIST, March 6-9 (2008)
- 5. Donglin Jiang, Macromolecular and Supramolecular Approaches to Photofunctional Nanomaterials, The Second CAS Symposium on Applied Chemistry, Changchun, September 23-25 (2008)

【国内】

- 1. Donglin Jiang、樹木状金属集積体を用いた電子スピン制御、第55回高分子学会年次大 会、May 24 (2006)
- 2. Long Chen、Tomaya Ishizuka、Hirofumi Tanaka、Donglin Jiang、新規 共役多核シフ塩基 錯体(II):自己集積化によるナノ構造の構築と機能、第88回日本化学会、東京、March 27 (2008)
- 3. 石塚智也、磯野裕貴子、江 東林、異種多核共役シフ塩基錯体の設計と超分子集積化、 第57回高分子年次大会、横浜、March 27 (2008)
- 4. 石塚智也、磯野裕貴子、江 東林、異種多核共役シフ塩基錯体の設計と超分子集積化、 第 58 回錯体化学討論会、金沢、September (2008)
- 5. 石塚智也、磯野裕貴子、江 東林、異種多核共役シフ塩基錯体の設計と超分子集積化、 第 19 回基礎有機化学討論会、大阪、September (2008)

(4)招待講演

【海外】

- 1. Donglin Jiang Macromolecular and Supramolecular Approaches to Functional Nanomaterials, The 4th East Asia Polymer Conference, Tianjing, March 28-31 (2006)
- 2. Donglin Jiang, Macromolecular and Supramolecular Approaches to Functional Soft Nanomaterials, 309th Xiangshan Science Conference on Soft Matter, Beijing, September 25-27 (2007)
- Donglin Jiang, Supramolecular Approach to Spin Functional Materials, China-Japan Joint Symposium on the -Conjugated Molecules towards Functional Materials, Beijing, February 24-25 (2008)
- 4. Donglin Jiang, Macromolecular and Supramolecular Approaches to Photo and Spin Functional Nanomaterials, 5th International Symposium on High-Tech Polymer Materials (HTPM-V), Beijing, October 27-29 (2008)
- 5. Donglin Jiang, Topological Design of Sheet-Shaped Macromolecules and Organic Frameworks, China-Japan Joint Symposium on Functional Supramolecular Architecture, Beijing, December 20-21 (2008)

【国内】

- 1. Donglin Jiang , Bioinspired Design of Dendritic Macromolecules for Functional Nanomaterials, The 14th POLYCHAR World Forum on Advanced Materials, Nara, April 17-21 (2006)
- 2. Donglin Jiang、樹状形態を有する高分子の合成と機能、第56回高分子学会討論会、富山、September 21 (2006)
- 3. Donglin Jiang、マルチポルフィリン・マルチフラーレンを用いた超分子巨大車輪の構築、分子研研究会「分子の視点から見る光合成」、岡崎、March 11 (2008)
- 4. Donglin Jiang、Design and Functions of Sheet-Shaped Macromolecules、第4回LSWシン ポジウム、北海道大学、January 9 (2009)
- B. その他の主な成果 なし

研究課題別評価書

- 1.研究課題名 超分子ナノクラスターのキラル科学
- 2.氏名

津田 明彦

3.研究のねらい

キラル(不斉)分子は,右手と左手のように互いに鏡像の関係にある一対の鏡像異性体からなる.生体内では,ほとんどのアミノ酸が D/L 体の鏡像異性体のうち L 体として存在する.糖質も, 天然では多くが D 体として存在する.このように,自然界におけるキラル化合物のほとんどは,一 方の鏡像異性体への偏り(ホモキラリティー)を持つ.したがって,光学活性物質は,医薬,食品, 農薬などへの応用をはじめとして,我々の生命活動と密接な関わりを持っている.このような背景 から,不斉合成を基軸とする光学活性物質の合成が盛んに行われてきた.一方,最近では,分子 間相互作用による分子や分子集合体の動的キラリティー制御による様々な新概念が生み出され, 超分子キラル科学として大きな関心を集めている.これまでのキラル化学のほとんどは,分子ス ケールあるいはポリマースケールの化学において発展を遂げてきた.しかしながら,それらの境 界領域にあるナノスケールの物質を用いたキラル化学は,これまでほぼ未開拓な研究分野となっ





ていた.このような背景から我々は、「超分子ナノクラスターのキラル科学」を研究テーマに掲げ、 デザインされた色素分子の自己集合化によって形成される分子ナノアーキテクチャの開発とその キラル科学への展開を企てた.溶液中において超分子集合体は,集合と解離のダイナミクスを持ち,その構造や性質は,さまざまな物理的および化学的刺激に応答して動的に変化する.ナノスケール化合物による分子認識は,分子スケールのそれとは異なって,主として分子や金属イオンなどのクラスターを認識対象とする.さらに,超分子ナノクラスターのサイズがポリマー化などによって大きくなると,溶媒分子との流体力学的相互作用などマクロな力の影響も無視できなくなる.したがって,得られる現象に対する理解には,分子レベルだけでなくマクロな視点からのアプローチが必用となる.複数個の色素分子が規則的に整列・配向して形成する超分子ナノクラスターは,動的な構造変化を生じるとユニットの 共役構造や励起子相互作用が変化する.その結果,電子的および光学的性質に大きな変化が生じ,それらは分光学的性質の変化としてアウトプットされる.このような色素分子集合体の特異的な性質をプローブとすることによって,我々は,(1)ポルフィリンボックスによる不斉炭化水素溶媒のキラルセンシング(図 a)と,非極性溶媒中でのソルバトクロミズム(図 b),(2)超分子ナノファイバーによる渦キラリティーの分光学的視覚化,さらに分子集合体の動的ふるまいを利用し,(3)巨大環状ポリオキソメタレートと 共役ポリマーによる擬ポリロタキサンの構築を企てた.

4.研究成果

[1] ポルフィリンボックスによる炭化水素の分子認識

アルキニレンで架橋されたポルフィリン二量体は,ユニット間に大きな回転自由度を持つ.通常, そのような回転異性体のコンフォメーションを任意の角度で固定化することは難しいが,meso 位 に 4-ビリジル基を有する亜鉛ポルフィリン二量体は,亜鉛と窒素の配位結合によって自己集合化 し,そのコンフォメーションが主として平面型と直交型(キラル)に固定化された箱形集合体を与え る.そしてその比は,溶媒に依存して大きく変化し,ソルバトクロミズムや光学活性を与えることが わかった(図 b,a).通常のソルバトクロミズムは極性の大きく異なる溶媒で見られるが,ここでは誘 電率がほぼ等しい炭化水素溶媒でそのような現象が見られた.さらに興味深いことに,キラルな 直交型コンフォマーも,液体の不斉炭化水素に溶解すると,その鏡像異性体間に平衡の偏りを生 じて光学活性を与えた.これらの現象は,箱形集合体の内部ナノ空間による溶媒クラスターの分 子認識によるものと考えられる.空間の大きさから判断して,溶媒分子の頻繁な出入りが予想さ れる本系において,このような現象が見られたことは極めて興味深い.

[2] 超分子ナノファイバーによるマクロな渦の分光学的視覚化

我々は「機械的な力によって生じる分子集合体の形態変化の分光学的視覚化」という極めて挑 戦的な研究に取り組んできた.そして最近,ポルフィリン誘導体からなる超分子ポリマーの溶液が, 回転撹拌によって円二色性(CD)を示すという極めて新しい現象を見出した(図 c).サンプル溶液 は,撹拌の開始と停止および反転に俊敏に応答して CD の大きさや符号を可逆的に変化させた. DP は回転撹拌によって生じるマクロな渦の流れに沿って一方向にねじれ配向し,光学活性を与 えていることが明らかになった.このように,まるでコレステリック液晶相中の分子のラセン状の配 列が「希薄溶液の回転撹拌」によって発現するとは,誰も想像していなかった.渦のマクロな不斉 は,自然界におけるキラル対称性の破れの原因の一つと考えられており,本発見はその起源を 考える上での重要な指針を提供するものと考えられる.

[3] 無機・有機ハイブリッドナノファイバー

上記のような研究を進める一方で我々は、巨大な環状無機クラスター(MC)が 共役分子ワイ ヤーをテンプレートとして無機・有機ハイブリッドナノファイバーを形成することを見出した(図 d). 巨大な環状構造(外径 4.1 nm,内径 2.3 nm,厚さ 1.3 nm)を持つ MC は、五価と六価のモリブデン 原子が酸素によって架橋されて形成する混合原子価ポリオキソメタレートクラスターであり、レドッ クス活性な無機色素化合物である.しかし、1995 年の Müller らによる発見以降、その応用に関す る研究はほとんど報告されていない.我々はここに着目し、MC による包接型無機・有機ナノコン ポジットの構築に挑戦した.MC の内部ナノ空間にフィットするサイズの剛直なポリマーを合成し、 静電的な力でそれらを相互作用させることによって、擬ポリロタキサン構造を有するナノファイバ ーの構築に成功した.MC のユニークな電子的性質および光化学的性質を利用して、今後、低次 元光導電性ナノマテリアルとしての展開などが期待できる. 5. 自己評価

本研究プロジェクトでは,具体的に下記の3つの課題について研究を行ってきた:1) 無機・有 機ナノコンポジットによる光学活性分子のキラルセンシング2) 超分子キラルナノクラスターによる 不斉炭化水素の分子認識3) マクロスコピックキラリティーの超分子不斉および分子不斉への変 換.それぞれの課題発案のきっかけとなった新奇な"現象"について,本質的な正しい理解が得ら れ,さらに,それらの応用研究から,研究が予想もしていなかった発展を遂げ,新たなサイエンス の芽が生まれた.分子デザインを基礎とした個性的かつ独創的なアプローチによって,超分子ナ ノクラスターの数々の特異的新機能を見出すことに成功し,マテリアル開発における分子集合体 の重要性を見出せた点を高く評価できる.一方,新たな発見・展開を求めすぎ,研究対象が分散 化してしまい,自身の研究個性のアピールおよび研究分野の確立が不十分であったように思わ れる.

6.研究総括の見解

超分子ナノクラスターの特異な動的なふるまいを利用した革新的キラルナノテクノロジーの開拓を 目指して研究を行い、独自のアイデアで分子集合体の動的構造変化の特性を活かしたナノおよ びマクロな不斉刺激に応答する超分子ナノクラスターの開発に成功した。機能についても、例えば、 物質の回転に基づくマクロな物理力をミクロな分子の形に反映させるなど興味深い成果を得てお り、今後も分子の特徴を生かした新しいナノクラスターの創成が十分に期待できる。

7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

- (1) 論文(原著論文) 発表
- 1) Akihiko Tsuda

Design of Porphyrin Nanoclusters Toward Discovery of the Novel Properties and Functions *Bull. Chem. Soc. Jpn.* 82, 11–28 (2009). (Award Accounts)

 Junko Aimi, Yuka Nagamine, <u>Akihiko Tsuda</u>,* Atsuya Muranaka, Masanobu Uchiyama, and Takuzo Aida

'Conformational' Solvatochromism: Spatial Discrimination of Nonpolar Solvents Using a Supramolecular Box of a π -Conjugated Zinc Bisporphyrin Rotamer

Angew. Chem. Int. Ed. 47, 5153–5156 (2008). (Highlighted in Inside Cover)

 Md. Akhtarul Alam, Yeong-Sang Kim, Saho Ogawa, <u>Akihiko Tsuda</u>,* Noriyuki Ishii, and Takuzo Aida

Directed 1D Assembly of a Ring-Shaped Inorganic Nanocluster Templated by an Organic Rigid Rod Molecule: An Inorganic/Organic Polypseudorotaxane

Angew. Chem. Int. Ed. 47, 2070–2073 (2008) (Highlighted in Cover Picture)

4) <u>Akihiko Tsuda</u>,* Md. Akhtarul Alam, Takayuki Harada, Tatsuya Yamaguchi, Noriyuki Ishii, and Takuzo Aida

Spectroscopic Visualization of Dynamic Vortex Flows Using a Dye-Containing Nanofiber *Angew. Chem. Int. Ed.* 46, 8198–8202 (2007). [Selected as "VIP" and "Hot paper". Highlighted in "*Nature Materials* 6, 924–925 (2007): News & Views", "*Angew. Chem. Int. Ed.* 47, 636–638 (2008): Highlight", "Chemistry & Industry Magazine", "Nanotechweb", and 化学 *64*, 23–27 (2009)(化学同人, 解説, 表紙にてハイライト)]

5) Junko Aimi, Kazumasa Oya, <u>Akihiko Tsuda</u>,* and Takuzo Aida Chiroptical Sensing of Asymmetric Hydrocarbons Using a Homochiral Supramolecular Box from a Bismetalloporphyrin Rotamer *Angew. Chem. Int. Ed.* 46, 2031–2035 (2007).

(2)受賞

平成 19 年度 日本化学会進歩賞 2008 年度 積水化学 自然に学ぶものづくり 研究助成プログラム 奨励賞 (2008 10/21)

(3)学会発表

【国際】

Akihiko Tsuda,^{a,b} and Takuzo Aida^a (^aThe University of Tokyo, ^bPRESTO(JST)) A Chiral Supramolecular Porphyrin Box International Conference on Porphyrins and Phthalocyanines, Rome, Itary, 2006

Akihiko Tsuda,^{a,b} and Takuzo Aida^a (^aThe University of Tokyo, ^bPRESTO(JST)) A Chiral Supramolecular Box from Bismetalloporphyrin Rotamer Chirality 2006-18th International Symposium on Chirality, Busan, Korea, 2006

【国内】

Alam Mohammed Akhtarul^a·金永翔^a·津田明彦^{a,b}·相田卓三^a(^a東大院工·^bPRESTO(JST)) ポリオキソメタレートとポリマーからの無機/有機ナノコンポジット (1): 無機/有機擬ポリロタキサ ン

第88春季年会(立教大学),2008

小川佐保^a·津田明彦^{a,b}·前田勝浩^c·八島栄次^c·相田卓三^a(^a東大院工・^bPRESTO(JST)・^c 名大) ポリオキソメタレートとポリマーからの無機/有機ナノコンポジット(2): キラルメモリー 第 88 春季年会(立教大学),2008

津田明彦^{1,2}, Alam Md. Akhtarul¹, 石井則行³, 相田卓三¹ (¹東大院工・²PRESTO(JST)・³ 産総研) ポルフィリンナノファイバーによる渦の分光学的視覚化

シンポジウム「モレキュラー・キラリティー2007」(東京理科大学),2007

相見順子^{a,b}·津田明彦^{a,b}·相田卓三^a(^a東大院工·^bPRESTO(JST)) ナノサイズの色素集合体によるキラルセンシング(1): 不斉炭化水素のセンシング 第 87 春季年会(関西大学), 2007

津田明彦^{a,b}·Alam Mohammed Akhtarul^a·相田卓三^a (^a東大院工・^bPRESTO(JST)) ナノサイズの色素集合体によるキラルセンシング(2): 渦のセンシング(1) 第 87 春季年会(関西大学), 2007

(4)招待講演

【国際】

Akihiko Tsuda (Kobe University PRESTO(JST))

Spectroscopic Visualization of Vortex Flows Using Supramolecular Porphyrin Nanofibers Japan-China Joint Symposium on Functional Supramolecular Architectures (Beijing, China 化学研究所), 2008

Akihiko Tsuda,^{a,b} and Takuzo Aida^a (^aThe University of Tokyo, ^bPRESTO(JST)) Chiral Sciences on Supramolecular Porphyrin Nanoclusters 209rd Meeting of The Electrochemical Society, Denver, USA, 2006

【国内】

津田明彦(神戸大院理・PRESTO(JST)) 無機・有機ナノ化合物を素材とする超分子集合体のデザインと機能 グローバル COE フロンティアセミナー(名古屋大学)東山キャンパス),2009

津田明彦(神戸大院理·PRESTO(JST))

無機・有機ナノ化合物を素材とする超分子ナノクラスターの新デザインと機能 学術創成研究「高周期典型元素不飽和化合物の化学:新規物性・機能の探求」有機元素化学 セミナー(京都大学化学研究所),2009

津田明彦 (神戸大院理・PRESTO(JST)) 分子集合体が切り拓〈新たなナノサイエンス:分子デザインと機能 高分子学会九州支部フォーラム(九州大学 伊都キャンパス),2008

津田明彦 (東大院工・PRESTO(JST)) 新機能の創成を目指したポルフィリンナノクラスターの設計 第 88 春季年会(立教大学),2008

津田明彦 (東大院工・PRESTO(JST)) 無機・有機ナノ化合物を素材とする超分子ポリマーの新デザインと機能 超分子研究会(慶応大学),2008

B. その他の主な成果

(1)論文発表

Md. Akhtarul Alam, <u>Akhiko Tsuda</u>, Yoshihisa Sei, Kentaro Yamaguchi, and Takuzo Aida Translation of helical chirality from polymer into monomer: supramolecular polymerization of a chirality-memory molecule with an asymmetric Pd(II) complex *Tetrahedron 64*, 8264–8270 (2008).

研究課題別評価書

1. 研究課題名 自己集合性動的分子システムの開発

2. 氏名

平岡 秀一

3. 研究のねらい

金属イオンは多様な配位構造や特異な電子構造をとりうることから、機能性分子の開発におけ る宝庫と言えるが、金属イオンのもつ多くの特性の中から目的とする機能を引き出すためには、 適切な金属イオンの選択のみならず、金属イオンの機能発現場として働く金属配位子の設計が 重要となる。本研究では金属イオンの動的特性を引き出すための新規多座配位子として、金属錯 体の構造情報に加え動的特性をもプログラムしたディスク状多座配位子をデザインし、動的特性 を持つ自己集合性分子の構築を目指した。これらの多座配位子は金属イオンとの相互作用によ り、分子にプログラムされた動的情報を精密かつ効率よく読み取りことが可能となり、金属錯体型 の分子運動素子や劇的な構造変換が可能なナノカプセル錯体を定量的に構築することができる。 さらに、金属イオの持つ親和特性を利用することにより、多成分系自己集合のコントロールが可能 となる。

4. 研究成果

金属錯体型運動素子 -分子ボールベアリング, ローター・トランスミッター・ローター さきがけ研究を開始する前に見出された金属錯体型分子運動素子(分子ボールベアリング)で は三つのAg⁺イオン上における協同的な配位子交換により上下の二つの回転部の自由回転が可 能となる。本さきがけ研究では分子レベルの運動を精密に長距離伝搬するためのシステムの構 築を目指し、9つのAg(I)イオンと二種類の金属多座配位子(1および2)の13成分から自己集合に より二つの回転部位(ローター: 1)と運動伝搬部位(トランスミッター: [Ag₉2₂]⁹⁺)を持つ「分子ロータ ー・トランスミッター・ローター」をデザインし、中央に位置するトランスミッター部を介して1.5 nm離 れた二つのローター分子の回転運動が相関する分子運動伝搬素子の開発に成功した(図1)。目 的とするAg(I)9核錯体の構造はNMR、ESI-TOF mass測定および単結晶X線構造解析により明 らかとなり、分子運動の解析は¹H NMR測定により行った。さらに、トランスミッター部の3つの Ag(I)イオンはHg(II)イオンと選択的に交換でき、これによりローター部の運動速度が変化すること

も明らかとなった。



図1. 2種類のディスク状六座配位子1および2とAg(I)イオンから成る分子ローター・トランスミッター・ローター.上下2つのローター部(1)は1.5 nm離れて位置するが、トランスミッター部($[Ag_32_2]^{3+}$)のらせん性の変換運動を介して運動相関する.

動的ナノカプセル

3 つの 3-ピリジル基を有するディスク状 3 座配位子(3)と Hg(II)イオンとの錯体形成から相互変 換が可能な 3 nm スケールのカプセル型[Hg₆3₈]¹²⁺錯体およびかご型[Hg₆3₄]¹²⁺錯体がそれぞれ 定量的に構築された(図 2)。これら動的三次元錯体の形成は NMR、ESI-TOF mass 測定および カプセル型錯体については単結晶 X 線構造解析によりその詳細な構造が明らかとなった。さらに、 このカプセル錯体は 10 種類の二価遷移金属イオン(Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Pd, Pt, Zn, Cd, Hg)か らも形成することが可能である。また、Zn(II), Cd(II), Hg(II)カプセルについてはカプセル分子内か ら 6 つの金属イオンに配位する 6 つのトリフラート配位子が選択的に他のスルホナート配位子と 交換する現象を見出し、これを用いることにより、カプセル分子の内部空間を修飾する手法が確 立された。さらに、2 つのスルホナートを持つ架橋配位子(4)を用いると、八面体型錯体の両極の 金属イオンを連結できることが明らかとなった。これにより、カプセル分子のコア部の選択的な修 飾が可能となり、モノスルホナート配位子と組み合わせることにより、内部空間の自在修飾が可能 となった。Hg(II)カプセル錯体については一分子の架橋配位子(4)を導入したナノカプセルの詳細 な溶液構造を NMR 測定により同定し、さらに内部に残るスルホナート配位子の動的特性につい ても明らかとなった。



図 2. ディスク状三座配位子3と Hg(II)イオンからなるカプセル型[Hg₆3₈]¹²⁺錯体およびかご型 [Hg₆3₄]¹²⁺錯体間の可逆的構造変換.この変化に伴って、発光特性に変化が見られる.また、カプ セル型錯体においてはカプセル内に位置する 6 つのトリフラート配位子が選択的に交換し、内部 空間を修飾できる.さらに、架橋型ビススルホナートを用いると両極の金属イオンが連結され、カ プセル分子のコア部に官能基を配置することができる.

Ti(IV)-カテコラト錯体における動的化学

ソフトな金属イオンのみならずハードな金属イオンについても配位構造変化をコントロールでき れば、金属イオンのもつハード・ソフト親和性を利用したより複雑な構造体を構築し、多成分系自 己集合体における動的構造変換系が達成される。本研究では Ti(IV)ーカテコラト錯体の Ti(IV)イオ ン上における配位子交換に伴う可逆的な構造変換を見出した。Ti(IV)イオンとカテコール(H2cat) から[Ti(cat)₃]²⁻錯体が得られることが古くから知られているが、本研究では cat 配位子二分子と -ジケントン類であるアセチルアセトナト(acac)1 分子が Ti(IV)イオンに配位した、新規 TiHcat₂(acac)錯体を選択的に形成することを見出した。また、この錯体は [Ti(cat)₃]²⁻錯体と可逆 的な相互変換が可能であり、動的構造変換のモチーフとなり得る。これを発展させ、ハードな金属 イオンとソフトな金属イオンに対する配位部位を導入した新規配位子(5)とTi(IV)イオン、Pd(II)イオ ンからかご型および環状の Pd-Ti 異種多核錯体を構築し、これらの三次元錯体間における可逆 的な相互変換を達成した。



図 3, 新規 Ti(IV)-カテコラト錯体(TiH(cat)₂acac)は[Ti(cat)₃]²⁻錯体と相互変換可能である.また、 ハードおよびソフトな金属イオンに対する配位部位を導入した H₂5 を用いることにより、環状およ びかご型の Pd-Ti 異種核錯体の構築に成功した.

歯車状両親媒性分子によるディスクリートなナノカプセルの形成

これまで両親媒性分子を用いた会合体はミセルやベシクル、最近ではチューブ構造を始めとす る様々な三次元高次構造体の構築が達成されているものの、これらはいずれも構成成分数の曖 昧なものであった。これは、一義的な構造体を形成するために必要な構造情報が構成要素にプロ グラムされていないことに起因する。一方、本研究では歯車状の両親媒性分子(3)が含水メタノー ル中において、自発的に会合し箱型六量体3。を形成することを見出した。箱型会合体中において、 各歯車状両親媒性分子(3)は互いに噛み合い、これらの間に働く多点ファンデルワールス相互作 用が一義的な構造体の形成に重要であることが示された。また、この箱型六量体の内部には疎 水的な空間が存在し、有機分子が包接されることが明らかとなった。さらに、ゲスト分子として球 状の分子を用いると、ゲスト分子がテンプレートとして働き、四面体型四量体へ構造変換すること が明らかとなった。

さらに、これらの成果をもとに水溶性のナノカプセル分子の構築を目指し、2 つのピリジル基をピ リジニウミル基に置き換えた歯車状両親媒性分子 6・l₂ をデザインし、これから作られる箱型六量 体 6₆・l₆が水に可溶で、さらに 90 °C という高温下においても安定に存在できることを見出した。こ の箱型六量体の構造は NMR, ESI-TOF mass 測定および単結晶 X 線構造解析により同定され た。



図 4. 歯車状両親媒性分子 3 は 25%含水メタノール中において箱型六量体を形成する.さらに、 このカプセル分子の内部に 2 分子の置換ベンゼン類が包接された.また、ゲスト分子として球状 の分子を用いると、四面体型の四両体に構造変換することが明らかとなった.さらに、2 つのピリ ジニウム環を導入した 6・12 は水中において安定な箱型六量体を形成することが明らかとなった.

静電相互作用にもとづく金属イオンの配列制御

これまでに異種金属イオンの配列化は各金属イオンに対する親和性の異なる金属配位子を予 め配置し、これに沿って金属イオンを配置するという、金属イオンの配列情報を配位部位の配列 情報に置き換える手法であった。しかしながら、これらの手法では金属イオンのもつ配位構造や ハード・ソフト親和性などの特性の類似した金属イオンを精密配置することは困難である。本研究 では、同じ化学的特性を持つ金属配位部を階層的に配列化した世代型ディスク状六座配位子(2) を用いることにより、共に直線二配位構造をとりソフトな Ag(I)および Hg(II)イオンをそれぞれ階層 的に精密配列し[Ag₃Hg₃2₂]⁹⁺錯体を定量的に構築できることを見出した。これは、金属イオン間の 静電的な反発を最小に抑えるようにこれらの金属イオンが自発的に配列化した結果である。さら に、この概念を拡張し、化学的に完全等価な6つの配位部位を同一円周上に配置したディスク状 六座配位子(7)を用いることにより、Ag(I)および Hg(II)イオンが自発的に交互配列することを見出 し、金属イオン間の相互作用に基づく異種金属イオンの精密配列化の可能性を明らかにした。



図 5. 階層的に2種類のオキサゾリン環を導入した2を用いると、直線二配位構造をとる Ag(I)および Hg(II)イオンが階層的に配列化され、サンドイッチ型錯体を形成する.さらに、完全に化学的

に等価な6つの配位部位を持つ7についてはAg(I)およびHg(II)イオンが自発的に交互配列する 現象が見られた。

5. 自己評価

本研究においては、さきがけ研究を開始する前に見出された金属錯体型の分子運動素子や動 的構造変換する分子カプセルの成果に基づき、さらに研究を発展させる側面と新たな研究領域の 開拓を目指すという両側面の発展を目標として研究を進めた。分子運動素子の開拓においては、 各運動素子の間の相関系の構築を目指し、ローター・トランスミッター・ローター(RTR)素子の開拓 を達成した。また、動的分子カプセルの研究においては、新規動的構造変換型のナノカプセルを 開発し、さらにカプセル錯体内における位置選択的スルホナート配位子の交換現象を見出し、こ れを利用したカプセル内部の自在修飾法を開拓した。また、前周期の遷移金属イオンである Ti(IV)とカテコール類から作られる新規 Ti(IV)-カテコラト錯体を見出したこの錯体おける新しい動 的化学を開拓することにも成功した。一方、研究の遂行中に見出された研究成果に基づいて新た な研究を展開することもできた。RTR 素子の部分パーツとなるディスク状配位子と金属イオンとの 錯体形成を探る中、Ag(I)およびHg(II)イオンの精密配列化に成功し、これを基に静電相互作用に 基づく異種金属イオンの交互配列化に展開した。また、RTR 素子の開発中に合成された世代型 ディスク状六座配位子から作られるかご型キラルホストが有効な不斉認識場として働くことも明ら かとなった(非公開成果)。さらに、金属錯体型ナノカプセルの構成要素となるディスク状配位子の 溶液内挙動を探る中、これが自発的に会合し箱型六量体カプセルを形成することを見出し、新規 両親媒性分子として働くことが明らかとなり、水溶性の一義的なナノカプセルを構築することを達 成できた。このように、当初の研究計画だけでなく、予想を超える新しい化学を本さきがけ研究期 間に行うことができたことは大いなる成果であった。

6. 研究総括の見解

配位結合を始め様々な化学結合を駆使し、分子運動素子や動的機能を持つナノカプセル、さらに 配位子交換にもとづく多成分系自己集合体の効率的構築法の開発を行なうことを目指した。その 結果、回転素子を一軸上に配置した運動素子の開発、選択的な配位子交換によるナノカプセル 内部の修飾化、新規動的 Ti-カテコラト錯体を開発しこれを利用した多成分系自己集合の制御、 歯車状両親媒性分子による一義的な自己集合性分子カプセルなどの合成に成功した。これらは いずれもその形に基づく興味深い特異な性質を示し、今後のさらに新しい組織体へと発展する可 能性は大きい。

- 7.研究成果リスト
- A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果
- (1) 論文(原著論文)発表(全6件中5件)
 - S. Hiraoka, K. Harano, M. Shiro, Y. Ozawa, N.; Yasuda, K. Toriumi, and M. Shionoya, "Isostructural Coordination Capsules for a Series of 10 Different d5-d10 Transition-Metal Ions" Angew. Chem., Int. Ed., 45(39), 6488-6491 (2006). (VIP paper & Cover Picture)
 - 2. S. Hiraoka, T. Tanaka, and M. Shionoya, "Electrostatically Controlled Hierarchical Arrangement of Monocationic Silver(I) and Dicationic Mercury(II) lons between Disk-Shaped Template Ligands" *J. Am. Chem. Soc.*, **128**(40), 13038-13039 (2006).
 - S. Hiraoka, E. Okuno, T. Tanaka, M. Shiro, and M. Shionoya "Ranging Correlated Motion (1.5 nm) of Two Coaxially Arranged Rotors Mediated by Helix Inversion of a Supramolecular Transmitter" *J. Am. Chem. Soc.* 130, 9089-9098 (2008). (Highlighted in *Science* 2008, Vol. 321, p17)
 - 4. S. Hiraoka, Y. Sakata, and M. Shionoya "Ti(IV)-Centered Dynamic Interconversion between Pd(II), Ti(IV)-Containing Ring and Cage Molecules" *J. Am. Chem. Soc.* **130**,

5300-5301 (2008).

- 5. S. Hiraoka, K. Harano, M. Shiro, and M. Shionoya "A Self-Assembled Organic Capsule Formed from the Union of Six Hexagram-Shaped Amphiphile Molecules" *J. Am. Chem. Soc.* **130**, 14368-14369 (2008).
- (2) 受賞 (全1件)錯体化学会研究奨励賞 2007年9月

(3)著書(全4件)

- 分子ボールベアリング、モーショントランスミッターの開発;平岡秀一、「最新 分子マシン -ナ ノで働く"高度な機械"を目指して」(分担執筆)、化学同人編集部編(化学同人)、 61-70 (2008).
- 2) 分離・抽出溶媒;塩谷光彦,平岡秀一、「イオン性液体の開発と展望」 CMC テクニカルライブ ラリー296(分担執筆)、監修:大野弘幸,シーエムシー出版,90-98 (2008).
- 3) 自己集合性動的分子システム; 平岡秀一、「超分子サイエンス」(分担執筆)、監修:国武豊 喜、エヌ・ティー・エス出版、2009 年発刊予定
- 4) 動的自己集合·分子機械; 平岡秀一、「超分子錯体」(分担執筆)、藤田誠、塩谷光彦編、三 共出版、2009 年発刊予定

(4)出版物(全3件)

- 1) ディスク状多座配位子を利用した金属錯体型動的分子の開発; 平岡秀一、「化学と工業」、 Vol. 59、No.2、120-123 (2006)
- 2) 金属錯体を使って分子レベルの機械部品をつくる;平岡秀一、「化学と教育」、印刷中.
- 3) 力学的に化学反応をコントロールする -軌道対称性の破れ-; 平岡秀一、「化学」、Vol. 62、 No.9, 60-61 (2007).

(5)学会発表

【海外】

- (1) Koji Harano, Shuichi Hiraoka, Motoo Shiro, Yoshiki Ozawa, Nobuhiro Yasuda, Koshiro Toriumi, Mitsuhiko Shionoya, "Dynamic Metallocapsules: Functional Control through Structural Switching", The University of Tokyo (UT)-Seoul National University (SNU)-National Taiwan University (NTU) Joint Symposium 2006, Taiwan, June 16, 2006
- (2) Yoko Sakata, Shuichi Hiraoka, and Mitsuhiko Shionoya, "Dynamic Interconversion of Self-Assembled Multinuclear Ti(IV)–Pd(II) Complexes", GCOE and BK21JOINT SEMINAR IN TOKYO 2007, Tokyo, Japan, Dec. 11, 2007.
- (3) Shuichi Hiraoka, Erika Okuno, Takaaki Tanaka, Motoo Shiro, and Shionoya Mitsuhiko, "1.5 nm Ranging Synchronized Motion of Two Coaxially Arranged Rotors through Metal-Mediated Helix Inversion of a Supramolecular Transmitter ", GCOE and BK21JOINT SEMINAR IN TOKYO 2007, Tokyo, Japan, Dec. 11, 2007.

【国内】

- (1) 田中貴章·平岡秀一·城 始勇·塩谷光彦、「六つのオキサゾリル基を有する世代型ディスク 状六座配位子による階層的な Ag(I), Hg(II)イオンの配列化」、第86回春季年会、東京、2006 年3月29日、(学生講演賞受賞)
- (2) 酒田陽子·平岡秀一·塩谷光彦、「カテコールとピリジン部位を有する多座配位子を用いた多 成分系自己集合システムの構築」、第54回錯体化学討論会、名古屋、2007年9月25、(ポスタ ー賞受賞)

- (3) 清川 円・平岡 秀一・塩谷 光彦、「位置選択的配位子交換に基づくカプセル型六核金属錯 体の内部架橋」、第三回ホストゲスト化学シンポジウム、東京、2008年5月31、(ポスター賞受 賞)
- (4) 三宅志穂・平岡秀一・城 始勇・塩谷光彦、「高度なキラル識別能を有する自己集合型Pt(II) 六核かご型ホスト」、第19回基礎有機化学討論会、大阪、2008年10月4日、(ポスター賞受賞)
- (5) 中村貴志・平岡秀一・城 始勇・塩谷光彦、「歯車状両親媒性分子から構築されるディスクリ ートな水溶性超分子カプセル」、第19回基礎有機化学討論会、大阪、2008年10月4日、(ポス ター賞受賞)

(6)招待講演

【海外】

- (1) Shuichi Hiraoka, "Regular Array of Molecular Rotational Devices and their Motional Correlations", 4th International Workshop on Supramolecular Nanoscience of Chemically Programmed Pigments, Epoch Ritsumei 21, Kusatsu, Japan. June 6. 2007.
- (2) Shuichi Hiraoka, "A Molecular Rotor-Gear-Rotor Device: Correlational Rotation of Two Rotors 1.5 nm Apart from Each Other", 1st Asian Conference on Coordination Chemistry, Okazaki Conference Center, Okazaki, Japan, July 7, 2007.
- (3) Shuichi Hiaoka, "Motional Correlation between Tow Rotor Molecules through a Supramolecular Gear", 4th Japan-Shino Symposium on Organic Chemistry for Young Scientist, Hilton Narita, Japan. Sep. 23, 2007.
- (4) Shuichi Hiraoka, "Dynamic Supramolecular Capsules consisting of Hexagam-Shaped Molecules", Japan-China Joint Symposium on Functional Supramolecular Architectures, Institute of Chmistry CAS, Beijing, China, Dec. 19, 2008.
- (5) Shuichi Hiraoka, "Practical Application of NMR to Structural Characterization and Analysis of Molecular Motion in Supramolecular Chemistry", IMS Nanoforum, New Vistas of Molecular Science by Ultra-high Field NMR Spectroscopy, Institute for Molecular Science, Okazaki, Japan, Jan. 22, 2009.

【国内】

- (1) 平岡秀一、「ディスク状多座配位子を利用した動的ナノカプセル錯体の構築」(受賞講演)、第 56回錯体化学討論会、錯体化学会研究奨励賞受賞講演、広島大学東千田キャンパス、 2007年9月18日
- (2) 平岡秀一、「超分子ギアを介した長距離運動相関系の構築」、超分子化学研究会 次世代 ナノテクを担う超分子アキテクチャー、慶応義塾大学、2008年1月24日
- (3) 平岡秀一、「分子モーターの開発と観察について」、レーザー駆動電子顕微鏡研究会、東京 大学大学院工学系研究科原子力化学専攻(茨城県東海村)、2008年3月7日
- (4) 平岡秀一、「多点金属中心における動的超分子化学」、錯体化学若手の会関東支部冬の勉強会、東京大学、2008年12月13日
- B. その他の主な成果

(1) 論文(原著論文) 発表

1. K. Harano, S. Hiraoka, and M. Shionoya, "3 nm-Scale Molecular Switching between Fluorescent Coordination Capsule and Nonfluorescent Cage" J. Am. Chem. Soc., 129(17), 5300-5301 (2007).

研究課題別評価書

1. 研究課題名

分子手術法による新規内包フラーレン類合成と機能開発

2.氏名

村田 靖次郎

3.研究のねらい:

炭素が球状に結合した中空の分子、フラーレンの骨格内部に小分子・原子・金属イオン等が導 入された内包フラーレンは、例えば内包された金属から外側のフラーレン骨格への電子移動に伴 う新たな電子的・磁気的性質の発現や、骨格が開口部をもつ場合には中心元素を出し入れできる ナノコンテナーとしての利用などが期待される。しかし金属内包フラーレンを得る従来法は、金属 酸化物を練りこんだ炭素棒のアーク放電やレーザー照射などの物理的手法に限られており、収 率も1%にはるかに及ばないほど低く、副生する多種の空のフラーレンからの分離には多大な労 力が必要である。しかも、得られる金属内包フラーレンは本来極めて僅少量しか生じないCg以上 の高次フラーレンが中心であり、最も生成量の多い C60 内部への金属導入はほとんどみられない。 希ガス内包フラーレンに関しては、He, Ne, Ar 等が C₆₀に 3000 気圧 650 という過酷な条件に おいて僅か 0.1%(すなわち 1000 個に1個の割合で)挿入されるのみである。 このような合成法に 関する問題のため、バルクとしての内包フラーレン類の物性探索はほとんど未開拓である。そこ で、望みのフラーレン骨格内部に多様な元素を内包させる一般的方法論の開発が切望されてい る。 容易に入手可能な中空の Cen を出発物質としてフラーレン骨格に穴を開け、その開口部より 小分子・原子・金属イオン等を導入し、さらに開口部を元通りに閉じるという、いわば「分子手術」と も言える手法は最も明快な内包フラーレンの有機合成法である。本研究では有機合成の手法を 駆使して、従来の物理的な手法とは異なる全く新しい内包フラーレンの選択的かつ一般的な合成 法の開拓を目指して研究を行った。

4.研究成果

(1)水素分子を内包したフラーレンの合成

図1に示すように、フラーレンC₆₀を出発原料とする3段階の有機反応(トリアジン誘導体との熱反応、酸素による炭素 炭素二重結合の開裂、ならびに開口部への硫黄原子の挿入)により、1 3員環から構成される開口部をもつC₆₀誘導体を合成した。この化合物に対して、800気圧200 の条件下、水素ガスを8時間接触させると、1個の水素分子が内部に挿入された分子錯体がほ ぼ定量的に得られることがわかった。次いで、4段階の有機反応によりこの開口部を修復し、従来 法では合成できなかった H₂@C₆₀を合成・単離することに成功した^{1,2}。



図1.分子手術法による水素分子内包 C₆₀の合成

次に、この手法が他のフラーレンにも適用出来るかどうかを検討した。すなわち、類似の反応を C60よりも大きな C70 へ適用したところ、上記の開口 C60と同程度の大きさの開口部をもつ C70 誘 導体を合成することができ、X線結晶構造解析によりその構造を決定した。この開口 C₇₀に対して 内部への水素分子の挿入を890気圧、230 の条件で試みたところ、1個の水素分子が挿入され たもの(収率 97%)に加えて、2個の水素分子が挿入された分子錯体(収率 3%)が生成すること が明らかとなった。この開口 C₇₀内部に内包された2個の水素分子は、室温では上下の位置を非 常に早い速度で入れ替わっていることが温度可変 NMR 測定により明らかとなった³。



図2.開口C₇₀への2個の水素分子挿入

さらに、 $H_2@C_{60}$ の合成法と同様に、開口 C_{70} の開口部を4段階の有機反応で順次縮小することによって1個または2個の水素分子を内包した $H_2@C_{70}$ と(H_2)2@ C_{70} を合成し、それぞれを単離することにも成功した⁴。

(2)開口部の大きさの制御

フラーレン骨格上の開口部の大きさは、小分子を内部に導入するのに必要なエネルギーと密接 な関係がある。そこで、開口部の大きさを制御することを目的に開口部の化学変換を試みた。そ の結果、図3に示すように、様々な大きさの開口部をもつ C₆₀ 誘導体を合成することができた ^{5,6}。

開口部のサイズの評価には、内包された 水素分子の放出速度測定から活性化エ ネルギーを決定した。また、密度汎関数 法を用いる理論計算により、このエネル ギーの大きさは再現され、未知の化合物 の開口部の大きさを評価できることを示 した⁵。



図3.新しい開口 C₆₀誘導体

(3) フラーレン内部の磁気的性質

フラーレンC₆₀に内包された水素分子は、C₆₀の球状 共役系の内部における磁気的性質を実験的に研究するうえで、鋭敏な NMR プローブとして利用できる。イオン性フラーレンの芳香族性 に関しては、例えば、C₆₀の六価アニオンがきわめて高い芳香族性を示すことが報告されているも のの、研究例は非常に限られている。本研究では、C₆₀の二価アニオンに着目し、その磁気的性 質に関する研究を行った。水素分子を内包したフラーレン H₂@C₆₀の二価アニオンの発生は、 H₂@C₆₀に対して過剰のCH₃SNaをCD₃CN中で作用させることにより行った。得られた暗赤色溶 液の¹H NMRを測定した結果、H₂@C₆₀²⁻の水素分子は = +26.36 ppm という極端な低磁場 領域に観測された。これは中性の H₂@C₆₀の水素分子のシグナルと比較すると約 27.8 ppm の 低磁場シフトに対応し、二電子還元により C₆₀の芳香族性が著しく低下することが明らかとなった ⁷。

(4)内包された水素分子の性質

フラーレン骨格に内包された水素分子は、球状のフラーレン 共役電子系によって取り囲まれ
ており、外界からは完全に遮断された特殊な環境下にあるため、通常の水素ガスとは異なる性質 を有する。本研究では、 $H_2@C_{60}$ において、内包水素分子のオルトーパラ水素の変換速度を求め たところ、溶媒中の値よりも大きな半減期であることが明らかとなった⁸。これは、内包された水素 分子が外界から孤立した状態であることを示している。一方、 C_{60} 、 $H_2@C_{60}$ 、ならびに $D_2@C_{60}$ に よる一重項酸素の失活速度を求めたところ、 H_2 の内包体が、空の C_{60} や重水素内包体よりも大き な値をもつことがわかった。これは内包された H_2 分子がフラーレンの 共役系を通して外界の分 子と相互作用が可能であることを示している⁹。このように、内包分子の孤立性と外界との相互作 用が可能であるという、相反する性質が観測された。

(5)水素分子内包フラーレンの外側への付加反応

フラーレン C₇₀の内部に1個または2個の水素分子が内包された場合、フラーレン 共役系が どのような影響を受けるかに興味がもたれる。そこで、水素内包 C₇₀の外側への付加反応を検討 した。(H₂)₂@C₇₀、H₂@C₇₀、C₇₀の混合物(モル比,2:70:28)と 9,10-dimethylanthracene (DMA)を o-dichlorobenzene- d_4 (ODCB- d_4) に溶解させ、30、40、50 °C における平衡混合物の ¹H NMR スペクトルを測定した。その結果、DMA の付加により生成した(H₂)₂@1 および H₂@1 の 内包水素が 21.80 および 22.22 に観測され、いずれも未反応の(H₂)₂@C₇₀ (23.80)およ

び $H_2@C_{70}(23.97)$ のものより低 磁場にシグナルを与えることがわ かった。これらの内包水素のシグ ナル比ならびに¹H NMR より見積 もった未反応 DMA の濃度から、各 温度の平衡定数 K_1 および K_2 を算 出し、ファントホッフの式より G_1 および G_2 をそれぞれ計算した。 その結果、 K_2 は K_1 より約 15~ 19%小さいことがわかった。すなわ ち、内包水素分子の個数により反 応の原系と生成系のエネルギー差 が影響を受けることが明らかとなっ た⁴。



図4.水素分子内包 C₇₀の付加反応

参考論文

- 1. Komatsu, K.; Murata, M.; Komatsu, K. Science 2005, 307, 238.
- 2. Murata, M.; Murata, Y.; Komatsu, K. J. Am. Chem. Soc. 2006, 128, 8024.
- 3. Murata, Y.; Maeda, S.; Murata, M.; Komatsu, K. J. Am. Chem. Soc. 2008, 130, 6702.
- 4. Murata, M.; Maeda, S.; Morinaka, Y.; Murata, Y.; Komatsu, K. *J. Am. Chem. Soc.* **2008**, *130*, 15800.
- 5. Chuang, S.-C.; Murata, Y.; Murata, M.; Mori, S.; Maeda, S.; Tanabe, F.; Komatsu, K. *Chem. Commun.* **2007**, 1278-1280.
- 6. Chuang, S.-C.; Murata, Y.; Murata, M.; Komatsu, K. J. Org. Chem. 2007, 72, 6447.
- 7. Murata, M.; Ochi, Y.; Tanabe, F.; Komatsu, K.; Murata, Y. Angew. Chem. Int. Ed. 2008, 47, 2039-2041.
- 8. Turro, N. J.; Marti, A. A.; Chen, J. Y.-C.; Jockusch, S.; Lawler, R. G.; Ruzzi, M.; Satori, E.; Chuang, S.-C.; Komatsu, K.; Murata, Y. *J. Am. Chem. Soc.* **2008**, *130*, 10506.
- 9. Lopez-Gejo, J.; Marti, A. A.; Ruzzi, M.; Jockusch, S.; Komatsu, K.; Tanabe, F.; Murata, Y.; Turro, N. J. *J. Am. Chem. Soc.* **2007**, *129*, 14554.

5.自己評価

当初の研究計画では、フラーレンへの開口部形成・小分子の内部への挿入・開口部の修復に よる内包フラーレン合成・得られた内包フラーレンの物性探索、という研究目標を設定した。さきが け研究の結果、水素分子を内包したフラーレン C₆₀ならびに C₇₀の合成に成功し、内包フラーレン の有機合成法を確立することに成功した。加えて、内包された水素分子の性質や、水素内包フラ ーレンの反応性を検討することができ、小分子の内包に関しては、計画どおりに研究を進めること ができた。さらに、水素の同位体効果が現れることやフラーレン内部でのオルト水素 パラ水素 の変換が観測される等、予想していなかった結果も得られ、研究を発展させることができた。

6.研究総括の見解

新しい内包フラーレンを合成するため、開口部をもつフラーレン内部に小分子を挿入するという 「分子手術」とも考えられる合成手法を開拓することを目的とする研究を行い、開口部をもつ C60 内部へは1個の水素分子を、C70 内部へは2個の水素分子を挿入し、それぞれの開口部を修復 することに成功した。化学的手法による新規な内包フラーレンを合成し、その物性の測定を可能 にしたことの意義は大きい。内包フラーレンの物性には特に興味が持たれるが、これまでとは異 なる新しい切り口の研究への展開も希望する。

7.研究成果リスト

A. さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表

- Murata, M.; Murata, Y.; Komatsu, K. Synthesis and Properties of Endohedral C60 Encapsulating Molecular Hydrogen *J. Am. Chem. Soc.*, **128**, 8024-8033 (2006).
- 2) Murata, M.; Ochi, Y.; Tanabe, F.; Komatsu, K.; Murata, Y. Internal Magnetic Fields of Dianions of Fullerene C60 and Its Cage-Opened Derivatives Studied by Encapsulated H2 as an NMR Probe Angew. Chem. Int. Ed., 47, 2039-2041 (2008).
- 3) Murata, Y.; Maeda, S.; Murata, M.; Komatsu, K. Encapsulation and Dynamic Behavior of Two H2 Molecules in an Open-Cage C70 *J. Am. Chem. Soc.*, **130**, 6702-6703 (2008).
- Murata, M.; Maeda, S.; Morinaka, Y.; Murata, Y.; Komatsu, K. Synthesis and Reaction of Fullerene C70 Encapsulating Two Molecules of H2 *J. Am. Chem. Soc.*, **130**, 15800-15801 (2008).
- 5) Turro, N. J.; Marti, A. A.; Chen, J. Y.-C.; Jockusch, S.; Lawler, R. G.; Ruzzi, M.; Satori, E.; Chuang, S.-C.; Komatsu, K.; Murata, Y.
 Demonstration of a Chemical Transformation Inside a Fullerene. The Reversible Conversion of the Allotropes of H2@C60 *J. Am. Chem. Soc.*, *130*, 10506-10507 (2008).
- (2)受賞

賞の名称	文部科学大臣表彰若手科学者賞
団体機関	文部科学省
タイトル	ナノカーボン分野におけるフラーレンの構造変換に関する研究
受賞日	2006/4/11

- (3)招待講演
 - 1) Yasujiro Murata

Synthesis and Properties of Endohedral Open-Cage Fullerenes

The 2nd International Conference on Joint Project of Chemical Synthesis Core Research Institutions -Development of New Synthetic Methods and Creation of Functions-, August 7, 2007, Kyoto, Japan

- 2) Yasujiro Murata, Shih-Ching Chuang, Michihisa Murata, Koichi Komatsu Synthesis of Endohedral Open-Cage Fullerenes and Studies on Non-Covalent Interaction between Encapsulated Species and Fullerene Cage 213th ECS Meeting, May 19, 2008, Phoenix, Arizona USA
- 3) Yasujiro Murata

Organic Synthesis of Endohedral Fullerenes Symposium on H2@C60, Department of Chemistry, Columbia University, Aug 15 2008

4) Yasujiro Murata

Synthesis and Properties of Endohedral Fullerenes Encapsulating Molecular Hydrogen Japan-China Joint Symposium, Dec 21, Institute of Chemistry, Chinese Academy of Science, Beijing, China

B. その他の主な成果

なし

研究課題別評価書

1.研究課題名

炭素鋳型法による低次元性ナノ金属化合物のビルドアップ型創製

2.氏名

村橋 哲郎

3.研究のねらい

金属原子の自己集合を化学的に精密制御し、望むサイズ・形状の金属クラスターを選択的 に組み上げることは、金属集合体の基礎科学を分子レベルで進展させていくための鍵になると 考えられている。金属原子を一原子レベルで精密に組み上げるためには、金属原子がランダム に自然凝集することを抑制し、集合サイズ・形状を規定する必要がある。現代合成化学において も、これを実現することは難しいとされてきており、新しい反応概念と分子設計を起案・実証する ことが求められてきた。本研究では、金属集合構造の中でも、特に構築することが困難とされて きた「1次元金属鎖」や「2次元金属シート」をサイズ・形状選択的に組み上げることを目標に据 え、これを実現するための新しいクラスター構築概念として 共役系不飽和炭化水素類を鋳 型配位子として用いる方法の開発を目指した。

4. 研究成果

本さきがけ研究では、10族遷移金属であるパラジウムを金属種として用いて系統的研究を行った。その結果、 共役系不飽和炭化水素類が鋳型配位子として有効に働くことを実証し、これまで自在構築することが困難とされてきた「1次元金属鎖」や「2次元金属シート」をサイズ・形状選択的に組み上げることに成功した。 共役系不飽和炭化水素類は、金属原子を集合・整列させる鋳型として働くだけでなく、生じた金属集合体をバインドして生成物を安定化する役割を果たすことを明らかにし、2分子の鋳型配位子が低次元性金属集合体を挟み込んだ「多核サンドイッチ化合物」を新化合物群として創出した。以下に具体的な成果を示す。

(1)1次元金属鎖の形成

1次元金属鎖の構築において、「炭素鋳型効果」と「金属のレドックス縮合」を組み合わせる方法が有効であることを見出した。1次元状 共役幾何構造を持つα,ω-ジフェニルポリエンを 鋳型配位子として用いて3~7核鎖を選択的に合成できることを明らかにした。共役ポリエン鋳 型配位子の存在下で、異なる酸化状態にある2種類の金属錯体原料を混合することにより反応 系中で金属鎖を組み上げる。低酸化状態側の金属原料としては、取り扱いが容易で汎用性の 高いパラジウム0価錯体(Pd2(dba)3)を用い、高酸化状態側の金属原料として本研究者自身が 開発していた反応活性な1価 Pd 二核錯体[Pd2(CH3CN)6]²⁺を用いる。2種類の金属錯体原料の 量比を制御することにより金属原子間の結合形成を精密に制御できることが判った。具体例と して、共役へキサエンを鋳型配位子として用いた5核鎖錯体の合成式を式1に示す。4~6核鎖 化合物についてX線構造解析をおこない、金属鎖が直線構造であること、及び Pd 原子間距離 が通常の Pd-Pd 結合距離の範囲内にあることを明らかにした。



不飽和炭化水素類の 共役幾何構造に沿って金属原子が集合・整列する性質を利用する ことにより、屈曲型金属鎖の構築にも成功した。ポリエンの 共役骨格中にフェニレンを挿入 させた構造を持つ屈曲型 共役鋳型配位子を用いて検討を行い、フェニレン部分で屈曲した 1次元鎖が形成されることを明らかにした(図1)。この結果により、鋳型配位子の 共役幾何 構造を設計することで1次元金属鎖を望む位置で折り曲げることが可能であることを示した。さ らに、1次元金属鎖化合物のレドックス性質についても検討をおこない、2電子還元・酸化過程 で片側のポリエン配位子がスライドする挙動を見出した。



図1. 屈曲型1次元金属鎖化合物の分子構造(左:150度(2箇所)屈曲鎖、右:120度屈曲鎖)

(2)2次元金属シートの形成

2次元性の共役構造を持つ単環式・多環式不飽和炭化水素類が鋳型配位子として有効に機能することを見出し、3角形3核シート、4角形4核シート、及び5角形5核シートを系統的に合成することに成功した。7員環共役トリエンであるシクロヘプタトリエンを用いた3角形3核シートの合成を式2に示す。7員環芳香族カチオンであるトロピリウム塩を鋳型配位子として用いた場合も3角形3核シートが形成される(式3)。この場合は、レドックス縮合を用いる必要はなく、パラジウム原料はPd(0)種だけで良い。



アレーン系化合物を鋳型配位子として用いる検討もおこない、[2.2]パラシクロファンを鋳型配 位子として用いて3角形3核シートが形成されることを明らかにした。また、多環式芳香族化合 物としてナフタセンを用いた場合には、5角形5核シートが形成されることを明らかにした(図 2)。



(L=CH₃CN) 図2.アレーン類を鋳型配位子として用いた2次元金属シート化合物の分子構造

(3)1次元金属鎖と2次元金属シート間の相互形状変換

低次元性金属集合体に結合した炭素鋳型配位子を交換することによって、1次元金属鎖と2 次元金属シート間で相互に形状変換をおこなえることを明らかにした。2分子のペリレン鋳型配 位子の間に配列された1次元4核鎖は、片側のペリレン鋳型配位子がシクロオクタテトラエンに 交換される際に金属原子の再配列を起こし、2次元シート状に形状変換することを明らかにした。 ここでは、金属集合体の各構成原子が sp²炭素平面上で移動して形状を組み替えている。さら に生成した2次元シート錯体のペリレン配位子とシクロオクタテトラエン配位子の両方を共役テト ラエン配位子に交換することにより、再び1次元金属鎖に形状を戻すこともできる(図3)。



図3.不飽和炭化水素類の鋳型効果を利用した1次元金属鎖と2次元金属シート間の相互形状変換

以上のように、長鎖共役ポリエン、大環状単環式不飽和炭化水素、さらには多環式芳香族化 合物類が鋳型配位子として有効に機能することを明らかにし、共役不飽和炭化水素類の鋳型 効果に一般性があることを示した。生成物として得られた「多核サンドイッチ化合物」は、メタロセ ン類に代表される単核サンドイッチ化合物を次元拡張した化合物とみなせる新化合物群であり、 その分子構造は従来の有機金属化合物および金属クラスターの構造概念を変えるものであ る。

5. 自己評価

本さきがけ研究の根幹である「炭素鋳型法」の有効性を実証し、金属集合構造の中でも特に 合成が困難とされてきた「1次元金属鎖」や「2次元金属シート」を分子として精密に構築するこ とを実現できた。金属集合構造を分子レベルで精密構築するための新たな化学的手法を開発 できたと考えている。更に、当初の分子設計通りに、不飽和炭化水素間に多数の金属原子が 固定・配列された「多核サンドイッチ化合物」が安定な化合物として得られることを実証すること ができた。これは、従来の有機金属化合物の分子構造概念を変える発見であり、メタロセン等 のディスクリート分子とグラファイト層間化合物等の層状固体の間に広がる境界物質領域に踏 み込む成果として位置づけることができる。本さきがけ研究を通して、世界的に見て独自性の 高い研究を展開できたのではないかと考えている。

以上のことから、当初の主要な計画目標は達成できたと考えている。創出した低次元性金属 集合体の機能探索を行なうことが本研究の次のステップになる。これについては、本さきがけ 研究の中で既に開始しているが、今後、引き続き検討していく必要がある。「構造 活性相関」 に基づいて基礎的知見を積み重ねることにより、特異な分子構造に基づく分子機能を見いだし たい。 6.研究総括の見解

金属クラスターを原子1つ1つのレベルで構造制御するため、「共役炭素を使って金属を整 列させる」という新しい金属骨格構築概念を創出することを目的として研究を行い、金属シート が環状不飽和炭化水素により挟み込まれた化合物の合成に成功した。また、金属シートは2 つのテンプレート配位子の間に挟み込まれ安定化することを明らかにした。種々の新しい興味 深いサンドイッチ型の金属錯体の合成を成し遂げ、新しい化学を展開した。さきがけ研究とし ての意義は大きく、機能等について更なる発展を期待する。

7.研究成果リスト

A さきがけの個人研究者が主導で得られた成果

(1) 論文(原著論文) 発表(10件中主要5件)

- Murahashi, T.; Nakashima, H.; Nagai, T.; Mino, Y.; Okuno, T.; Jalil, M. A.; Kurosawa, H. "Stereoretentive Elimination and Trans-Olefination of the Dicationic Dipalladium Moiety [Pd₂L_n]²⁺ Bound on 1,3,5-Trienes", *J. Am. Chem. Soc.* **2006**, *128*, 4377.
- Murahashi, T.; Fujimoto, M.; Oka, M.; Hashimoto, Y.; Uemura, T.; Tatsumi, Y.; Nakao, Y.; Ikeda, A.; Sakaki, S.; Kurosawa, H. "Discrete Sandwich Compounds of Monolayer Palladium Sheets", *Science* 2006, *313*, 1104.
- 3. Murahashi, T.; Kato, N.; Uemura, T.; Kurosawa, H. "Rearrangement of a Pd4 Skeleton from a 1D Chain to a 2D Sheet on the Face of Perylene or Fluoranthene Ligand Caused by Exchange of the Binder Molecule", *Angew. Chem. Int. Ed.* **2007**, *46*, 3509.
- 4. Murahashi, T.; Fujimoto, M.; Kawabata, Y.; Inoue, R.; Ogoshi, S.; Kurosawa, H. "Discrete Triangular Tripalladium Sandwich Complexes of Arenes", *Angew. Chem. Int. Ed.* **2007**, *46*, 5440.
- 5. Murahashi, T.; Hashimoto, Y.; Chiyoda, K.; Fujimoto, M.; Uemura, T.; Inoue, R.; Ogoshi, S.; Kurosawa, H. "Reductive Coupling of Metal Triangles in Sandwich Complexes", *J. Am. Chem. Soc.* **2008**, *130*, 8586.

(2)特許出願:1件

発 明 者: 村橋 哲郎 発明の名称:シクロヘプタトリエニルパラジウム化合物とその製造法 出 願 人:大阪大学・大阪TLO 出 願 日:2006/6/21

(3)受賞(3件)

平成 18 年度 日本化学会 進歩賞 2007/3/26 平成 19 年度 錯体化学会 研究奨励賞 2007/9/26 平成 20 年度 文部科学省 科学技術分野の文部科学大臣表彰 若手科学者賞 2008/4/15

(4) 著書 (1件)

・村橋哲郎・黒澤英夫,「一次元金属鎖錯体」,化学フロンティア「金属錯体最前線」,化 学同人,山下正廣、北川進編,2006/6/10

(5)招待講演

【海外(4件)】

- 1. Tetsuro Murahashi, "Synthesis and Characterization of Sandwich Compounds Containing One-Dimensional Metal Chain", The 9th Eurasia Conference on Chemical Sciences (EuAsC2S-9), Invited Speaker, 2006/9/11 (Antalya, Turkey)
- Tetsuro Murahashi, "Discrete Sandwich Complexes Containing Palladium Chains and Sheets", The 234th ACS National Meeting, JOM Symposium, Invited Speaker, 2007/8/20 (Boston, USA)
- Tetsuro Murahashi, "Multinuclear Sandwich Complexes of Palladium", The 23th International Conference on Organometallic Chemistry (ICOMC 2008), Invited Speaker, 2008/7/14 (Renne, France)
- 4. Tetsuro Murahashi, "Assembling and Shaping of Multiple Metal Atoms by Unsaturated Hydrocarbons", Japan-China Joint Symposium on Functional Supramolecular Architectures, Invited Speaker, 2008/12/20 (Peking, China)

【国内(7件中5件)】

- Tetsuro Murahashi, "Synthesis and Characterization of Discrete Sandwich Compounds Containing Palladium Chains or Sheets", 2006 Workshop on Organometallic Chemistry, Invited Speaker, 2006/12/1 (宇治、京都)
- 2. 村橋 哲郎、「一次元および二次元サンドイッチ型多核金属錯体の創製」,日本化学会 第87春季年会 進歩賞受賞講演,2007/3/25 (吹田、大阪)
- 村橋 哲郎、「多核サンドイッチ錯体の創製」,第 57 回錯体化学討論会 研究奨励賞受 賞講演,2007/9/27 (名古屋、愛知)
- 4. 村橋 哲郎、「サンドイッチ型パラジウムクラスターの創製」,第4回有機元素化学セミナ ー,2007/11/20 (宇治、京都)
- 5. Tetsuro Murahashi, Mayu Fujimoto, Yasuhiro Hashimoto, Ryou Inoue, Koji Chiyoda, Tomohito Uemura, Yurika Kawabata, Sensuke Ogoshi, Hideo Kurosawa[「]Organometallic Sandwich Clusters Containing Triangular Tripalladium Cores」, 日本化学会第88春季年 会 アジア国際シンポジウム, 2008/3/28 (東京)
- B. その他の主な成果

なし