

Fig. 1. Glycosyl phosphate repeating units of *Neisseria meningitidis* and *Streptococcus pneumoniae* type 19F capsular polysaccharides (1, 2);  $\beta$ -D-Galp- $(1 \rightarrow 4)$ - $\alpha$ -D-Manp-(1-P-6) repeating units and heptasaccharide core of *Leishmania donovani* lipophosphoglycan (3).

glycosyl donors are used as probes and inhibitors against the biosynthetic pathways of the oligosaccharides (15, 16).

Chemically synthesized glycosyl phosphate derivatives have become indispensable for all of these studies (1, 4, 5, 8, 10). Chemical synthesis of biomolecules is generally advantageous over methods using isolation of those from living organisms in terms of producing sufficient quantities of pure compounds at low costs. The availability of chemically modified analogs is another advantage of the chemical synthesis. Such chemical modifications can also be used to develop the aforementioned probes and inhibitors as well as to improve molecular properties such as physicochemical and biological stabilities (1, 5).

The synthesis of phosphoglycans essentially requires efficient formation of phosphodiester bonds for intersaccharide linkages, which is the most distinct difference from the synthesis of usual oligosaccharides. Thus, this review describes recent progress in the synthesis of glycosyl phosphate derivatives, especially phosphoglycans, focusing on methods to synthesize intersaccharide phosphodiester linkages. Methods to synthesize oligonucleotides can be applied for this purpose in many cases; however, the lability of glycosyl phosphate units must always be considered. Glycosyl phosphate derivatives, particularly electrically neutral triesters, are prone to undergo elimination reactions, generating oxocarbenium ions. These elimination reactions proceed rapidly, especially under acidic conditions. Owing to this property, glycosyl phosphate triesters can be used as glycosyl donors for the synthesis of oligosaccharides (17, 18), whereas the lability of glycosyl phosphate derivatives can be a major factor in reducing the yield of products in the synthesis of phosphoglycans.

 $(15, 16)_{\circ}$ 

化学合成によって得られる糖-1-リン酸誘導体は、今やこの様な研究に欠かせないものとなっている (1、4、5、8、10)。化学合成は多くの場合、生体試料からの分離精製を経る手法に比べ、純粋な化合物をより低コストで大量に供給できる。また、化学合成のもう一つのメリットとして、生体分子の化学修飾アナログが入手できることが挙げられる。この様な化学修飾は、前述のプローブや阻害剤の開発に加え、生体分子の化学的、生物学的安定性を高めるなどの性質の強化改善にも用いることができる (1、5)。

ホスホグリカンなどの糖 -1- リン酸誘導体の化学合成と通 常の糖鎖合成との一番の相違点は、リン酸ジエステル結合に よる糖の連結であり、リン酸ジエステル結合の効率的な合成 が鍵となる。そこで本総説では、ホスホグリカンを中心とす る糖-1-リン酸誘導体の化学合成について、最近の研究成果を 中心に、リン酸ジエステル結合の合成法に焦点をあてて述べ る。ホスホグリカンの化学合成では、同じく糖がリン酸ジエ ステル結合によって連なった核酸の合成法を参考にすること も多い。しかしながら、前者では糖-1-リン酸構造の不安定さ に常に留意する必要がある。糖 -1- リン酸誘導体、特にリン酸 部位に負電荷を持たないリン酸トリエステル中間体では、リ ン酸基がアノマー位から容易に脱離してオキソカルベニウム イオンを生成する。この脱離反応は、特に酸性条件下迅速に 進行する。この様な性質から、糖-1-リン酸トリエステルは、 糖鎖合成における糖供与体として利用される(17、18)が、逆に ホスホグリカンの合成では、糖-1-リン酸トリエステルを始め とする不安定な中間体の分解が収率低下の原因となることも 多い。

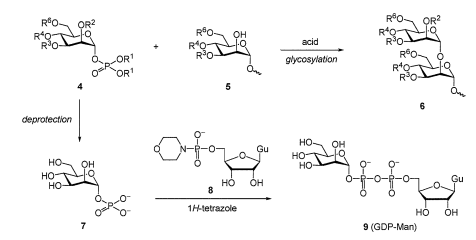


Fig. 2. Application of  $\alpha$ -D-mannosyl phosphate triester 4 to the syntheses of oligomannoside 6 and GDP-mannose 9.

4 deprotection 
$$R^{6O} OR^2$$
  $R^{4O} OR^2$   $R^{4O} OR^2$ 

Fig. 3. Synthesis of glycosyl phosphate derivatives 12 by condensation of glycosyl phosphate diester derivatives 10 with alcohols (R<sup>7</sup>OH).

# **B.** Synthesis of Glycosyl Phosphate Derivatives Using Glycosyl Phosphate Triesters as Starting Materials

As mentioned above, glycosyl phosphate triesters are widely used as glycosyl donors to synthesize oligosaccharides because they can be easily activated by Brønsted and Lewis acids (Fig. 2,  $4 \rightarrow 6$ ) (17, 18). For this reason, the synthesis of glycosyl phosphate triesters has been well studied, and both the  $\alpha$ - and  $\beta$ -isomers are available from various types of protected sugars (19–23). In addition, these triesters can be used to synthesize other glycosyl phosphate derivatives, especially sugar nucleotides. For example, GDP-mannose 9 (Fig. 2) can be synthesized by condensation of mannosyl phosphate monoester 7 that is derived from the triester derivative 4 with guanosine 5´-monophosphate derivative 8 (10, 24, 25).

However, it is difficult to apply these glycosyl phosphate triesters to the synthesis of more complex glycosyl phosphate derivatives such as phosphoglycans. Figure 3 shows a synthetic route to convert the glycosyl phosphate triester derivative 4 into other glycosyl phosphate derivatives 12 via a glycosyl phosphate diester intermediate 10 (phosphotriester method). The diester intermediate 10 can be easily synthesized by partial deprotection of the triester 4, while subsequent activation with a condensing

### B. 糖 -1- リン酸トリエステルを出発物質とする糖 -1- リン酸誘導体の合成

前述の通り、糖-1-リン酸トリエステルは Brønsted 酸や Lewis 酸によって容易に活性化されるため、糖供与体として糖鎖合成に多用されている (図2、 $4 \rightarrow 6$ ) (17、18)。そのため、その化学合成に関する研究は進んでおり、現在では糖骨格、保護基、アノマー位の立体配置を問わず様々な誘導体の合成が可能である (19-23)。一方、これらは糖供与体としての利用だけでなく、他の糖-1-リン酸誘導体、特に糖ヌクレオチドの合成にも用いられる。例えば、GDP-マンノース 9 (図2) は、糖-1-リン酸トリエステル 4 を脱保護して得られるモノエステル 7 とグアノシンーリン酸誘導体 8 との間の縮合反応によって得られる (10、24、25)。

この様に、糖-1-リン酸トリエステルの応用例は多いものの、ホスホグリカンなどの複雑な糖-1-リン酸誘導体の合成に用いることは難しい。図3に示す通り、糖-1-リン酸トリエステル4のリン酸部位を部分的に脱保護することによって糖-1-リン酸ジエステル10を合成し、脱水縮合剤による活性化を経て糖水酸基などのアルコールと縮合すれば、ホスホグリカン鎖の伸長など、より複雑な糖-1-リン酸誘導体への誘導が可能

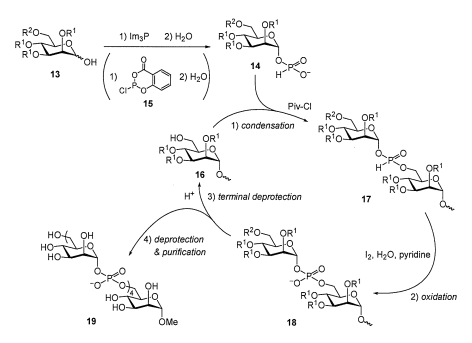


Fig. 4. Synthesis of  $Hansenula\ capsulata\ Y-1842\ exophosphomannan\ fragment\ 19$  by H-phosphonate method.

agent and condensation with alcohols would give the desired products 12. However, it has been reported that the yields of the products obtained by such reactions are generally low owing to the slowness of the reaction and the presence of side reactions such as those between the hydroxy group of sugars and the condensing agent (1, 26). Moreover, the active intermediate 11 is prone to decomposition *via* an elimination and/or nucleophilic substitution at the anomeric position owing to the leaving ability of the anomeric phosphate group enhanced by the activation. The phosphodiester method using glycosyl phosphate monoesters gives the desired products in better yields than the phosphotriester method; however, the yields drop significantly where more sterically hindered secondary hydroxy groups are involved in the condensation reactions (27, 28).

## C. Synthesis of Glycosyl Phosphate Derivatives Using the *H*-Phosphonate Method

As described in the previous section, it is difficult to synthesize phosphoglycans and other complex glycosyl phosphate derivatives from glycosyl phosphate triesters. Currently, such complex molecules are generally synthesized by the *H*-phosphonate method (1, 4, 8). Figure 4 shows as an example the reaction cycle for the synthesis of a fragment of the extracellular phosphomannan from *Hansenula capsulata* Y-1842 **19** (29). This method uses a glycosyl *H*-phosphonate monoester **14** as a monomer, which can be synthesized by anomeric phosphonylation of the corresponding reducing

である (4 → 12) (リン酸トリエステル法)。しかしながら、この 脱水縮合反応は遅く、また縮合剤と糖水酸基との副反応など が競合するため、目的物の収率は一般に低い (1、26)。加えて、化合物 11 の様な活性中間体は、元々不安定な糖 -1- リン酸誘導体のグリコシド結合が、リン酸ジエステルの活性化に伴ってさらに不安定化されているため、リン酸基の脱離や求核置 換反応を経て容易に分解すると考えられる。同じく糖 -1- リン酸トリエステルから合成可能な糖 -1- リン酸モノエステルと糖 水酸基との脱水縮合を用いる手法 (リン酸ジエステル法) では、リン酸トリエステル法より良好な収率で脱水縮合生成物が得られるものの、反応性が低い第二級水酸基との縮合反応では目的物の収率が著しく低下する (27、28)。

### C. H- ホスホネート法による糖 -1- リン酸誘導体の合成

前節で述べた様に、糖 -1- リン酸トリエステルを出発物質としてホスホグリカンなどの分子を合成することは難しい。現在、この様な分子は一般に H- ホスホネート法を用いて合成される (1、4、8)。例として、酵母 Hansenula capsulata Y-1842の細胞外ホスホマンナンの部分構造 19 の合成サイクルを図 4に示す (29)。この方法では、まず還元糖 13 のアノマー水酸基のホスホニル化によって、糖 -1-H- ホスホネートモノエステル14 を合成する。このホスホニル化には、三塩化リンとイミダゾールから調製したトリイミダゾリルホスフィンや化合物 15

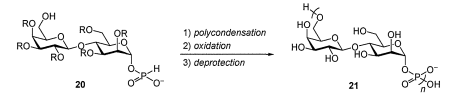


Fig. 5. Synthesis of Leishmania phosphoglycan repeating units 21 by polycondensation of 20.

sugar 13. Triimidazolylphosphine, which is prepared from phosphorus trichloride and imidazole, or the compound 15 are generally used for phosphonylation. Such anomeric phosphonylation preferentially gives α-isomers from common aldohexoses, and only α-isomers are generated in many cases (e.g., mannose and mannosamine derivatives or aldohexoses carrying a 2-O-acyl protecting group) (1). Furthermore, even if a diastereomixture is obtained by phosphonylation, it can be equilibrated to the more thermodynamically stable α-isomer by prolonged treatment with phosphonic acid under anhydrous conditions, although the yield is generally lowered owing to partial decomposition of the product (30). For this reason, the glycosyl H-phosphonate monoesters are useful as monomers to synthesize phosphoglycans because the glycosyl phosphate units found in natural phosphoglycans are mostly α-isomers. Using the compound 14 as a monomer, a phosphoglycan chain is synthesized according to the reaction cycle shown in Fig. 4. First, the monomer 14 is condensed with the terminal hydroxy group of a sugar or oligo(glycosyl phosphate) 16 in the presence of a condensing agent, such as pivaloyl chloride, to give an H-phosphonate diester intermediate 17. Because this intermediate is unstable, it is oxidized to a phosphate diester intermediate 18 without isolation. Finally, the terminal hydroxy group is deprotected for the next cycle. This cycle is repeated to form a phosphoglycan chain, and the final product 19 is obtained after deprotection and purification.

To date, various phosphoglycans consisting of 2–4 glycosyl phosphate units have been synthesized, such as those from Leishmania glycocalyx (31–33), CPSs of E. còli K51 (29), N. meningitidis (34, 35), S. pneumoniae 19F (36), and Haemophilus influenzae c and f (37). In addition, phosphoglycans containing 10–20 glycosyl phosphate units 21 (Fig. 5) have been synthesized by polycondensation of glycosyl H-phosphonate monoesters having a free hydroxy group 20 (31, 38). As described above, CPSs isolated from N. meningitidis and S. pneumoniae as well as their conjugates with proteins have already been used as vaccines (2, 3). Similarly, it has been reported that phosphoglycan fragments of Leishmania glycocalyx synthesized by the H-phosphonate method and their conjugates with proteins are effective as vaccines in mice (33). Further progress in this subject is

が用いられ、一般的なアルドヘキソースからは α- ホスホネー トが優先して得られる。特に、マンノース、マンノサミン誘 導体や2位がアシル基で保護されたアルドヘキソースからは、 α体のみが立体選択的に得られることも多い(1)。さらに、α体、 β体の混合物が生成する場合でも、無水条件下ホスホン酸と長 時間反応させることによって、より熱力学的に安定な α 体へ 異性化させることができる。但し、この場合は分解反応も同 時に起こり、収率は低下する(30)。なお、天然に存在するホス ホグリカン中の糖 -1- リン酸ユニットのほとんどは α 体である (1)。そのため、α体が入手しやすい糖 -1-H- ホスホネートモノ エステルは、ホスホグリカン合成のモノマーとして用いやす い。次に、この化合物14をモノマーとし、図4に示す合成サ イクルに従ってホスホグリカン鎖を伸長する。まず、モノマー 14 を塩化ピバロイルなどの脱水縮合剤によって糖 16 の水酸基 と縮合し、H-ホスホネートジエステル中間体 17 を得る。この 中間体は不安定なため、単離せずに酸化してリン酸ジエステ ル18へと変換する。最後に末端水酸基を脱保護し、次のサイ クルへと備える。このサイクルを繰り返すことによって、複 数の糖 -1- リン酸ユニットからなる分子骨格を構築し、脱保護 と精製を行って目的物 19 を得る。

これまでに、リーシュマニアの糖衣ホスホグリカン(31-33)、大腸菌 K51(29)、髄膜炎菌(34、35)、肺炎球菌(36)、インフルエンザ菌 c 型及び f 型の莢膜多糖(37)など、糖 -1- リン酸構造を 2-4 個含むホスホグリカンの部分構造がこの方法によって合成されている。また、図 5 に示す様に、遊離の水酸基を有する糖 -1-H-ホスホネートモノエステル 20 を重縮合させることによって、混合物ではあるが 10 から 20 以上の糖 -1- リン酸繰り返し構造からなるリーシュマニアの糖衣ホスホグリカン 21 も合成されている(31、38)。前述の通り、細菌から採取精製した莢膜多糖やそのタンパク質との複合体は、既に髄膜炎菌や肺炎球菌などに対するワクチンとして用いられており(2、3)、H-ホスホネート法によって化学合成したリーシュマニアの糖衣ホスホグリカンの部分構造とタンパク質との複合体も、マウスによる実験でワクチンとして働くことが示された

Fig. 6. Synthesis of 1,2-trans-glycosyl phosphate triesters 23 from 1,2-anhydrosugars 22 and 1,2-orthoesters 24.

expected because vaccines against *Leishmania* have not yet been developed. Furthermore, because chemical synthesis would be advantageous in view of the increased production and improved quality control compared with the purification of biological materials, the synthesis of phosphoglycans of other pathogens including *N. meningitidis* and *S. pneumoniae* and their application as vaccines would also be an important subject in the future.

Thus, the H-phosphonate method is advantageous for the synthesis of phosphoglycan fragments, although a number of challenges still remain. For example, the glycosyl H-phosphonate diester intermediates are susceptible to hydrolysis. Therefore, they are oxidized into the glycosyl phosphate diesters without isolation. However, the resultant glycosyl phosphate diesters are highly polar, causing difficulties in purification. The phosphate diester linkages are also potentially reactive to condensing agents. It may be for these reasons that the efficiency of the synthesis of phosphoglycan fragments has been reported to decrease upon chain elongation in some cases (29, 34, 35, 37). To overcome these problems, the H-phosphonate method has been applied to solid-phase syntheses in order to exclude the need of purifying intermediates in every synthetic cycle, although the synthesis of phosphoglycan fragments longer than those obtained by conventional synthesis in solution has not yet been reported (31). Furthermore, the *H*-phosphonate method is not suitable for the synthesis of thermodynamically less stable β-glycosyl phosphate moieties. In the next three sections, we describe the results of recent studies to complement this method and our new trials to overcome these problems.

## D. Synthesis Using Phosphate Derivatives as Glycosyl Acceptors

Nucleophilic substitution of sugar derivatives having an anomeric leaving group (e.g., glycosyl halides) with phosphates is one of the conventional methods used for synthesizing glycosyl phosphates (39, 40). In addition to glycosyl halides, glycosyl imidates (41), 1,2-anhydrosugars 22 (Fig. 6) (21, 42, 43), and 1,2-orthoesters 24 (Fig. 6) (23, 44) have recently been used to synthesize glycosyl phosphate triesters. The triesters thus obtained can be used as glycosyl donors in the synthesis of oligosaccharides and also as the precursors of sugar nucleotides, as described above.

(33)。リーシュマニアに対するワクチンは未だ開発されていないことから、今後の研究の発展が期待される。また、化学合成によるワクチンの製造は、病原性微生物から単離する方法に比べ、大量合成や品質管理の観点からも有利と考えられるため、髄膜炎菌や肺炎球菌など様々な病原性微生物に対する合成ワクチンの開発も今後の重要な課題になると考えられる。

この様に、H-ホスホネート法はホスホグリカンの部分構 造の化学合成法として優れているが、改善すべき点も残って いる。例えば、H-ホスホネートジエステル中間体は不安定で あり、加水分解などの副反応を受けやすい。また、この中間 体は単離が困難なため、酸化してリン酸ジエステルとした後 単離精製を行うが、複数のリン酸ジエステルを含む分子は極 性が極めて高く、精製上の困難を伴う。加えて、このリン酸 ジエステルは反応性も高く、縮合剤との反応などの副反応を 受ける可能性がある。この様な理由からか、*H*-ホスホネート 法を用いたホスホグリカンの合成では、鎖長が長くなるにつ れて収率が低下することが報告されている(29、34、35、37)。こ の様な問題点を克服するため、サイクル毎の中間体の精製の 必要が無い固相合成法の開発が進められているが、現在まで に液相法を上回る鎖長の分子の合成は報告されていない(31)。 さらに、この方法は熱力学的により不安定なβ-糖-1-リン酸構 造の合成には適していない。次節以降では、この様な H-ホス ホネート法の問題点を補う手法、あるいは克服するための筆 者らの新たな試みについて述べる。

## D. リン酸誘導体をグリコシル受容体として用いる糖 -1- リン酸誘導体の合成

アノマー位にハロゲンなどの脱離基を有する糖誘導体とリン酸塩との求核置換反応は、古くから糖 -1- リン酸の合成に用いられてきた (39、40)。近年ではこのハロゲン化糖に加え、イミデート糖 (41) や 1,2- アンヒドロ糖 22 (図6) (21、42、43)、1,2-オルトエステル 24 (図6) (23、44) などとリン酸ジエステルとの求核置換反応が糖 -1- リン酸トリエステルの合成に用いられている。得られた糖 -1- リン酸トリエステルは、先に述べた通り糖鎖合成における糖供与体や糖ヌクレオチドの合成に用いら

BnO OBn
BnO OBn
$$N_3$$
 SEt
 $N_3$  OR1

2)  $I_2$ ,  $I_2$ O, pyridine
 $N_3$  OR1

25

26

27

 $\alpha: \beta = 15: 1$ 

Fig. 7. Synthesis of disaccharide monophosphate derivative 27 by glycosylation of H-phosphonate monoester 26.

$$\begin{array}{c} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Fig. 8. Synthesis of  $\beta$ -D-mannosyl phosphoisoprenoid 31 isolated from *Mycobacterium avium* by glycosylation of phosphate diester 29.

Fig. 9. Synthesis of phosphatidyl-\(\beta\)-p-glucosides 35 isolated from rat embryonic brain.

The nucleophilic substitutions of the glycosyl halides and imidates with phosphates generally afford 1,2-trans-glycosyl phosphates with neighboring-group participation, or proceed with inversion of configuration without a participating group. On the other hand, the reaction of compounds 22 and 24 with phosphate diesters proceeds with inversion of configuration to give 1,2-trans-isomers.

Applications of these anomeric nucleophilic substitutions to the synthesis of phosphoglycans are limited to a few examples (45, 46), such as the reaction given in Fig. 7, in which the thioglycoside **25** and the sugar 3-H-phosphonate monoester **26** were used as the glycosyl donor and acceptor, respectively (45). However, these methods are advantageous because both the  $\alpha$ - and  $\beta$ -isomers of various glycosyl phosphate derivatives are available, and are therefore particularly useful for the synthesis of  $\beta$ -glycosyl phosphate derivatives that are difficult to synthesize using the H-phosphonate method. The stereocontrolled syntheses of a  $\beta$ -D-mannosyl phosphoisoprenoid **31** isolated from

れる。なお、ハロゲン化糖やイミデート糖とリン酸との反応は、 隣接基関与を伴う場合には1,2-トランス体が得られ、そうで ない場合は立体反転を伴うことが多い。また、化合物 22 や 24 の反応は立体反転を伴って1.2-トランス体を与える。

この方法を用いたホスホグリカンの合成例 (45、46) は少なく、図7に示すチオ糖 25 を用いた糖 -3-H- ホスホネートモノエステル 26 のグリコシル化などに限られる (45)。しかしながら、リン酸誘導体のグリコシル化には、様々な糖 -1- リン酸の $\alpha$ 、 $\beta$  両立体異性体が入手しやすいという利点がある。そのため、H- ホスホネート法で合成が困難な $\beta$ - 糖 -1- リン酸誘導体の合成で威力を発揮しやすい。その例として、マイコバクテリウム属から単離された $\beta$ - マンノース -1- リン酸イソプレノイド 31 (図8) (22) や、ラットから単離されたホスファチジル $\beta$ - グル

Mycobacterium avium (Fig. 8) (22) and rat phosphatidyl  $\beta$ -glucosides **35** (Fig. 9) (47, 48) illustrate the usefulness of these methods. Compounds **31** and **35**, both of which are difficult to synthesize by other methods such as the anomeric phosphonylation, have been successfully synthesized in a stereocontrolled manner.

# **E.** Synthesis of Glycosyl Phosphate Derivatives Using the Boranophosphotriester Method

As described above, the synthesis of phosphoglycans using the H-phosphonate method has associated problems, i.e., the lability of the glycosyl H-phosphonate diester intermediates as well as the reactivity and polarity of the glycosyl phosphate diesters. In an attempt to solve these problems, our group has been working on the development of a new method for the synthesis of glycosyl phosphate derivatives using glycosyl boranophosphates as intermediates. Boranophosphates are phosphate analogs in which one of the two non-bridging oxygen atoms of the phosphodiester linkage is replaced with a BH<sub>3</sub> group. These compounds were originally developed as nucleic acid analogs with improved lipophilicity and stability to nucleases (49). Glycosyl boranophosphates have also been synthesized from glycosyl H-phosphonates (50-52) and by nucleophilic substitution of a glycosyl bromide with dimethyl boranophosphate (53). However, the glycosyl boranophosphates have only been used as probes to investigate Leishmania mannosyl phosphate transferase (52). The properties of glycosyl boranophosphates are not well-known, but they have been reported to be more stable than the glycosyl phosphate diester counterparts under acidic conditions (51). We focused on the stability of glycosyl boranophosphates. Previously, we developed a method to convert nucleoside boranophosphate triesters into the corresponding phosphate diester counterparts via boranophosphate diester and H-phosphonate diester intermediates (54). If glycosyl boranophosphate triesters had comparable stability to glycosyl boranophosphate diesters, it would be possible to synthesize phosphoglycan fragments by chain extension with a stable boranophosphate triester backbone, with conversion of the resultant oligo(glycosyl boranophosphate)s to the desired phosphoglycans having a phosphate diester backbone at the final stage of the synthesis. We expected that this strategy would avoid the problems resulting from the generation of unstable H-phosphonate intermediates in every synthetic cycle. Furthermore, because the boranophosphate triester backbone is electrically neutral, purification would be easier than for highly polar glycosyl phosphate diester intermediates. On the basis of this hypothesis, we studied the synthesis of glycosyl boranophosphate derivatives and their application to the synthesis of phosphoglycan fragments.

コシド **35** (図9) (47、48) の合成が挙げられる。これらの報告例では、糖アノマー水酸基のホスホニル化などでは合成が困難な $\beta$ -マンノース-1-リン酸や $\beta$ -グルコース-1-リン酸誘導体の立体選択的な合成に成功している。

## E. ボラノホスホトリエステル法による糖 -1- リン酸誘導体の合成

先に述べた通り、H-ホスホネート法によるホスホグリカ ンの化学合成では、H-ホスホネートジエステル中間体の不安 定性や、その酸化体であるリン酸ジエステルの反応性、極性 が問題となる。これらの問題点を解決すべく、筆者らは糖-1-ボラノホスフェートを中間体とする糖-1-リン酸誘導体の合成 法の開発を行っている。ボラノホスフェートは、リン酸エス テルの非架橋酸素原子の一つを BH3 基に置換したリン酸アナ ログで、元々は脂溶性や酵素耐性などに優れた核酸アナログ (49)として開発されたものであり、糖-1-リン酸アナログとし ても、糖 -1-H- ホスホネートからの誘導 (50-52) や、糖 -1- ブロ ミドとボラノホスフェートジエステルの求核置換反応 (53) に よる合成が報告されている。しかしながら、糖-1-リン酸ア ナログとしての応用例は、リーシュマニア外膜におけるマン ノース-1-リン酸転移反応の解析にプローブとして用いられた のみである (52)。また、その性質についてもほとんど知られて いないが、糖-1-ボラノホスフェートジエステルが酸性条件下、 糖-1-リン酸ジエステルより安定であると報告されている(51)。 ここで筆者らは、この安定性に着目した。筆者らは、核酸ア ナログの研究において、ボラノホスフェートトリエステルか ら、ボラノホスフェートジエステルと H- ホスホネートジエス テルを経てリン酸ジエステルへと変換する手法を開発してい る (54)。もし、糖 -1- ボラノホスフェートトリエステルが糖 -1-ボラノホスフェートジエステルと同様に安定であれば、ホス ホグリカン鎖をボラノホスフェートトリエステル体として伸 長し、合成の最終段階でリン酸ジエステルへと変換すること によって、不安定な H- ホスホネートジエステル中間体がサイ クル毎に生じる問題点を解決できると考えた。また、ボラノ ホスフェートトリエステルは負電荷を持たないため、リン酸 ジエステルの高い反応性や極性に起因する問題点も解決でき る。筆者らはこの仮説に基づいて、糖-1-ボラノホスフェート の合成とホスホグリカン合成への応用についての検討を行っ た。

Fig. 10. Synthesis of glycosyl boranophosphate triesters 38 by boranophosphorylation of reducing sugars 36. Bop-Cl = bis(2-oxo-3-oxazolidinyl)phosphinic chloride.

Fig. 11. 1,2-Trans-selective synthesis of glycosyl boranophosphate triesters 41 via nucleophilic substitution of per-O-Bz-glycosyl iodides 39 with boranophosphate diester 40.

Fig. 12.  $\alpha$ -Selective synthesis of glycosyl boranophosphate triesters 44 by nucleophilic substitution of per-O-Bn-glycosyl iodides 42 with dimethyl H-phosphonate.

Initially, we developed several methods to synthesize glycosyl boranophosphate monomers (Figs. 10-12). As shown in Fig. 10, we first carried out the synthesis by condensation of reducing sugars 36 with triethylammonium dimethyl boranophosphate 37 (55, 56). The desired glycosyl boranophosphate triesters were obtained in good yields, although mixtures of  $\alpha$ - and  $\beta$ -diastereomers were obtained (57). It should be noted that the synthesis of glycosyl phosphate triesters by such condensation reactions is generally difficult (1, 58). We also confirmed this by conducting a few condensation reactions between reducing sugars and phosphate diesters. On the other hand, per-O-Bzglycosyl boranophosphate triesters 41 were obtained with high 1,2-trans-selectivity by the neighboring-group-assisted nucleophilic substitution of glycosyl iodides 39 with potassium dimethyl boranophosphate 40 (Fig. 11) (59). Furthermore, we found that per-O-Bn-glycosyl boranophosphate triesters 44 were obtained with good to excellent  $\alpha$ -selectivity by nucleophilic substitution of glycosyl iodides 42 with dimethyl H-phosphonate and subsequent boronation (Fig. 12) (60). Although this method still has some drawbacks, such as the use of an excess amount of the nucleophile and a narrow range of applicable sugars, it allows the synthesis of 1,2-cis-glycosyl

初めに、糖-1-ボラノホスフェートモノマーの合成法の開 発を行った(図10-12)。まず、図10に示す様に、還元糖36と ボラノホスフェートジエステル 37 の脱水縮合反応 (55、56) を 試みたところ、 $\alpha$ 、 $\beta$  混合物ではあるものの、糖 -1- ボラノホス フェートトリエステル38が収率良く得られた(57)。なお、こ の様な脱水縮合による糖-1-リン酸トリエステルの合成は一般 的に困難であり(1、58)、生成したトリエステルが系内で分解す ることを筆者らも確認している。一方、ヨウ化糖39とボラノ ホスフェートジエステル 40 の求核置換反応では、隣接基関与 によって1.2-トランス体41が高い選択性で得られた(図11)(59)。 さらに、図 12 に示す様に、ヨウ化糖 42 と H- ホスホネートジ エステルの求核置換反応とボラノ化によって、糖-1-ボラノホ スフェートトリエステル 44 が高い α 選択性で得られることが わかった(60)。この反応は、過剰量の求核剤を必要とすること や、基質の適用範囲が狭いことが難点であるが、図11の手法 では得られない1,2-シス体の合成が可能である。なお、これ らの糖-1-ボラノホスフェートトリエステルは、対応する糖-1-

Fig. 13. Synthesis of  $\beta$ -D-Glc-PB-Cit 46 by boranophosphorylation of (S)- $\beta$ -citronellol.

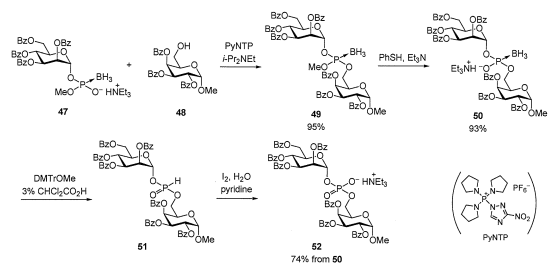


Fig. 14. Synthesis of disaccharide phosphate 52 via disaccharide boranophosphate (49, 50) and H-phosphonate (51) intermediates.

boranophosphates, which are unavailable using the method in Fig. 11. It is notable that all of these glycosyl boranophosphate triesters are chemically more stable than their glycosyl phosphate counterparts, and thus should be useful as synthetic intermediates.

Next, we applied these glycosyl boranophosphate triesters to the synthesis of more complex glycosyl boranophosphate derivatives. These triesters can be converted into diesters by partial deprotection and subsequent condensation reactions with alcohols in order to generate new molecules. For example, as shown in Fig. 13, we synthesized a model compound of dolichol phosphate sugars 46 in excellent yield by the reaction of a glycosyl boranophosphate diester 45 and citronellol (57). Such a compound would be useful as a probe to study enzymatic reactions. It is noteworthy that the equivalent compound containing a C=C bond, which would be reduced by boronating agents, cannot be synthesized using the previous method of silylation and boronation of a glycosyl *H*-phosphonate intermediate (50–52).

Thus, the method used to synthesize glycosyl boranophosphate derivatives using the condensation of glycosyl boranophosphate diesters with alcohols (boranophosphotriester method) afforded the desired product in excellent yield *via* the highly efficient condensation and deprotection, which was in sharp contrast with the

リン酸トリエステルより化学的に安定であり、合成中間体と して取り扱いやすいことがわかった。

そこで次に、より複雑な糖 -1- ボラノホスフェート誘導体の合成について検討した。これらの糖 -1- ボラノホスフェートトリエステルは脱保護によってジエステルへと変換でき、アルコールとの脱水縮合反応を経て分子骨格の拡張が可能である。例えば、図 13 に示す様に、糖 -1- ボラノホスフェートジエステル 45 とシトロネロールの反応を試みたところ、ドリコールリン酸糖のモデル化合物 46 を収率良く得ることができた(57)。この様な化合物は、酵素反応のメカニズムを調べるためのプローブとしての利用が考えられる。なお、H- ホスホネートジエステルのシリル化とボラノ化を経る既存の糖 -1- ボラノホスフェートの手法 (50–52) では、ボラノ化剤と反応する C=C 結合などの官能基を含む化合物の合成はできない。

この様に、糖-1-ボラノホスフェートジエステルとアルコールとの縮合反応を用いる糖-1-リン酸誘導体の合成法(ボラノホスホトリエステル法)は、種々の副反応を伴うリン酸トリエステル法とは対照的に、縮合反応、脱保護共に効率良く進行し、収率良く目的物を与えることがわかった。そこで次に、この

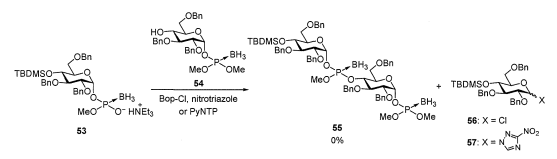


Fig. 15. Attempted synthesis of disaccharide boranophosphate 55 by boranophosphotriester method.

phosphotriester method that is generally accompanied by different side reactions. Therefore, we applied this method to the synthesis of phosphoglycan fragments. As shown in Fig. 14, a mannosyl boranophosphate diester 47 was allowed to condense with a protected galactose 48 in order to give a disaccharide boranophosphate triester 49, which was subsequently deprotected to afford the desired disaccharide boranophosphate diester 50. Both the condensation and the deprotection of the boranophosphate linkage proceeded almost quantitatively. Compound 50 was then deboronated by treatment with a dimethoxytrityl cation generated in situ according to the procedure we developed previously for the synthesis of nucleic acid analogs (54). Finally, the resultant H-phosphonate diester intermediate 51 was oxidized to give the desired protected phosphoglycan fragment 52 (59). This method also involves an unstable H-phosphonate intermediate 51; however, the problems derived from the lability of H-phosphonate diester intermediates would be expected to be alleviated by synthesizing the phosphoglycan chains with the boranophosphate triester backbone such as compound 49 and converting them to the phosphodiester-linked phosphoglycans at the final stage.

However, we found that this method was not applicable to the synthesis of some phosphoglycan fragments. Thus, as shown in Fig. 15, the condensation of a glycosyl boranophosphate diester 53 with the 4-hydroxy group of another glycoside 54 did not give the desired compound 55 but afforded a glycosyl chloride 56 and azolide 57 (61). These side reactions can be attributed to the decomposition of compound 53 upon activation with the condensing agent. As a result, an oxocarbenium ion was generated and then reacted with nucleophiles in the reaction mixture as in the phosphotriester method, generating side products 56 and 57. This is probably because the compound 54 has low reactivity owing to the steric hindrance and also because the compound 53 is more likely to generate an oxocarbenium ion upon activation than the compound 47 (Fig. 14) that was protected by electron-withdrawing benzoyl groups.

Thus, these results show that the glycosyl

方法を用いてホスホグリカンの部分構造の合成を試みた。図 14に示す通り、マンノース-1-ボラノホスフェート47とガラ クトース誘導体48との縮合反応を行ったところ、目的とする ボラノホスフェートトリエステル誘導体49が得られた。さら に、リン酸部位の脱保護を行い、目的物 50 を得た。縮合反応、 及びボラノホスフェートの脱保護共にほぼ定量的に進行した。 次に、筆者らが核酸アナログの合成で開発した手法(54)に従い、 系中で発生させたジメトキシトリチルカチオンによって化合 物 50 を脱ボラノ化し、生成した H- ホスホネートジエステル 中間体 51 を酸化することによって、目的とするホスホグリカ ンの部分構造 **52** の合成に成功した (59)。この手法では、*H*-ホ スホネート法と同様に不安定な H-ホスホネートジエステル中 間体 51 が生じるが、化合物 49 の様に、安定なボラノホスフェー トトリエステル体として鎖長延長し、最後に脱ボラノ化、酸 化を行うことによって、H-ホスホネートジエステルの不安定 さに起因する問題は克服できると考えられる。

しかしながら、このボラノホスホトリエステル法はホスホグリカンの分子骨格によっては適用できないことがわかった。すなわち、図 15 に示す様に、糖 -1- ボラノホスフェート 53 と化合物 54 からは目的とする縮合生成物 55 は得られず、糖 -1- クロリド 56 や糖 -1- アゾリド 57 が副生成物として得られた(61)。この副反応は、リン酸トリエステル法と同様に、縮合剤によって活性化された化合物 53 からオキソカルベニウムイオンが生成し、系中の求核剤と反応したことによると考えられる。これは、化合物 54 の水酸基の反応性が立体障害のために低いことや、電子求引性のベンゾイル基によって保護された化合物 47 (図14)に比べ、化合物 53 は活性化によってオキソカルベニウムイオンを生じやすいことが理由と考えられる。

以上の検討から、糖-1-ボラノホスフェート誘導体は安定

Fig. 16. Synthesis of disaccharide phosphate 62 by phosphoramidite method.

boranophosphate intermediates are stable, easy to handle, and suitable as precursors of glycosyl phosphate diesters. However, the condensation efficiency of the glycosyl boranophosphate diesters is highly dependent on their molecular structures. Therefore, the scope of their application should be further investigated.

# F. Synthesis of Glycosyl Phosphate Derivatives Using the Phosphoramidite Method

The phosphoramidite method is currently the most efficient method for the synthesis of oligonucleotides, and can produce long oligomers using an automatic synthesizer (62, 63). However, the application of this method to the synthesis of glycosyl phosphate derivatives has not been well explored (64-69). Figure 16 shows an example of the synthesis of a phosphoglycan fragment by this method (64). In this method, a glycosyl phosphoramidite 58 is activated by an acidic activator such as 1H-tetrazole and allowed to condense with another saccharide 59 to give a phosphite intermediate 60. Because this intermediate is unstable, it is oxidized to a phosphate triester intermediate 61 without isolation. In the case of the synthesis of an oligonucleotide, the chain elongation is conducted along the phosphate triester backbone. However, glycosyl phosphate triester intermediates are unstable and may be partially decomposed during synthesis and purification. Chain extension with a more stable phosphate diester backbone could also be accompanied by side reactions on the nucleophilic phosphate diester groups. These may be the reasons that the method has not been used to synthesize molecules consisting of more than one glycosyl phosphate unit.

To overcome this limitation, we have been developing a new phosphoramidite method using glycosyl boranophosphate intermediates (Fig. 17) (61). In this method, phosphite intermediates **65**, which are obtained by condensation of a glycosyl phosphoramidite monomer **63** with the terminal hydroxy group of an (oligo)saccharide **64**, are

で取り扱いやすい中間体であり、糖-1-リン酸ジエステルへの変換も可能である。しかしながら、糖-1-ボラノホスフェートジエステルの脱水縮合の反応効率は分子骨格によって大きく変化するため、さらなる適用範囲の検討が必要である。

#### F. ホスホロアミダイト法による糖 -1- リン酸誘導体の合成

ホスホロアミダイト法は、DNA や RNA の化学合成法と しては現在最も効率的な方法であり、自動合成機を用いた長 鎖のオリゴマー合成も可能である(62、63)。しかしながら、こ の方法による糖-1-リン酸誘導体の合成例は数少ない(64-69)。 この方法でホスホグリカンの合成を行う場合、図16(64)に示 す通り、糖-1-ホスホロアミダイト 58 を 1H-テトラゾールな どの酸性活性化剤の存在下、糖水酸基 59 と縮合し、ホスファ イト中間体 60 を得る。この中間体は不安定であるため、単離 せずに酸化してリン酸トリエステル中間体61へと誘導する。 核酸合成の場合、このリン酸トリエステル中間体の状態で末 端を脱保護し、鎖長延長を行うが、ホスホグリカン合成の場合、 この様な糖-1-リン酸トリエステルは不安定であるため、合成 サイクルを繰り返す際や精製時に一部分解することが考えら れる。また、リン酸ジエステル 62 の状態で鎖長延長を行うと、 リン酸ジエステルに対する副反応が懸念される。この様な理 由からか、現在までに複数の糖-1-リン酸ユニットからなる分 子の合成は報告されていない。

この問題点を克服すべく、筆者らは、糖-1-ボラノホスフェートを合成中間体とする新しいホスホロアミダイト法の開発を試みている(図17)(61)。この手法では、ホスホロアミダイトモノマー 63と糖 64の水酸基との縮合によって得られたホスファイト中間体 65を、酸化ではなくボラノ化によって安

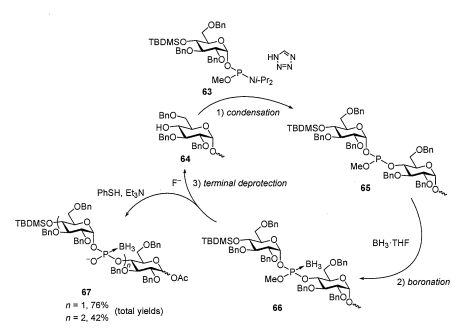


Fig. 17. Synthesis of di- and tri(α-p-glucosyl boranophosphate) derivatives 67 by phosphoramidite method.

BnO 
$$+$$
  $+$   $0$   $+$ 

Fig. 18.  $\alpha$ -Selective synthesis of glycosyl phosphoramidites 69 by nucleophilic substitution of per-O-Bn-glycosyl iodides 42 with H-phosphonamidate 68.

subjected to boronation instead of oxidation for synthesizing stable boranophosphate triester intermediates 66. The terminal silylated hydroxy group is then deprotected for the next cycle. Effectiveness of this new phosphoramidite method was verified by the synthesis of molecules consisting of 1-2 glycosyl boranophosphate units 67, although the yields were still moderate. It should be noted that the products 67 were structurally analogous to the compound 55 (Fig. 15) that was difficult to synthesize using the boranophosphotriester method. In addition, because there are very limited reports available on the stereoselective synthesis of glycosyl phosphoramidites, we developed a method to synthesize glycosyl phosphoramidites by applying the reaction shown in Fig. 12 (Fig. 18) (60). The phosphoramidite monomer 63 was synthesized using this method with a diastereoselectivity of 98: 2 ( $\alpha: \beta$ ) (61).

Next, we attempted to convert compounds 67 into phosphoglycan fragments incorporating phosphate diester linkage(s) 72 as shown in Fig. 19. Similar to Fig. 14, the compounds 67 were treated with a dimethoxytrityl cation to give *H*-phosphonate diester intermediates 70, and then

定なボラノホスフェートトリエステル中間体 66 へと導き、末端水酸基を脱保護して次の鎖長延長を行う。実際に、ボラノホスホトリエステル法では合成が困難であった分子骨格 (図 15、55) を持つ化合物 67 の合成を行ったところ、合成収率に改善の余地はあるものの、糖 -1-ボラノホスフェートユニット 1-2 個からなる分子を得ることができた。なお、糖 -1-ホスホロアミダイト誘導体の立体選択的合成に関する報告例は限られていたため、筆者らは図 12 で示した方法を応用し、図 18 に示す様に糖 -1-ホスホロアミダイト誘導体を高い  $\alpha$  選択性で合成する手法を開発した (60)。化合物 63 はこの手法によって  $\alpha$ :  $\beta$  = 98: 2 の選択性で合成した (61)。

次に、図 19 に示す様に、化合物 67 からリン酸ジエステル 骨格を有する目的化合物 72 への変換を試みた。図 14 と同様に、化合物 67 をまずジメトキシトリチルカチオンによって H-ホスホネートジエステル骨格を持つ中間体 70 へと変換し、さら

Fig. 19. Synthesis of di- and  $tri(\alpha$ -D-glucosyl phosphate) derivatives 71, 72 from boranophosphate precursors 67. Reagents: (i) DMTrOMe, CHCl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H (3–3.5 vol%); (ii) I<sub>2</sub>, pyridine–H<sub>2</sub>O (95:5, v/v) (X = O) or S<sub>8</sub>, pyridine (X = S); (iii) (a) Et<sub>3</sub>N·3HF, (b) Me<sub>2</sub>NH, (c) H<sub>2</sub>, Pd/C.

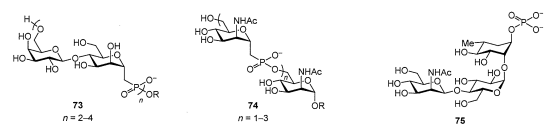


Fig. 20. Stable analogs of phosphoglycan fragments of *Leishmania donovani* (73), *Neisseria meningitidis* A (74) and *Streptococcus pneumoniae* 19F (75).

subjected to oxidation and deprotection to afford the desired products 72. The intermediate 70 was also useful to synthesize a disaccharide phosphorothioate derivative 71 (X = S) by replacing the oxidation with sulfurization. Thus, the new phosphoramidite method using glycosyl boranophosphate derivatives as intermediates proved to be useful for the synthesis of short phosphoglycan fragments, although the yields must be further improved.

#### **G.** Future Perspectives

The H-phosphonate method is currently the method of choice for the synthesis of phosphoglycan fragments, while other methods such as the glycosylation of phosphates are used to synthesize other glycosyl phosphate derivatives that are difficult to synthesize by the H-phosphonate method (e.g., sugar nucleotides and β-glycosyl phosphate derivatives). The present H-phosphonate method can afford phosphoglycan fragments consisting of 2-4 glycosyl phosphate units, while their conjugates with proteins have shown potential as vaccines (34). However, data regarding the potential of synthetic phosphoglycan fragments as vaccines are very limited, and the relationship between the chain lengths of fragments and the efficacy as vaccines has not yet been clarified. Therefore, a more efficient synthetic method is required for further progress in the application research of synthetic phosphoglycans as vaccines. Resultant phosphoglycan fragments with a range of chain lengths would be useful not only in research to develop synthetic vaccines but also for studies on the relationship に酸化と脱保護を行うことによって目的化合物 72 を得た。なお、中間体 70 の硫化によって、チオリン酸骨格を有する化合物 71 (X=S) の合成も可能である。以上述べた様に、現時点では収率に改善の余地があるものの、ボラノホスフェートを中間体とすることで、ホスホロアミダイト法を用いた糖 -1- リン酸繰り返し構造の合成が可能であることがわかった。

#### G. 今後の展望

現在、糖-1-リン酸誘導体、特に複数の糖-1-リン酸ユニットからなるホスホグリカンの合成法としては H-ホスホネート法が最も優れており、この方法では合成が困難な一部の糖-1-リン酸 (糖ヌクレオチドやβ-糖-1-リン酸ユニット等)の合成に、リン酸誘導体を求核剤とするグリコシル化などの手法が用いられている。先に述べた通り、現在の H-ホスホネート法でも糖-1-リン酸ユニット 2-4 個からなるホスホグリカンの部分構造の合成が可能であり、この合成ホスホグリカンとタンパク質との複合体がワクチンとして働き得ることも示されている (34)。しかしながら、合成ホスホグリカンのワクチンとしての効果に関するデータは極めて限られたものであり、どの程度の鎖長のホスホグリカンがワクチンとして最も効果があるのかについては判明していない。合成ホスホグリカンのワクチンへの応用研究をさらに進めるためには、長鎖のホスホグリカンの合成が可能な、より効率的な化学合成法が必要と

between the molecular structures of phosphoglycans and the virulence of pathogenic microorganisms. Further progress in the solid-phase synthesis of phosphoglycan fragments by the *H*-phosphonate method, which can reduce the difficulties of purification, and the development of our method using stable boranophosphate intermediates are expected, so that phosphoglycan fragments of desired length become available.

In addition to application as synthetic intermediates, phosphoglycans composed of glycosyl boranophosphate units may have potential as vaccines with improved stability. Recently, some stable phosphoglycan analogs such as phosphonates 73 and 74 (Fig. 20) (70–73) and carbasugar analogs (e.g., 75) (74) have been developed as vaccine candidates to overcome the current vaccine problems derived from the inherent lability of the glycosyl phosphate units. However, the syntheses of these non-natural sugars are nontrivial. In contrast, the boranophosphate-based phosphoglycans can be synthesized from natural sugars in fewer steps. It has also been shown with a variety of nucleic acid analogs (49) and glycosyl phosphates (52) that boranophosphate analogs are very similar both sterically and electronically to the natural phosphate diester linkages. For these reasons, application of the glycosyl boranophosphate derivatives to vaccine research would also be interesting.

### Acknowledgments

The research of the authors' group was partially supported by Grants-in-Aid for Scientific Research from the Ministry of Education, Culture, Sports, Science, and Technology (MEXT), Japan and Futaba Electronics Memorial Foundation. The authors also thank their coworkers Dr. Fumiko Matsumura and Dr. Shoichi Fujita for their contributions to the research and Prof. Kazuhiko Saigo for the helpful suggestions.

なる。様々な鎖長の合成ホスホグリカンが得られるようになれば、ワクチンとしての利用だけでなく、ホスホグリカンの分子構造と病原体の病原性の関係に関する研究の進展なども期待される。H-ホスホネート法については、合成サイクル毎の中間体の精製の必要が無い固相合成の研究が行われており、液相法を上回る鎖長のホスホグリカンの合成に期待がかかる。また、H-ホスホネート法の問題点を克服すべく、より安定な糖-1-ボラノホスフェート骨格を合成中間体とする手法の開発も筆者らによって行われている。

なお、糖-1-ボラノホスフェート繰り返し構造を持つ分子は、それ自体が安定なホスホグリカンアナログとして働くことも考えられる。近年、ホスホグリカンからなるワクチンの安定性を改善すべく、ホスホネートアナログ 73、74 (図20) (70-73) やカルバ糖アナログ 75 (74) が開発されているが、糖骨格の合成に多段階を要する。糖-1-ボラノホスフェートは天然型の糖をそのまま用いており、より短い工程で合成が可能である。また、ボラノホスフェートジエステルとリン酸ジエステルが立体的、電子的に極めて類似していることは、核酸アナログにおける研究 (49) や、数少ないが糖-1-リン酸を用いた研究 (52) でも示されている。糖-1-ボラノホスフェートアナログのワクチンへの応用に関する研究の進展にも期待したい。

#### 謝 辞

本総説で述べた著者らの研究成果の一部は、文部科学省、 及び財団法人双葉電子記念財団の支援の下に得られたもので あり、ここに深く感謝致します。また、共同研究者である松 村史子博士と藤田正一博士、ならびに研究を進めるにあたっ て数々の御助言をいただいた西郷和彦教授に厚く御礼申し上 げます。

#### References

- 1. Nikolaev, A. V., Botvinko, I. V., and Ross, A. J. (2007) *Carbohydr. Res.* **342**, 297–344.
- 2. Joshi, V. S., Bajaj, I. B., Survase, S. A., Singhal, R. S., and Kennedy, J. F. (2009) Carbohydr. Polym. 75, 553-565.
- 3. Trotter, C. L., McVernon, J., Ramsay, M. E., Whitney, C. G., Mulholland, E. K., Goldblatt, D., Hombach, J., and Kieny, M.-P. (2008) Vaccine 26, 4434–4445.
- 4. Nikolaev, A. V., and Sizova, O. V. (2011) Biochemistry (Moscow) 76, 761–773.
- 5. Morelli, L., Poletti, L., and Lay, L. (2011) Eur. J. Org. Chem., 5723–5777.
- Mendonça-Previato, L., Todeschini, A. R., Heise, N., Agrellos, O. A., Dias, W. B., and Previato, J. O. (2008) Curr. Org. Chem. 12, 926–939
- 7. Novozhilova, N. M., and Bovin, N. V. (2010) *Biochemistry (Moscow)* **75**, 686–694.
- 8. Ruhela, D., Banerjee, P., and Vishwakarma, R. A. (2012) Curr. Sci. 102, 194-211.
- 9. Leloir, L. F. (1971) Science 172, 1299–1303.
- 10. Wagner, G. K., Pesnot, T., and Field, R. A. (2009) Nat. Prod. Rep. 26, 1172-1194.
- 11. Kornfeld, R., and Kornfeld, S. (1985) Annu. Rev. Biochem. 54, 631–664.
- 12. Hirschberg, C. B., and Snider, M. D. (1987) Annu. Rev. Biochem. 56, 63-87.
- 13. Schmaltz, R. M., Hanson, S. R., and Wong, C.-H. (2011) Chem. Rev. 111, 4259-4307.
- 14. Gantt, R. W., Peltier-Pain, P., and Thorson, J. S. (2011) Nat. Prod. Rep. 28, 1811–1853.
- 15. Wagner, G. K., and Pesnot, T. (2010) ChemBioChem 11, 1939-1949.
- 16. Kajimoto, T., and Node, M. (2009) Synthesis, 3179–3210.

- 17. Hashimoto, S., Honda, T., and Ikegami, S. (1989) J. Chem. Soc., Chem. Commun., 685-687.
- 18. Seeberger, P. H. (2003) Chem. Commun., 1115-1121.
- 19. Sim, M. M., Kondo, H., and Wong, C.-H. (1993) J. Am. Chem. Soc. 115, 2260–2267.
- 20. Garcia, B. A., and Gin, D. Y. (2000) Org. Lett. 2, 2135–2138.
- 21. Plante, O. J., Palmacci, E. R., Andrade, R. B., and Seeberger, P. H. (2001) J. Am. Chem. Soc. 123, 9545-9554.
- 22. Crich, D., and Dudkin, V. (2002) J. Am. Chem. Soc. 124, 2263-2266.
- 23. Ravidà, A., Liu, X., Kovacs, L., and Seeberger, P. H. (2006) Org. Lett. 8, 1815–1818.
- 24. Chambers, R. W., and Moffatt, J. G. (1958) J. Am. Chem. Soc. 80, 3752–3756.
- 25. Wittmann, V., and Wong, C.-H. (1997) J. Org. Chem. 62, 2144-2147.
- 26. Van Boeckel, C. A. A., Visser, G. M., Hermans, J. P. G., and van Boom, J. H. (1983) Recl. Trav. Chim. Pays-Bas 102, 526–537.
- 27. Cawley, T. N., and Letters, R. (1971) Carbohydr. Res. 19, 373–382.
- 28. Srivastava, O. P., and Hindsgaul, O. (1985) Carbohydr. Res. 143, 77-84.
- 29. Nikolaev, A. V., Ivanova, I. A., and Shibaev, V. N. (1993) Carbohydr. Res. 242, 91-107.
- 30. Ross, A. J., Ivanova, I. A., Ferguson, M. A. J., and Nikolaev, A. V. (2001) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 72-81.
- 31. Ruhela, D., and Vishwakarma, R. A. (2003) J. Org. Chem. 68, 4446-4456.
- 32. Higson, A. P., Ross, A. J., Tsvetkov, Y. E., Routier, F. H., Sizova, O. V., Ferguson, M. A. J., and Nikolaev, A. V. (2005) Chem. Eur. J. 11, 2019-2030.
- 33. Rogers, M. E., Sizova, O. V., Ferguson, M. A. J., Nikolaev, A. V., and Bates, P. A. (2006) J. Infect. Dis. 194, 512-518.
- 34. Berkin, A., Coxon, B., and Pozsgay, V. (2002) Chem. Eur. J. 8, 4424–4433.
- 35. Slättegård, R., Teodorovic, P., Kinfe, H. H., Ravenscroft, N., Gammon, D. W., and Oscarson, S. (2005) Org. Biomol. Chem. 3, 3782–3787.
- 36. Nilsson, M., and Norberg, T. (1998) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1699–1704.
- 37. Hansson, J., Garegg, P. J., and Oscarson, S. (2001) J. Org. Chem. 66, 6234-6243.
- 38. Nikolaev, A. V., Chudek, J. A., and Ferguson, M. A. J. (1995) Carbohydr. Res. 272, 179–189.
- 39. Cori, C. F., Colowick, S. P., and Cori, G. T. (1937) J. Biol. Chem. 121, 465-477.
- 40. Wolfrom, M. L., Smith, C. S., Pletcher, D. E., and Brown, A. E. (1942) J. Am. Chem. Soc. 64, 23-26.
- 41. Schmidt, R. R., Stumpp, M., and Michel, J. (1982) Tetrahedron Lett. 23, 405-408.
- 42. Stevens, C. L., and Harmon, R. E. (1969) Carbohydr. Res. 11, 99-102.
- 43. Timmers, C. M., van Straten, N. C. R., van der Marel, G. A., and van Boom, J. H. (1998) J. Carbohydr. Chem. 17, 471–487.
- 44. Volkova, L. V., Danilov, L. L., and Evstigneeva, R. P. (1974) Carbohydr. Res. 32, 165-166.
- 45. Garegg, P. J., Hansson, J., Helland, A.-C., and Oscarson, S. (1999) *Tetrahedron Lett.* **40**, 3049–3052. 46. Crich, D., and Picard, S. (2009) *J. Org. Chem.* **74**, 9576–9579.
- 47. Greimel, P., and Ito, Y. (2008) Tetrahedron Lett. 49, 3562-3566.
- 48. Greimel, P., Lapeyre, M., Nagatsuka, Y., Hirabayashi, Y., and Ito, Y. (2008) Bioorg. Med. Chem. 16, 7210–7217.
- 49. Li, P., Sergueeva, Z. A., Dobrikov, M., and Shaw, B. R. (2007) Chem. Rev. 107, 4746-4796.
- 50. Ross, A. J., Higson, A. P., Ferguson, M. A. J., and Nikolaev, A. V. (1999) Tetrahedron Lett. 40, 6695–6698.
- 51. Prosperi, D., Panza, L., Poletti, L., and Lay, L. (2000) Tetrahedron 56, 4811–4815.
- 52. Routier, F. H., Higson, A. P., Ivanova, I. A., Ross, A. J., Tsvetkov, Y. E., Yashunsky, D. V., Bates, P. A., Nikolaev, A. V., and Ferguson, M. A. J. (2000) Biochemistry 39, 8017–8025.
- 53. Imamoto, T., Nagato, E., Wada, Y., Masuda, H., Yamaguchi, K., and Uchimaru, T. (1997) J. Am. Chem. Soc. 119, 9925–9926.
- 54. Shimizu, M., Tamura, K., Wada, T., and Saigo, K. (2004) Tetrahedron Lett. 45, 371–374.
- 55. Wada, T., Shimizu, M., Oka, N., and Saigo, K. (2002) Tetrahedron Lett. 43, 4137–4140.
- 56. Shimizu, M., Wada, T., Oka, N., and Saigo, K. (2004) J. Org. Chem. 69, 5261-5268.
- 57. Matsumura, F., Oka, N., and Wada, T. (2008) Org. Lett. 10, 1557-1560.
- 58. Hung, S.-C., and Wong, C.-H. (1996) Tetrahedron Lett. 37, 4903-4906.
- 59. Sato, K., Oka, N., Fujita, S., Matsumura, F., and Wada, T. (2010) J. Org. Chem. 75, 2147–2156.
- 60. Matsumura, F., Oka, N., and Wada, T. (2008) Org. Lett. 10, 5297-5300.
- 61. Fujita, S., Oka, N., Matsumura, F., and Wada, T. (2011) J. Org. Chem. 76, 2648–2659.
- 62. Beaucage, S. L., and Iyer, R. P. (1992) Tetrahedron 48, 2223-2311.
- 63. Shiba, Y., Masuda, H., Watanabe, N., Ego, T., Takagaki, K., Ishiyama, K., Ohgi, T., and Yano, J. (2007) Nucleic Acids Res. 35, 3287-
- 64. Westerduin, P., Veeneman, G. H., Marugg, J. E., van der Marel, G. A., and van Boom, J. H. (1986) Tetrahedron Lett. 27, 1211-1214.
- 65. Westerduin, P., Veeneman, G. H., van der Marel, G. A., and van Boom, J. H. (1986) Tetrahedron Lett. 27, 6271-6274.
- 66. Hecker, S. J., Minich, M. L., and Lackey, K. (1990) J. Org. Chem. 55, 4904–4911.
- 67. Makino, S., Ueno, Y., Ishikawa, M., Hayakawa, Y., and Hata, T. (1993) Tetrahedron Lett. 34, 2775–2778.
- 68. Kajihara, Y., Ebata, T., Koseki, K., Kodama, H., Matsushita, H., and Hashimoto, H. (1995) J. Org. Chem. 60, 5732–5735.
- 69. Majumdar, D., Elsayed, G. A., Buskas, T., and Boons, G.-J. (2005) J. Org. Chem. 70, 1691–1697.
- 70. Borodkin, V. S., Milne, F. C., Ferguson, M. A. J., and Nikolaev, A. V. (2002) Tetrahedron Lett. 43, 7821–7825.
- 71. Teodorović, P., Slättegård, R., and Oscarson, S. (2006) Org. Biomol. Chem. 4, 4485–4490.
- 72. Torres-Sanchez, M. I., Zaccaria, C., Buzzi, B., Miglio, G., Lombardi, G., Polito, L., Russo, G., and Lay, L. (2007) Chem. Eur. J. 13, 6623-6635.
- 73. Manea, F., Bindoli, C., Fallarini, S., Lombardi, G., Polito, L., Lay, L., Bonomi, R., Mancin, F., and Scrimin, P. (2008) Adv. Mater. 20, 4348-4352.
- 74. Legnani, L., Ronchi, S., Fallarini, S., Lombardi, G., Campo, F., Panza, L., Lay, L., Poletti, L., Toma, L., Ronchetti, F., and Compostella, F. (2009) Org. Biomol. Chem. 7, 4428–4436.

#### Profile of the Authors =



**Natsuhisa Oka** received his Ph.D. degree from the University of Tokyo in 2003 under the supervision of Prof. Kazuhiko Saigo and Prof. Takeshi Wada. After working as a postdoctoral fellow at the University of California, San Diego with Prof. Emmanuel A. Theodorakis and at the Johns Hopkins University with Prof. Marc M. Greenberg from 2003 to 2005, he moved to the Graduate School of Frontier Sciences, the University of Tokyo, where he worked as an Assistant Professor with Prof. Saigo and Prof. Wada from 2005 to 2009. In 2009, he joined the Department of Chemistry at the Gifu University as an Associate Professor. His research interests are centered on the chemistry of biomolecules.



**Kazuki Sato** received his bachelor's degree from the Faculty of Engineering in 2008 and his master's degree from the Graduate School of Frontier Sciences in 2010, both from the University of Tokyo under the supervision of Prof. Takeshi Wada. He is currently a Ph.D. student in Prof. Wada's group. His research interests include the chemistry of glycosyl phosphate derivatives.



**Takeshi Wada** received his Ph.D. degree from Tokyo Institute of Technology in 1991 under the supervision of Prof. Tsujiaki Hata. He worked as an Assistant Professor with Prof. Mitsuo Sekine from 1991 to 1999 at Tokyo Institute of Technology. Then he moved to the University of Tokyo as an Associate Professor. His research interests are centered on nucleic acid chemistry, carbohydrate chemistry and peptide chemistry.

9 ビタミンE 結合型 siRNA の経腸デリバリーによる肝遺伝子発現の抑制 村上正裕\*1, 横田隆徳\*<sup>2</sup>

Short interfering RNA(siRNA)をはじめとする機能性オリゴ核酸は,疾患に関連する遺伝 子発現を配列特異的に抑制する強力なツールとして,既存の治療法では不十分な難治性の疾患を 含めた臨床への応用が期待されている<sup>1,2)</sup>。医薬品の主力は,近い将来,確実にこれら強力な治 療ツールである核酸医薬品へとパラダイムシフトしていくものと予想されるが、局所投与用の医 薬品開発が成功を遂げる一方で,全身性の RNA 干渉を目的とする臨床開発はいずれも停滞気味 の状況にある。これは,高活性で安定な合成オリゴ核酸分子の探索,分子設計及び合成技術の開 発が進展する一方で,核酸分子を標的とする臓器や細胞へ安全かつ効率よく送達するための技術 開発が立ち遅れていることによる。とくに,肝臓は多機能性の臓器であり,解毒及びエネルギー 代謝の中心臓器であることから,肝臓を標的とする核酸分子の安全な選択的デリバリー技術が確 立されれば、遺伝的疾患、ウイルス性疾患、肝硬変、肝がんなどの難治性疾患に加えて、脂質代 謝異常症や高血糖症のような慢性疾患に対する新たな治療薬の開発につながるものと期待される。 そのためには自己投与可能な内服薬や坐薬などの簡便な製剤への開発が必須であり,その基盤と なる DDS 技術の開発が必要である。しかし,実用製剤の基盤となる経腸デリバリー技術の開発 例は,実験動物レベルの研究段階においてもほとんど見当たらない2)。我々は,最近,設計した デリバリーシステムを最終的に生体内で組み上げる"in vivo fabrication"法という新たな DDS 開発のコンセプトを導入することによって、標的とした肝細胞の遺伝子発現を特異的に抑制(全 身性 RNA 干渉)するための経腸デリバリー技術の基礎開発に成功した。これは,生体内の物質 輸送担体を,核酸分子を標的組織へ輸送するキャリアとして巧みに利用することによって,キャ リアに係る臓器特異性・輸送効率・安全性の問題を一括して回避できる革新的な戦略であり,実 用技術への進展が期待される。ここでは、肝臓の ApoB 遺伝子発現をターゲットとする siRNA をモデルとして用いた経腸デリバリーシステム開発の例を、その技術背景・コンセプトを含めて 紹介する。

#### 9.2 経腸デリバリー技術の課題

投与方法・経路によって、治療効果を得るために克服すべき課題が異なる(図 1)。 機能性核酸分子の経腸デリバリーにおける主要な課題として、次の三点が挙げられる。

- (1)消化管内及び生体内での安定性
- (2)消化管粘膜の透過性

<sup>\*1</sup> Masahiro Murakami 大阪大谷大学 薬学部 薬剤学講座 教授

<sup>\*2</sup> Takanori Yokota 東京医科歯科大学大学院 医歯学総合研究科 脳神経病態学分野 教授

#### 第2章 核酸医薬への展開

#### (3)標的組織への選択的移行性

機能性のオリゴ核酸分子は生分解性が高く、負荷電の水溶性の高分子であり、上皮透過性に乏しい。また、一般に、標的となる分子が特定組織の細胞内に存在するため、高次元のターゲティング機能が求められるが、これらの条件を克服する製剤設計は容易ではない。冒頭でも述べたように、現在海外にて臨床治験等で検討されている機能性核酸を用いた治療法は、全て注射投与によるものであり、臨床開発に成功した例は、加齢黄斑症に対する眼内への直接投与のように、体内デリバリーを回避できるものが主である²。一方、消化管内の免疫組織であるパイエル板の M 細胞やマクロファージへの送達に基づく抗炎症効果³りなどの有効性が報告されているものの、真の全身性 RNA 干渉に基づく治療に必要な経腸的な標的臓器への送達技術の開発には至っていない。siRNA は 21~23 塩基長の二本鎖のオリゴ核酸であり、その分子サイズは 15,000 以上となる。上述のように、このような水溶性高分子の細胞膜や上皮組織の透過は、エンドサイトーシスのような特殊な輸送系が働く場合を除いて、生理的にはほとんどみられない4.50。また、消化管内では、部位による pH の変化や食餌の存在、胆汁酸、水、電解質などの分泌液など物理化学的な影響因子、さらに吸収の過程で遭遇する消化酵素や組織及び血液中に存在する多くのタンパク質、ヌクレアーゼを含む代謝酵素などの生物学的な影響因子に暴露される。核酸分子を化学修飾することにより安定性を高める技術が確立されており、また、正荷電高分子との複合体の形成や微粒

一方、核酸医薬品が標的とする分子は、標的組織の細胞内に存在するため、高次元の標的化が 要求される。標的化は siRNA の有効性に加えて、副作用を回避する上でも重要である。とくに 全身性の RNA 干渉を目的とする医薬品開発においては、一般に標的組織・細胞に効率よく核酸 分子を輸送するためのキャリア及びベクターの開発が重要となる。しかし、その候補の大半はウ

子製剤とすることで生体内での安定性を改善することができる。

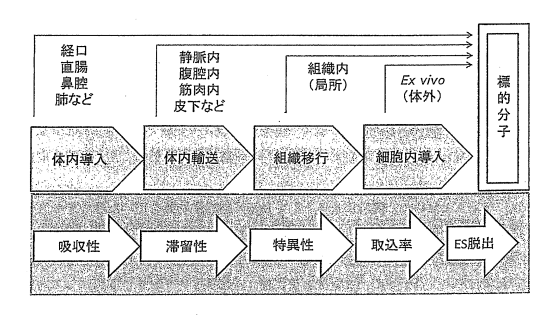


図1 核酸医薬品の投与方法と標的分子に至るまでの過程及び課題

イルスベクター又は高分子ナノスフェアやリポソームなどの人工機能性微粒子によるものであり、組織選択性の制御に加えて、繰り返し投与する場合の材料を含めた安全性の問題を考慮する必要がある<sup>6,7)</sup>。そこで、選択性を高めるためには、特殊輸送を含む能動的ターゲティングが望ましい。能動的なターゲティング機能を付与するためには、特異抗体やレクチン、受容体リガンドなどの標的化分子を化学的に核酸分子に直接結合するか、キャリアやベクターを利用して、これらの剤形を化学修飾する方法が考えられる<sup>8)</sup>。しかしながら、核酸分子の標的化修飾は分子サイズを増大し、その腸管粘膜の透過を決定的に困難とする。また、非ウイルス性のキャリアはそれ自身が粘膜透過性に乏しいため、いずれの場合も一定のデリバリー効率を達して治療効果を得るのは困難となる。

全身性 RNA 干渉の鍵を握るのは標的組織への選択的デリバーであるが、消化管からのデリバリーの場合には、上述のように克服が困難な障害が存在する。このため、新たなコンセプトの導入が求められた。

#### 9.3 In vivo fabrication コンセプトの導入

肝疾患の治療には肝実質細胞へのデリバリーが必要であるが、微粒子などのキャリアは、表面修飾を行わなければ、肝臓の類洞に存在する Kupffer 細胞をはじめとする細網内皮系によって受動的に取り込まれてしまう。脂溶性分子による修飾によって siRNA の組織選択的な移行が可能であることが報告されている $^{9}$ 0。 仁科らは、特異性及び安全性の観点から、ビタミン  $E(\alpha-h)$  コフェロール)を結合した siRNA (VE-siRNA) をマウス腹腔内又は静脈内投与することで、肝臓への高度な集積及び肝内における RNA 干渉に基づく薬理効果の得られることを示し、さらにこの選択的組織移行には血中のリポタンパク質が関与することを示唆している $^{10}$ 0。

一方、食餌より摂取したビタミンEは、生理的には小腸粘膜上皮細胞内で形成されるキロミクロン(CM)に取り込まれ、リンパ系を介して体循環へと輸送される。CM はリポプロテインリパーゼ(LPL)の働きで末梢組織等に脂質を届けた後、CM レムナント(CM-R)に変換され、レムナント受容体を介して選択的に肝細胞内に取り込まれる<sup>11)</sup>。従って、CM を分取し、ex vivoでインキュベーションして静脈内投与することで肝特異的な RNA 干渉が可能である。しかし、こうした製剤は血液製剤となる。また、通常、血液中の CM は食後でも 1%以下と少なく、コストと資源の問題も大きい。これに対して、腸管リンパ~胸管リンパ管内のリンパ液中には、食後、極めて高濃度の CM が存在する。

吉川らは、ラットにおいて、吸収促進剤として長鎖不飽和脂肪酸を用いた際のデキストランの分子サイズに依存した消化管からのリンパ指向性について検討しており、小腸では 40~70kD 付近、大腸では 10~20kD 付近にその振り分けの閾値が存在することを報告している<sup>12)</sup>。また、長鎖不飽和脂肪酸は水溶性高分子の消化管吸収を促進し、オリゴヌクレオチドに関しても粘膜透過性を促進できることを示している<sup>13)</sup>。ビタミンEの吸収部位は本来小腸であるが、小腸は消化管の中でも特に消化液の分泌が多く、代謝酵素の活性も高いため、不安定な薬物の吸収には不利

### 第2章 核酸医薬への展開

な部位である。また,一般に受動輸送による薬物の上皮透過は,粘膜側の薬物濃度に比例するため,管腔内における希釈の多い小腸は,薬物の吸収や吸収促進剤の効果発現には不利である。吸収促進剤の多くは,消化管の下部の方がその効果がより強く現れることが知られている<sup>5)</sup>。さらに,CM 産生時に siRNA を取り込ませる目的で小腸上皮細胞内にデリバリーした場合,細胞内において分解を受けて失活する恐れがある。

そこで、これらのことを念頭に、オリゴ核酸分子のキャリアを  $in\ vivo$  で調達し、最終的な標的組織へのデリバリーシステム (DDS) を生体内で組み立てるという " $in\ vivo$  fabrication" コンセプトを考案し、これに基づく siRNA の経腸デリバリー技術の開発を試みた。すなわち、ビタミンEを結合した siRNA を、CM が形成されリンパ中に分泌される状況下で、吸収促進剤を利用して経腸吸収させ、主に胸管リンパ管内をインキュベータとして、リンパ中でビタミンEのキャリアである CM と複合体を形成させることで、siRNA の肝細胞を標的とする DDS を生体内で構築する方法である。 図 2 に、本経腸デリバリーシステムの概念図を示した。

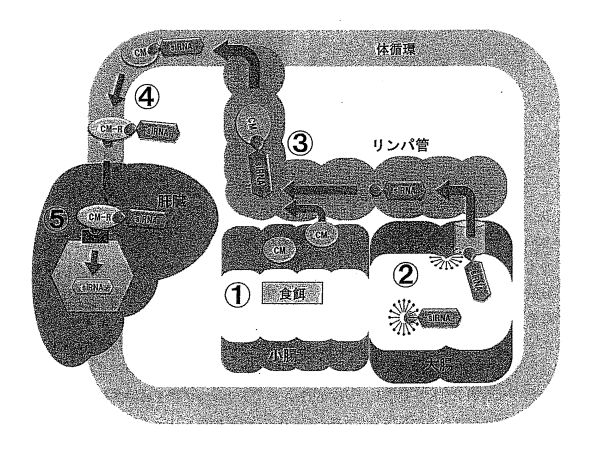


図 2 In vivo fabrication 法によるビタミンE修飾 siRNA (VE-siRNA) の肝細胞への経腸ルート からの肝細胞特異的デリバリー(概念図)

①食餌からの脂質吸収に伴う小腸上皮でのキロミクロン(CM)の生成とリンパ移行,②吸収促進剤による VE-siRNA の大腸粘膜の透過とリンパへの移行,③リンパ管内でインキュベートされることによる VE-siRNA と CM との複合体形成( $=in\ vivo\ fabrication$ ),④CM のリポタンパク質キナーゼ(LPL)等による CM レムナント(CM-R)への変換,⑤レムナント受容体を介する輸送による肝細胞内への VE-siRNA-CM 複合体の選択的取り込み