

終りに本研究を行なうにあたり終始御懇意なる御指導をたまわりました本学杉野喜一郎教授ならびに山下素治博士(現在日本カーバイド株式会社)に厚く御礼申し上げます。また紫外部吸収スペクトルについては本学無機化学教室小林 宏氏、赤外吸収スペクトルについては、塩野義製薬株式会社研究所松井芳樹氏をわざ

らわしましたことを記し深く感謝の意を表します。また本研究の費用の一部を御援助いただきました日本カーバイド工業株式会社に感謝する。

(1956 年 4 月、日本化学会第 9 年会講演)

海ホタルルシフェリンの構造 (第 2~3 報)

(昭和 34 年 8 月 18 日受理)

下 村 脩†

(第 2 報) 海ホタルルシフェリンの性質および分子式について

約 5 kg の良質な乾燥海ホタルから海ホタルルシフェリンの結晶約 70 mg をうることができたので、これを用いて吸収スペクトル、酸化および還元による変化、呈色反応などについて調べ、加水分解によって構成成分を知り、また分子量測定および元素分析により分子式を求めた。その結果、海ホタルルシフェリンの構造中にはイソロイシン、 γ -グアニジノ酪酸およびトリプタミンの骨格を含み、分子式 $C_{21}H_{28}O_2N_6 \cdot 2HCl$ を有することを知った。

1 緒 言

生発光物質の一つである海ホタルルシフェリン(以下ルシフェリンと省略)については数十年前から多数の研究者によって研究されてきたが、これを結晶状にうことができなかつたためにもっぱら含量の低い粗エキスについて実験が行なわれてきた。

前報¹で報告したように著者らは完全に酸素との接触をさけた条件下でルシフェリンを抽出し、さらにベンゾイル化法およびクロマトグラフィーによって精製し、純ルシフェリンを塩酸塩として結晶化することに成功したので、その化学構造決定の可能性が生じた。

著者は約 5 kg の良質の乾燥海ホタルを数回にわけて抽出し、総量約 70 mg の結晶ルシフェリンを得たので、これを用いて吸収スペクトルや酸化還元生成物について調べ、一方加水分解によってその構成成分を知り、また元素分析およびいろいろの方法による分子量測定結果から分子式を決定した。

ルシフェリンの性質の一部についてはすでに前報で報告した。

2 ルシフェリンの二、三の物理的性質

ルシフェリンの中性メタノール溶液における紫外部および可視部吸収についてはさきに報告した。しかし溶液の液性をいろいろに変えて測定すると図 1 のように複雑な変化を示すが、まだ現在この変化を十分説明できる段階にはいたっていない。

赤外線吸収スペクトルを図 2 に示したが 1648 と 1666 cm^{-1} の強い吸収と 3250 cm^{-1} 付近の幅広い吸収はモノ置換グアニジノ基によるものと考えられる。しかし他の弱い吸収帯についてはまだ不明である。

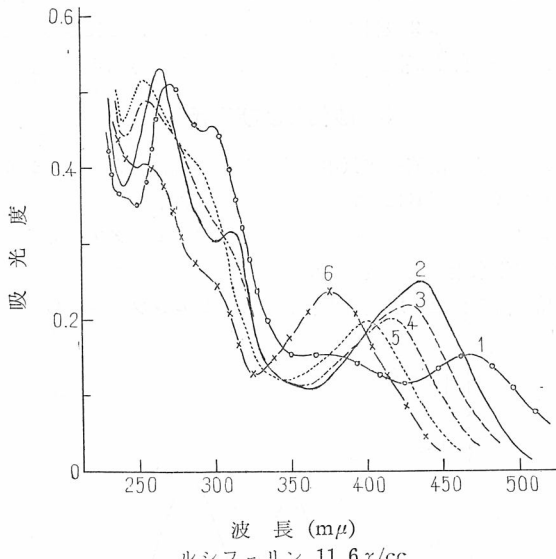


図 1 紫外部および可視部吸収スペクトルの液性による変化
ルシフェリン 11.6 g/cc
1: 6.7% 硫酸, 2: pH 5.00, 3: pH 7.75, 4: pH 8.23,
5: pH 9.90, 6: 1.3N 水酸化カリウム

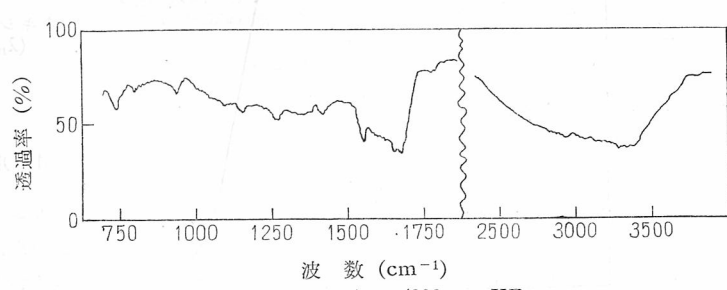


図 2 赤外線吸収スペクトル
ルシフェリン 1 mg/200 mg KBr

解離曲線²を図 3 に示した。この図からルシフェリンが 3 個の
30, 929 (1957).
2) T. V. Parke, W. W. Davis, Anal. Chem. 26, 642 (1954).

† 名古屋大学理学部化学教室、名古屋市千種区不老町、現在長崎大学薬学部、長崎市昭和町

1) O. Shimomura, T. Goto, Y. Hirata, Bull. Chem. Soc. Japan

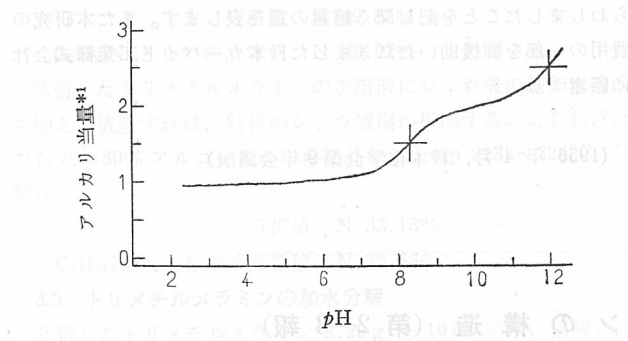


図3 ルシフェリン(塩酸塩)の解離曲線

pK_a' 値 (1.3 以下, 8.3, 12.0) をもち, かつこれらはすべてプロトン放出基の pK_a' であることを知った。ルシフェリン結晶が強塩酸酸性下で得られたこと, およびルシフェリン 1 分子中に 2 原子の塩素が含まれかつグアニジノ基の存在が確実であること(後述)をあわせ考えると pK_a' 12.0 はグアニジノ基の塩酸塩によるものと考えられ, また pK_a' 1.3 以下の強酸性基が存在するとは考えられない, この pK_a' も弱塩基の塩酸塩によるものと考えられる。したがって pK_a' 8.3 は酸性解離基の pK_a' でなければならないことになる。また図からわかるように 1 段目のプロトン脱離量は 2 段目よりも少しだけ大きいが, これは結晶に吸着されていて除去が困難な遊離塩酸分によると考えられる。

3 酸化および還元

ルシフェリン溶液を空気中に放置した場合にできるオキシルシフェリン A および B について前報でのべた。

ルシフェリンのメタノール性水溶液をアンモニアアルカリ性にして過酸化水素で酸化後硝酸酸性にして放置したところ黄色の針状結晶が得られた。以後この物質をオキシルシフェリン C と称す

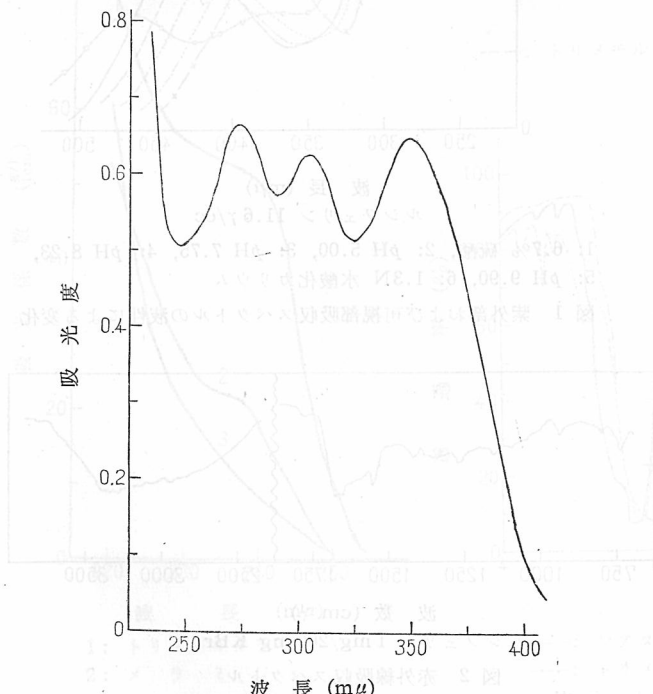


図4 オキシルシフェリンの紫外線吸収スペクトル

*1 ルシフェリンの分子量を約 470 程度とした。

る。この物質は mp 141°~147°C で紫外線吸収スペクトル(図4)はオキシルシフェリン A によく似ており, 坂口反応はきわめて弱く, また pK_a' (図5) は 2.9 1 個のみしか示さなかった。

ルシフェリン溶液を水酸化ナトリウムでアルカリ性にして 1 昼夜空气中に放置したものをペーパクロマトグラフィーで調べると, オキシルシフェリン A, B のほかに著明な黄色スポット (R_f 0.45*2 融光は黄緑色) を生じたがこの物質の詳細については不明である。

ルシフェリンをメタノールにとかし Adams の酸化白金を触媒として接触還元したところ, ちょうど 3 mol の水素を吸収させたときその紫外線吸収スペクトルはトリプタミンとほとんど一致した。この還元生成物(ヒドロルシフェリン)はペーパクロマトグラフィーで調べたところではかなり純粋であるようみられたが, 結晶化の試みは成功しなかった。このヒドロルシフェリンについて pK_a' を測定したところ(図5) 5.2 と 12.0 の二つの値を示した。 pK_a' 12.0 はグアニジノ基によるものと考えられるが, 5.2 の方は不明である。

またルシフェリンに水素化ホウ素ナトリウムを作用させても変化せず, したがって発光力を失なわないが, 亜鉛と塩酸で還元した場合は脱色されて発光力を失なった。

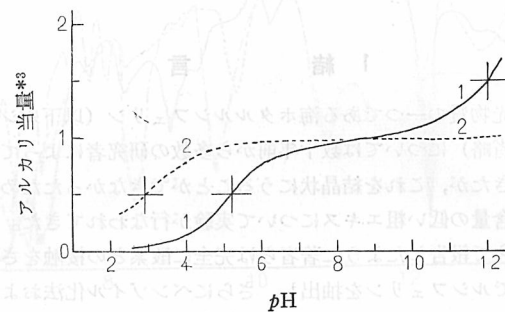
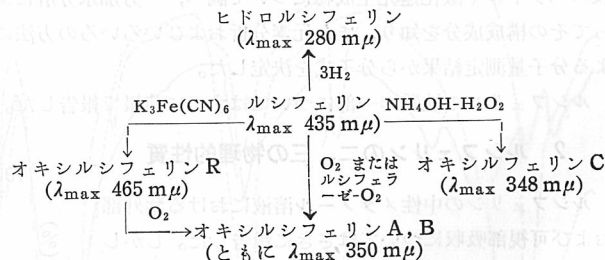
図5 解離曲線
1: ヒドロルシフェリン(塩酸塩)
2: オキシルシフェリン C(硝酸塩)

図5 解離曲線

ルシフェリンとその酸化還元生成物との関係をまとめるとつきのようになる*4。



4 ルシフェリンおよびその誘導体に対する定性反応

ルシフェリンおよびその誘導体は, それらが微量しか得られないために普通の化学反応をおこなうことが困難なので, 微量でできるいろいろの定性反応をおこなった。そのおもなものを表1に示した。

*2 プタノール・酢酸・水 (4:1:1).

*3 ヒドロルシフェリンおよびオキシルシフェリン C の分子量をルシフェリンと同程度とした。

*4 λ_{\max} はすべてメタノール中における値。

表 1 定性反応

反応名	ヒドロルシフェリン	ルシフェリン	オキシルシフェリンA	オキシルシフェリンC
ピューレット	—	+	—	—
ニンヒドリン	+	—	—	—
Ehrlich	+	—	—	—
Dragendorff	+	+	—	—
坂口	+	+	+	+

ピューレット反応でオキシルシフェリン A および C は緑色、 Jaffé 反応でオキシルシフェリン C は陽性 (橙色)、ジアゾ化反応でヒドロルシフェリンは黄色 (多分 β -置換インドール核による)、塩化鉄 (III) 溶液によってルシフェリンは赤色 (多分酸化によるオキシルシフェリン R の生成) を呈した。またルシフェリンは硝酸銀溶液によって暗赤色を呈し、すみやかにコロイド状銀を遊離した。ヒドロキサム酸生成反応は陰性で、遊離カルボン酸およびエステルが存在しないことを知った。

5 加水分解

塩酸および水酸化バリウムによる加水分解については前報で簡単に述べたが、本報ではさらに詳細に検討した。加水分解物についてペーパークロマグラフィーで調べた結果を表 2 に示した。水酸化バリウム分解において前報で報告した未知のニンヒドリン反応強陽性物質は γ -アミノ酪酸であったことが判明した^{*5}。

表 2 加水分解生成物

塩酸分解		ヒドロルシフェリン	ルシフェリン	オキシルシフェリンA	オキシルシフェリンC
イソロイシン	A	#	#	#	—
	V	#	#	#	—
γ -アミノ酪酸	A	#	#	#	#
	V	—	#	#	#
グリシン	A	+	#	#	#
	V	+	#	#	#

水酸化バリウム分解

生成物	条件	ヒドロルシフェリン	ルシフェリン	オキシルシフェリンA	オキシルシフェリンC
イソロイシン	A	#	#	#	—
	V	#	#	#	—
γ -アミノ酪酸	A	#	#	#	#
	V	—	—	—	—
トリプタミン	A	+	—	—	—
	V	#	—	—	—
アントラニル酸	A	+	#	#	#
	V	—	—	—	—
グリシン	A	+	+	+	+
	V	+	+	+	+

注 A: 空気存在 #: 約 0.7~1.0 mol +: 約 0.1~0.2 mol
V: 真空 #: 約 0.3~0.6 mol -: なし

塩酸分解では γ -アミノ酪酸のみで γ -アミノ酪酸をまったく生じないことから、後者は前者の分解産物であると解釈される。真空中の水酸化バリウム分解で γ -アミノ酪酸がまったく生ぜず、同じく塩酸分解でも γ -アミノ酪酸が少ないと、およびオキシルシフェリン C からイソロイシンが得られないことは興味深いことである。また水酸化バリウム分解物は一般にインドール臭を有するが、オキシルシフェリン C の場合のみは無臭である。

*5 対照用サンプルを金沢大学医学部岩間吉也氏からいただいたので感謝する。

トリプタミンは塩酸分解時には変化してしまって検出できない。アントラニル酸はトリプタミン骨格の酸化分解産物であり、またグリシンもつねに少量であってこれも分解産物と考えられる。

以上のことからルシフェリンはイソロイシン、 γ -アミノ酪酸およびトリプタミン骨格の 3 種の構成成分からなると考えた。

6 分子式の決定

Rast 法によりショウノウおよびボルネオールを用いて分子量を測定しようとしたが、ルシフェリンがこれらに溶解せず測定不能であったのでつぎの諸法によった。

a) ルシフェリンを接触還元して 3 mol の水素を吸収すると、紫外部吸収スペクトルがトリプタミンとよく一致するヒドロルシフェリンが得られる。ヒドロルシフェリンとトリプタミンが同じ発色団をもつ (分子吸光係数が等しい) と仮定して 280 m μ でヒドロルシフェリンの分子量を計算した。測定結果 479。

b) ルシフェリンをフェリシアン化カリウムで酸化すると赤色のオキシルシフェリン R になり発光力を失なう。この反応を利用し、ルシフェラーゼ溶液を外部指示薬としてルシフェリンをフェリシアン化カリウムで滴定した。

測定結果 (1 当量の酸化反応として) 476。

c) 等温蒸留法³⁾によりメタノールを溶媒とし、アベンゼンを対照物質として測定した。測定結果 350。

d) 塩素ならびに窒素の分析値 (後記) より

1 分子中に 6 原子の窒素を含むとして 446。

1 分子中に 2 原子の塩素を含むとして 438。

以上の測定結果中 a, b および d 法には倍数の可能性が含まれているが、c 法は絶対的な分子量を示すと考えられるので倍数の可能性は否定され、ルシフェリンの分子量は約 460 と考えられる。c 法の結果がやや小さすぎるのは塩酸塩の解離によるものと解釈される。

ルシフェリンはその微量性および空気中における不安定性のために精製がむずかしく、元素分析に十分な純度をうることは非常に困難である。2 回再結晶したルシフェリンについてつぎのような分析値を得た。

表 3

	C	H	O	N	Cl	灰分	合計
分析値 (%)	53.2	6.4	6.7	18.9	16.2	0	101.4
$C_{21}H_{28}O_2N_6Cl_2$ としての計算値 (%)	53.7	6.4	6.8	17.9	15.1	0	100

分子量、分析値ならびにさきに pK_a' について述べたことから、ルシフェリンの分子式は $C_{21}H_{28}O_2N_6 \cdot 2HCl$ (分子量 469.4) となる。

なお前記の分析値は、炭素、水素および塩素については 2 回の平均値で、酸素および窒素は 1 回の測定値である。塩素の値が理論値より少し大きいのは、さきに述べたように結晶に吸着された塩酸によるものとみられるが、窒素についてはもう 1 度分析する必要があると考えられる。

7 実験の部

結晶ルシフェリンは水素で置換後真空にしたデシケーター中に

3) 秋谷、葉誌 57, 967 (1937).

保存し、なるべく新鮮なうちに使用した。またルシフェリンは酸素に対して極端に不安定であるので、その結晶または溶液をやむをえず空気中で取りあつかうときには、たえずアルゴン気流でおおって酸化を防いだ。

7.1 紫外部および可視部吸収スペクトル

Beckman DK-2型自記分光光度計を用いた。図1の測定における試料溶液は、ルシフェリンのメタノール溶液(0.347 mg/10 cc)1 ccに対して、曲線1では10%硫酸、曲線2と3ではホウ酸緩衝液(イオン強度0.1)、曲線4と5ではリン酸緩衝液(イオン強度0.1)、曲線6では2N水酸化カリウムをそれぞれ2 ccずつ加えてつくり、調製後3分以内に吸収スペクトルの測定をすませ、ついでpHを測定した。

7.2 赤外線吸収スペクトル

Hilger H-800型赤外分光光度計を用い、KBr錠剤法によって測定した。

7.3 解離曲線

ルシフェリン6.432 mgをメタノール1 ccにとかし、0.01N HCl 2 ccを加え、1N水酸化ナトリウムで滴定してpH-水酸化ナトリウム消費量曲線を求め、この曲線から空試験を差し引いて解離曲線を得た。ヒドロルシフェリンおよびオキシルシフェリンCについてもこれに準じて測定した。

pHメーター Beckman G型 pHメーター

ビュレット 三田村製ウルトラミクロビュレット(最小目盛 約0.0001 cc)。

7.4 過酸化水素酸化

ルシフェリン約4 mgをメタノール1 ccにとかし、28%アンモニア水1滴および30%過酸化水素1滴を加え、わずかに加温(40°C以下)して脱色させ^{*6}、これを冷却しながら10%硝酸で酸性にして放置すると黄色針状のオキシルシフェリンCを析出する。オキシルシフェリンCは遠心によって結晶を分取し、メタノールにとかし10%硝酸を加える方法によって3回再結晶し、最後に結晶をロ取して真空乾燥した。

^{*6} 2, 3分間で脱色。

(第3報) 海ホタルルシフェリンおよびヒドロルシフェリンの推定構造

海ホタルルシフェリンおよびその誘導体について前報までに得られた知見をもとにし、あらたにいくつかの実験を行ない、これらに考察を加えて、ヒドロルシフェリンの構造をⅢ、海ホタルルシフェリンの構造をⅣと推定した。

1 緒言

海ホタルルシフェリンの性質、構成成分および分子式などについて第2報で報告したが、これらのデータに総合的考察を加え、さらに新しくいくつかの実験を行なってヒドロルシフェリンおよびルシフェリンの構造を推定し、その推定構造にたいして二、三の点でモデル化合物との比較検討を試みた。

2 ヒドロルシフェリンの構造

ヒドロルシフェリンはルシフェリンの接触還元によって得られるが、その紫外部吸収スペクトルはトリプタミンとよく一致し、Ehrlich試薬、Adamkiewicz試薬などのインドール試薬にた

7.5 接触還元

約2 mgのAdamsの酸化白金を3 ccのメタノールとともにあらかじめ還元しておき、これにルシフェリン7.146 mgを加えて還元したところ、始め黄色であったのが約12時間後にほとんど無色になった。ふりまぜを止めてそのまま8時間放置し、触媒を遠心で除去し、微量の塩酸を加えて弱酸性とし、真空蒸発乾固してヒドロルシフェリンを得た。

7.6 加水分解および分解物のペーパークロマトグラフィー

加水分解剤として18%塩酸および14%水酸化バリウム溶液を用いた。試料約1 mgに加水分解剤0.4 ccを加え、封管中で115°Cに16時間加熱した。この場合、空気存在下で分解するときには、封管内に液体部分容積の約5倍の空気部を残し、また真空中で分解するときには、封管を融封する際に封管をアスピレーターで減圧にして、内容を沸騰させながら融封した。分解終了後に、塩酸の場合はそのまま真空蒸発乾固し、水酸化バリウムの場合は硫酸でバリウムを除去してから濃縮し、ペーパークロマトグラフィーをおこなった。この場合、既知濃度の純物質を対照物質として用いて、スポットの大きさによって半定量的測定を行なった。

東洋汎紙 No.51, 上昇法。

展開溶媒 $\left\{ \begin{array}{l} \text{メタノール-酢酸-水 (4:1:1)} \\ \text{イソプロピルアルコール-アンモニア水-水 (10:1:1)} \\ \text{2,6-ルチジン-水 (3:2)} \end{array} \right.$

顕色試薬 ニンヒドリン、エールリッヒ試薬および坂口反応試薬。

7.7 フェリシアン化カリウムによる滴定

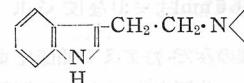
ルシフェリン1.532 mgをメタノール1 ccにとかし、緩衝液10 ccを加え、ルシフェラーゼ溶液を外部指示薬として用い、0.002 mol/l フェリシアン化カリウムで滴定したところ1.52 cc消費したところでほとんど光らなくなった。

緩衝液 pH 6.0 (0.2 mol/l KH₂PO₄ 50 cc

+0.2 mol/l NaOH 5.64 cc)。

ビュレット 2 cc ミクロビュレット。

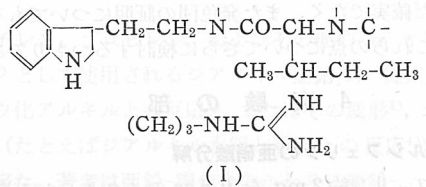
いして陽性であり、さらにその水酸化バリウム加水分解物からペーパークロマトグラフィーによりトリプタミンを確認できることから、ヒドロルシフェリンの構造中に



の存在が確実である。

ヒドロルシフェリンの加水分解結果から、その構成成分としてトリプタミン以外にイソロイシンとγ-アミノ酪酸が考えられるが、ヒドロルシフェリンはルシフェリンと類似の骨格をもち、かつ分子量も同程度とみられるから、ヒドロルシフェリンは前記3成分の各1 molずつからなると考えられる。

坂口反応が陽性であることは γ -グアニジノ基が置換されていないことを示し、またヒドロキサム酸反応が陰性であるから遊離カルボキシル基またはエステルの存在は否定される。ヒドロルシフェリンの亜硝酸分解物ならびにDNP化物を塩酸で加水分解するとイソロイシンを生じ、後者の場合にDNP-イソロイシンを認めなかつたからイソロイシンのアミノ基は遊離ではない。これらのことからイソロイシンのカルボキシル基およびアミノ基は次式のようにそれぞれトリプタミンおよび γ -グアニジノ酸と結合していなければならないと考えられる。



ヒドロルシフェリンを水酸化バリウムで部分加水分解し、その分解産物をペーパークロマトグラフィーで調べたところ、ニンヒドリンならびに Ehrlich 試葉に対してともに陽性を示す著明な新物質を認めた(表1)。

表1 水酸化バリウムによる部分加水分解によって得られた新物質の R_f 値

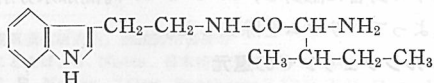
物質	新物質	イソロイシン	トリプタミン
A	0.75	0.62	0.70
B	0.71	0.55	0.84

注 A: ブタノール-酢酸-水 (4:1:1).

B: 2,6-ルチジン-水 (3:2).

東洋漉紙 No.51, 上昇法.

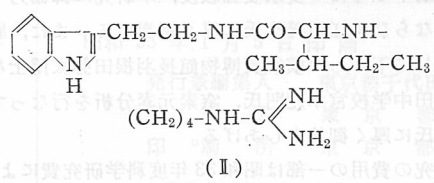
この新物質の部分を切りとって水およびメタノールで抽出し、抽出物をさらに水酸化バリウムで完全加水分解したところイソロイシンとトリプタミンを与えたので、この新物質は



と考えられるが、まだ合成品との比較は行っていない。

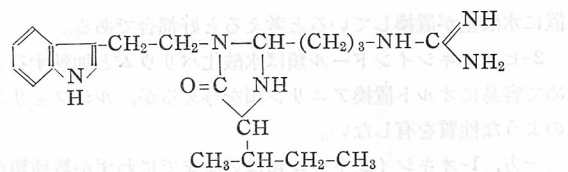
前報で指摘したが、ヒドロルシフェリンを空気との接触を避けて加水分解した場合には、 γ -アミノ酸または γ -グアニジノ酸はまったくうることができない。このことは γ -グアニジノ酸が普通のペプチド結合で結合しているのではなく、もっと還元された状態の結合をしていると考えられる。

これらのことからヒドロルシフェリンには2種の可能な構造式が考えられる。その一つの構造



は直鎖状第二アミンで、ヒドロルシフェリンの性質と比較して安定すぎ、またヒドロルシフェリンの pK_a' 5.2 を説明することができない。

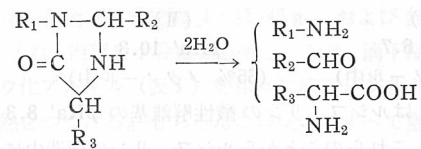
残るもう一つの可能な構造



(III) ヒドロルシフェリン

は(I)式においてトリプタミンのアミノ窒素と γ -グアニジノ酸の末端炭素とが結合して環を形成したもので、5-イミダゾリドン誘導体である。今までに知られている5-イミダゾリドン化合物はその数も少なく、まだよく知られていないことが多いので、ヒドロルシフェリンに対するモデル化合物として十数種の新化合物(2,4-ジ置換および1,2,4-トリ置換-5-イミダゾリドン)を*1*2合成してヒドロルシフェリンの性質と比較してみた。

5-イミダゾリドン類は酸およびアルカリに弱く、その加水分解の状態はヒドロルシフェリンの加水分解結果を説明するのに都合がよい。



またニンヒドリンおよび Dragendorff 試葉によって呈色し、この点もヒドロルシフェリンの性質に一致する。さらに pK_a' においても、1例をあげれば2-ブチル-4-イソプロピル-5-イミダゾリドン(IV)の pK_a' は4.75*3でヒドロルシフェリンの pK_a' 5.2に近い値を示した。



これらのことから、ヒドロルシフェリンは5-イミダゾリドン誘導体であって、(III)の構造をもつと考えた。

したがってヒドロルシフェリンの分子式は $C_{21}H_{32}ON_6$ (遊離塩基として)となる。

3 ルシフェリンの構造

ルシフェリンを接触還元し、3 mol の水素を吸収させて得たヒドロルシフェリンが(III)の構造をもっているなら、もとのルシフェリンも(III)と類似したCN骨格をもつと考えられる。

ヒドロルシフェリンがインドール核をもっているから、ルシフェリンにもそれが存在するはずであるが、実際にはルシフェリンのインドール反応は陰性であるので、ルシフェリンではインドール核の1-または2-の位置に置換基があると考えねばならない。この置換基は接触還元によって容易に除去されねばならず、また一方では、ルシフェリンはヒドロルシフェリンよりも酸素を1原子多く含んでいる(接触還元で除去される)が、この酸素の結合位置をインドール核以外の部分に考えることができない。これらのことから、ルシフェリンではインドール核の1-または2-の位

*1 別報でくわしく報告する。

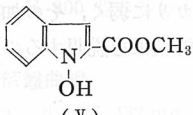
*2 $\text{N}^1-\text{CH}^2-\text{NH}^3$
 $\text{O}=\text{C}^4-\text{CH}^5$

*3 33% メタノール中(ヒドロルシフェリンの場合と同条件)。

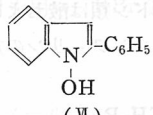
置に水酸基が置換していると考えると好都合である。

2-ヒドロキシンドール類は水酸化バリウムと加熱するときわめて容易にオルト置換アニリン類を与えるが、ルシフェリンはこのような性質を有しない。

一方、1-オキシンドール類は今までにわずか数種類が知られているにすぎないめずらしい化合物であるが、そのうち1-オキシンドール-2-カルボン酸メチルエステル(V)¹⁾および1-オキシ-2-フェニルインドール(VI)²⁾を合成してその性質を調べたところ、ルシフェリンの性質とかずかずの一致を示した。たとえば、これらの化合物は酸化に対して不安定で、とくにフェリシアノ化カリウムで酸化したときの状態はルシフェリンの場合と酷似しており、またその水酸基は接触還元によって除去することができた。さらに、VおよびVIは酸としての性質を示し、

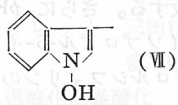


(V) $pK_a' 8.7$
(33% メタノール中)

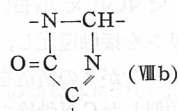
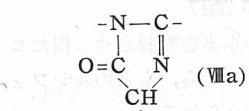


(VI) $pK_a' 10.3$
(65% メタノール中)

それらの pK_a' はルシフェリンの酸性解離基の $pK_a' 8.3$ に近い値を示した。これらのことからルシフェリンの構造中に1-オキシンドリル基(VII)が存在すると考えた。



オキシルシフェリンCは加水分解してもイソロイシンを与えないが、それを接触還元または硫酸第一鉄で還元したのち加水分解するとふたたびイソロイシンを与えるようになる。このことからオキシルシフェリンCではイソロイシンの窒素がN-オキシドの状態にあるものと想像され、オキシルシフェリンCがルシフェリンからきわめて容易に生成することを考え合せると、もとのルシフェリンではイソロイシンの窒素は第3級の状態にあり、(III)式の5-イミダゾロン環の2-3または3-4間が二重結合で結ばれた5-イミダゾロン(VIIa)または5-イソイミダゾロン(VIIb)の状態にあるものと推定される。

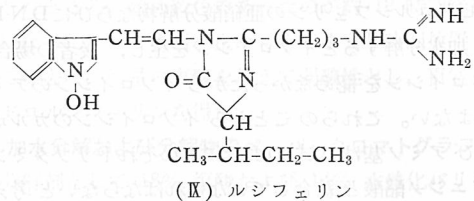


この2式のうちどちらが正しいか決定できるようなデータをまだ得ていないが、加水分解の結果の説明には(VIIa)式の方が幾分好都合のように思われる。なお、ルシフェリンの $pK_a' 1.3$ 以下はこのイミダゾロン環によるものと考えられる。ルシフェリンの坂口反応は陽性であるから、ヒドロルシフェリンと同様にゲアニジノ基は置換されていない。

また発色団の面から考えると、ルシフェリンの可視部吸収極大波長 $435\text{ m}\mu$ (メタノール中)を説明するためには、どうしても1-オキシンドールに共役する二重結合が必要である。なおこの二重結合は接触還元時の水素吸収量を説明するために必要であ

る。

以上の結果をまとめ、ルシフェリンの構造式をつぎのように推定した。



(X) ルシフェリン

(X)式においてイミダゾロン環の二重結合の位置はさきに述べたようにまだ確実でなく、また発色団の証明についても不十分であるので、これらの点についてさらに検討するつもりである。

4 実験の部

4.1 ヒドロルシフェリンの亜硝酸分解

ヒドロルシフェリン約2mgを0.5ccのメタノールにとかし、亜硝酸銀約50mgおよび濃塩酸1滴を加えて常温で3時間反応させ、遠心によって沈殿を分離し、沈殿はさらに水およびメタノールで抽出し、液体部分を合わせて減圧で蒸発乾固した残分についてペーパークロマトグラフィーを行なった。

4.2 ヒドロルシフェリンのDNP化

ヒドロルシフェリン約3mgを5ccのメタノールにとかし、0.4%水素炭酸ナトリウム水溶液5ccを加えたのち、2%2,4-ジニトロフルオルベンゼン-アルコール溶液5ccを加えて常温で1夜放置し、減圧濃縮して約2ccにしてからエーテル抽出し、抽出液をさらに濃縮後5N塩酸3ccを加えて100°Cで5時間加水分解し、分解物についてペーパークロマトグラフィーを行なった。

4.3 ヒドロルシフェリンの水酸化バリウムによる部分加水分解

ヒドロルシフェリン約2mgに10%水酸化バリウム0.5ccを加え、減圧下で封管に融封し、90°Cで10時間加水分解した。分解後常法によってバリウムを除去した。

4.4 オキシルシフェリンCの還元

1 接触還元一オキシルシフェリンC 0.3mgを同量のAdamsの酸化白金を用いて12時間還元した⁴⁾。

2 硫酸第一鉄一オキシルシフェリンC 0.3mgを35%メタノール0.5ccにとかし、硫酸第一鉄10mgおよびアンモニア水1滴を加えて1夜放置して反応させ、ついで水酸化バリウムによって鉄分および硫酸分を除去した。還元後はどちらの場合も水酸化バリウムによって加水分解した。

終りにのぞみ、終始御懇意な御指導を賜わった平田義正教授、しばしば御激励下さった故安永峻五教授、本研究に御協力下さった後藤俊夫氏ならびに江口昇次氏に厚く感謝する。また、原料海ホタルを採集して下さった横須賀博物館長羽根田弥太博士ならびに広島県瀬戸田中学校宮本左門氏、窒素元素分析を行なって下さった中田尚男氏に厚く御礼申しあげる。

なお、本研究の費用の一部は昭和33年度科学研究費によった。

(1958年4月、日本化学会第11年会講演)

*4 還元中にインドール系の紫外吸収を示す物質は得られなかった。

1) A. Reissert, Ber. 29, 639 (1896).

2) E. Fischer, H. Hüttz, ibid. 29, 585 (1895).