法政大学学術機関リポジトリ HOSEI UNIVERSITY REPOSITORY

PDF issue: 2025-07-17

フェニルアミノメチルカチオンの気相安定性 に及ぼす置換基効果

ジール, ハンス・ウルリッヒ / 中田, 和秀 / FUJIO, Mizue / NAKATA, Kazuhide / 藤尾, 瑞枝 / SIEHL, Hans-Ullrich

(出版者 / Publisher)
 法政大学情報メディア教育研究センター
 (雑誌名 / Journal or Publication Title)
 法政大学情報メディア教育研究センター研究報告

(巻 / Volume)
31
(開始ページ / Start Page)
30
(終了ページ / End Page)
38
(発行年 / Year)
2017-06-30
(URL)
https://doi.org/10.15002/00014866

フェニルアミノメチルカチオンの気相安定性に及ぼす置換基効果

Substituent Effects on Gas-Phase Stabilities

of Phenylaminomethyl Cations

中田 和秀¹⁾ ハンス・ウルリッヒ・ジール²⁾ 藤尾 瑞枝³⁾

Kazuhide Nakata, Hans-Ullrich Siehl, Mizue Fujio

 1) 法政大学 経営学部/自然科学センター
 2) ウルム大学 有機化学研究所 I
 3) 九州大学 先導物質化学研究所

Relative gas-phase stabilities of ring-substituted phenylaminomethyl cations were theoretically determined using isodesmic reactions, and the substituent effects were analyzed by the Yukawa-Tsuno equation: $-\Delta E_X = \rho(\sigma^0 + r^+ \Delta \overline{\sigma}_R^+)$. A substantial r^+ value of 0.36 was observed for the fully-optimized cation which has a planar structure. On the other hand, a negligible r^+ value of -0.03 was found for the cation in which the side chain plane was fixed orthogonal to the benzene ring plane. This decrease in the r^+ value was attributed to the through-resonance effect between the cationic center and the *para* –R groups, which operates through a non-classical orbital interactions between the benzene π -electron system and the side chain. This mechanism was investigated in detail by means of NBO analyses.

Keywords : Substituent Effect, Phenylaminomethyl Cation, Yukawa-Tsuno Equation, DFT Calculation

1. はじめに

直線自由エネルギー関係則(LFER)¹¹は,遷移状 態や不安定化学種の構造を推定するための重要な手 段の一つである。ベンゼン誘導体カチオンの安定性 や反応速度に及ぼす置換基効果解析では,湯川-都野 式(1)^[2]が精度良く用いられる。

$$-\Delta E_X = \rho(\sigma^0 + r^+ \Delta \bar{\sigma}_R^+) \tag{1}$$

基準置換基定数 (σ^{0}) ^[3]は、カチオン中心と環置換 基との π 軌道を通した相互作用(直接共鳴)を全く 含まない環置換基の電子的能力を表す。共鳴置換基 定数 ($\Delta \overline{\sigma_{R}}$)は、環置換基の直接共鳴による安定化 の能力を数値化したものであり、直接共鳴の大きな $\sigma^{+(4)}$ から σ^{0} を減じることによって定義されている。 実験的および理論的な研究から、解析の結果得られ る共鳴要求度 (r^{+} 値)は、各カチオン系における para

原稿受付 2017 年 3 月 24 日 発行 2017 年 6 月 30 日 Copyright © 2017 Hosei University -R 基とカチオン中心との直接共鳴の度合いを表す 反応定数であることが証明された。^[5]

また,式(1)は計算化学によっても再現されること が明らかになった。^[6]すなわち, σ^0 基準系としてベ ンゼン環平面と側鎖平面を90°に固定した α, α -ジメ チルベンジルカチオン (1c)のヒドリド移動平衡(式 (2))を, σ^{\dagger} 基準系として完全最適化した平面構造を とる α, α -ジメチルベンジルカチオン (2c)のヒドリ ド移動平衡(式(3))を,それぞれ採用し,各置換基 定数を決定した。そして計算化学によって決定した 種々のカチオンの気相安定性に及ぼす置換基効果を, これら置換基定数を適用した式(1)によって解析し たところ,全ての例で優れた直線相関が観測された。 得られた r^{\dagger} 値は実験値を精度良く再現した。

近年,我々は,N'-フェニルグアニジニウムイオン (**3c**, Fig. 1)の気相安定性に及ぼす置換基効果を解 析した。^[7]



式(1)による解析の結果, r⁺値は-0.04 を与え, σ⁰ 基 準系の 1c と同等の非常に小さな値が得られた。この カチオンは, 側鎖のグアニジニウム部位がベンゼン 環に対して直交した構造をとっている。NBO 解析を 行ったところ, ベンゼンπ電子系から隣接する N-C 結合のσ*軌道への電子移動が観測され, この軌道相 互作用を通した直接共鳴が示唆された。グアニジニ ウム部位とベンゼン環を共平面に固定したカチオン (3c(φ=0°), Fig. 1) 置換基効果を解析したところ, よ

り小さな r^+ 値(-0.14)が得られた。この事は 1c よ





りも **3c(\$\$\$=0**°**)**の方が直接共鳴の度合いが小さく,そのような意味では **3c(\$\$=0**°**)**が σ ⁰ 基準系としてよりふさわしいと言える。一方で、このカチオンは平面に 無理に固定しているため、主に *m*-CHO や *m*-COMe といったメタ置換基と側鎖との直接的な相互作用が 生起し、相関精度は悪い。

このような経緯から適切なの[®]基準系を見いだすこ とが定量的な直接共鳴効果を見積もるうえで必要に なっている。今回は真のの[®]基準系を決定する試みと してフェニルアミノメチルカチオン(4c)を選択し, 置換基効果を解析した。本カチオンは、3c および 3c(φ=0°)の2個のアミノ基を水素原子で置換した構 造を有しており、立体効果の影響は小さいと考えら れる。

2. 方法

環置換フェニルアミノメチルカチオン (**4c(X)**)の 相対気相安定性は、対応する無置換体 (**4c(H)**)との 等電子反応(**4**)のエネルギー差 (ΔE_X)として決定し た。



式(4)において、中性基質の置換基効果の影響を排除 し、カチオンの置換基効果のみを抽出して検討する ため、中性基質を環置換ベンゼン(5n(X))としてい る。構造式において、X は環置換基を表す。環置換 基としては、電子供与性の p-Me₂N 基から電気求引 性の p-NO₂まで、電子的に多様な 27 種類の官能基を 導入した。式中のEは各化学種のエネルギーを表す。 4c(X)の ΔE_X は下式で与えられる。

$$\Delta E_X = E_H(H) + E_X(+) - E_H(+) - E_X(H)$$
(5)

各化学種の構造は,B3LYP/6-311+G(2d,p)^{|8|}レベルの DFT 計算^{19|}によって最適化した。得られた構造は, 振動計算によって安定構造である事を確認した。全 ての可能なコンホメーションについて最適化計算を 行い,最も安定なエネルギーEを安定性の決定に使 用した。直接共鳴効果の発現機構ついてより詳細に 検討するため、ベンゼン環平面と側鎖平面のなす二 面角(ϕ)を0°~90°まで10°刻みで固定し、それぞ れの二面角における ΔE_X を決定した。これら合計10 種類の置換基効果についても検討した。

これらの理論計算は,法政大学情報メディア教育 研究センターのラボラトリにインストールされた

Gaussian 09 プログラム^[10]を利用して実行した。また, 分子構造を表示するため GaussView5 を使用した。

得られた置換基効果は,式(1)によって解析した。 その際,置換基定数は文献記載の方法^[6]によって B3LYP/6-311+G(2d,p)レベルで決定したものを使用 した。

また, *r*⁺値に反映される直接共鳴の作用機構について検討するため NBO 解析^[11-13]を行った。

なお、本報告において、カチオンを示すため各化 学種を示す番号の後に c を付加し、中性基質を示す ため n を付加した。また、置換基 X および固定二面 角¢は括弧内に表示した。

3. 結果および考察

3.1 構造と安定性

無置換体 **4c(H)**の二面角 φの変化に伴う安定性の変 化を Fig. 2 に示した。**4c(H)**は二面角 φ=0°の共平面構 造を取る場合に最も安定であり,完全最適化した **3c(H)**と比較すると 40.6 kcal mol⁻¹不安定であった。 **3c(H)**において,カチオン中心に接続した 2 個のアミ





Copyright © 2017 Hosei University

ノ基の電子供与能が 3c(H)の安定化に大きく寄与し ていることを示している。4c(H)は二面角фの増大に 伴って単調に不安定化し、 φ=90°の直交構造(4c(H, φ=90°))は最安定構造 4c(H)と比較して 4.5 kcal mol⁻¹ 不安定化した。この傾向は、二面角φの増大と共に安 定化する 3c(H)とは対照的である。この事実は、4c においては、カチオン中心とベンゼン環との直接共 鳴効果および窒素原子とベンゼン環との共鳴効果に よる安定化が、共平面構造を取るときの立体反発に よる不安定化より重要であることを示唆する。

無置換カチオン **4c(H)**および **4c(H, φ=90°)**の最適化 構造を Fig. 3 に示す。



カチオンの構造.

Fig. 3. Structures of ring-unsubstituted phenylaminomethyl cations.

完全に最適化した **4c(H)**では,カチオン中心の C¹⁴ とそれに接続する窒素原子(N⁷)間の結合距離は 1.283Åを示し、メチルアミンの C-N 結合 (1.466Å) と比較して顕著に短くなっている。この事実は、正 電荷が共役によってN原子に非局在化していること を示している。側鎖平面はベンゼン環に対して同一 平面に位置した共平面構造(ϕ =0.1°)を取っている。 \angle C¹⁴–N⁷–C¹ = 130.2°であり、典型的な sp²混成軌道の 結合角 (120°) と比べて大きくなっており、共平面 構造を取ることによって側鎖とベンゼン環とが立体 的に反発していることを示唆している。結合距離

N⁷-C¹は1.423Åで,メチルアミンのC-N結合(1.466Å) と比較して短くなっている。また,ベンゼン環の炭 素-炭素結合の距離は,C^{ipso}-C^{ortho}=1.396Å,C^{ortho}-C^{meta}=1.385Å,および,C^{meta}-C^{para}=1.394Åを示し, ベンゼンのC-C結合距離(1.392Å)からの結合交代 が見られる。これらの事実は,4c(H)において,カチ オン中心とベンゼン環との直接共鳴効果および窒素 原子とベンゼン環との共鳴効果による安定化が,共 平面構造を取るときの立体反発による不安定化より 重要であるという前述の考察を支持する。

二面角 ϕ を 90°に固定した 4c(H, ϕ =90°)では, 4c(H) と比較して N⁷-C¹結合は長くなり, ベンゼン環の炭 素-炭素結合の結合交代は見られない。4c(H, ϕ =90°) において直接共鳴効果および共鳴効果は作用してい ないことを示唆している。また, C¹⁴-N⁷結合は, 4c(H) よりも短くなり, ベンゼン環への電荷の非局在化が 減少したため, 窒素原子(N⁷)への非局在化要求が増

表 1. 相対気相安定性 $(-\Delta E_X)$.^a Table 1. Relative gas-phase stabilities $(-\Delta E_X)$.^a

Substituents ^b	1c ^c	$2c^{c}$	$4c^d$
<i>p</i> -Me ₂ N	9.47	26.21	17.39
$p-NH_2$	6.18	20.62	13.11
<i>m</i> -Me ₂ N	6.94	7.58	8.43
<i>p</i> -MeO	3.36	12.93	8.18
p-OH	1.56	9.66	5.72
$p,m-Me_2$	3.83	7.56	5.83
<i>p</i> -MeO- <i>m</i> -Cl	-0.23	8.36	4.13
<i>p-t</i> -Bu	3.24	7.27	5.07
<i>p</i> -Me	2.21	5.63	3.85
<i>m</i> -MeO	2.45	2.16	2.67
<i>m</i> -Me	1.94	2.51	2.38
Н	0.00	0.00	0.00
	$(0)^{e}$	$(20.11)^{\rm e}$	$(26.57)^{\rm e}$
<i>p</i> -F	-3.40	-0.57	-2.02
p-Cl	-3.73	-0.94	-3.04
<i>m</i> -F	-4.45	-5.57	-5.19
<i>m</i> -Cl	-4.28	-5.40	-5.03
<i>m</i> -CF ₃	-6.97	-8.43	-8.20
<i>m</i> -CHO	-4.81	-6.91	-6.27
<i>m</i> -COMe	-1.98	-3.38	-2.75
<i>m</i> -CN	-9.88	-12.21	-11.63
$m-NO_2$	-10.67	-13.00	-12.49
p-CF ₃	-7.28	-9.52	-9.68
p-CHO	-6.71	-8.63	-10.00
<i>p</i> -COMe	-4.03	-5.05	-6.50
<i>p</i> -CN	-10.10	-11.69	-13.01
<i>p</i> -NO	-9.48	-12.56	-14.66
$p-NO_2$	-11.35	-15.21	-16.08

a) Determined at the B3LYP/6-311+G(2d,p) level in unit of kcal mol⁻¹.

b) Ring substituents (X).

c) Data taken from Ref. 7.

d) Estimated with Eq. (4).

e) Stabilities of ring unsubstituted cation relative to **1c(H)**.

Copyright © 2017 Hosei University

式(4)を利用して決定した 4c の相対気相安定性 (– ΔE_X)を, 1c および 2c の値と共に Table 1 にまとめた。

カチオンは、電子供与性基の導入により安定化し、 例えばp-Me₂N基の導入により約17 kcal mol⁻¹の安定 化を示した。また、電子求引性基の導入により不安 定化し、例えばp-NO₂基の導入により 16 kcal mol⁻¹ の不安定化を示した。置換基効果は、二面角 ϕ の増大 と共に減少した。

3.2 置換基効果の比較

Table 1 に示した 4c の B3LYP/ 6-311+G(2d,p)レベル の相対気相安定性 ($-\Delta E_X$)を対応する σ^0 基準系の 1c および σ^{\dagger} 基準系の 2c の相対気相安定性 ($-\Delta E_X$)^[7] と比較した。プロット,各プロットの傾きを単回帰 で求めた結果,および,それらの相関係数は,それ ぞれ Fig. 4 および Fig. 5 に示した。

4c の- ΔE_X の **1c** の- ΔE_X に対するプロット (Fig. 4) では、*p*-NO₂体から*p*-NMe₂体までの約 33 kcal mol⁻¹ にわたって傾き 1.40 の直線相関が見られるが、相関 係数は R=0.972 で相関精度は良くない。詳細に検討 すると、黒丸(●)で示した*m*-Me₂N,*m*-MeO,*m*-Me, H, *m*-COMe, *p*-COMe, *m*-Cl, *m*-F, *m*-CHO, *p*-CHO, *m*-CF₃, *p*-CGMe, *m*-Cl, *m*-F, *m*-CHO, *p*-CHO, *m*-CF₃, *p*-NO *m*-CN, *p*-CN, *m*-NO₂, および、 *p*-NO₂の 17 個の置換体について、傾き 1.31、相関係 数 R=0.994 の優れた直線相関が成立している。これ らメタ置換基およびパラ電子求引性置換基からの誘 起効果は、**4c** の方が **1c** と比較して顕著に大きいと いえる。白丸(〇)で示した *p*- π -電子供与性置換体

(*p*-Me₂N, *p*-NH₂, *p*,*m*-Me₂, *p*-MeO, *p*-*t*-Bu, *p*-Me, *p*-OH, *p*-MeO-*m*-Cl, *p*-F, および*p*-Cl 体)のプロット は,このメタ相関線から上方へ片寄りを示している。 その大きさは*p*-NMe₂体で約 5.0kcal mol⁻¹である。1c と比較して 4c の共鳴安定化要求が大きいためと考 えられる。

4c $O - \Delta E_X O$ **2c** $O - \Delta E_X$ に対するプロット (Fig. 5) では, *p*-NO₂体から *p*-NMe₂体までの約 33 kcal mol⁻¹ にわたって傾き 0.83 の直線相関が見られるが,相関 係数は R=0.967 で相関精度は良くない。詳細に検討 すると,黒丸(\bullet) で示したメタ置換基およびパラ 電子求引性置換基について,傾き 1.04,相関係数 R=0.996 の優れた直線相関が成立している。これら メタ置換基およびパラ電子求引性置換基からの誘起 効果は, **4c** と **2c** とでほぼ等しいといえる。白丸(O) $-\Delta E_x(4) = 1.31 * -\Delta E_x(1)$, R=0.994 for *meta* and *para* +R $-\Delta E_x(4) = 1.40 * -\Delta E_x(1)$, R=0.972 for all



図4.4と1の置換基効果の比較.

Fig. 4. Comparison of substituent effect between 4 and 1.

 $-\Delta E_x(4) = 1.04 * -\Delta E_x(2)$, R=0.996 for *meta* and *para* +R

 $-\Delta E_x(4) = 0.83 * - \Delta E_x(2)$, R=0.967 for all 30 20 ð ð p-Me₂N m-Me₂N $-\Delta E_{x} / kcal mol^{-1}$ 10 p-NH₂ p-MeO -MeO-*m*-Cl -Me₂ 0 p-F p-Cl .⊕_CH₃ CH₃ -10 o : para -R : meta and para +R -20 -20 -10 0 10 30 20 $-\Delta E_x / \text{kcal mol}^{-1}$

図 5.4 と 2 の置換基効果の比較.



で示した $p-\pi$ -電子供与性置換体のプロットは、この メタ相関線から大きく下方へ片寄りを示している。 その大きさは $p-NMe_2$ 体で約 9.9 kcal mol⁻¹である。1c と比較して 4c の共鳴安定化要求が顕著に小さいた めと考えられる。

以上, 4c の置換基効果を σ^0 基準系の 1c および σ^+ 基準系の 2c の置換基効果と比較した。 $p-\pi$ -電子供 与性置換体のプロットのメタ相関線からの片寄りか ら,各カチオン系の直接共鳴効果の度合いは 2c > 4c > 1c の順になることが示唆された。

3.3 湯川-都野式による置換基効果解析

4cの相対気相安定性 $(-\Delta E_X)$ に及ぼす置換基効果 を式(1)によって解析した。結果を Table 2 にまとめ た。湯川-都野プロットは Fig. 6~9 にまとめた。

	表 2.	置換基効果解析の結果 [®]	
Table 2	. Resu	lts of substituent effects analyses. ²	1

$\phi / {}^{\circ b}$	ρ	r^+	R ^c	SD^{d}	n ^e
0.1 (opt) ^f 0 10 20 30 40 50	-15.04 -15.04 -15.01 -14.91 -14.78 -14.63 -14.48	0.36 0.36 0.33 0.30 0.25 0.19	0.999 0.999 0.999 0.999 0.999 0.999 0.999 0.999	0.35 0.35 0.35 0.32 0.28 0.25 0.23	27 27 27 27 27 27 27 27
60 70 80 90	-14.32 -14.17 -14.05 -14.00	0.12 0.05 -0.01 -0.03	0.999 0.999 0.999 0.999	0.23 0.23 0.23 0.21	27 27 27 27 27

a) By measn of Yukawa-Tsuno Eq. (1).

b) Dihedral angle ϕ between the benzene ring and the side chain planes.

c) Correlation coefficient.

d) Standard deviation.

e) Number of substituents involved in the analysis.

f) Fully optimized cation.

4c の- ΔE_X に関する湯川-都野プロットを Fig. 6 に 示す。白丸(〇)で示した σ^+ プロットは,重回帰によ って得られた相関線から大きく左に片寄りを示して いる。対応する σ^0 プロットは,黒丸(●)で表されて おり,相関線から右に片寄りを示している。*p*- π -電 子供与性置換基 (*p*-Me₂N, *p*-NH₂, *p*-MeO, *p*,*m*-Me₂, *p*-*t*-Bu, *p*-Me, *p*-OH, *p*-MeO-*m*-Cl, *p*-F および*p*-Cl) に ついては,白い四角(□)で表されたみかけの σ プロッ トを線分 σ^0 - σ^+ (●-〇)を 0.36 : 0.64 に内分して決定 した場合に最も良い相関線を与えた。その結果, ρ = -15.04, r^+ = 0.36, R = 0.999, SD = 0.35 の優れた直線



Copyright $\ensuremath{\mathbb{C}}$ 2017 Hosei University

法政大学情報メディア教育研究センター研究報告 Vol.31

相関が得られた。

4c(\phi=30°)、4c(\phi=60°)、および、4c(\phi=90°)の-\Delta E_X に 関する湯川-都野プロットを Fig. 7~9 に示す。メタ 相関線は、二面角φが増大するにつれて、p-π-電子 供与性置換体の σ^+ プロットから σ^0 プロット方向へ移 動している。置換基効果解析の結果(Table 2),二面 角の異なる全ての系で相関係数 0.999 の優れた直線 相関が得られ、グアニジニウムイオンのような立体 効果の関与は大きくないと考えられる。二面角 ϕ を 0°~90°まで変化させると、ρ値はほぼ一定であるの に対して, r⁺値は 0.36 から-0.03 まで顕著に減少し ていくことが明らかになった。4cでは、正電荷がベ ンゼン環に非局在化するような極限構造式を描くこ とはできない。それにもかかわらず、共平面構造を 示す完全最適化カチオン 4c において, σ^{\dagger} 基準系であ る2cの4割程度の顕著な直接共鳴効果が観測された。 直交構造の 4c(**φ=90**°)では, r⁺値 = -0.03 が観測され た。このカチオンの r^+ 値は、 σ^0 基準系の 1c と同程 度であることが示された。

3.4 NB0 解析

本系カチオンにおいて, r⁺値に反映される直接共 鳴効果が、どのようなメカニズムで発現するのか明 らかにするため、環無置換体について NBO 解析を 行った。NBO 解析によって、ベンゼンπ電子系から カチオン中心をもつ側鎖内の軌道への電子移動に関 連した「NBO 軌道の相互作用」がいくつか観測され た。代表的な NBO 軌道の相互作用を Fig. 10 に図示 した。Fig. 10 において上の図は、完全最適化の平面 カチオン 4c で見られた軌道相互作用を示している。 ベンゼン π 電子系, すなわち C¹-C² の π 軌道から, 側鎖の π *軌道, すなわち N⁷-C¹⁴の π *軌道への電子 の移動が見られ、その大きさは約23 kcal mol⁻¹であ ると見積もられた。下の図は,89°-固定カチオン 4c(**=**89[°])で見られた軌道相互作用を示している。べ ンゼン π 電子系, $C^{1}-C^{2}$ の π 軌道から, 側鎖の $\sigma*$ 軌 道, すなわち N⁷-C¹⁴のσ*軌道への電子の移動が見ら れ,その大きさは約2.5 kcal mol⁻¹であると見積もら れた。その他に、N⁷-H¹³のσ*軌道へ電子の移動等も 見られており、その大きさは約4.2 kcal mol⁻¹である と見積もられた。このように、平面構造ではπ-π* 軌道相互作用,直交構造ではπ-σ*軌道相互作用と いう、いずれも古典的な構造式では表すことができ ないベンゼン π 電子系と側鎖との軌道相互作用が観 測された。これらの軌道相互作用に伴う電子移動が



 $\pi_{C1-C2} \rightarrow \pi^*_{N7-C14} \text{ (NBOs 10} \rightarrow 46, 23.07 \text{ kcal/mol)}$



 $\pi_{C1-C6} \rightarrow \sigma^*_{N7-C14} \text{ (NBOs 11} \rightarrow 45, 2.51 \text{ kcal/mol})$

図 10. 4cの NBO 相互作用.

Fig. 10. NBO interactions in 4c.





Fig. 11. DA interactions of NBOs between the benzene π -electron system and the side chain vs. the dihedral angle ϕ .

Copyright © 2017 Hosei University

本カチオンの直接共鳴効果に関与していると考えら れる。

Fig. 11 は, 2種類の軌道相互作用 (π-π*および $\pi - \sigma$ *軌道相互作用)が二面角 ϕ に伴ってどのよう に変化するかをプロットしたものである。このプロ ットに於いて、縦軸の軌道相互作用の大きさは、ベ ンゼンπ電子系から側鎖への電子移動に関する軌道 相互作用エネルギーだけでなく、側鎖からベンゼン π電子系への軌道相互作用エネルギーも加えた値を 示している。白丸(〇)で示したπ-π*相互作用は, 平面構造をとるときに最も大きく (12.7 kcal mol⁻¹), 二面角が増大するにつれて単調に減少していく。そ して, 直交構造 (φ=90°) を取るときに相互作用エ ネルギーは0を示した。一方,黒丸(●)で示した π-σ*相互作用は,直交構造の時に最も大きく(3.8 kcal mol⁻¹), 二面角 ϕ が減少するにつれて単調に減少 していく。そして、平面構造(φ=0°)のときに相 互作用エネルギーは0を示した。

上記のπ-π*相互作用とπ-σ*相互作用の総和が, 本カチオンの直接共鳴効果の発現に関与していると 考えられる。そこでこれらの軌道相互作用エネルギ







ーの総和と r^+ 値とをFig. 12に比較した。Fig. 12では, 横軸に r^+ 値をとり,縦軸にベンゼン π 電子系と側鎖 のNBO 軌道の相互作用エネルギーの総和をとって いる。相互作用エネルギーと r^+ 値は比例関係にある。 この事実は、本カチオンにおいて、これら非古典的 な相互作用を通して直接共鳴相互作用が発現してい るということを示している。また、4cでは、二面角 ϕ が 0°~90°までどのような角度でもベンゼン π 電 子系と側鎖軌道との相互作用エネルギーが0になら ないので、直接共鳴効果を示さない σ^0 基準系には成 り得ないということが明らかになった。この相関線 を軌道相互作用エネルギーが0になるまで外挿する と $r^+=-0.24$ となり、現在のスケールで $r^+=-0.24$ のカ チオン系が真の σ^0 基準系である考えられる。

今後,真の♂基準系の探索のため,種々のカチオ ン系の気相安定性に及ぼす置換基効果を検討してい く予定である。

4. まとめ

直接共鳴効果を示さないσ⁰基準系について検討す るため、フェニルアミノメチルカチオン(4c)を選 択し、相対気相安定性に及ぼす置換基効果を湯川-都野式(1)を用いて解析した。4cのベンゼン環平面と 側鎖平面のなす二面角 φ を 0°~90°まで 10°刻みで 固定し、各二面角における置換基効果を同様に検討 した。完全最適化した **4c** は共平面構造 (φ=0.1°) を示し,式(1)による解析の結果 r⁺=0.36 が得られた。 4cにおいて、正電荷がベンゼン環上に非局在化した 極限構造式を描くことはできない。それにもかかわ らず、 σ^{\dagger} 基準系である α, α -ジメチルベンジルカチ オン(2c)の4割程度の顕著な直接共鳴効果が観測 された。二面角 ϕ を増大させると r^+ 値は単調に減少 し,直交構造 (φ=90°)の 4c(φ=90°)カチオンで, σ⁰ 基準系の 90°-固定α,α-ジメチルベンジルカチオン (1c) と同等の r^+ 値 (r^+ =-0.03) が得られた。NBO 解析の結果,本カチオンが平面構造を取るときには, ベンゼンπ電子系と側鎖との間にπ-π*相互作用が 観測され, 直交構造を取るときにはπ-σ*相互作用 が観測された。これらの軌道相互作用エネルギーの 総和と r⁺値が比例関係にあることから, 4c の直接共 鳴効果はこれら軌道相互作用によって引き起こされ る電子移動を通して発現することが明らかになった。 本カチオン系では、どのような二面角 φ を採っても 上記の軌道相互作用が作用するため、真のσ^θ基準系

には成り得ないことが明らかになった。

謝辞

計算機およびソフトウェアの使用に関して,多く のサポートをしていただきました法政大学情報メデ ィア教育研究センターの常盤祐司先生,藤井聡一郎 先生に感謝申し上げます。

置換基効果解析に関して,多くの助言をいただき ました九州大学先導物質化学研究所の三島正章先生 に感謝申し上げます。

参考文献

- J. Shorter, In *Correlation Analysis in Chemistry*, Chapman NB, Shorter J (eds), Plenum Press: New York, 119 (1978).
- [2] (a) Y. Tsuno and M. Fujio, *Chem. Soc. Rev.*, 25, 129-139 (1996). (b) Y. Tsuno and M. Fujio, *Adv. Phys. Org. Chem.*, 32, 267-385 (1999).
- [3] (a) Y. Yukawa and Y. Tsuno, Bull. Chem. Soc. Jpn.,
 32, 971 (1959). (b) Y. Yukawa, Y. Tsuno, and M. Sawada, Bull. Chem. Soc. Jpn., 39, 2274 (1966).
- [4] H. C. Brown and Y. Okamoto, J. Am. Chem. Soc., 79, 1913 (1957).
- [5] (a) K. Nakata, M. Fujio, Y. Saeki, M. Mishima, Y. Tsuno, and K. Nishimoto, J. Phys. Org. Chem. 9, 561-572 (1996). (b) K. Nakata, M. Fujio, Y. Saeki, M. Mishima, Y. Tsuno, and K. Nishimoto, J. Phys. Org. Chem. 9, 573-582 (1996). (c) K. Nakata, M. Fujio, M. Mishima, Y. Tsuno, and K. Nishimoto, J. Phys. Org. Chem. 11, 857-870 (1998). (d) 中田和秀, 中島弘一, 太田九二, 藤尾瑞枝, 三島正章, 都野雄甫, 西本 吉助, 法政大学計算科学研究センター研究報告, 11, 37-41 (1998).
- [6] K. Nakata, M. Fujio, K. Nishimoto, Y. Tsuno, J. Phys. Org. Chem. 16, 323-335 (2003).
- [7] K. Nakata, H.-U. Siehl, G. Maas, and M. Fujio, J. Phys. Org. Chem., 29, 741-749 (2016).
- [8] A. D. Becke. J. Chem. Phys. 98, 5648-5652 (1993).
- [9] (a) P. Hohenberg and W. Kohn, *Phys. Rev.*, **136**, B864 (1964).
 (b) W. Kohn and L. J. Sham, *Phys. Rev.*, **140**, A1133 (1965).
- [10] Gaussian 09, Revision C.01, M. J. Frisch, G. W. Trucks, H. B. Schlegel, G. E. Scuseria, M. A. Robb, J. R. Cheeseman, G. Scalmani, V. Barone, B. Mennucci, G. A. Petersson, H. Nakatsuji, M. Caricato, X. Li, H. P. Hratchian, A. F. Izmaylov, J. Bloino, G. Zheng, J. L.

Copyright © 2017 Hosei University

Sonnenberg, M. Hada, M. Ehara, K. Toyota, R.
Fukuda, J. Hasegawa, M. Ishida, T. Nakajima, Y.
Honda, O. Kitao, H. Nakai, T. Vreven, J. A.
Montgomery, Jr., J. E. Peralta, F. Ogliaro, M. Bearpark,
J. J. Heyd, E. Brothers, K. N. Kudin, V. N. Staroverov,
T. Keith, R. Kobayashi, J. Normand, K. Raghavachari,
A. Rendell, J. C. Burant, S. S. Iyengar, J. Tomasi, M.
Cossi, N. Rega, J. M. Millam, M. Klene, J. E. Knox, J.
B. Cross, V. Bakken, C. Adamo, J. Jaramillo, R.
Gomperts, R. E. Stratmann, O. Yazyev, A. J. Austin, R.
Cammi, C. Pomelli, J. W. Ochterski, R. L. Martin, K.
Morokuma, V. G. Zakrzewski, G. A. Voth, P. Salvador,
J. J. Dannenberg, S. Dapprich, A. D. Daniels, O.
Farkas, J. B. Foresman, J. V. Ortiz, J. Cioslowski, and
D. J. Fox, Gaussian, Inc., Wallingford CT, 2010.

- [11] NBO 6.0. E. D. Glendening, J. K. Badenhoop, A. E. Reed, J. E. Carpenter, J. A. Bohmann, C. M. Morales, C. R. Landis, F. Weinhold (Theoretical Chemistry Institute, University of Wisconsin, Madison, WI, 2013); http://nbo6.chem.wisc.edu/.
- [12] F. Weinhold, C. R. Landis Discovering Chemistry with Natural Bond Orbitals, Cambridge University Press, Cambridge, 2005.
- [13] F. Weinhold, C. R. Landis Valency and Bonding: A Natural Bond Orbital Donor-Acceptor Perspective, Cambridge, New Jersey, 2012.