資料 (NOTE)

# 糖質の<sup>13</sup>C - N M R

Ⅱ. キシラン系糖質の <sup>13</sup>C-NMR

東 順 一\*•越 島 哲 夫\*

<sup>13</sup>C-NMR Spectroscopy of Carbohydrates

11. <sup>13</sup>C-NMR Spectroscopy of Xylan and Related Carbohydrate

Jun-ichi Azuma\* and Tetsuo Koshijima\*

# 1. はじめに

FT-NMR の装置の普及とともに糖質の <sup>13</sup>C-NMR に関する研究報告は年々飛躍の一途をたどって増加し ており, 糖質の <sup>13</sup>C-NMR はその構造解析上不可欠な分析手段のひとつとなっている。我国の糖質研究者 によって組織される"炭水化物研究会"主催の第5回糖質シンポジウム(昭和57年7月22~24日,名古屋) をとりあげても<sup>1)</sup>,多糖の化学構造の解析を目的とした14の研究報告のうち我々の研究報告を含め実に8つ の報告までが <sup>13</sup>C-NMR を成功裡に適用している。<sup>13</sup>C-NMR は<sup>1</sup>H-NMR と並んで非破壊的に分析でき るという大きい利点がある。このため、今後この傾向は増々強まり、<sup>13</sup>C-NMR はその重要性を増していく ことが予想される。ところで、我々は植物性糖質の <sup>13</sup>C-NMR の研究の集大成を目的として <sup>13</sup>C-NMR の データを集積しつつあり、前報で高等植物の細胞壁全体の約39~45%(一次壁では約20%)を占めるととも に地球上の多糖のうち最大量を誇るセルロース系糖質についての <sup>13</sup>C-NMR をとりあげた<sup>2)</sup>。そこで今回 は、セルロースに次いでポピュラーな細胞壁構成多糖であるキシラン系糖質をとりあげ、その <sup>13</sup>C-NMR により得られる情報とスペクトルの帰属について、われわれが測定したデータとをあわせて述べる。

#### 2. キシランを構成する単糖

## 2.1. 遊離キシロース, アラビノース及びウロン酸の化学シフト

高等植物の細胞壁を構成している多糖の中では、骨格多糖であるセルロースを除けばヘミセルロースの占 めるウェイトが最も高い。ヘミセルロースはマトリックス多糖の中核を成しておりセルロースミクロフィブ リルをゲル状に包み込んでいると考えられる。木材中におけるヘミセルロースの構成は針葉樹と広葉樹で著 しい差が認められる(表1)<sup>3)</sup>。すなわち、針葉樹ではグルコマンナンとアラビノ-(4-O-メチルグルクロノ) キシランが主要ヘミセルロースであるのに対し、広葉樹ではヘミセルロース中の約90%が4-O-メチルグル クロノキシランである。今、これらの値は樹皮、形成層を除いた木部の総体としての比較であり二次壁の寄 与が大きいと考えられる。ちなみに、細胞壁を構成する層別の多糖の組成を表2に示した<sup>4,5)</sup>。その後最近 になって、一次壁の多糖組成はこの表に示されている程簡単なものではなく、単子葉植物と双子葉植物とで 大きく異なっていることが明らかになった(表3)<sup>6-9)</sup>。高等植物の細胞壁の構造と機能の解明は我々の研究

\* 木材化学部門 (Research Section of Wood Chemistry)

## 東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

Table 1. Composition of Hemicellulose in Domestic Softand Hardwoods<sup>3)</sup> (weight %)

Hemicellulose	Soft wood	Hard wood
(4-O-methylglucurono)xylan	1 - 2	20-30
glucomannan	15-18	2 - 3
arabino(4-O-methylglucurono)xylan	8-10	
galactoglucomannan	1 - 4	+
arabinogalactan	2 - 3	+

Table 2.	Relative Percentage of Polys	saccharides i	n Different	Layers
	of the Cell Wall <sup>4,5)</sup>			

Polysaccharide	M + P <sup>a</sup>	S <sub>1</sub>	S2 Outer	S <sub>2</sub> + S <sub>3</sub> Inner
Pinus sylvestris				
Galactan	20,1%	5.2%	1.6%	3.2%
Cellulose	35.5	61.5	66.5	47.5
Glucomannan	7.7	16.9	24.6	27.2
Arabinan	29.4	0.6	Nil	2.4
Arabino-glucurono-xylan	7.3	15.7	7.4	19.4
Picea abies				
Galactan	16.4	8.0	Nil	Nil
Cellulose	33.4	55.2	64.3	63.6
Glucomannan	7.9	18.1	24.4	23.7
Arabinan	29.3	1.1	0.8	Nil
Arabino-glucurono-xylan	13.0	17.6	10.7	12.7
Betula verrucosa				
Galactan	16.9	1.2	0.7	0.0
Cellulose	41.4	49.8	48.0	60.0
Glucomannan	3.1	2.8	2.1	5.1
Arabinan	13.4	1.9	1.5	0.0
Arabino-glucurono-xylan	25.2	44.1	47.7	35.1

<sup>a</sup>Also contains a high percentage of pectic acid.

Table 3. Composition of Primary Wall of Higher Plants<sup>6~9)</sup>

Polymer	Monocoty led on <sup>9)</sup>	Dicotyled on <sup>8)</sup>
Structural polysaccharide Matrics polysaccharides	cellulose (20)	cellulose (20)
Pectin	_	rhamnogalacturonan (15) arabinogalactan (10)
Hemicellulose	(1→3,1→4)-β- <b>D-glucan (16)</b> arabinogalactan (40) xyloglucan (4)	arabinogalactan (10) arabinoglucuronoxylan (5) xyloglucan (20)
Protein	hydroxyproline-rich glycoprotein (20)	hydroxyproline-rich glycoprotein (20)

Values in the parentheses are in weight %.

の最終目的の一つであるが、それはさておき、いずれの植物においてもキシラン系多糖がヘミセルロースの 重要な構成多糖である点に疑いをはさむ余地はない。今、図1にキシラン系多糖の構造を模式的に示した。 キシランは一般に  $\beta$ -D-キシロピラノースのポリマーに L-アラビノフラノース、4-O-メチル-D-グルクロン 酸や D-グルクロン酸が側鎖として結合している。しかし、エスパルト草のキシランのようにほぼ (1→4)- $\beta$ - D-キシロピラノシドホモポリマーに近いものや、ある種の海藻のなかには( $1 \rightarrow 3$ )-β-D-キシランや( $1 \rightarrow 3$ ,  $1 \rightarrow 4$ )-β-D-キシランが存在している。また、カバ材キシランにはガラクツロン酸が還元未端として著量に存

 $(1 \rightarrow 4) - \beta - p - xy lan$   $\xrightarrow{4} Xy 1 \xrightarrow{4} (1 \rightarrow 3) - \beta - p - xy lan$   $\xrightarrow{3} Xy 1 \xrightarrow{3} Xy 1 \xrightarrow{4} Xy 1 \xrightarrow{4}$ 

(4-0-methylglucurono)xylan

O-acetyl-(4-O-methylglucurono)xylan

$$\begin{array}{c} 4 \\ xy1 \\ \hline \\ 2 \\ f \\ 3 \\ Acety1 \\ \hline \\ 4 \\ y1 \\ \hline$$

arabino-(4-0-methylglucurono)xylan

$$\begin{array}{c} 4 \\ + Xy1 \xrightarrow{4} Xy1 \xrightarrow{4} Xy1 \xrightarrow{4} Xy1 \xrightarrow{4} Xy1 \xrightarrow{4} Xy1 \xrightarrow{4} \\ \uparrow 2 & \uparrow 3 \\ (4-0-Me)GlcA \quad Ara \end{array}$$

arabino-glucurono-xylan

$$4 xy1 - 4 xy$$

Fig. 1. Schematic chemical structure of xylans



Fig. 2. Constituent monosaccharides in xylan. (1) D-Glucuronic acid;
(2) 4-O-Methylglucuronic acid;
(3) D-Galacturonic acid; (4) L-Arabinose; (5) D-Xylose



(a) D-Xylopyranose, (b) D-Arabinopyranose<sup>12)</sup>

(	z-d-Ху	lopyra	nosel	5)	ļ A	Р-д-Ху	lopyra	nose(7	")	Solvent	Temperature	Poforonao
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Solvent	(°C)	Kelerence
93.3					97.7					H <sub>2</sub> O	_	9
93.1	72.5	73.9	70.4	61.9	97.6	75.5	76.8	70.2	64.0	-	—	10
93.5	72.9	74.3	70.4	62.4	98.0	75.5	77.4	70.7	66.3	$H_2O$	$55\pm5$	11
92.3	71.6	73.0	69.55	61.05	96.7	74.1	75.9	69.35	65.25	$D_2O$	_	12
92.3	71.6	73.0	69.55	<b>6</b> 1.05	96.7	74.1	75.9	69.35	65.25	$D_2O-H_2O$	_	16
93.08	72.38	73.75	70.28	61.81	97.51	74.96	76.94	70.12	<b>6</b> 6.01	$D_2O$	30	13
93.3	72.5	73.9	70.4	62.1	97.6	75.1	76.9	70.3	66.3	$D_2O$	33	14
	72.5	73.9								$D_2O-H_2O$	$50 \pm 5$	15
93.10	72.44	73.79	70.26	62.04	97.25	72.44	76.84	70.23	66.07	$D_2O$	80	32

Table 4. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for  $\alpha$ - and  $\beta$ -D-Xylopyranoses (ppm)

在することも報告されている。

以上まとめてみると、植物体中に含まれるキシラン系糖質を構成する単糖は主として図2に掲げた5種である。キシロピラノースの水溶液中での<sup>13</sup>C-NMR スペクトルは前報で述べた D-グルコピラノースの場合と同様数多くの研究者によって測定されており、そのスペクトルを図3-(a)に、化学シフト値を表4に列挙した(化学シフトは TMS 標準値として ppm であらわし、CS<sub>2</sub>の場合は 193.5 ppm として TMS 基準に換算した)。D-キシロースは水溶液中ではグルコースと同様ほぼ完全にピラノース型の  $4C_1$  コンホメー



ションをとっており、 $\alpha$ -アノマー(6)及び $\beta$ -アノマー(7)は34.8:65.2の平衡混合物として存在し、 10個のシグナルを与える。C-1の化学シフトは Hall と Johnson<sup>10-a)</sup>による先駆的な研究により帰属が 行なわれた。その他の環内炭素のシグナルは Dorman と Roberts により帰属されたが<sup>10-b)</sup>、 $\alpha$ -アノマー



<sup>13</sup>C chemical shift<sup>11</sup>).  $\blacksquare$ ,  $\beta$ -D-Xylose;  $\square$ ,  $\alpha$ -D-Xylose

-135 -

の C-2 と C-3 の帰属が誤まっており、 D 化した誘導体の同位体効果を用いて修正され<sup>15</sup>)完全帰属がなされた。 D-キシロースの場合、C-5 以外の化学シフトは D-グルコースと似ているが、C-5 は D-グルコース の場合より高磁場へシフトしている。  $\alpha$ -アノマーの方が  $\beta$ -アノマーより高磁場シフトしているのはグルコ ースの場合と同様にアノマー水酸基による遮へいにより説明される。この遮へいは Perlin 等<sup>11</sup>)により一般 化され前報で述べたのでここでは省略する。化学シフトは分子軌道法に基づいて算出した電子密度と相関関係があり、Perlin 等<sup>11</sup>)により分析された(図4)。C-1、3 及び5は化学シフトと電子密度との間に負の直線関係があるのに対し、C-2 及び C-4 はこの直線から高磁場側へ 5 ppm 以上ずれる。この現象は C-2、3 及び5の炭素原子が同一平面上に、そして C-2 及び C-4 の炭素原子が環内酸素原子と同一平面上にあ ることを示唆している。

次に、キシラン系糖質を構成する単糖のなかでキシロース以外の中性糖としてはアラビノースがあげられる。アラビノースの場合、天然にはもっぱらフラノース型で見出されるがピラノースの場合もあわせてその 化学シフトを列挙した(表5)。アラビノースの場合、D-系列(10,11)では90%以上が「C4 コンホメーシ

α-D(1	L)-Ara	binopy	ranos	e(8,11)	β-D( L	-Arab	inopy	ranose	(9.10)	Columnt	Temperature	Poforonoo
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Solvent	(°C)	Reference
97.7	72.9	73.4	69.6	69.4	93.5	69.7	67.1	67.1	63.3		_	10
98.2	73.4	73.8	69.7	67.4	94.1	69.7	69.9	69.9	63.6	$H_2O$	$55\pm5$	11
97.85	71.95	72.55	68.55	66.4	92.6	68.55	68.7	68.7	62.55	$D_2O$		12
97.64	72.83	73.34	69.34	67.14	93.44	69.34	69.53	69.5 <b>3</b>	63.30	$D_2O$	30	13
97.8	73.0	73.5	69.9	67.5	93.7	69.6	69.8	69.8	63.6	$D_2O$	33	14
99.2	73.9	74.7	69.3	66.3	94.6	69.7	71.3	71.6	64.1	$C_5D_5N$	25	17
<i>α</i> -р	- Arabi	nofura	anose (4	4)	ß	- <b>D</b> -Ara	binofu	ranose	e (4)	Solvent	Temperature	Pafaranco
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Sorvent	(°C)	Keletence
101.15	76.85*	* 75.75 <sup>*</sup>	* 81.5	61.3	95.2	74.3*	70.25*	* 83.05	62.55	$D_2O$		12
102.1					<del>9</del> 6.2					$D_2O$	33	18

Table 5. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for  $\alpha$ - and  $\beta$ -D(L)-Arabinopyranoses and -Arabinofuranoses (ppm)

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.



ョンを、L-系列(8,9) では  ${}^{4C_{1}}$  コンホメーションをとっている。そのアラビノピラノースの化学シフト もキシロースと同様 Dorman と Roberts<sup>10-b)</sup> 及び Perlin 等<sup>11)</sup>によってはじめて帰属されたが、その後 重水素置換による同位体効果が検討され  $\beta$ -アラビノピラノースの C-2 と C-4 の帰属が逆であることが明 らかになった<sup>14,15)</sup>。D-アラビノピラノースのスペクトルを図 3-(b) に示した。完全なシグナルの帰属には

Compound			α-F	orm					<b>β</b> -F	orm			Colvent	Temperature	Poference
	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6	Sorvent	(°C)	Kelefence
Sodium p-glucopyranuronate	92.77	71.91	73.28	72.66	72.38	177.53	96.48	74.66	76.23	72.45	76.62	176.61	NaOD-H <sub>2</sub> O	38	20
p-glucopyranuronic acid	93.02	71.77	73.09	72.12	71.14	173.82	96.78	74.41	76.00	71.92	75.14	172.89	$D_2O$	38	20
Sodium p-galactopyranuronate	92.90	68.70	70.00	71.49	72.12	176.61	96.62	72.27	73.53	71.01	76.22	175.79	$NaOD-H_2O$	38	20
p-galactopyranuronic acid	93.04	68.52	69.35	70.80	70.80	173.40	96.88	71.99	72.97	70.31	74.60	172.49	$D_2O$	38	20
Compound	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6	OCH3-	1 OC	H <sub>3</sub> -2	OCH₃-	4		Solvent	Temperature (℃)	Reference
methyl α-p-glucopyranosiduronic acid	100.7	71.9	73.8	72.5	71.9		56.7			_			$D_2O$	33	14
methyl $\beta$ -p-glucopyranosiduronic acid	104.3	73.8	76.5	72.3	75.6	—	58.5						$D_2O$	33	14
methyl (4-O-methyl-a-p-glucopyranosid-	101.1	73.6	74.4	84.0	73.1	178.1	56.9			61.5			0.3NNaOH	-	31
uronic acid)	100.9	72.9	73.9	83.0	71.4	175.1	57.0	-	_	61.6			H <sub>2</sub> O	_	31
methyl (2-0-methyl-a-p-glucopyranosid-	98.5	78.8	72.4 or	r 72.201	70.5	175.7	77.0	5	9.5	—			0.3NNaOH	_	31
uronic acid)	98.3	78.4	71.	5 or 6	9.8	173.7	76.9	5	9.4	—			$H_2O$	_	31

Table 6. Chemical Shifts for Free Acids and Na Salts of D-Glucuronic and D-Galacturonic acids and Their Methyl Glycosides (ppm)

Table 7. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Methyl  $\alpha$ - and  $\beta$ -Xylopyranosides and Furanosides (ppm)

Ň	Methyl	α-D->	ylopy	ranosi	de(12)	M	ethyl	<b>β-D</b> -Х	ylopyr	anosi	de(13)	Solvent	Temperature	Deference
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	$OCH_3$	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	$OCH_3$	Solvent	(°C)	Reference
100.4					56.2	104.9		_	_		58.2	H <sub>2</sub> O	_	9
99. <b>3</b>	72.2	74.2	70.4	61.7	55 <b>.6</b>	104.8	73.8	77.4	70.7	65.7	57.6	H <sub>2</sub> O	55±5	11
100.29	72.29	74.20	70.31	61.90	56.01	104.82	73.88	76.72	70.12	66.00	57.82	$D_2O$	30	13
102.1	73.95	75.9	72.0	63.64	57.8	106.55	75.5	78.4	71.8	67. <b>7</b>	59.7	H <sub>2</sub> O	30	21
98.3	71.2	73.2	69.35	60.7	54.6	103.8	72.7	75.7	69.3	64.7	56.6	D <sub>2</sub> O		12
100.6	72.3	74.3	70.4	62.0	56.0	105.1	74.0	76.9	70.4	66.3	58.3	$D_2O$	33	14
-	—		—		-	105.1	74.0	76.9	70.4	66.3	_	D2O		21
100.2	72.0	73.4	70.0	61.7		104.7	73.2	76.5	69.6	65.6		DMSO-d <sub>6</sub>	—	22
100.18	72.07	74.08	70.15	61.65	55.80	—			_			$H_2O$	_	23
100.96	72.79	74.29	70.79	65.53	55.40				_	—		DMSO-d <sub>6</sub>		23
	—		—	—		104.81	73.80	76.54	70.03	65.96	58.02	$D_2O$	24	32
N	/lethyl	α-д-Х	ylofur	anosi	de	М	ethyl	Ø-D-X	ylofura	anosid	e	Calment	Temperature	D.f
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub>	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	$OCH_3$	Solvent	(°C)	Reference
103.0	77.7	76.0	79.3	61.5	56.6	109.6	80.9	76.0	83.5	62.1	56.2	D <sub>2</sub> O	33	14
103.0	77.8	76.2	79.3	61.6	56. <b>7</b>	109.7	81.0	76.0	83.6	62.2	56.4	D <sub>2</sub> O	_	25
103.0	77.7	76.0	79.3	61.5	56.6	109.6	80.9	76.0	83.5	62.1	56.2	$D_2O$	33	18

<sup>13</sup>C で濃縮した糖を用いるか同位体効果を利用するのが得策と思われる。なお、Kotowycz と Lemieux<sup>19)</sup> はアノマーの立体配置や水酸基の配向(アキシアルかエクアトリアルか)をパラメーター化し、ペントピラ ノースとヘキソピラノースの <sup>13</sup>C-NMR の化学シフトの経験則を提唱している。

最後に、キシラン系糖質を構成する単糖としてはウロン酸があげられる。泉200はグルクロン酸(1)とガ ラクツロン酸(3)について<sup>13</sup>C-NMR を測定し,遊離の状態とナトリウム塩を形成した場合の化学シフト とを比較している(表6)。これらの帰属は次のようにしてなされた。 すなわち, C-1 と C-6 とはそれぞ れアノマー炭素とカルボニル炭素であるので 他の環内炭素とは明瞭に分離された。 残りの C-2〜C-5 のシ グナルは遊離酸とナトリウム塩の化学シフトを比較して行なわれた。まず塩形成によるカルボキシル基のイ オン化によって最も大きく低磁場シフトする炭素が C-5 と帰属され, C-4 から C-3, C-2 の順にシフト の程度が減少することを利用して C-4~C-2 が帰属された。なお、C-2 と C-3 の化学シフトは接近して いるため、後で述べる D-グルクロン酸のメチル β-グルコシドの NMR のデータと比較検討された。これ らのウロン酸は遊離、塩を問わずいずれの場合においても、次のような共通点が見出された。すなわち、 (i) グルクロン酸の場合,  $\alpha$ -アノマーの C-2 と C-3 は  $\beta$ -アノマーより 2.5~3.0 ppm 小さい (高磁場側 にある); (ii) グルクロン酸の  $\alpha$ -アノマーの C-1 と C-5 はガラクツロン酸の  $\alpha$ -アノマーの C-1, 2, 3 及び5の場合と同様に β-アノマーより3.5~4.5 ppm も小さい;(iii)グルクロン酸及びガラクツロン酸の  $\alpha$ -アノマーの C-4 と C-6 の化学シフトは両者共に  $\beta$ -アノマーより  $0 \sim 1.0 \, \mathrm{ppm}$  大きい (低磁場側にあ る)である。これらの特徴は他の中性糖やアミノ糖にも認められている。泉はさらに、重水中でシフト試薬 として知られているランタンイオン ( $La^{3+}$ ), ユーロピウムイオン ( $Eu^{3+}$ ), プラセオジウムイオン ( $Pr^{3+}$ ) やネオジウムイオン(Nd<sup>3+</sup>)の存在下で全炭素のランタニド誘起シフトを分析し, 錯体形成, 接触及び擬 接触効果の三種の効果に分類できることを明らかにした。 特に α-アノマーでの C-1 における 擬接触効果 は  $\beta$ -アノマーの場合より極めて大きいといわれる。

一方, 遊離の 4-0-メチルグルクロン酸については測定例はなく, 次のメチルグリコシドの項で詳しく述べる。

#### 2.2. メチルグリコシド及び部分メチル化物の化学シフト

メチル  $\alpha$ -D-キシロピラノシド (12) 及び  $\beta$ -D-キシロピラノシド (13) の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを図5,



Fig. 5. <sup>13</sup>C-NMR spectra of methyl α- and β-D-xylopyranosides in D<sub>2</sub>O.
(a) Methyl α-D-xylopyranoside; (b) Methyl β-D-xylopyranoside<sup>12</sup>



化学シフトを表7に列挙した。両者共に  $4C_1$  コンホメーションをとっており、 $\beta$ -アノマーはアキシアルプ ロトンをもち、一方  $\alpha$ -アノマーはエクアトリアルプロトンをもっている。 このアノマー位のメトキシル基 はその誘起効果のため水酸基の場合と同様アキシアル  $C_1$ - $O_1$  結合した炭素原子の遮へい度を増す。従って  $\alpha$ -アノマーの方が  $\beta$ -アノマーより高磁場に現われる。メチル化による  $\alpha$ -効果、 $\beta$ -効果及び  $\gamma$ -効果につい てはグルコースの場合と同様のことがあてはまる。 すなわち、(i)  $\alpha$ -炭素の化学シフトが 7~11 ppm 低磁 場シフト ( $\alpha$ -効果) する; (ii)  $\beta$ -炭素の化学シフトはエクアトリアルの水酸基を持つ場合 1~2 ppm の高 磁場シフトし、アキシアルの水酸基を持つ場合 4~5 ppm の高磁場シフトする; (iii)  $\gamma$ -炭素の化学シフト はほとんど置換基効果を受けず <0.3 ppm のシフトを示すのみである、という通則である。 なお表7には 植物体には見出されていないが、キシロフラノースのメチルグリコシドの化学シフトもあわせて掲げた。

メチル α-L-アラビノピラノシド及び β-L-アラビノピラノシドは  ${}^{4}C_{1}$  コンホメーションをとり、キシロー スの場合と同一のことがあてはまる。一方、メチル α-D-アラビノピラノシド及び β-D-アラビノピラノシド の場合は90%以上が  ${}^{1}C_{4}$  コンホメーションをとっている。しかしながら、 ${}^{13}$ C-NMR では D と L との対掌 体間の区別はできず両者は同一の化学シフトを示す。 ${}^{13}$ C-NMR スペクトルを図6、化学シフトを表8に示 した。



Fig. 6. <sup>13</sup>C-NMR spectra of methyl  $\alpha$ - and  $\beta$ -D-arabinopyranosides in D<sub>2</sub>O. (a) Methyl  $\alpha$ -D-arabinopyranoside; (b) Methyl  $\beta$ -D-arabinopyranoside<sup>21</sup>)

木材研究・資料 第17号(1983)

Metl	yl a-r	o(L)-ar	abinop	yranc	side	Meth	yl β-r	(L)-ar	abinop	yrano	side	Solvent	Temperature	Deference
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub>	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	$OCH_3$	Sorvein	(°C)	Reference
107.0	73.75	75.35	71.15	68,9	59.95	102.65	70.95	71.7	71.7	65.35	58.1	$H_2O$	30	21
104.05	<b>7</b> 2.50	70.85	68.35	66.15	57.10	99.95	68.35	<b>6</b> 9.35	69.05	62.6	55.3	$D_2O$		12
104.75	71.61	73.29	69.15	66.95	57.82	100.74	69.15	69.80	69.80	63.39	56.07	$D_2O$	30	13
105.1	71.8	73.4	69.4	67.3	58.1	101.0	69.4	69.9	69.96	63.8	56.3	$D_2O$	33	14
104.96	71.69	73.36	69.05	66.81	57.75	100.91	69.33	<b>6</b> 9.82	69.91	63.48	56.15	$D_2O$	_	26
105.8	72.1	74.2	69.0	66.5		102.1	70.0	<b>70</b> .5	70.9	63.9		$C_5 D_5 N$		27
104.90	71.50	73.16	68.96	67.00	57.87	100.72	69.08	69.63	69.74	63.35	56.04	$D_2O$	23	32
104.83	71.59	73.28	69.02	66.78	57.64	100.80	69.22	69.71	69.81	63.40	56.75	$D_2O$	80	32
Metl	nylα-ı	-arab	inofur	anosid	e (14)	Meth	yl β-ι	arabi	nofur	anosid	e (15)	Solvent	Temperature	Deference
C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub>	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub>	Solvent	(°C)	Reference
109.5	82.0	77.9	84.8	62.5	55.6	103.3	77.9	76.3	83.1	64.3	56.1	-		28
109.2	81.8	77.5	84.9	62.4	56.0	103. <b>1</b>	77.4	75.7	82.9	62.4	56.3	$D_2O$	-	25
109.3	81.9	77.5	84.9	62.4	56.1	103.2	<b>7</b> 7.5	75.7	83.1	64.2	56.3	$D_2O$	33	14
109.3	81.9	77.5	84.9	62.4	56.1	103.1	<b>7</b> 7.5	75.7	83.1	64.2	56.3	$D_2O$	33	18
109.41	81.88	77.61	84.77	62,31	55.81	103.22	77.6	75.88	83.04	64.21	58.29	$D_2O$		16
109.14	81.55	77.19	84.69	62.03	55.73	103.00	77.16	75.34	82.82	63.93	55.90	$D_2O$	23	32
109.30	81.73	77.51	84.69	62.26	55.72	103.22	77.54	75.83	82.91	64.02	56.15	$D_2O$	80	32

Table 8. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Methyl Arabinopyranosides and Furanosides (ppm)

ペントピラノシドの同位体効果は Ho 等によりなされた<sup>23)</sup>。彼らは OH 型のものと OD 型のものを DMSO- $d_6$  と D<sub>2</sub>O-H<sub>2</sub>O 系の溶媒中で測定し, OH の OD 化による水酸基の結合した  $\alpha$ -炭素の化学シ フトの高磁場シフトは 0.1~0.2 ppm であるのに対し, 他のシグナルの移動は 0.00~0.05 ppm と一桁小 さいことを明らかにした。このシフトの値の大きさは先に述べたメチル基による  $\beta$ -効果に相当している。



次に、メチルペントフラノシドの化学シフトである。 臼井等により、メチル ( $\alpha$ ,  $\beta$ )-リボフラノシドとメ チル ( $\alpha$ ,  $\beta$ )-アラビノフラノシド (14, 15) についてはじめて測定された<sup>28)</sup>。 これらのうちアラビノフラノ シドの場合の化学シフトも表8に示した。 彼らは、1,2-trans の水酸基を有するメチル  $\beta$ -D-リボフラシドと メチル  $\alpha$ -D-アラビノフラノシド (14) のアノマー炭素の化学シフトが 1,2-cis のメチル  $\alpha$ -L-リボフランド ドとメチル  $\beta$ -L-アラビノフラノシド (15) の場合より 5~6 ppm 低磁場にあること、 及びメチル化ペント ピラノンドの場合より低磁場にあることを示唆した。 彼らの研究はその後 Goring と Mazurek<sup>14)</sup> により 発展され総括された (表8)。彼らは、メチルアラビノ、リキソ、リボ及びキシロ ( $\alpha$ ,  $\beta$ ) の8種のグリコ フラノンド及びそれらの部分メチル化物について <sup>13</sup>C-NMR を測定した。 完全な化学シフトの帰属は部分

					、	、	、					
particume.			Partia	lly me	thylate	a-n-X-d	ylopyran	ose		Col went	Temperature	Poference
Collibouild	<u>-1</u>	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3</sub> -4			() ()	
2-O-methyl $\alpha$ -D-Xylopyranose(16)	90.63	81.57	72.92	70.39	61.75	60.58				D2O	80	32
3-O-methyl α-D-Xylopyranose(17)	93.20	71.68	83.35	69.46	62.30	ļ	60.14	I		$D_2O$	80	32
4-O-methyl $\alpha$ -D-Xylopyranose(18)	92.92	72.33	74.92	79.61	59.44	I	ļ	58.91		$D_2O$	23	32
"	92.99	72.48	75.10	79.59	57.77	I		I		$D_2O$	80	32
Farrier			Partia	lly me	thylate	Х-α-θ ре	ylopyran	ose		Column	Temperature	Doforonoo
	군	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3</sub> -4		11121100	( <b>c</b> )	Noter circo
2-O-methyl β-D-Xylopyranose(20)	97.30	84.44	76.30	70.28	65.90	58.28	ł	1		$D_2O$	80	32
3-O-methyl $\beta$ -D-Xylopyranose(21)	97.58	74.24	86.09	69.46	65.95	Ι	60.29	I		$D_2O$	80	32
4-O-methyl $\beta$ -D-Xylopyranose(22)	97.38	72.58	75.61	79.61	63.61	I	ł	57.00		$D_2O$	23	32
~	97.48	72.58	75.69	79.59	63.69	1	I	ł		$D_2O$	80	32
Function		Part	ially r	nethyl	ated m	ethyl $\beta$ -	p-Xylopy	ranoside		Column	Temperature	Deference
	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -2	0CH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3</sub> -4		( <b>2</b> )	Velet clice
methyl 4-0-methyl-β-D-Xylopyranoside(19)	104.72	73.02	75.44	79.48	63.52	58.00		1	59.00	$D_2O$	24	32
methyl 4-0-methyl-β-ι-Xylopyranoside	105.8	75.1	76.8	80.4	64.3	58.7	I	I	59.7	0.3n - NaOH		31
"	105.3	74.6	76.2	80.1	64.2	58.7		ł	59.7	$H_2O$		31
methyl 2, 3-di- $O$ -methyl- $\beta$ - $\mathbf{D}$ -Xylopyranoside(19')	105.0	84.1	75.4	80.5	64.0	58.5	61.5	I	59.7	0.3n-NaOH	I	31
"	105.0	83.9	75.4	80.2	63.9	58.5	61.5	I	59.7	$H_2O$		31
puncemo		Part	ially r	nethyl	ated m	ethyl a-	ь -arabin	ofuranosi	de	Columnt	Temperature	Doforance
	<u>C-1</u>	C-2	С. С	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3</sub> -4		(j)	Nel el elice
methyl 2-0-methyl <i>a</i> -L -arabinofuranoside (2)	107.3	91.6	75.5	84.3	62.0	1	1	1	1	$D_2O$	33	18
methyl 3-0-methyl α-ι -arabinofuranoside@	109.6	78.8	87.8	84.3	62.7	1	ļ	I		$D_2O$	33	18
methyl 4-0-methyl $\alpha$ -1 -arabinofuranoside (25)	108.2	87.7	77.8	83.1	73.0	ł		1		$D_2O$	33	18
Composition		Part	ially r	nethyl	ated m	ethyl $\beta$ -	ь-arabin	ofuranosi	de	Coluont	Temperature	Dafaranca
	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3</sub> -4	201 4011	(C)	
methyl 2-O-methyl $\beta$ -L-arabinofuranoside (38)	101.7	86.1	74.6	83.3	64.2	1	ł		1	$D_2O$	33	18
methyl 3-0-methyl $\beta$ -L-arabinofuranoside (27)	103.6	77.1	85.8	82.5	64.8		I	ł	I	$D_2O$	33	18
methyl 4-0-methyl $\beta$ -L-arabinofuranoside (28)	103.3	77.2	75.9	81.0	75.1	l	I	I	ļ	$D_2O$	33	18

Table 9. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Partially Methylated Xylose and Arabinose (ppm)

東・越島:糖質の <sup>13</sup>C-NMR

重水素化物を用いて同位体効果を分析することによりなされた。その結果、いずれのメチルペントフラノシ ドも低磁場から高磁場へ向かって、C-1、C-4、C-2、C-3、C-5 及びメトキシル炭素の順にシグナルが現わ れることが明らかになった。アラビノースとキシロース、及びこれらのメチルグリコシドの化学シフトは Barker と Walker によってまとめられている<sup>28)</sup>。

次に糖間の結合様式に関する知見を得るために不可欠な部分メチル化物の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルである が、ペントースの場合は、ヘキソースの場合程詳細に分析されていない。今、キシロピラノースの部分メチ ル化物の化学シフト及びアラビノースの部分メチル化メチルフラノシドの化学シフトの値を表9に示した。 メトキシル置換は 8~11 ppm の低磁場シフト (α-効果)と 0.3~2.0 ppm の高磁場シフト (β-効果)の置 換基効果を引きおこすが、この部分メチル化による置換基効果は上記の一般化の範囲に入り、これは逆に化 学シフトよりメチル基の置換位置の決定に利用できることを示している。部分メチル化キシロースの化学シ フトについては我々のデータを列挙した。



ウロン酸のメチルグリコシドメチルエステルの<sup>13</sup>C-NMR については Shashkov 等によって詳細に検討 された<sup>30)</sup>。彼らは(29)~(36)に示した8種の化合物について<sup>13</sup>C-NMR を測定した。各化合物の化学シ フトを表10に示した。上記の種々の部分メチル化物におけるメチル化による置換基効果を分析したところ次 のようなことが明らかになった。すなわち、(i) α-効果はメチル基の位置に依存せず一定で 9.0~10.3 ppm の低磁場シフトする; (ii) β-効果はメチル基の位置により,シフトの大きさも方向も異なる。すなわち, C-2 位がメチル化されている場合は  $\beta$ -効果は常にマイナス(高磁場シフト)で、C-3 より C-1 の方がシ フト値が大きい、C-3 位がメチル化されている場合は β-効果はプラス(低磁場シフト)でシフト値も小さ く (<0.5 ppm) て不規則であり、 C-4 位がメチル化されている場合は C-3 に 0.35~1.1 ppm の低磁場 シフトと C-5 に 0.55~0.65 ppm の高磁場シフト がおこる; (iii) γ-効果の 大きさは <0.75 ppm と小 さいがシフトの方向に差が認められる。すなわち、C-4 (HO-2 がメチル化)及び C-2 (HO-4 がメチル 化) での γ-効果はプラスで低磁場シフトがみられる。これに対し、C-6 (HO-4 がメチル化) での γ-効果 はマイナスで高磁場シフトがみられる。一方, C-1 及び C-5 (HO-3 がメチル化)での γ-効果は不規則 でシフトの 方向が一定しない。 このような β-効果のメチル基の位置依存性と低磁場シフト及び先に述べた β-効果の不規則性の 現象は 次のように 説明された。 すなわち、 メチル化に起因する β-効果はメトキシル 基の誘起効果によってひきおこされる小さい(~1 ppm)低磁場シフトと β-炭素上のメチルプロトンと隣 接位のプロトンとの γ-gausche 相互作用によってひきおこされる高磁場シフトとの二成分のシフトのかねあ

					ć		90 00.	- altern		aio oin						
Farmanno					5	וזאמוז		n-gincoh	h ann	חוור מרור				Column	Temperature	Doforonco
Compound	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6 C	DCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3</sub> -3	OCH <sub>3-4</sub>	OCH <sub>3</sub> -6	Acetyl methyl	Acetyl carbonyl	Solvent	(C)	Kelet elice
methyl (methyl &-p-glucopyranosid) uronate (29)	100.8	71.95	73.7	72.4	71.87	Ι	56.8		I	I	54.6			$D_2O$	33	14
(53) *	100.5	71.6	73.6	71.7	70.8	7.07	55.9	I	١	ł	54.2			CDC13	room temp.	30
2-0-methyl- (30)	97.9	80.6	72.4	71.45	70.55	70.8	55.8	58.7	I	I	52.7			CDC1 <sub>3</sub>	*	30
( <b>E</b> )	97.8	80.5	72.4	72.0	71.5	72.3	56.0	58.6	ŀ	I	52.7			$D_2O$	"	30
3-0-methyl- (31)	9.66	71.5*	82.75	71.5	71.2*	70.8	56.0	-	60.8	I	52.6			CDC1 <sub>3</sub>		30
" (31)	100.4	71.4	83.0	71.4	71.0	72.3	56.3	I	60.8	I	52.6			$D_2O$		30
4-0-methyl- (32)	99.9	72.2	73.95	81.2	70.25	70.2	55.85	ł	I	60.5	52.6			CDC1 <sub>3</sub>		30
× (33)	100.3	71.4	72.8	81.8	69.8	72.3	56.2	-		60.5	52.6			$D_2O$		30
2, 3-di-O-methyl- (33)	98.2	81.0	82.0	71.8	70.85	70.8	55.85	59.0	61.0	I	52.6			CDC1 <sub>3</sub>	"	30
2, 4-di-O-methyl- (34)	97.6	81.2	72.8	81.2	. 6.69	70.2	55.8	58.65	I	60.5	52.5			CDC1 <sub>3</sub>		30
3, 4-di-O-methyl- (35)	99.9	72.0	83.7	81.2	70.6	70.1	55.85	ļ	60.9	60.2	52.6			CDC1 <sub>3</sub>		30
2, 3, 4- tri-O-methyl- (36)	98.35	81.5	83.1	81.5	70.2	70.3	55.7	59.2	60.95	60.5	52.6			CDC1 <sub>3</sub>		30
2, 3-di-O-methyl, 4-O-acetyl- (63)	98.1	80.9	80.2	71.45	68.7	64.9	56.0	59.4	60.95	I	52.8	20.8	168.8	CDC1 <sub>3</sub>		30
2, 4-di-O-methyl, 3-O-acetyl- 64	97.9	79.2	72.9	79.5	69.75	[70.0	55.7	58.8	]	59.7	52.6	21.1	169.9	CDC1 3		30
3, 4-di-O-methyl, 2-O-acetyl- (65)	97.7	73.0	81.2*	81.0*	70.1	70.3	55.7	I	60.9	60.6	52.6	20.9	169.9	CDC1 <sub>3</sub>		30
methyl (methyl $\beta$ -p-glucopyranosid) uronate	104.6	73.7	76.7	76.3	72.4	75.7	1	58.7	1	l	56.5	Ι	ļ	$D_2O$	33	14
					Ď	rivati	ves of	<b>D</b> -galacto	opyranu	ronic ac	id			Colvent	Temperature	Reference
Componing	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6 C	DCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -2	OCH <sub>3-3</sub>	OCH <sub>3-4</sub>	OCH <sub>3</sub> -6				(ĴC)	
methyl (methyl $\alpha$ - $\mathbf{D}$ -galactopyranosid) uronate	100.43	68.46	69.62	70.88	71.34	72.02	56.35	l	I		53.63			$D_2O$	I	33
methyl (methyl a-b-galactofuranosid) uronate	102.85	76.88	74.17	82.60	71.17	74.73	56.35	I	I	I	53.73			$D_2O$	I	33
methyl (methyl $\beta$ - <b>D</b> -galactopyranosid) uronate	104.23	70.88	73.01	70.41	74.88	71.25	57.10	I	1	ł	53.56			$D_2O$	ł	33
methyl (methyl $\beta$ - $\mathbf{p}$ -galactofuranosid) uronate	109.27	81.65	76.71	84.27	70.13	74.27	55.71	I	I	]	53.48			$D_2O$	ł	33

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.

Table 10. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Uronic Acid Derivatives (ppm)

# 東・越島:糖質の <sup>13</sup>C-NMR

-143 -

### 木材研究・資料 第17号(1983)



いで決まるというのである。今, HO-2 と HO-4 がメチル化された場合のことを考えてみると(37, 38)の ように C-2 及び C-4 位のメトキシル基はそれぞれ C-1 と C-5 に結合しているプロトンの方へ向いてい るため, C-1 及び C-5 に高磁場 シフトが, C-3 に低磁場 シフトがそれぞれ 観測される。HO-3 がメチ ル化された場合の小さい  $\beta$ -シフトは, メチル基が H-2 と H-4 とから最も遠い位置に存在するためと考 えられる(39, 40)。これらの環内炭素と異なり, C-1~C-4 のメトキシル基の炭素の化学シフトはほぼ一定 で分子中の数と置換位置に無関係となっている。この点は逆にメチルエーテルの同定に有用であることを示 していよう。

#### 2.3. モノマーのアセチル誘導体の化学シフト

広葉樹キシランは C-2 か C-3 位が部分的にアセチル化されている。従ってそのネイティブな状態の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを解析し構造との対応を解明するためには、キシロース及びメチルキシロシドのアセ チル誘導体の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルの帰属を完全に行なう必要がある。遊離キシロースのアセチル誘導体



(41~52,55)の化学シフト値を表11に、メチルグリコシドのアセチル化物(53,54,56~62,66~69)の 場合を表12にそれぞれ列挙した。表4と比較すると、完全アセチル化物の場合アセチル基が置換した炭素原 子の化学シフトは未置換物の値より相対的に高磁場シフトしている。この現象はグルコースの場合と同様で

## 東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

Table 11. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Partially Acetylated Xylopyranose (ppm)

Compensat		Partial	ly acetyl	ated D-2	ylopyra	nose	Columnt	Temperature	Poforonoo
Component		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Sorvent	(°C)	Reference
а-D-Xylopyranose		93.08	72.38	73.75	70.28	61.81	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acetyl-	(41)	89.3534	69.4486	69. <b>4486</b>	68.7689	60.7341	CDCl <sub>3</sub>	_	34
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(43)	90.2273	71.3420	69.4000	69.3029	58. <b>4038</b>	CDCl <sub>3</sub>		34
1, 3, 4-tri-O-acetyl-	(44)	91.8052	69.812 <b>7</b>	72.4499	68.5990	60. <b>7342</b>	CDCl <sub>3</sub>		34
1, 2, 4-tri-O-acetyl-	(45)	89.7176	71.8517	69.0359	71.050 <b>7</b>	60.9041	CDCl <sub>3</sub>		34
1, 2, 3-tri-O-acetyl-	(46)	89.6447	69.4486	73.3567	68.6475	63.9140	CDCl <sub>3</sub>		34
2, 3-di-O-acetyl-	(51)	90.4458	72.3129	73.4295	68.9388	61.5352	CDCl <sub>3</sub>	—	34
β-D-Xylopyranose		97.51	74.96	76.74	70.12	66.01	CDCI <sub>3</sub>	30	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acetyl-	(42)	92.1693	69.6428	71.1478	68.4533	62.8945	CDC1 <sub>3</sub>		34
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(47)	<b>95.8</b> 589	73.0654	71.7546	69.1330	62.7246	CDC1 <sub>3</sub>	—	34
1, 3, 4-tri-O-acetyl-	(48)	94.5481	70.6137	73.8179	68.8174	63.0402	CDC1 <sub>3</sub>	-	34
1, 2, 4-tri-O-acetyl-	(49)	92.4605	72.264	71.9488	71.4633	63.0402	CDCl <sub>3</sub>	-	34
1, 2, 3-tri-O-acetyl-	(50)	92.4363	69.9826	<b>74.886</b> 0	68.0549	65.8802	CDC1 <sub>3</sub>	_	34
1, 2-di-O-acetyl-	(52)	92.8975	72.7256	<b>75.08</b> 02	70.1525	66.2201	CDC1 <sub>3</sub>		34
3-O-methyl- 1, 2, 4-tri-O-acetyl-	(55)	<b>92</b> .1935	69.351 <b>5</b>	<b>78</b> .1630	69.2786	62.1420	CDC1 <sub>3</sub>		34

Table 12. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Partially Acetylated D-Xylopyranosides (ppm)

Component		Pa	rtially a	cetylated	l methyl	D-Xylo	pyranosi	de	Solvent	Temperature	Reference
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	OCH <sub>3</sub> -4		(°C)	Kelerence
Methyl a-n-Xylopyranoside											
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(56)	96.40	70.46	69.10	68.77	57.66	54.73		$D_2O$	30	13
2, 3-di-O-acetyl-	(58)	96.9	71.0	73.3	69.0	61.4	55. <b>2</b>				35
2, 4-di-O-acetyl-	(59)	97.0	73.4	68.8	71.8	58.3	55.3		_	_	35
3, 4-di-O-acetyl-	(53)	99.3	71.1	72.8	68.9	58.6	55.6				35
"	(53)	99.5729	71.0749	73.01 <b>96</b>	69.1087	<b>58.6</b> 465	_		CDC13	-	34
2-O-acetyl-	(60)	97.2	73.3	72.0	70.5	61.0	55.2		—		35
3-O-acetyl-	(61)	70.6	70.6	76.6	68.4	61.7	55.4		_		35
4-O-acetyl-	(62)	99.6	71.5*	72.3 <b>*</b>	71.5	58.6	55.4			_	35
Methyl <i>β</i> -D-Xylopyranoside											
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(57)	102.2		-	-	_	57.5		DMSO-d6	_	9
"	(57)	100.95	70.21	70.99	68.32	61.30	55.84		$D_2O$	30	13
"	(57)	101.6362	70.8322	71.5604	69.046	62.0449			CDC1 <sub>3</sub>		34
3, 4-di-O-acetyl-	(54)	104.2821	71.7546	73.8665	69.3757	62.5304	-		CDC1 <sub>3</sub>		34
2-O-acetyl-	(66)	102.3	73.5*	74.9*	70.1	65.4	56. <b>9</b>		_	_	35
3-O-acety1-	(67)	103.9	71.2	77.5	68.8	65.1	57.0		_	_	35
4-O-acetyl-	(68)	104.1	73.3	73.3	71.5	<b>6</b> 2.5	57.1		_	—	35
4-O-methyl-2, 3-di-O-acetyl-	(69)	101.90	71.34	73.39	77.01	62.97	56.79	59.00	CDC13	24	32

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.

あるが、キシロースの場合のアセチル置換による置換基効果はグルコースの場合より複雑で簡単には解釈で きない。Utille と Vottero はキシロピラノース誘導体の部分アセチル化物の <sup>13</sup>C-NMR を測定し、 1, 2, 3, 4-テトラアセチル- $\alpha$ - 及び  $\beta$ -D-キシロピラノシドの化学シフトと比較した。そして、 化学シフトの予想 をたてる次の計算式を提案した<sup>34)</sup>。  $\delta_{\parallel \hat{y}} C_x = \delta^{oAc} C_x -$ 

 $\Sigma_{\alpha \to \delta}$  ( $\alpha$  から $\delta$  にいたる炭素原子で、遊離水酸基をアセチル化した時の化学シフトの移動) この式を用いて例えば 2, 3-*di-O*-アセチル- $\alpha$ -D-キシロースの化学シフトは次のようにして計算される。

$$\begin{split} \delta^{\prime\prime}{}_{\mathrm{C}-1} &= \delta^{1}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \alpha^{3}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \delta^{6}(\mathrm{C}-4) = 88.3544 + 0.87 + 0.29 = 90.51 \\ \delta^{\prime\prime}{}_{\mathrm{C}-2} &= \delta^{1}(\mathrm{C}-2) - \varDelta \beta^{3}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \gamma^{6}(\mathrm{C}-4) = 69.4486 + 1.89 + 0 = 71.34 \\ \delta^{\prime\prime}{}_{\mathrm{C}-3} &= \delta_{1}(\mathrm{C}-2) - \varDelta \gamma^{3}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \gamma^{6}(\mathrm{C}-4) = 69.4486 + 3.91 - 0.05 = 73.31 \\ \delta^{\prime\prime}{}_{\mathrm{C}-4} &= \delta^{1}(\mathrm{C}-4) - \varDelta \delta^{3}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \alpha^{6}(\mathrm{C}-4) = 68.7689 + 0.53 - 0.12 = 69.18 \\ \delta^{\prime\prime}{}_{\mathrm{C}-5} &= \delta^{1}(\mathrm{C}-5) - \varDelta \varepsilon^{3}(\mathrm{C}-1) - \varDelta \beta^{6}(\mathrm{C}-4) = 60.7341 - 2.33 + 3.18 = 51.58 \end{split}$$

実測値と計算値とは比較的よく一致していることがわかる。同様にして、メチル ( $\alpha$  及び  $\beta$ )-キシロピラノ シドのアセチル誘導体の場合も測定されたが、アセチル基の  $\beta$ -位の炭素は 明瞭な高磁場シフトを示すもの の、遊離のキシロースの場合と同様アセチル基の置換基効果はグルコースやラムノースのメチル配糖体と異 なり簡単ではないことが明らかにされた。なお測定例は少ないがアラビノース及びそのメチルグリコシドの アセチル化物 (70~73)の化学シフトを表13に示した。



Table 15. <sup>10</sup> C Chemical Shifts for Alabhose Derivatives (ppn	Table 13.	<sup>13</sup> C Chemical	Shifts for	Arabinose	Derivatives	(ppm
---	-----------	--------------------------	------------	-----------	-------------	------

Component		Acetylate	d <b>o</b> -arabi	nopyranc	se and p	-arabinop	yranoside	Column	Temperature	Dafamanas
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	Solvent	(°C)	Reference
α- <b>p</b> -arabi <b>nopy</b> ranose										
1, 2, 3, 4-tetra-O-acety1-	(70)	92.16	68.24	69.86	67.26	63.82	_	CDC13	30	13
1, 2, 4-tri-O-acetyl-	(70)	92.1	68.2	69.90	67.1	63.8	admin a	CDCl <sub>3</sub>		36
1, 2, 4-tri-O-acetyl-	(71)	92.1	71.4	70.2	70.2	63.7	_	CDC13	_	36
β-p-arabinopyranose										
1, 2, 3, 4-tetra-O-acety1-	(72)	90.40	67.27	68.70	66.94	62.85	-	CDC13	30	13
methyl α-D-arabinopyranosic	le									
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(73)	101.91	69.28	70.38	67.92	63.24	56.61	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
methyl β-D-arabinopyranosia	le									
2, 3, 4-tri-O-acetyl-	(73)	97.43	68.43	69.28	67.20	60.25	55.44	CDC13	30	13

グルクロン酸のメチルエステルメチルグリコシドのアセチル 誘導体 ( $63 \sim 65$ )の <sup>13</sup>C-NMR スペクトル は Schashkov 等により詳細に検討され (表10) 水酸基をアセチル化した場合の化学シフトの移動に関して 次の通則がなりたつことが 明らかにされた<sup>30)</sup>。すなわち、(i) アセチル基に対し  $\alpha$ -炭素はコンホメーショ

## 東・越島: 糖質の<sup>13</sup>C-NMR

ン的に柔軟な場合,アセチル化によりほんのわずか (0~2 ppm)の低磁場シフトする ( $\alpha$ -効果); (ii)アセ チル基に対し  $\beta$ -炭素はアセチル化によりメチル化の場合より一定な (約 2 ppm,立体配置の変化に無関係) 高磁場シフトする ( $\beta$ -効果); (iii)  $\gamma$ -効果は小さい (<0.5 ppm) という通則である。

#### 2.4. スピン結合定数

<sup>13</sup>C で濃縮した単糖のアノマー位の炭素と水素間のスピン結合定数 (<sup>1</sup>*J*<sup>13</sup>C<sup>-1</sup>H)が α 及び β の両アノマー の差を反映していることは糖質の <sup>13</sup>C-NMR の初期の研究において明らかにされた<sup>37)</sup>。例えば α- と β-D-[1-<sup>13</sup>C] グルコースの <sup>1</sup>*J*C<sup>-1,H-1</sup> 値はそれぞれ 168 Hz と 160 Hz である。糖質の <sup>1</sup>*J*C<sup>-H</sup> 値はアノマー炭 素が最も大きく,他の炭素については <sup>13</sup>C の遮へいが増大するにつれ次第に減少する。PFT 法では n.o.e. を保持したままの gated-decoupling 法により <sup>13</sup>C を濃縮しない天然の糖を用いて容易に測定することが でき,Bock 等により組織的に研究がなされた<sup>38,39)</sup>。 <sup>4</sup>C<sub>1</sub> コンホメーションをとっているメチルグリコシド のアキシアルの水素原子を有する場合 (β-アノマー), <sup>1</sup>*J*C<sup>-1,H-1</sup> の値は 158~162 Hz であるのに対し,エ クアトリアルの 水素原子を有する場合 (α-アノマー)は 169~171 Hz であり差が約 10 Hz も存在する。 この現象は環内酸素の二つの孤立電子対とアノマーのプロトンとの二面体角に起因し,この角度が小さい程 スピン結合が大きく詳細については前報で論じた。以上のことから, <sup>1</sup>*J*C<sup>-1,H-1</sup>の値はオリゴ糖や多糖のア ノマーの立体配置に依存することがわかる。従って <sup>1</sup>*J*C<sup>-1,H-1</sup>の値はアノマーの立体配置の決定に用いるこ

Compound		<sup>1</sup> Jc1-H1	<sup>1</sup> Jc2-н2	<sup>1</sup> Jсз-нз	<sup>1</sup> J <sub>C4-н4</sub>	<sup>1</sup> J <sub>C5-H5</sub>	<sup>1</sup> Jc1 (ОМ е) H1	Solvent	Temperature (°C)	Reference
α- <b>D</b> -Xylopyranose	(6)	170			_	_	_	D <sub>2</sub> O	room temp.	39
"	(6)	170	147.5	145	147	151	—	$D_2O$	30	13
methyl α-д-Хуlор <b>угanoside</b>	(12)	170	146	145	146	148	143	$D_2O$	30	13
methyl 2, 3, 4- <b>tri-O-acetyl-а-</b> р- Хуlоруг <b>anoside</b>	(56)	171.0	153	155	155	147.5	142	CDC13	-	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acetyl-α-р- Хуlopyranose	(41)	177	153	153	152	148	-	CDC13	-	13
methyl 2, 3, 5-tri-O-acetyl-α-д- Xylofuranoside		176.25	_		-	-	-	CDC13		61
β- <b>D</b> -Xylopyranose	(7)	160	_	_		_	_	D <sub>2</sub> O	room temp.	39
"	(7)	160.5	147.5	145	147	150		$D_2O$	30	13
methyl β-D-Xylopyranoside	(13)	158	_	_	_	_	_	D <sub>2</sub> O	room temp.	39
"	(13)	159	144	144	147	150	142	$D_2O$	30	13
methyl 2, 3, 4-tri-O-acetyl-β-д- Xylopyranoside	(57)	161.0	153	152	153	151	144	CDC13	30	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acetyl-β- <b>ρ</b> - Xylopyranose	(42)	166	155	156	153	151		CDC13	30	13

Table 14. <sup>13</sup>C-H Coupling Constants for D-Xylose Derivatives (Hz)

とができる。ペントースの  ${}^1J_{C-1,H-1}$  の値はヘキソースの場合とよく一致しており表 14 及び 15 にキシロース, アラビノースのスピン結合定数を掲げた。

D-キシロピラノース及びそのメチル 配糖体の  ${}^1J_{C-1,H-1}$  値については,  $\alpha$ -アノマーの場合 170 Hz であるのに対し,  $\beta$ -アノマーの場合は 158~160 Hz でありほぼ100%が  ${}^4C_1$  コンホメーションをとっているこ

#### 木材研究・資料 第17号 (1983)

Compound	<sup>1</sup> Jс1-н	<sup>1</sup> Јс2-н2	<sup>1</sup> Jсз - нз	<sup>1</sup> Јс4-н4	<sup>1</sup> Jс5-н5	<sup>1</sup> Jc1(OM e) - H1	Solvent	Temperature (°C)	Reference
a-p-arabinopyranose (11)	160				_		D <sub>2</sub> O	30	13
methyl α-d-arabinopyranoside	160	148	143	146	150	145	$D_2O$	30	13
"	158			_			$C_5D_5N$		27
methyl a-1-arabinopyranoside	160.6						D <sub>2</sub> O	80	32
"	161.0	_			-		D <sub>2</sub> O	23	32
"	160			_	143.5		D <sub>2</sub> O		26
methyl 2, 3, 4-tri-O-acetyl-α-р- arabinopyranoside	159	153	148	152	150	143	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acetyl-α-р- arabinopyranose	168	156	149	150	147.5	-	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
methyl $\alpha$ -L-arabinofuranoside	172.4	150	148	149	143.5	-	$D_2O$		26
"	173.0					-	$D_2O$	23	32
β-p-arabinopyranose (10)	168						D <sub>2</sub> O	30	13
methyl β-p-arabinopyranoside	169	145	145	145	149	143	$D_2O$	30	13
"	168						$C_5D_5N$		27
methyl β-1-arabinopyranoside	169.5					-	$D_2O$	80	32
"	169.4						$D_2O$	23	32
"	169	—		_	143.5		$D_2O$		26
methyl 2, 3, 4-tri-O-acetyl-β-d- arabinopyranoside	171	153	152.5	152	151.5	143	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
1, 2, 3, 4-tetra-O-acety1-β-љ- arabinopyranose	176	154	153	154	152	_	CDC1 <sub>3</sub>	30	13
methyl $\beta$ -L-arabinofuranoside (15)	174	148			143.5		$D_2O$	_	26
<i>"</i> (15)	174.4						$D_2O$	80	32
// (15)	174.7					-	, D₂O	23	32

Table 15. <sup>13</sup>C-H Coupling Constants for Arabinose Derivatives (Hz)

とを示している。 従って,  $\beta$ -アノマーはアキシアルの H-1 を,  $\alpha$ -アノマーはエクアトリアルの H-1 を もつわけである。 また, キシロースのテトラアセチル 誘導体の場合,  ${}^{1}J_{C-1,H-1}$  の値は  $\alpha$ -アノマーの場合 177 Hz であり  $\beta$ -アノマーの 場合 166 Hz であり非アセチル 化物に比較して 6~7 Hz 大きいが 対応する グルコースの場合と一致している。  ${}^{1}J_{C-1,H-1}$  の値がアシル化によりいく分大きくなるが差は約 10 Hz を保 持している。これらのことから, キシローステトラアセテートにおいてもほぼ100%が 4 $C_{1}$  コンホメーショ ンをとっていることが示唆されている。

D-アラビノピラノース及びそのメチル配糖体の  ${}^{1}J_{C-1,H-1}$  値については、 $\alpha$ -アノマーの場合が 160 Hz であるのに対し、 $\beta$ -アノマーの場合 168~169 Hz であり、90 %以上が  ${}^{1}C_{4}$  コンホメーションをとっていることを示している。また、D-アラビノピラノースのテトラアセチル誘導体の場合、 ${}^{1}J_{C-1,H-1}$ の値は  $\alpha$ -アノマーの場合 168 Hz であり約20%が  ${}^{4}C_{1}$  コンホメーションをとっていることが示された。一方、 $\beta$ -アノマーの場合、 ${}^{1}J_{C-1,H-1}$ の値は 176.5 Hz でありほぼ 100%近く  ${}^{1}C_{4}$  コンホメーションであることを示している。

L-アラビノピラノース及びそのメチル配糖体の  $^1$ *J*<sub>C-1,H-1</sub> の値については、 $\alpha$ -アノマーの場合 158 Hz であるのに対し、 $\beta$ -アノマーの場合 168 Hz でありほぼ  $^4C_1$  コンホメーションをとっていることを示している。また  $^1$ *J*<sub>C-1,H-1</sub> の値はアグリコンの性質によってほとんど変化しない。

以上のように、ピラノース型の場合は  $\alpha$ -アノマーと  $\beta$ -アノマーの場合と  $^{1}J_{C-1,H-1}$  の値が約 10 Hz も 差が認められアノマーの立体配置を決定することができるが、フラノース型の場合は  $^{1}J_{C-1,H-1}$  の値のみで はアノマーの 立体配置の決定は困難である。 すなわち、 メチル  $\alpha$ -L-アラビノフラノシドの場合  $^{1}J_{C-1,H-1}$ の値は 172.4 Hz であるのに対し、 メチル  $\beta$ -D-アラビノフラノシドの場合は 174 Hz と差が約 1.6 Hz し か存在しない。このため、フラノンドのアノマーの立体配置の決定には化学シフトも考慮に入れ全体的に把 握した後これを行なう必要がある。

ペントピラノースの C-5 の二つのプロトンは環内酸素原子に対し、H-1 と同様の位置にあり、  ${}^{1}J_{13C(5)H(5ax)} < {}^{1}J_{13C(5)H(5eq)}$ と予想される。今、遊離糖とメチル配糖体の場合の実測値がそれぞれ約 142 Hz と 150 Hz であり予想と一致している。なおアセチル化物の場合は少し J 値が増大する。

2.5. 緩和時間

<sup>13</sup>C-1H 間双極子緩和に対するスピン一格子緩和時間  $(T_1)$ は分子運動の関与した動的性質に関する情報 を得える。また  $T_1$ は分子運動の解析のみならず <sup>13</sup>C-NMR の化学シフトの帰属にも有用である。キシロ ピラノースとアラビノピラノースの場合 それぞれグルコとガラクトの 立体 配置をとっているのでこれらの  $T_1$  値と類していると推察されるが未だ詳細に検討された例はない。

一方ウロン酸の  $T_1$  については Casu 等<sup>41)</sup>により先駆的な研究がなされた。 すなわち, D-ガラクツロン 酸のナトリウム塩は  $\alpha$ -アノマーのみがガドリニウムイオン (Gd<sup>3+</sup>) と反応し, C-1 と C-6 のシグナル強度は著しく減少する。この現象はウロン酸とランタニドの比が低下する程, pH が7以上で顕著に認められ pH 2 では消失する (図7)。





次いで泉は種々の常磁性物質の添加によるウロン酸の  $T_1$  の変化を測定した<sup>20)</sup>。 Gd<sup>3+</sup> を 0.1 mM 添加 したグルクロン酸とガラクツロン酸のナトリウム塩 (pD 7.0) の各炭素の  $T_1$  値を表 16に示した。グルク ロネートの C-5 の化学シフトは  $\alpha$  及び  $\beta$  で重なるため正確な  $T_1$  値を求めることができないので 25 mM のユーロピウムの存在下で両者をシフトさせて分離して測定された。 ランタニドイオンの非存在下では  $\beta$ -ガラクツローネートの C-4 以外はほぼ等しい  $T_1$  値を示す。 この  $\beta$ -アノマーの C-4 の  $T_1$  値は他より もかなり小さくなっておりこの C-4 の緩和は D-ガラクトピラノース系の他の糖でも認められている。 こ の点については次回以降に述べる。一方、Gd<sup>3+</sup> イオンの存在下ではすべての炭素の  $T_1$  値が低下しており この傾向は C-6 において最も著しい。次いで変化の著しいのは両ウロネートのアノマーの C-1 である。 これは当該炭素の緩和機構が Gd<sup>3+</sup> によって変調されたものと解釈される。 以上のことと結合間距離から

## 木材研究·資料 第17号 (1983)

		<i>T</i> <sub>1</sub> ,	(sec)	$T_1^{obs}$ (sec)
Compound	Carbon	Without addition	With 25 mм Eu <sup>3+</sup>	(With 0.1 mm Ga <sup>2</sup> ) (With (1, 2) or without (3, 4) 25 mм Eu <sup>3+</sup> )
	C-1	0.80	0.64	0.33
	C-2	0.85	0.67	0.46
Sodium $\alpha$ -D-	C-3	0.84	0.67	0.48
glucopyranuronate	C-4	0.89	0.70	0.35
8. 17	C-5	b	0.70	0.29
	C-6	15.1	4.91	0.15
	C-1	0.86	0.67	0.54
	C-2	0.81	0.67	0.58
Sodium $\beta$ -D-	C-3	0.82	0.72	0.53
glucopyranuronate	C-4	b	0.72	0.41
	C-5	0.84	0.71	0.35
	C-6	5.9	5.38	0.20
	C-1	0.7		0.29
	C-2	0.69		0 50
Sodium $\alpha$ -D-	C-3	0.69		0.56
galactopyranuronate	C-4	0.66	c	0.44
<b>U</b>	C-5	0.67		0.35
	C-6	12.5		0.24
	C-1	0.69		0.63
	C-2	0.69		0.62
Sodium β-D-	C-3	0.67		0.63
galactopyranuronate	C-4	0.58	c	0.54
	C-5	0.67		0.56
	C-6	12.7		0.53

Table 16.	Spin-lattice Relaxation Times in the Presence $(T_1^{obs})$ and
	Absence $(T_{1A})$ of 0.1 mM Gadolinium Nitrate for 1.5 M
	Sodium D-Gluco- and D-Galactopyranuronates at pD 7.0

<sup>4</sup> The spin-lattice relaxation rate for the carbon in the Gd<sup>3+</sup>-bound molecule.
<sup>b</sup> Not measurable because of overlapping of the signals.
<sup>c</sup> Not measured.

両ウロネートの α-アノマーとランタニドイオンとは環内酸素とカルボキシル酸素とで二価錯体を形成して と推定される(図8)。このようにシフト試薬を用いることによりアノマーの構造差を明らかにすることが できる。



Fig. 8. The Most probable coordination structures for complexes between lanthanide ions (Ln) and sodium  $\alpha$ -D-gluco- (a) and  $\alpha$ -D-galactopyranuronates (b)

#### 3. キシロオリゴ糖とキシロオリゴウロン酸

キシランそのものの構造を<sup>13</sup>C-NMR を用いて解明するためには、構成単糖にひきつづいて構成単糖の 重合度を次第に高めたオリゴ糖の<sup>13</sup>C-NMR を測定し、高分子としての性質を帯びるに到る過程を明らか にすることが望ましいと考えられる。

#### 3.1. キシロオリゴ糖

 $\beta$  (1→4) 結合したキシロオリゴ糖の <sup>13</sup>C-NMR の測定は 1980 年に Gast 等によりはじめて行なわれた (図 9,表17,18)<sup>42)</sup>。この場合キシロオリゴ糖の化学シフトはキシロビオースの非還元末端の C-1 の化学 シフトを 102.7 ppm とセットして換算しているのでスペクトルの重合度依存性を正確に 評価できないがキ シロホモオリゴ糖の <sup>13</sup>C-NMR 上の特徴は十分に理解できる。



表17及び18には我々の得た化学シフトも掲げてあり、これは化学シフトの換算をしていない。また表17に は  $\beta$  (1→3)結合のキシロビオース(78,79)の化学シフトも示した。これらの化学シフト値を前回述べた セロオリゴ糖の値と比較検討すると、 $\beta$  (1→4)結合したキシロオリゴ糖の<sup>13</sup>C-NMR はセロオリゴ糖の場 合と同様の特徴をもっていることがわかる。すなわち、(i)還元末端と非還元末端のキシロピラノース残基 の化学シフトは糖鎖の長さに無関係である;(ii)還元末端のキシロピラノース残基の C-1 $\alpha$  と C-1 $\beta$  の化 学シフトは D-キシロピラノースの値と同一とみなしうる;(iii)中央のキシロピラノース残基の化学シフト も糖鎖の長さに無関係である;(iv)非還元末端のキシロピラノースの C-4 の化学シフトも D-キシロピラ ノースの値と同一とみなしうる;(v)化学シフトは非還元末端,中央及び還元末端の三つのグループに分類 することができる。また、キシロビオースからキシロペンタオースの化学シフトを比較すると,(i) C-2 及 び C-5 の化学シフトはキシロビオースの値と 0.2 ppm 以上はかわらない;(ii) C-1 及び C-4 の化学シ フトはかなり変化し中央領域で少し異なったコンホメーションをとる;(iii)中央の C-3 の化学シフトはわ ずか高磁場シフトすることがわかる。

次にキシロオリゴ 糖のメチルグリコシドの <sup>13</sup>C-NMR スペクトルは Kováč 等により詳細に研究され た<sup>43)</sup>。化合物の構造を (89~94)にその化学シフトを表19に示した。化合物 (95)についてはスペクトルの模 式図を図10,化学シフトを表20-(a)に示した。重合度が高くなるにつれて、中間のキシロピラノース残基 のシグナル強度が強くなっていくのが観測されている。また (82~87)の結合様式の異なる 6種のキシロビ オースの <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを解析する上で特徴的なシグナルとキシロピラノース間の結合による  $\alpha$  及 び  $\beta$ -効果がまとめられている (表21)。彼らはこれらのキシロビオースで得られた結果とキシロトリオース

Compound	C-1'	C-2′	C-3′	C-4′	C-5′	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Solvent	Temperature	Reference
74	102.7	73.7	76.5	70.1	66.1	α 92.8	72.3*	71.9*	77.5	59.8	$D_2O$	room temp.	42
75						β 97.8	74.9	74.9	77.3	63.9			
74	102.63	<b>73</b> .63	76.58	70.13	66.08	α 92.86	71.92	72.33	77.40	60.01	$D_2O$	80	32
75						<b>β</b> 97.39	74.86	74.95	77.39	63.92			

Table 17. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Xylobiose (ppm)

79 100.3496 73.3081 74.2791 70.8322 63.0887 β 98.5776 74.0364 84.3772 70.7575 66.0016 DMSO-d<sub>6</sub> -

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.

Table 18. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Xylooligosaccharides (D.P. 3~5) (ppm)

Degree of p	polyme-	No	n-redu	icing (	end -ur	nit		In	ternal	unit		Τ		Reduc	cing e	nd -uni	t	Salvant	Temperature	Poforonoo
rization	(DP)	C-1	C-2	C-3	C-4	<b>C-</b> 5	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Solvent	(°C)	Reference
3		102.7	73.6	76.3	70.0	66 1	102.5	736	74 5	77 2	63.8	α	92.8	72.2*	71.8*	77.2	59. <b>7</b>	D <sub>2</sub> O	room temp	42
0		102.1	10.0	10.0	10.0	00.1	102.0	10.0	14.0	11.2	00.0	ß	97.3	74.8	74.8	77.2	63. <b>8</b>	520	room temp	-12
0		102.60	72 64	76 57	70 11	66 10	102.46	72 63	74 62	77 34	63.00	α	92.88	71.91	72.33	77.34	59. <b>97</b>	D-0	80	30
J		102.09	73.04	10.57	70.11	00.10	102.40	10.00	14.02	11.04	05.50	ß	97.41	74.86	74.96	77.34	63. <b>90</b>	$D_2O$	80	04
		109.7	70 C	76 4	70.0	66 1	102 5	79 E	71 5	77 9	620	α	92.8	72.2*	71.8*	77.2	5 <b>9</b> .7	D.O.	toons tonon	40
4		102.7	75.5	70.4	70.0	00.1	102.5	75.5	74.5	11.6	03.0	ß	97.3	74.7	74.7	77.2	63.8	$D_2O$	room temp.	40
		102.60	70.00	76 59	70.11	66 09	109 47	79 55	7469	77 94	62 00	α	92.89	71.91	72.34	77.34	59.96	DO	90	20
4		102.69	13.03	70.58	70.11	00.08	102.47	13.55	14.02	11.54	03.09	ß	97.41	74.86	74.94	77.34	63.89	$D_2O$	80	32
-		<b>C</b> *	70 F	76 4	70.0	<b>CC 1</b>	100 5	70 C	745	77.0	<i>c</i> o 0	α	92.8	72.2*	71.8*	77.2	59. <b>7</b>	D O		10
5		5.	13.5	76.4	70.0	00.1	102.5	13.5	74.5	11.2	03.8	β	97.3	74.7	74. <b>7</b>	77.2	63.8	$D_2O$	room temp.	42
_		400.54	<b>5</b> 0 45	<b>BO</b> 00	<b>70 10</b>	00.10	100 5	<b>70 50</b>	<b>5</b> 4 00	77.01	60.00	α	92.91	71.93	72.36	77.31	59. <b>97</b>	5.0	00	
5		102.71	73.65	76.60	70.12	00.10	102.5	13.50	14.63	11.31	63.89	ß	97.42	74.82	74.93	77.31	63.89	$D_2O$	80	<u>32</u>

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.

34





Fig. 9. Comparison of the  ${\rm ^{13}C}\mbox{-}NMR$  spectra of xylo-biose, -triose, -tetraose, and -pentaose



-153-





(91)





(88~93) やキシロテトラオース (94) で得られた結果と比較検討し、キシロオリゴ糖の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを解析する際に重要な次のような諸点を指摘している。すなわち、 (i)  $\alpha$ -D-キシロピラノース残基の存在は C-1 (<102 ppm) 及び C-5 (<63 ppm) で、 $\beta$ -D-キシロピラノース残基の存在は C-1 (>102.3 ppm) 及び C-5 (>63 ppm) でそれぞれ判別することができる; (ii) 82~85 ppm には 3-O-置換した  $\beta$ -D-キシロピラノースの C-3 のシグナルが現われ、 1→3 結合に特徴的となっている; (iii) 3-O-置換したキシロピラノースがさらに 2 位あるいは 4 位に置換した場合 (2, 3- あるいは3, 4-二置換体) の C-3 は  $\beta$ -効果により高磁場シフトする; (iv) キシロビオースの 還元性末端のキシロピラノースの C-1 の化学シフトはほとんど変化しない; (v) これに対し、非還元性末端のキシロピラノースの C-1 の化学シフトは結合様式 (1→2, 1→3 あるいは 1→4 及び  $\alpha$  か  $\beta$  か)によって変化する; (vi) 置換による置換基効果 (低磁場シフトの  $\alpha$ -効果及び高磁場シフトの  $\beta$ -効果) が認められるが、その程度は置換の位置とアノマー中心の立体配置に依存する; (vii) メチル化分析では 4-O-置換のピラノースと 5-O-置換のフラノースとの区別がつかな

Substance	Residue	C-1	C-2	С-3	C-4	C-5	ОМе
Methyl							
β-D-xylo-							
pyranoside		105.2	74.2	77.0	70.4	66.4	58.3
82	Α	105.4	78.5	75.5	70.7	66.1	58.5
	В	99.1	72.7	74.2	70.7	62.6	
83	Α	105.3	72.7	82.9	70.6	66.2	58.4
	В	100.1	72.9	74.3	71.0	62.7	
84	Α	105.2	74.1	76.0	79.4	65.4	58.4
	В	101.5	73.0	74.4	70.7	62.9	
85	Α	104.9	81.8	76.4	70.2	65.9	58.1
	B	103.7	74.7	76.8	70.4	66.3	
86	Α	104.9	73.7	85.3	69.0	66.0	58.4
	B	104.8	74.6	76.9	70.4	66.4	
87	Α	105.1	74.0	75.0	77.7	64.1	58.4
•••	в	103.1	74.0	76.9	70.4	66 5	50.4
88	Ā	105.3	81.9	75.0	77.9	63.9	58.4
00	в	103.6	74.4	77.2	70.8	66.8	2017
	ĉ	103.9	74.8	77.2	70.8	66.8	
89	Ă	105.2	74.2	75.1	78.0	64 1	58.4
	в	101.8	82.0	76.5	70.3	66.2	20.4
	ĉ	105.5	75.1	76.8	70.6	66.5	
90	Ă	104 5	73.6	80.8	74.2	63.4	58.2
	B	102.4	73 5	76.6	70.4	66 3	50.2
	Č	104.7	74.2	76.6	70.4	66 3	
01	Ň	105.1	74.2	70.0	70.4	64.0	
91	A	103.1	74.2	/3.1	11.1	64.2	28.2
	Б	103.0	73.8	84.9	69.0 70.6	66.2	
00	Ċ	104.8	74.7	77.0	70.5	66.5	
92	A	105.1	74.1	/5.0	77.7	64.1	58.3
	в	103.0	/4.1	75.0	11.1	64.3	
00	C	103.1	74.0	/6.9	70.4	66.5	
93	A	105.1	/4.1	75.1	77.8	64.2	58.4
	B	103.3	72.6	82.6	70.6	66.1	
	C	100.1	72.8	74.3	70.9	62.7	
94	A	105.1	74.1	75.0	77.5	64.0	58.4
	В	102.4	73.6	80.6	74.3	63.7	
	C	102.5	73.6	76.6	70.4	66.3	
	D	104.0	74.1	76.6	70.4	66.3	

東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

Table 19. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Methyl  $\beta$ -D-Xylotriosides and Tetraoside<sup>44)</sup> (ppm)

いが、<sup>13</sup>C-NMR スペクトルによってピラノースかフラノースかの決定をすることができる。

次にキシロオリゴ糖のアセチル化物の <sup>13</sup>C-NMR であるがこれも Kováč と Hirsch<sup>44)</sup> や Utille と Vottero<sup>45)</sup> を中心に研究されている.まず Utille と Vottero は (96~103)の化合物について <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを測定し (表22),次いで Kováč 等は化合物 (95)のアセチル化物及び (104)の化合物について <sup>13</sup>C-NMR スペクトルを測定した (図 11,表20-(a,b)及び表23)。これらのスペクトルを検討した結果 アセチル化による置換基効果について次のようなことが明らかになった。すなわち,(i)(1→4)- $\beta$ -D-キシロ -スオリゴマーのメチルグリコシドのアセチル化物について,71.3 ppm のシグナルはメチル基の置換する キシロピラノースの C-2 であり,71.0 ppm のシグナルは内部キシロピラノースの C-2 である;(ii)ア セチル化による 置換基効果は 先にキシロースのフセチル化物の項で述べたように 簡単ではない。さらに,Kováč 等はキシロピラノースの ホモポリマーのアセチル化物についてはピラノース 環構成各炭素の化学シフトの変化を次のようにまとめている。すなわち,(i)C-1 と C-5 の化学シフトには中間の結合が増加した場合規則性があり, $\beta$ -結合の場合,C-1 は ~102.0 ppm (還元末端のキシロース)及び 100.1~100.6 ppm (中間のキシロース残基の重合度の増大と共にシグナル強度大)にあらわれ,C-5 は 63.3 ppm と 62.9 ppm (末端のキシロース残基)及び 62.5 ppm (中間のキシロース,重合度依存性あり)及び 60.0 ppm (中間のキシロース残基, 重合度依存性あり)にあらわれてくる;(ii)C-4 の化学シフトは共通点が多く次の(イ)~(=)の特徴をもつ。すなわち,(イ)オリゴマーの還元末端残基の C-4 は 75.1~75.9 ppm で





 $(1\rightarrow 4)$ - $\beta$ -D-xylo-oligosaccharides

あり、(ロ) メチル β-D-グリコシドをもつオリゴマーの非還元性ユニットから次(2番目)のキシロピラノ ース残基の C-4 は 73.2~74.7 ppm であり、(ハ) α-結合した非還元末端残基のキシロピラノース残基の C-4 は 73.2~73.9 ppm であり、(ニ) すべて β-結合の場合、β-結合したキシロースの C-4 は 74.2~ 74.4 ppm である;(iii) C-3 の化学シフトは次の(イ)~(ニ)の特徴をもっている。すなわち、(イ) C-4 位の置換基の型によって化学シフトは変化せず、(ロ)還元性末端残基の C-3 は 72.4~72.9 ppm にあら われ、(ハ)中央の残基の C-3 は約 72 ppm にあらわれ、(ニ) C-4 位で α-D-キシロピラノースを持った 隣のキシロピラノースの C-4 は少し(約 0.5 ppm)低磁場シフトする;(iv) C-2 の化学シフトは遠隔効 果かグリコシド結合のコンホメーションかあるいは溶媒和のため複雑で簡単に一般化することができない。

以上のようにしてキシロオリゴ糖の<sup>13</sup>C-NMR スペクトルが帰属され,その特徴が明らかにされた。し かしながら,これらのキシロオリゴ糖の<sup>13</sup>C-NMR スペクトルがそのまま高分子キシランの<sup>13</sup>C-NMR に あてはまるかというと必ずしもそうはいかない。天然にはキシロースのホモポリマーは多くなく,酸性糖で あるウロン酸の存在を無視することはできない。次にアルドオリゴウロン酸の<sup>13</sup>C-NMR について述べる。

まず遊離のキシロビオウロン酸であるが、2-O-(4-O-methyl- $\alpha$ -D-glucopyranosyluronic acid)-D-xylose (108)の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルは Kováč 等により解析された (表24)<sup>46)</sup>。彼らはこのビオウロン酸のメチ ルエステルの <sup>13</sup>C-NMR スペクトル (107) もあわせて測定し遊離の酸の場合と化学シフトを比較した。遊 離の酸の化学シフトの方がわずかであるが、低磁場シフトしている。これは遊離の酸の方が pH が低いこ とに基づいている。また、キシロピラノースの化学シフトは 4-O-メチルグルクロン酸の置換による  $\alpha$ ,  $\beta$ -効果に基づく期待値と一致している。

次に上記のキシロビオウロン酸(109)のメチルグリコシド(112, 113)の <sup>13</sup>C-NMR であるが,これは 志水により測定された<sup>47)</sup>。その化学シフト値を表24に示した。キシロースのアノマー位のメチル化による置 換基効果は他のピラノース環内炭素の場合と同様であり,  $\alpha$ ,  $\beta$ -のグリコシドは容易に識別される。彼らは,

	Compound	Ring	Chemical	shifts (p.p.m.	)			
2			C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Me
( 	n=0 (92	) C	105.1	74.0	75.0	77.7	64.1	58.4
1		Ć C'	103.1	74.0	76.9	70.4	66.5	
	n=1	С	105.1	74.1	75.0	77.7	64.1	58.3
		C′	103.0	74.1	75.0	77.7	64.3	
		С"	103.1	74.0	76.9	70.4	66.5	
	n=2	С	105.1	74.1	75.0	77.6	64.2	58.5
		C'	103.0	74.1	75.0	77.6	64.2	
		С"	103.0	74.1	75.0	77.6	64.2	
		C‴	103.1	74.1	76.9	70.4	66.5	
	n=3	С	105.0	74.0	74.9	77.6	64.2	58.4
		C′	102.9	74.0	74.9	77.6	64.2	
		C"	102.9	74.0	74.9	77.6	64.2	
		C′″	102.9	74.0	74.9	77.6	64.2	
		C''''	102.9	74.0	76.8	70.4	66.5	
	n=4	č	105.3	74.0	75.0	77 7	64.2	58 4
	•	Č′	103.1	74.0	75.0	777	64.2	50
		Č"	103.1	74.0	75.0	77 7	64.2	
		Č‴	103.1	74.0	75.0	77 7	64.2	
		Č''''	103.1	74.0	75.0	77.7	64.2	
		Č'''''	103.1	74.0	76.9	70.5	66 5	
,								
2		C	102.0	71.2	72 (		<b>(0</b> )	
ſ	11=0	C	102.0	71.3	/2.0	/5.1	62.9	56.8
	D 1	C	99.7	70.4	70.4	68.4	61.6	
	11=1	Č	101.9	71.1	72.5	/5.6	62.9	56.5
		C'	100.5	/1.1	/1.9	/4.2	62.5	
	n+2	C	99.5	/0.2	/0.2	68.2	61.6	
	11-2	C	102.1	/1.3	/2./	75.7	63.0	57.
		C.	100.6	/1.0	/2.0	74.9	62.6	
		C.,	100.6	/1.0	/2.0	74.3	62.6	
	- 0	<u> </u>	99.7	70.4	70.4	68.4	61.6	
	n=3	C	102.1	/1.3	72.7	75.7	62.9	57.
		C <sup>*</sup>	100.6	71.0	72.1	74.9	62.6	
		C	100.6	/1.0	72.1	74.9	62.6	
		C	100.6	71.0	72.1	74.3	62.6	
	n - 4	C	99.7	70.4	70.4	68.4	61.7	
	11=4	C Q	102.1	71.3	72.7	75.7	63.1	57.0
		C"	100.4ª	/1.0	71.9	75.0	62.6	
		C"	100.4*	71.0	71.9	75.0	62.6	
		C'''	100.4ª	71.0	71.9	75.0	62.6	
		C	100.44	/1.0	71.9	74.3	62.6	
		<u></u>						

# 東・越島:糖質の<sup>13</sup>C-NMR

Table 20-a. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Xylooligosaccharide Methyl Glycosides and Their Acetyl Derivatives



その他の化合物 (110, 111, 114及び 115) のアルドビオウロン酸についても <sup>13</sup>C-NMR を測定している。 さらに,その他のキシロビオウロン酸のメチルエステル (105) やメチルグリコンドメチルエステル (106, 109) の <sup>13</sup>C-NMR についても Kováč 等により測定されている<sup>46)</sup>。その化学シフトを表 24にまとめて示 した。

-157 -

#### 木材研究・資料 第17号(1983)

		Comp	Compound Ring	Ring	Chemical shij	Chemical shifts (p.p.m.)									
R	Ŕ				C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Ме					
ļ	I	n=0	С	102.0	71.2	72.6	75.2	62.9	56.9						
Ac	Н		C′	99.9	70.3	74.2	67.8	64.5							
-		n=1	С	102.1	71.4	72.8	75.8	63.1	57.0						
			C′	100.7	71.2	72.3	74.5	62.8							
			C″	100.3	70.7	74.7	67.9	64.8							
		n <b></b> ₌2	С	101.9	71.1	72.5	75.5	62.9	56.8						
			C′	100.3	70.9	72.0	74.9	62.6							
			C″	100.3	70.9	72.0	74.4	62.6							
			C'''	100.0	70.5	74.9	67.7	64.6							
		n=3	С	102.1	71.2	72.7	75.8	62.9	57.0						
			C'	100.5	71.0	72.1	74.9	62.6							
			C''	100.5	71.0	72.1	74.9	62.6							
			C'''	100.5	71.0	72.1	74.4	62.6							
			C''''	100.1	70.5	74.9	68.0	64.7							
		n=4	С	101.9	71.2	72.6	75.7	62.9	56.8						
			C′	100.3	71.0	72.0	74.9	62.6							
			C''	100.3	71.0	72.0	74.9	62.6							
			C‴	100.3	71.0	72.0	74.9	62.6							
			C''''	100.3	71.0	72.0	74.4	62.6							
			C'''''	99.7	70.5	74.9	67.9	64.7							

Table 20-b. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Partially Acetylated Xylooligosaccharide Methyl Glycosides



(95)

 Table 21.
 Some Diagnostica'ly Important Characteristics of the <sup>13</sup>C-NMR Spectra of Disaccharides (ppm)

Linkage	Chemical shift	Location of resonances of residue A								
	of C-1 (residue B)	Chemical shift of C-atom bearing a substituent	a-Effect	β-Effects						
 α-(1→2)	99.1	78.7	+4.5	C-1 +0.1						
α-(1→3)	100.1	82.9	+5.8	C-2 - 1.5 C-4 + 0.1						
<b>α-(1→4)</b>	101.5	79.4	+8.9	C-3 - 1.0 C-5 - 0.9						
β-(1→2)	103.7	81.8	+7.5	C-1 -0.4						
β-(1→3)	104.8	85.3	+8.2	C-2 -0.5						
β-(1→4)	103.1	77.7	+7.2	C-3 - 2.0 C-5 - 2.2						

最後に,より(4-O-メチルグルクロノ)キシランに近づくものとして,種々のキシロトリオウロン酸の <sup>13</sup>C-NMR がやはり Kováč 等により測定されている (表25)<sup>46)</sup>。この場合キシロビオースの化学シフトはウロ ン酸とは独立して帰属することができる。なお,彼らは 4-O-メチルグルクロン酸が  $\alpha$ , $\alpha$ - 及び  $\beta$ , $\beta$ - で結 合した 非還元性ビオウロン酸に ついても <sup>13</sup>C-NMR を測定している。これらの 化合物の化学シフトは  $\alpha$ ,

-158-



Table 22. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Acetylated Xylobiose (ppm)

Compound	C-1′	C-2′	C-3′	C-4'	C-5′	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	Solvent	Temperature (°C)	Reference
77	99.7426	70.6380	70.8079	68.5990	61.8264	92.4120	70.1525	72.1673	74.3277	63.4771	CDC13		34
"	99.74	70.66	70.78	68.57	61.83	92.41	70.13	72.19	74.33	63.50	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
81	99.7426	70.6380	70.8079	68.5990	61.8264	92.4120	70.1525	72.1673	74.3277	63.4771	CDC1 <sub>3</sub>	—	34
"	101.03	70.25	70.81	68.62	61.83	92.07	70.13	76.90	68.62	62.36	CDC13	20	45
96	96.51	70.86	69.08	69.01	58.82	92.00	70.15	73.21	72.97	64.30	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
98	100.06	70.61	<b>74</b> .47*	67.97	64.76	92.34	70.01	72.17	74.55*	63.45	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
99	100.86	70.13	70.68	68.77	61.73	92.80	76.61	72.77	68.65	62.97	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
100	95.40	71.07	69.13	68.98	58.74	93.84	74.38	72.34	68.98	63.05	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
101	96.00	71.05	69.21	69.0	59.03	91.81	69.45	73.70	69.01	61.61	CDC1 <sub>3</sub>	20	45
103	101.18	72.70	71.22	71.51	61.78	92.22	70.40	76.71	68.87	62.41	CDC13	20	45

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.

#### 木材研究・資料 第17号(1983)



of  $\beta$ -xylodextrins

 $\alpha$ -トレハロースと $\beta$ , $\beta$ -トレハロースの化学シフトを参考にして帰属された。興味あるのは、 $\alpha$ , $\beta$ - に結合したビオウロン酸で二つのピラノース平面が異なった角度で結合しているため異なった遮へいをもたらし、特徴的な<sup>13</sup>C-NMR スペクトルを示すと考えられている。

その他,アラビノースやキシロースを含んだオリゴ糖の <sup>13</sup>C-NMR の化学シフトを表 26 にまとめた。な お,アルドビオウロン酸で (76) と (80) の化合物の <sup>13</sup>C-NMR の測定例がない。 $\alpha$ -アノマーなので直接 キシランと関係はないが, $\beta$ -アノマーとの比較をすることは意味があり今後に期待される。

以上の結果から、キシランポリマーの<sup>13</sup>C-NMR スペクトルを 帰属するために 必要な情報は一応そろったものと考えられる。しかし、アラビノースを含んだオリゴマーや部分アセチル化されたキシロオリゴ糖等の<sup>13</sup>C-NMR スペクトルは測定されておらず、今後この方面の研究の進展が期待される。

## 4. キシラン

木材由来の (1→4)-β-D-キシラン (123) の <sup>13</sup>C-NMR スペクトルは Previato 等により測定された。彼 らのスペクトルを図 12-(a) に示した。C-1 (103.1 ppm), C-2 (74.3 ppm), C-3 (75.3 ppm), C-4 (78.0 ppm) 及び C-5 (64.5 ppm) からなる5本のシグナルを与え, メチル β-D-キシロピラノシドのシグ ナルとのずれは C-4 では +7.0 ppm 及び C-5 では -2.4 ppm であると報告されている。彼らは同時に 昆虫の腸内べん毛虫類の一種である *Herpetomonas samuelpessoai* の生産するグルクロノキシランの <sup>13</sup>C-NMR を測定している。そのスペクトルを図12-(b) に示した。各シグナルの帰属は次のように行なわれた。すな わち, (i) 103.2 ppm のシグナルは上述の木材キシランの 103.1 ppm より (1→4)-β-D-キシロピラノシド

#### 東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

	Compound	Ring	Chemical :	Chemical shifts (p.p.m.)											
D			C-1	C-2	С-3	C-4	C-5	Me							
R 	n= 0	6	101.7	71.7	72.0	74.2	64.0	56 7							
н		C	06.4	71.7	72.9	74.3 49.7	64.0	50.7							
	0-1	C	90.4	70.9	72.9	00.7	01.9	56 0							
	13-1	Ĉ	101.9	71.1	72.0	73.7	63.9	50.9							
		C	100.5	70.8	72.0	73.0	63.0								
	n=2	C	90.3	71.0	72.0	00.0	61.9	56.0							
		C	101.9	71.2	72.7	75.1	63.9	50.9							
		C C″	100.4	70.9	72.1	75.1	62.7								
		C	100.4	70.8	72.7	13.1	62.9								
	n- 3	C	96.4	140	12.1	08.7	62.0	51.0							
	1-5	C	101.8	/1.1	72.5	75.5	63.8	20.8							
		C'	100.3	/0.8	/1.9	74.9	62.5								
		C.,	100.3	/0.8	/1.9	/4.9	62.5								
		C	100.3	70.5	72.5	73.7	62.9								
	n - 4	<i>C</i>	96.4	71.4	72.9	68.9	61.9								
	11=4	C	102.1	71.3	72.7	75.7	64.0	57.0							
		C'	100.5 <sup>a</sup>	71.0	72.0	75.1	62.6								
		C''	100.5*	71.0	72.0	75.1	62.6								
		C'''	100.5 <sup>a</sup>	71.0	72.0	75.1	62.6								
		C""	100.5ª	70.6	72.7	73.8	63.0								
		<i>C'''''</i>	96.6	71.5	73.4	69.2	62.0								
P															
R II	n=0	с	101.7	71.5	73.1	73.9	63.8	56.9							
	U U	Č′	96.2	70.8	69.1	69.1	58.7								
Ac	D = 1	č	101.9	71.2	72.80	75.6	63.4	56.8							
		č	100.3	70.8	72.6*	73.2	62.9								
		C″	96.3	71.2	69.0	69.0	58.8								
	n=2	C C	101.0	71.1	70.7	76.6	(2.4								
	~ 2	C	101.9	71.1	72.7	75.0	63.4	20.9							
		C C″	100.4*	70.8	72.0	75.0	62.7								
		C	100.3	70.8	12.1	73.2	62.9								
	n	Č	90.4	71.1	09.0 72.6	09.U	58.8	<b>6</b> ( 0							
	11-3	C	101.9	71.2	72.0	75.6	63.5	36.8							
		C C″	100.3	70.8	71.9	74.9	62.5								
		C"	100.3	70.8	71.9	74.9	62.5								
		0	100.3	70.8	/2.6	13.2	63.0								
	n=4	0	90.3	/1.2	09.U	69.0	58.8								
	••=-	C	101.9	/1.2	12.1	/5.6	63.4	36.8							
			100.3	/0.8	/2.0	/5.0	62.5								
		C''	100.3	/0.8	/2.0	/5.0	62.5								
		C'''	100.3	/0.8	/2.0	/5.0	62.5								
		C''''	100.3	/0.8	12.1	73.2	63.0								
		C	96.3	/1.2	69.0	69.0	58.8								

Table 23. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Xylooligosaccharide Acetates Having  $\alpha$ -Linked Nonreducing End Unit



残基の C-1; (ii) 99.0 と 98.4 ppm のシグナルは  $\alpha$  結合したキシランの C-1 及び  $\alpha$ -D-グルクロン酸の C-1 と重なったもの; (iii) 61.0 ppm のシグナルは糖の環炭素にしては高磁場に現われるが, メチル  $\alpha$ -D-キシロピラノシドの C-5 が 62.6 ppm であり, 置換基の  $\beta$ -効果が約 -1 ppm であることを考慮に入れ ると  $\alpha$ -D-キシロピラノシル残基の 4-O-置換体と推定される; (iv) 66.6 ppm のシグナルは非置換  $\beta$ -D-キ シロピラノースの C-5 (66.8 ppm) に近いので  $\beta$ -D-キシロピラノースの C-5; 及び (v) 63.3 ppm のシ

## 木材研究·資料 第17号 (1983)



Table 24. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Aldobiouronic Acid Derivatives (ppm)

Compound	4	-0-Me	ethyl-	-α·D-ξ	glucu	ronic	acid res	idue			D-X	ylose	resi	due		Calment	Temperature	
Compound	C-1'	C-2'	C-3′	C-4'	C-5′	C-6′	OCH <sub>3</sub> -4'	OCH <sub>3</sub> -6'		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	OCH <sub>3</sub> -1	Solvent	(°C)	Reierence
105	08.0	72 1	73.2	82.5	70.7	173.2	61.1	54.4	α	93.2	82.3	73.1	70.6	62.0	_	D <sub>2</sub> O	room temp.	46
105	00.0	12.1	10.2	02.0	10.1	110.4	01.1	04.4	β	96.7	83. <b>3</b>	76.9	70.6	66.4		$D_2O$	room temp.	46
106	103.8	74.4	75.8	82.4	74.7	172.1	61.2	54.5		104.2	82.4	76.2	70.1	65.8	58.0	$D_2O$	room temp.	46
107	98.0	72 1	732	82.5	70.7	173 2	61.1	54 5	α	90.8	77.8	72.1	70.7	61.9	_	$D_2O$	room temp.	46
101	50.0	14.1	10.2	02.0	10.1	170.2	01.1	54.5	ß	99.2	79.9	75.5	70.7	66.1	-	$D_2O$	room temp.	46
108		17A A	4 61 3		α	90. <b>9</b>	77.8	72.2	70.8	61.9	-	$D_2O$	room temp.	46				
100 .	30.0	12.2	10.4	02.5	10.0	114.4	01.0		ß	99.1	79.9	75.6	70.8	66.2	-	$D_2O$	room temp.	46
109	99.3	72.1	73.2	82.5	70.7	173.3	61.1	54.4		105.6	79.1	75.4	70.7	66.1	58.6	$D_2O$	room temp.	46
110	99.1	72.1	73.0	82.8*	* 72.1	175.2	60.9	-		101.0	83.1*	* 74.1	78.8	61.4	56.0	$D_2O$	30	47
111	99.1	71.1	73.0	82.6	71.7	175.2	61.0	-		107.8	86. <b>6</b>	74.4	83.4	61. <b>8</b>	56.2	$D_2O$	30	47
112	97.7	72.1	73.0	83.1	72.1	175.1	60.8			97.3	76.6	72.3	70.3	61.7	55.8	$D_2O$	30	47
113	98.6	71.9	72.9	82.6	71.9	175.1	60.8	_		105.2	78.5	74.9	70.3	65. <b>7</b>	58.2	$D_2O$	30	47
α-p-Galacturonic acid residue									D-X3	vlose	resic	lue						
114	101.1	68.8	69.6	70.9	70.9	173.8		_		100.0	71.7	72.9	79.3	60.6	56.0	$D_2O$	30	47
115	100.9	68.8	69.6	70.9	70.9	173.8				104.5	73.4	75.3	78.8	64.7	57.9	D <sub>2</sub> O	30	47

a: Preponderating anomer in equilibrated aqueous solution.

Assignment of the reasonances indicated by \* may be interchanged.



# 東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR



Table 25. <sup>13</sup>C Chemical Shifts for Oligosaccharides Containing Uronic Acid

----

Compound	Bing .	chemical shifts													
Compound	Tung	C-1	C-2	С-3	C-4	C-5	C-6	MeO-1	MeO-4	Me()-6					
	с	105.21	74.18	75.60	77.55	64.18		58.59		_					
116	C'	103.01	78.46	75.22	70.80	66.38	-	-							
	C″	99.37	72.23	73.53	82.62	70.80	173.39		61.14	54.57					
	С	105.34	74.18	75.73	77.94	64.31	-	58.59	-						
117	C'	101.71	83.27	76.25	71.08	66.12	-								
	C″	104.95	74.57	75.73	82.49	71.08	172.22	-	61.45	54.70					
118	с	95.87	71.72	73.15	82.63	71.20	172.88		61.46	54.71					
	C′	95.87	71.72	73.15	<b>82</b> .63	71.20	172.88	-	61.46	54.71					
110	с	100.30	74.46	76.02	82.38	73.55	172.11	_	61.47	54.72					
113	C′	100.30	74.46	76.02	82.38	73.55	172.11		61.47	54.72					
120	с	101.85	73.40	74. <b>50</b>	82.20	71.20	172.70		61.36	56.60					
	C'	104.33	73.80	75.60	82.20	71.20	172.10		61.36	56.60					

Table 26. 13C Chemical Shifts for Oligosaccharides Containing Arabinose and Xylose

Compound		Ch	emical	Shift	ts (ppi		Columnt	Temperature		
	C-1(A	(raf)	C-4 (	(Xylp)				Solvent	(°C)	Reference
<b>6-O-<math>\beta</math>-L-Arabin</b> ofuranosyl- $\alpha$ , $\beta$ -D-glucose	101.9							$D_2O$	33	18
<b>6-O-<math>\alpha</math>-L-Arabin</b> ofuranosyl- $\alpha$ , $\beta$ -D-glucose	108.9							$D_2O$	33	18
<b>4-Ο-β--</b> -Galactopyranosyl- <b>-</b> -Xylose			77.7				$D_2O$	room temp.	42	
<b>4-</b> <i>Ο</i> - <b>β</b> - <b>D</b> -Glucopyranosyl- <b>D</b> -Xylose			77.4					$D_2O$	room temp.	42
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6			
$4-O-\beta-\mathbf{p}-\text{Galactopyranosyl-}\beta-\mathbf{p}-\text{Xylopyranosyl-}\textbf{L}-\text{Serine}$	Xyl <b>p</b>	104.2	<b>73</b> .8	74.9	77. <b>7</b>	64.2		$D_2O$	107 M	51
	Galø	103.1	71.9	73.8	69.9	76.6	62.4			



Fig. 12. <sup>13</sup>C-NMR spectra of (a)  $(1\rightarrow 4)$ - $\beta$ -Dxylopyranan from wood and (b) glucuronoxylan from *H. Samuelpessoai*<sup>48)</sup>



Fig. 13. <sup>13</sup>C-NMR spectrum of xylan from red lauan wood in 0.3 N NaOH aqueous solution<sup>31)</sup>. The upper chart is the one extended four times in the range of  $50 \sim 110$  ppm

グナルは 2-O-置換 α-D-キシロピラノース由来のピークと推定された。

また、Lee 等は赤ラワンから (4-*O*-メチルグルクロノ) キシランを調製しその <sup>13</sup>C-NMR を測定した<sup>31)</sup>。 スペクトルと化学シフト値を各々図13及び表27に示した。 彼らは 4-*O*-メチル-D-グルクロン酸のメチル α-グリコシド及び 2-*O*-メチル D-ガラクツロン酸のメチル α-グリコシドをモデルとして用いた。 その結果、 (i) ウロン酸のカルボキシル基のイオン化 (0.3 N 水酸化ナトリウム) によって化学シフトは 2~3 ppm 低 磁場シフトすること; (ii) モデル化合物との差が 1 ppm よりも大きい炭素はキシロピラノース残基の C-1 と C-4 及びウロン酸の C-1 であり、これはキシランのグリコンド結合の 形成によると推定されること; (iii) メチル化の方 (10~13 ppm) がグリコシド結合の 形成 (5~8 ppm) より大きい低磁場シフトする: (iv) 4-*O*-メチルグルクロン酸のメチルの化学シフトはグルコースの C-6 とほぼ重なること; 及び (v) キシ ロピラノースの C-5 と 4-*O*-メチルグルクロン酸のカルボキシル基がキシランの存在のよいマーカーとなる ことが明らかになった。ある種の海藻には (1→3)-β-D-キシランホモポリマー (121) や (1→3, 1→4)-β-D-

Compound		C-1	I	C-2	C-3	}	C-4	C	C-5					Solvent	Temparature (℃)	Reference	
$(1, 2)$ $\theta = $ Yulon	(101)	105.32	74	1.87	88.45		67.52	69.	.01					1 N NaOD	35	32	
(1→5)- <i>p</i> -b-Ayian	(121)	102.971	12 72.6042		83.72	18	67.5498	64.	.9092	2				$DMSO-d_6$		34	
(1, 1) $(1, 2)$	(102)	í 103.1	74	1.3	78.0		75.3	64.	.5					$D_2O$	70	48	
$(1 \rightarrow 4) - \beta - b - \lambda y \tan (123)$		101.781	101.7818 72.7		74.06	06	75.8084	63.	.2343	3				DMSO-d <sub>6</sub>	-	34	
Acetylated (1→3)-β-p-xylan	(122)	99.839	99 71	1.4876	76.60	95 6	69.1573	61.	4866	5				CDC1 <sub>3</sub>		34	
Acetylated	(124)	100.20¢	10 71	1.2206	72.09	45 <i>'</i>	74.6190	62.	6518	3				CDC1 <sub>3</sub>		34	
$(1 \rightarrow 4) - \beta - \mathbf{p} \cdot \mathbf{xy}$ lan	(124)	99.8932 71.468			72.5847		75.0607	62.	62.8750					DMSO- $d_6$	—	34	
β-1,4-linked xylose residue β-1,3-linked xylose residue													]				
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-1	C-	2 (	C-3	C-4	C-5					
$(1 \rightarrow 3, 1 \rightarrow 4) \cdot \beta \cdot \mathbf{p} \cdot \mathbf{Xylan}$	pD 7	102.3	73.5	74.4	77.1	63.5	104.0	) 74	.7 1	84.4	68.0	65.6	i	$D_2O$	50	43	
<i>"</i>	pD14	103.2	73.4	74.9	76.8	63.9	106.0	) 75	.6 8	88.0	68.6	66.1	l	D₂O-1 <i>N</i> NaO	H 50	43	
		4-0	- metl	hylglu	curor	nic a	cid re	sidue	2								
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6	00	CH3	4							
4-O-methyl-glucuronoxyl	an	99.2	73.5	74.0	83.3	73.2	178.4	46	1.5					0.2 M N-OU		01	
(Red Laua	an) [	unsubsi	titute	d xylo	se res	idue	C-2s	ubsti	itute	ed xy	lose 1	residu	ıe	0.3 N NAOH		31	
		C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-1	C-	2 (	C-3	C-4	C-5					
		103.6	74.6	76.9	78.1	64.9	103.4	4 84	.1	75.7	77.9	64.9	1				
		L	4-0-r	nethy	glucu	roni	c acid	resi	due								
		C-1	C-2	C-3	6 C-	4 C	C-5 (	C-6	OC	H3-4							
4-O-methyl-glucuronoxyl	an	98.45	72.8	8 73.5	8 83.	06 70	0.38 1	77.06	60	).25				D.O.	00	00	
(Beech)		unsul	ostitu	ted xy	lose	resid	ue C	-2 su	bsti	tuteo	i xyla	ose re	sidue	D <sub>2</sub> O	80	32	
		C-1	C-2	C-3	C	4 C	C-5 (	C-1	C-	2 (	C-3	C-4	C-5				
	102.49	73.5	7 74.6	2 77.	30 63	3.89 1	01.99	77.9	91 7	4.43	77.1	63.69					
		β-1,4-	linke	ed xyl	ose re	esidu	e	ar	abin	nofur	anose	e resi	due			32	
Arabinoxylan (bagasse)		C-1	C-2	C-3	8 C-	4 C	C-5 (	C-1	C-	2 (	C-3	C-4	C-5	$D_2O$	80		
		102.75	73.7	3 75.0	7 76.	54 64	4.31 1	08.37	82.	17 7	8.85	86.92	62.82	2			

東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

Table 27. 13C Chemical Shifts for Xylan and Acetylated Xylan



混合結合キシランが存在し、その <sup>13</sup>C-NMR スペクトルが測定されており (図14), 化学シフトを表25に示 した。我々も Halimeda cuneata 由来の (1→3)-β-D-キシランの 1 N NaOD 中で <sup>13</sup>C-NMR を測定した。 そのスペクトルを図15-(a, b) 及び化学シフトを表25に示した。非常に簡単で5本のシグナルを与え規則性 があることを示している。また、キシランの <sup>13</sup>C-NMR スペクトルにおいてアルカリ中と DMSO-d<sub>6</sub> 中と で化学シフトが異なることが示された。これは、Colson<sup>49)</sup>等や Usov 等<sup>50)</sup>が提唱しているように OH 基 のイオン化とアルカリ存在下によるコンホメーションの変化に起因すると考えられる。化学シフトの溶媒依 存性は一般に水に不溶なキシランの場合セルロースと同様に重要である。キシランの場合セルロースとは異 なりアルカリ中と DMSO-d<sub>6</sub> 中とで C-4 の化学シフト差が約 5.2 ppm にものぼることが示され, 今後キ シランの <sup>13</sup>C-NMR のスペクトルを解析する上で注意を要すると思われる。

キシランジアセテートの<sup>13</sup>C-NMR スペクトルは (1→3)-β-D-キシラン (122) と (1→4)-β-D-キシラン





19. 17. Cross polarisation/magic angle spinning <sup>13</sup>C-NMR of (a) Whatman CF-1; (b) Xylan from bagasse, and (c) Xylan from beech<sup>53</sup>

#### 東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

(124) について Utille と Vettero によって測定しており<sup>34)</sup>, その化学シフトを表 26 に示した。彼らは先 に述べたアセチル基の置換基効果をもとにシフトの 計算を試みており (1→3)- $\beta$ -D-キシランの場合よい一致 をみている。

以上の点を考慮に入れて我々は種々のキシランの<sup>13</sup>C-NMR を測定した。その結果を図13-(a, b) 及び 表2に示した。<sup>13</sup>C-NMR は十分高分子 キシランに 適用できることが 明らかになり、 今後増々<sup>13</sup>C-NMR は糖質の構造の解析に用いられると思われる。

#### 5. 固体高分解能 NMR

以上, 溶液中におけるキシラン系糖質の <sup>13</sup>C-NMR について単糖から高分子への構造と化学シフトとの 関連性を中心に述べた。しかしながら,キシランは一般に水にとけないかとけにくい場合が多く植物体内で はセルロースやリグニンと深く関与し固体あるいは固体に近い状態で存在していると考えられる。今固体を 一旦溶解すれば固体としての物性を消失し,結晶構造,非晶構造,相構造等の構造を解析することはできな い。従って,溶液状態で得られた情報がそのまま固体に適用できないことは明らかである。この欠点を補 い,固体のままキャラクタリゼーションすることをめざしているのが固体高分解能 NMR である。

今,固体の NMR はゴム質の試料を除いて、通常磁気双極子相互作用による非常に線幅の広い単一のシ グナルが得られるのみであり、これから微細構造を論じることは極めて困難である。固体試料を溶液に近い 状態での NMR と同程度の高分解能スペクトルを 得るためにはこの磁気双極子相互作用に起因する効果を 消去する必要がある。このために三種の方法が考案開発されている。一つの方法は交差磁化法(クロスポー ラリゼーション法あるいはプロトン・エンハンス法)であり、第二の方法はマジック角度回転法と呼ばれて いる方法で、試量を静磁場に対して 54°44′(マジック角度)傾斜した方向を回転軸として高速回転し双極子 相互作用を消去する方法であり、第三の方法は多重ペルス法である。現在交差磁化法とマジック角度回転法 を併用した CP/MAS <sup>13</sup>C-NMR により固体高分解能 NMR が測定されている。前回はこの方法のセルロ ースへの適用についてのべた<sup>20</sup>。今回はキシランについて測定したデータを招介する。図17はブナの(4-*O*-メチルグルクロノ)キシランとバガスのアラビノ(4-*O*-メチルグルクロノ)キシランの例である。微細な構造 に起因するシグナルや量的に少ない糖残基のシグナルは覆い隠されているが溶液(図16-(a)及び16-(b)) とよく類似したシグナルを与え、ワットマンセルロースの CF-I のシグナルどは明瞭に異なっていることが わかる。またバガスのキシランの方が C-2、3及び4の領域のシグナルが明瞭に分離している。これらのス ペクトルの解析は今後の問題である。以上、固体高分解能 NMR は多糖の構造差や結晶・非晶構造差を反 映していると考えられ、今後種々の多糖への利用が期待される。

#### 6. おわりに

糖質の <sup>13</sup>C-NMR シリーズも二回目になりキシラン系糖質をとりあげた。キシランの骨格は化学的には 前回述べたセルロースとは C-6 の CH<sub>2</sub>OH が欠除しているにすぎないが, <sup>13</sup>C-NMR スペクトルは大き く異なっている。植物体内にこれらの糖としては同系統だが異質な成分が共存している所に自然の驚異を感 じてやまない。次回はヘミセルロースの中で針葉樹で特に重要なグルコマンナンを中心としてマンナン系糖 質の <sup>13</sup>C-NMR についてまとめる予定である。

#### 文 献

- 1) 第5回糖質シンポジウム,プログラム,プログラム講演要旨集,昭和57年7月(名古屋)
- 2) 東 順一, 越島哲夫:木材研究·資料, 16, 63~96 (1981)
- 3) 前川英一:木材研究·資料, 13, 13~34 (1979)

-167-

- 4) H. MEIR: J. Polym. Sci., 51, 11~18 (1961)
- 5) G. D. MCGINNIS and F. SHAFIZADEH: (J. P. CASEY Ed.) Pulp and Paper Chemistry and Chemical Technology, Third edition, Vol. 1, 1~38 (1979), John Wiley & Sons, N.Y.
- 6) 増田芳雄:自然, (4), 26~35 (1980)
- 7)西谷和彦:化学, 36, 622~630 (1981)
- 8) M. McNEIL, A. G. DARXILL and P. ALBERSHEIM: Progress in the Chemistry of Organic Natural Products, Springer-Verlag, N.Y., 191 (1979)
- 9) N. SAKURAI, K. NISHITANI, Y. MATSUDA: Plant Cell Physiol., 20, 134 (1979)
- 10-a) L. D. HALL and L. F. JOHNSON: J. Chem. Soc. Chem. Comum., 509~510 (1969)
- 10-b) D. E. DORMAN and J. D. ROBERTS: J. Am. Chem. Soc., 92, 1355~1361 (1970)
- 11) A. S. PERLIN, B. CASU and H. J. KOCH: Can. J. Chem., 48, 2596~2606 (1970)
- 12) E. Breitmaier and W. Voelter: Tetrahedron, 29, 227~232 (1973)
- 13) K. BOCK and C. PEDERSEN: Acta Chem Scand., B29, 258~264 (1975)
- 14) P. A. J. GORIN and M. MAZUREK: Can. J. Chem., 53, 1212~1223 (1975)
- 15) T. E. WALKER, R. E. LONDON, T. W. WHALEY, R. BARKER and N. A. MATWIGOFF: J. Am. Chem. Soc., 98, 5807~5813 (1976)
- 16) W. VOELTER and E. BREITMAIR: Org. Mag. Res., 311~319 (1973)
- 17) K. MIZUTANI, R. NAGAI and O. TANAKA: Carbohydr. Res., 87, 19~26 (1980)
- 18) P. A. J. GORIN and M. MAZUREK: Carbohydr. Res., 48, 171~186 (1976)
- 19) G. KOTOWYCZ and R. U. LEMIEUX: Chem. Rev., 73, 669~698 (1973)
- 20) K. IZUMI: Agric. Biol. Chem., 44, 1623~1632 (1980)
- 21) E. BREITMAIER, W. VOELTER, G. JUNG and C. TANGER: Chem. Ber., 104, 1147~1154 (1971)
- 22) R. U. LEMIEUV, R. M. RACLIFFE, B. ARREGUIN, A. R. DEVIXAR and M. J. CASTILLO: Carbohydr. Res., 55, 113~120 (1977)
- 23) S.-C. Ho, H. J. KOCH and R. S. STUART: Carbohydr. Res., 64, 251~256 (1978)
- 24) B. ERBING, B. LINDBERG and T. NORBERG: Acta Chem. Scand., B32, 308~309 (1978)
- 25) R. G. S. RITCHIE, N. CYR. B. KORSCH, H. J. KOCH and A. S. PERLIN: Can. J. Chem., 53, 1424~ 1433 (1975)
- 26) J.-P. JOSELEAU, G. CHAMBAT, M. VIGNON and F. BARNOUD: Carbohydr. Res., 58, 165~175 (1977)
- 27) K. MIZUTANI, R. KASAI and O. TANAKA: Carbohydr. Res., 87, 19~26 (1980)
- 28) T. USUI, S. TSUSHIMA, N. YAMAOKA, K. MATSUDA, K. TUZIMURA, H. SUGIYAMA, S. SETO, K. FUJIEDA and G. MIYAJIMA: Agric. Biol. Chem., 38, 1409~1410 (1974)
- 29) R. BAKER and T. E. WALKER: Methods in Carbohydr. Chem., 8, 151~165 (1980)
- 30) A. S. Shashkox, A. F. SXIRIDOX, O. S. CHIZHOF: Carbohydr. Res., 62, 11~17 (1978)
- 31) J. Y. LEE, A. ISHIZU, S. HOSOYA and J. NAKANO: Cellulose Chem. Technol., 13, 739~745 (1979)
- 32) J. AZUMA and T. KOSHIJIMA: Unpublished results.
- 33) B. MATSUHIRO, A. B. ZAULUNGO and G. G. S. DUTTON: Carbohydr. Res., 97, 11~18 (1981)
- 34) J.-P. UTILLE and P. J. A. VOTTERO: Carbohydr. Res., 85, 289~297 (1980)
- 35) E. PETRAKOXA and P. Koxxc: Carbohydr. Res., 141~147 (1982)
- 36) E. E. LEE and J. O. WOOD: Carbohydr. Res., 89, 329~333 (1981)
- 37) D. R. BUNDLE and R. U. LEMIEUX: Methods in Carbohydr. Chem., 7, 79~86 (1976)
- 38) K. BOCK and C. PEDERSEN: Carbohydr. Res., 71, 319~321 (1979)
- 39) K. BOCK, I. LUNDT and C. PEDERSEN: Tetrahedron Lett., 13, 1037~1040 (1973)
- 40) F. R. TRAXEL and P. J. A. VOTTERO: Tetrahedron Lett, 28, 2341~2344 (1975)
- 41) E. CASU, G. GATTI, N. CYR and A. S. PERLIN: Carbohydr. Res., 41, 16~18 (1975)
- 42) J. C. GAST, R. H. ATALLA and R. D. MCKELXEY: Carbohydr. Res., 84, 137~146 (1980)
- 43) P. Kováč, J. Hirsch, A. S. Shashkox, A. Usox and S. V. Yarotsky: Carbohydr. Res., 85, 177~ 185 (1980)
- 44) P. Kováč and J. Hirsch: Carbohydr. Res., 100, 177~193 (1982)
- 45) J.-P. UTILLE and P. J. A. VOTTERO: Carbohydr. Res., 98, 1~9 (1981)
- 46) P. Kováč, E. Peterakoxa and P. Kocis: Carbohydr. Res., 93, 144~147 (1981)
- 47) K. SHIMIZU: Carbohydr. Res., 92, 65~74 (1981)

東・越島: 糖質の <sup>13</sup>C-NMR

- 48) M.-PREVIATO, P. A. J. GORIN and J. O. PREVIATO: Biochemistry, 18, 149~154 (1979)
- 49) P. COLSON, H. J. JENNINGS and I. C. P. SMITH: J. Amr. Chem. Soc., 96, 8081~8087 (1974)
- 50) A. I. USOV, K. S. Adamyants, S. V. Yarotsky, A. A. Anoshina and N. K. Kochetkox: Carbohydr. Res., 26, 282~283 (1973)
- 51) B. Erbing, B. Lindberg and T. Norberg: Acta Chem. Scand., B32, 308~309 (1978)
- 52) J. AZUMA, A. KATO and T. KOSHIJIMA: Manuscript in preparation
- 53) J. AZUMA, F. HORII, K. HIRAI and T. KOSHIJIMA: Manuscript in preparation