СИНТЕЗ 5'О-ФОСФОРАМИДИТ-З'О-NPPOC-ТИМИДИНА

Денисов А.А.⁽¹⁾, Казанцев Д.А.^(1,2), Пестов А.В.^(1,2)
⁽¹⁾ Уральский федеральный университет 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19
⁽²⁾ Институт органического синтеза УрО РАН 620137, г. Екатеринбург, ул. С. Ковалевской, д. 22

Для решения ряда актуальных задач генная инженерия требует развития современных технологий полногеномного секвинирования. Одним из направлений в этой области является использование ДНК-чипов высокой плотности, содержащих конкретный набор выращенных олигонуклеотидов. Синтез ДНК-чипа осуществляется методом фотолитографии с использованием нуклеозидов, функционализированных фосфорамидитной группой по 5'О концу и фотолабильной группой (NPPOC) по 3'О концу.

Целью данной работы была разработка метода синтеза 5'О-фосфорамидит-3'О-NPPOC-тимидина.

В настоящей работе была разработана синтетическая цепочка с использованием коммерчески более доступной тритильной защиты вместо DMT группы. Такой подход позволил впервые выделить 5'O-Tr-3'O-NPPOC-тимидин в чистом виде и предварительно оценить квантовый выход фотодепротекции. Целевое соединение и промежуточные продукты его синтеза охарактеризованы методами 1 H, 31 P-ЯМР спектроскопии, ИК-спектроскопии, элементного анализа и УФ-спектроскопии.

Схема синтеза 5'О-фосфорамидит-3'О-NPPOC-тимидина

Работа выполнена при финансовой поддержке гранта РНФ 24-26-00162.