

УДК 547.455.643:547.292

СЕЛЕКТИВНОЕ АЦЕТИЛИРОВАНИЕ ПЕРВИЧНОЙ ГИДРОКСИЛЬНОЙ ГРУППЫ В МЕТИЛ-*D*-ГЕКСОПИРАНОЗИДАХ СМЕСЬЮ УКСУСНОГО АНГИДРИДА И УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ

© 2021 г. Ю. Е. Цветков*, Д. В. Яшунский*, Н. Э. Нифантьев*, #

*Институт органической химии им. Н.Д. Зелинского РАН, Россия, 119991 Москва, Ленинский просп., 47 Поступила в редакцию 27.07.2020 г.

После доработки 15.08.2020 г. Принята к публикации 16.08.2020 г.

6-*O*-Ацетилированные производные *D*-гексопиранозидов являются ценными промежуточными продуктами в синтетической химии углеводов. Мы разработали новый простой метод избирательного ацетилирования первичной гидроксильной группы в метил-*D*-гексопиранозидах, заключающийся во взаимодействии со смесью уксусного ангидрида и уксусной кислоты при 50°C, в результате чего образуются соответствующие 6-ацетаты с выходами 40–50%.

Ключевые слова: избирательное 6-О-ацетилирование, метил-D-гексопиранозид, уксусная кислота, ацетангидрид

DOI: 10.31857/S0132342321010267

введение

Производные моно- и олигосахаридов, содержащие ацетильную группу при Об и свободные гидроксильные группы в положениях 2, 3 и 4, широко используются в химии углеводов как исходные соединения для дальнейших манипуляций с защитными группами [1–6] или как гликозил-акцепторы в реакциях гликозилирования [7–10]. 6-*О*-Ацетилированные производные моносахаридов, вторичные гидроксильные группы которых несут отличные от ацетатов защитные группы, находят применение в олигосахаридном синтезе, причем 6-*О*-ацетильные группы могут контролировать стереохимический результат реакций гликозилирования [11, 12].

Наиболее эффективным методом избирательного введения 6-*О*-ацетильной группы является энзиматическое ацетилирование в присутствии липаз из различных источников; в качестве донора ацетильной группы обычно используется винилацетат [7–10, 13, 14]. Выходы 6-*О*-ацетилированных производных в этих реакциях могут достигать 90%. Однако коммерческие ферментные препараты достаточно дороги, поэтому химические методы избирательного ацетилирования первичной гидроксильной группы в незащищенных гексопиранозидах также являлись предметом ряда исследований. Были предложены новые реагенты (например, *N*-ацетилимидазол в присут-

ствии гидроксида тетраметиламмония [15]) и катализаторы селективного 6-*O*-ацетилирования (в частности, производные 4-диметиламинопиридина [16], соли лантанидов [17] и скандия [18]). В ряде случаев (см., например, работу Bianco et al. [17]), эффективность и селективность химических методов не уступала таковым для ферментативных реакций. Избирательное 6-*O*-ацетилирование с использованием ацетилхлорида в присутствии пространственно затрудненных аминов также продемонстрировало достаточно высокую эффективность [19].

Недавно мы показали, что уксусная кислота и уксусный ангидрид способны в отсутствие катализаторов избирательно ацетилировать первичную гидроксильную группу в метил-2,3-ди-*O*-бензоил*α*-*D*-глюкопиранозиде, результатом чего является образование соответствующего 6-*O*-ацетильного производного с высоким выходом [20]. В настоящей статье мы описываем использование аналогичной реакции для моноацетилирования незащищенных метил-*D*-гексопиранозидов (**I**–**V**) с получением соответствующих 6-ацетатов (**VI**–**X**).

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Свободные метил-D-гексопиранозиды практически нерастворимы в уксусном ангидриде, поэтому исходные соединения (I–V) сначала растворяли в уксусной кислоте, затем прибавляли уксусный ангидрид (объемное соотношение Ac₂O–AcOH 1 : 2) и полученные растворы нагревали при 50 °C, кон-

[#] Автор для связи: (тел., факс: +7 (499) 135-87-84; эл. почта: nen@ioc.ac.ru).

тролируя протекание реакции методом TCX (схема 1). Реакцию останавливали, когда содержание исходного метилгликозида в реакционной смеси примерно равнялось содержанию продуктов дии триацетилирования.



Схема 1. 6-*О*-Ацетилирование гексопиранозильных тетраолов (I–V).

Моноацетилированные производные выделяли колоночной хроматографией на силикагеле в системе хлороформ-метанол (4 : 1) с выходом 50-60% (табл. 1). По данным ЯМР, главными компонентами полученных хроматографически однородных продуктов являлись 6-ацетаты (VI-X), идентифицированные по характерному слабопольному положению сигналов протонов при С6 в спектрах ¹Н-ЯМР. Минорными компонентами являлись моноацетилированные производные, несущие ацетильную группу на вторичных гидроксильных группах. Об этом свидетельствовало присутствие в спектрах ¹Н-ЯМР минорных сигналов протонов H1, а также сигналов в слабом поле ($\delta > 4.7$ м.д.), отвечающих кольцевым протонам в положениях, несущих ацетильную группу. Количество вторичных ацетатов во фракции моноацетилированных производных варьировалось от 7 до 30% в зависимости от структуры исходного метилгликозида.

Наиболее высокая региоселективность 6-Oацетилирования наблюдалась в случае α -метилглюкозида (I), наименьшая — в случае α -метилгалактозида (II). β -Метилглюкозид (II), β -метилгалактозид (IV) и α -метилманнозид (V) занимали промежуточное положение (табл. 1). Поиск условий хроматографической очистки 6-O-ацетилированных производных (VI–X) от примесей вторичных ацетатов не привел к успеху. Соединения (VII–IX) были выделены в чистом виде кристаллизацией (табл. 1).

Таким образом, смесь уксусного ангидрида и уксусной кислоты избирательно ацетилирует первичную гидроксильную группу в незащищенных гексопиранозидах, в результате чего образуются соответствующие 6-*O*-ацетилированные производные с выходами 50–60%. Предлагаемый метод не уступает в ряде случаев известным методам избирательного ацетилирования первичных гидроксильных групп в производных углеводов [15, 16, 18]. Умеренные выходы целевых продуктов компенсируются простотой реакции и отсутствием необходимости использования малодоступных или дорогостоящих катализаторов.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Тонкослойную хроматографию проводили на пластинках с силикагелем Kieselgel 60 F_{254} (Merck, Германия), вещества обнаруживали опрыскиванием раствором орцинола (180 мг орцинола в смеси 85 мл волы. 10 мл ортофосфорной кислоты и 5 мл этанола) с последующим нагреванием при ~150°С. Колоночную хроматографию проводили на силикагеле Silica gel 60 (40-63 мкм; Merck, Германия). Оптическое вращение измеряли на цифровом поляриметре P-2000 (JASCO, Япония) при комнатной температуре. Температуры плавления определяли на столике Кофлера. Спектры ЯМР регистрировали при 25°C на спектрометре АМХ-400 (Bruker, Швейцария) в D₂O. Отнесение сигналов проводили с использованием методик двумерной корреляционной спектроскопии COSY и HSOC. Обозначения 2-Ас, 3-Ас и 4-Ас в описании спектров ¹Н-ЯМР соответствуют метил-*D*-гексопиранозидам, несушим ацетильную группу в положении 2. 3 или 4 соответственно.

Общая методика 6-О-ацетилирования. К раствору метил-*D*-гексопиранозида в АсОН (1–3 мл/100 мг) прибавили по каплям Ас₂О (0.5 объема АсОН) при 50°С. Смесь перемешивали при этой температуре, контролируя протекание реакции ТСХ в системе CHCl₃–MeOH (4 : 1). Когда визуально содержание исходного гексопиранозида ($R_f 0.10-$ 0.15) и суммы продуктов ди- (*R*_f 0.55-0.65) и триацетилирования (Rf 0.80-0.85) становилось равным (7–10 ч), смесь охлаждали, упаривали, затем остаточные АсОН и Ас₂О удаляли соупариванием со смесью EtOH-толуол. Из остатка колоночной хроматографией (CHCl₃–MeOH 95 : $5 \rightarrow 9$: 1) выделяли хроматографически однородную фракцию продуктов моноацетилирования (*R_f* 0.40-0.45, CHCl₃–MeOH (4 : 1)).

Метил-6-*О*-ацетил-α-*D*-глюкопиранозид (VI). После колоночной хроматографии получено соединение (VI) в виде бесцветного сиропа с общим выходом 58%, содержащее ~7% ацетатов по вторичным гидроксилам. ¹H-ЯМР (400 МГц, D₂O, δ , м.д., Ј, Гц): 5.13 (т, 0.03Н, Ј 9.5, НЗ 3-Ас), 4.97 (д, 0.025H, J_{1.2} 3.7, H1 2-Ac), 4.86 (д, 0.05H, J_{1.2} 4.0, H1 2-Ас и 3-Ас), 4.81 (д, 1Н, J_{1,2} 3.8, Н1), 4.41 (дд, 1Н, *J*_{6а.5} 2.4, *J*_{6а.6b} 12.5, H6a), 4.30 (дд, 1H, *J*_{6b.5} 5.3, H6b), 3.85 (ддд, 1H, H5), 3.68 (т, 1H, J9.4, H3), 3.58 (дд, J_{2 3} 9.8, H2), 3.46 (т, 1H, J 9.5, H4), 3.42 (с, 3H, СH₃O), 2.14 (с, 3H, CH₃CO). ¹³С-ЯМР (100 МГц, D₂O, δ, м.д.): 175.0 (CO), 100.3 (C1), 73.9 (C3), 72.1 (C2), 70.5 (C4), 70.2 (C5), 64.3 (C6), 56.1 (CH₃O), 21.1 (СН₃СО). Данные спектров ЯМР соединения (VI) хорошо согласуются с данными, приведенными в работе Jansson et al. [21].

Метил-6-*О*-ацетил-β-*D*-глюкопиранозид (VII). После колоночной хроматографии получена фрак-

Исходные метил- <i>D</i> - гексопиранозиды (I - V)	Время реакции, ч	6-Ацетаты (VI–X)	Суммарный выход фракции моноацетатов, %	Содержание моноацетатов по вторичным ОН-группам*, %	Выход кристаллического 6-ацетата, %
HO HO HO ME	10	HO HO HO HO HO OMe (VI)	58	7	_**
HO OH HO OH (II)	10	HO HO OH OH (VII)	62	12	38
HO OH HO O HO OMe (III)	7	HO OAc HO HO HOOMe (VIII)	51	30	28
HO OH HO OH OH (IV)	9	HO OAc HO OMe OH (IX)	57	14	38
HO OH OOH OOH OOH OOH OOH OOH OOH OOH O	10	AcO HO HO OMe (X)	61	14	**

Таблица 1. Ацетилирование метил-*D*-гексопиранозидов смесью Ac₂O-AcOH

* По данным интегрирования характеристичных сигналов в спектрах ¹H-ЯМР.

** Сиропообразный продукт.

ция моноацетатов (выход 62%), содержащая 6-ацетатат (VII) и ацетаты по вторичным гидроксилам (~12%). ¹Н-ЯМР (400 МГц, D₂O, δ, м.д., *J*, Гц): 4.98 (т, 0.06Н, Ј 9.1, НЗ 3-Ас), 4.80 (т, 0.04Н, Ј 9.4, Н4 4-Ас), 4.69 (т, 0.04Н, J 9.2, Н2 2-Ас), 4.58 (д, 0.04H, J_{1.2} 8.1, H1 2-Ac), 4.49 (д, 0.06H, J_{1.2} 8.1, H1 3-Ас), 4.43 (дд, 1Н, *J*_{6а,5} 2.2, *J*_{6а,6b} 12.2, H6a), 4.40 (д, 1H, *J*_{1,2} 7.9, H1), 4.30 (дд, 1H, *J*_{6b,5} 5.1, H6b), 3.69– 3.64 (м, 1Н, Н5), 3.56 (с, 3Н, СН₃О), 3.53–3.44 (м, 2Н, Н3, Н4), 3.27 (т, 1 Н, J 8.8, Н2), 2.14 (с, 3Н, CH₃CO). ¹³C-ЯМР (100 МГц, D₂O, δ, м.д.): 175.0 (CO), 104.3 (C1), 76.5 (C3), 74.2 (C5), 74.0 (C2), 70.4 (C4), 64.1 (C6), 58.2 (CH₃O), 21.1 (CH₃CO). Данные спектров ЯМР соединения (VII) хорошо согласуются с данными, приведенными в работе Jansson et al. [21]. Кристаллизацией из смеси EtOH-Et₂O выделено соединение (VII) (38%) в виде бесцветных кристаллов, т. пл. 129–131°С, $[\alpha]_D - 26^\circ$ (с 1, EtOH). Литературные данные [22]: т. пл. 128–129°С, $[\alpha]_D - 34^\circ$ (вода).

Метил-6-*О*-ацетил-*α*-*D*-галактопиранозид (VIII). После колоночной хроматографии получена фракция моноацетатов (выход 51%), содержащая бацетат (VIII) и ацетаты по вторичным гидроксилам (~30%). ¹H-ЯМР (400 МГц, D₂O, δ , м.д., *J*, Гц): 5.34 (д, 0.14H, $J_{3,4}$ 3.3, H4 4-Ac), 5.04–5.00 (м, 0.60H, H1 2-Ac, H2 2-Ac, H3 3-Ac), 4.91 (д, 0.34H, $J_{1,2}$ 4.1, H1 3-Ac, H1 4-Ac), 4.85 (д, 1H, $J_{1,2}$ 2.9, H1), 4.32 (дд, 1H, $J_{6a,5}$ 4.1, $J_{6a,6b}$ 11.6, H6a), 4.25 (дд, 1H, $J_{6b,5}$ 8.1, H6b), 4.13 (м, 1H, H5), 4.01 (уш. с, 1H, H4), 3.83 (м, 2H, H2, H3), 3.41 (с, 3H, CH₃O), 2.13 (с, 3H, CH₃CO). ¹³C-ЯМР (100 МГц, D₂O, δ , м.д.): 174.9 (CO), 100.3 (C1), 70.1 (C3), 70.0 (C4), 69.1 (C5), 68.9 (C2), 65.0 (C6), 55.9 (CH₃O), 21.1 (CH₃CO). Данные спектров ЯМР соединения (VIII) хорошо согласуются с данными, приведенными в работе Jansson et al. [21]. Кристаллизацией из смеси EtOH–Et₂O получено соединение (VIII) (выход 28%) в виде бесцветных кристаллов, т. пл. 157–159°C, $[\alpha]_D$ +147° (c 1, EtOH). Литературные данные [23]: т. пл. 154–156°C, $[\alpha]_D$ +160° (EtOH).

Метил-6-О-ацетил-В-Д-галактопиранозид (IX). После колоночной хроматографии получена фракция моноацетатов (выход 57%), содержащая 6-ацетат (IX) и ацетаты по вторичным гидроксилам (~14%). ¹Н-ЯМР (400 МГц, D₂O, δ, м.д., *J*, Гц): 5.30 (д, 0.05H, J_{3.4} 3.5, H4 4-Ac), 4.92 (дд, 0.04H, J_{1.2} 8.1, J_{2.3} 10.1, H2 2-Ac), 4.87 (дд, 0.07H, $J_{2,3}$ 10.1, $J_{3,4}$ 3.4, H3 3-Ac), 4.52 (π , 0.04H, $J_{1,2}$ 8.1, H1 2-Ac), 4.44 (д, 0.07H, J_{1.2} 8.1, H1 3-Ac), 4.41 (д, 0.05H, J₁₂ 7.9, H1 4-Ac), 4.33 (д, 1H, J₁₂ 7.9, H1), 4.29 (д, 2H, *J*_{6.5} 6.2, 2 H6), 3.96 (д, 1H, *J*_{3.4} 3.5, H4), 3.92 (т, 1Н, J_{5.6} 6.2, Н5), 3.66 (дд, 1Н, J_{3.4} 3.5, J_{2,3}10.0, H3), 3.57 (с, 3H, CH₃O), 3.51 (дд, 1H, J_{2.3} 10.0, J_{1.2} 7.9, H2), 2.13 (с, 3H, CH₃CO). ¹³С-ЯМР (100 МГц, D₂O, δ, м.д.): 174.9 (СО), 104.7 (С1), 73.5 (C3), 73.5 (C5), 71.4 (C2), 69.5 (C4), 64.7 (C6), 58.1 (СН₃О), 21.1 (СН₃СО). Данные спектров ЯМР соединения (IX) хорошо согласуются с данными, приведенными в работе Jansson et al. [21]. Кристаллизацией из смеси EtOH-Et₂O получено соединение (IX) (выход 38%) в виде бесцветных кристаллов, т. пл. 146–148°С, [α]_D –11° (с 1, EtOH). Литературные данные [24]: т. пл. 142–145°С, $[\alpha]_{\rm D} - 14^{\circ}$ (EtOH).

Метил-6-*О*-ацетил-β-*D*-маннопиранозид (X). После колоночной хроматографии получено соединение (Х) в виде бесцветного сиропа с общим выходом 61%, содержащее ~14% ацетатов по вторичным гидроксилам. ¹Н-ЯМР (400 МГц, D₂O, δ, м.д., J, Гц): 5.03 (дд, 0.05H, J_{1.2} 1.6, J_{2.3} 3.5, H2 2-Ac), 4.96 (т, 0.04H, J 9.5, H4 4-Ac), 4.93 (дд, 0.07H, J_{2,3} 3.4, J_{3,4} 9.8, H3 3-Ac), 4.69 (уш. с, 1H, H1), 4.37 (дд, 1H, *J*_{6а,5} 2.2, *J*_{6а,6b} 12.2, H6a), 4.22 (дд, 1H, *J*_{6b,5} 5.6, Нбb), 3.88 (дд, 1H, J_{1.2} 1.8, J_{2.3} 3.1, Н2), 3.70 (м, 1H, H5), 3.67 (дд, 1H, J_{3,4}9.4, H3), 3.64 (т, 1H, J9.7, Н4), 3.34 (с, 3H, CH₃O), 2.08 (с, 3H, CH₃CO). Данные спектра 1 H-ЯМР соединения (**X**) хорошо согласуются с данными, приведенными в работе Lassfolk et al. [25]. 13 C-ЯМР (100 МГц, D₂O, δ , м.д.): 175.2 (СО), 102.0 (С1), 71.4 (С3), 71.1 (С5), 70.8 (C2), 67.6 (C4), 64.6 (C6), 55.8 (CH₃O), 21.2 (CH₃CO).

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при поддержке Российского научного фонда (грант № 19-43-02023).

СОБЛЮДЕНИЕ ЭТИЧЕСКИХ СТАНДАРТОВ

Настоящая статья не содержит описания каких-либо исследований с участием людей и использованием животных в качестве объектов исследований.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Rana S.S., Matta K.L. // Carbohydr. Res. 1983. V. 113. P. C18–C21. https://doi.org/10.1016/0008-6215(83)88254-8
- La Ferla B., Prosperi D., Lay L., Russo G., Panza L. // Carbohydr. Res. 2002. V. 337. P. 1333–1342. https://doi.org/10.1016/s0008-6215(02)00164-7
- Kaji E., Komori T., Yokoyama M., Kato T., Nishino T., Shirahata T. // Tetrahedron. 2010. V. 66. P. 4089–4100. https://doi.org/10.1016/j.tet.2010.04.007
- Muramatsu W., Kawabata T. // Tetrahedron Lett. 2007. V. 48. P. 5031–5033. https://doi.org/10.1016/j.tetlet.2007.05.098
- Gening M.L., Titov D.V., Grachev A.A., Gerbst A.G., Yudina O.N., Chizhov A.O., Tsvetkov Y.E., Nifantiev N.E. // Eur. J. Org. Chem. 2010. V. 13. P. 2465–2475. https://doi.org/10.1002/ejoc.200901275
- Kochetkov N.K., Nifant'ev N.E., Backinowsky L.V. // Tetrahedron. 1987. V. 43. P. 3109–3121. https://doi.org/10.1016/S0040-4020(01)86852-6
- Lawandi J., Rocheleau S., Moitessier N. // Tetrahedron. 2011. V. 67. P. 8411–8420. https://doi.org/10.1016/j.tet.2011.07.026
- Legentil L., Cabezas Y., Tasseau O., Tellier C., Daligault F., Ferrières V. // J. Org. Chem. 2017. V. 82. P. 7114–7122. https://doi.org/10.1021/acs.joc.7b00565
- Rencurosi A., Poletti L., Russo G., Lay L. // Eur. J. Org. Chem. 2003. P. 1672–1680. https://doi.org/10.1002/ejoc.200200425
- Zhang X., Kamiya T., Otsubo N., Ishida H., Kiso M. // J. Carbohydr. Chem. 1999. V. 18. P. 225–239. https://doi.org/10.1080/07328309908543992
- Komarova B.S., Orekhova M.V., Tsvetkov Y.E., Nifantiev N.E. // Carbohydr. Res. 2014. V. 384. P. 70–86. https://doi.org/10.1016/j.carres.2013.11.016
- Komarova B.S., Tsvetkov Y.E., Nifantiev N.E. // Chem. Rec. 2016. V. 16. P. 488–506. https://doi.org/10.1002/tcr.201500245
- Yasukochi T., Fukase K., Kusumoto S. // Tetrahedron Lett. 1999, V. 40. P. 6591–6593. https://doi.org/10.1016/S0040-4039(99)01280-0
- 14. La Ferla B., Lay L., Russo G., Panza L. // Tetrahedron Asymmetry. 2000. V. 11. P. 3647–3651. https://doi.org/10.1016/S0957-4166(00)00342-6
- Lu Y., Wei P., Pei Y., Xu H., Xin X., Pei Z. // Green Chem. 2014. V. 16. P. 4510–4514. https://doi.org/10.1039/c4gc00770k

- Kurahashi T., Mizutani T., Yoshida J.-i. // Tetrahedron. 2002. V. 58. P. 8669–8677. https://doi.org/10.1016/S0040-4020(02)01098-0
- 17. Bianco A., Brufani M., Melchioni C., Romagnoli P. // Tetrahedron Lett. 1997. V. 38. P. 651–652.
- McClure M.S., Berry M.B., Caine D., Crawford C., Crump B.C., Glover B.N., Kedia S.B., Millar A., Mitchell M.B., Nichols C.J., Patterson D.E., Powers J. // Eur. J. Org. Chem. 2012. P. 3561–3565. https://doi.org/10.1002/ejoc.201200261
- Ishihara K., Kurihara H., Yamamoto H. // J. Org. Chem. 1993. V. 58. P. 3791–3793. https://doi.org/10.1021/io00067a005
- Цветков Ю.Е., Генинг М.Л., Нифантьев Н.Э. // Изв. АН. Сер. хим. 2020. С. 2228–2230. [Tsvetkov Y.E., Gening M.L., Nifantiev N.E. // Russ. Chem. Bull. 2020. V. 69. P. 2228–2230.]

- Jansson P.-E., Kenne L., Schweda E. // J. Chem. Soc. Perkin Trans. I. 1987. P. 377–383. https://doi.org/10.1039/P19870000377
- 22. *Bouveng H.O.* // Acta Chem. Scand. 1961. V. 15. P. 87– 95.

https://doi.org/10.3891/acta.chem.scand.15-0087

- Borén H.B., Garegg P.G., Kenne L., Pilotti Å., Svensson S., Swahn C.-G. // Acta Chem. Scand. 1973. V. 27. P. 2740–2748.
- 24. Garegg P.G., Swahn C.-G. // Acta Chem. Scand. 1972. V. 26. P. 3895–3901. https://doi.org/10.3891/acta.chem.scand.26-3895
- Lassfolk R., Rahkila J., Johansson M.P., Ekholm F.S., Wärnå J., Leino R. // J. Am. Chem. Soc. 2019. V. 141. P. 1646–1654. https://doi.org/10.1021/jacs.8b11563

Selective Acetylation of the Primary Hydroxyl Group in Methyl *D*-Hexopyranosides with a Mixture of Acetic Anhydride and Acetic Acid

Y. E. Tsvetkov*, D. V. Yashunsky*, and N. E. Nifantiev*, #

[#]Fax: +7 (499) 135-97-84; e-mail: nen@ioc.ac.ru

*N.D. Zelinsky Institute of Organic Chemistry, Russian Academy of Sciences, Leninsky prosp. 47, Moscow, 119991 Russia

6-O-Acetylated derivatives of *D*-hexopyranosides are valuable intermediates in synthetic carbohydrate chemistry. We have developed a new simple procedure for selective acetylation of the primary hydroxyl group in methyl *D*-hexopyranosides consisting in treatment with a mixture of acetic anhydride and acetic acid at 50°C. As a result, corresponding 6-acetates were formed in 40–50% yield.

Keywords: acetic acid, acetic anhydride, methyl D-hexopyranosides, selective 6-O-acetylation