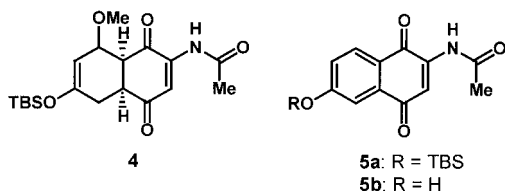
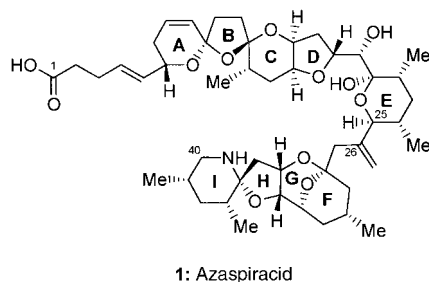


In der Zuschrift von **S. H. Bergens** und **V. Rautenstrauch** et al. in Heft 5, S. 937–942, ist in den Gleichungen (4) und (6) versehentlich (*S*)-(-)-BINAP statt (*R*)-(+)-BINAP dargestellt. In dieser Arbeit wurde jedoch, wie im Text beschrieben, durchweg (*R*)-(+)-BINAP (korrekt als (+)-**9** bezeichnet) verwendet. Die Bezeichnungen (+)-**9**·HBF₄, **12**, **13 a,b** und **17** im Text und in den Gleichungen (4) und (6) beziehen sich auch im richtigen Sinne auf die (*R*)-(+)-BINAP-Reihe.

Die Strukturen der Verbindungen **4** sowie **5a** und **5b** in der Zuschrift von **K. C. Nicolaou** et al. in Heft 1, S. 213–216, die auf der Grundlage von NMR-Spektren zugeordnet wurden, sind verkehrt. Durch Röntgenstrukturanalysen konnten die Strukturen (siehe Bild) nun korrekt zugeordnet werden. Die Autoren danken Professor Ross Kelly und Professor Antonio Echavarren für Hinweise, die den Anlass gaben, die Strukturen genauer zu untersuchen (siehe auch: T. R. Kelly, M. Behforouz, A. Echavarren, J. Vaya, *Tetrahedron Lett.* **1983**, 24, 2331–2334).



In der Zuschrift von **K. C. Nicolaou** et al. in Heft 7, S. 1302–1305, sind die relativen Konfigurationen dreier Stereozentren in der Strukturformel der Titelverbindung Azaspiracid **1** falsch wiedergegeben. Die richtige Formel ist hier gezeigt.



Die IR-Daten für Verbindung **3** in dieser Zuschrift sind wie folgt korrekt: $\tilde{\nu}_{\text{max}} = 2925, 2861, 1697, 1460, 1373, 1255, 1149, 597 \text{ cm}^{-1}$.