

- | | | | |
|---|-----------|---------------------|------|
| • VIPs | 4536 | • Stichwortregister | 4782 |
| • Inhalt der Schwester-Zeitschriften der <i>Angewandten</i> | 4551–4553 | • Autorenregister | 4783 |
| • Bezugsquellen | A161–A165 | • Vorschau | 4784 |

Alle englischen Inhaltsverzeichnisse und alle deutschen ab 1998 finden Sie im WWW unter <http://www.angewandte.de>

Heft 22, 2002 wurde am 12. November online veröffentlicht.

BERICHTIGUNGEN

In der Zuschrift von **C. Ortiz Mellet, J. M. García Fernández et al.** in Heft 19, **2002**, 3826–3828, wurden die Adressen der Autoren versehentlich vertauscht. Die neue Faxnummer von Dr. Ortiz Mellet ist (+34)95-462-49-60. Der Satz, der auf Seite 3827, linke Spalte, 9. Zeile anfängt, soll folgendermaßen lauten: „Preliminary modeling studies suggested that the inner wall in these macrocycles (cyclotrehalins, CTs)^[6] would expose the H-1, H-2, and H-4 protons for contacts with an included guest, ...“ Der Text „more stable than that with AC“ auf Seite 3828, linke Spalte, 2. Absatz, 8. Zeile soll durch „more stable than that with benzoate“ ersetzt werden. Im Literaturverzeichnis müssen die Zitate [6] und [8] vertauscht werden.

In der Zuschrift von **B. Hedman, K. O. Hodgson, A. Llobet, T. D. P. Stack et al.** in Heft 16, **2002**, 3117–3120, ist die Abbildung 2 falsch. Die korrekte Abbildung und die zugehörige Legende sind hier wiedergegeben.

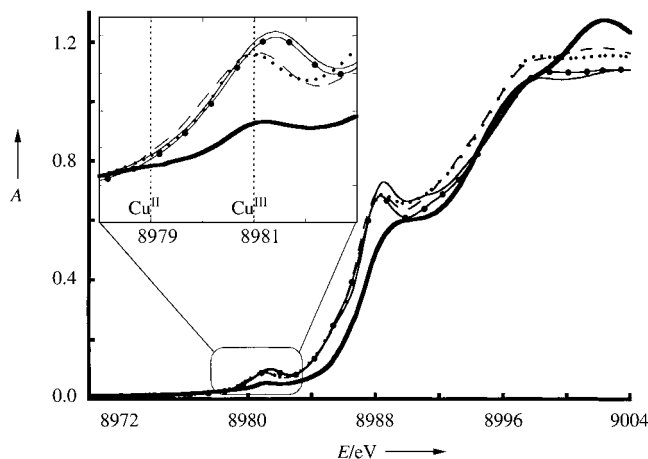


Figure 2. Cu K-edges for Cu^{III} complexes **1**-(CF₃SO₃)₂ (—), **1**-(ClO₄)₂ (••••), **2**-(ClO₄)₂ (---), **3**-(ClO₄)₂ (•••••), and [Cu^{III}(H₋₃Aib₃)]^[14] (—). The amplified inset shows the pre-edge region (1s → 3d_{x²-y²} transition, 8978–8983 eV). *A* = normalized absorption, *E* = energy.

In der Zuschrift von **A. Nangia, W. T. Robinson, J. A. K. Howard, F. H. Allen et al.** in Heft 20, **2002**, S. 4004–4007, wurde die Strukturformel des Diphenylcyclohexadienons **1** auf S. 4004 falsch wiedergegeben. Die richtige Formel ist hier gezeigt.

