

## Berichtigungen

Chiral Neutral Zirconium Amidate Complexes for the Asymmetric Hydroamination of Alkenes

M. C. Wood, D. C. Leitch, C. S. Yeung,  
J. A. Kozak, L. L. Schafer\* — 358–362

*Angew. Chem.* **2007**, 119

DOI 10.1002/ange.200603017

Die Autoren danken Prof. Kai Hultzsch von der Rutgers University, der sie auf eine falsche Darstellung des vierfach substituierten Stereozentrums in den Mosher-Amid-Derivaten (mit S-Konfiguration) in den Hintergrundinformationen zu dieser Zuschrift (DOI: 10.1002/ange.200603017) aufmerksam gemacht hat. Dank der Mithilfe von Prof. Hultzsch konnte bestätigt werden, dass die Methode und die NMR-spektroskopischen Daten, die in den Hintergrundinformationen präsentiert werden, zur korrekten Konfiguration von 2-Methyl-4,4-diphenylpyrrolidin führen (wie in Lit. [1] angegeben). Während die zugewiesene und gezeigte Konfiguration der Pyrrolidinprodukte in Zuschrift und Hintergrundinformationen korrekt sind,<sup>[1]</sup> ändert sich bei der Amidsynthese die Konfiguration gemäß den Cahn-Ingold-Prelog-Prioritätsregeln von S zu R. Folglich ergibt das (S)-Mosher-Säurechlorid die (R)-Mosher-Amide. Um eine Verbreitung dieses Fehlers zu vermeiden, ist eine revidierte Fassung der Hintergrundinformationen mit korrigierten Bildern in den Spektren mit dieser Berichtigung verknüpft. Der Satz am Ende der ersten Spalte auf S. 360 muss lauten: „Reported ee values were determined by integration of <sup>1</sup>H and/or <sup>19</sup>F NMR spectra of the (S)-Mosher acid chloride derivatives of at least two independent experiments.“

Die Autoren entschuldigen sich für dieses Versehen.

---

[1] D. V. Gribkov, K. C. Hultzsch, F. Hampel, *J. Am. Chem. Soc.* **2006**, *128*, 3748.