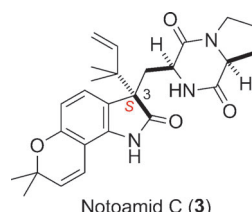


## Angewandte Berichtigung

In Schema 1 dieser Zuschrift ist eine falsche Strukturformel für Notoamid C (**3**) abgebildet, die hiermit korrigiert werden soll.



Die Konfiguration an C3 von **3** wurde nicht durch spektroskopische Methoden bestimmt; ausgehend von Biogeneseüberlegungen deutete das gemeinsame Auftreten mit den Notoamiden A und B auf die 3*R*-Konfiguration für **3** hin. Kürzlich wurde die absolute Konfiguration von Notoamid C auf der Grundlage der biochemischen Umwandlung von Notoamid E in Notoamid C durch rekombinanten NotB als 3*S* bestimmt.<sup>[1]</sup> Diese Korrektur betrifft die in Abbildung S3 der Hintergrundinformationen abgebildete Struktur. Ferner wurden die relative und absolute Konfiguration von Notoamid C vor kurzem unabhängig durch Chen et al. mithilfe einer Einkristall-Röntgenstrukturanalyse von Notoamid C aus *Aspergillus* sp. XS-20090066 ermittelt.<sup>[2]</sup>

Notoamides A–D: Prenylated Indole Alkaloids Isolated from a Marine-Derived Fungus, *Aspergillus* sp.

H. Kato, T. Yoshida, T. Tokue, Y. Nojiri,  
H. Hirota, T. Ohta, R. M. Williams,  
S. Tsukamoto\* ————— **2304–2306**

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

DOI: 10.1002/ange.200604381

[1] S. Li, J. M. Finefield, J. D. Sunderhaus, T. J. McAfoos, R. M. Williams, D. H. Sherman, *J. Am. Chem. Soc.* **2012**, 134, 788–791.

[2] M. Chen, C.-L. Shao, X.-M. Fu, R.-F. Xu, J.-J. Zheng, D.-L. Zhao, Z.-G. She, C.-Y. Wang, *J. Nat. Prod.* **2013**, 76, 547–553.