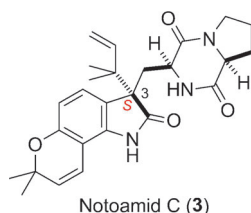


Angewandte Berichtigung

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 rekombinanter NotB als 3*S* bestimmt.^[1] 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.^[2]

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.