

SHORT COMMUNICATION

Contributions intended for publication under this heading should be expressly so marked; they should not exceed about 1000 words; they should be forwarded in the usual way to the appropriate Co-editor; they will be published as speedily as possible.

Acta Cryst. (1976). B32, 1939

Structure cristalline et moléculaire de l'alcaloïde galanthamine. Erratum. Par R. ROQUES et J. LAPASSET, *Laboratoire de Cristallographie, Université d'Abidjan, Côte d'Ivoire*

(Reçu le 29 janvier 1976, accepté le 29 janvier 1976)

Errors in Table 5 of the paper by Roques & Lapasset [*Acta Cryst.* (1976), B32, 579–582] are corrected.

A la suite d'une erreur accidentelle dans un programme le Tableau 5 de Roques & Lapasset (1976) est entaché d'erreurs.

Le nouveau Tableau 5 est présenté au-dessous.

Tableau 5. *Plans moyens importants et distances exprimées en Å, des atomes à ces plans*

L'espace est rapporté à trois axes orthonormés *Oz* dirigé suivant *c*, *Oy* suivant *b* et *Ox* suivant *a**

	Plan I	Plan II
C(1)	1,48	0,02†
C(2)	2,28	-0,02†
C(3)	1,89	0,00†
C(4)	0,37	0,44
C(4a)	-0,34	-0,16
C(4b)	0,05†	-0,01†
O(5)	-0,01†	
C(6)	-0,01†	
C(7)	0,01†	
C(8)	0,02†	
C(9)	-0,01†	

Tableau 5 (*suite*)

N(10)	-1,10	0,44
C(11)	-0,80	1,43
C(12)	-0,95	1,23
C(13)	-0,03†	
C(14)	-0,02†	
C(15)	0,00†	
C(16)	-0,19	
O(17)	0,02†	
O(18)	2,56	-1,25

Angle entre plans (I,II) 72,5°.

† Atomes dont les coordonnées ont servi au calcul du plan.

$$\text{Equation du plan I} \\ 0,7573X - 0,0638Y + 0,6500Z - 4,0465 = 0$$

$$\text{Equation du plan II} \\ 0,3516X + 0,4334Y - 0,8298Z - 6,8363 = 0$$

Référence

ROQUES, R. & LAPASSET, J. (1976). *Acta Cryst.* B32, 579–582.