

# Angewandte Berichtigung

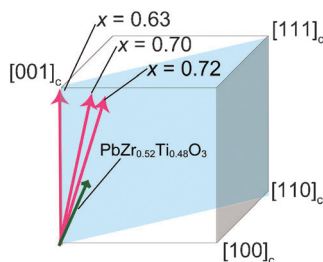
In dieser Zuschrift wurden falsche Kippwinkel für den Polarisationsvektor gezeigt. Die Polarisation ist in dieselbe Richtung verkippt, in die auch die monokline Struktur verzerrt ist. Die korrekten Kippwinkel sind  $-2^\circ$  für  $x = 0.63$ ,  $12^\circ$  für  $x = 0.70$  und  $15^\circ$  für  $x = 0.72$  in  $[001]_m$ -Richtung sowie  $-1^\circ$  für  $x = 0.63$ ,  $13^\circ$  für  $x = 0.70$  und  $17^\circ$  für  $x = 0.72$  in  $[001]_c$ -Richtung. Eine korrigierte Version von Abbildung 5 ist hier wiedergegeben. Die Autoren entschuldigen sich für dieses Versehen.

Polarization Rotation in the Monoclinic Perovskite  $\text{BiCo}_{1-x}\text{Fe}_x\text{O}_3$

K. Oka,\* T. Koyama, T. Ozaaki, S. Mori, Y. Shimakawa, M. Azuma — **8101–8104**

Angew. Chem. **2012**, 124

DOI: 10.1002/ange.201202644



**Abbildung 5.** The polarization vectors of the monoclinic  $Cm$  phase of  $\text{BiCo}_{1-x}\text{Fe}_x\text{O}_3$  ( $x=0.63, 0.70$ , and  $0.72$ ) at 300 K and  $\text{PbZr}_{0.52}\text{Ti}_{0.48}\text{O}_3$  at 20 K.<sup>[2b]</sup> The indices  $[001]_c$ ,  $[100]_c$ ,  $[110]_c$ , and  $[111]_c$  are based on the pseudo cubic unit cell.