

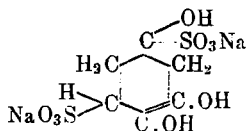
Berichtigungen.

Erläuterung. Die Zeile, in welcher die Berichtigung einzutragen ist, wird durch ihre vertikale Entfernung in Millimetern von dem unter der Seitenzahl befindlichen Strich angegeben. Bei komplizierten Formeln ist der Ort der einzutragenden Berichtigung außerdem durch Angabe seiner Entfernung in Millimetern vom linken Rand des Textes noch näher bezeichnet.

- Jahrg. 53, S. 88, 158 mm v. o. lies: »C₁₁H₁₄O₂N₂« statt »C₁₄H₁₄O₂N₂«.
 » 56, » 1197, 91 mm v. o. lies: »C₁₂H₁₃O₃N₂S« statt »C₁₄H₁₇O₃N₂S«.
 » 56, » 1201, 178 mm v. o. lies: »C₁₃H₁₄O₇N₄« statt »C₁₃H₁₃O₇N₄«.
 » 56, » 1210, 37 mm v. o. lies: »C₁₉H₂₄O₄N₂« statt C₁₈H₂₅O₂N₂«.
 » 56, » 1380, 88 mm v. o. lies: »C₉H₁₄O₆« statt C₁₄H₉O₆«.
 » 56, » 1678, 28 mm v. o. in der 4. Formel fehlt ein CH₂.
 » 56, » 1841, 80 mm v. o. lies: »C₂₀H₃₀O₄Br₂« statt »C₁₈H₂₀O₄Br₂«.
 » 56, » 1714, 76 mm v. o. lies: »C₂₁H₁₆O₄N₂« statt »C₁₉H₁₆O₄N₂«.
 » 56, » 1843, 23 mm v. o. lies: »C₁₆H₂₁O₄N« statt »C₁₆H₂₁O₂N«.
 » 56, » 1863, 130 mm v. o. lies: »C₆H₉O₄N« statt »C₆H₁₁O₄N«.
 » 56, » 1871, 159 mm v. o. lies: »C₁₉H₁₂O₇N₂« statt »C₁₂H₁₂O₉N₂«.
 » 56, » 1999, 74 mm v. o. lies: »*γ*-Phenylpropyl-benzyl-amin« statt »*β*-Phenyl-propyl-benzyl-amin«.
 » 56, » 2084, ist in der Koordinationsformel des Cu-Benzoinoxims nach dem ersten aliphatischen C-Atom ein H einzurücken.
 » 56, » 2091, 100 mm v. o. lies: »4,4'-Bis-[1-phenyl-3 . . .]« statt »4,4'-Bis-[1-phenyl-2 . . .]«.
 » 56, » 2126, 89 mm v. o. lies: »C₁₃H₂₂O₆« statt »C₁₂H₂₂O₆«.
 » 56, » 2139, 99 mm v. o. lies: »Inden-2-aldehyd (III)« statt »(II)«.
 » 56, » 2158, 146 mm v. o. lies: »C₁₆H₂₀O₂NCl« statt »C₁₈H₂₀O₂NCl«.
 » 56, » 2163, 170 mm v. o. lies: »C₁₅H₁₄O₃N₄« statt »C₁₅H₁₄O₃N₂«.
 » 56, » 2235, 77 mm v. o. lies: »*as-p*-Xylenol« statt »*as-m*-Xylenol«.
 » 56, » 2564: In der Formel 155 mm v. o. muß zwischen N:N u. S die Gruppe C₆H₄ eingefügt werden.
 » 57, » 192, letzte Zeile des Textes lies: »C₂₁H₁₈N₂S« statt »C₂₀H₁₈N₂S«.
 » 57, » 369, 13 mm v. o. lies: »C₂₈H₁₄O₅N₂Cl₂«, statt »C₂₈H₁₄O₄N₂Cl₂«.
 » 57, » 369, 52 mm v. o. lies: »C₂₈H₁₅O₅N₃«, statt »C₂₈H₁₄O₅N₃«.
 » 57, » 379, 152 mm v. o. lies: »C₁₂H₂₂O₃«, statt »C₁₂H₂₂O₂«.
 » 57, » 380, 152 mm v. o. lies: »CH₃·CH:CH·[CH₂]₂·CH(CH₃)·CH₂·CO₂H« statt »CH₃·CH:CH·[CH₂]₂·CH(CH₃)·CH₂·CO₂H«.
 » 57, » 381, 7 mm v. o.: Die Formel nach . . . Oxy-ester, muß mit CH₃ . . . statt mit CH₂ . . . beginnen.
 » 57, » 381, 78 mm v. o. lies: »Mol.-Refr. C₁₀H₂₀O« statt »Mol.-Refr. C₁₀H₁₀O«.
 » 57, » 381, 156 mm v. o. lies: »Mol.-Refr. C₁₀H₂₀O« statt »Mol.-Refr. C₉H₂₀O«.
 » 57, » 395, 151 mm v. o. lies: in der zweiten Formel »·CH₃« statt »·CH₂«.
 » 57, » 395, 160 mm v. o. ließt: in der ersten Formel »(CH₃)« statt »(CH₂)«.
 » 57, » 453, 34 mm v. o. lies: »B) (RR') C:₂^oN·CO·NH₂« statt »B) (RR') C:₂^oN·CO·NH₂«

O
statt »B) (RR') C:₂^oN·CO·NH₂«

- Jahrg. 57, S. 456, 147 mm v. o. lies: »C₈H₈O₂N« statt »C₈H₈O₂Nc«.
- » 57, » 503, letzte Zeile lies: »C₁₆H₉O₂NClBr« statt »C₁₆H₉O₂ClBr«.
 - » 57, » 505, 68 mm v. o. lies: »C₁₀H₅O₂Cl₂« statt »C₁₀H₅O₂Cl₂«.
 - » 57, » 607, 26 mm v. o. lies: »C₁₄H₁₆O₂N₂« statt »C₁₄H₁₆O₂N₂«.
 - » 57, » 614, 143 mm v. o. lies: »C₁₁H₁₇O₂N₂Cl« statt »C₁₁H₁₆O₂N₂Cl«; 171 mm v. o. lies »Luftfeuchtigkeit«.
 - » 57, » 615, 9 mm v. o. lies »C₁₀H₁₅O₂N₂Cl« statt »C₁₀H₁₄O₂N₂Cl«.
 - » 57, » 631, 91 mm v. o. lies: »C₁₄H₁₁ON₂Br₄« statt »C₁₄H₉ON₃Br₄«.
 - » 57, » 631, 155 mm v. o. lies: »C₁₄H₁₂ON₂ClBr₄« statt »C₁₄H₁₀ON₃ClBr₄«.
 - » 57, » 651, 100 mm v. o. lies: »C₉H₅O₂S Cl« statt »C₉H₅O₂S Cl«.
 - » 57, » 705, 110 mm v. o. lies: »β-Ketonsäuren« statt »α-Ketonsäuren«.
 - » 57, » 956, 14 mm v. o. lies: »C₅H₆N₂Cl₂, HCl« statt »C₅H₆N₂Cl, HCl«.
 - » 57, » 993, 2. Z. v. o. lies: »C₂₁H₁₈O₂N₂« statt »C₂₁H₁₈ON₂«.
 - » 57, » 1006, 131 mm v. o. lies: »C₂₂H₁₈O₄« statt »C₂₄H₁₈O₄«.
 - » 57, » 1008, 33 mm v. o. lies: »C₁₃H₉O₄N« statt »C₁₃H₁₉O₄N«.
 - » 57, » 1059, 164 mm v. o. lies: »C₁₁H₇O₃NS« statt »C₁₁H₇O₈NS«.
 - » 57, » 1115, 30 mm v. o. lies: »1-Äthyl pyrazolin-3-propionsäure« statt »1-Phenyl-pyrazolin-3-propionsäure«.
 - » 57, » 1163, in den Formeln I, II, V u. VI ist die Bindung zwischen Pyridin und Pyrrolidin im Pyrrolidin-Kern nach 2 statt nach 3 zu legen.
 - » 57, » 1170, 178 mm v. o. lies: »C₈H₆O₂N₂« statt »C₇H₆N₂O₂«.
 - » 57, » 1226, lies statt Formel VI:



- » 57, » 1303, 186 mm v. o. lies: »C₉H₈O₂« statt »C₁₉H₈O₂«.
- » 57, » 1309, 180 mm v. o. lies: »C₁₉H₂₄N₂« statt »C₁₉H₂₆N₂«.
- » 57, » 1359, 63 mm v. o. lies: »C₂₄H₄₃O₁₉N« statt »C₂₄H₄₈O₁₉N«.
- » 57, » 1369, 129 mm v. o. lies: »C₉H₁₅O₂N₂P« statt: »C₉H₁₃O₂N₂P«.
- » 57, » 1401 muß (I) von der Überschrift 11. Zeile v. o. (45 mm v. o.) nach Zeile 6 v. u. (167 mm v. o.) hinter Bis-oxymethyl-disulfid gesetzt werden.
- » 57, » 1444, 130 mm v. o. lies: »α, δ-Dioxy-valeraldehyd« statt: »α, β-Dioxy-valeraldehyd«.
- » 57, » 1449, In Formel III muß NH vom Benzolkern in den Pyrrolkern gerückt werden.
- » 57, » 1529, 145 mm v. o. lies: (VII) statt (II). S. 1529, 177 mm v. o. lies: »Carbazol-9-essigsäureazid« statt »hydrazid«.
- » 58, » 712, 130 mm v. o. lies: »C₇H₄O₆N₃Cl« statt »C₆H₄O₆N₃Cl«.
- » 58, » 716, 166 mm v. o. lies: »C₂₀H₁₈Br₂« statt »C₁₀H₁₈Br₂«.

Vergl. ferner die bereits abgedruckten Berichtigungen: Jahrg. 58, S. 451, 642, 798, 1210, 1428, 1961, 2238, 2475, 2706.