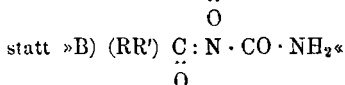


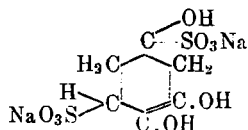
Berichtigungen.

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: »C₁₁ H₁₄ O₂ N₂« statt »C₁₄ H₁₄ O₂ N₂«.
- » 56, » 1197, 91 mm v. o. lies: »C₁₂ H₁₂ O₃ N₃ S« statt »C₁₄ H₁₇ O₃ N₃ S«.
- » 56, » 1201, 178 mm v. o. lies: »C₁₃ H₁₄ O₇ N₄« statt »C₁₂ H₁₃ O₇ N₄«.
- » 56, » 1210, 37 mm v. o. lies: »C₁₉ H₂₄ O₄ N₂« statt C₁₈ H₂₅ O₂ N₂«.
- » 56, » 1380, 88 mm v. o. lies: »C₉ H₁₄ O₆« statt C₁₄ H₉ O₆«.
- » 56, » 1678, 28 mm v. o. in der 4. Formel fehlt ein CH₂.
- » 56, » 1841, 80 mm v. o. lies: »C₂₀ H₂₀ O₄ Br₂« statt »C₁₈ H₂₀ O₄ Br₂«.
- » 56, » 1714, 76 mm v. o. lies: »C₂₁ H₁₆ O₄ N₂« statt »C₁₂ H₁₆ O₄ N₂«.
- » 56, » 1843, 23 mm v. o. lies: »C₁₆ H₂₁ O₄ N« statt »C₁₆ H₂₁ O₂ N«.
- » 56, » 1863, 130 mm v. o. lies: »C₆ H₉ O₄ N« statt »C₆ H₁₁ O₄ N«.
- » 56, » 1871, 159 mm v. o. lies: »C₁₂ H₁₂ O₇ N₂« statt »C₁₂ H₁₂ O₉ N₂«.
- » 56, » 1999, 74 mm v. o. lies: »γ-Phenylpropyl-benzyl-amin« statt »β-Phenylpropyl-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: »C₁₃ H₂₂ O₆« statt »C₁₂ H₂₂ O₆«.
- » 56, » 2139, 99 mm v. o. lies: »Inden-2-aldehyd (III)« statt »(II)«.
- » 56, » 2158, 146 mm v. o. lies: »C₁₆ H₂₀ O₂ NCl« statt »C₁₈ H₂₀ O₂ NCl«.
- » 56, » 2163, 170 mm v. o. lies: »C₁₅ H₁₄ O₃ N₄« statt »C₁₅ H₁₄ O₃ N«.
- » 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 C₆ H₄ eingefügt werden.
- » 57, » 192, letzte Zeile des Textes lies: »C₂₁ H₁₈ N₂ S« statt »C₂₀ H₁₈ N₂ S«.
- » 57, » 369, 13 mm v. o. lies: »C₂₈ H₁₄ O₅ N₂ Cl₂«, statt »C₂₈ H₁₄ O₄ N₂ Cl₂«.
- » 57, » 369, 52 mm v. o. lies: »C₂₈ H₁₅ O₅ N₃«, statt »C₂₈ H₁₄ O₅ N₃«.
- » 57, » 379, 152 mm v. o. lies: »C₁₂ H₂₂ O₃«, statt »C₁₂ H₂₂ O₂«.
- » 57, » 380, 152 mm v. o. lies: »CH₃ · CH : CH · [CH₂]₂ · CH (CH₃) · CH₂ · CO₂ H« statt »CH₃ · CH : CH · [CH₂]₂ · CH (CH₃) · CH₂ · CO₂ H«.
- » 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. C₁₀ H₂₀ O« statt »Mol.-Refr. C₁₀ H₁₀ O«
- » 57, » 381, 156 mm v. o. lies: »Mol.-Refr. C₁₀ H₂₀ O« statt »Mol.-Refr. C₉ H₂₀ O«
- » 57, » 395, 151 mm v. o. lies: in der zweiten Formel » · CH₃« statt » · CH₂«.
- » 57, » 395, 160 mm v. o. ließ: in der ersten Formel »(CH₃)« statt »(CH₂)«.
- » 57, » 453, 34 mm v. o. lies: »B) (RR') C : N · CO · NH₂«



- Jahrg. 57, S. 456, 147 mm v. o. lies: »C₈H₉O₂N« statt »C₈H₈O₂N«.
- » 57, » 508, letzte Zeile lies: »C₁₆H₉O₂N Cl Br« statt »C₁₆H₉O₂ Cl Br«.
- » 57, » 505, 68 mm v. o. lies: »C₁₀H₅O₂Cl₃« 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 »C₁₄H₉ON₂Br₄«.
- » 57, » 631, 155 mm v. o. lies: »C₁₄H₁₂ON₂ClBr₄« statt »C₁₄H₁₀ON₂ClBr₄«.
- » 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, H Cl« statt »C₅H₆N₂Cl, H Cl«.
- » 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-Phenylpyrazolin-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: »C₉H₆O₂N₂« 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 »C₂₄H₄₃O₁₉«.
- » 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.