

## Berichtigung / Correction

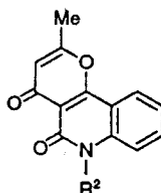
### Pyrano[4,3-*b*]pyran-2,5-dione, 1. – Einfache Synthese von Pyranopyrano-chinolintrienon

R. W. Saalfrank\*, B. Hörner

*Chem. Ber.* **1993**, *126*, 841–844

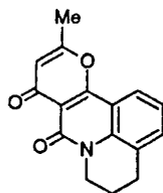
Bedauerlicherweise sind die Schmelzpunkte der Verbindungen **10a**, **b**, **e** und der bereits literaturbekannten Verbindungen **11a**<sup>[1]</sup>, **11b**<sup>[1,2,3]</sup> und **11e**<sup>[4,5]</sup> sowie die Elementaranalyse von **10b** nicht korrekt wiedergegeben. Die richtigen Schmelzpunkte lauten: **10a**: 256°C, **10b**: 235°C (Lit. 232°C)<sup>[6]</sup>, **10e**: 211°C, **11a**: 295°C (Lit. 295–296°C), **11b**: 256°C (Lit. 265°C), **11e**: 304°C (Lit. 303 bis 304°C). – Elementaranalyse für **10b**: ber. C 69.70, H 4.60, N 5.81; gef. C 68.68, H 4.53, N 5.36.

Zusätzlich wurde den Verbindungen **10a**, **b**, **e** eine falsche Struktur zugeordnet. Aufgrund einer Röntgenstruktur, die uns jetzt von **10a** vorliegt<sup>[7]</sup>, müssen die Strukturformeln für **10a**, **b**, **e** nunmehr lauten:



**10a** : R<sup>2</sup> = Ph

**10b** : R<sup>2</sup> = Me



**10e**

Wir danken Herrn Prof. Dr. T. Kappe, Graz, diese Versehen zu unserer Kenntnis gebracht zu haben.

<sup>[1]</sup> E. Ziegler, H. Junek, *Monatsh. Chem.* **1959**, *90*, 762–767 und 858–865.

<sup>[2]</sup> E. Ziegler, R. Wolf, T. Kappe, *Monatsh. Chem.* **1965**, *96*, 418–422.

<sup>[3]</sup> P. Roschger, W. Stadlbauer, *Liebigs Ann. Chem.* **1990**, 821–823.

<sup>[4]</sup> E. Ziegler, H. Junek, H. Biemann, *Monatsh. Chem.* **1961**, *92*, 927–934.

<sup>[5]</sup> P. Roschger, W. Fiala, W. Stadlbauer, *J. Heterocycl. Chem.* **1992**, *29*, 225–231.

<sup>[6]</sup> J. L. Asherson, D. W. Young, *J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1*, **1980**, 512–521.

<sup>[7]</sup> R. W. Saalfrank, B. Hörner, A. Wolski, unveröffentlichte Ergebnisse.

R. W. Saalfrank

[B 374/92]