

ergibt sich, dass die Schlüsse verschiedener Autoren [6], dass Aryldiazoniumfluoroborate nicht homolytisch zerfallen, nicht für alle Reaktionsbedingungen gültig sein können.

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] L. G. MAKAROVA, M. K. MATVEEVA & E. A. GRIBCHENKO, Izvest. Akad. Nauk S.S.S.R., Otdel. Khim. Nauk 1958, 1452 [Chem. Abstr. 53, 8057d (1959)]; L. G. MAKAROVA & E. A. GRIBCHENKO, *ibid.* 1958, 693 [Chem. Abstr. 52, 20002e (1958)]; A. N. NESMEYANOV, L. G. MAKAROVA & T. P. TOLSTAYA, Tetrahedron 7, 145 (1957); R. A. ABRAMOVITCH & J. G. SAHA, Canad. J. Chemistry 43, 3269 (1965).
 - [2] R. A. ABRAMOVITCH & F. F. GADALLAH, J. chem. Soc. B 1968, 497.
 - [3] H. ZOLLINGER, «Azo and Diazo Chemistry», S. 157, Interscience Publ., New York 1961.
 - [4] G. S. HAMMOND, J. Amer. chem. Soc. 72, 3737 (1950).
 - [5] L. FRIEDMAN & J. F. CHLEBOWSKI, J. org. Chemistry 33, 1633, 1936 (1968).
 - [6] H. MEERWEIN, G. DITTMAR, R. GÖLLNER, K. HAFNER, F. MENSCH & O. STEINFORT, Chem. Ber. 90, 841 (1957); K. G. RUTHERFORD & W. A. REDMOND, J. org. Chemistry 28, 568 (1963); A. N. NESMEYANOV, T. P. TOLSTAYA & I. N. LISICHKINA, Izvest. Akad. Nauk S.S.S.R., Ser. Khim. 1968, 194 [Chem. Abstr. 69, 18736d (1968)].
-

Errata

Helv. 49, 2186 (1966), Abh. Nr. 255 von C. A. GROB & R. A. WOHL, sollte der unterste Titel lauten: *2-Methyl-10-(p-nitrobenzoyloxy)-cis-decahydroisoquinolin*, anstatt ...-trans-...; S. 2187, 4. Absatz sollte der Titel lauten: *2-Methyl-10-phthaloyloxy-cis-decahydroisoquinolin-hydrochlorid*, anstatt ...-trans-...

Helv. 51, 1369 (1968), Abh. Nr. 151 von J. A. SABOZ, T. IIZUKA, H. WEHRLI, K. SCHAFFNER & O. JEGER: Für die Verbindungen **5** und **6** stehen im zweiten bzw. im ersten Absatz z. T. irrtümliche Angaben, die durch die folgenden Daten zu ersetzen sind:

*3-Oxo-4α,5α-oxido-17β-acetoxy-Δ⁴-androstens (**5**)*. $[\alpha]_D = -127^\circ$. NMR.: (u. a. letzte Zeile des Absatzes) $5,25/q/J = 2,5$ und $11 + 6,22/q/J = \sim 1,5$ und 11 , CH-6 und -7.

*3-Oxo-4α,5α,6α,7α-dioxido-17β-acetoxy-androsten (**6**)*. $[\alpha]_D = -70^\circ$.

Helv. 51, 1481 (1968), Abh. Nr. 168 von H. WYLER & J. CHIOVINI: In der Tabelle 1 sind die relativen Wanderungswerte von Tyrosin und Phenylalanin in der Papier-elektrophorese E_S in 0,1 F-Puffer je gleich -1,0 (statt wie gedruckt -0,1).
