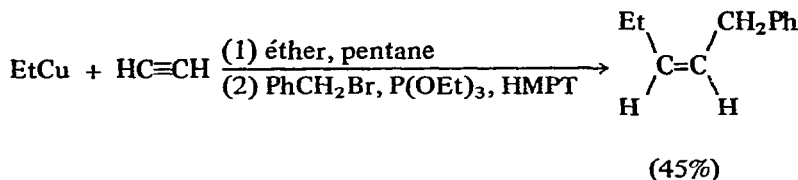


La pureté des isomères obtenus est évaluée à plus de 99.5% par CPV et la rétention de configuration lors de l'alcoylation est vérifiée par RMN dans le cas des dérivés $C_6H_5-CH_2-CH=C(CH_3)$ (C_2H_5) (*E* et *Z*). La synthèse d'alcènes disubstitués *cis* par ce procédé souffre de la présence de pentane dans la 1ère étape qui nuit à la condensation ultérieure:



Nous appliquons cette nouvelle préparation d'oléfines trisubstituées à la synthèse de produits naturels.

REMERCIEMENTS

Nous remercions La Délégation Générale à la recherche scientifique et technique et le Centre National de la Recherche Scientifique pour leur aide financière.

BIBLIOGRAPHIE

- 1 V.D. Parker, L.H. Piette, R.M. Salinger et C.R. Noller, *J. Amer. Chem. Soc.*, 86 (1964) 1110.
- 2 M. Tamura et J. Kochi, *J. Amer. Chem. Soc.*, 93 (1971) 1485.
- 3 E.J. Corey et G.H. Posner, *J. Amer. Chem. Soc.*, 89 (1967) 3911.
- 4 G.M. Whitesides, W.F. Fischer, J. San Filippo, R.W. Bashe et O. House, *J. Amer. Chem. Soc.*, 91 (1969) 4871.
- 5 J.F. Normant, M. Bourgain, *Tetrahedron Lett.*, (1971) 2583.

Erratum

J. Organometal. Chem., Vol. 39, No. 2 (June 16th, 1972)

Page C80, 1st paragraph, line 4 should read:

complexes $[RFe^{II}Pc]^-$ and $[RCo^{III}Pc]$. Further, it is noteworthy that the yield of

J. Organometal. Chem., 40 (1972)