

NMR (Aceton- d_6): 0.3 ppm Singlett [9 Protonen, $\text{Si}(\text{CH}_3)_3$], 7.6 ppm Multipllett (5 Phenylprotonen), 13.33 ppm breites Signal (1 Proton).

$\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{Si}$. Ber. C 60.79, H 6.95, N 19.33.
Gef. C 60.86, H 7.10, N 19.30.

Das Dünnschichtchromatogramm (Laufmittel $P\ddot{A}$: Aceton = 9:1) des Substanzgemisches des Versuches bei $+20^\circ\text{C}$ zeigte neben dem Triazol **5** ($R_f = 0.11$) noch Produkte bei $R_f = 0.65$ (Ausgangsmaterial, 20% wurden zurückgewonnen), bei $R_f = 0.45$ (Benzoylazid, 25% nach der Chromatographie, das IR-Spektrum war deckungsgleich mit dem einer Vergleichsprobe), bei $R_f = 0.38$ (Benzonitril, 10%) und bei $R_f = 0.08$ (Phenylglyoxylsäureamid, in Spuren, das IR-Spektrum war identisch mit dem der Verbindung **4**).

Erratum

In der Abhandlung von *J. Kohout et al.* (Mh. Chem. **102**, 350) sollen in Tab. 1 (S. 353) die Analysenzahlen für die Verbindung **8** lauten wie folgt: 24.95, 24.99; 16.49, 16.64.

Eigentümer: Österreichische Akademie der Wissenschaften, Dr. Ignaz Seipel-Platz 2, A-1010 Wien. — Herausgeber: Österreichische Akademie der Wissenschaften, Dr. Ignaz Seipel-Platz 2, A-1010 Wien, und Verein Österreichischer Chemiker, Eschenbachgasse 9, A-1010 Wien. — Verlag: Springer-Verlag, Mölkerbastei 5, A-1011 Wien. — Für den Textteil verantwortlich: Prof. Dr. Friedrich Kuffner, Währinger Straße 33, A-1090 Wien. — Für den Anzeigenteil verantwortlich: Alois Hallwax, Paracelsusgasse 8, A-1030 Wien. — Druck: Adolf Holzhausens Nachfolger, Kandlgasse 19—21, A-1070 Wien

Printed in Austria