

Darstellung von Va und Vb

400 mg **Ia**, 0,006 Mol Aldehyd, 0,06 ml Piperidin, 0,18 ml Eisessig in 50 ml Benzol wurden 16 Stdn. am Wasserabscheider gekocht. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der Rückstand umkristallisiert, bzw. sublimiert (Tab. 2).

Darstellung von VIa und VIb

100 mg **Va** bzw. **Vb** wurden in Äther bei -70° mit einer äther. Lösung von CH_2N_2 behandelt. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der Rückstand aus Benzol/*PÄ* umkristallisiert.

VIa: $\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{N}_4\text{O}_8$. Ber. N 12,38. Gef. N 12,90.

Die Verbindung **VIb** konnte nicht analysiert werden, da sie sich zu rasch zersetzte.

Für die Aufnahme der Spektren dienten die folgenden Geräte:

UV: Spectronic 505 der Fa. Bausch & Lomb.

IR: Infracord 237 der Fa. Perkin-Elmer.

NMR: A 60 A der Fa. Varian.

Massenspektren: MS 9 der Fa. AEI, Manchester (Ionisierungsenergie: 70 eV).

Herrn *H. Bieler* danken wir für die Durchführung der Mikroanalysen.

Errata

In der ersten Zeile des (engl.) Summaries zur Abhandlung von *O. Hromatka*, *D. Binder* und *M. Knollmüller*, Mh. Chem. **99**, 1062 (1968), lese man: β -chloroethane- (nicht β -chloromethane-).

In der 5. Zeile von Tabelle 1 der Abhandlung von *O. Beckmann*, *H. Boller* und *H. Nowotny*, Mh. Chem. **99**, S. 1581, lese man ($x \approx 0,6$) [statt ($x \approx \gamma 6$)].