

restants ont des positions calculées et des facteurs d'agitation thermique isotrope égaux à $1,20 \times U_{eq}$ des atomes porteurs ou $1,50 \times U_{eq}$ pour les atomes H des groupements méthyl. La valeur élevée du facteur R peut s'expliquer par la mauvaise qualité du cristal, sans doute liée au désordre d'une partie de la molécule.

La structure a été résolue avec le programme *SHELXS86* (Sheldrick, 1985) et affinée avec le programme *SHELXL93* (Sheldrick, 1993). Pour les figures, utilisation d'une version modifiée du programme *ORTEPII* (Johnson, 1976). Ordinateur: la grappe de station IBM RS6000 de IDRIS.

L'auteur remercie Messieurs A. Valla et M. Giraud du Laboratoire de Chimie Appliquée aux Corps Organisés du Muséum National d'Histoire Naturelle de lui avoir proposé l'étude de cette molécule et fourni les cristaux.

Les listes des facteurs de structure, des facteurs d'agitation thermique anisotrope, des coordonnées des atomes d'hydrogène, des distances et angles des atomes d'hydrogène et des angles de torsion ont été déposées au dépôt d'archives de l'UICr (Référence: DU1111). On peut en obtenir des copies en s'adressant à: The Managing Editor, International Union of Crystallography, 5 Abbey Square, Chester CH1 2HU, Angleterre.

Références

- Andriamialisoa, Z., Giraud, M. & Valla, A. (1995). *Synlett*. Soumis.
 Johnson, C. K. (1976). *ORTEPII*. Rapport ORNL-5138. Oak Ridge National Laboratory, Tennessee, EU.
 Sheldrick, G. M. (1985). *SHELXS86. Program for the Solution of Crystal Structures*. Univ. de Göttingen, Allemagne.
 Sheldrick, G. M. (1993). *SHELXL93. Program for the Refinement of Crystal Structures*. Univ. de Göttingen, Allemagne.

ADDENDA AND ERRATA

Acta Cryst. (1995). C51, 2458

1-Iodo-2-*p*-tolyl-1-tellura-2-azaindene. Erratum. By THOMAS A. HAMOR, *School of Chemistry, University of Birmingham, Birmingham B15 2TT, England*, ANATOLY G. MASLAKOV and WILLIAM R. MCWHINNIE, *Department of Chemical Engineering and Applied Chemistry, Aston University, Aston Triangle, Birmingham B4 7ET, England*

(Received 11 October 1995)

Abstract

An error in technical editing is corrected. In the paper by Hamor, Maslakov & McWhinnie [*Acta Cryst.* (1995), C51, 2062–2064], the address of one of the authors is given incorrectly. Thomas A. Hamor is at the University of Birmingham, the correct address being given above. An error in printing is also corrected. In the opening sentence of the

Comment, the phrase 'Lewis acid' should be replaced by 'Lewis acidity' so that the sentence reads 'Organotellurium compounds may be stabilized by reduction of the Lewis acidity of the Te atom by intramolecular coordination with a heteroatom, e.g. ...'

All relevant information is given in the *Abstract*.