



Pour afficher plusieurs modèles moléculaires en mosaïque : Fenêtres / mosaïque

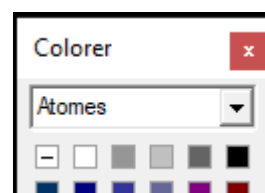
Pour sélectionner certaines molécules, parties de molécules (« chaînes ») ou certains atomes :

Dans l'outil de commande  (bandeau du haut), taper :

- Nct pour sélectionner les molécules de nicotine, Ach pour sélectionner les molécules d'acétylcholine
- *F pour sélectionner la chaîne F
- Tyr89 pour sélectionner l'acide aminé « tyrosine 89 »

On peut ensuite **modifier l'affichage** de la partie sélectionnée (par exemple,  pour un affichage en boules et bâtonnets) et sa couleur ().

Pour colorer la partie sélectionnée par type d'atome : dans la palette de couleurs, choisir le – (en haut à gauche).



Pour lire les informations sur la molécule, la « chaîne » ou l'atome survolé par la souris :

Regarder dans le bandeau du bas (en laissant la souris en place...).

Pour mesurer une distance :

Choisi l'outil de mesure de distance  .

Pointer successivement les deux points dont on veut mesurer la distance.

Le résultat s'affiche d'une part à côté des pointillés tracés, d'autre part dans le bandeau du bas (qui permet aussi de vérifier que la mesure a bien été effectuée entre les atomes souhaités). *Unité de mesure : l'ångström, noté Å (10⁻¹⁰ m)*

Pour zoomer : touche « shift » du clavier + avancer ou reculer avec le clic gauche de la souris

Pour déplacer latéralement le modèle : clic droit de la souris

Pour faire pivoter le modèle : touche « shift » du clavier + clic droit de la souris