

VISUALISATION DE MOLÉCULES AVEC RASTOP

Barre de menu		Quelques détails des menus
		<p>Afficher la molécule sélectionnée «Fichier / ouvrir» ou «Fichier charger un fichier de molécules» :</p> <p>Imprimer la molécule affichée ou celle qui est sélectionnée : «Fichier / Imprimer»</p> <p>Sélectionner ou modifier l'affichage : «Éditer/ sélectionner/Expression» : même fonction que l'éditeur de commande</p> <p>Fixer le diamètre des sphères : «Atomes/Représentation/rayon fixe»</p> <p>Afficher la molécule en ruban, sous la forme du squelette carboné notamment : «Rubans»</p> <p>Afficher plusieurs molécules si plusieurs fichiers ont été ouverts: «Fenêtres/Mosaïque»</p>
<p>Sélection et choix de la représentation de la partie sélectionnée dans la fenêtre active</p>		<p>Informations sur les molécules</p>
<p> avec l'éditeur de commandes</p> <p>Sélectionner :</p> <ul style="list-style-type: none"> * l'ensemble des chaînes affichées dans la fenêtre (permet aussi d'annuler toute sélection plus serrée) *L la chaîne L 114 l'acide aminé n° 114 de toutes les chaînes 20-75 les acides aminés du n°20 au n°75 *L , *H les chaînes L et H *L and 20-75 les acides aminés de 20 à 75 de la chaîne L 	<p>avec les pictogrammes de choix</p> <p> Sélectionner 1 atome en cliquant dessus</p> <p> Sélectionner 1 chaîne</p> <p> Afficher ce qui est sélectionné, cliquer pour revenir à l'affichage standard</p>	<p>Le nom des chaînes est donné au bas de l'écran en passant le curseur de souris sur la chaîne (fréquemment H pour chaîne lourde, L pour légère), P ou Y pour les antigènes. Seule la partie terminale des anticorps est modélisée quand il ne s'agit pas de la molécule entière.</p> <p>Ce qui est affiché correspond à la séquence de l'ensemble de la molécule.</p>
<p> avec la palette de couleurs:</p> <p>Choisir une couleur qui affectera la sélection ou une couleur de fond (choisir fond blanc pour l'impression)</p>	<p>avec les pictogrammes «affichage»</p> <p> Sphères : afficher la sélection sous forme de sphères</p> <p> Rubans : afficher la sélection sous la forme d'un ruban</p>	
<p>Observation d'une molécule en profondeur</p>		
<p>L'icône « front » et les deux flèches juxtaposées à droite assurent un déplacement en avant et en arrière de la molécule par rapport à l'écran.</p>		