**Visualisation de molécules avec Libmol.org**

|  |
| --- |
| **Espace de travail** |
| Sélection par éditeur de commande**Sélections** prédéfiniesLe bouton ../../../Desktop/Capture%20d’écran%202017-05-12%20à%2022.12.46 masque ou montre le composant**Représentations** de la sélection**Colorations** de la sélection**Aide** contextuelle (au survol d’une commande)Remarque : la sélection active et ses propriétés apparaissent en bleu |  | Réglages : couleur arrière-plan, plan de coupe,…**Capture d’écran****Mesures****Survol** à la souris : nom de l’atome du résidu et de la molécule**Clic** gauche : rotation**Clic** droit : translation**Molette** : zoom**Code couleur** de la dernière coloration utilisée**Affichage des noms** au survol% atomes sélectionnés et masqués (surbrillance au survol) |
| **Mode séquence** | **Mesures de distances et d’angles** |
| /Users/paul0/Documents/2016-2017/FT_libmol_seq.png | **Chaînes** du modèle. En bleu, chaîne entièrement sélectionnée**Clic** droit : masquer/montrer un résidu ou une chaîne**Survol** d’un résidu ou d’une chaîne : identification et mise en surbrillanceLes résidus sélectionnés apparaissent en bleu**Sélections** prédéfinies**Modes de représentation** appliqués à la sélection**Couleurs** appliquées à la sélection |  | **Choisir** le type de mesure**Activer la mesure** des distances**Effacer les mesures** réaliséesRepérage en rouge, des atomes choisis pour la mesure (**cliquer** pour sélectionner) |
| **Éditeur de commandes** |
|

|  |  |
| --- | --- |
| **../../../Desktop/Capture%20d’écran%202017-05-15%20à%2010.01.32** | **Saisir** la commande de sélection**Valider** la sélection réalisée**Fermer** l’éditeurNombre d’atomes (également en surbrillance)**Suggestions** correspondantes aux lettres en cours de frappe |
| **../../../Desktop/Capture%20d’écran%202017-05-15%20à%2010.02.14** | Après validation, la sélection devient un bouton éditable |

 |