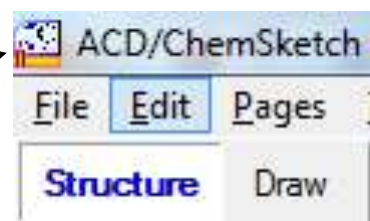




Au préalable (pour ChemSketch)

- Vérifier que vous êtes dans l'application ChemSketch et non un autre module
- Vérifier que vous travailler en mode STRUCTURE






Astuces bien utiles (pour ChemSketch essentiellement)

Pour sortir du mode écriture : faire ECHAP ou cliquer sur 


Pour sélectionner : cliquer sur  qui se change en 

Pour changer la nature la liaison (simple, double, triple) : cliquer dessus autant de fois que nécessaire.

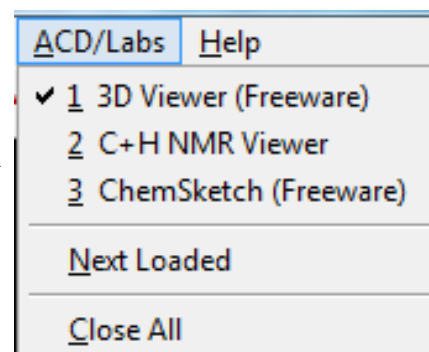
Attention, il faut être en mode écriture ! L'un des trois :   

Pour obtenir une structure propre : cliquer sur 

NB : A faire une fois que la molécule est achevée et avant la visualisation 3D par exemple

Pour gommer : cliquer sur 

Pour changer de logiciels : choisir dans le menu ACD/Labs 



Pour optimiser la visualisation 3D : 
NB : Utile pour les deux logiciels

N'oublier de fermer régulièrement les différentes fenêtres (celles que vous n'utilisez plus) avec le bouton présent en haut à droite :



Notes personnelles :