# chemobabel.sty

Chemical Structures from MDL Molfiles, ChemDraw Files or SMILES Notations —
 化学構造式を MOL ファイルや ChemDraw ファイル, SMILES 表記法から自動生成

## Acetaminophen (アセトアミノフェン)

February 28, 2016

This document describes the usage of chemobabel.sty and accompanying macros, a package bundle for **generating chemical structural formulas** to be inserted in your IATEX documents. The formulas can be generated **from many kinds of chemical data formats**, including MDL Molfiles, ChemDraw files and even from SMILES notations, with the help of Open Babel and Inkscape. This document is written in both English and Japanese. The formulas below are generated using this method.

この文書では、**化学構造式を生成**して IPT<sub>E</sub>X の文書中に挿入するためのパッケージである chemobabel.sty と同梱リソースの使い方を説明します。構造式は Open Babel と Inkscape の機能を利用することにより、MDL Molfile, ChemDraw ファイル、さらには SMILES 表記法を含む**さまざまな化学データ形式から生成**することができます。説明は英語と日本語の両方で書かれています。以下の構造式はこの方法によって出力されたものです。

Fig. 1: Firefly luciferin & Brevetoxin A (from MDL Molfiles)

### draw/ATP.cdx

Fig. 2: ATP (Adenosine triphosphate) & Glucose (from ChemDraw files)

Fig. 3: Ethanol, Alanine & (1S,3S)-3-Methylcyclopentanol (from SMILES notations)

Fig. 4: Acetaminophen (Paracetamol) &  $\alpha$ -D-Glucose (from SMILES notations)

# Contents

Ţ	Int	roduction (はしめに)	1
	1.1 Mo	otivation for Development (開発の動機)	1
	1.1.1	English	1
	1.1.2	日本語	2
	1.2 Ide	ea and Approach (着想とアプローチ)	3
	1.2.1	English	3
	1.2.2	日本語	3
2	Be	fore you begin <b>(使う前に)</b>	4
	2.1 Ins	stalling dependent softwares (依存ソフトウェアのインストール) .	4
	2.1.1	English	4
	2.1.2	日本語	4
3	Ва	sic Usage <b>(基本的な使い方)</b>	5
	3.1 At	the beginning (はじめに)	5
	3.1.1	English	5
	3.1.2 日本語		8
	3.2 Pa	ckage options (パッケージオプション)	11
	3.2.1	English	11
	3.2.2	日本語	11
	3.3 For	r Safer Typesetting (安全なタイプセットのために)	12
	3.3.1	English	12
	3.3.2	日本語	13
4	Ad	vanced Usage <b>(高度な使い方)</b>	14
	4.1 Op	otions for Depiction (描画オプション)	14
	4.1.1	English	14
	4.1.2	日本語	14
	4.2 Mo	ore complex structural formulas (より複雑な構造式)	17
	4.2.1	English	17
	4.2.2	日本語	20
5	No	ote for Compatibility <b>(互換性に関する注意)</b>	21
	5.1 Ad	lvantages of chemobabel (chemobabel パッケージの有利な点)	21
	5.1.1	English	21

	5.1	.2 日本語	21
6		Limitations and Alternatives (この方法の限界と代替案)	22
	6.1	English	22
	6.2	日本語	22
7		Technical information (技術情報)	23
8		Version History	24

## 1 Introduction (はじめに)

## 1.1 Motivation for Development (開発の動機)

### 1.1.1 English

As you already know, LATEX is being used all over the world. However, when it comes to drawing chemical structural formulas, ways of inserting formulas into LATEX documents are very limited. I think it is mainly due to lack of both reliable and simple methods of doing this that many of the researchers in chemistry are reluctant to use LATEX system.

Some TEX/LATEX macros and packages are already available from CTAN:

- XÎMTEX: a set of packages for drawing chemical structural formulas
- chemfig: a package which draws molecules using TikZ

These packages are reliable and almost all kinds of structural formulas can be drawn in a consistent way. However, a lot of practice will be required before one can come to make full use of them.

You can also insert structural formulas with \includegraphics of PDF or EPS files exported from special softwares for chemists, such as ChemDraw and other similar programs. In this case, you have to save files in both chemical formats (such as .cdx or .mol) and graphical formats (.pdf or .eps) manually.

This new package, chemobabel.sty, will offer a new choice for chemists who need chemical structures inserted in their LaTeX documents. In this method, we use Open Babel for generating chemical structural formulas in SVG format, and Inkscape for converting SVG to PDF. Both programs are open source and cross-platform, and being actively maintained.

### **About Open Babel**:

Open Babel is a toolbox specially designed to handle many kinds of chemical data. It is an open, collaborative project allowing anyone to search, convert, analyze, or store data from molecular modeling, chemistry, solid-state materials, biochemistry, or related areas. See Official Website for detail.

#### 1.1.2 日本語

ご存じのとおり、IFTEX は世界中で使われています。しかし、化学構造式を描くという点で考えると、IFTEX 文書中に構造式を挿入する手段は非常に限られています。この目的を達成する確実かつ容易な方法が存在しないことは、化学分野における多くの研究者が IFTEX システムを使わない要因になっていると考えられます。

すでに CTAN からいくつかのパッケージが利用可能です:

- XMTrX: 化学構造式を描くためのパッケージ集
- chemfig: TikZ を利用して構造式を描画するパッケージ

これらのパッケージは確実で、あらゆる構造式を一貫性をもって描画することができます。 しかし、十分にその機能を活用できるようになるには相当の熟練を要します。

化学者向けの専用ツール (ChemDraw など)で PDF や EPS 形式で出力し、\includegraphics によって構造式を取り込むという手段もあります。この場合、化学用のフォーマット (.cdx や .mol など) と画像フォーマット (.pdf や .eps など)の両方で保存する必要があります。

新しいパッケージ chemobabel.sty は、IFTEX 文書中に化学構造式を挿入する必要がある化学者に新たな選択肢を提供することでしょう。この方法では、Open Babel によって SVG 形式の構造式画像を生成し、さらに Inkscape によって SVG から PDF に変換します。どちらのプログラムもオープンソースかつクロスプラットフォームであり、盛んに開発が行われています。

### Open Babel について

Open Babel はさまざまな化学データを扱うために特別に設計されたツールです。オープンな共同プロジェクトで、分子モデリング・化学・固体物性・生化学や関連分野のデータを誰もが検索・変換・分析・保存できることを目指しています。詳細は公式サイトを参照してください。

## 1.2 Idea and Approach (着想とアプローチ)

### 1.2.1 English

First I found a post on Noel O'Blog [1], [2] and the comment [3] about generating chemical structural formulas from SMILES notations using Open Babel. I thought the method described in these posts were very interesting, but I didn't like all the programs could be executed by -shell-escape option. At the same time, I encountered a macro for copying all \includegraphics from one source file to another [4], which made me conceive of an idea of extracting minimal source code which needs -shell-escape option.

I thought this method would be applicable to converting ChemDraw files into graphics, but I could not find any project attempting to realize this idea. I found a project named Chemdraw in LaTeX on sourceforge, but now it was closed. This drove me to develop a new package to simplify the process for inserting chemical structural formulas into LaTeX documents.

#### 1.2.2 日本語

最初に Open Babel を用いて SMILES 表記から化学構造式を生成するという Noel O'Blog の記事 [1], [2] とコメント [3] を見つけました。これらの投稿に示された手法は非常におもしろいと思いましたが、すべてのプログラムが -shell-escape オプションによって実行されてしまうことがあまり好きではありませんでした。それと同じころ、あるソース中の\includegraphics を別のソースに書き出すというマクロ [4] を偶然みつけ、このとき私は-shell-escape が必要な最小のコードだけを抽出するという着想を得ました。

この方法は ChemDraw ファイルを画像に変換する目的にも応用できると考えたのですが、この発想を実現したプロジェクトが見当たらず、ただ一つ見つけた Sourceforge の Chemdraw in LATEX はすでに終了していました。そこで、化学構造式を LATEX 文書中に挿入する手順を簡略化するパッケージを開発しようと考えました。

# 2 Before you begin (使う前に)

## 2.1 Installing dependent softwares (依存ソフトウェアのインストール)

### 2.1.1 English

First, you have to install Open Babel and Inkscape on your computer, and export PATH to the command-line binary of both programs, obabel and inkscape. You can confirm by executing following commands:

In UNIX operating system:

- \$ which obabel
- \$ which inkscape

In Windows operating system:

- > where obabel
- > where inkscape

And when you get some command echo, installation should be successful.

#### 2.1.2 日本語

初めにコンピュータに Open Babel と Inkscape をインストールし, コマンドライン実行ファイルである obabel と inkscape に PATH を通します。正しく PATH が通っているかどうかは以下のコマンドによって確認できます:

UNIX 系の場合:

- \$ which obabel
- \$ which inkscape

Windows の場合:

- > where obabel
- > where inkscape

何らかのディレクトリ名が返ってきた場合は、正しくインストールできているはずです。

# 3 Basic Usage (基本的な使い方)

## 3.1 At the beginning... (はじめに)

### 3.1.1 English

In the preamble of your document, declare

\usepackage{graphicx} % for platex (NOT pdflatex), dvipdfmx option needed \usepackage{chemobabel}

to load chemobabel package. Use \chemobabel command as follows\*1:

\chemobabel[scale=0.4]{draw/ATP.cdx}{}

\chemobabel[scale=0.4]{draw/Brevetoxin A.mol}{}

draw/ATP.cdx

and typeset with -shell-escape option:

\$ pdflatex -shell-escape test.tex

You will see in chemobabelimgdir subdirectory "chemobabelimg[NUM].pdf", and output file test.pdf will be:

<sup>\*1</sup> I put original files in a subdirectory draw, so added draw/ before the actual filename. Of course you can put in the same directory with your LATEX file.

ATP.cdx is the file with chemical structural formula of ATP (Adenosine triphosphate) drawn in ChemDraw, and Brevetoxin A.mol is the file which can be obtained from ChemSpider (originally 9041092.mol).

Remember to use -shell-escape option, or it won't allow IATEX to call any commandline programs, such as obabel and inkscape!

The syntax is:

### $\colon babel[options]{filename}{obabel options}$

As parameters, *filename* should be placed in the first braces, and *obabel options* (see Section 4.1 for some examples) can be added in the second braces. You can leave the second parameter empty.

You can give *options* to be passed to \includegraphics command as optional parameters in the box brackets. This option is not necessary, so can be omitted. In this case the default option "scale=1" is passed to \includegraphics command.

You can also write SMILES notations directly in your LaTeX file to be converted into structural formulas. Use \smilesobabel command as follows:

\smilesobabel{CCO}{}

\smilesobabel[scale=0.7]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{}

and typeset with -shell-escape option:

\$ pdflatex -shell-escape test.tex

This time you will get "smilesobabelimg[NUM].pdf" and "test.pdf":

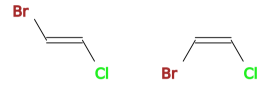
CCO is the SMILES notation of ethanol, and CC(=0)Nc1ccc(cc1)O is that of acetaminophen (paracetamol).

The syntax is:

 $\mbox{\sc SMILES notation} {\it SMILES notation} {\it obabel options}$ 

The only difference from \chemobabel is that SMILES notation should be placed in the first braces. You can put any kinds of SMILES notations in parameters of \smilesobabel, even when they contain some special characters such as a backslash (\) and a percent symbol (%). Similarly, parameters of \chemobabel can also contain these special characters.

\smilesobabel[scale=0.7]{C1/C=C/Br}{} \smilesobabel[scale=0.7]{C1/C=C\Br}{}



Notes for users of earlier versions ( $\leq$  chemobabel v0.6 [2015/06/29])

In earlier versions of chemobabel, it was necessary for users to pay another attention when using these LaTeX special characters. However, the workaround I had suggested before was far from desirable because "casual LaTeX users" were forced to change category codes of these characters manually.

To solve this problem, I prepared supporting macros inside the package itself (≥ chemobabel v0.7 [2015/08/26]). Now you can put any kinds of SMILES notations directly without worrying about special characters (\, %, etc). Note that the undesirable workaround (like changing \catcode inside \begingroup ... \endgroup) has now become rather harmful.

#### 3.1.2 日本語

プリアンブルに

\usepackage[dvipdfmx]{graphicx} % platex + dvipdfmx の場合 \usepackage{chemobabel}

と宣言して chemobabel パッケージを読み込みます。\chemobabel コマンドは

\chemobabel[scale=0.4]{draw/ATP.cdx}{}

\chemobabel[scale=0.4]{draw/Brevetoxin A.mol}{}

のようにして使います\*2。これを -shell-escape オプションを付けてタイプセットします。

\$ platex -shell-escape test.tex

すると chemobabelimgdir 以下に「chemobabelimg[NUM].pdf」というファイルが生成します。得られた test.dvi に対して

### \$ dvipdfmx test.dvi

と実行すると、出力される「test.pdf」は以下のようになります:

#### draw/ATP.cdx

$$\begin{array}{c} H_3C \\ H_3C \\ H_4C \\ H_4C \\ H_5C \\ H_7 \\$$

 $<sup>^{*2}</sup>$  ここでは元のファイルを draw というサブディレクトリに置いたので、ファイル名の前に draw/ を付けました。もちろん  $\text{IAT}_{\text{EX}}$  ソースと同一ディレクトリに置くこともできます。

ATP.cdx は ATP (アデノシン三リン酸) の構造式を ChemDraw で描画したファイル, Brevetoxin A.mol は ChemSpider から入手できるファイルです (もとのファイル名は 9041092.mol となっています)。

タイプセット時に -shell-escape オプションを与えるのを忘れないようにしてください。 このオプションを与えることで IATEX が外部プログラムである obabel や inkscape を呼ん で実行することができます。

構文は以下のとおりです。

### 

引数として、中括弧の1つめにファイル名を与え、2つめに obabel に送るオプション (例は第 4.1 節を参照) を指定してください。2 つめの引数は空にすることもできます。

また、オプションとして角括弧に \includegraphics に渡すオプションを指定することができます。このオプションは省略可能で、何も指定しない場合は scale=1 が適用されます。

IATEX ソースファイル中に直接 SMILES 表記を書き込んで、構造式に変換することもできます。\smilesobabel コマンドを以下のようにして使います:

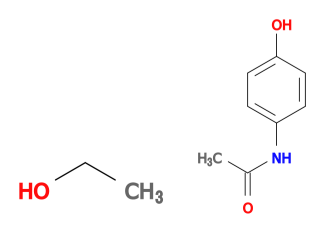
#### \smilesobabel{CCO}{}

\smilesobabel[scale=0.65]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{}

これを -shell-escape オプションを付けてタイプセットします。

- \$ platex -shell-escape test.tex
- \$ dvipdfmx test.dvi

すると今度は「smilesobabelimg[NUM].pdf」のようなファイルが生成し、出力される「test.pdf」は以下のようになります:



CCO はエタノールの SMILES 表記, CC(=0)Nc1ccc(cc1)O はアセトアミノフェンの SMILES 表記です。

構文は以下のとおりです。

### $\mbox{\sc SMILES notation} {\it SMILES notation} {\it obabel options}$

\chemobabel との唯一の違いは、中括弧の1つめに SMILES 表記法のテキストを与えることだけです。\smilesobabel の引数としては、任意の SMILES 表記を用いることができます (バックスラッシュ (\) やパーセント記号 (%) のような特別な文字が入っていてもかまいません)。なお、\chemobabel の引数についても同様に、特別な文字を含むことができる設計になっています。

\smilesobabel[scale=0.7]{Cl/C=C/Br}{} \smilesobabel[scale=0.7]{Cl/C=C\Br}{}



### 旧バージョンのユーザに対する注意 ( $\leq$ chemobabel v0.6 [2015/06/29])

この問題を解決するため、パッケージ本体の側でこれらの文字をサポートするマクロを組み込みました(chemobabel v0.7 [2015/08/26] 以降)。これにより、\や%といった特別な文字を心配することなく、任意の SMILES 表記を直接引数に渡すことができるようになっています。従来の回避策(\begingroup ... \endgroup 内で \catcode を変更する方法)は今ではむしろ有害になっていますので、注意してください。

## 3.2 Package options (パッケージオプション)

### 3.2.1 English

By default, chemobabel converts chemical structures into PDF images. However, when you are using drivers which do not support PDF figures (such as dvips), it will be helpful if chemobabel converts them into EPS images. For this purpose, you can use:

### \usepackage[eps]{chemobabel}

The option eps switches the image format (that is, output format from Inkscape) into EPS ( $\geq$  chemobabel v0.9d [2016/02/28]). The default behavior is equivalent to the pdf option:

\usepackage[pdf]{chemobabel}

Currently, only pdf and eps are supported.

#### 3.2.2 日本語

chemobabel パッケージは、デフォルトでは化学構造式を PDF 形式の画像ファイルに変換して文書中に取り込みます。しかし、dvips などの PDF 非対応のドライバを使用する場合は EPS 形式の画像ファイルに変換したほうが便利でしょう。この場合

### \usepackage[eps]{chemobabel}

というように eps オプションを指定すれば、内部で Inkscape から出力される画像形式を PDF ではなく EPS に変更します (chemobabel v0.9d~[2016/02/28] 以降)。デフォルトは pdf オプションを指定した場合と同じです。

\usepackage[pdf]{chemobabel}

現時点では pdf と eps のみ指定可能です。

# 3.3 For Safer Typesetting... (安全なタイプセットのために)

### 3.3.1 English

With the basic method described in Section 3, you will get desired output in almost any situation. However, it is sometimes NOT desirable to use -shell-escape option, because with that option LaTeX can call ANY external command-line programs whether you like it or not. This means that there is a chance for unknown programs to be executed, and this can be dangerous especially in case that you don't write your own LaTeX code. To avoid this problem, I wrote a macro for extracting all \chemobabel and \smilesobabel commands to another LaTeX file (Reference: TeX Forum [4]).

All you have to do is to add extract option when loading the package:

### \usepackage[extract]{chemobabel}

When typesetting, usual command

### \$ pdflatex test.tex

can be used. With extract option, all chemobabel does is extracting all \chemobabel and \smilesobabel commands from the original LATEX file. You will get "ChemFigFile.tex" in the same directory, a minimal LATEX source file which includes all \chemobabel and \smilesobabel commands. You can simply typeset it by

### \$ pdflatex -shell-escape ChemFigFile.tex

and you will get PDF figures in the same way as described in Section 3. After this, typeset your own document again (this time you should remove extract option):

### \$ pdflatex test.tex

This time you will get desired output "test.pdf" which includes figures properly. This method will also save you a lot of time for typesetting.

#### 3.3.2 日本語

第 3 節で述べた基本的な使い方で、ほとんどの場合問題ないでしょう。しかし、-shell-escape オプションを付けてタイプセットするため、好むと好まざるとにかかわらず I $\Delta$ TEX が**どんな外部コマンドでも**実行できてしまいます。つまり、知らないうちにプログラムが実行されてしまう可能性を示唆しており、これはとりわけ自分で書いた I $\Delta$ TEX ソースでない場合には危険を伴います。この問題を回避するために、\chemobabel と\smilesobabel コマンドだけを別の I $\Delta$ TEX ファイルに抽出するマクロを作成しました(参考:TEX Forum [4])。

この場合は、パッケージを読み込む際に

\usepackage[extract]{chemobabel}

のように extract オプションを付与してください。タイプセットの際には通常の

### \$ platex test.tex

というコマンドを使います。extract オプションを付けると, chemobabel パッケージは単に元の IFTEX ソースから \chemobabel と \smilesobabel コマンドだけを抽出するはたらきをします。その結果、同じディレクトリに「ChemFigFile.tex」というファイルが生成します。これは元のソースに書かれていた \chemobabel と \smilesobabel コマンドをすべて含む最小の IFTEX ソースで、これは直接

### \$ pdflatex -shell-escape ChemFigFile.tex

とタイプセットできます $^{*3}$ 。すると,第 3 節と同様に PDF 形式の図のファイルが生成しますので,あとは extract オプションを除去して再度

- \$ platex test.tex
- \$ dvipdfmx test.dvi

と実行すれば、適切に図を取り込んだ望みどおりの「test.pdf」が得られます。この方法を用いれば、タイプセットに要する時間を大幅に短縮することも期待できます。

<sup>\*3</sup> 欧文と同じ仕様に統一したため、「ChemFigFile.tex」では graphicx パッケージに dvipdfmx オプションを与えずに読み込んでいます。したがって、このタイプセットだけは pdflatex を用いてください。

# 4 Advanced Usage (高度な使い方)

## 4.1 Options for Depiction (描画オプション)

### 4.1.1 English

As I have already mentioned, in both \chemobabel and \smilesobabel, you can give some *obabel options* in the second braces. Here I will introduce some examples.

- \smilesobabel[scale=0.6]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{-xa} executes a command which gives a formula with all carbon atoms shown:
- \smilesobabel[scale=0.6]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{-xu -xC} gives one without element-specific atom coloring or terminal carbon atoms:
  - \$ obabel -: "CC(=0)Nc1ccc(cc1)0" -0 smilesobabelimg[NUM].svg -xu -xC
- \chemobabel[scale=0.6]{ATP.cdx}{-xd}
  You can add -xd option to remove filenames from ChemDraw figures.
  - \$ obabel -: "ATP.cdx" -O chemobabelimg[NUM].svg -xd

### 4.1.2 日本語

既に述べたとおり、\chemobabel と \smilesobabel の両方について、2 つめの中括弧に obabel options を与えることができます。ここで、いくつかの有用な例を挙げておきます。

- \smilesobabel[scale=0.6]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{-xa}構造式中の全ての炭素原子を省略せずに描画するコマンドを実行します:
  - \$ obabel -:"CC(=0)Nc1ccc(cc1)0" -0 smilesobabelimg[NUM].svg -xa
- \smilesobabel[scale=0.6]{CC(=0)Nc1ccc(cc1)0}{-xu -xC}
   元素の着色を行わず、末端の炭素原子を明示しない構造式を出力します:
  - \$ obabel -: "CC(=0)Nc1ccc(cc1)0" -0 smilesobabelimg[NUM].svg -xu -xC
- ◆ \chemobabel[scale=0.6] {ATP.cdx}{-xd}
   ChemDraw の図からファイル名を取り除くには、-xd オプションを付けます:
  - \$ obabel -:"ATP.cdx" -O chemobabelimg[NUM].svg -xd

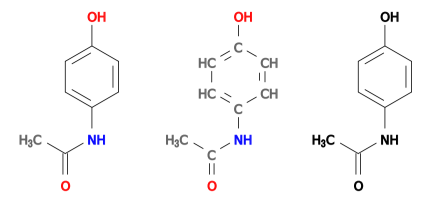


Fig. 5: Acetaminophen (Paracetamol): Nothing, -xa, -xu SMILES: CC(=0)Nc1ccc(cc1)0

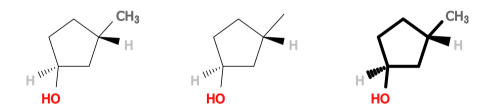


Fig. 6: (1S,3S)-3-Methylcyclopentanol: Nothing, -xC, -xt SMILES: C1 [C@H] (C) C [C@@H] (0) C1

Fig. 7: 3-Ethylbenzoyl chloride: Nothing, -xa -xu, -xu -xC SMILES: CCc1cccc(c1)C(=0)Cl

Fig. 8: 3-Ethylbenzoyl chloride: --highlight "cC=0 blue", -xA --genalias SMILES: CCc1cccc(c1)C(=0)Cl

OH OH 
$$C = C = C$$

HC  $C = C$ 

Fig. 9: Firefly luciferin (from MDL Molfiles): Nothing, -xa

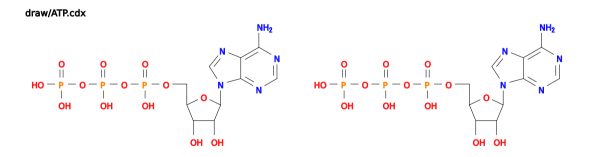


Fig. 10: ATP (from ChemDraw files): Nothing, -xd

For more details, see obabel and babel and SVG depiction (svg) in Open Babel documentation.

より詳細には Open Babel documentation の obabel and babel または SVG depiction (svg) を参照してください。

# 4.2 More complex structural formulas (より複雑な構造式)

### 4.2.1 English

Open Babel can generate more complex structural formulas from SMILES notations.

Fig. 11: (-)-Morphine

SMILES: CN1CC[C0]23c4c5ccc(c40[C0H]2[C0H](C=C[C0H]3[C0H]1C5)0)0

Fig. 12: Brevetoxin A

SMILES (Sorry but too long):

 $\texttt{C[C@@H] 1C[C@H] 2[C@@H] (CC(=0)02)0[C@H] 3C[C@@H] 4[C@H] (C[C@@H] ([C@@H] 5[C@@H] (04)C/C=C\setminus CC(CG) + CC(C$ 

However, the results are sometimes undesirable and may also be different depending on version numbers. Here are some examples: Cephalostatin-1 (Example from Wikipedia):

C[C00](C)(D1)C[C00H](D)[C00]1(D2)[C00H](C)[C00H]3CC=C4[C0]3(C2)C(=0)C[C0H]5[C0H]4CC[C0H]

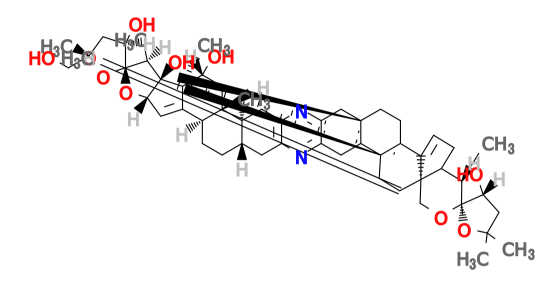


Fig. 13: Cephalostatin-1 (figure from Open Babel for Mac 2.3.1)

Fig. 14: Cephalostatin-1 (figure from Open Babel for Win 2.3.2)

 $Sesamin: \verb|c1cc2c(cc1C3C4COC(C4CO3)c5ccc6c(c5)OCO6)OCO2|$ 

Fig. 15: Sesamin (figures from Open Babel for Mac 2.3.1; Normal and --gen2d)

Fig. 16: Sesamin (figures from Open Babel for Win 2.3.2; Normal and --gen2d)

Also, Open Babel can generate wrong structures from SMILES notations. Here we can see the formula generated from a SMILES notation lacks one double bond.

Fig. 17: Firefly luciferin: exact structure from ChemSpider ID 4588411

Fig. 18: Firefly luciferin?: output from Open Babel for Win 2.3.2

SMILES: C1 [C00H]  $(N/C(=c\2/nc3c(=CC(=0)C=C3)s2)/S1)C(=0)0$ 

We can avoid all these problems by using \chemobabel with .mol or .cdx files, instead of \smilesobabel. However, the fact that many complex structures can be generated from only one character string is very interesting, isn't it?

### 4.2.2 日本語

図はすべて英語版を参照してください。

Open Babel は SMILES 表記から複雑な構造式を生成することができます。

しかし、時には結果が望ましくないことがあり、また使用するバージョン番号によって出力が異なることがあります。いくつかの例を示します:

また、Open Babel は SMILES 表記から誤った構造式を生成することもあります。ホタルルシフェリンの図で、SMILES 表記から生成した構造式には二重結合が一つ欠けています。

このような問題点は全て.mol または.cdx を用意して \chemobabel を利用することで回避できます。とはいえ、ただの文字列から複雑な構造式を生成しうるということ自体、おもしろいとは思いませんか?

# 5 Note for Compatibility (互換性に関する注意)

## 5.1 Advantages of chemobabel (chemobabel パッケージの有利な点)

### 5.1.1 English

If you have a LATEX source file which has \smiles or \obabel in it, I recommend using \smilesobabel instead. The macros \smiles (written by Noel O'Boyle [1]) and obabel (depends on graphvizObabel.sty by Jakob Lykke Andersen's [3]) can be used as follows:

However, \smiles command creates raster graphics (.png) and has no options to pass to \includegraphics, and \obabel command sometimes does not work because of lack of file extension (.pdf) and possibility of giving errors with empty optional parameters. These problems are solved in \smilesobabel, so \smilesobabel command is strongly recommended.

#### 5.1.2 日本語

手元に \smiles や \obabel を含む  $IAT_{EX}$  ソースがある場合は、代わりに \smilesobabel に置き換えることをお勧めします。 \smiles はラスター画像 (.png) を生成してかつ \includegraphics に渡すオプションを扱えず、 \obabel は拡張子 (.pdf) が欠落して いたりオプション引数が空の場合にエラーが発生したりという理由で正しく処理できない可能性があります。これらの問題は \smilesobabel では解決されていますので、特別な理由 がない限り \smilesobabel コマンドを推奨します。

# 6 Limitations and Alternatives (この方法の限界と代替案)

### 6.1 English

This method relies on Open Babel for generating structural formulas, even without drawing anything by yourself. Of course you can modify and customize these structures to some extent, but this method will not be suitable for fine control of the output. Also, computer-generated formulas may sometimes be unnatural and undesirable. Therefore this method will be useful only when you need a simple method for inserting structural formulas with minimal modification. If you are not satisfied with the output, consider using  $\hat{XMTEX}$  or chemfig packages instead.

I also found following packages which can be used for similar purpose:

• mol2chemfig: convert chemical structures from MDL molfile format to chemfig source code

### 6.2 日本語

この方法は Open Babel に依存して構造式を生成しており、一切自分で構造式を描画することなく済ませることさえ可能です。もちろんある程度はそれらの構造を修正したりカスタマイズしたりできますが、この方法は出力の緻密な調節には不向きでしょう。また、コンピュータによって生成される構造式は時に見た目が不自然で、好ましくない場合もあるかもしれません。したがって、この方法は構造式の出力を完全に制御したいという意図がなく、構造式を簡便に挿入したい場合にのみ役に立つでしょう。出力に満足できない場合は、XIMTEXや chemfig のようなパッケージを代わりに使うことをご検討ください。

同様の目的を達成するために使えそうなパッケージとして、以下のようなものもあります:

• mol2chemfig: convert chemical structures from MDL molfile format to chemfig source code

## 7 Technical information (技術情報)

I read online SMILES Tutorial, and checked what kinds of characters are used in SMILES syntax.

- Roman alphabets: A-Z, a-z
- Numbers: 1-10
- Brackets: [ ] ( )
- Others:
  - \* (unspecified atomic number)
  - . (disconnection)
  - + (charge sign)
  - - (single bond or charge sign)
  - = (double bond)
  - # (triple bond)
  - \$ (quadruple bond)
  - : (aromatic bond)
  - % (used when more than 10 ring closures)
  - $-/, \setminus (configuration around double bonds)$
  - @ (tetrahedral chirality)
  - > (reaction)

It is important to prevent these characters from being translated as LATEX control sequence. However, a backslash (\) is a default escape character in LATEX, and a percent symbol (%) also has a special meaning as a comment character. In chemobabel (higher than v0.7), all these characters are handled properly by changing category codes temporarily.

本パッケージを制作するにあたり、オンラインの SMILES Tutorial を読んで SMILES 表記法に用いられる文字の種類を調べました(一覧は英語部分参照)。

これらの文字が IATeX におけるコントロールシーケンスとして解釈されることを防ぐ必要がありますが、バックスラッシュ \ はデフォルトのエスケープ文字であり、またパーセント記号 % もコメント文字としての特殊な意味を持っています。chemobabel v0.7 以上では、カテゴリーコードを一時的に変更することでこれらすべての文字を適切に扱うようになっています。

## To do (if possible):

• Check whether obabel and inkscape are successfully installed or not, before running programs.

# 8 Version History

Version 0.1	(December 1, 2014):	Made public as smilesobabel.sty
Version 0.2	(December 2, 2014):	Add options which can be passed to obabel.
Version 0.3	(December 7, 2014):	Change name of package: chemobabel.sty
		Images are stored in chemobabelimgdir.
		Add \chemobabel command.
Version 0.4	(December 9, 2014):	Fix a bug: (Thanks: Yusuke Terada)
		Extra spaces at the end of lines are removed.
Version 0.5	(December 20, 2014):	Add extract option.
Version 0.6	(June 29, 2015):	Improve warning messages.
Version 0.7	(August 26, 2015):	Solve \catcode-related problems in \smilesobabel.
Version 0.8	(August 27, 2015):	Improve \smilesobabel a little.
Version 0.9	(August 28, 2015):	Improve \smilesobabel: (Thanks: ZR)
		Exclude $\varepsilon$ -TEX dependency.
Version 0.9a	(August 29, 2015):	Improve \chemobabel a little.
Version 0.9b	(January 6, 2016):	Support LuaTeX-0.85.0 and later versions.
Version 0.9c	(February 9, 2016):	Fix a bug; forgotten in Version 0.9b.
Version 0.9d	(February 28, 2016):	Add eps and pdf options.

## Important!

- In Version 0.2, the number of parameters set in \smilesobabel is changed!
- From Version 0.3, the package name is changed to chemobabel.sty.
- From Version 0.7, the \catcode-related workaround is rather harmful.

## References

- [1] Cheer up your LATEX with SMILES support Noel O'Blog
- [2] Cheer up your LATEX with SMILES support II Noel O'Blog
- [3] IATFX: Graphviz and OpenBabel Jakob Lykke Andersen
- [4] 文章内の画像のみを表示する方法 T<sub>E</sub>X Forum (How to extract only figures in L<sup>A</sup>T<sub>E</sub>X source)
- [5] 化学構造式を T<sub>E</sub>X で (1): 自動化による簡単生成 Acetaminophen's diary (Chemical Structural Formula in I<sup>A</sup>T<sub>E</sub>X (1): An Easy Method by Auto-generation)
- [6] 化学構造式を T<sub>E</sub>X で (2): 自動化の注意点と解消法 Acetaminophen's diary (Chemical Structural Formula in L<sup>A</sup>T<sub>E</sub>X (2): Important Notes for Auto-generation and Solution)
- [7] 化学構造式を T<sub>E</sub>X で (3): 補足事項 Acetaminophen's diary (Chemical Structural Formula in L<sup>A</sup>T<sub>E</sub>X (3): Supplement)

Note: Acetaminophen's diary is my own blog! (Sorry, but only in Japanese)
I added a post about this package on the 8th day of TeX & LATeX Advent Calendar 2014 (in Japanese):

● 誰でも簡単! 化学構造式を IATEX に取り込むパッケージ – Acetaminophen's diary (An easy way to insert chemical structural formulas into IATEX documents)