**Visualisation de molécules avec Libmol.org**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Espace de travail** | | | | | |
| Sélection par ligne de commande  **Sélections** prédéfinies  Le 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 | /Users/paul0/Documents/2016-2017/FT_Libmol.png | | | | Réglages : couleur arrière plan, plan de coupe,…  **Capture d’écran**  **Mesure de distances**  **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** | | | **Mesure de distances** | | |
| /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 surbrillance  Les résidus sélectionnés apparaissent en bleu  **Sélections** prédéfinies  **Modes de représentation** appliqués à la sélection  **Couleurs** appliquées à la sélection | /Users/paul0/Desktop/Capture d’écran 2017-05-12 à 19.03.17.png | **Activer la mesure** des distances  **Effacer les mesures** réalisées  Repérage en rouge, des atomes choisis pour la mesure (**cliquer** pour sélectionner) | |