

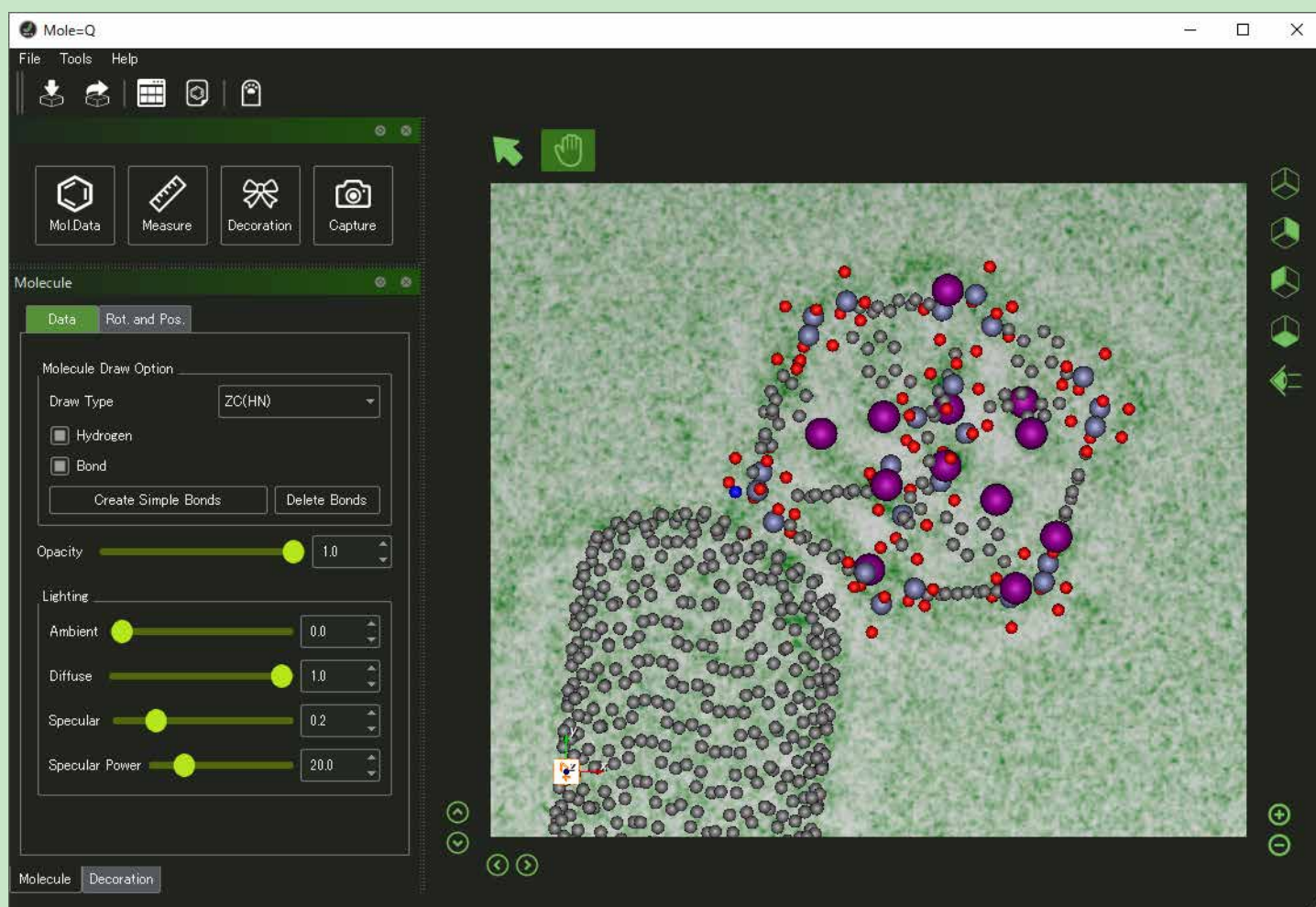
# Mole=Q



Mole=Q は、バーチャル分子構造模型です。  
分子構造ファイルを読み込み、分子構造モデルを観察することができます。  
また、背景に任意の画像を選べますので、画像と分子モデルの比較表示も容易です。

入力フォーマット :: xyz, car, cml, mol, sdf  
分子構造モデル :: Ball&Stick, VDW, Liquorice Stick, Z2A, ZC(HN), ZC(LN)

注) ZCモデル (Z-correlated molecular model) は、東京大学の中村栄一研究室により提唱された最新のモデルです。本ソフトウェアへの実装にあたり、物質・材料研究機構の原野主幹研究員に監修を頂きました。



データ提供：  
東京大学 中村栄一 特別教授  
物質・材料研究機構 原野幸治 博士

お問い合わせ先

株式会社システムインフロンティア

〒190-0012 東京都立川市曙町 2-8-3 新鈴春ビル 4F Tel.(042)526-4363

TEL 042-526-4363 FAX 042-526-4370

<http://www.temography.com/>

