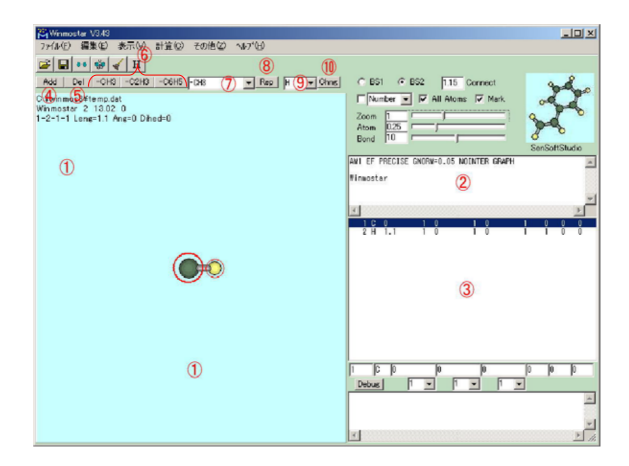
## WinMostar の画面構成

以下に WinMostar プログラムの初期ウィンドウを示す。



- 1. 分子表示ウィンドウ
  - ~ のボタンを使って作成する分子が表示される領域
- 2. キーワード用テキストエリア 分子軌道法計算のためのキーワードとタイトルを入力するエリア
- 3. Z-Matrix テキストエリア
- 4. Add ボタン
  選択された原子の上に新たな原子を追加する。
- 5. Del ボタン 選択している原子(太い丸で囲まれた原子)を消去する。原子を選択するには、該 当する原子を単にクリックする。

- 6. CH3, C2H3, C6H5 ボタン 置換を行うときの相当する置換基を設定する。
- 7. 置換基プルダウンメニュー 置換を行うときの置換基を選択して設定する。
- 8. Rep ボタン
  - ,で選択した置換基で、選択している原子を置換する。
- 9. 元素プルダウンメニュー 元素変更を行うときの元素を設定する。
- 10. Chng.ボタン 選択している原子の元素を、 で設定した元素に変更する。

(貞富 博喬)