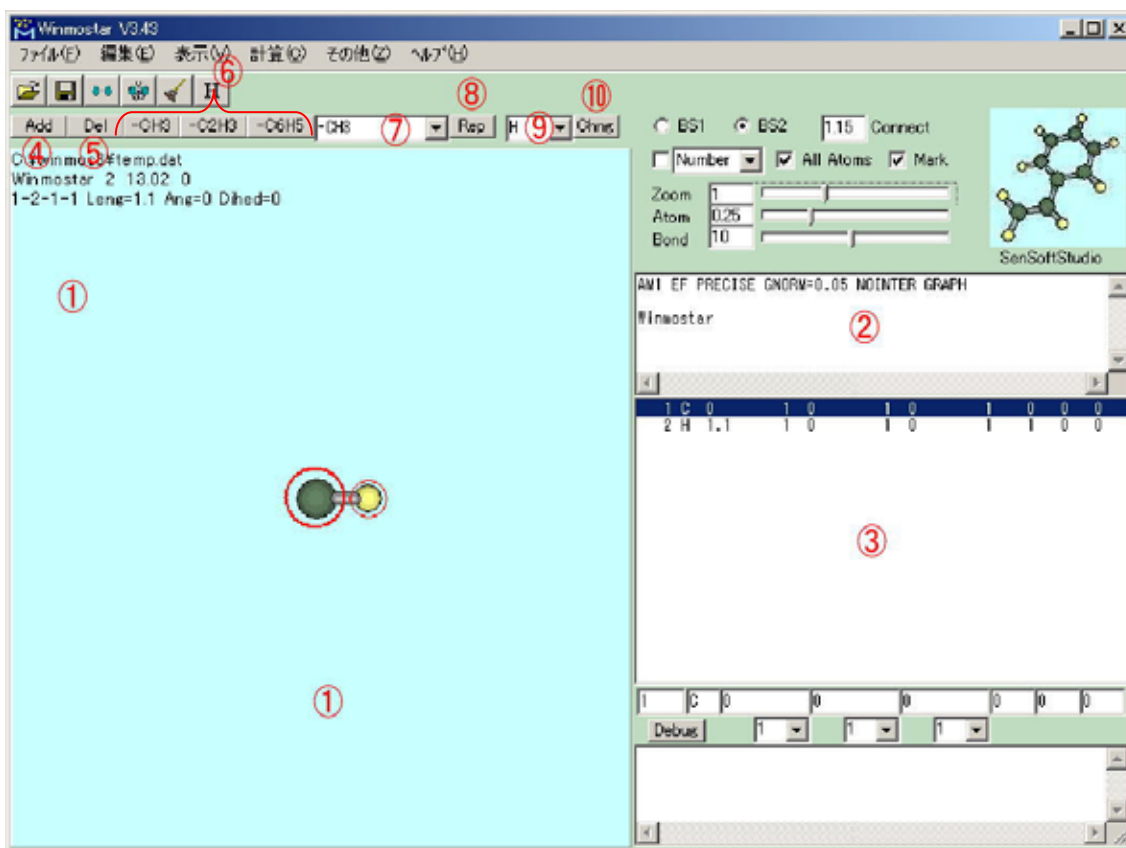


WinMostar の画面構成

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)