[Universität Heidelberg](http://www.uni-heidelberg.de/) [Anorganisch-Chemisches Institut](http://www.aci.uni-heidelberg.de/)

[**Kristallstrukturanalyse**](http://www.rzuser.uni-heidelberg.de/~b45)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Vor-, Zuname:       | AK:       | Datum:       |
| Labor (Bau, Nr.):       | Tel.:       | E-Mail:       |
| Kurzbezeichnung:       (max. 8 Zeichen) |  | Summenformel:       |

[ ]  empfindlich gegenüber ... [ ]  Luft [ ]  Feuchtigkeit [ ]  Wärme (stabil bei      °C)

[ ]  enantiomerenrein [ ]  Gefahrstoff       [ ]  K-Schrank [ ]  TK-Schrank [ ]  TT-Präp. [ ]  Abruf



Synthetisiert in / kristallisiert aus (bitte alle Lösungsmittel angeben):

------------------------------------------------- nicht unter dieser Linie schreiben - do not write below this line ------------------------------------------------------------

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Datum | exp\_ | No# | File |
| RT ☐ TT \_\_\_\_\_°C | Farbe | Form | *T* K (Cryopad) |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| *a* | *b* | *c* |
| ** | ** | ** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Mo ☐ Cu ☐ 2\*2 ☐ 4\*4 ☐ cor ☐ °/fr ☐  ±(35/150) ☐ d 0. Å | Laue ☐ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Sph ☐ hemi ☐ F-p eq ☐df ☐ c-r ☐ t-t ☐ c-t-t ☐ tw ☐ Zeit \_\_\_\_\_\_\_\_h | s/Fr / / |
| DD mm | BT | ☐ shelxt☐ other:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | RG | *Z* | *Z'* |

|  |  |
| --- | --- |
| ☐ analyt. (Clark&Reid) ☐ numer. (Gaussian) ☐ numer. (Spherical)Abs. Corr. Notes:  | Constraits/Restraints: |
| Checkcif Alerts**A** ☐ **B** ☐ C ☐ G ☐  |  Publish  yes ☐ **NO** ☐ | ☐ Squezze\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Rint:  |

**Bitte erstellen Sie mit dem ausgefüllten Formular ein pdf und senden Sie es an:** **xray-aci@listserv.uni-heidelberg.de**

**Please generate a pdf from the completed form and send it to:** **xray-aci@listserv.uni-heidelberg.de**