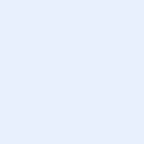
[Universität Heidelberg](http://www.uni-heidelberg.de/) [Anorganisch-Chemisches Institut](http://www.aci.uni-heidelberg.de/)

[**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**](mailto:xray-aci@listserv.uni-heidelberg.de)

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