**Menú “View”**

Isometry Cambia al modo isometría;

Perspective Cambia al modo perspectiva;

Update rotation center Cambia el punto alrededor del cual la molécula rota al desplazar el ratón (Ver *Notas de interface*);

Best view Mueva la “cámara” para ver la molécula desde su mejor perspectiva;

Center Mueve la “cámara” para ver la molécula en el centro de la imagen, cubriendo 4/5 de su ancho o alto;

Specify the “Camera” position Abre una ventana la cual permite al usuario definir explícitamente las coordenadas y la orientación de la vista de la “cámara”;

Remember the “Camera” position in clipboard Copia las coordenadas y orientación de la vista de la “cámara” en el portapapeles;

Restore the “Camera” position from clipboard Restaura las coordenadas y orientación de la “cámara” a los valores previamente guardados en el portapapeles;

Draw export picture Representa un dibujo anti-aliased de la molécula sobre la imagen;

Show axes Muestra los ejes, X, Y, Z sobre la molécula;

Center axes to molecule Si está seleccionado, los ejes X,Y,Z comenzarán en el centro de la molécula (de otra forma, comenzarán en el punto con coordenadas (0;0;0));

Labels on atoms Estos subelementos permiten que sean mostradas diferentes etiquetas sobre los átomos de la molécula visualizada:

Seq. Number Los átomos son respaldados con etiquetas para identificar su secuencia numérica;

Type Los átomos son respaldados con etiquetas para identificar su tipo (H, C, Cl, etc);

Type+number Los átomos son respaldados con etiquetas para identificar su tipo y secuencia numérica;

Type+number in group Los átomos son respaldados con etiquetas para identificar su tipo y secuencia numérica en los grupos de tipos de átomos previamente identificados;

Clear labels Todas las etiquetas sobre los átomos son removidas;

Show labels on selected atoms only Las etiquetas son mostradas solamente sobre los átomos que han sido seleccionados;

Labels style Cambia la apariencia por defecto de las etiquetas de los átomos (tamaño, fuente, etc).

Structural parameters Estos subelementos permiten visualizar los parámetros geométricos en la molécula actual;

Show all interatomic distances Muestra sobre la imagen las distancias entre todos los átomos en el fragmento seleccionado (o toda la molécula, si no hay ningún átomo seleccionado). Para esconderlas se debe realizar un clic derecho sobre el fondo de la pantalla;

Show all bond lengths Muestra las distancias entre átomos enlazados en el fragmento seleccionado o toda la molécula;

Show all bond angles Muestra todos los ángulos de enlace en el fragmento seleccionado o toda la molécula;

Clear Elimina en la imagen las designaciones de todos los parámetros;

Style Permite cambiar la apariencia por defecto de las líneas y etiquetas que representan los parámetros estructurales;

Show Van-Der-Waals spheres Dibuja alrededor de los átomos esferas transparentes con tamaños que se corresponden con los radios estándar de Van-Der-Waals (esta características está limitada en la versión actual);

Release all captions Si se marca, todas las leyendas sobre los átomos serán desvinculadas de los mismos (Esta opción puede ser utilizada, por ejemplo, para obtener una imágen de la molécula donde cada átomo tiene dos etiquetas diferentes). Este modo permite dibujar dichas imágenes:

Hide certain atoms Esconde todos los átomos de hidrógeno, átomos ficticios, etc;

Toolbars Muestra o esconde la barra de herramientas en la ventana principal.