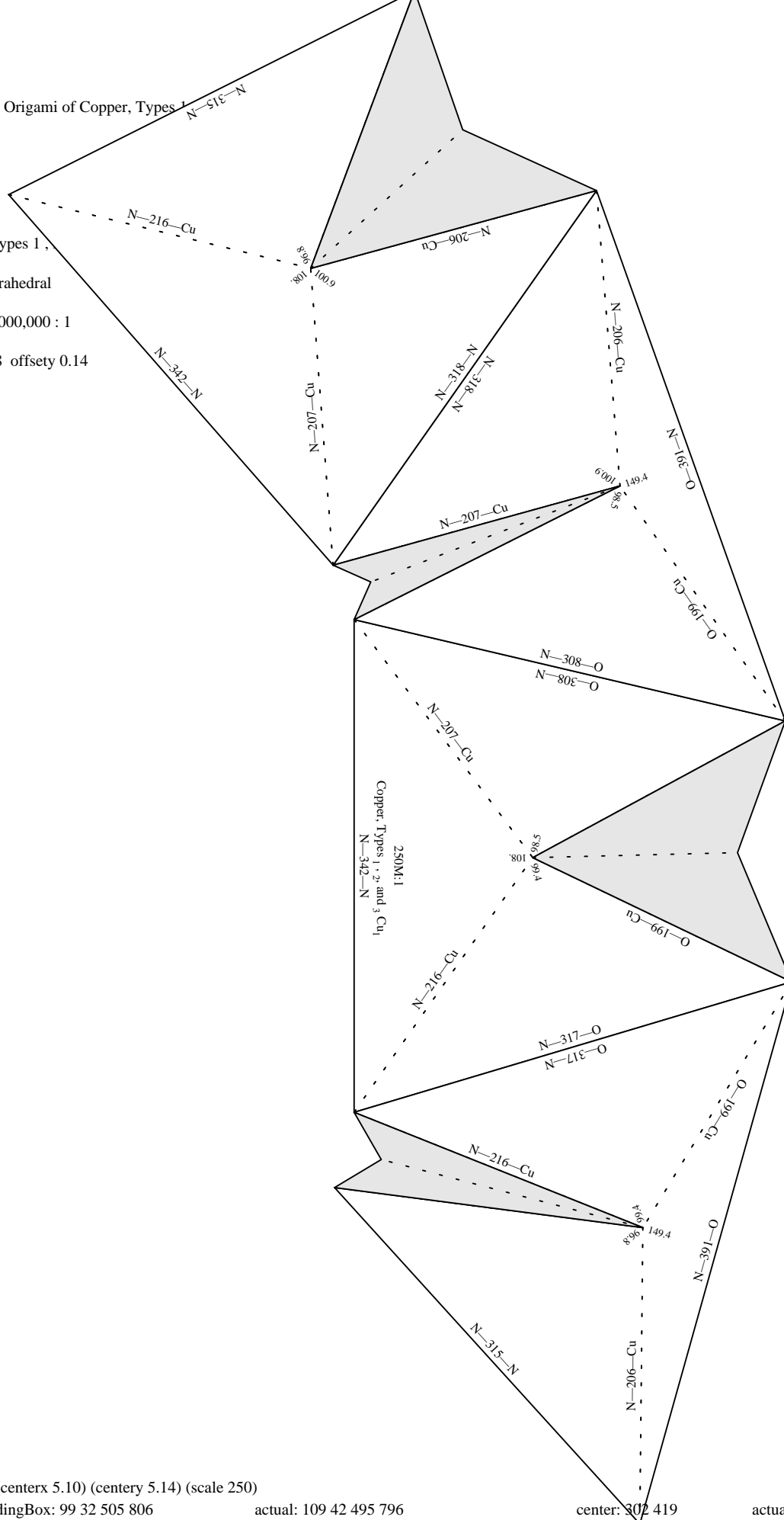


Molecular Origami of Copper, Types 1 , 2, and 3 CuI  
given information

ElementNames	[ (Cu) (N) (N) (N) (O) ]	
distance	199.456	Cu <sup>2</sup> -O <sup>14</sup>
distance	205.711	Cu <sup>2</sup> -N <sup>14</sup>
distance	206.619	Cu <sup>2</sup> -N <sup>11</sup>
distance	215.956	Cu <sup>2</sup> -N <sup>23</sup>
angle	96.812	N <sup>23</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>14</sup>
	315.4	N <sup>23</sup> -N <sup>14</sup>
angle	98.475	O <sup>14</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>11</sup>
	307.6	O <sup>14</sup> -N <sup>11</sup>
angle	99.445	O <sup>14</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>23</sup>
	317.1	O <sup>14</sup> -N <sup>23</sup>
angle	100.897	N <sup>14</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>11</sup>
	317.9	N <sup>14</sup> -N <sup>11</sup>
angle	108.046	N <sup>23</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>11</sup>
	342.	N <sup>23</sup> -N <sup>11</sup>
angle	149.384	O <sup>14</sup> -Cu <sup>2</sup> -N <sup>14</sup>
	390.8	O <sup>14</sup> -N <sup>14</sup>
dopage	T	
AutoAlign	F	

structure type: XABCD

View -1



Current: (centerx 5.10) (centery 5.14) (scale 250)

%%BoundingBox: 99 32 505 806

actual: 109 42 495 796

Better: (centerx 5.19) (centery 4.87) (scale 225)

%%BoundingBox: 180 46 547 766

actual: 190 56 537 756

center: ~~302~~ 419

center: 364 406

actual size: 385 754

actual size: 347 700