

# Molecular Origami of NEt4<sup>+</sup>

given information

ElementNames	[ (N) (C) (C) (C) (C) ]	
distance	151.744	N <sup>1</sup> -C <sup>3</sup>
distance	151.744	N <sup>1</sup> -C <sup>4</sup>
distance	151.744	N <sup>1</sup> -C <sup>5</sup>
distance	151.744	N <sup>1</sup> -C <sup>1</sup>
angle	103.321	C <sup>5</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>3</sup>
	238.	C <sup>5</sup> -C <sup>3</sup>
angle	103.321	C <sup>4</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>1</sup>
	238.	C <sup>4</sup> -C <sup>1</sup>
angle	112.631	C <sup>5</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>4</sup>
	252.5	C <sup>5</sup> -C <sup>4</sup>
angle	112.631	C <sup>4</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>3</sup>
	252.5	C <sup>4</sup> -C <sup>3</sup>
angle	112.631	C <sup>5</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>1</sup>
	252.5	C <sup>5</sup> -C <sup>1</sup>
angle	112.631	C <sup>3</sup> -N <sup>1</sup> -C <sup>1</sup>
	252.5	C <sup>3</sup> -C <sup>1</sup>
dopage	T	
AutoAlign	F	

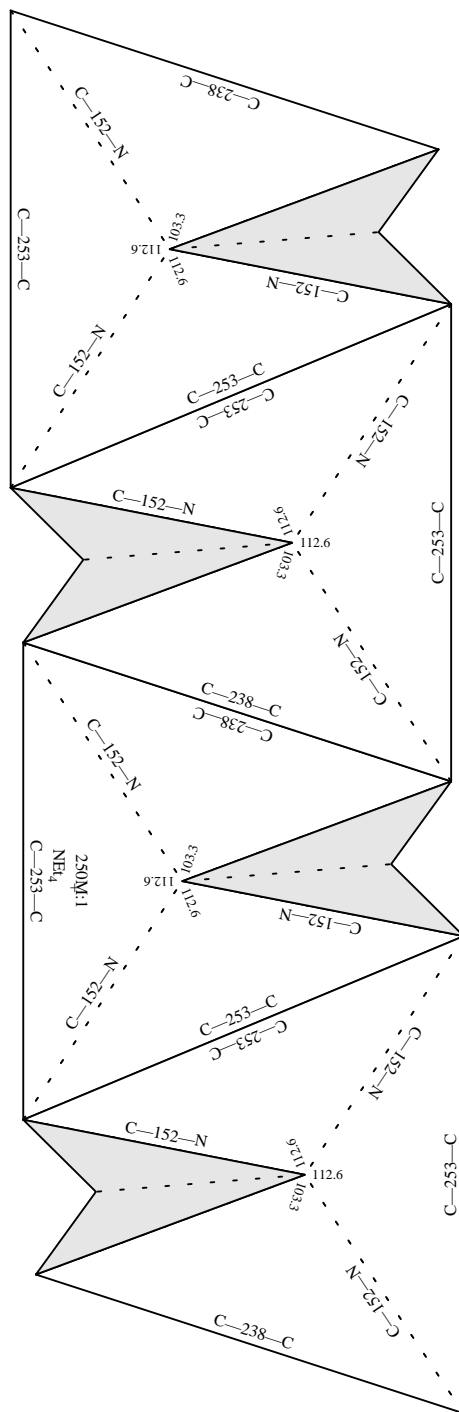
structure type: XABCD

# Molecular Origami of NEt4<sup>+</sup>

!N1  
C1  
C3  
C4  
C5  
NEt4<sup>+</sup>

special tetrahedral

scale 250,000,000 : 1  
units: pm  
offsetx -0.34 offsety 0.02  
View -1



Current: (centerx 3.96) (centery 5.02) (scale 250)

%%BoundingBox: 211 152 401 698

actual: 221 162 391 688

center: 306 425

actual size: 170 526

Better: (centerx 3.96) (centery 4.62) (scale 250)

%%BoundingBox: 187 124 376 670

actual: 197 134 366 660

center: 282 397

actual size: 170 526