

(الفصل السادس عشر)

ملف معلومات الكريستالوجرافية

The Crystallographic Information File (CIF)

(١٦,١) مقدمة Introduction

ملف المعلومات الكريستالوجرافية (CIF) هو ملف حفظ لنقل بيانات بلوريّة: هذا التحويل قد يكون بين معامل مختلفة أو برمج حاسوب أو إلى مجلة أو قاعدة بيانات. هذا الملف هو حر التصميم، مرن ومنفذ لكي يمكن قراءته بواسطة كل من الحاسوبات والأفراد (يتطلب الأخير تدريب قليل في البداية). إن مواصفات CIF القياسية قد تم نشرها وتقديم نفس المقالة معلومات حول تطوره [1]. إنه يكون معتمداً على طريقة ملف حفظ النص المعرف ذاتياً وإمكانية الاسترداد Self-defining Text Archive and Retrieval (STAR) [2]، ويكون من أسماء بيانات وبنود بيانات مقابلة مع وسيلة خدمية إطارية لتناول بنود مكررة مثل قائمة مؤلف/عنوان أو الإحداثيات الكسرية. يكون التصميم قابل للتوسيع بحيث إن أسماء بيانات تغطي تحسينات جديدة مثل كواشف مساحة يمكن استضافتها بسهولة. من ناحية ثانية بمجرد أن اسم بياني يكون متضمناً في القاموس المميز، فإنه لن يزال أبداً، وإنما فإن أجزاء من تلك الملفات المكتوبة في الفوائل ستكون غير معرفة.

(١٦,٢) أساسيات Basics

CIF هو ملف ASCII بحيث تكون الحروف الآتية فقط مسموح بها كما يلي:

abcdefghijklmnopqrstuvwxyz
 ABCDEFGHIJKLMNOPQRSTUVWXYZ
 0123456789 ! @ # \$ %^ & * () - + { } : " ~ < > ? | - = [] ; " , / .

أي شيء آخر تريد أن تضيفه في النسخة المخطوطة (مثل \AA , $^\circ$, ϕ , الرموز السفلية والفوقية، حروف لاتينية، رموز رياضية مثل \pm , \geq أو ∞ وروابط كيميائية مضاعفة) يتطلب شفرات خاصة تكون مفصلة في Notes for Authors for Acta Crystallographica Section C [3] به خطوط stgdm (مثل رموز زمرة فراغية) حيث أن هذه الخصائص ينبغي إضافتها أو توماتيكياً. العديد من الأسماء البيانية لها وحدات ضمنية (مثل \AA إلى طول الخلية - Å^3 إلى حجم الخلية cell_volume ; cell_length_a دقائق إلى فواصل زمنية مختلفة $\text{diffn_standards_interval_time}$) وهذه الوحدات لا يجب أن تكون مذيلة؛

مثلاً:

حجم الخلية cell_volume 2367.5(8)

يكون صحيحاً لكن :

حجم الخلية cell_volume 2367.5(8)% \AA^3

ليس صحيحاً.

لو أتيت تحضر CIF الخاص بك باستخدام منسق نصوص بدلأ من محرر نص، لابد أن تتأكد من أن مخرج الملف يكون ASCII بحيث لا توجد شفرات مطمورة (محجوبة؟)

ولا تزيد السطور عن 80 حرف، لو أنك تصدر ملف ASCII من منسق نصوص فمن الأفضل أولاً أن تختار طقم كامل من حروف مطبوعة كبيرة (مثل Courier بحجم 12 نقطة أو أكبر)، بحيث إن أي خطوط تكون جزء من قوالب النص لا تحتاج إلى نقل الكلمات من سطر لآخر عند التحويل. لا تدخل أي حروف غير ASCII في ملف منسق النصوص حيث أن هذه من المحمّل أن تفقد أو تهدم أثناء كتابة ملف ASCII، وحتى لو قاومت عدم التغيير فإن برنامج تشغيل CIF سوف لا يميزها بشكل صحيح.

في عام ٢٠٠١ م طور مركز البيانات الكريستالوجرافية بكامبريدج (CCDC) محرر CIF حر (enCIFer)، الذي يسمح بتحرير آمن وسهل لـ CIF الناتج بواسطة برنامج تنقیح. يهدف المحرر هنا إلى أن يقدم تداخل بدائي للسماح بمعالجة CIF بدون خطر تسوية مقاطع بشكل صارم. إن التحرير الممتاز يساعد على توليد CIF بكل البيانات المطلوبة. تختبر المدخلات من حيث المقاطع وتقيم قبل دخولها CIF؛ إن الملفات المعيّنة يمكن أن تستخدم لتخفيض إعادة الكتابة غير الضرورية إلى الحد الأدنى. تنجز الاختبارات للتعرف على أي بنود بيانات مفقودة. يمكن لأنشطات البيانات أن تحرر عن طريق نافذة بأسلوب - لوحة النشر. لمساعدة المستخدم، تكون خدمة الاتصال بالشبكة مباشرة لبنود البيانات، يمكن مشاهدة التركيب في 3D وعلى هيئة مخطط كيميائي 2D. باستخدام نظام برنامج تصفح الانترنت يمكن تحميل عدد من CIFs منفصلة (التي قد تكون قوالب شاملة، قوالب معايرة أو مخرج من برنامج تنقیح) التي يمكن تمثيلها حينئذ بواسطة أيقونات خاصة بها. إن سحب وإنزال هذه الأيقونات يسمح للقارئ أن يجمع CIFs كما هو مطلوب. إن نسخ Unix and Windows من enCIFer يمكن تحميلها مجاناً من www.ccdc.cam.ac.uk CCDC web site.

تستخدم مصطلحات CIF الفنية الآتية:

سلسلة من حروف محددة بفراغات blanks ، بعلامات اقتباس أو بواسطة (;) مثل الحرف الأول على الخط.	سلسلة نص text string
سلسلة نصية تبدأ بوضع خط أفقي تحت (_) تحت حرف.	مسمى بيانات data name
سلسلة نصية لا تبدأ بخط أفقي تحت لكن تكون مستهلة بمسمي بيانات.	بند بيانات data item
قائمة بمسمية بيانات مستهلة بأنشودة متبوعة بقائمة معادة من بنود بيانات.	أنشودة بيانات data loop
تجمع من مسميات بيانات وبنود بيانات (التي ربما تكون Hka,'dm) مستهلة بعرض شفرة بيانات- ومنهية- عرض-بيانات أخرى أو نهاية الملف. قد يقع مسمى بيانات مرة واحدة فقط خلال أي كتلة بيانات واحدة.	كتلة بيانات data block
تجمع كتل بيانات: قد لا تكون لكودي كتلتين من البيانات نفس الاسم.	ملف بيانات data file
إن لكودي مسمى بيانات وكتلة بيانات من CIF تعريفات تكون محددة بعدد 76 حرفاً كحد أقصى، لكن إنشائها بتسلسل هرمي وتصميمها بعناية يعني أنها تكون مفسرة بشكل كبير مثل: _exptl_crystal_colour ، _publ_author_name ، _computing_structure_solution و	
إن مصطلح CIF قد اكتسب عدداً من التفسيرات العامة: إنه يستخدم لوصف التصميم، مخرج البيانات برنامج تحكم أو تنقية وأيضاً ملف بيانات (مكون من كتلتين أو أكثر) مرسلة كمحظوظ كتابي للنشر الإلكتروني.	

(١٦,٣) استخدامات CIF (CIF Uses)

- (أ) ملف حفظ محلي خاص بك. يمكن لـ CIF المنتج بواسطة برنامج تنقیح عند تقارب التركيب الخاص بك أن يحرر ويرداد بحيث يمكن تخزين كل النتائج المناسبة وتتفاصيل العمليات. كما في الاستخدامات الأخرى، سوف تعتمد درجة التحرير اليدوي المطلوبة على المدى الذي بواسطته تنتج جمع البيانات وبرامج الاختزال الخاصة بك نتاج مناسب في تصميم CIF.
- (ب) طريقة قياسية لنقل بيانات بين برامج كريستالوجرافية (يقرأ عدد كبير منها ملفات بتصميم CIF) أو إلى زملاء في معامل أخرى.
- (ج) طريقة فعالة لتقديم بيانات إضافية للأوراق البحثية المحتوية على تحديدات تركيب بلوري.
- (د) طريقة قياسية للإيداع داخل قاعدة بيانات تركيبية.
- (هـ) طريقة لجدال مطبوعة قياسية (مثل بواسطة SHELXL برنامج مساعد .CIFTAB
- (و) طريقة إرسال إلكترونية مباشرة لمخطوط كتابي للنشر في مجلة مثل Zeitschrift für Kristallographie أو Acta Crystallographica أو المنشورة من عدد من كتب بيانية. إحداها، مما تسمى بيانات-Shamala البيانات المطلوبة من المؤسسة data_global واحتمال أن تكون محضرة بالتحرير اليدوي ل قالب معياري سوف يحتوي على معلومات اتصال مؤلف، معلومات إرسال للنشر وقائمة مؤلف / اسم المؤسسة/عنوان، عنوان البحث، موجز، مستخلص، مقطع تعليق (مناقشة)، تفاصيل عملية، مراجع، عناوين أشكال وشكر. هذه الكتلة سوف تكون متبوعة بكلة بيانات لكل تركيب لكي يتم تضمينها، مما تسمى بيانات- مركب 1، بيانات- مركب 2،.... إلخ.

(٤،٦) بعض خواص تصميم CIF Some properties of the CIF format

(أ) خلال أي كتلة بيانات، يكون تنسيق الأزواج المترافق من مسميات بيانات وبنود بيانات غير مهمة، حيث أن اكتمال الملف لا يعتمد على إيجاد هذه في ترتيب معين. رغم هذا فإن القراء سوف يكونون من الأسهل عليهم أن يقرؤا CIF لو أن هذه رتبة منطقية. أكثر من هذا لا توجد قيود على تنسيق كتل بيانات.

(ب) لابد لكل مسمى بيانات أن يكون له بند بيانات مقابل، لكن لا يحتاج الأخير أن يكون محتواً على معلومات حقيقة. في بعض الأحيان تستخدم بعض العلامات المكانية مثل "?، أو :, كما في ?_chemical_name_comm.

تكون هذه العلامات المكانية مستخدمة من خلال تراكيب أنشسطية (متكررة) عندما لا تكون بعض بنود بيانات وثيقة الصلة لكل خط من الأنشسطة. في المثال التالي يطبق مسمى البيانات الرابع في الأنشسطة فقط في السطر الثاني من بنود البيانات الأنشسطية .looped data items.

```

loop_
-geom_bond_atom_site_label_1
-geom_bond_atom_site_label_2
-geom_bond_distance
-geom_bond_site_symmetry_2
-geom_bond_publ_flag
Ni N1 2.036(2) . Yes
Ni N1 2.054(2) 2555 Yes
Ni S2 2.421(10) . Yes
C S2 1.637(3) . Yes
N1 C1 1.327(3) . ?
N1 C5 1.358(4) . ?
N2 C12 1.309(3) . ?

```

بعض البنود تكون إلزامية لتطبيقات CIF معينة، على سبيل المثال، قائمة بنود البيانات المطلوبة لإرسال النشر إلى Acat Crystallographica Section C تكون معطاة في تلك الجلة على هيئة [3] Notes for Author.

(ج) بنود بيانات معينة قد تخصص على أنها كودات أو شفرات قياسية ولابد لهذه أن تستخدم متى يكون ممكناً. على سبيل المثال هناك الآن ثمان شفرات قياسية _refine_ls.hydrogen_treatment مع مسمى البيانات refine_ls.hydrogen_treatment لمعالجة ذرات H أثناء تنقية متلازماً وتشمل هذه إعادة تدلي refall (كل باراترات H منقحة) وبناء (مثل نموذج تراكي). لو أن الشفرات القياسية لا تكون ملائمة أو متوافقة فربما يعطي تفسير موضح كجزء من مقطع عملي.

(د) يوجد الآن عدد كبير من برامج مساعدة متاحة لإعداد، لاختبار، المعالجة واستخلاص بيانات CIF. بعض من هذه ستدكر فيما بعد والأخرى تكون معطاة على صفحة الانترنت IUCr (www.iucr.org).

(هـ) جداول إضافية يمكن أن تنشأ بداخل تصميم CIF. الأكثر شيوعاً لهذه تحتوي على باراترات ترابط هيدروجيني ويوحد الآن بيانات _geom_hbond_قياسية لتسهيل مدخلاتها. رغم ذلك فإنه يكون من الممكن أن تحضر جداول من باراترات غير قياسية بتعريف بنود بيانات إضافية: يسجل المثال الآتي تلامسات O...Si بين - جزيئية قصيرة:

```

loop_
._publ_manuscript_incl_extra_item
._publ_manuscript_incl_extra_defn
'.geom_extra.table_head_A'      No
'.geom_table_footnote_A'        No
'.geom_bond_atom_site_label_Si' No
'.geom_bond_atom_site_label_O'  No
'.geom_contact_distance_SiO'   No
'.geom_contact_site_symmetry_O' No

.geom_extra_table_head_A
;
Intermolecular distances for contacts of the type Si...O (10%A)
;

loop_
._geom_bond_atom_site_label_Si
._geom_bond_atom_site_label_O
._geom_contact_distance_SiO
._geom_contact_site_symmetry_O
'Atom Si' 'Atom O' Distance 'Symmetry operator^a^'
  Si1  O6      2.363(4) 1555
  Si3  O2      2.420(6) 1545
  Si4  O7      2.227(3) 2767

```

_geom_table_footnote_A
;
^a^ Applies to oxygen atom in each case

١٦,٥) بعض التدريجيات Some practicalities

١٦,٥,١) سلاسل Strings

إن التعامل الصحيح مع السلاسل يكون أساسياً هناك ثلاثة طرق لإمداد معلومات في هذه ومثال لكل واحد كالتالي:

(أ) تحديد بفراغات: يكون بند البيانات بشكل فعلي هو الكلمة أو رقم بدون مسافات بداخلها: لا يمكن لبند البيانات أن يمتد خلف سطر مثل:

_publ_contact_author_email	J.O-Groats@north.ac.uk
_cell_length_a	10.446(3)
_diffn_standards_number	3

لاحظ أن (3) J.O-Groats@north.ac.uk. and 10.446 غير مسموح بها.

(ب) تحديد بعلامات استشهادية: بند البيانات قد يحتوي الآن على مسافات. إنما تكون محددة بسطر واحد، لكن قد يمكنها أن تكون على الخط التالي لسمى البيانات لو تطلب الأمر. على سبيل المثال:

_exptl_crystal_density_method	'not measured'
_chemical_formula_moiety	'C12 H24 S6 Cu2+, 2(P F6 -)'
_publ_section_acknowledgements	
"We thank EPSRC for a postdoctoral award (to J.O'G.)."	

(ج) تحديد بعلامات وقف مثل الحرف الأول في خط: يكون هذا ضروري لكتل من نص التي تزيد عن سطر في الطول على سبيل المثال:

_publ_section_abstract	
;	

في عنوان المركب $\sim\text{C}\sim\text{H}\sim\text{O}\sim\text{C}\sim\text{H}\sim\text{C}\sim\text{O}$ ، تقع الجزيئات بشكل حصري في متماكب هندسي مقرون geometric isomer cis وتكون متصلة بترابط هيدروجيني لتكوين حلزونيات تحرى موازية لاتجاه C البليوري.

١٦،٥،٢) نص Text

(أ) عند تجهيز ملف بيانات، فإن معظم الجهد سوف يوجه إلى المقاطع النصية، صفة خاصة _____، publ_section_comment، publ_section_abstract و publ_section_references. كثير من هذا يظهر كنص عادي، لكن بعض شفرات حرف خاص معين تكون مطلوبة عادة. إن الرمز السفلي أو العلوي لنص يكون محدداً بزوج صفاته من (~) و (٨) على التوالي: على سبيل المثال لو أتاك تريد أن يظهر $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{2+}$ في البحث الخاص بك فإنك تكون بحاجة إلى إدخاله على هيئة $[\text{Cu}(\text{H}\sim\text{O})\sim\text{H}\sim\text{O}]^{\sim 2+}$. لاحظ أن هذه لابد أن تكون مستخدمة في chemical_formula_moiety إلخ. في مناقشة الهندسة الجزيئية فإنك تكون بحاجة إلى رموز Å و °، تكون الشفرات لها ١% A و ١% (not ٨٠٨) على التوالي. قد تحتاج أحياناً شفرات أخرى، انظر الصفحة المناسبة في مرجع [3] للقائمة الكاملة.

(ب) بعض الأخطاء البسيطة تحدث بشكل تكراري وقد تحدث مقدار ضخم من الإزعاج بسبب أن برنامج CIF يفعل بالضبط ما تخبره به وليس ما تريده. إن برنامج اختبار CIF (انظر فيما يلي) سوف يكافح لإعادة تقارير مفيدة على موقع الأخطاء في ملف بيانات، لكن في بعض الأحيان تكون نتيجة الخطأ كبيرة أو تظهر مزاحة بعيداً عن الخطأ الأصلي، بحيث يكون البحث اليدوي ضرورياً. بعض من الأخطاء الشائعة تنشأ من أبسط الأحداث مثل الفشل في الحصول على تلامس شفرات رموز سفلية وعلوية، تناسي إغلاق أو إغفال هذه السمات يعني أن المعلومات التالية في CIF تكون مفسرة

بطريقة خاطئة. خطأ آخر متكررة هي عدم تحديد سطور النص بشكل صحيح، باستخدام enCIFer، ينبغي أن تكون قادراً على تجنب مثل تلك المشاكل.

(ج) داخل CIF، يعتمد اختيار بارامترات هندسة جزيئية على وضع `geom_type_publ_flag` لكل بارامتر حيث `type` تكون رابطة، زاوية أو التواز. وضع إشارة علم إلى yes (or y) يشير إلى أن البارامتر المقابل ينبغي أن ينشر، أي شيء آخر (على سبيل المثال No, or n) يعني انه لن ينشر. تأكد من أن هذا التحرير لا يعطل عدد بنود البيانات (شاملة `placeholder` للإشارات الموضعية) حيث أن عملها هكذا سوف يحدث مشاكل لأي برنامج يحاول قراءة CIF.

١٦.٥.٣) اختبار CIF (Checking the CIF)

قبل أن يستخدم CIF لأي غرض كان، ينصح بدرجة كبيرة بأن يرسل للمراجعة الأوتوماتيكية. قد يتم عمل هذا بواسطة إرسال CIF بالبريد الإلكتروني إلى `checkcif@iucr.org` وفحص التقرير المعاد. تختبر طريقة `checkcif` قيمة CIF من حيث مسميات بيانات، تركيب جملة صحيحة، قيم بارامتر إزاحة ذرية غير عادية ، واستكمال بيانات بلورية، زمرة فراغية صحيحة، قيم بارامتر إزاحة ذرية غير عادية ، واستكمال بيانات حيود... الخ. اعتماداً على الغرض المطلوب من CIF فإن الفشل في تنفيذ عدداً محدوداً من هذه الاختبارات (مثل فقد اتصالات مطلوبة) قد لا تكون مهمة حيث أن هذه قد تم تنفيذها أولياً كاختبار على ملف بيانات قبل الإرسال الإلكتروني للنشر إلى `Acta Crystallaographica`. لو أنك تكون قد نفذت إلى طباعة ملصقات أو وسيلة تصوير مثل `ghostview` لابد أن ميزة الإمكانية الأخرى بإرسال CIF الخاص بك بالبريد الإلكتروني إلى `printcif@iucr.org`. قبل طبع بحثك سوف يعاد للمراجعة، إن هذا مهم بسبب أن بعض الأخطاء خاصة تلك الخاصة بالتصميم قد لا تكون مكتشفة بواسطة `checkcif`.

لکنها تكون واضحة على البحث قبل الطباعة. إن تسهيلات printcif و checkcif متاحة أيضاً من خلال الموقع IUCr (www.iucr.org). بهذه الطريقة توفر printcif اختيارات إضافية من إعادة بحثك قبل الطباعة على هيئة ملف PDF أو ورق مسترسل. يمكنك أيضاً أن تجرى مراجعات إضافية ببرامج مثل PLATON [4] جاري على حاسوبك الخاص.

مراجع References

- [1] S. R. Hall, F. H. Allen and I. D. Brown, *Acta Cryst.*, 1991, A47, 655. Reprints are available from the International Union of Crystallography, 5 Abbey Square, Chester CH1 2HU, UK.
- [2] S. R. Hall, *J. Chem. Inf. Comput. Sci.*, 1991, **31**, 326.
- [3] *Acta Cryst.*, 2001, C57, 129-136.
- [4] PLATON, a program for the automated analysis of molecular geometry. A. L. Spek, University of Utrecht, The Netherlands.

ćمارين Exercises

(١٦) هذه هي نسخة جزئية من CIF التي تم إرسالها للنشر. تشمل الأخطاء عديد من الأخطاء عادة ما تحصل عند تجهيز CIF للنشر. عرف العدد الأكبر منها بقدر الإمكان.

```
ن@ن@ن@ن@ن@ن@ن@ن@# =====
INITIAL PUBLICATION REQUEST
#= =====
._publ_contact_author
'Prof. John Smith'
;
Faculty of Pharmaceutical Sciences
John Smith University
John Smithsville
IN 40678
U.S.A.
;
```

```

_publ_contact_author_email      J. Smith@xray.jsu.edu
_publ_contact_author_fax        '(1) 727 564 2209'
_publ_contact_author_phone      '(1) 727 564 2925'
_publ_contact_letter
;
_publ_requested_coeditor_name   ?
_publ_requested_journal        'Acta Crystallographica, Secti

_publ_author_name
_publ_author_address
'John Smith'                  # lastname, firstname
;
Faculty of Pharmaceutical Sciences
John Smith University
John Smithsville
IN 40678
U.S.A.
;
# =====
# TEXT
# =====
_publ_section_title
; A new copper(àá) complex of acetic acid
;
_publ_section_abstract
; In the title compound, bis(acetato)copper(àá)dihydate

there exists a three-dimensional network of N-HücO and O-HücO
intermolecular hydrogen bonds.

; _publ_section_comment
; Acetic acid, (à f ), and its derivatives have been the subject of recent interest. For
example, copper (àá) dihydrate, (àá) has been determined as a model compound for
probing the interaction ....
...
The crystal structure is stabilized by the N-HücO and O-HücO
hydrogen bonds involving the water molecules:
N(3)-H(3)ücO(2^i^)=2.82(5);N(1)-H(1)ücO(3^ii^)=2.82(5);
O(3)-H(31)ücO(4^iii^)=2.95;
...
;

# =====
# EXPERIMENTAL
# =====
_chemical_compound_source
; The green acicular crystal was obtained by the slow
concentration of an aqueous solution at room temperature.

```

.chemical_formula_sum 'C₉H₆D₆N₆O₁₂Cu'
 .chemical_formula_moiety Cu(II)[(CH₃N₃O₄)~4~(D₂O)~2~]2(D₂O)'
 .chemical_formula_weight '444.44'
 .symmetry_cell_setting 'triclinic'
 .symmetry_space_group_name_H-M 'P1^-^-'
 .cell_length_a 5.267(2)
 .cell_length_b 7.440(13)
 .cell_length_c 9.872(2)
 .cell_angle_alpha 86.15(2)
 .cell_angle_beta 72.33(2)
 .cell_angle_gamma 86.89(2)
 .cell_volume 354.3 (4)
 .cell_formula_units_z 1
 .exptl_crystal_density_diffn '2.243'
 .exptl_crystal_density_meas ?
 .exptl_crystal_density_meas 'none'

 .computing_data_reduction
 'TEXSAN. TEXRAY Structure Analysis Package (Molecular Srtucture Corporation,
 1985)'
 .publ_section_references
 ;
 Beurskens, P. T. (1984). Technical Report 1984, Crystallography lab. Toernooiveld,
 6525 Ed Nijmegen, Netherlands.

 Sheldrick, G. M. (1986). SHELXS86. Program for the solution of crystal structures,
 University of Giessen.
 .publ_section_figure_captions
 'Fig. 1'
 ; ORTEPII(Johnson, 1976) drawing of the title compound with the atomic
 numbering scheme, viewed along the a axis.
 Ellipsoids for non-H atoms correspond to 50% probability.
 ;
 'Fig. 2'
 ; Packing diagram of the title compound along the a axis of the unit cell;
 intermolecular hydrogen bonds are represented by dashed lines.
 ;
 .publ_section_table_legends
 'Table I'
 ; Fractional atomic coordinates and equivalent isotropic thermal parameters
 (%A^2).
 ;
 'Table II'
 ; Selected bond length (\%A) and angles (^o).

 loop..
 .geom_bond_atom_site_label_1

```

._geom_bond_atom_site_label_2
._geom_bond_distance
._geom_bond_site_symmetry_1
._geom_bond_site_symmetry_2
._geom_bond_publ_flag
Cu(1) O(1) 2.446(8) . . yes
Cu(1) O(6) 2.468(5) . . yes
Cu(1) N(5) 1.985(4) . . yes
O(1) C(2) 1.241(7) . . yes
C(1) C(2) 1.394(9) . . yes
...
; Anisotropic_displacement_parameters.
loop_
._atom_site_label
._atom_site_U~11~
._atom_site_U~22~
._atom_site_U~33~
._atom_site_U~12~
._atom_site_U~13~
._atom_site_U~23~
Cu(1) 0.023(4) 0.021(4) 0.017 (5) -0.007(3) 0.008(4) -0.016(5)
.....
.....

```