

# ACD-NMR-Processor

## Kurzanleitung

- 1 Datei laden: Im Verzeichnis fid-Datei öffnen
- 2 Interactive FT „Shortcut“ öffnen
- 3 unter „Initial – Final“ bei Final die Punktezahl auf > 16k erhöhen
- 4 Bei „Window Function“ auf User schalten
  - 3.1 em mit lb=1-2 für z.B.  $^{13}\text{C}$  (verbessert das S/R auf Kosten der Auflösung)
  - 3.2 Sg.Sin mit lb=0.3 und Tm=2-3 für z.B.  $^1\text{H}$  (verbessert die Aufl. auf Kosten des S/R)
- 5 Phasenkorrektur zunächst mit „Auto Simple“  
falls notwendig zusätzlich mit „Mouse Phasing“ mit linker und rechter Maustaste
- 6 Basislinienkorrektur mit Auto „BL Opt.“
- 7 Weiter mit optional „Baseline“ und/oder „Peak Picking“
- 8 „Integration“ und „Reference“

Wichtige „Shortcuts“: rechte Maustaste für „zoom“, esc für das Gesamtspektrum, Mausrad für Intensitäten.