

Coordonnées

Demandeur	Nom :	Prénom :	Date :
mail :		Téléphone :	
Affiliation :		Statut :	Permanent : ☐ oui ☐ non (*)
(*)Resp.demandeur	Nom :	Prénom :	mail :

Echantillons à analyser :

Identification des échantillons : elle devra être inscrite de façon LISIBLE et INDELEBILE sur les flacons ou les boîtes renfermant le ou les échantillon(s). Merci de n'utiliser que 5 caractères maximum pour cette identification hors nom propre et laboratoire ou équipe. Ces derniers leur seront ajoutés ainsi que la date pour générer le code d'identification PMD2X et assurer le suivi des mesures et analyses. Tout échantillon non clairement identifié ne sera pas pris en charge par la PMD2X.

Code échantillon (5 caractères max)	Composition chimique	Code échantillon (5 caractères max)	Composition chimique

Informations sur la cristallisation : Produits de départ, solvant ou sel susceptibles d'être présents dans la structure :

*Si possible, merci d'envoyer tout fichier annexe contenant des informations sur l'échantillon :
Dessin de la molécule, fichier CIF, etc.*

Remarques sur la manipulation, le stockage et la conservation des échantillons. Merci de préciser la dangerosité du produit le cas échéant.	
Echantillons à conserver après les mesures :	☐ Oui ☐ Non (*)

(*) Se référer à la charte utilisateur Chap.3 pour la conservation des échantillons :

Mesures ou analyses demandées (*)		
Paramètres de maille seuls ☐	Détermination d'un modèle structural (atomes sphériques) avec production d'un fichier CIF complet ☐	Enregistrement simple d'un fichier HKL (99.5% de complétude à 0.77 Angströms) ☐
Température de mesure (K) :	Détermination de la chiralité par analyse de la dispersion anormale (anticathode de Cu) ☐	Autres mesures souhaitées ou remarques :

(*) tarifs consultables sur notre page web : <https://crm2.univ-lorraine.fr/plateformes/pmd2x/>

Merci d'avoir compléter ce formulaire. Nous vous recontacterons rapidement pour établir la faisabilité de votre demande et le cas échéant établir un devis.