

# Chem3D Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels de modélisation, de visualisation et d'analyse

*Chem3D Ultra* dote votre poste de travail de graphiques de surface moléculaire de qualité et de méthodes de calcul rigoureuses. Son intégration avec les analyses moléculaires fait de *Chem3D Ultra* le logiciel idéal.

## FONCTION

### ChemDraw LiveLink

### Liaisons d'hydrogène & Surfaces partielles

### Mesures

### PowerPoint

### Calcul

## AVANTAGE

Fonctions d'édition 2D et 3D, simultanément ! Dessin de structures au travers d'une fenêtre *ChemDraw* intégrée à l'application *Chem3D*. Cette fonction très utile rajoute une vue en 2D qui est synchronisée de façon permanente avec celle en 3D.

Affiche automatiquement les liaisons d'hydrogène dans une vue 3D ! Génère et affiche des surfaces partielles pour les sites actifs des protéines. Un des meilleurs outils existants dans ce domaine.

Affiche les mesures de distance et d'angle graphiquement dans la vue 3D liée à la table de mesures *Chem3D*. Indique la plage moyenne et la déviation standard des mesures après l'exécution d'une dynamique des molécules.

Incorpore les modèles *Chem3D* dans des fichiers PowerPoint. Vous permet de faire pivoter et d'agrandir l'affichage avec zoom des modèles *Chem3D* lors de vos présentations.

Calcul des propriétés électroniques basé sur MOPAC, GAMESS, Gaussian, et Jaguar.



# Inventory Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels de gestion de produits chimiques

*Inventory Ultra* est le nec plus ultra des applications de bureau qui inclut la base de données *ChemACX* et fournit un outil complet pour la recherche d'acquisition et d'achat de produits chimiques.

## FONCTION

### Emplacement en cascade

### Gestion des conteneurs

### Sécurité basée sur rôle de SQL Server

### Pistes d'audit

### Rapports personnalisés

### ChemACX et ChemMSDX

## AVANTAGE

Supporte avec facilité des emplacements aussi généraux qu'un laboratoire ou aussi spécifiques qu'une étagère de réfrigérateur.

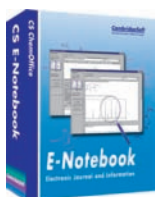
Les conteneurs sont affectés d'un code à barres unique lors de leur création.

Les noms d'utilisateurs et mots de passe sont liés aux rôles prédéfinis dans SQL Server. Les utilisateurs peuvent définir des attributs personnalisés. Ces rôles contrôlent quels boutons et liens sont disponibles après la connexion.

Les modifications des emplacements, conteneurs et composés sont consignées dans la base de données.

Création de rapports de résultats de recherches ou de listes d'emplacements dans de nombreux formats. Création de vos propres modèles.

La base de données *ChemACX* contient plus de 400 catalogues parmi les principaux fournisseurs, et celle de *ChemMSDX*, plus de 20 000 fiches de données sur la sécurité des produits chimiques les plus couramment utilisés en laboratoire.



# E-Notebook Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels de journalisation et de connaissances

*E-Notebook Ultra* simplifie les opérations quotidiennes de journalisation des données et tient à jour en direct les structures et les informations chimiques. Gagnez du temps dans la documentation de vos travaux et la récupération de données chimiques.

## FONCTION

### Projets multiples

### Pages de document

### Récupération

### Texte automatique

### Configurable

### Commandes spectrales

## AVANTAGE

*E-Notebook* regroupe tous vos cahiers de notes en un seul. Organisez vos cahiers de notes de projet de la façon dont vous travaillez.

Les pages contiennent des feuilles de calcul Excel, des documents Word, des dessins *ChemDraw*, des données spectrales, des images et des diapositives PowerPoint.

Effectuez des recherches par structure, mot-clé, dates ou tout autre type de données.

Partagez des protocoles préétablis qui rajoutent dynamiquement des données à partir des expériences.

Concevez des formulaires et ajoutez les boutons adaptés à vos besoins.

Des commandes spectrales fournies par ThermoGalactic sont disponibles.

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis. *Chem3D*, *Inventory* et *E-Notebook* sont conçus pour Windows uniquement.

**CambridgeSoft**  
www.cambridgesoft.com

**EU** 00 800 875 20000    **UK** +44 1223 464900    **FAX** +44 1223 464990  
**DE** +49 69 2222 2280    **FR** +33 1 70 71 98 80    **US** 1 800 315-7300  
**MAIL** CambridgeSoft Corporation 1 Signet Court Swanns Road Cambridge, CB5 8LA UK

**EMAIL** info@cambridgesoft.com  
**WWW** www.cambridgesoft.com



# BioOffice Ultra 2006

Le summum pour les essais, les cheminements et la visualisation

BioOffice Ultra est le nec plus ultra des progiciels de gestion de données biologiques comprenant BioDraw Ultra, BioAssay Ultra, BioViz Ultra, Bio3D Ultra, Inventory Ultra et E-Notebook Ultra.

## PRODUIT

### BioDraw Ultra

### BioAssay Ultra

### BioViz Ultra

### Bio3D Ultra

### Inventory Ultra

### E-Notebook Ultra

## AVANTAGE

Outil de dessin de cheminements biologiques avec éléments usuels tels que membranes, ADN, enzymes, récepteurs et flèches de réaction.

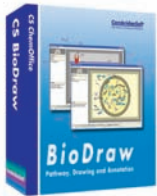
Permet, de manière souple, de stocker, récupérer et analyser les données biologiques. Conçu pour des expériences d'optimisation au cheminement complexe, le logiciel permet la mise au point rapide de modèles biologiques.

Ce complément de visualisation biologique intégré à ChemFinder vous permet de créer des représentations graphiques des bases de données de ChemFinder afin d'identifier les tendances et les corrélations au sein de sous-ensembles de vos données.

Affichage graphique Open GL et lunettes stéréo. Mécanique moléculaire et calculs semi-empiriques avec interfaces intégrées aux programmes MOPAC, GAMESS, Gaussian et Jaguar. ClogP et autres serveurs de propriétés.

Organisation, stockage et recherche pratiques dans l'inventaire à partir de votre bureau.

Maintenance de journaux de laboratoire paramétrables à partir de pages ChemDraw, Microsoft Word ou Excel, ou à partir d'un logiciel de gestion de données spectrales. Recherche par structure et texte, et navigation dans une piste d'audit visuelle complète.



# BioDraw Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels pour le cheminement, le dessin et l'annotation

BioDraw Ultra rend les dessins de vos cheminements biologiques clairs et rapides, en ajoutant un niveau d'uniformité et de détail inégalé. Il comprend ChemDraw Std.

## FONCTION

### Éléments de dessin

### Partage de données

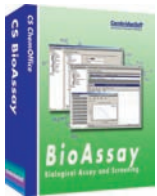
### Rotation et Intégration

## AVANTAGE

Éléments de cheminement courants, tels que membranes, ADN, enzymes, récepteurs, et flèches de réaction.

Exportation des données vers l'application Microsoft Office, sauvegardées comme un fichier image ou pour être utilisées par la visionneuse de BioDraw.

Stockage des annotations de chaque élément de votre dessin. Gammes d'annotations de données, du texte entré manuellement aux documents joints, références d'ouvrages, ou liens.



# BioAssay Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels pour les essais, les cheminements et la visualisation

BioAssay Ultra permet, de manière souple, de stocker, récupérer et analyser vos données biologiques. Conçu pour des expériences d'optimisation au cheminement complexe, le logiciel permet la mise au point rapide de modèles biologiques.

## FONCTION

### Gestion souple des données d'essai

### Analyse de données et visualisation

### Calculs et tracés

### Ajustement des courbes et validation

### BioViz Ultra

## AVANTAGE

Une structure souple en tableaux de données permet aux utilisateurs de définir des données d'observation et de calcul qui mettent en page presque tout essai, du criblage à haut débit aux tests à faible débit et aux études «in vivo».

Les tableaux de données sont liés de manière à vous permettre de visualiser les données associées dans un écran détaillé. Utilisez BioViz pour créer des formulaires personnalisés de visualisation des données. Exportation de données vers Microsoft Excel.

Les calculs sont effectués automatiquement à chaque entrée ou importation de nouvelles données. De nombreuses options comprenant des barres, des barres superposées, des points, et des lignes graphiques facilitent les analyses de données.

Ajustement des données pour toute équation de courbe définie par l'utilisateur. Suppression des résultats excentrés ou biaisés.

Le complément de visualisation biologique intégré à ChemFinder vous permet de créer des représentations graphiques des bases de données de ChemFinder afin d'identifier des tendances et des corrélations dans des sous-ensembles de vos données.

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis. BioOffice, BioDraw et BioAssay sont conçus pour Windows uniquement.



# The Merck Index 13.4

Le meilleur ami du chimiste

*L'index Merck* est une encyclopédie structurée pour la recherche de produits chimiques, de médicaments, et de produits biologiques. Il contient toutes les données de la 13<sup>ème</sup> édition papier (10 250 monographies), plus 230 nouvelles monographies, disponibles nulle part ailleurs, ainsi que 540 monographies retirées de la 12<sup>ème</sup> édition.

## EDITION

CD-ROM

En ligne

## AVANTAGE

Edition autonome qui contient toutes les informations de *l'index Merck*. Utilisez *ChemOffice Net* pour effectuer des recherches, parcourir l'encyclopédie, afficher des structures et pour la stéréochimie.

Accédez à l'intégralité de *l'index Merck* à partir de votre navigateur Web. Grâce au complément *ChemDraw Plugin*, recherchez et récupérez des informations, visualisez et analysez des structures. L'abonnement annuel vous donne un accès immédiat aux addenda et aux errata dès leur publication.



# R&D Insight/Chemists

Est une base de données en pipeline de recherche de structures comprenant

*R&D Insight/Chemists* est une base de données en pipeline de recherche de structures comprenant plus de 20 000 candidats-médicaments à des étapes variées de développement. Les profils comprennent : un synopsis d'informations chimiques et commerciales, de phases de développement, de propriétés, d'évaluations Adis, d'examen de données cliniques, d'historiques et de références de médicaments.

## BASE DE DONNEES

Recherche de structures

Profil Adis

## AVANTAGE

Permet de faire des recherches dans la base de données au moyen de recherches intelligentes dans les structures chimiques et les formules moléculaires.

Les profils se trouvant dans *R&D Insight/Chemists* comprennent des extraits des informations cliniques et commerciales sur les candidats-médicaments provenant de la base de données parent R&D Insight de Wolters Kluwer Health. Des liens vers les données complètes de R&D Insight sont disponibles (frais d'abonnement supplémentaires).



# ChemACX Ultra 10.0

Progiciel pour les produits chimiques disponibles et les données de sécurité

*ChemACX Ultra* sur DVD regroupe plus de 400 catalogues publiés par les principaux fournisseurs de produits chimiques. Cette base de données est consultable via une simple requête d'interrogation par structure, sous-structure, nom, synonyme, nom partiel ou selon d'autres critères de recherche textuels ou numériques. Il contient plus de 381 000 substances chimiques uniques (dont 29 000 nouvelles), et plus de 843 000 produits (dont 110 000 nouveaux).

## BASE DE DONNEES

ChemACX

ChemMSDX

## AVANTAGE

Plus de 400 catalogues proposés par les principaux fournisseurs de produits chimiques, dont Sigma-Aldrich, Fisher, Acros, Alfa Aesar, et TCI America, pour accéder aux informations de commande rapide parmi plus de 843 000 produits.

Plus de 20 000 fiches toxicologiques de sécurité concernant les produits chimiques les plus utilisés en laboratoire.



# ChemINDEX Ultra 10.0

Bases de données de références scientifiques et réactions chimiques

*ChemINDEX Ultra* sur DVD est une bibliothèque complète de références chimiques pour Windows. Des bases de données répertoriant les réactions organiques et les propriétés des petites molécules transforment votre ordinateur de bureau en un véritable centre de documentation chimique.

## BASE DE DONNEES

ChemINDEX

ChemRXN

Bases de données NCI et SIDA

## AVANTAGE

Données des propriétés physiques des petites molécules sur plus de 70 000 composés.

Bases de données de plus de 29 000 réactions organiques regroupant ChemSelect de Infochem GmbH et une sélection de réactions tirées de ChemPrep d'ISI.

Plus de 200 000 composés avec les données de réactions aux médicaments contre le cancer. Base de données des composants anti-VIH (SIDA) compilée par NCI.

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis. Toutes les bases de données sur CD-ROM et DVD sont conçus pour Windows uniquement.

**CambridgeSoft**  
www.cambridgesoft.com

EU 00 800 875 20000 UK +44 1223 464900 FAX +44 1223 464990  
DE +49 69 2222 2280 FR +33 1 70 71 98 80 US 1 800 315-7300  
MAIL CambridgeSoft Corporation 1 Signet Court Swanns Road Cambridge, CB5 8LA UK

EMAIL info@cambridgesoft.com  
WWW www.cambridgesoft.com

# Chem & Bio Office

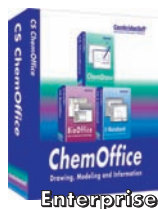
## Chimie, Biologie et Connaissance

Nouveau The Merck Index · E-Notebook · CombiChem · BioAssay · BioViz · Inventory · ChemDraw/Excel

Suites disponibles		ChemOffice Ultra	ChemOffice Pro	ChemDraw Ultra	ChemDraw Pro	Chem3D Ultra	BioOffice Ultra	BioAssay Ultra	BioDraw Ultra	Inventory Ultra	E-Notebook Ultra	The Merck Index	ChemACX Ultra	
Logiciels	Inclut													
	*ChemDraw Ultra	Win/Mac	■	■	■									
	*ChemDraw Pro	Win/Mac				■								
	*ChemDraw Std	Win/Mac					■	■		■		■		
	*ChemDraw ActiveX/Plugin Pro	Win/Mac	■	■	■	■	■	■			■	■		
	*Chem3D Ultra	Win	■				■	■						
	*Chem3D ActiveX Pro	Win	■	■	■		■	■				■		
	*E-Notebook Ultra	Win	■					■					■	
	*Chem3D et E-Notebook Pro	Win		■									■	
	Chem3D et E-Notebook Std	Win			■		■						■	
	ChemFinder Pro	Win	■	■				■						
	ChemFinder Std	Win			■		■				■	■		
	*BioDraw Pro (Pathworks)	Win	■					■	■	■				
	*BioAssay Pro	Win	■					■	■					
	*Inventory Pro	Win	■					■			■			
	Applications et fonctions	BioViz/Office	Win	■					■	■			■	
		CombiChem/Excel	Win	■									■	
ChemFinder/Oracle		Win	■											
ChemFinder/Office		Win	■	■	■			■				■		
ChemDraw/Excel		Win	■	■	■							■		
Struct<=>Name		Win/Mac	■	■	■									
ChemNMR et ClogP		Win/Mac	■	■	■									
TLC PLate Tool		Win/Mac	■	■	■	■								
Mass Fragmentation Tool		Win/Mac	■	■	■	■								
Structure Clean Up		Win/Mac	■	■	■	■								
Polymer Draw		Win/Mac	■	■	■	■								
LabArt et BioArt		Win/Mac	■	■	■	■	■	■		■		■		
ChemSAR/Excel		Win	■	■			■	■						
Tinker/Chem3D	Win	■	■			■	■							
MOPAC Client	Win	■	■			■	■							
GAMESS Client	Win	■	■			■	■							
Gaussian Client	Win	■				■	■							
Bases de données	*The Merck Index (un an)	Win/Mac	■										■	
	*Ashgate Drugs (un an)	Win/Mac	■											
	*ChemACX Ultra et ChemMSDX	Win	■								■		■	
	*ChemINDEX Ultra	Win	■	■	■		■	■				■		
	ChemRXN, NCI et AIDS	Win	■	■	■		■	■				■		

\*Vendu séparément

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis.



## ChemOffice Enterprise Ultra 2006

Le nec plus ultra des progiciels de solution pour l'entreprise et de bases de données scientifiques

*ChemOffice Enterprise Ultra* constitue le nec plus ultra des progiciels de solution offrant aux entreprises les versions d'*E-Notebook*, *BioAssay*, *BioSAR*, *Registration*, *Inventory*, y compris les bases de données *ChemACX* et *ChemINDEX*, et *Oracle Cartridge* avec *ChemOffice Enterprise*.

### APPLICATION

#### **E-Notebook Enterprise**

Les pages de l'*E-Notebook* peuvent contenir des feuilles de calcul Excel, des documents Word, des dessins *ChemDraw*, ainsi que des données de réactions et des données spectrales. Les recherches sur les pages sont possibles par texte, structure ou réaction

#### **BioAssay Enterprise**

Stockage, récupération et analyse souples de vos données biologiques. Conçu pour des expériences d'optimisation au cheminement complexe, le logiciel permet la mise au point rapide de modèles biologiques.

#### **BioSAR Enterprise**

Propose l'exploitation intensive des données chimiques et biologiques, ainsi que l'analyse des relations activité-structure.

#### **Registration Enterprise**

Attribue aux composés des numéros d'enregistrement propres à l'entreprise selon ses pratiques commerciales. Comprend la vérification des doublons avec la stéréochimie, la gestion sels/lots, la validation des données et la sécurité.

#### **Inventory Enterprise**

Gestion et suivi des données associées aux substances chimiques produites en interne et distribués commercialement pour les centres de recherches chimiques et pharmaceutiques de taille variable.

#### **ChemACX et ChemMSDX**

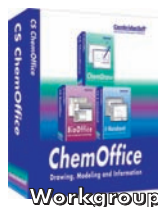
La base de données *ChemACX* contient plus de 350 catalogues parmi les principaux fournisseurs, et celle de *ChemMSDX*, plus de 20 000 fiches de données sur la sécurité des produits chimiques les plus couramment utilisés en laboratoire.

#### **ChemINDEX Database**

Les bases de données *ChemINDEX*, *ChemRXN*, NCI et SIDA contiennent des données sur les propriétés et les réactions chimiques. *ChemRXN* répertorie 29 000 réactions, *ChemINDEX* 70 000 composés, et NCI 200 000 composés.

#### **Oracle Cartridge**

Ajoute des fonctions de recherche intelligente à Oracle ; en s'intégrant aux solutions *ChemOffice Enterprise*.



## ChemOffice Workgroup Ultra 2006

Le nec plus ultra des progiciels pour groupes de travail et bases de données scientifiques

*ChemOffice Workgroup Ultra* constitue le nec plus ultra des progiciels offrant aux groupes de travail les versions d'*E-Notebook*, *BioAssay*, *BioViz*, *Inventory*, y compris les bases de données *ChemACX* et *ChemINDEX* avec un support aux bases de données SQL Server.

### APPLICATION

#### **E-Notebook Workgroup**

Optimisé pour des déploiements de taille moyenne, *E-Notebook Workgroup* fournit une interface client approfondie pour la création, l'édition, et la recherche dans vos notes électroniques.

#### **BioAssay Workgroup**

Stockage, récupération et analyse souples de vos données biologiques. Bien qu'optimisé pour le criblage à haut rendement, *BioAssay Workgroup* est également adapté pour les tests à faible débit et aux études *in vivo*.

#### **BioViz Ultra**

Le complément de visualisation biologique intégré à *ChemFinder* vous permet de créer des représentations graphiques des bases de données de *ChemFinder* afin d'identifier des tendances et des corrélations dans des sous-ensembles de vos données.

#### **Inventory Workgroup**

*Inventory Workgroup*, destiné à être utilisé par plus de 50 utilisateurs, offre les mêmes fonctions que *Inventory Enterprise*, mais utilise SQL Server comme support de base de données.

#### **ChemACX et ChemMSDX**

La base de données *ChemACX* contient plus de 400 catalogues parmi les principaux fournisseurs, et celle de *ChemMSDX*, plus de 20 000 fiches de données sur la sécurité des produits chimiques les plus couramment utilisés en laboratoire.

#### **ChemINDEX Database**

Les bases de données *ChemINDEX*, *ChemRXN*, NCI et SIDA contiennent des données sur les propriétés et les réactions chimiques. *ChemRXN* répertorie 29 000 réactions, *ChemINDEX* 70 000 composés, et NCI 200 000 composés.

#### **SQL Server Support**

*ChemOffice Workgroup* est compatible avec SQL Server et son accès s'effectue au travers d'une application côté client.

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis. ChemOffice est conçu pour Windows uniquement.



# ChemOffice Ultra 2006

Le nec plus ultra des progiciels de dessin, de modélisation et d'information

ChemOffice Ultra regroupe ChemDraw Ultra, Chem3D Ultra, BioOffice Ultra, Inventory Ultra, E-Notebook Ultra et ChemACX Ultra dans le progiciel de chimie pour ordinateur de bureau le plus complet au monde.

## PRODUIT

### ChemDraw Ultra

### Chem3D Ultra

### CombiChem/Excel

### BioOffice Ultra

### BioViz Ultra

### Inventory Ultra

### E-Notebook Ultra

### ChemInfo Ultra

## AVANTAGE

La référence inégalée pour les tracés chimiques, proposant la résonance magnétique nucléaire de proton avec fission et mise en évidence des crêtes, un outil de dessin de plaques CCM, la fonction *Struct<=>Name* et outil de stœchiométrie.

Graphiques Open GL et lunettes stéréo. Mécanique moléculaire, calculs MOPAC semi-empiriques avec interfaces avec MOPAC, GAMESS et Gaussian. *ColgP* et autres serveurs de propriété pour *ChemSAR/Excel*.

Construction de bibliothèques combinatoires dans Microsoft Excel en utilisant les réactifs sélectionnés par *ChemFinder*.

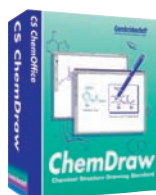
Le nec plus ultra des progiciels comprenant toutes les application nécessaires à la gestion de vos données biologiques.

Le complément de visualisation biologique intégré à *ChemFinder* vous permet de créer des représentations graphiques des bases de données de *ChemFinder* afin d'identifier des tendances et des corrélations dans des sous-ensembles de vos données.

Organisation, stockage et recherche dans l'inventaire à partir de votre bureau. Affectation de code-barres uniques.

Maintenance de journaux paramétrables à partir de pages *ChemDraw*, Microsoft Word ou Excel, ou à partir d'un logiciel de gestion de données spectrales. Recherche par structure et texte, et navigation dans une piste d'audit visuelle complète.

Bases de données chimiques de références scientifiques interrogeables par structure comprenant les bases de données *ChemACX*, *ChemSCX*, *ChemMSDX*, *ChemINDEX*, *ChemRXN*, NCI et SIDA.



# ChemDraw Ultra 10.0

Le nec plus ultra des progiciels de dessin et de recherche d'information

*ChemDraw Ultra* est un progiciel de représentation de structures pour spécialistes chevronnés, offrant des outils de prévision perfectionnés et une intégration Web complète par le biais du complément *ChemDraw ActiveX/Plugin*.

## FONCTION

### Amélioration de la fonction *Struct<=>Name*

### Amélioration de *ChemNMR*

### Grille de stœchiométrie

### Affichage graphique et image

### Nouvel outil Flèches

### Modification des contrôles *ActiveX* dans *ChemDraw*

### Intégration à MS Office

### Et bien plus encore...

## AVANTAGE

Produisez des noms pour de nombreux autres types de composés, y compris les sels et les charges de composés, les structures hautement symétriques, de nombreux type de composés inorganiques et organo-métalliques, et autres.

Le spectre de résonance magnétique nucléaire (RMN) de proton dispose de motifs de déplacement et de fission plus précis, et les spectres anticipés sont affichés de façon plus claire pour les prévisions RMN de proton et de carbone-13.

Fait automatiquement le suivi et la mise à jour des données de stœchiométrie pour toute réaction chimique définie par l'utilisateur.

Ajoute davantage de détails aux dessins à l'écran et aux fichiers image enregistrés.

Contrôle tous les aspects des flèches dessinées, y compris l'arc, la longueur, le style de l'extrémité, le dipôle, le no-go (flèches désactivées) et bien plus encore.

Une fenêtre *ChemDraw* distincte dans laquelle modifier vos structures avec davantage d'espace pour l'utilisation de contrôles *ActiveX*.

*ChemDraw/Excel*-et *ChemFinder/Office* permettent de créer des feuilles de calcul contenant des structures et permettent de rechercher des structures chimiques dans des documents, des dossiers et des volumes.

Comprend également *Chem3D Std*, *ChemFinder Std*, *BioDraw Std*, *E-Notebook Std*, *ChemInfo Std* et les compléments *ChemDraw* et *Chem3D ActiveX/Plugins*.

Toutes les spécifications peuvent changer sans préavis. ChemOffice et des parties de ChemDraw sont conçus pour Windows uniquement.

**CambridgeSoft**  
www.cambridgesoft.com

**EU** 00 800 875 20000    **UK** +44 1223 464900    **FAX** +44 1223 464990  
**DE** +49 69 2222 2280    **FR** +33 1 70 71 98 80    **US** 1 800 315-7300  
**MAIL** CambridgeSoft Corporation 1 Signet Court Swanns Road Cambridge, CB5 8LA UK

**EMAIL** info@cambridgesoft.com  
**WWW** www.cambridgesoft.com  
IAF 07563 0601