

# Notice simplifiée:



**Pour ouvrir le logiciel:** Démarrer > Physique Chimie > regressi

**Pour rentrer des mesures expérimentales:**

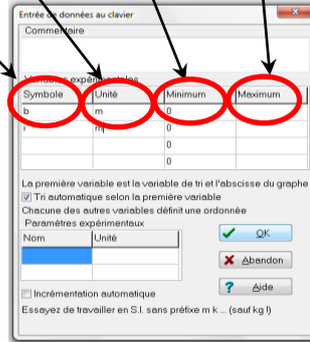
1) Dans le menu: Fichier > nouveau > clavier

2) précisez symbole, unité, valeur min et max des grandeurs

3) Entrez les valeurs expérimentales

Utilisez les unités SI

Ex: 200  $\mu\text{m}$  sera tapé 200E-6 et s'affichera 0.0002



	b	i
	m	m
0	0.0002	0.0040
1	0.0003	0.0027
2	0.0005	0.0016
3		

**Pour créer de nouvelles grandeurs:**

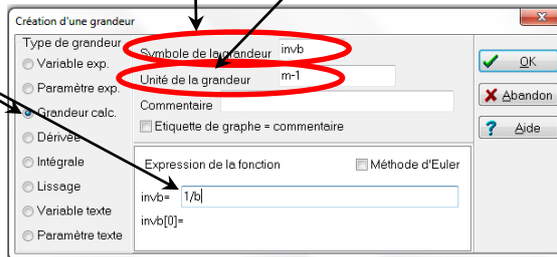
1) Cliquez sur l'icone



2) Cliquez sur l'icone

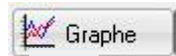


3) Complétez la boîte de dialogue en précisant symbole, unité et type de grandeur



**Pour créer un graphique:**

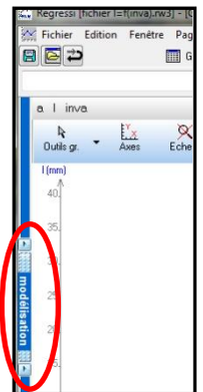
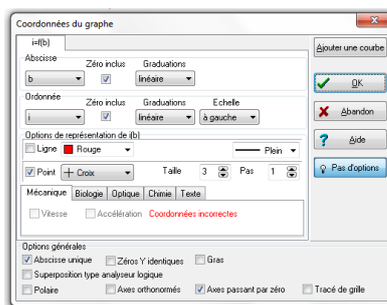
1) Cliquez sur l'icone



2) Cliquez sur l'icone



3) Choisissez les axes et les options du graphique



**Pour modéliser la droite obtenue:**

1) Cliquez sur le bandeau bleu "modélisation"

2) Cliquez sur l'icone affine (par ex)



3) Il reste à ajuster le modèle soit analytiquement (formule) soit graphiquement (avec les "poignées") pour minimiser les écarts avec la courbe expérimentale.

