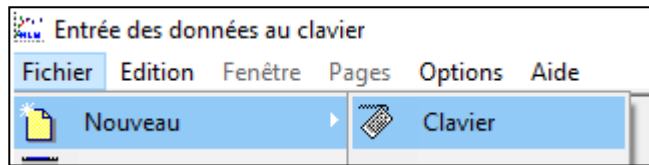


Utilisation de REGRESSI pour un dosage par étalonnage

(1) « Fichier »

(2) « Nouveau »

(3) « Clavier »



(4) Rentrer les symboles et les unités des grandeurs physiques qui figureront sur les axes

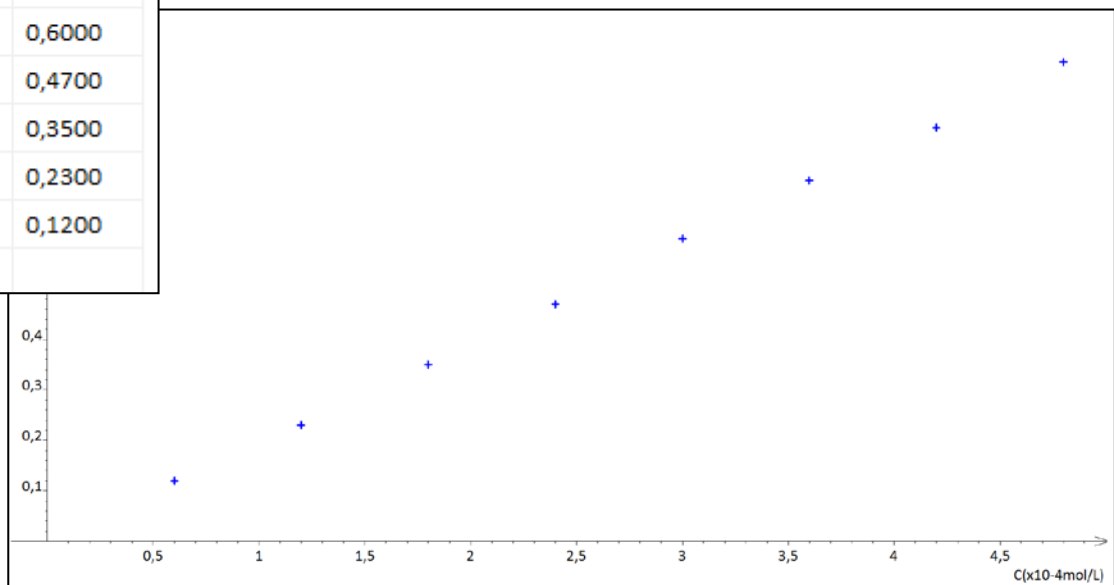
(5) Valider en cliquant sur OK

Variables expérimentales		
Symbole	Unité	Signif

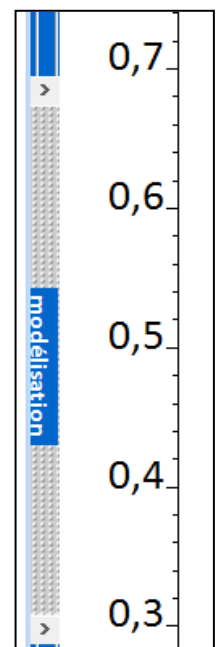
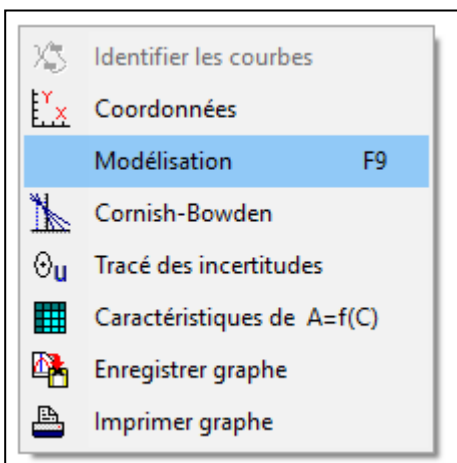
(6) Rentrer les valeurs (taper sur entrée entre chaque valeur)

i	C	A
	x10-4mol/L	
0	4,800	0,9500
1	4,200	0,8200
2	3,600	0,7150
3	3,000	0,6000
4	2,400	0,4700
5	1,800	0,3500
6	1,200	0,2300
7	0,6000	0,1200
8		

(7) Cliquer sur « Graphe »

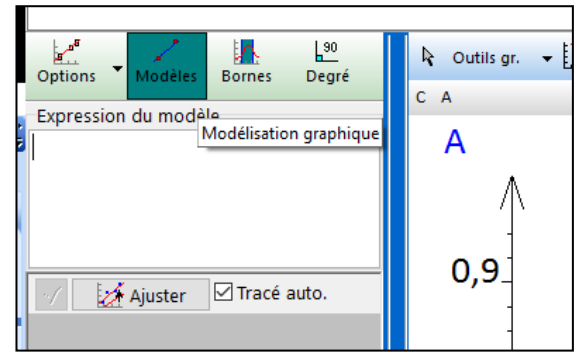
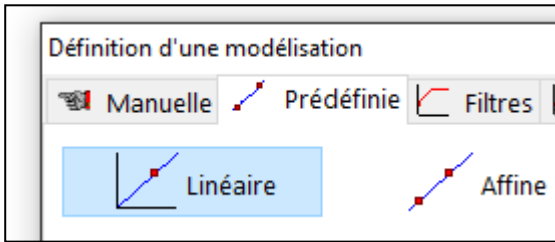


(8) Clic droit de la souris « Modélisation » F9 (ou cliquer sur « modélisation » sur le bord gauche du graphe)



(9) Cliquer sur « **Modèles** »

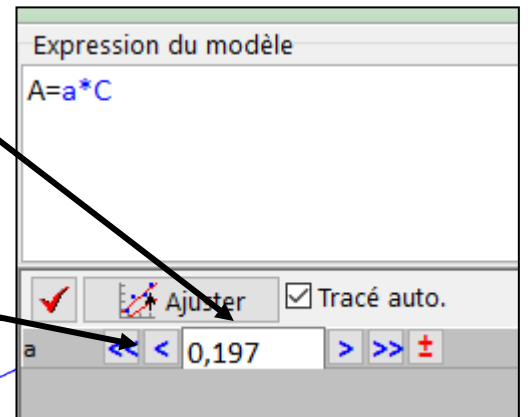
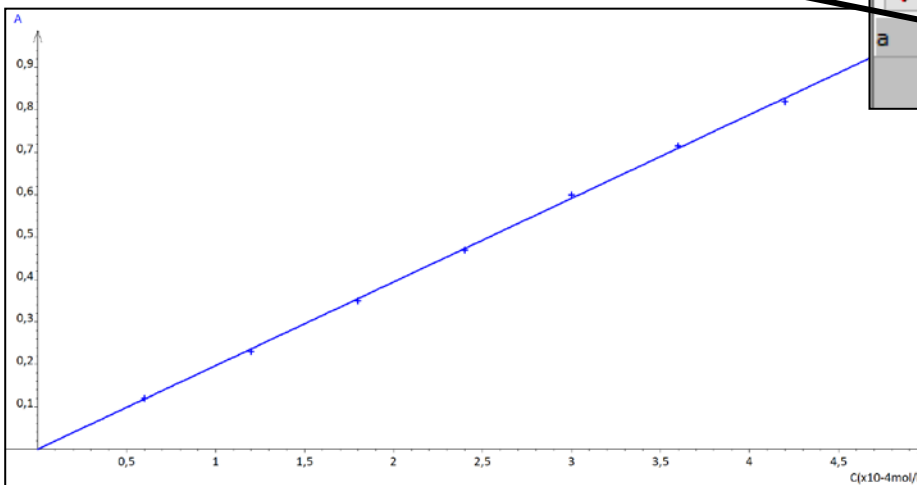
(10) Choisir « **Linéaire** » ou « **affine** », suivant l'allure de la droite



(11) Pour relever l'équation de la droite, relever le coefficient directeur

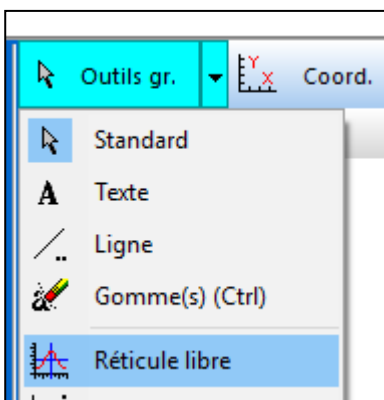
(12) On peut ajuster la droite en modifiant légèrement la pente de la droite

(13) Fermer la modélisation



(14) Avec l'outil « **loupe** » on peut agrandir une partie de la courbe

(15) Cliquer sur « **Outils gr. Réticule libre** »



(16) Utiliser le réticule pour déterminer les coordonnées d'un point de la courbe

