

第 32 回分子シミュレーション討論会会告

名称：第 32 回分子シミュレーション討論会

主催：分子シミュレーション研究会、産業技術総合研究所 CD-FMat

会期：2018 年 11 月 28 日（水）～ 11 月 30 日（金）

会場：産業技術総合研究所つくば中央キャンパス 共用講堂（〒305-8561 茨城県つくば市東 1-1-1）

交通：つくばエクスプレス つくば駅より 関東鉄道バス（荒川沖行き 4 番乗場）、並木 2 丁目
バス停車、徒歩約 10 分

討論主題：

1. 分子動力学法、モンテカルロ法、ブラウン動力学法などによる分子集合体の計算機シミュレーション
2. 分子間相互作用に関する理論および計算
3. 複雑系、大規模分子集団の構造や動的性質に関する理論的研究
4. 分子シミュレーションの産業応用および企業における応用研究

ホームページ：<http://sympo.mol-sim.jp/mssj32/>

懇親会：

会場：ホテル東雲（つくば駅から徒歩 5 分前後）

期日：11 月 29 日（木）18:30～（予定）

締切一覧：

発表申込み：2018 年 9 月 14 日（金）

講演要旨原稿：2018 年 10 月 12 日（金）[必着]

事前参加登録：2018 年 10 月 19 日（金）

参加費・懇親会費：

| 区分 | 参加登録費 | 懇親会費 |
|-----|------------------|------------------|
| 会員 | 5,000 円（6,000 円） | 6,000 円（7,000 円） |
| 非会員 | 6,000 円（7,000 円） | 6,000 円（7,000 円） |
| 学生 | 3,000 円（4,000 円） | 4,000 円（5,000 円） |

※（ ）内は事前参加登録締切後の料金

協賛学会（一部申請中）：

日本化学会、生物物理学会、日本薬学会、日本コンピュータ化学会、分子科学会、日本物理学会、応用物理学会、高分子学会、溶液化学研究会、化学工学会

実行委員会：産業技術総合研究所 森下徹也（代表）

連絡先：

〒305-8561 茨城県つくば市梅園 1-1-1 中央第二

産業技術総合研究所 機能材料コンピューテーショナルデザイン研究センター（CD-FMat）

森下徹也

E-mail：sympo@mol-sim.jp

以上