

Katedra aplikované matematiky a Centrum nanotechnologií  
VYSOKÉ ŠKOLY BÁŇSKÉ-TECHNICKÉ UNIVERZITY V OSTRAVĚ

Vás srdečně zvou na

## **SEMINÁŘ O NÁROČNÝCH POČÍTAČOVÝCH SIMULACÍCH V MOLEKULÁRNÍM MODELOVÁNÍ**

který se bude konat

**v úterý 10. listopadu 2009 ve 12:30 na učebně K206.**

Na semináři vystoupí

**doc. RNDr. Ing. Jaroslav Burda, DrSc.**

z katedry chemické fyziky a optiky MFF UK v Praze

s přednáškou na téma

**Comparison of thermodynamic and kinetic parameters for chosen interaction mechanisms of different metallodrugs**

Všichni zájemci o problematiku molekulárního modelování a nových metod výpočetně náročných simulací z řad pedagogů, pracovníků výzkumu a vývoje a z řad studentů, jsou srdečně vítáni.

Bližší informace je možné získat na sekretariátě katedry aplikované matematiky, VŠB-TU Ostrava, tel. 597 324 355, <http://www.am.vsb.cz>