

## 分子設計支援ソフトウェア講習会

「実験前にシミュレーション予測することで、  
実験の効率化や実験データの補完にお役立て頂けます」

## アクセルリス社製ソフトウェア DiscoveryStudio 説明会のお知らせ

## 【概要】

Discovery Studio は、エキスパートはもちろんこと、初めてお使いになる実験者の皆様にもご利用頂ける製品となっています。用途としては配列解析、タンパク質解析、ホモロジーモデリング、ドッキングシミュレーション、ドラッグデザイン、ファーマコフォア、ADMET、QSAR など幅広い分野をカバーしており、日々の研究活動で大いに活用頂けます。

日 時 : 平成 24 年 9 月 6 日 (木) 13 : 30 ~ 15 : 30

受講対象 : エキスパートもしくは初めてお使いになる実験研究者

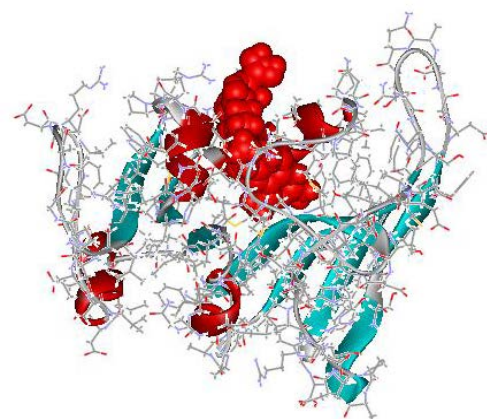
講習内容 : 1) 講義、実演 : タンパク質モデリング, タンパク-タンパクドッキング, 凝集性予測、  
ミュレーションを入れた時の安定性, リガンド親和性の変化  
2) 講義、実演 : ドラッグデザイン、QSAR、ADMET 予測

場 所 : 基礎研究棟 3 階 302 ゼミ室

定 員 : 20 人

申込期間 : 平成 24 年 8 月 29 日 (木) まで

申込方法 : 電子メールで、Subject を「DS Studio」とし、「所属講座名」「氏名」「内線番号」「電子メールアドレス」を明記の上、yitoh@med.nagoya-u.ac.jp 宛にお申込ください。



## お問い合わせ先

医学教育研究支援センター 分析機器部門

(内線: 2403, Email: yitoh@med.nagoya-u.ac.jp)

\* Web でも講習会情報を掲載しています(URL: <http://www.med.nagoya-u.ac.jp/kiki/>)