

W związku z utworzeniem nowej specjalności **CHEMIA INFORMATYCZNA** w ramach projektu **UPGOW**

(
Uniwersytet Partnerem Gospodarki Opartej na Wiedzy
) serdecznie zapraszamy studentów na zajęcia prowadzone przez zewnętrznych specjalistów.

W ramach bloku „**Podstawy chemii obliczeniowej. Duże układy molekularne w obliczeniach chemicznych.**” , odbędą się zajęcia prowadzone przez **dra hab. Tadeusza Andruniowa**

(
Wydział Chemii Politechniki Wrocławskiej
) . Zajęcia te mają na celu przybliżenie i poszerzenie wiedzy z zakresu chemii obliczeniowej – dziedziny chemii mającej nieocenione zasługi w interpretacji danych eksperymentalnych. Przedstawione zostaną podstawowe pojęcia związane z wizualizacją biomolekuł, obliczeniami dla rozległych układów molekularnych.

Zajęcia odbędą się **19 i 26 marca** oraz **16 i 23 kwietnia** (piątki) w sali **200 B, ul. Bankowa 14** :

- **grupa 1** w godzinach **9³⁰-13³⁰**
- **grupa 2** w godzinach **14⁰⁰-18⁰⁰**

Uprzejmie prosimy studentów o wcześniejsze rejestrowanie się na zajęcia u pani **mgr Katarzyny Kowalskiej-Szojdy**

(
pokój 159, ul. Bankowa 14,
kasia@ich.us.edu.pl
).