

第 30 回分子シミュレーション討論会会告

名称：第 30 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

会期：2016 年 11 月 30 日（水）～ 12 月 2 日（金）

会場：大阪大学 基礎工学国際棟 シグマホール（〒560-8531 大阪府豊中市待兼山 1-3）

交通：大阪モノレール「柴原」駅下車、西へ徒歩約 5 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/mssj30/>

懇親会：

会場：大阪大学会館 アセンブリーホール

期日：12 月 1 日（火）17:30～

締切一覧：

発表申込み：2016 年 9 月 16 日（金）

講演要旨原稿：2016 年 10 月 14 日（金）[必着]

事前参加登録：2016 年 10 月 21 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）	
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：大阪大学 松林伸幸（代表）、金鋼、石塚良介

連絡先：

〒560-8531 大阪府豊中市待兼山 1-3

大阪大学大学院基礎工学研究科物質創成専攻化学工学領域 松林伸幸

E-mail: sympo@mol-sim.jp

以上