



Universidad Veracruzana

Facultad de Física e Inteligencia Artificial

La Facultad de Física e Inteligencia Artificial de la Universidad Veracruzana invita al curso-taller:

“Simulaciones de Sistemas Moleculares 2013”

impartido por el Dr. José Alejandro Ramírez, distinguido investigador (SNI III) de la UAM-Iztapalapa y otros académicos, del **14 al 16 de agosto de 2013** en el Salón Audiovisual de la Facultad de Arquitectura de la Universidad Veracruzana, en la Zona Universitaria, con horarios de 9 a 18 horas con receso para comer los días 14 y 15, y de 9 a 14 horas el día 16. Este curso-taller es gratuito y está dirigido a estudiantes y académicos de Física, Química y áreas afines que estén interesados en simular las propiedades fisicoquímicas, tales como la viscosidad, de sistemas moleculares reales tales como mezclas de solventes, soluciones de tensoactivos, etc.

No se requiere de conocimientos especiales de programación para participar.

Requisitos: Traer laptop con Linux, vmd, xmgrace, gromacs y compiladores de Fortran, de preferencia gfortran.

Para inscribirse o mayores informes, favor de contactar a los organizadores:

Dr. Rodrigo Sánchez García (rodrigosg005@gmail.com)

Dr. Adrián Arturo Huerta Hernández (adrian.huerta@gmail.com)

La inscripción de los interesados se confirmará de forma electrónica.