



*Corso teorico-pratico
sull'applicazione dei metodi computazionali
nel Replacement*

Programma

Venerdì 02 luglio 2021, ore 09.30-13.30

Orazio NICOLOTTI, Fulvio CIRIACO, Nicola GAMBACORTA

Università degli Studi di Bari

QSAR – 1, the MuSSeL algorithm - a multifingerprint similarity search to predict putative drug targets

Venerdì 09 luglio 2021, ore 09.30-13.30

Pietro COZZINI, Francesca CAVALIERE, Giulia SPAGGIARI

Università degli Studi di Parma

MolDock – 1, modelling interactions by Molecular Docking - a tool for structure-based drug discovery and toxicology

Venerdì 16 luglio 2021, ore 09.30-13.30

Antonio FACCHIANO

IDI-IRCCS, Roma

DBsearch – 1, database searching

Venerdì 10 settembre 2021, ore 09.30-13.30

Emilio BENFENATI, Alessandra RONCAGLIONI, Gianluca SELVESTREL

Istituto Ricerche Farmacologiche Mario Negri (IRFMN), Milano

QSAR – 2, the VEGAHUB tools

Venerdì 17 settembre 2021, ore 09.30-13.30

Chiara Laura BATTISTELLI, Cecilia BOSSA, Olga TCHEREMENSKAIA

Istituto Superiore di Sanità (ISS), Roma

QSAR – 3, the QSAR Toolbox - a free software application to support chemical hazard assessment

Comitato organizzatore:

Maurilio Calleri (LIMAV Italia OdV), Francesca Caloni (Università degli Studi di Milano), Isabella De Angelis (ISS), Cristina Maria Failla (IDI-IRCCS), Paola Granata (Federchimica – Aispec – Gruppo MAPIC), Michela Kuan (LAV), Stefano Lorenzetti (ISS), Francesco Nevelli (Merck KGaA), Augusto Vitale (ISS)

L'evento si terrà da remoto sulla piattaforma Teams.

La partecipazione è limitata a 10 iscritti previa adesione come socio a IPAM

Per iscriversi compilare il modulo online seguendo le istruzioni descritte:

<https://www.ipamitalia.org/iscrizione/>

