

El proceso de preinscripciones para el taller: “Introducción al modelado molecular en proteínas” está abierto para noveles investigadores de ciencias. El evento de formación es organizado por el Centro de Cálculo Científico ULA (CeCaICULA).



El servidor de Bioinformática del Centro del Cálculo Científico ULA (CeCaICULA) ha abierto el proceso de preinscripciones para el taller de modelado molecular en proteínas, que tendrá lugar en Mérida, Venezuela, del 2 al 6 de mayo de 2011.

El curso será dictado por investigadores del Grupo de Modelado Molecular, del Centro de Biología Molecular “Severo Ochoa” (CBMSO, CSIC-UAM), España; y está dirigido a noveles investigadores de ciencias de la vida interesados en el modelado molecular, enfocado en el estudio de la estructura de proteínas, introducción a la dinámica molecular de proteínas y a las interacciones proteína-ligando, orientado al diseño de fármacos.

Inscripciones abiertas para taller de modelado molecular en proteínas

Escrito por Ixchel Pérez - Actualizado Viernes, 15 de Julio de 2011 18:54

Los investigadores encargados del taller de formación serán el Dr. Jesús Mendieta Gómez y el M. Sc. David García Aristegui, ambos investigadores de Biomol-Informatics del CBMSO, con vasta experiencia en el campo de la bioquímica y la bioinformática.

La duración del curso será de 40 horas. El registro está abierto del 10 de enero al 15 de abril

Dr. Jesús Mendieta, uno de los investigadores a cargo del taller

Mayores detalles para la inscripción están disponibles en:

<http://eventos.saber.ula.ve/modelado2011>

Contacto:

Centro Nacional de Cálculo Científico Universidad de Los Andes.

Av. 4 entre calles 18 y 19

Edificio General Masini, Piso 3 Oficina B-32 (CeCalCULA)

Mérida - Venezuela

Teléfono: (0274) 252 4192 (0274) 252 4192

Tele-Fax: (0274) 252 5815

E-mail: asistente@cecalc.ula.ve ; bioinfo@cecalc.ula.ve ; bioinfo.cecalcula@gmail.com

Portal de Bioinformática de CeCalCULA:

<http://bioinformatica.cecalc.ula.ve/>