



Atelier de formation Docking

Une formation portant sur l'utilisation d'outils de docking aura lieu sur la plate forme de modélisation moléculaire multiéchelle

le Mercredi 20 Juin 2012, 8H00-12H00 ; 14H00-16H00

La formation est gratuite pour les personnels et étudiants (master et plus) de l'URCA et de l'UPJV.

La plate forme de modélisation est située sur le campus Moulin de la Housse, bâtiment 18 salle H11 15.

Objectif : se familiariser avec la philosophie du docking et l'utilisation de deux logiciels du domaine.

Public concerné : tout utilisateur débutant.

Assistance maximale : 12 personnes.

Le programme est le suivant :

- Présentation de la méthodologie du docking : recherche des configurations d'interaction entre ligands et macromolécules.
- Première application : utilisation du logiciel libre **Autodock**.
- Seconde application : utilisation du logiciel **Glide**, de la suite Schrödinger.

Pour tout renseignement et inscription, veuillez écrire à : p3m@univ-reims.fr

Compte tenu du nombre de places limité pour cette formation, les inscriptions seront effectuées par ordre d'arrivée et **au plus tard le 15 Juin 2012**.