



باسمه تعالی



کمیته تحقیقات دانشجویی
دانشگاه علوم پزشکی تبریز
Student Research Committee
Tabriz University of Medical Sciences

برنامه اولین مدرسه پائیزی طراحی دارو تبریز

ردیف	روز	تاریخ	ساعت	نام استاد	موضوع
1	سه شنبه	1400/09/02	16-17.20	اقای دکتر محمد رضا رشیدی (دانشکده داروسازی تبریز) خانم دکتر طراوت غفوریان (دانشگاه بدفور شایر انگلستان)	DRUG DESIGN APPROACHES NOW AND THEN
2	سه شنبه	1400/09/02	17.40-19	دکتر علی اصغر حمیدی	OVERVIEW OF TABRIZ DRUG DESIGN AUTUMN SCHOOL
3	پنج شنبه	1400/09/04	16-17.20	اقای امیر محمد شرفی	OVERVIEW OF USEFUL DRUG DESIGN SOFTWARE
4	پنج شنبه	1400/09/04	17.40-19	اقای امیر محمد شرفی	OVERVIEW OF USEFUL DRUG DESIGN SOFTWARE
5	یکشنبه	1400/09/07	16-17.20	خانم دکتر سمیه سلطانی	DRUGGABLE AND NON-DRUGGABLE COMPOUNDS
6	یکشنبه	1400/09/07	17.40-19	خانم دکتر سمیه سلطانی	DRUG DESIGN AND DATA SCIENCE
7	سه شنبه	1400/09/09	16-17.20	خانم دکتر طراوت غفوریان	DRUG SAFETY AND TOXICITY IN DRUG DESIGN
8	سه شنبه	1400/09/09	17.40-19	خانم دکتر طراوت غفوریان	DRUG SAFETY AND TOXICITY IN DRUG DESIGN
9	پنج شنبه	1400/09/11	16-17.20	اقای دکتر ابوالقاسم جویبان	THE IMPORTANCE OF AQUEOUS SOLUBILITY IN DESIGNING OF NOVEL DRUGS
10	پنج شنبه	1400/09/11	17.40-19	اقای دکتر ابوالقاسم جویبان	THE METHODS OF DRUG'S SOLUBILITY MODIFICATION
11	یکشنبه	1400/09/14	16-17.20	اقای دکتر جابر جهان بین	ENERGY IN THE WORLD OF ATOMS AND MOLECULES
12	یک شنبه	1400/09/14	17.40-19	اقای دکتر جابر جهان بین	MOLECULAR DYNAMICS SIMULATIONS

PRACTICAL MOLECULAR DYNAMICS USING NAMD	اقای دکتر جابر جهان بین	16-17.20	1400/09/16	سه شنبه	13
ANALYSIS OF THE NAMD RESULTS	اقای دکتر جابر جهان بین	17.40-19	1400/09/16	سه شنبه	14
INTRODUCTION DNA SEQUENCES DATABASES	دکتر ابوالفضل برزگر	16-17.20	1400/09/18	پنج شنبه	15
INTRODUCTION PROTEIN SEQUENCES DATABASES SEQUENCES MANIPULATION, ANNOTATION-PAIRWISE ALIGNMENT - MULTIPLE ALIGNMENT	دکتر ابوالفضل برزگر	17.40-19	1400/09/18	پنج شنبه	16
INTRODUCTION PROTEIN STRUCTURE DATABASES- FINDING A STRUCTURAL TEMPLATE FOR A PROTEIN	دکتر ابوالفضل برزگر	16-17.20	1400/09/21	یکشنبه	17
MOLECULAR MODELING DATABASE- CONSERVED DOMAIN DATABASE- CHEMICAL STRUCTURE DATABASE	دکتر ابوالفضل برزگر	17.40-19	1400/09/21	یکشنبه	18
QS(X)R	خانم دکتر سمیه سلطانی	16-17.20	1400/09/23	سه شنبه	19
SIMILARITY BASED TARGET PREDICTION	خانم دکتر سمیه سلطانی	17.40-19	1400/09/23	سه شنبه	20
DESIGN AND OPTIMIZATION OF MOLECULAR STRUCTURES	آقای میر صالح حسینی نژاد	16-17.20	1400/09/25	پنج شنبه	21
CALCULATION OF DESCRIPTORS AND DEVELOPMENT OF QSAR MODELS	آقای میر صالح حسینی نژاد	17.40-19	1400/09/25	پنج شنبه	22
INTRODUCTION AND COMPARISON OF	دکتر علی اصغر حمیدی	16-17.20	1400/09/28	یکشنبه	23

MOLECULAR DOCKING SOFTWARE					
MOLECULAR DOCKING AS A USEFUL TOOL IN DRUG DESIGN	اقای مصطفی زکریا زاده	17.40-19	1400/09/28	یکشنبه	24
APPLICATION OF AUTODOCK FOR MOLECULAR DOCKING	اقای مصطفی زکریا زاده	16-17.20	1400/09/30	سه شنبه	25
PREPARATION OF PROTEIN AND LIGAND FOR DOCKING	اقای مصطفی زکریا زاده	17.40-19	1400/09/30	سه شنبه	26
ANALYSIS AND VISUALIZATION OF DOCKING RESULTS	اقای مصطفی زکریا زاده	16-17.20	1400/10/02	پنج شنبه	27
VALIDATION OF DOCKING	اقای مصطفی زکریا زاده	17.40-19	1400/10/02	پنج شنبه	28
AN INTRODUCTION TO MOLECULAR DOCKING	دکتر علی اصغر حمیدی	16-17.20	1400/10/05	یکشنبه	29
APPLICATION OF AUTODOCK VINA FOR MOLECULAR DOCKING	دکتر علی اصغر حمیدی	17.40-19	1400/10/05	یکشنبه	30
VIRTUAL DOCKING WITH MOLEGRO	دکتر علی اصغر حمیدی	16-17.20	1400/10/07	سه شنبه	31
VIRTUAL DOCKING WITH MOLEGRO	دکتر علی اصغر حمیدی	17.40-19	1400/10/07	سه شنبه	32
رفع اشکال و پاسخ گویی به سوالات	اساتید دوره	16-17.20	1400/10/09	پنج شنبه	33
رفع اشکال و پاسخ گویی به سوالات	اساتید دوره	17.40-19	1400/10/09	پنج شنبه	34
PROJECT 1	اقای مصطفی زکریا زاده	16-7.20	1400/11/14	پنج شنبه	35
PROJECT 1	اقای مصطفی زکریا زاده	17.40-19	1400/11/14	پنج شنبه	36
PROJECT 2	اقای مصطفی زکریا زاده	16-17.20	1400/11/17	یکشنبه	37
PROJECT 2	اقای مصطفی زکریا زاده	17.40-19	1400/11/17	یکشنبه	38
PROJECT 3	اقای میر صالح حسینی نژاد	16-17.20	1400/11/19	سه شنبه	39
PROJECT 3	اقای میر صالح حسینی نژاد	17.40-19	1400/11/19	سه شنبه	40