

近畿化学協会コンピュータ化学部会（第107回例会）公開講演会＜一般参加歓迎＞

材料開発を指向した機械学習

主催 近畿化学協会コンピュータ化学部会

協賛 近畿化学協会、化学工学会関西支部、日本化学会近畿支部、有機合成化学協会関西支部

日時 2020年 1月27日(月) 13:30～19:00

会場 大阪科学技術センター 6階 601号室

[大阪市西区靱本町1-8-4 電話06-6443-5324]

＜交通＞Osaka Metro(地下鉄)「本町」駅25・28番出口より北へ徒歩約5分、うつぼ公園北詰め。

アクセスHP：<http://www.ostec.or.jp/access.html>

プログラム

講演会(13:30～17:00)

1. 「分子集合体のための機械学習と設計理論」 (13:30～14:30)

京都大学高等研究院物質-細胞統合システム拠点(iCeMS) 講師 Packwood Daniel 氏

2. 「機械学習による化学反応の予測と設計」 (14:40～15:40)

国立研究開発法人 理化学研究所

革新知能統合研究センター 研究員 瀧川 一学氏

3. 「さあ、はじめよう、ケモ・マテリアル・データサイエンス！」 (15:50～16:50)

奈良先端科学技術大学院大学

データ駆動型サイエンス創造センター 教授 金谷 重彦氏

懇親会 (17:00～19:00) 於：「ATRIO CAFÉ」[大阪市西区京町堀 1-8-27、会場より徒歩1分]

講師の先生を囲みアフターディスカッションを兼ねた簡易な懇親会を開催致します。

参加費 近畿化学協会コンピュータ化学部会 / 近畿化学協会学識会員(大学・公設機関所属):無料、近畿化学協会法人会員 / 協賛団体所属会員:5,000円
会員外:10,000円、懇親会:3,000円 (何れも消費税含む)

申込締切 定員(25名)になり次第締切

申込方法 ホームページ上の「参加申込フォーム」(<http://www.kinka.or.jp/form/view/index.php?id=28>)よりお申込みください。または、E-mail等にて標記行事名を題記し、1)参加者氏名、2)勤務先(所属)、3)連絡先(TEL、E-mail)、4)懇親会参加の有無を明記のうえ、下記宛てにお申込みください。
参加申込者には1月中旬にE-mailにて、参加証を送付します。
参加費は当日会場でお支払いください。

申込・問合先 一般社団法人 近畿化学協会コンピュータ化学部会

〒550-0004 大阪市西区靱本町1-8-4 大阪科学技術センター6階

電話:06-6441-5531、FAX:06-6443-6685、E-mail:seminar@kinka.or.jp