

Lehrstuhl für Theoretische Chemie

Ruhr-Universität Bochum

www.theochem.ruhr-uni-bochum.de

Theoretisch-Chemisches Kolloquium (WS 2010/2011)

Zeit: mittwochs 14:15, Ort: Seminarraum NC 03/399

20. 10. 2010 **Stefan Goedecker**, Department of Physics and Astronomy, University of Basel
Exploring the energy landscape of nanosystems on the density functional level
(Gemeinsames Seminar mit SFB 558 "Heterogene Katalyse")
27. 10. 2010 **Sebastian Braun**, Lehrstuhl für Theoretische Chemie, Ruhr-Universität Bochum
Molecular dynamics studies of a photoswitchable foldamer in solution
03. 11. 2010 kein Kolloquium
10. 11. 2010 **Ors Legeza**, Research Institute for Solid-State Physics and Optics, Hungarian Academy of Sciences
Application of quantum information entropies in quantum chemistry using the density-matrix renormalization-group method
17. 11. 2010 **Mathias Pabst**, Institut für Physikalische und Theoretische Chemie, Universität Mainz,
Calculation of transient absorption spectra of triplet excimers
24. 11. 2010 **Stefan M. Kast**, Theoretische Physikalische Chemie, Technische Universität Dortmund
Computational approaches to understand ion channel function
01. 12. 2010 **Jörg Tatchen**, Institut für Theoretische Chemie und Computerchemie, Heinrich-Heine Universität Düsseldorf
Direct Semiclassical Dynamics: Joining Frozen-Gaussian Propagators and Quantum Chemistry
08. 12. 2010 **Ivan Kondov**, Steinbuch Centre for Computing, Karlsruher Institut für Technologie
Models for disulfide bonds in protein folding simulations
15. 12. 2010 **Andreas Savin**, Laboratoire de Chimie Théorique, Université Pierre et Marie Curie
Open questions and recent conceptual development in density functional theory
22. 12. 2010 kein Kolloquium
12. 01. 2011 **Kanharuban Sivalingam**, Institut für Physikalische und Theoretische Chemie, Universität Bonn
N-Electron Valence Perturbation Theory: Exploring Approximation to Large-Scale Applications
(Seminaraustauschprogramm Bonn / Bochum)
19. 01. 2011 **Mauro Boero**, Institut de Physique et Chimie des Matériaux de Strasbourg, University of Strasbourg
LeuRS Synthetase: A Reactive QM/MM Investigation of Water Mediated Editing Reactions in a Hybrid Ribozyme/Protein System FOR 618
26. 01. 2011 **Udo Seifert**, II. Institut für Theoretische Physik, Universität Stuttgart
Stochastik Thermodynamics for Biomolecules in Non-Equilibrium
(Reinhard Koselleck Vorlesung)
- Sondertermin** **Roland Netz**, Fakultät für Physik, Technische Universität München
Di 01. 02. 2011 *Biopolymer adsorption and dynamics: theoretical approaches at different scale*
14:15, NC03/399 (Reinhard Koselleck Vorlesung)
02. 02. 2011 **Christof Drechsel-Grau**, Theoretical Chemistry Sector, University of Cambridge
Computing activation energies of classical electron-transfer model systems

gez. Die Dozenten der Theoretischen Chemie

Gäste sind herzlich willkommen !