



Société Française de Chémoinformatique

10 mars 2015

ACTUALITE

Les membres du Comité de Direction de la Société Française de Chémoinformatique sont heureux de vous proposer cette première lettre d'informations.

Les inscriptions pour les prochaines journées SFCi (8-9 octobre 2015 à Nice) ouvriront début avril. Un appel à communication orale sera lancé. L'objectif sera de permettre à un maximum de jeunes chercheurs d'exposer leurs travaux. [Plus informations](#)

Depuis 2015, l'adhésion annuelle à la SFCi court sur une année civile, et n'est plus associée à l'inscription aux journées de la SFCi. Pensez à payer votre cotisation!

Le GGMM (Groupe de Graphisme et Modélisation Moléculaire) propose un prix d'un montant de 1500 euros destiné à un(e) jeune chercheur(se) du niveau thèse ou post-doctoral, en récompense de travaux originaux en modélisation moléculaire, bioinformatique, chémoinformatique et simulation numérique dans le domaine de la chimie, de la biologie structurale et de la pharmacologie. Clôture de l'appel le 1 avril 2015. [Plus informations](#)

MANIFESTATION, CONGRES ET ECOLES

Autumn School on Chemoinformatics

Les 25 et 26 Novembre 2015
Université de Tokyo, Japon

XIXème congrès du GGMM

Du 26 au 28 mai 2015
Sète, France

[Lire les informations](#)

ECOLE D'ÉTÉ EN CHÉMOINFORMATIQUE À KAZAN (RUSSIE)

Du 6 juin 2015 au 9 juillet 2015
Kazan, Russie

[Lire les informations](#)

GORDON CONFERENCE RESEARCH — Computer Aided Drug Design 2015

Du 19 au 24 juillet 2015
West Dover, USA

[Lire les informations](#)

7^e JOURNEE DE LA SCFI

Les 8 et 9 octobre 2015

Nice, France.

[Lire les informations](#)

A vos agendas :

CHEMOINFORMATICS SUMMER SCHOOL IN STRASBOURG

Du 27 juin au 1 juillet 2016

Strasbourg, France

Informations à venir

OFFRE DE THESES, POSTDOC

Postdoctoral position in Computational drug design

Duration: 12 months, Start: from April, 2nd, 2015

Location: Strasbourg (France), at the Structural Chemogenomics Laboratory

Contact: Dr. Didier ROGNAN , rognan@unistra.fr

Successful applicants will use computational techniques to design inhibitors of two chemokines of outstanding pharmaceutical interest. The work will be carried out within the frame of the MEDALIS Drug Discovery Center (<http://medalis.unistra.fr/en/>), a unique network of 200 researchers and postdocs coming from 11 research teams concerned with chemistry and biology whose excellency has been certified by the French "Agency for Evaluation of Research and Universities".

Applicants must have an outstanding record of research, strong communication skills, and an ability to collaborate effectively. Applicants must hold a PhD in drug design, chem/ bio-informatics or a related field, and must have significant expertise in computational tools and approaches for drug design, such as structure-based and ligand-based drug design, homology modeling and molecular dynamics, in silico screening (structure and ligand-based), hit2lead and lead optimization.

A very good knowledge of scientific English is required. The applicant is also supposed to contribute actively to the preparation of patents and scientific manuscripts.

To apply, please send a current CV and a brief statement of research interests, along with the names and contact information of at least three referees, to Didier Rognan.

Net salary: 2240 € month

OFFRE DE STAGES

Développement d'une méthode en chémoinformatique sur la recherche de bioisostères.

2014-2015 et 2015-2016, Orléans

Contacts : pascal.bonnet@univ-orleans.fr et stephane.bourg@cnrs-orleans.fr

Conception de molécules bioactives à partir de fragments moléculaires.

2015-2016, Orléans

Contacts : pascal.bonnet@univ-orleans.fr et samia.aci@cnrs-orleans.fr

Vous avez une annonce à faire passer :

Vous l'envoyez à : ekellen@unistra.fr

Merci d'envoyer un message simple avec :

Le nom de la conférence, La date et le lieu

Ou

Le type de poste, Le Laboratoire d'accueil, ville, pays

Et de joindre l'adresse d'un site WEB ou un document pdf