



Sesja posterowa So6

Chemia teoretyczna, obliczeniowa i termodynamika

So6P01-So6P09

wtorek – czwartek

17-19.09.2024

8:30-9:30

So6FP01	<u>Krzysztof Cwynar</u> , Anna Kolanowska, Sławomir Boncel, Marzena Dzida <i>Funkcjonalizacja powierzchni nanorurek węglowych krokami w kierunku ultranowoczesnych nanofluidów jonowych</i>
So6FP02	<u>Karina Kowalska</u> , Teresa J. Bandosz, Dimitrios A. Giannakoudakis, Piotr Borowski, Mariusz Barczak <i>Zanieczyszczenia powietrza w pomieszczeniach zamkniętych – badania teoretyczne nad mechanizmem adsorpcji</i>
So6FP03	<u>Olga Żurowska</u> , Mercedes Kukułka, Maria Różga, Artur Michalak <i>Teoretyczne modelowanie procesu degradacji kationów karbazoliowych w środowisku alkalicznym</i>
So6FP04	<u>Adrian Racki</u> , Kamil Padászyński <i>Zaawansowane grafowe sieci neuronowe do przewidywania temperatury topnienia cieczy jonowych: integracja najnowocześniejszych technik i nowatorskich metod podziału danych</i>
So6FP05	<u>Alicja Mikłas</u> <i>Związki kompleksowe Cu(I) w sztucznej fotosyntezie-badania teoretyczne</i>
So6FP06	<u>Beata Kizior</u> , Aneta Jezierska, Wiktor Zierkiewicz <i>Teoretyczne badanie oddziaływań międzycząsteczkowych z udziałem atomu halogenu, chalogenu bądź pnikogenu w kompleksach molekularnych Pd i Pt</i>
So6FP07	<u>Kamil Wojtkowiak</u> , Aneta Jezierska <i>Opis teoretyczny wiązań halogenowych w układach modelowych o znaczeniu biologicznym</i>

So6FPo8 Brunon Pruski, Wojciech Jankowski, Renata Długosz, Marcin Hoffmann, Henryk Koroniak
Interactions of organic peroxides with plasticizers studied using DFT methods

So6FPo9 Dorota Rutkowska-Żbik
Zastosowanie metod topologii kwantowej do opisu stanów wzbudzonych porfiryn
