



学术报告



State Key Laboratory
of Chemical Resource Engineering

报告题目：

(1) Looking beyond single-target activity:
Computational methods for drug target and
ADME profiling

(2) Computational methods for the
prediction of xenobiotic metabolism

时间：2017.9.1 (周五) 上午9:00

地点：科技大厦302会议室



Prof. Dr. Johannes Kirchmair

报告人及报告简介：

Kirchmair 博士目前是德国汉堡大学生物信息学中心应用生物信息学的教授。Johannes Kirchmair 博士于2004年在奥地利因斯布鲁克大学获得理学硕士学位，并于2007年在此大学获得药物化学/计算化学博士学位。博士期间，他主要研究虚拟筛选以及基于结构设计抗癌药物。2008年到2009年期间，Kirchmair 博士作为一名应用科学家就职于奥地利维也纳Inte:Ligand公司，同时担任因斯布鲁克大学的助理教授。2009年，Kirchmair 博士以客座研究员的身份在德国巴斯夫公司，与Klaus-Jürgen Schleifer教授共事，随后即开始了其博士后研究。2010年到2013年期间，Kirchmair 博士在英国剑桥大学分子信息中心担任Robert C. Glen教授的研究助手，研究方向为计算代谢学。2013年到2014年八月期间，Kirchmair博士在瑞士ETH Zurich苏黎世联邦理工学院进行研究工作。至今Kirchmair 博士已在Nature Reviews Drug Discovery, Journal of Chemical Information and Modeling等杂志上累计发表论文80余篇。

北京化工大学化工资源有效利用国家重点实验室
北京化工大学生命科学与技术学院
阎爱侠教授课题组