

*Axiomata
sive
Leges Motus*



Seminar über Fragen der Mechanik

zu folgendem Vortrag wird herzlich eingeladen

Mittwoch, **25.02.2009, 11:00 Uhr**, Egerlandstr. 5, Raum 0.044

Basic Principles of Molecular Dynamics Simulations

Dr.-Ing. Michael C. Böhm

AG Theoretische Physikalische Chemie, TU Darmstadt

- Einführung in die Prinzipien der MD
- Potentiale
- Eigenschaften und der MD zugängliche Zeitfenster
- Coarse Graining (CG) Methoden