



VNIVERSIDAD
SALAMANCA
CAMPUS DE EXCELENCIA INTERNACIONAL



MÁSTER EN QUÍMICA TEÓRICA Y
MODELIZACIÓN COMPUTACIONAL

PRESENTACIÓN Y DEFENSA DE TRABAJOS FIN DE MÁSTER

Master en Química Teórica y Modelización Computacional

CURSO 2016-17

D Pablo del Mazo Sevillano		Superficie de Energía Potencial para la descripción del proceso reactivo $\text{H}_2\text{CO} + \text{OH} \rightarrow \text{HCO} + \text{H}_2\text{O}$
Día: 26/06/2017	Hora: 17:00	Lugar: Seminario del Departamento de Química Física (C3)

D Raúl Rodríguez Segundo		Development of transferable ion-water interaction potentials from first-principles
Día: 26/06/2017	Hora: 18:00	Lugar: Seminario del Departamento de Química Física (C3)