

研究のアイデアが広がる1日を。

インシリコ解析を始めたい方にもおすすめです。

専門家の講演から、分子モデリングの基礎まで
幅広く学べるフォーラムです。

参加費
無料

MOE Forum 2026

— 分子モデリングが拓く、研究の未来 —



日時 2026年9月11日(金) 10:00~17:00



形式 対面+オンライン配信



会場 fabbit丸の内(東京駅徒歩1分)



対象 創薬・生命科学・材料科学など、インシリコ解析に興味のある研究者・学生の方



プログラム内容



講演



ワークショップ



ネットワーキング



同時通訳あり

最新の研究動向から実践的なスキルまで、インシリコ解析の可能性を広げる1日を。

創薬・生命科学研究に最適な分子設計環境 MOE の最新情報と応用事例の紹介

国内外のユーザーの方々にMOEとPSILOを利用したご研究の成果を発表して頂くとともに、開発元であるChemical Computing Group社と弊社から、MOEとPSILOに関する最新の技術情報を提供します。前日の9月10日(木)には同会場でMOEワークショップも開催します。基礎編(MOEの基本操作と低分子設計)と応用編(抗体/ペプチド設計)に分かれているため、MOEに触れたことのない初学者から熟練者までご参加いただけます。

MOE技術情報

In Silico Modeling of Protein-Degrader Mediated Ternary Complexes and Screening of Bifunctional Degradar Designs

Chemical Computing Group ULC Markus Kossner

MOE and PSILO Next Release Overview

Chemical Computing Group ULC Alain Ajamian

MOEを基盤としたAI低分子創薬ワークフロー

株式会社モルシス 木村 嘉朗

招待講演

機械学習による結合親和性予測の今までとこれから： 複合体構造データの重要性

第一三共株式会社 岡田 晃季

抗体医薬品の開発適合性・製造適合性の研究

徳島大学 鬼塚 正義

抗体医薬品の創薬段階における物性評価へのMOE活用事例

アステラス製薬株式会社 下村 拓矢

アカデミア創薬を加速させるMOEの活用とノウハウ共有法

東京科学大学 清水 秀幸

Mastering Water Molecules: From 3D-RISM to HydraMap

Fudan University Yan Li

MOEを用いた分子シミュレーションデータの解析および RNA G4構造標的創薬への取り組み

筑波大学 広川 貴次

※ 講演者は、予告なく変更される場合があります。
※ 同業他社の方のご参加はご遠慮いただいております。

URL: <https://www.molsis.co.jp/event/MOE-Forum-2026/>

株式会社モルシス Tel: 03-3553-8030 E-mail: moe@molsis.co.jp



MOL SIS
Molecular Simulation and Informatics Systems



**Chemical
Computing
Group**