

## 分子動力学シミュレーションによる巨大生体分子の構造 機能相関の解明

メンバー数

2

コーディネート支援

COMA: プロジェクトコード名

HCUMD

COMA: 希望最大ノード数

【配分決定:4】

COMA: 希望ノード・時間積

【配分決定:33,720】

COMA: 希望ディスク容量(TB)

【配分決定:5】

OFP: プロジェクトコード名

OFP: 希望最大ノード数

OFP: 希望ノード・時間積

OFP: 希望ディスク容量(TB)

Primary author(s) : Prof. TAKANO, Yu (Hiroshima City University)

Session Classification : 採択

Track Classification : 生命分野 (Life Science)