

COCRISTALLI: DALLA PREDIZIONE ALLE PROPRIETA'



Venerdì 11 Luglio 2025
ore 9:00 – 14:00



Dipartimento di Chimica
Via Giuria 7, Torino
Aula Disegno



Organizzatori:
Roberto Gobetto
Michele R. Chierotti

**Iscriviti al form,
l'evento è
GRATUITO!**



PROGRAMMA:



Chairman: Roberto Gobetto



Esplorare la caratterizzazione degli addotti cristallini: strumenti e approcci
Chiara Sabena (UNITO)



Introduzione alla giornata
Michele Remo Chierotti (UNITO)



Co-cristallizzazione e strategie di ingegneria dei cristalli per il design di materiale particolato
Elena Simone (POLITO)



Design razionale e sintesi di sistemi cristallini multicomponente
Chiara Rosso (UNITO)



Quando le molecole si tengono per mano: il viaggio dei co-cristalli dalla meccanochimica alla terapia
Beatrice Perissutti (UNITS)



Modelli predittivi e machine learning per la co-cristallizzazione
Aurora Desogus (UNITO)
Consuelo Bridda (UNITO)



Conclusioni e Buffet
Pranzo sociale dalle 13:00 alle 14:00

Evento organizzato da: