

洞悉微观 预见未来

INSIGHT SEES THE FUTURE



2023年5月6日-7日
ICMS&AI成都·中国

第十一届
THE 11th 2023
国际分子模拟与人工智能
应用学术会议

International Conference on Molecular Simulations and
Artificial Intelligence Application

第二轮通知

会议主办单位：

四川大学华西医院生物治疗国家重点实验室
苏州创腾软件有限公司

中国科学院上海药物研究所
中国化学会计算(机)化学专业委员会

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

ICMS&AI . 2023

尊敬的各位专家、学者，您好！

“第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议” 第一轮通知发出后得到了相关领域众多专家学者的积极响应和热情支持。本届会议由四川大学华西医院生物治疗国家重点实验室、中国科学院上海药物研究所、中国化学会计算(机)化学专业委员会和苏州创腾软件有限公司联合举办，并于2023年5月6日至7日在成都举办。会议将探讨利用分子模拟技术、大数据、云计算、机器学习及人工智能技术推动诸如化工、能源、材料、生物制药等密切相关产业的发展和进步。会议的各项筹备工作正在按计划顺利进行，我们真诚地邀请您参加本次会议。

会议内容索引：

01

会议议程与
分会设置

02

会议邀请报告确认
(截止3月10日确认情况)

03

会议学术委员会、
组织委员会组成

06

住宿安排、
乘车路线及地图

05

会议费用、
会议报到及报名方式

04

会议论文征集及
墙报交流

欢迎您对本届会议提出宝贵的意见和建议，关于报名和参会的任何问题，请联络本届会议会务组。

会议联系

创腾科技有限公司

胡老师：021-51821759；
崔老师：0512-67509707转220
陈老师：13916858963
报名邮箱：huiyi@neotrident.com
投稿邮箱：lunwen@neotrident.com

招商联络人

葛老师：0512-67509707转249
招商邮箱：market@neotrident.com

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

会议日程

时间	时间	内容
5月5日(星期五)	全天	会议注册报到 报到地点:成都世外桃源酒店
5月6日(星期六)	上午	开幕式、大会报告
	下午	专题论坛报告研讨、大会晚宴
5月7日(星期日)	上午	大会报告
	下午	专题论坛报告研讨

* 本届大会形式为上午大会报告,下午分会报告

会议设置

数字化研发分会
在SaaS大潮下的研发数字化转型

新兴算法与应用分会
材料领域、生物医药领域的
新算法和新技术

材料分会一
分子模拟与人工智能技术在
化学化工领域的应用

材料分会二
分子模拟与人工智能技术在
材料物理领域的应用



生命分会一
分子模拟及人工智能在
小分子药物设计中的应用

生命分会二
分子模拟及人工智能在
分子生物学领域中的应用

大会论文&墙报交流



专业
参会代表



知名
演讲嘉宾



前沿学术
成果分享



主题分会场
平行开展



领袖厂商技术
产品展演



一对一对
商务洽谈

洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

大会报告嘉宾



杨金龙 院士
中国科技大学
题目待定



杨胜勇 教授
四川大学华西医院
深度生成模型及其在药物发现中的应用



来鲁华 教授
北京大学
蛋白质拓扑结构、动力学与别构调控



曹泽星 教授
厦门大学
酶催化过程的多尺度全程模拟



陆文聪 教授
上海大学
人工智能加快材料设计



侯廷军 教授
浙江大学
基于AI的药物发现: 机遇与挑战



邓伟侨 教授
山东大学
材料数智化设计



蔡加强 CSO
苏州宜联生物医药有限公司
胞外胞内双重裂解机制解决靶抗原低表达和传统ADC胞内机制耐药问题



张弛 博士
上海生物制品研究所有限责任公司
胞苷脱氨酶介导的肿瘤新抗原发现与验证



任雪艳 董事长
北京鼎材科技有限公司
机器学习在电子信息新材料设计开发活动中的探索实践



李洪林 教授
华东理工大学
人工智能助力新药发现



王利华 前沿材料研究院院长
浙江华友钴业股份有限公司
锂电正极材料的第一性原理计算



李有勇 教授
苏州大学
电催化材料的多尺度模拟和智能筛选



郑明月 研究员
中国科学院上海药物研究所
基于AI药物靶标相互作用预测



刘智攀 教授
复旦大学
人工智能计算模拟和LASP软件



李少伟 教授
厦门大学
题目待定



张健 教授
上海交通大学
变构药物设计系统的建立与应用



盛春泉 教授
海军军医大学
基于靶向蛋白降解的分子设计



刘英哲 研究员
西安近代化学研究所
数据驱动的含能化合物设计探索研究



李进 董事长
成都先导药物开发股份有限公司
从自动化到智能化: 新药研发的升级之路



代志龙 研究员
湖北航天化学技术研究所
大数据时代材料研发模式的思考



代振宇 教授
中国石油天然气股份有限公司
石油化工研究院
奔向未来材料型炼厂的分子水平原油评价探索



孙嘉蔚 产品总监
创腾科技
医药领域中智能数据管理解决方案



代亚东 首席科学家
创腾科技
数据和模型驱动的智能研发解决方案

更多嘉宾 持续更新.....

洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：材料分会(一)分子模拟与人工智能技术在化学化工领域的应用



王宝俊 教授

太原理工大学

C1过程的催化剂理性设计



高旺 教授

吉林大学

金属表界面稳定性的模型构建及应用



何广智 研究员

中国科学院生态环境研究中心

量子化学计算在环境催化研究中的应用



张祖华 教授

同济大学

地聚合物反应机理与未来设计需求



何朝政 教授

西安工业大学

题目待定



孔宪 教授

华南理工大学

利用分子模拟辅助聚合物电解质的理性设计



李亚飞 教授

南京师范大学

单原子CO₂电化学还原催化剂产物选择性的探索与调控



李晓霞 研究员

中国科学院过程工程研究所

大规模反应分子动力学模拟方法的优势与模拟策略讨论



李莉 教授

重庆大学

氢电极反应机理模拟与催化剂设计



孙洁 教授

天津大学

第一性原理计算在电化学储能与转化领域中的应用



凌丽霞 教授

太原理工大学

CO氧化偶联制DMO的理论研究



罗龙波 副研究员

四川大学

高取向聚合物的分子模拟及性能研究



燕友果 教授

中国石油大学(华东)

分子模拟在石油工程领域的应用



严凯 教授

中山大学

理论与实验相结合研究应力调控电化学水分解



王倩倩 副教授

南京工业大学

硅酸盐矿物活化机理及低碳胶凝材料制备方法



张鹏 教授

广州大学

锌系化合物H₂O₂原位生成和分解的双功能催化剂设计



赵焱 教授

四川大学/ 武汉大学

量子化学方法的开发及其在能源环境材料中的应用



章日光 教授

太原理工大学

乙炔选择性加氢反应催化剂分子设计



朱雷 高级工程师

中国科学院上海微系统所
集成电路材料基因组介绍



何秀娟 副研究员

中石化(上海)石油化工研究院
有限公司

分子模拟在采油助剂研发中的应用



邹小龙 副教授

清华大学深圳国际研究生院
机器学习在铜基单原子催化剂设计中的应用



刘书乐 副教授

中山大学

熔盐纳米复合材料团聚与界面效应对热物性影响的分子动力学模拟研究



丁思佳 副研究员

中国石油化工股份有限公司

大连石油化工研究院
量子化学计算在工业催化加氢催化剂设计上的探索与应用

以上排名不分先后

更多嘉宾 持续更新.....

洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：材料分会(二)分子模拟与人工智能技术在材料物理领域的应用



敖志敏 教授

北京师范大学(珠海)
理论化学计算指导实验探索液
相碳/过硫酸盐氧化体系处理
VOCs过程及机理



朱景川 教授

哈尔滨工业大学
机器学习加速材料计算设计
与应用



付一政 副教授

中北大学
高分子复合材料拉伸、摩擦和
冲击性能的分子动力学模拟



桂夏辉 研究员

中国矿业大学化工学院
题目待定



高恒蛟 高级工程师

兰州空间技术物理研究所
原子层沉积耐高温铱涂层
机理研究



韩培德 教授

太原理工大学
超级奥氏体不锈钢B、
Ce晶界偏析与析出相及耐蚀性



冀豪栋 研究员

北京大学深圳研究生院
缺陷材料光催化氮合成氨过程
中的理论模拟应用



袁宏宽 教授

西南大学
稀土原子/团簇的磁存储
性能研究



马亮 教授

东南大学
二硫化钼可控成核与生长机理



李妍璐 教授

山东大学
二维范德华异质结材料中的
“电控磁”



张胜利 教授

南京理工大学
计算和数据驱动的二维电子
材料研究



李晓光 副教授

深圳大学
基于金属表面吸附分子的自旋
电子学



王保田 副研究员

中国科学院高能物理研究所
CsAg₅Te₃基热电材料动力
学属性的第一性原理和中子
散射研究



孟鸿 讲席教授

北京大学深圳研究生院
高EUE荧光材料的多尺度模拟
与高通量筛选



郑家新 副教授

北京大学深圳研究生院
机器学习力场应用于锂金属
负极生长机理研究



邹国强 副教授

中南大学
分子模拟在电池材料设计与
储能机制解析中的研究



曹艳 副教授

华南理工大学
曲面受限中分子新型组装



祝琳 博士

山东大学
硅橡胶动态力学性能分析及
分子模拟研究



张鉴炜 副教授

国防科技大学
碳管诱导的热解碳形成及
其对碳管纤维力学性能的影
响机理研究



张丽丽 副教授

伊犁师范大学
单层g-C₃N₄及X/g-C₃N₄ (X= g-C₃N₄、AlN、GaN) 异质结
电子结构和光学性质的第一
性原理研究



李达 副教授

西南交通大学
结合机器学习及第一性原理
的面心立方高熵合金弹性性质预测

更多嘉宾 持续更新.....

以上排名不分先后

洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：新兴算法与应用分会材料领域、生物医药领域的新兴算法和新技术



陈红明 研究员

广州国家实验室

TreeInvent: 一种基于拓扑
树约束的AI分子生成模型



程涛 教授

苏州大学

多尺度模拟结合人工智能研究
电池界面



曹东升 教授

中南大学

基于AI技术的药物成药性预
测评估和智能优化研究



郭景康 博士

上海大学

基于生物毒素与离子通道的
蛋白互作解析



胡伟 研究员

中国科学技术大学

间断有限元密度泛函理论



何力新 教授

中国科学技术大学

基于第一性原理的紧束缚模型
软件PY-ATB在材料科学中的应用



罗海彬 教授

海南大学

题目待定



沈百荣 教授

四川大学华西医院

智能时代的天然产物药物开发



鲁济豹 研究员

中国科学院深圳先进技术研究院

数据驱动的颗粒填充型导热复合
材料设计



朱维良 研究员

中国科学院上海药物研究所

分子模拟及人工智能在新冠
病毒药物发现及其免疫逃逸
风险预测中的应用研究



张鲁嘉 教授

华东师范大学

酶分子底物选择性人工智能
设计系统的开发与在线服务



王同辉 教授

吉林大学

Organic Photovoltaics:
Relating Chemical Structure,
Local Morphology,
and Electronic Properties



钟杰 教授

中国石油大学(华东)

天然气水合物成核与抑制机理
的分子模拟研究



周丰丰 教授

吉林大学

基于图卷积神经网络分子
表征的属性预测



姚建华 研究员

中国科学院上海有机化学研究所
智能技术在传统药材药效成份
发现中的应用



牛超 副研究员

中国科学院新疆理化技术研究所

具有抗白癜风活性的靶向小分子
的设计合成及活性研究



余旷 副教授

清华大学深圳国际研究生院

人工智能技术在新一代有机
分子力场发展中的应用



邹俊 副研究员

四川大学华西医院

基于大规模化学语言生成
模型的药物分子设计研究



李蓓 副教授

武汉理工大学

基于深度学习的压电陶瓷材料
力学开发及性能计算

更多嘉宾 持续更新.....

以上排名不分先后

洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：生命分会(一)分子模拟及人工智能在小分子药物设计中的应用



付伟 教授

复旦大学

AIDD/CADD在药物研发中的
思考



付颖 教授

东北农业大学

计算模拟赋能除草剂及安全剂
分子设计



郝格非 教授

贵州大学

农药信息学平台及其在分子
设计方面的应用



姜正羽 研究员

中国药科大学

PROTAC技术的新探索



姜曰水 教授

曲阜师范大学

内源性多肽及其衍生物药
物理性设计



姜凤超 教授

华中科技大学

基于靶点结构的MyD88
抑制剂的优化



李国波 教授

四川大学华西医院

靶向临床重要MBLs的药物发现



李金宇 教授

福州大学

Structural dynamics-driven
discovery of small-molecule
modulators of serine
protease as antithrombotic
agents



刘源 教授

扬州大学

基于抗菌增效的耐药性
防控策略



唐赞 教授

华东理工大学

基于网络的靶识别和
药物设计



牛德强 CEO

科辉智药生物科技(深圳)

有限公司

Case Study - 基于结构(SBDD)
的精准药物发现



任夏 博士

山东中医药大学

基于数据驱动和分子模拟的
海洋中药蔓荆子治疗PD的活性
发现和机制研究



申屠建中 教授

浙江大学

题目待定



宋帅 资深药化总监

苏州宜联生物医药有限公司

人工智能助力创新ADC的开发



罗杰斯 副教授

西南医科大学

血液疾病治疗药物活性筛选与
作用机制研究策略

未完见下页

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：生命分会(一)分子模拟及人工智能在小分子药物设计中的应用



王远强 教授

重庆理工大学

BamA靶向抗菌肽合理设计与活性评价



位灯国 教授

华中农业大学

小分子破坏G-四链体结构的机制研究



熊兵 研究员

中国科学院上海药物研究所

Out with the New, the Old is Better



杨光富 教授

华中师范大学

绿色农药分子设计与新品种创制



朱峰 教授

浙江大学

题目待定



展鹏 教授

山东大学

浅析分子模拟在抗病毒药物研发中的应用



杨欣 副研究员

四川大学华西医院

分子模拟与药物分子设计



周洋 副研究员

暨南大学

配体解离机理的计算(拟定)



王领 副教授

华南理工大学

基于深度学习的分子性质预测方法研究及应用



王译伟 讲师

西南医科大学

基于人工智能驱动的JAK2激动剂发现、优化及抗缺血再灌注损伤的活性研究



王淦 副研究员

陆军特色医学中心

利用分子模拟高效筛选基于新冠受体ACE2特定区域的多肽类药物

更多嘉宾 持续更新.....

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：生命分会(二)分子模拟及人工智能在分子生物学领域中的应用



陈明辰 副总

北京星亢原生物科技有限公司
metaPPI计算平台在细胞因子
改造的应用



郑清川 研究员

吉林大学
细胞色素P450 3A4介导的咪
达唑仑代谢机制



高洪伟 教授

鲁东大学
计算机辅助药物设计在生物
医药领域的应用



黄健 教授

电子科技大学
机器学习与TCR组库辅助难定
性肺结节诊断



李会铭 新药研发中心副总经理

科兴生物制药股份有限公司
从精准的分子结构预测到高选
择性的大分子药物设计



盛健 首席执行官[CEO]

苏州神曦兴盛生物医药
有限公司
原位神经再生基因疗法



郑纪勇 研究员

中国船舶集团有限公司第七二五
研究所
分子模拟及人工智能在生物污损
机制及小分子防污化合物
设计中的应用



刘哲民 研发经理

南京诺唯赞生物科技股份
有限公司
Metadata-driven Rational
Design Strategy Development
for Thermostable Industrial
Enzymes with Good
Specific Activity.



于日磊 教授

中国海洋大学
靶向 α 9 α 10 nAChR 和
GABABR-coupled CaV2.2
双靶点 α O-conotoxin类似物
作用机制与成药性研究



巫瑞波 教授

中山大学
QM/MM模拟与深度学习在萜
类天然产物生物合成中的应用



田健 研究员

中国农业科学院生物技术研究所
基于分子模拟与人工智能提升
蛋白稳定性的研究



赵磊 教授

中国人民解放军总院转化医
学研究中心
浅谈计算机靶向蛋白设计研究



赵巍 副教授

山东大学
题目待定



田盛 副教授

苏州大学
靶向嘌呤受体活性化合物的
发现和生物活性研究



俞海 副教授

厦门大学
题目待定



戴文韬 副研究员

上海市生物医药技术研究院
生物大分子药物设计中的组学、
知识和视觉审查

更多嘉宾 持续更新.....

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

分会报告嘉宾：数字化研发分会在SaaS大潮下的研发数字化转型



朱景阳 副总裁

上海博志研新药物技术有限公司
CRO企业选择验证SaaS信息化
系统的考量和收益



朱黄杭 副总裁

上海百奥恒新材料有限公司
题目待定



邓飞黄 技术副总裁

南京三迭纪医药科技有限公司
处方源于设计 - 一种量化的
固体制剂的研发与生产方式



龚佑祥
博士 首席执行官

上海熙华药业有限公司
新药工艺研发平台的数字
信息化建设



胡书明 药物情报事务部主任

江苏恩华药业股份有限公司
药物研发中竞争情报数字化探索



李敏勇 教授

山东大学
基于生物活性可视化的
新药分子研究



罗勇 科技部总经理

上海华谊(集团)公司
上海华谊控股集团公司
科技部总经理



马晓慧 专业院长

天士力医药集团股份有限公司
创新3.0时代:从靶点机制挖掘、
药物发现到数智管理的探索之路



童晨骅 合成平台负责人

勤浩医药(苏州)有限公司
研发数字化:数据与业务逻辑



杨秀山 副教授、硕导

四川大学
题目待定



周娟 副总经理

则正(上海)生物科技有限公司
探索数智管控下的医药研发新路



戴向荣 集团副总经理

兆科药业(合肥)有限公司
题目待定



楚洪柱 化药总监

成都百裕制药股份有限公司
题目待定

更多嘉宾 持续更新.....

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

大会组织

会议主办单位

- 四川大学华西医院生物治疗国家重点实验室
- 中国科学院上海药物研究所
- 苏州创腾软件有限公司
- 中国化学会计算化学专业委员会

会议学术委员会(以姓氏拼音为序)

• 主 席:



陈凯先院士

• 副主席:



沈竞康研究员



徐筱杰教授



来鲁华教授



杨胜勇教授



周涵教授



冯华副总

• 秘 书:



杨欣副研究员



代亚东博士

会议组织委员会

主任: 徐筱杰教授、杨胜勇教授、来鲁华教授、沈竞康研究员、冯华副总

副主任: 李洪林教授、侯廷军教授、代亚东博士

秘书长: 杨欣副研究员、陈思

成 员: 李国菠、邹俊、刘博、何谷、李锐、江源远、汪益妃、杨振宇、代梦哲、罗炳男、张忠仁、李人则、孙嘉蔚、蒋佳丽

学术委员会成员及所在单位 详见第一轮通知

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

会议报告

会议语言:中文或英文

报告规模:盛邀近160多位行业专家与业界领袖分享其经验与视野。

报告形式:会议的报告组织采用邀请报告及征稿两种形式,由学术委员会负责确定大会邀请报告、分会邀请报告、口头报告及征稿评审工作,并由组织委员会负责具体执行。

- 大会邀请报告(30分钟含答疑时间)
- 分会邀请报告(20分钟含答疑时间)
- 分会口头报告(15分钟含答疑时间)



往届ICMS&AI会议盛况会议最大规模近1000人

论文征集

论文要求:

- **题目:**粗体(Bold),英文
- **作者:**姓名,所在单位,地址,邮编,电子邮件
- **摘要:**100-300字,英文,如果使用了软件,请在摘要中注明软件名称 (**摘要模板:点击下载**)
- **论文全文:**中文或英文
- **投稿方向:**请注明所属的分会主题

参考文献:

- 征文范围包括自**2020年1月**后已发表或未发表的文章。
- 如文章已经在某些杂志上发表过,请注明所发表的刊物及期刊影响因子。
- 有需要保密的数据请您在来稿前自行删除。
- 正文字体请用12号Times New Roman,1.5倍行距。请用Word排版,页边距上下2.7 cm,左右3.17 cm。
- 稿件后请附上联系方法,以便论文集的编辑者能与您及时取得联系。
- 投稿请以e-mail附件的方式提交:lunwen@neotrident.com
- 投稿截止日期:**2023年4月15日**

- 论文集仅供参会人员内部进行学术交流所用,不作商业化印刷、发行。
- 论文一经录用,会议组委会**2023年4月20日前**签发“论文摘要录用回复单”。

墙报交流:

会议期间,将以墙报的方式安排部分会议论文的交流。需在**2023年4月20日前**将墙报摘要EMAIL到lunwen@neotrident.com邮箱,经学术委员会审核通过,会Email通知您在会前准备好墙报,并按指定地点自行粘贴、管理,会期间自由交流。

墙报规格:高1.2m,宽0.9m

墙报交流地点:待定

墙报张贴时间:另行通知

墙报交流时间:另行通知

墙报撤展时间:另行通知

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

注册信息

会议注册费：

包含会议资料、会议用餐、会议纪念品；参会人员住宿费及交通费自理

注：以下优惠只能选择其一，无叠加优惠。

注册类型	注册费	优惠费用及条件 ● 4月10日前交纳注册 ● 同一单位>3人参加
教师及企业代表	RMB 2200元/人	RMB 1800元/人
学生代表(报到时需出示学生证)	RMB 1600元/人	RMB 1200元/人
外宾代表	USD350/人	USD300/人

收费方式：

● 银行汇款

请在汇款时务必注明用途“**ICMSAI注册费**”，以及参会代表姓名。汇款后请将银行底单发至会务组邮箱 huiyi@neotrident.com

● 现场收取 (现场支持刷卡、支付宝支付、微信支付)

公司名称：北京创腾科技有限公司上海分公司

纳税人识别号：91310115671170772F

开户银行及账号：招商银行上海分行荣科路支行
121919707510501

行号：308290003716

报名方式

PC端报名链接：[点击报名](#)

手机端报名：手机扫描并识别报名二维码

您将会在提交报名的三个工作日内收到一封成功报名的确认邮件！

4月10日前缴纳注册费可享受优惠价格。



参会报名

会议报到

- **5月5日(周五)全天**: 在成都世外桃源酒店进行报到和注册。
- **5月6日(周六)上午**: 在成都世外桃源酒店进行报到和注册。

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国



住宿与交通

住宿安排：

地点：成都世外桃源酒店（会议酒店）

地址：四川成都武侯区科华北路69号

电话：028-85589999

住宿会务价格：单间（含早）560元/天；标间（含早）620元/天；

*注：房间数量有限，如需预定大会酒店请扫描下方二维码自行同酒店方住宿。



参会代表若选择入住世外桃源酒店，可以参考以下操作自行预定，将享受大会协议价格，住宿费用直接与酒店结算，退房当天在酒店前台开具发票。

1、扫二维码关注 → 2、选择预定的时间 → 3、选择具体的房型

*注：预定时，一定要注意选好准确的入离时间、房型；预定后，不能更换 不能取消，所以一定要慎重！

会议交通：

◆ 机场

■ 双流国际机场

● 出租：(预计费用35元，含高速过路费)

距成都世外桃源酒店14.4公里。乘坐时长约：20分钟

● 公交：(预计费用5元)

10号线，太平园方向-----T2航站楼地铁站----C口，乘坐5站（太平园地铁站）转3号线，成都医学院方向，乘坐5站，磨子桥地铁站D口出站，然后向南直行，步行800米到达。乘坐时长约：40分钟

■ 天府国际机场

● 出租：(预计费用100元, 不含高速费用)

距成都世外桃源酒店60公里。乘坐时长约：45分钟

● 公交：(预计费用10元)

18号线，火车南站方向---天府机场1号2号航站楼地铁入口-----乘坐8站（火车南站地铁站）转1号线，韦家碾方向，乘坐2站（倪家桥地铁站）转8号线，乘坐1站（川大望江校区地铁站--D口），然后沿科华北路向北步行400米到达。乘坐时长约：1小时



洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

◆ 火车站

■ 火车东站

- 出租: (预计费用30元)

距成都世外桃源酒店10.1公里。乘坐时长约:20分钟

- 公交: (预计费用3元)

2号线,犀浦方向,成都东客站地铁入口----乘坐2站(东大路地铁站)转8号线,乘坐4站(川大望江校区地铁站--D口),然后沿科华北路向北步行400米到达。

乘坐时长约:30分钟

■ 火车西站

- 出租: (预计费用28元)

距成都世外桃源酒店16公里。乘坐时长约:35分钟

- 公交: (预计费用5元)

9号线,成都西站D口,金融城方向,乘坐7站(三元地铁站,站内换乘)转8号线,十里店方向,乘坐9站(川大望江校区地铁站--D口),然后沿科华北路向北步行400米到达。乘坐时长约:50分钟

■ 火车南站

- 出租: (预计费用12元)

距成都世外桃源酒店4.8公里。乘坐时长约:10分钟

- 公交: (预计费用2元)

1号线,地铁火车南站L口,韦家碾方向,乘坐2站(倪家桥地铁站)转8号线,乘坐1站(川大望江校区地铁站--D口),然后沿科华北路向北步行400米到达。

乘坐时长约:25分钟

■ 火车北站

- 出租: (预计费用20元)

距成都世外桃源酒店10.2公里。乘坐时长约:30分钟

- 公交: (预计费用4元)

1号线,火车北站地铁---E口,五根松方向,乘坐8站(倪家桥地铁站,站内换乘)转8号线,乘坐1站(川大望江校庆地铁站--D口),然后沿科华北路向北步行400米到达。乘坐时长约:35分钟

交通地图:



洞悉微观 预见未来

第十一届国际分子模拟与人工智能应用学术会议

The 11th International Conference on Molecular Simulations and Artificial Intelligence Application

2023.05 成都·中国

周边住宿推荐:因5月是旅游旺季,周边住宿非常紧张,请代表提早自行预定住宿。

酒店名称	酒店地址	酒店电话	距离成都世外桃源酒店
丽枫酒店 (成都四川大学地铁站店)	成都市武侯区科华北路89号科华大厦4-5层	028-85468818	步行104米, 约1分钟
如家酒店 (成都科华北路四川大学店)	成都市武侯区科华北路18号(近新世纪电脑城)	028-85287888	步行286米, 约6分钟
你好酒店 (成都科华北路四川大学店)	成都市武侯区科华北路24号附3号	028-61996969	步行231米, 约5分钟

会议联系

会务事宜

创腾科技有限公司

- 胡老师:021-51821759
崔老师:0512-67509707转220
陈老师:13916858963
huiyi@neotrident.com

论文投稿、口头报告申请:

- 生命科学类论文:
牛老师:0512-67509707转0
材料科学类论文:
吉老师:028-67416894
lunwen@neotrident.com

企业赞助事宜:

- 葛女士:0512-67509707转249
market@neotrident.com

大会公众号



ICMS&AI-2023

洞悉微观 预见未来