



ID Oferty: #JOB17/2016

Opis stanowiska

Stanowisko: Adiunkt, metody obliczeniowe fizyko-chemii

Krótką informacją o stanowisku:

Modelowanie kompleksów metali przejściowych i półprzewodników molekularnymi i periodycznymi wariantami DFT.

Szczegółowy opis stanowiska pracy:

Doświadczenie w wykonywaniu obliczeń przy użyciu pakietów do kwantowych obliczeń molekularnych (Gaussian, Turbomole, ADF itp.) i periodycznych (Quantum Espresso, VASP, Siesta itp.) oraz interpretacji wyników teoretycznych i korelowaniu ich z danymi eksperymentalnymi.

Znajomość wybranych metod ab initio chemii kwantowej i/lub mechaniki molekularnej będzie dodatkową zaletą.

Dyscyplina naukowa: Fizyka

Specjalność: Fizyka chemiczna

Doświadczenie: Średniozaawansowany lub 4-10 lat (Post-Doc)

Profil naukowy wg EURAXESS ([szczegóły](#)): Recognised Researcher (R2)

Tryb zatrudnienia: Czas określony 2 lata z możliwością przedłużenia.

Wymiar etatu: Pełny etat

Wynagrodzenie: W zależności od kwalifikacji.

Od 2500 do 3300 PLN miesięcznie (brutto).

Kontakt

Dodatkowe informacje o stanowisku udziela
prof. Krystyna Jabłońska (e-mail: jablo@ifpan.edu.pl).

Składanie dokumentów

Termin składania: 16 października 2016. Zgłoszenia po terminie nie będą rozpatrywane.

Wymagane dokumenty:

- Curriculum Vitae
- Lista publikacji
- Listy referencyjne od 2 naukowców znających osiągnięcia kandydata wysłane przez recenzentów bezpośrednio na adres jobs@ifpan.edu.pl

Wszystkie materiały należy przesłać w formie elektronicznej na adres:

jobs@ifpan.edu.pl podając w temacie ID Oferty.