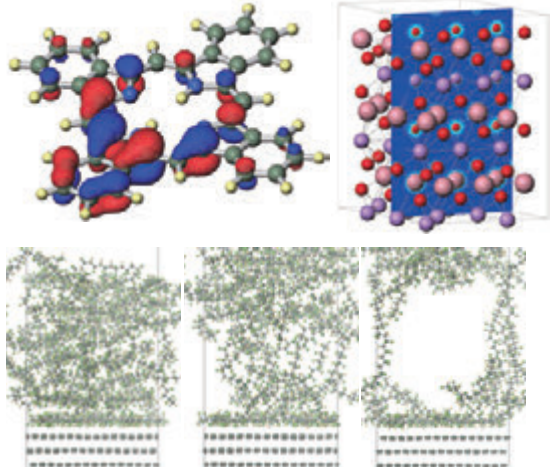




Winmostar は、MO、DFT、MD などのシミュレーション環境を提供する統合 GUI ソフトウェアです。20 年以上の歴史を持ち、現在もなお進化を続けています。

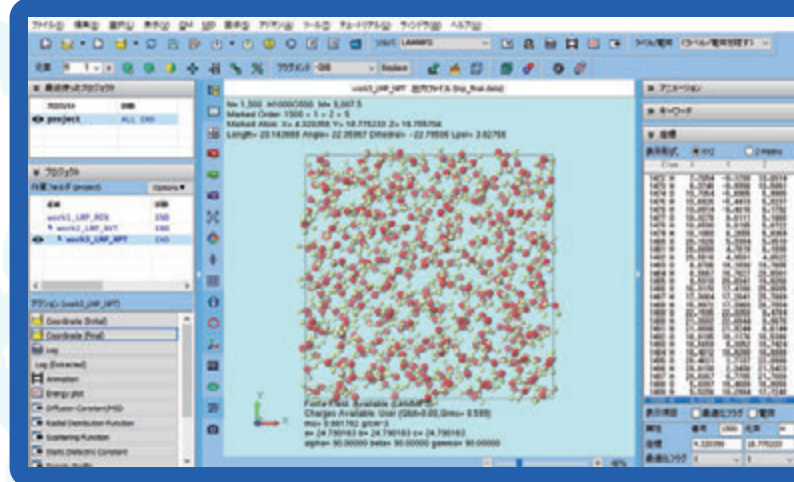
主な機能

- 1 様々な原子・分子構造の作成
分子、錯体、液体、アモルファス、ポリマー、結晶、表面、界面など
 - 2 シンプルかつ柔軟な計算条件の設定
GAMESS、Gaussian、LAMMPS、Gromacs、Quantum ESPRESSO などに対応
 - 3 様々な計算リソースのシームレスな切り替え
 - 4 膨大なファイル・プロセスの自動管理
 - 5 シミュレーションデータの変換
 - 6 計算結果の解析・可視化、各種物性算出
45種類以上の物性に対応



料金プラン (税別)

| | | |
|----------------|-------------|---------------|
| 特定ユーザ ライセンス | 民間企業 官公庁 | ¥ 180,000 ~ |
| | 教育機関 | ¥ 60,000 ~ |
| サイト ライセンス | | ¥ 1,440,000 ~ |



特徵

- ▶ 主要なシミュレーション手法を Winmostar だけで網羅
 - ▶ 基礎原理の学習から受託計算まで充実したサポートで初心者でも安心
 - ▶ 長年の開発・サポート実績を活用し高いコストパフォーマンス
 - ▶ 実用的な入力ファイルを生成するのでソルバの学習に有用

最新バージョン V11 の新機能 (2022 年 4 月リリース)

- ・連続計算＆ファイルとジョブの自動管理
 - ・複数のパラメータまたは構造への一括計算
 - ・一部機能の高速化 など 155 点以上の改良

導入実績 (2022年10月4日現在)

- ・メーカー 160 社、研究機関 26 機関、教育機関 105 機関で導入
 - ・93 本の学術論文と 13 社の特許で引用
 - ・74 の大学で授業・実習に利用、公的機関の講習会で採用

全機能を1ヶ月間利用可能な無料トライアルと、

機能を限定した学生版および無償版を
Web から無料でダウンロードできます。

各ライセンスの詳細、ダウンロード、注文見積もりもWebにてご確認ください

winmostar

GET STARTED



Winmostar のターゲットとなる材料

| | |
|------------------|-------------------|
| 有機化合物 | 冷媒、蓄熱材 |
| 触媒（錯体、微粒子） | 二次電池、燃料電池、太陽電池 |
| 有機半導体材料（OLED など） | 電解液、ポリマー電解質、固体電解質 |
| 塗料、色素 | 電子材料 |
| 薬剤 | パワー半導体 |
| 有機・無機ナノ複合材料 | 熱電材料 |
| ゴム、樹脂、フィルム、液晶 | 鋼材 |
| カーボン材料（CNT など） | 無機ガラス材料 |
| 潤滑油 | 多孔質体、MOF など |

Winmostar で計算できる原子・分子構造

| | |
|--------------------|-------------------|
| 有機分子 | 気液、液液、固気、固液、固固界面 |
| 錯体 | 分子結晶、無機結晶 |
| 液体・アモルファス・ガラス | 点欠陥、不純物置換した結晶、固溶体 |
| ポリマー（ホモ・ブロック・ランダム） | スラブ（表面）、粒界 |

Winmostar で計算できる物性

| | |
|----------------------|----------------------------|
| IR、ラマンスペクト | 液体・アモルファスの動径分布関数、散乱関数 |
| UV-Vis スペクトル、蛍光波長 | 拡散係数・イオン伝導度 |
| NMR、XANES スペクトル | 粘度・熱伝導度・誘電率・誘電正接 |
| 熱力学量 | 表面張力・吸着量・吸着エネルギー |
| 比熱、自由エネルギー | 融点・沸点・蒸気圧・平衡密度 |
| 生成熱、活性化エネルギー、遷移状態の構造 | S-S 曲線、熱膨張率、ガラス転移温度、弾性率 |
| 分子軌道エネルギー、イオン化ポテンシャル | 蒸発熱、溶解度パラメータ、 χ パラメータ |
| 静電ポテンシャル、状態密度、バンド構造 | 誘電関数、仕事関数 |
| 分子・結晶の安定構造 | ゼーベック係数、電気伝導率、電子熱伝導率 など |

ベンガラから始まる歴史。
創業以来 200 年培われた技術を“今”に活かす。

未来を支える粒子になる。



戸田工業グループの歴史と技術

戸田工業の歩みは、磁器の絵付けや、歴史的建造物の彩色等に欠かせない人類最古の顔料「ベンガラ」を手工業として製造した1823年から始まります。それから200年を越え、時代の波にもまれながらも今日まで歩むことができたのは、常に化学素材の新たな可能性を切り開き、時代の要請に応えた製品を作り続けてきたことがあります。

公害が社会問題になった時代には、環境にやさしい
製造方法を生み出し、またビデオテープ、カセットテープ
用磁気記録材料が当社の主力製品であった時代では、
いつかはデジタルの時代がやってくると、時代の変化を
見据えて新しい事業分野の開拓に取り組んできました。
当社グループの製品は、ルーツである顔料だけではなく、
自動車、ICT、スマートフォンや家電等の最先端分野
にも用いられています。そして、創業以来200年培った
技術により生まれた化学素材は、国内のみならず世界
中のマーケットに広がっています。



戸田工業株式会社

【創造センター】

【創造センター】
広島県大竹市明治新開1
Tel: 0827-57-6129

E-mail: webmaster@todakogyo.co.jp

【東京オフィス】

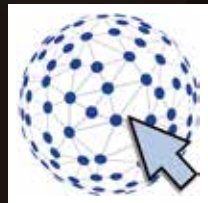
【東京オフィス】
東京都港区芝5丁目
Tel: 03-5439-6040



www.todakogyo.co.jp

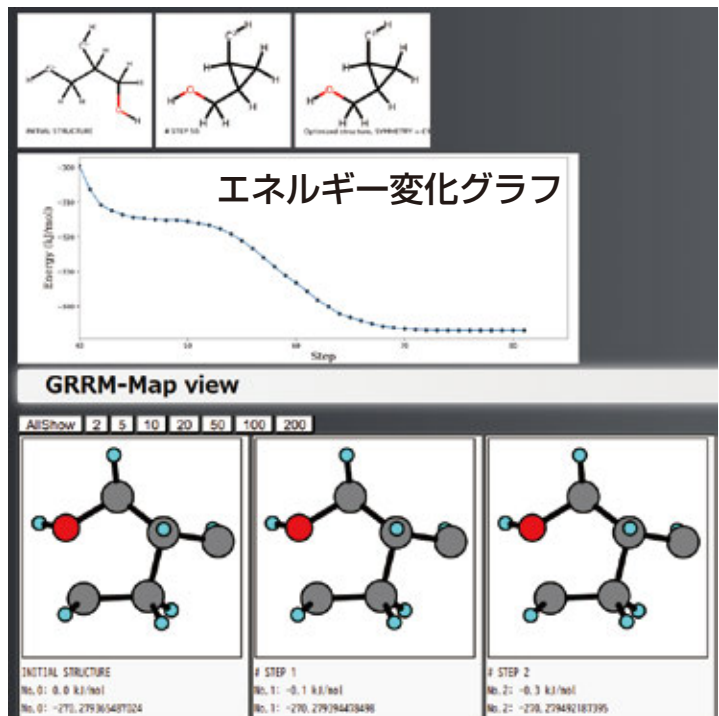
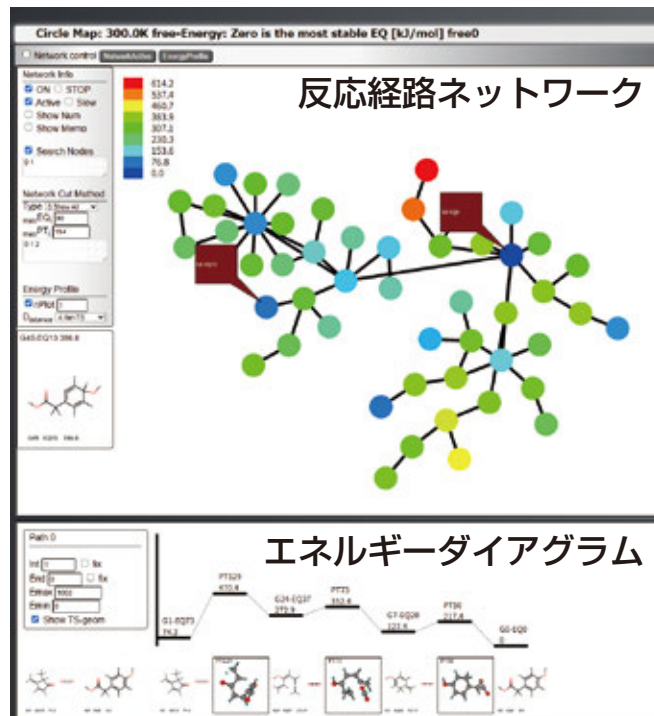
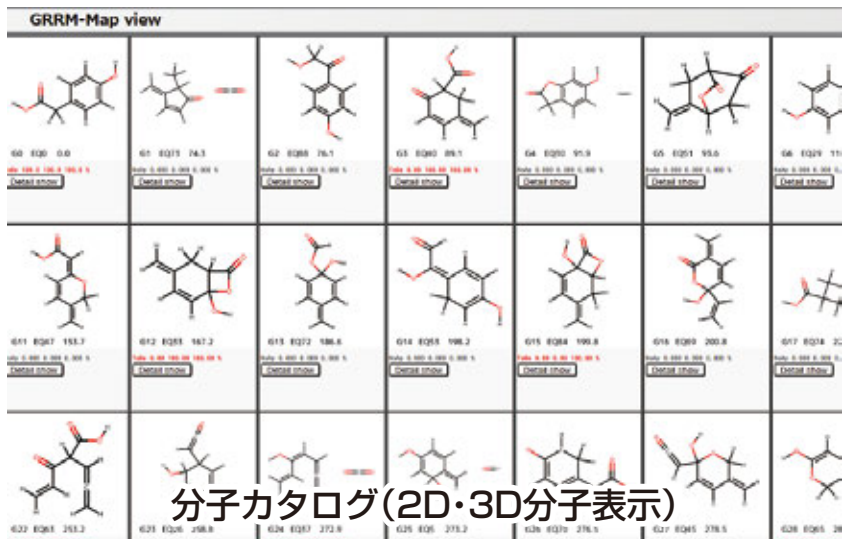
GRRMmap

GRRM用可視化・解析ソフトウェア



GRRMの計算結果を効率よく解析できます

GRRMmapは、北海道大学 原渕 祐 特任教授によって開発された、GRRM用ポスト処理プログラムです。GRRMmapは、GRRMの探索結果からユーザーが必要とする情報に短時間で視覚的にアクセス可能とします。GRRMmapの出力の形式はHTMLやJavaScript等を用いたWebページ形式となっており、Google Chrome等のWebブラウザで閲覧しやすくなっています。



HPCシステムズ株式会社

〒108-0022 東京都港区海岸3-9-15 LOOP-X 8階

TEL:03-5446-5531 E-MAIL:hpcs sales@hpc.co.jp

■この内容は、2025年05月現在の内容です。

■本ソフトウェアの内容は予告なく変更することがあります。あらかじめご了承ください。

■本ソフトウェアの内容は予告なく変更することがあります。あらかじめご了承ください。

量子化学計算による

研究開発支援

・コンサルティング

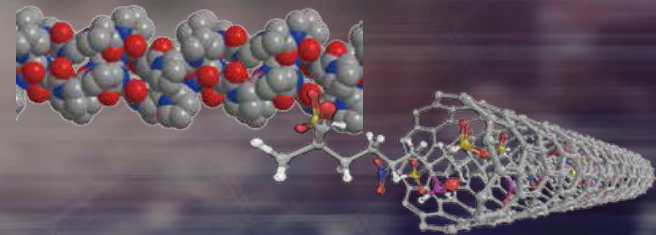


あらゆる企業を量子化学でサポート

TheoLysé

テオリーゼは量子化学計算で
化学材料メーカーの革新的材料開発をリードします。

- ・量子化学計算法による初歩的な量子化学計算の導入
- ・量子化学計算を立ち上げたい
- ・機械学習も導入し、より的を絞った材料設計を目指したい
- という研究者・開発者の応援をします。



このようなご要望にお応えします

(例)

化学薬品・触媒

- ・反応メカニズムを知りたい
- ・反応 / 触媒活性を上げたい
- ・新規反応経路をデザインしたい
- ・中間体 / 遷移状態の構造を知りたい
- ・触媒の立体選択性を上げたい
- ・レアメタルの代替物質を見つけたい
- ・錯体の配位子を最適化したい

電子・磁性・光学材料

- ・機能性分子 / 高分子を設計したい
(導電性・磁性・光学特性など)
- ・分子ワイヤー / ナノチューブ
- ・有機EL材料、半導体 / 絶縁材料
- ・太陽電池 / 二次電池材料
- ・NLO材料を設計したい

創薬・バイオ

- ・DNA/RNA / タンパク質-リガンド相互作用
- ・タンパク質のモデル化のアドバイスが欲しい
- ・生体分子を電子材料として使いたい

高分子材料

- ・劣化メカニズムを知りたい
- ・CO₂等小分子との反応機構を知りたい
- ・UV・IR等スペクトル同定をしたい
- ・高分子物性を知りたい(導電性・磁性・非線形光学特性等)

テオリーゼとは

“テオリーゼ(Theolyse)”とはドイツ語の Theoretische Analyse (理論解析) の略です。我々量子化学者がドイツにおいて垣間見た、基礎研究に根付いた素晴らしい研究風土に敬意を表し、社名を「理論解析」のドイツ語から組合せました。シュレーディンガーやヒュッケル、福井謙一の業績に続き、現在では高度な理論計算が物性予測や創薬、新材料設計に不可欠です。ミクロな世界において、物質の本質や原理を明らかにしていくことは、新しい学術の創出につながるとともに、産業界にも基礎に根付いた変革を与える鍵となっています。

テオリーゼの目標

大学から発祥した基礎研究が応用として役に立ち、企業での実用化に結び付く方法の開発を目指しています。基礎と応用を結び付ける方法や理論 (Theory) が実となり、やがてステイナブルなサイエンスにつながることを期待しています。



ロゴマーク

電子と種の両方の意味を
兼ね備えて、それが成果
(木の実) に結びつくイメージ

まずはご相談
ください

テオリーゼからの提案

量子化学計算による研究開発支援

技術指導

コンサルティング

各種相談

(実験物性値と量子化学計算のマッチング等)

研修・セミナー

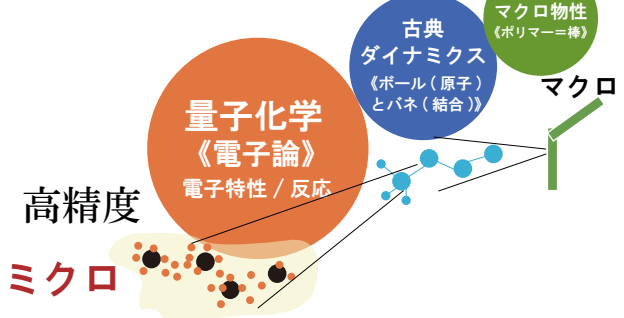
(オンライン / オンサイト)

量子化学計算の導入支援

受託計算

当社オリジナルの超高速・高精度計算法、
相互作用解析法など

機械学習の導入支援



株式会社テオリーゼ

会社名

株式会社テオリーゼ
HP: <https://www.theolyse.com/>

事務所

九州大学 筑紫キャンパス内
福岡県春日市春日公園6丁目-1
総合研究棟(C-CUBE)602号室

問合せ先

TEL: (092)583-8889
E-mail: support@theolyse.com

事業内容

量子化学計算による
研究開発支援、コンサルティング

BCSJ 100th Anniversary

A photo of Dr. Kikunae Ikeda in the first issue of BCSJ.

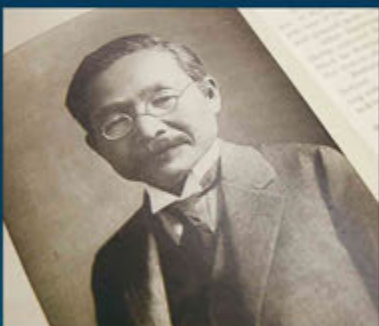
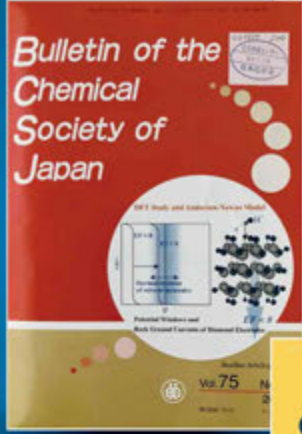
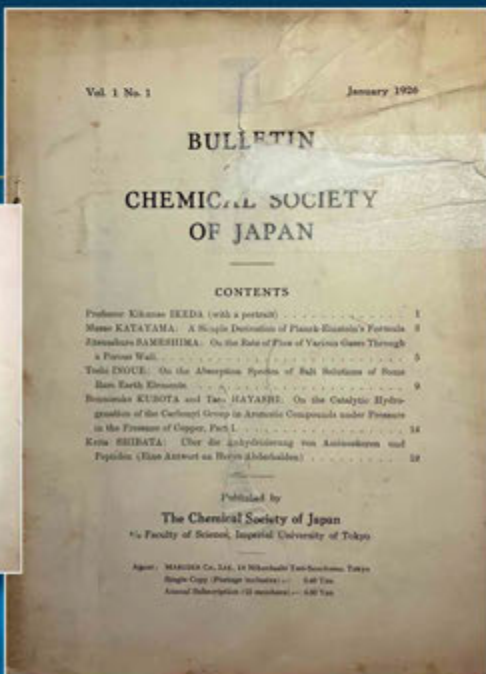


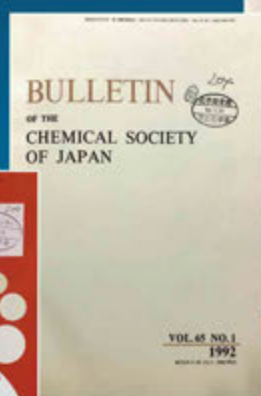
Photo:KOJI OKUMURA
(Forward Stroke)

The Bulletin of the Chemical Society of Japan (BCSJ) was founded in 1926 as a pioneering chemistry journal publishing in both English and German. Since then, BCSJ has been publishing significant work spanning various fields of chemistry, except for the years 1945 and 1946. The 100th volume will appear in 2027.

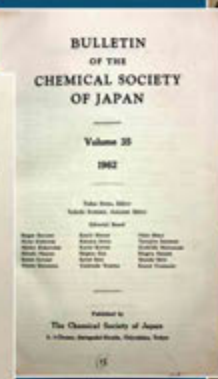
First Issue
1926



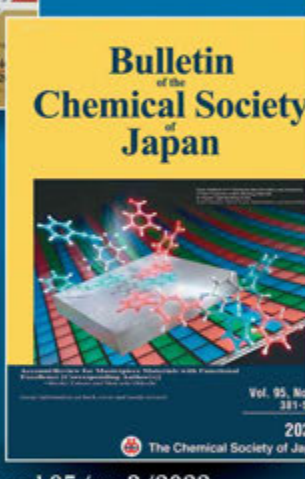
vol.65/no.1/1992



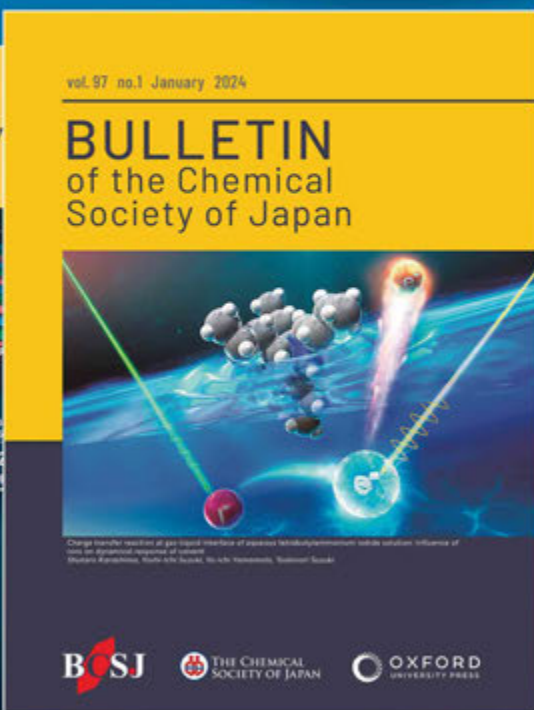
vol.35/1962



vol.75/no.1/2002



vol.95/no.3/2022



vol.97/no.1/2024

100th anniversary in
2025!



THE CHEMICAL
SOCIETY OF JAPAN

OXFORD
UNIVERSITY PRESS