

## Рекомендована література

1. Young D.C. Computational Chemistry, Wiley Interscience, New York, 2001.– 370 p.
2. Орлов В. Д. Ліпсон В.В., Іванов В.В. Медична хімія. Харків: “Фоліо”, 2018.– 552 с.
3. В. В. Іванов, Л. А. Слєта. Квантова хімія. Харків: “Фоліо”, 2007.– 443 с.
4. G. Turrel. *Mathematics for Chemistry and Physics*.- Elsevier, 2002.– 424 p.
5. Neural Networks in QSAR and Drug Design, ed. J.Devillers, Academic Press, NY, 1996.– 284 p.
6. Recent Advances in QSAR Studies. Methods and Applications, *Edited by* T. Puzyn and J. Leszczynski, Springer, 2010.– 423 p.

## 10. Посилання на інформаційні ресурси в Інтернеті, відео-лекції, інше методичне забезпечення

1. <http://www.click2drug.org/>
2. <http://autodock.scripps.edu/>
3. <https://www.chemcomp.com/Products.htm>
4. <https://www.schrodinger.com/science>