



Python in the Physical Chemistry Lab Python



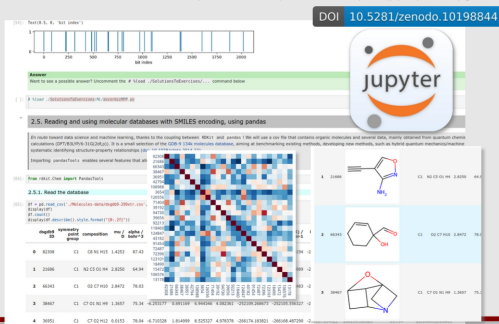
Université de Toulouse

[pyPhysChem]



"Talktorials" in physical chemistry and data science / machine learning

S. Christodoulou, Iann C. Gerber, F. Jolibois, R. Poteau Python in the Physical Chemistry lab (pyPhysChem) github repository, release v. 1.8.0 (2023)



- interactive python
- images / videos
- mathematical equations
- enriched text (markdown)



integration of verbal explanations with numerical demonstrations or computer algebra system-based demonstrations proves to be an influential pedagogical tool

let's call them "talktorials"



Python in the Physical Chemistry Lab



[pvPhvsChem]

talktorials specifically tailored for computational chemistry and data science/machine learning



such mixing is not new, but until recently it was restricted to rather simple applications that required a great deal of development effort

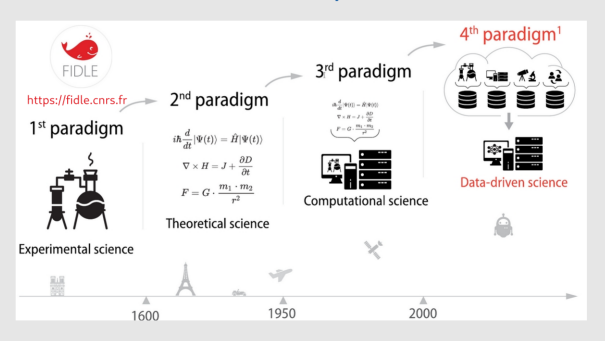
What is new is:

- the combination of Python's popularity and libraries
- the interactive nature of Jupyter Notebooks
- personal computers performance; the prevalence of real-world applications that can quite easily be adapted for students thanks to Python libraries available in a lot of domains
 - the strong community support
- the ease of reproducibility that makes tutorials more effective, as learners can directly use the code provided to experiment and build upon it



The emergence of such innovative approaches in the realm of computational chemistry is truly encouraging It not only enables learners to grasp theoretical concepts but also offers a practical perspective on their application

For students specialising in computational chemistry who develop their own scripts, they acquire a dual skill set that could be sought after in various areas of research and industry



Version

masters' (graduate) degrees







bachelor degree all chemistry students, 2nd year



Traitement statistique de données (data science pour débutants)

Statistical treatment of data (data science for beginners)

Lecture et analyse de la base de données "iris" par la bibliothèque pandas

Reading and analyzis of the "iris" database with the pandas library

Ce sujet exploite une base de données souvent utilisée pour l'apprentissage de méthodes statistiques, la base IRIS

- elle regroupe les caractéristiques de trois espèces de fleurs d'Iris : Setosa, Versicolor et Virginica
- la base regroupe 50 observations par espèce (soit 150 individus)
- chaque observation repose sur 4 caractéristiques (c'est-à-dire 4 variables): longueur et largeur de sépales ainsi que longueur et largeur de pétales

Un article wikipedia porte sur ce dataset, qui contient à la fois des données numériques (largeur & longueur de pétales et sépales) et descriptives (types d'iris).







This subject uses a database often used for the training of statistical methods, the IRIS database:

Summary & Outlook



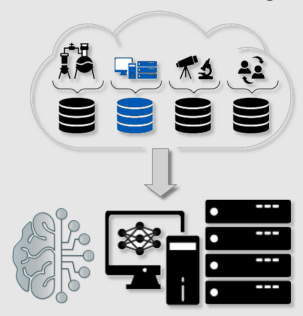
https://github.com/rpoteau/pyPhysChem

DOI 10.5281/zenodo.10198844

- python for physicists and chemists in a nutshell
- Computer Algebra System
- Physical chemistry (incl. quantum chemistry)
- coding and use of representations of molecular structures and related data
- Data science and ML (supervised and unsupervised learning, mainly NN)

strong self-learning dimension

can we expect a strong convergence between quantum and computational chemistry, data science and machine learning?



data-driven science

increase in the number of students in the master's programmes in theoretical and computational chemistry?

... unless we do not really give them a dual skill set that could be sought after in various areas of research and industry







CNRS Presse CNRS Info Agenda

ACTUAL

dimension

Accueil / Appels à projets / Jumeaux numériques : nouvelles frontières et futurs développements

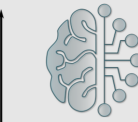
Jumeaux numériques : nouvelles frontières et futurs développements



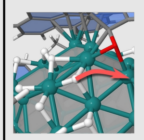
La MITI a pour objectif de promouvoir, animer et coordonner l'interdisciplinarité au CNRS, et en particulier l'interaction entre ses dix instituts. Dans ce cadre, elle lance en 2024 l'appel à projets « Jumeaux numériques : nouvelles frontières et futurs développements ».

Le concept de jumeau numérique est relatif à la représentation virtuelle en temps réel d'un objet, d'un processus, d'un milieu, d'un instrument scientifique, d'un ensemble de mécanismes voire d'un système complexe du monde réel. Ce concept, assez ancien, suscite un regain d'intérêt certain des communautés scientifiques et du monde industriel à l'ère de la production massive de données. La capacité des jumeaux numériques à accompagner la prise de décision des acteurs de terrain sur la base de scenarios variés ouvre de nombreuses applications, dans de multiples domaines : médecine, patrimoine, urbanisme, ingénierie, environnement, climat...

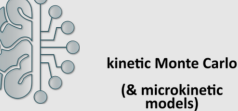
Le but du présent appel à projets est de soutenir des projets relatifs aux nouvelles frontières méthodologiques d'une recherche interdisciplinaire basée sur le développement de jumeaux numériques. Ces frontières pourront concerner différents angles détaillés dans l'appel. Les projets devront associer au moins deux équipes issues de disciplines différentes et devront démontrer en quoi leurs travaux se distinguent d'une problématique de modélisation numérique classique, ou de l'utilisation d'un jumeau numérique existant.

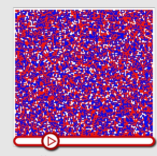


computational chemistry (DFT)

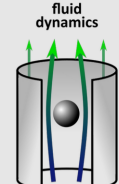


atomic scale





collective events at the nanoscale



macroscale

time

création de diplômes communs avec le génie des procédés ?

