

1. Record Nr.	UNINA9910282241303321
Autore	Claes Michel
Titolo	L'univers social des adolescents // Michel Claes
Pubbl/distr/stampa	Presses de l'Université de Montréal, 2003 Montreal, Quebec : , : Les Presses de l'Universite de Montreal, , 2003 ©2003
ISBN	2-7606-2950-3 979-1-03-650436-5 2-7606-2408-0
Descrizione fisica	192 p. : ill. ; ; 23 cm
Collana	Parametres
Disciplina	158.2/0835
Soggetti	Adolescent psychology
Lingua di pubblicazione	Francese
Formato	Materiale a stampa
Livello bibliografico	Monografia
Note generali	Bibliographic Level Mode of Issuance: Monograph
Nota di bibliografia	Includes bibliographical references.
Sommario/riassunto	Le monde des adolescents semble parfois étrange, régi par ses propres règles et ses propres rites. Qui n'a pas observé le phénomène de distribution de pouvoir à l'intérieur d'un groupe de jeunes où le leadership est accaparé par certains tandis que d'autres ne font que suivre ? Quel parent n'a pas vu avec inquiétude son enfant de 12 ans prendre ses distances à l'égard de la famille pour consacrer tout son temps aux amis ? Dans ce véritable guide des relations interpersonnelles à l'adolescence, Michel Claes décrit en détail leur évolution et leurs caractéristiques. Les relations sociales connaissent alors une importante expansion et différenciation. L'ouvrage aborde les multiples aspects des relations interpersonnelles au cours de la deuxième décennie de l'existence : l'évolution des formes d'attachement, l'émergence des relations intimes, la présence des conflits, l'expérience de la solitude ou le rejet social. L'ouvrage analyse systématiquement les diverses sphères des relations sociales : la famille, les pairs, les relations amoureuses et les rapports avec les adultes. Le déplacement d'un monde dominé par les parents vers un monde influencé majoritairement par les pairs est un des aspects-clés mis de l'avant par l'auteur. Les définitions précises et claires ainsi que

l'illustration par des exemples permettent au lecteur de faire le transfert entre la théorie et la pratique. L'intégration de nombreuses figures et des tableaux résumant des aspects principaux du texte en font un livre de référence indispensable.

2. Record Nr.	UNINA990005706100403321
Autore	Ioannes : , de Bazano
Titolo	Chronicon mutinense Johannis de Bazano : (AA. 1188-1363) / a cura di Tommaso Casini
Pubbl/distr/stampa	Bologna, : Nicola Zanichelli, 1917-
Edizione	[Nuova edizione riveduta, ampliata e corretta]
Descrizione fisica	1 v. in fasc., c. di tav. ; 33 cm
Collana	Rerum Italicarum scriptores
Disciplina	945
Locazione	FLFBC
Collocazione	945 ISIME 05 (15.4) (1) 945 ISIME 05 (15.4) (2)
Lingua di pubblicazione	Italiano Latino
Formato	Materiale a stampa
Livello bibliografico	Monografia
Note generali	Vol. composto dai fasc. 155, 168/169, incompleto a causa dell'interruzione della pubblicazione.
Nota di contenuto	Fasc. 155: I-CVI, 1-16 p. ; fasc. 168/169: 17-192 p.

3. Record Nr.	UNINA9910585940503321
Autore	Ribaudo Giovanni
Titolo	From a Molecule to a Drug: Chemical Features Enhancing Pharmacological Potential
Pubbl/distr/stampa	Basel, : MDPI - Multidisciplinary Digital Publishing Institute, 2022
Descrizione fisica	1 online resource (234 p.)
Soggetti	Medicine and Nursing Pharmacology
Lingua di pubblicazione	Inglese
Formato	Materiale a stampa
Livello bibliografico	Monografia
Sommario/riassunto	<p>This book collects contributions published in the Special Issue "From a Molecule to a Drug: Chemical Features Enhancing Pharmacological Potential" and dealing with successful stories of drug improvement or design using classic protocols, quantum mechanical mechanistic investigation, or hybrid approaches such as QM/MM or QM/ML (machine learning). In the last two decades, computer-aided modeling has strongly supported scientists' intuition to design functional molecules. High-throughput screening protocols, mainly based on classical mechanics' atomistic potentials, are largely employed in biology and medicinal chemistry studies with the aim of simulating drug-likeness and bioactivity in terms of efficient binding to the target receptors. The advantages of this approach are quick outcomes, the possibility of repurposing commercially available drugs, consolidated protocols, and the availability of large databases. On the other hand, these studies do not intrinsically provide reactivity information, which requires quantum mechanical methodologies that are only applicable to significantly smaller and simplified systems at present. These latter studies focus on the drug itself, considering the chemical properties related to its structural features and motifs. Overall, such simulations provide necessary insights for a better understanding of the chemistry principles that rule the diseases at the molecular level, as well as</p>

possible mechanisms for restoring the physiological equilibrium.
