

```
31
32 self.file = os.path.join(path, filename)
33 self.fingerprints = set()
34 self.logdupes = True
35 self.debug = debug
36 self.logger = logging.getLogger(__name__)
37 if path:
38     self.file = os.path.join(path, filename)
39     self.file.seek(0)
40     self.fingerprints.update(self.read())
41
42 @classmethod
43 def from_settings(cls, settings):
44     debug = settings.getbool('debug', False)
45     return cls(job_dir(settings), debug)
46
47 def request_seen(self, request):
48     fp = self.request_fingerprint(request)
49     if fp in self.fingerprints:
50         return True
51     self.fingerprints.add(fp)
52     if self.file:
53         self.file.write(fp + os.linesep)
54
55 def request_fingerprint(self, request):
56     return self.request_fingerprint(request)
```



IHR

Instituto Hercílio Randon
Ciência e Tecnologia

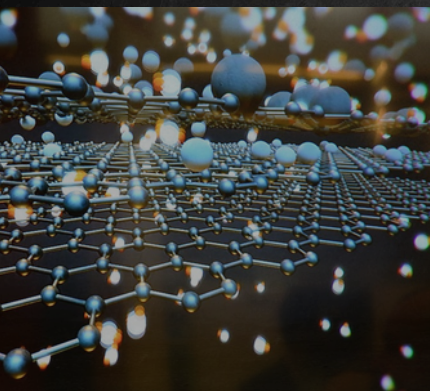


UFSC

Bolsa de Pós-doutorado em Química Teórica

O Grupo de Estrutura Eletrônica Molecular e Materiais - <GE|E|MM>, em parceria com o instituto IHR, recruta candidato qualificado para o desenvolvimento de projeto de pesquisa na área de simulação de materiais poliméricos e compostos, para iniciar atividades a partir de **Agosto-Setembro/2024**.

Candidatos interessados devem encaminhar e-mail com link do Curriculum Lattes e duas cartas de recomendação para os endereços de contato abaixo



Requisitos:

- Familiaridade com a linguagem Python
- Simulações por dinâmica molecular atomística e coarse-grained.
- Familiaridade com os softwares LAMMPS, GROMACS.
- Familiaridade com parametrização de campos de força.

Fomento:

- Ao candidato selecionado será oferecida bolsa de pós-doutorado nos valores CAPES/CNPq por período de 12 meses, com perspectiva de renovação, a depender dos resultados entregues no período.

Contato:

- Prof. Dr. Giovanni F. Caramori
giovanni.caramori@ufsc.br
- Prof. Dr. Luis Henrique da Silveira Lacerda
luis.lacerda@ufsc.br

Deadline:

30/07/2024