

А.Х. Тальдаев: Меня заинтересовал Ваш доклад по фотохимии. Подскажите, пожалуйста, в какой программе/программах производилось создание и валидация моделей QSPR?

А.А. Буглак: Спасибо за интерес к моей работе. То, что касается статей 2016 и 2018 года, сделано с использованием бесплатного софта dtc lab tools <<https://dtclab.webs.com/software-tools>>. Там в основном собраны программы для создания MLR моделей. Сейчас я перешел на использование библиотеки scikit-learn языка программирования Python. Как раз доделываю статью про порфирины с использованием этой библиотеки. Через 2-3 месяца статья наверно выйдет.