期刊信息	
篇名	A computational study on CunN0,? (n=1-4) clusters by density functional method
语种	英文
撰写或编译	
作者	J. G. Han,LS Sheng,YW Zhang,JA Morales
第一作者单位	
刊物名称	Chem. Phys
页面	294(2): 211-220(2003
出版日期	2003年月日
文章标识(ISSN)	
相关项目	过渡金属与硅或锗混合团簇电子结构性质的理论研究