

Pt/Cu(001)- $p(2\times 2)$ -O表面吸附结构的总能计算

赵新新 陶向明 宓一鸣 谭明秋

上海工程技术大学, 上海 201620; 浙江大学物理系, 杭州 310027

摘要:

采用密度泛函理论(DFT)研究了氧吸附后Pt/Cu(001)表面合金的原子结构和表面性质。计算结果表明, 在Pt/Cu(001)- $p(2\times 2)$ -O表面最稳定结构中, 衬底表面原子层不发生再构, 氧原子吸附于4重对称的Pt原子谷位, 每个氧原子吸附能约为2.303 eV。吸附结构的Cu—O和Pt—O键键长分别为0.202和0.298 nm, 氧原子的吸附高度ZCu—O约为0.092 nm。吸附前后Pt/Cu(001)-1ML(monolayer)表面合金的表面功函数分别为4.678和5.355 eV。吸附表面氧原子和衬底的结合主要来自氧原子2p轨道和衬底金属原子d轨道的杂化作用, 氧原子吸附形成的表面电子态主要位于费米能级以下约-2.7 eV处。

关键词: 密度泛函理论 Pt/Cu(001)- $p(2\times 2)$ -O 吸附能 功函数 电子态密度

收稿日期 2008-10-04 修回日期 2008-11-24 网络版发布日期 2008-12-22

通讯作者: 赵新新 Email: bighunter@suse.edu.cn

本刊中的类似文章

1. 李宝宗.2-硫代黄嘌呤互变异构体的密度泛函理论计算[J]. 物理化学学报, 2004, 20(12): 1455-1458
2. 郭彩红;贾建峰;郭玲;武海顺.Ga_xP_y(x+y=8)及其阴离子团簇的结构与性质的DFT研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(10): 1253-1259
3. 王岩;曾小兰;汪玲.硅杂苯与亲二烯体的Diels-Alder反应[J]. 物理化学学报, 2009, 25(02): 371-376
4. 崔明侠;董士红;王文亮;尹世伟;吕剑.4-(1,2-二苯基)乙烯基-4'-(N,N-二苯基-4-乙烯基苯胺基)联苯及其二氟取代衍生物的电子结构与光谱性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(02): 347-352
5. 游晓莉;徐布一;李权;赵可清.噻唑类生色分子的电子光谱和非线性光学性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(02): 314-318
6. 陈锦灿;李俊;吴文娟;郑康成.系列异构配合物Ru(azpy)₂Cl)₂的结构与抗癌活性[J]. 物理化学学报, 2006, 22 (04): 391-396
7. 李权;王红艳;蒋刚;朱正和.PuX+(X=H,O,N,C)的结构与势能函数[J]. 物理化学学报, 2001, 17(07): 622-625
8. 周世琦;张晓祺.一个新的桥泛函及其在非均一流体密度泛函理论中的应用[J]. 物理化学学报, 2002, 18(08): 699-704
9. 薛卫东;张广丰;朱正和;汪小琳;罗德礼;邹乐西;孙颖.CO₂二聚体分子弱结合作用的DFT计算[J]. 物理化学学报, 2001, 17(06): 501-506
10. 武海顺;许小红;张聪杰;张富强.(XN)4R4簇合物的结构与化学键 [J]. 物理化学学报, 2002, 18(02): 127-130
11. 刘幼成;蒋刚;朱正和.NX(X=F,Cl,Br)分子结构与极化函数/ π 轨道的作用 [J]. 物理化学学报, 2002, 18(02): 117-121
12. 艾洪奇;步宇翔.黄金规则用于N₃⁻+N₃体系电子转移的研究[J]. 物理化学学报, 2001, 17(03): 210-215
13. 王遵尧;肖鹤鸣;李金山.F+Cl₂->ClF+Cl和Cl'F+Cl->Cl'+ClF的反应机理[J]. 物理化学学报, 2001, 17 (02): 107-110
14. 王繁;黎乐民.高精度相对论密度泛函计算方法[J]. 物理化学学报, 2004, 20(08S): 966-973
15. 曹梅娟;陈文凯;刘书红;许莹;李俊箇.苯在Au(100)表面化学吸附的周期性密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(01): 11-15
16. 封学军;李前树.全氟代金刚烷及其自由基的理论研究[J]. 物理化学学报, 2004, 20(09): 1172-1174
17. 林伟;章永凡;李奕;陈勇;李俊箇.SnO₂(110)弛豫表面构型与电子结构的第一性原理研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(01): 76-81
18. 胡兴邦;李浩然;梁婉春;韩世钧.水对5-氟尿嘧啶质子转移影响规律的研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(09): 952-956

扩展功能

本文信息

[PDF\(1741KB\)](#)

服务与反馈

把本文推荐给朋友

加入我的书架

加入引用管理器

引用本文

Email Alert

文章反馈

浏览反馈信息

本文关键词相关文章

► 密度泛函理论

► Pt/Cu(001)- $p(2\times 2)$ -O

► 吸附能

► 功函数

► 电子态密度

本文作者相关文章

► 赵新新

► 陶向明

► 宓一鸣

► 谭明秋

19. 吕玲玲;王永成. $\text{Au}^+(1S, 3D)$ 与 $\text{N}_2\text{O}(1\Sigma^+)$ 反应机理的理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(03): 265-269
20. 张敬来;王连宾;吴文鹏;曹泽星.线性簇合物 $\text{SC}_{2n}\text{S}^{2-}$ ($n=1\sim 12$)电子吸收光谱[J]. 物理化学学报, 2004, 20(12): 1428-1433
21. 耿志远;王永成;汪汉卿.锗烯 X_2Ge ($\text{X}=\text{H}, \text{CH}_3, \text{F}, \text{Cl}, \text{Br}$)与乙烯环加成反应的量子化学研究[J]. 物理化学学报, 2004, 20(12): 1417-1422
22. 徐灿;朱莉芳;高晨阳;曹娟.硅氧团簇(SiO_2) $n\text{O}_2\text{H}_4$ 的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(02): 152-155
23. 黄飘;张家兴;李锐;申自勇;侯士敏;赵兴钰;薛增泉;吴全德. Al-C_{60} -Al分子结电子输运特性的第一性原理计算[J]. 物理化学学报, 2006, 22(02): 161-166
24. 马文瑾;武海顺. Al_mN_2^- ($m=1\sim 8$)团簇的结构与稳定性[J]. 物理化学学报, 2006, 22(02): 178-182
25. 罗小玲;唐典勇;李明.氢甲酰化反应溶剂效应的量子化学研究[J]. 物理化学学报, 2004, 20(12): 1404-1410
26. 高立国;王永成;耿志远;陈晓霞;吕玲玲;戴国梁;王冬梅.气相中 Sc^+ 和 Ti^+ 与 CS_2 反应的计算研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(10): 1102-1107
27. 章应辉;阮文娟;吴扬.密度泛函理论研究5-单苯基卟啉分子的几何结构和拉曼光谱[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1390-1394
28. 方冉;耿志远;王永成;张兴辉;王冬梅;高立国;陈晓霞.锗烯 X_2Ge 与环硫乙烷硫转移反应的密度泛函研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1331-1336
29. 张材荣;陈宏善;陈玉红;冯旺军;李维学;许广济;寇生中. Al_8P_8 团簇环状结构与性质的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1368-1372
30. 朱孟强;潘纲;刘涛;李贤良;杨玉环;李薇;李晋;胡天斗;吴自玉;谢亚宁.用密度泛函和XANES计算研究 Zn^{2+} 在水锰矿表面的吸附和沉淀[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1378-1383
31. 朱瑜;蒋刚;于桂凤;朱正和;王和义;傅依备. N_2 在Pd金属表面的吸附行为[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1343-1346
32. 陈文凯;曹梅娟;刘书红;许莹;李奕;李俊箇.苯分子在Cu(100)面平板模型上吸附的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(08): 903-908
33. 李会英;蒲敏;陈标华.DFT法研究分子筛催化 $trans$ -2-丁烯的双键异构[J]. 物理化学学报, 2005, 21(08): 898-902
34. 和芹;周立新.铂配合物与DNA碱基对间相互作用的理论研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(08): 846-851
35. 王艳花;邹建卫;胡桂香;郑柯文;俞庆森.吡咯喹啉酮模型化合物与氨亲核加成的理论探讨[J]. 物理化学学报, 2004, 20(09): 1129-1133
36. 王永成;戴国梁;耿志远;吕玲玲;王冬梅.乙烯自由基与臭氧反应的DFT计算研究[J]. 物理化学学报, 2004, 20(09): 1071-1077
37. 张东东, 周立新.含平面胺配体的反式二价钯配合物与DNA碱基的作用[J]. 物理化学学报, 2009, 25(12): 2551-2557
38. 王清高, 杨宗献, 危书义.水分子和二氧化铈(111)表面相互作用的DFT+U研究[J]. 物理化学学报, 2009, 25(12): 2513-2518
39. 马淳安, 刘婷, 陈丽涛.CO和H在Pt/WC(0001)表面的吸附[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 155-162
40. 任雪峰, 任爱民, 王钦, 封继康.*meso*取代卟啉衍生物的结构和光学性质[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 110-114
41. 陈晓华, 樊永明, 曹春昱, 胡红智.醌型木素模型物的光学特性[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 125-130
42. 刘海波, 仇永清, 孙世玲, 孙晓娜, 苏忠民.双咪唑苯和双三唑苯及其衍生物非线性光学性质的密度泛函研究[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 120-124
43. 蒲敏;陈标华;李会英;刘坤辉.DFT法研究离子液中 EMIM^+ 催化丁烯双键异构反应机理(I)[J]. 物理化学学报, 2005, 21(04): 383-387
44. 任彦亮;万坚;刘俊军;万洪文.卟吩垂直激发态的理论研究方法的比较[J]. 物理化学学报, 2004, 20(09): 1089-1092
45. 陈人杰;吴锋.高氯酸锂-乙酰胺新型二元熔盐电解质的谱学研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(02): 177-181
46. 周俊红;曾艳丽;孟令鹏;郑世钧. ClO 与 ClO 自由基反应机理及电子密度拓扑分析[J]. 物理化学学报, 2005, 21(02): 166-172
47. 李永红;陈丽萍;徐文媛;洪三国.2-溴丙酸气相热消除反应的机理[J]. 物理化学学报, 2003, 19(05): 389-392
48. 徐艺军;李俊箇;章永凡;陈文凯. O_2 在MgO(001)完整和缺陷表面上的吸附[J]. 物理化学学报, 2003, 19(05): 414-418
49. 邵晓红;张现仁;汪文川.密度泛函与分子模拟计算介孔孔径分布比较[J]. 物理化学学报, 2003, 19(06): 538-542

50. 李宝宗.6-硫代黄嘌呤互变异构体的密度泛函理论计算[J]. 物理化学学报, 2004,20(05): 503-506
51. 苗月;袁宏宽;陈洪.双钙钛矿 $\text{Sr}_{2-x}\text{La}_x\text{CrReO}_6$ 的电子结构和磁性[J]. 物理化学学报, 2008,24(03): 448-452
52. 胡倩;倪哲明;潘国祥;陈丽涛;刘婷.水滑石限域空间中 Cl^- 与 H_2O 的超分子作用[J]. 物理化学学报, 2008,24(04): 601-606
53. 吴阳;冯璐;张向东. $\text{C}_6\text{H}_5-\text{H...X}$ 分子间氢键的理论计算[J]. 物理化学学报, 2008,24(04): 653-658
54. 李志伟;李香芝;许先芳;赵存元;陈六平. NaP_4 及其正负离子的结构和光谱性质[J]. 物理化学学报, 2008,24(04): 670-674
55. 孙慧卿;丁少峰;王雨田;邓贝;范广涵. CdO 及 $\text{Cd}_x\text{Zn}_{1-x}\text{O}$ 化合物的结构、能量和电子性能分析[J]. 物理化学学报, 2008,24(07): 1233-1238
56. 罗世霞;张笑一;张思亭;朱淮武;胡继伟;卫钢.巯基偶氮苯单分子电子传输的取代基效应[J]. 物理化学学报, 2008,24(08): 1471-1476
57. 马文瑾;张献明;许小红;王艳宾;武海顺. C_nAl_2 ($n=1-10$)团簇的结构特征与稳定性[J]. 物理化学学报, 2008,24(08): 1477-1480
58. 王云海;刘永东;罗云敬;钟儒刚.过氧亚硝酸与酪氨酸的反应机理[J]. 物理化学学报, 2008,24(07): 1207-1213
59. 张材荣 陈宏善 陈玉红 魏智强 蒲忠胜.亚甲基富勒烯衍生物[6,6]-苯基- C_{61} 丁酸甲酯的密度泛函研究[J]. 物理化学学报, 2008,24(08): 1353-1358
60. 张旭 储伟 陈建钧 戴晓雁.甲醇钠引发的环氧乙烷开环聚合反应过程[J]. 物理化学学报, 2009,25(03): 451-456
61. 刘述斌.概念密度泛函理论及近来的一些进展[J]. 物理化学学报, 2009,25(03): 590-600
62. 罗小艳;贾文红;张聪杰. In_nNa 和 In_nNa^+ ($n=2-8$)的团簇结构和电子性质[J]. 物理化学学报, 2009,25(02): 261-266
63. 洪功义,黎乐民,徐光宪,林宪杰.单羰基镧的键合异构现象[J]. 物理化学学报, 1995,11(06): 481-483
64. 孙宝珍;陈文凯;徐香兰.NO双分子在 $\text{Cu}_2\text{O}(111)$ 面吸附与解离的理论研究[J]. 物理化学学报, 2006,22(09): 1126-1131
65. 张华;陈小华;张振华;邱明.接枝羟基对有限长碳纳米管电子结构的影响[J]. 物理化学学报, 2006,22(09): 1101-1105
66. 李权;黄方千.邻二氮杂苯-水复合物的氢键结构与性质[J]. 物理化学学报, 2005,21(01): 52-56
67. 吴文娟;赖瑢;郑康成;云逢存.抗癌性吲哚唑啉衍生物的定量构效关系[J]. 物理化学学报, 2005,21(01): 28-32
68. 赵彦英;刘亚军;郑世钧;黄明宝;孟令鹏.戊烯自由基阳离子的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2002,18(12): 1081-1086
69. 武海顺;许小红;马文瑾;贾建峰.AMT异构体互变机理的理论研究[J]. 物理化学学报, 2003,19(05): 408-413
70. 蒲敏;刘坤辉;李会英;陈标华.DFT法研究离子液中 EMIM^+ 催化丁烯双键异构反应机理[J]. 物理化学学报, 2004,20(08): 826-830
71. 吕海港;黎乐民.表观价态异常分子 EuS_2 和 Eu_2S 的泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 1998,14(05): 413-418
72. 曹小龙;郭丽.多通道反应 $\text{O}({}^3\text{P})+\text{CH}_2\text{F}$ 的理论研究[J]. 物理化学学报, 2004,20(06): 642-646
73. 王利江;张聪杰;武海顺. $\text{C}_n\text{B}^\delta$ ($\delta=0, \pm 1$; $n=1 \sim 6$)团簇的结构、稳定性和光谱[J]. 物理化学学报, 2005,21(03): 244-249
74. 李中华;王锐;陈振宁;韦永德;周百斌.用密度泛函方法研究 $\alpha-\text{[XMo}_{12}\text{O}_{40}]^{n-}$ 杂多阴离子的振动光谱[J]. 物理化学学报, 2004,20(11): 1329-1334
75. 徐艺军;李俊箇;章永凡. O_2 在具有氧和镁缺陷 $\text{MgO}(001)$ 表面的吸附[J]. 物理化学学报, 2003,19(09): 815-818
76. 史福强;姜小明;徐志成;安静仪;俞稼镛.吡咯-HCN体系在气相及溶液中相互作用的理论研究[J]. 物理化学学报, 2004,20(11): 1324-1328
77. 王勇;李浩然;吴韬;王从敏;韩世钧.烷基咪唑型卤盐类离子液体的合成机理研究[J]. 物理化学学报, 2005,21(05): 517-522
78. 王勇;李浩然;王从敏;许映杰;韩世钧.单重态二溴卡宾和甲醛环加成反应的量化研究[J]. 物理化学学报, 2004,20(11): 1339-1344
79. 田欣欣;张富强;冯瑞娟;武海顺. $\text{B}_{28}\text{N}_{28}$ 笼的稳定性及笼中四元环间键联类型对笼稳定性的影响[J]. 物理化学学报, 2006,22(08): 937-941
80. 晋春;贾银娟;王宝俊;范彬彬;马静红;李瑞丰.Y型分子筛中对称与不对称 $\text{Co}(\text{II})\text{Salen}$ 型席夫碱配合物的结构和催化性能[J]. 物理化学学报, 2006,22(08): 947-952
81. 孙科举;李微雪;冯兆池;李灿.Fe-AIPO₄-5分子筛的共振拉曼光谱[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 606-610

82. 唐智勇, 胡云楚, 赵莹, 刘述斌. 氯乙基对几种芳胺结构和光谱的影响[J]. 物理化学学报, 2009, 25(04): 701-706
83. 刘海洋, 冷科, 胡军, 应晓, 徐志广, 张启光. A_3 型Corrole中位取代基对其 β 位 1H -NMR的影响[J]. 物理化学学报, 2009, 25(04): 694-700
84. 翁家芳, 陆春海, 陈文凯, 许莹, 郑金德. 气相和水溶液中铀酰配合物 $UO_2L^{2-n}a_n$ ($L=F^-, CO_3^{2-}, NO_3^-$; $n=0-6$, $a=1, 2$)的结构和振动光谱[J]. 物理化学学报, 2009, 25(04): 655-660
85. 倪哲明, 毛江洪, 潘国祥, 胤倩, 李小年. Pd催化甲醇裂解制氢的反应机理[J]. 物理化学学报, 2009, 25(05): 876-882
86. 苏荣, 薛卫东, 冯勇, 王建华, 易丹. 8-羟基喹啉铁配合物对锐钛矿型 TiO_2 (101)表面的敏化机理[J]. 物理化学学报, 2009, 25(05): 947-952
87. 齐齐, 孙岳明, 哈涌泉. 1,8-萘酰亚胺类衍生物的结构及紫外-可见吸收光谱[J]. 物理化学学报, 2009, 25(06): 1143-1148
88. 葛桂贤, 唐光辉, 井群, 罗有华. CO与 Pd_n ($n=1-8$)团簇的相互作用[J]. 物理化学学报, 2009, 25(06): 1195-1200
89. 孙秀良, 黄崇品, 张傑, 陈标华. Beta分子筛中Al的分布和Brønsted酸的酸性强度[J]. 物理化学学报, 2009, 25(06): 1136-1142
90. 徐四川, 邓圣荣, 马丽英, 史强, 葛茂发, 张兴康. 牛视紫红质蛋白质中视黄醛的活性位点[J]. 物理化学学报, 2009, 25(07): 1290-1296
91. 宋建民, 刘东州, 王云明, 刘立芳, 康艳霜, 王保柱, 朱玲欣, 刘书华. 平行板间超支化聚合物流体的密度分布和溶剂化力[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 169-174
92. 姚萍, 倪哲明, 胤倩, 毛江洪, 刘晓明, 王巧巧. 镁锡水滑石中的超分子作用[J]. 物理化学学报, 2010, 26(01): 175-182
93. 倪碧莲, 蔡亚萍, 李奕, 丁开宁, 章永凡. 不同覆盖度下Li原子在Si(001)表面上的吸附构型和电子结构[J]. 物理化学学报, 2009, 25(08): 1535-1544
94. 刘洁翔; 魏贤; 张晓光; 王桂香; 韩恩山; 王建国. NO_x 分子在[Ag]-AIMOR分子筛中的吸附[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 91-96
95. 张材荣; 吴有智; 陈玉红; 陈宏善. 有机染料敏化剂JK16和JK17的几何结构、电子结构及相关性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 53-60
96. 张富春; 张志勇; 张威虎; 阎军峰; 江妮. $Pb_xSr_{1-x}TiO_3$ 的电子结构[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 61-66
97. 于艳春; 肖鹤鸣. 琥珀酸二油脂磺酸钠的合成、结构及水合作用[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 30-34
98. 王小露; 万辉; 管国锋. [EPy]Cl和[EPy]Br离子对的气相和液相结构及阴阳离子间的相互作用[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2077-2082
99. 毛江洪; 倪哲明; 潘国祥; 胤倩. Cu催化水煤气的变换反应机理[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2059-2064
100. 蒋仕宇; 滕波涛; 鲁继青; 刘雪松; 杨培芳; 杨飞勇; 罗孟飞. 甲醛在CeO₂(111)表面吸附的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2025-2031
101. 李来才; 王译伟; 田安民. 甲醇在Pt-Mo(111)/C表面上的吸附[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2013-2018
102. 郑金德; 陆春海; 孙宝珍; 陈文凯. N_2 分子在UO(100)表面的吸附与解离[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 1995-1999
103. 魏洪源; 罗顺忠; 刘国平; 熊晓玲; 宋宏涛. H原子在完美 δ -Pu金属体相中的扩散行为[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 1964-1968
104. 胡燕飞; 孔凡杰; 周春. 3C-SiC的结构和热力学性质[J]. 物理化学学报, 2008, 24(10): 1845-1849
105. 干琴芳; 倪碧莲; 李奕; 丁开宁; 章永凡. CO分子在TiC(001)表面上的吸附构型与电子结构[J]. 物理化学学报, 2008, 24(10): 1850-1858
106. 陈新; 李瑛; 蒋青. 几种(C^N)Pt^{II}Q型配合物的电子结构和紫外-可见吸收光谱[J]. 物理化学学报, 2008, 24(10): 1797-1802
107. 李宗宝; 姚凯伦; 刘祖黎. 有机-无机杂化化合物 $[Cu(\mu-cbdca)(H_2O)]_n$ 的电子结构及铁磁性[J]. 物理化学学报, 2008, 24(09): 1681-1684
108. 黄永丽; 刘志平. 氢和硫原子在Pd、Au和Cu及PdAu、PdCu合金(111)表面吸附的密度泛函研究[J]. 物理化学学报, 2008, 24(09): 1662-1668
109. 张士国; 张立超; 杨频. 胞嘧啶与一氧化碳复合物的结构与性质[J]. 物理化学学报, 2008, 24(09): 1637-1642
110. 李会学; 王晓峰; 董小宁; 袁焜; 朱元成; 萧泰. 烟酸二聚体的结构与性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 161-168
111. 刘海峰; 闫华; 刘志勇; 王少龙. 三氟化氯和水反应的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2007, 23(07): 1099-1104
112. 林英武; 王中华; 聂长明; 倪峰云. 取代基对卟吩结构和性质的影响[J]. 物理化学学报, 2007, 23(10): 1594-

113. 梁云霄;水淼;李榕生.硼/氮掺杂富勒烯C₂₀的结构和稳定性[J].物理化学学报, 2007,23(10): 1647-1651
114. 徐灿;张小芳;陈亮;朱莉芳;张荣君.二氧化硅纳米线中振动模式奇偶振荡的理论研究[J].物理化学学报, 2007,23(11): 1733-1737
115. 王罗新;刘勇;庹新林;李松年;王晓工.H⁺、NH₄⁺对HMX的N—NO₂键解离能的影响[J].物理化学学报, 2007,23(10): 1560-1564
116. 李会学;唐惠安;杨声;萧泰.3-(3'-吡啶基)-6-芳基-1,2,4-三唑并[3,4-b]-1,3,4-噻二唑衍生物基态和激发态性质[J].物理化学学报, 2007,23(11): 1781-1786
117. 姜勇;储伟;江成发;王耀红.Pd_n(n=1-7)团簇及其与甲烷相互作用的密度泛函理论研究[J].物理化学学报, 2007,23(11): 1723-1727
118. 潘国祥;倪哲明;李小年.类水滑石主体层板与客体CO²⁻₃、H₂O间的超分子作用[J].物理化学学报, 2007,23(08): 1195-1200
119. 张丽敏;范广涵;丁少锋.Mg、Zn掺杂AIN电子结构的第一性原理计算[J].物理化学学报, 2007,23(10): 1498-1502
120. 王艳宾;马文瑾;张静 武海顺.C_nAl (n=2-11)团簇的结构特征与稳定性[J].物理化学学报, 2007,23(06): 873-876
121. 杨作银;周宏伟;张敬畅;曹维良.Mg-Al类水滑石层板结构中Al/Mg比与稳定性关系[J].物理化学学报, 2007,23(06): 795-800
122. 王溢磊;吴国是.香豆素衍生物的荧光发射能计算及XC泛函的合理选择[J].物理化学学报, 2007,23(12): 1831-1838
123. 李磊;桑革;张鹏程;蒋刚. α -Al₂O₃阻氢微观机制研究[J].物理化学学报, 2007,23(12): 1912-1916
124. 徐伯华;李来才;王欣;田安民.N₅H₅异构体的结构与稳定性的理论研究[J].物理化学学报, 2008,24(01): 67-73
125. 陈琨;范广涵;章勇;丁少锋.N掺杂p-型ZnO的第一性原理计算[J].物理化学学报, 2008,24(01): 61-66
126. 王溢磊;吴国是.ESIPT和TICT荧光发射的电子结构特征及发射能计算[J].物理化学学报, 2008,24(04): 552-560
127. 贝逸翎;主沉浮;刘庆阳;戚桂斌.卤代硅烷(R₃SiX)与NR'₃形成五配位硅化合物的加成反应[J].物理化学学报, 2008,24(02): 217-222
128. 纪永军;武海顺;张富强;贾建峰.(MN)_nH_m(M=Ga, In; n=1-4; m=1, 2)团簇的结构与稳定性[J].物理化学学报, 2008,24(02): 257-262
129. 王朝杰;蔡跃飘.铁原子与氮分子间的相互作用——单侧双配位构型[J].物理化学学报, 2008,24(02): 289-295
130. 胡海泉;李恒帅;崔守鑫;王文军.Fe/Cr超晶格的电子结构和磁性质[J].物理化学学报, 2007,23(06): 846-850
131. 张静;王艳宾;武海顺.(BCO)_n⁺(n=1-12)团簇的结构与稳定性[J].物理化学学报, 2007,23(05): 733-737
132. 李思殿;郭巧凌;苗常青;任光明.含平面配位碳的过渡金属烃配合物M_nH_nC密度泛函理论研究[J].物理化学学报, 2007,23(05): 743-745
133. 蒲敏;王海霞;冯霄;吴东;孙予罕.DFT法研究3-羟基丙烯醛的双键旋转异构反应机理[J].物理化学学报, 2002,18(06): 522-526
134. 谭金芝;肖鹤鸣;贡雪东;李金山.硝酸甲酯分子间相互作用的DFT和ab initio比较[J].物理化学学报, 2002,18(04): 307-314
135. 傅爱萍;杜冬梅;周正宇;俞庆森.金属原子(离子)-苯配合物的电子转移反应[J].物理化学学报, 2000,16(04): 317-324
136. 仇永清;刘春光;陈徽;苏忠民;杨国春;王荣顺.具有三维结构的Co(II)配合物二阶非线性光学性质的DFT研究[J].物理化学学报, 2006,22(07): 836-839
137. 张志强;屈一新;任慧.纳米二氧化硅物理吸附乙醇的密度泛函研究[J].物理化学学报, 2006,22(07): 820-825
138. 王利江;张聪杰.B₂C_n⁺(n=1~9)团簇的结构及其稳定性[J].物理化学学报, 2006,22(06): 726-731
139. 陈波珍;黄明宝.HCS自由基超精细结构的密度泛函理论计算[J].物理化学学报, 1999,15(08): 673-675
140. 李权;刘晓亚;高涛;朱正和;傅依备;汪小琳;孙颖.PuOⁿ⁺的势能函数的稳定性[J].物理化学学报, 2000,16(11): 987-991
141. 张晓清;贾建峰;武海顺;裴晓琴.羰基硼化合物(BCO)_n(n=1~12)的理论研究[J].物理化学学报, 2006,22(06): 684-690
142. 贡雪东;肖鹤鸣.丁二酰亚胺的结构、振动频率和热力学性质计算[J].物理化学学报, 1999,15(08): 688-692

143. 陈波珍; 黄明宝; 颜达予. $(\text{CH}_2)_2\text{N}$ 和 $(\text{CH}_3)_2\text{NH}^+$ 的密度泛函理论计算[J]. 物理化学学报, 1999, 15(06): 495-499
144. 周立新; 莽朝永; 章永凡. 1,2-二硫方酸的气相酸性和芳香性[J]. 物理化学学报, 2000, 16(01): 15-21
145. 喻典; 陈志达; 王繁; 李述周. 元素电负性和硬度的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2001, 17(01): 15-22
146. 郭森立; 侯廷军; 徐筱杰; 张斌; 朱道本. 一个新BEDT-TTF电荷转移盐的晶体结构预测[J]. 物理化学学报, 2002, 18(04): 289-91
147. 李权; 徐成刚; 王红艳; 朱正和. PuH_2 气态分子热力学稳定性的理论研究[J]. 物理化学学报, 2002, 18(10): 952-955
148. 陈文凯; 许娇; 章永凡; 周立新; 李俊箇. 2-羟基吡啶质子转移过程的理论研究[J]. 物理化学学报, 2002, 18(09): 802-807
149. 李凤仪; 徐文媛; 余军文. 二氯甲基硅烷醇解的量化计算[J]. 物理化学学报, 2003, 19(04): 338-341
150. 张远; 曹爱年; 孙岳明; 刘举正; 顾璠. NO双分子和二聚体与 Cu_2 作用的理论计算[J]. 物理化学学报, 2003, 19(03): 193-197
151. 曹阳; 吕春绪; 吕早生; 蔡春; 魏运洋; 李斌栋. 硝酰阳离子和二氧化氮分子的弯曲变形研究[J]. 物理化学学报, 2002, 18(06): 527-531
152. 蔡建秋; 陶向明; 谭明秋. 氢原子吸附的Cu(100)表面原子结构和电子态[J]. 物理化学学报, 2007, 23(03): 355-360
153. 王云海; 刘永东; 罗云敬; 张伟; 钟儒刚. 过氧亚硝酸与苯酚的反应机理理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(10): 1266-1271
154. 杨振; 徐志军; 杨晓宁. 基于密度泛函理论研究二元排斥Yukawa流体的表面结构性质[J]. 物理化学学报, 2006, 22(12): 1460-1465
155. 张树强; 王雅琼; 郑旭明. 硝基烃光异构化反应的密度泛函理论计算[J]. 物理化学学报, 2006, 22(12): 1489-1494
156. 李权; 李德华; 盛勇; 朱正和. $\text{PdY}^{n\pm}$ ($n=0, 1, 2, 3$) 分子离子的结构与稳定性[J]. 物理化学学报, 2006, 22(12): 1516-1519
157. 马文瑾; 王艳宾; 张静; 武海顺. BmN ($m=2 \sim 9$) 团簇结构的特征与稳定性[J]. 物理化学学报, 2007, 23(02): 169-172
158. 孟现美; 黄晓明; 王传奎. 有机杂环分子的双光子吸收特性[J]. 物理化学学报, 2007, 23(02): 228-231
159. 田蒙奎; 蒋丽; 上官文峰; 王世杰; 欧阳自远. 可见光响应光催化剂 $\text{K}_4\text{Ce}_2\text{Ta}_{10}\text{O}_{30}$ 、 $\text{K}_4\text{Ce}_2\text{Nb}_{10}\text{O}_{30}$ 及其固溶体的电子结构[J]. 物理化学学报, 2007, 23(04): 466-472
160. 蒋仕宇, 滕波涛, 袁金焕, 郭晓伟, 罗孟飞. CO在 CeO_2 (111) 表面的吸附与氧化[J]. 物理化学学报, 2009, 25(08): 1629-1634
161. 梁晓静, 崔丽, 吴德印, 田中群. 腺嘌呤和质子化腺嘌呤的结构和振动光谱[J]. 物理化学学报, 2009, 25(08): 1605-1610
162. 张子英, 杨德林, 刘云虎, 曹海滨, 邵建新, 井群. BaTiO_3 的电子结构和光学性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1731-1736
163. 吴阳, 张甜甜, 于宁. 1-乙基-3-甲基咪唑阳离子与天冬酰胺阴离子的相互作用[J]. 物理化学学报, 2009, 25(08): 1689-1696
164. 杨相艳, 张宜恒, 丁兰, 汪汉卿. 一种天然产物Wangzaozin A的细胞毒活性[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1749-1755
165. 陈毓敏, 邓珂, 裴晓辉, 王琛. 一氧化碳共吸附法确定叔丁胺分子在Cu(111)表面的吸附位[J]. 物理化学学报, 2009, 25(08): 1485-1489
166. 原现瑞, 尚振华, 李润岩, 刘英华, 陈晓霞, 张慧丽, 修勇. N' -苄基酰胺分子的氮—氮键旋转位阻及分子构象[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1785-1790
167. 罗姗姗, 仇永清, 刘晓东, 刘春光, 苏忠民. 含有噻唑生色团的Y-型有机分子的二阶非线性光学性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1867-1873
168. 张美一, 何广智, 丁程程, 陈灏, 潘纲. As(V) 在 TiO_2 表面的吸附机理[J]. 物理化学学报, 2009, 25(10): 2034-2038
169. 梁锦霞, 贾文红, 张聪杰, 曹泽星. 包含平面四配位和五配位碳原子的特殊硼碳化合物[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1847-1852
170. 张福兰, 李来才, 田安民. 乙烷在Ni(111)表面的吸附和分解[J]. 物理化学学报, 2009, 25(09): 1883-1889
171. 詹卫伸, 潘石, 李源作, 陈茂笃. 二氢吲哚类染料用于染料敏化太阳能电池光敏剂的比较[J]. 物理化学学报, 2009, 25(10): 2087-2092
172. 朱玥, 蒲敏, 何静, EVANS David G.. 偶氮苯磺酸衍生物的光致顺反异构化机理[J]. 物理化学学报, 2009, 25(11): 2296-2304
173. 赵新新, 陶向明, 宓一鸣, 陈戍, 谭明秋. Ni(110)- $p2mg(2\times 1)$ -CO 表面的几何结构和电子态[J]. 物理化学学报, 2009, 25(11): 2305-2312

174. 杨宗献, 于小虎, 马东伟. 氧原子在具有Pt皮肤的Pt₃Ni(111)表面的吸附和扩散[J]. 物理化学学报, 2009,25(11): 2329-2335
175. 倪哲明, 胥倩, 姚萍, 毛江洪, 刘晓明. 层间水含量对Mg₃Al-LDHs-Cl力学特性的影响[J]. 物理化学学报, 2009,25(11): 2325-2328
176. 吕存琴, 凌开成, 王贵昌. 甲胺在清洁及磷改性Mo(100)表面的解离[J]. 物理化学学报, 2009,25(11): 2336-2342
177. 刘洁翔, 魏贤, 张晓光, 韩恩山.Cu-[M']MOR和Ag-[M']MOR (M'=B, Al, Ga, Fe)的酸性[J]. 物理化学学报, 2009,25(10): 2123-2129
178. 陈锦灿, 陈兰美, 廖思燕, 郑康成. 抗癌性钌配合物[HL][*trans*-Ru^{III}Cl₄L₂](L=2-NH₂-5-Me-STz)的水解机理[J]. 物理化学学报, 2009,25(12): 2543-2550
179. 左志军, 黄伟, 韩培德, 李志红.CO和H₂分子在Cu(111)面的吸附和溶剂化效应[J]. 物理化学学报, 2009,25(12): 2507-2512
180. 刘建才, 张新明, 陈明安, 唐建国, 刘胜胆. 密度泛函理论预测微量元素在Al(100)表面的偏聚[J]. 物理化学学报, 2009,25(12): 2519-2523
181. 徐晓芳, 高放, 李红茹, 张胜涛. 生色团连接的苯骈三氮唑衍生物的激发态分子内质子转移[J]. 物理化学学报, 2010,26(01): 131-140
182. 何书珩, 蒲敏, 李军男, 何静, EVANS David G.. 酸性橙插层锌铝水滑石的组装及其结构与性能[J]. 物理化学学报, 2010,26(01): 259-264
183. 赵亚华. 含有一个非平面杂环胺配体的新型反铂抗癌药物的水解机理[J]. 物理化学学报, 2009,25(11): 2350-2356
184. 陈秀敏, 杨斌, 陶东平, 戴永年. AlCl_n歧化反应分解法制备金属铝过程中[AlCl]_n的形成机理[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
185. 刘玲玲, 王永成. 气相中W⁺活化CO₂分解的自旋禁阻反应机理[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
186. 唐典勇, 黄雪娜, 邹婷, 金诚, 胡建平, 伏秦超. 金钯二元小团簇的几何结构与电子性质[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
187. 李敏杰, 李亚军, 彭淳容, 陆文聪. 一种新型细梗胡枝子黄酮类提取物的结构和抗氧化活性[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
188. 雷永林, 霍冀川. 烷基取代对罗丹明的电子结构与光谱的理论研究[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
189. 张诚, 严妍, 陈丽涛, 马淳安. 9,9'-螺双芴的光电性能[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
190. 曹青松, 邓开明.C₅₆X₁₀(X=F, Cl, Br, I)的结构稳定性和电子性质[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
191. 王会萍, 白福全, 郑清川, 赵增霞, 赵晓杰, 张红星. 吲哚咔唑异构体的电子结构和光学性质[J]. 物理化学学报, 2010,26(01): 115-119
192. 姜富灵, 翟高红, 丁黎, 岳可芬, 刘妮, 史启祯, 文振翼. NO₂、OH、OH⁻对HMX初始热解的影响[J]. 物理化学学报, 0,0: 0-0
193. 彭洪亮, 于贤勇, 易平贵, 汪朝旭, 李筱芳, 王涛, 周继明. 2-(3-巯基-2-吡啶基)苯并咪唑分子内质子转移及溶剂化效应[J]. 物理化学学报, 2010,26(01): 141-148