

## 水对5-氟尿嘧啶质子转移影响规律的研究

胡兴邦; 李浩然; 梁婉春; 韩世钧

浙江大学化学系, 杭州 310027

摘要:

采用密度泛函理论(DFT)B3LYP方法, 在6-311++G(d, p)基组上研究了由质子转移引起的5-氟尿嘧啶(5-FU)的异构化反应。共研究了38个含水与不含水的构型, 其中包括15个过渡态结构。研究发现, 在5-氟尿嘧啶周围存在两类不同的区域, 在其中一类区域中, 水分子能促进质子转移的发生; 而在另一类区域中, 水分子却能阻碍质子转移的发生。通过与尿嘧啶质子转移过程相比较, 发现在各种情况下5-氟尿嘧啶异构化为烯醇式的几率均比尿嘧啶的大, 在一定程度上解释了为什么5-氟尿嘧啶具有优良抗癌作用的同时具有一定的毒副作用。

关键词: 密度泛函理论 5-氟尿嘧啶 质子转移 异构化 水

收稿日期 2004-12-03 修回日期 2005-01-07 网络版发布日期 2005-09-15

通讯作者: 李浩然 Email: lihr@zju.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. 嘧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. $CO_2$ 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/ $\sigma$ 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 $N^-_3 + N_3$ 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.  $F + Cl_2 \rightarrow ClF + Cl$ 和 $Cl'F + Cl \rightarrow Cl' + CIF$ 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; 李俊霞. 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; 李俊霞.  $SnO_2$ (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. 吕玲玲; 王永成.  $Au^+(^1S, ^3D)$ 与 $N_2O(^1\Sigma^+)$ 反应机理的理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(03): 265-269
19. 张敬来; 王连宾; 吴文鹏; 曹泽星. 线性簇合物 $SC_{2n}S^{2-}$ ( $n = 1 \sim 12$ )电子吸收光谱[J]. 物理化学学报, 2004, 20(12): 1428-1433
20. 耿志远; 王永成; 汪汉卿. 铊烯 $X_2Ge$ ( $X=H, CH_3, F, Cl, Br$ )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
21. 徐灿; 朱莉芳; 高晨阳; 曹娟. 硅氧团簇 $(SiO_2)_nO_2H_4$ 的密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22(02): 152-155

扩展功能

本文信息

[PDF\(405KB\)](#)

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

▶ 5-氟尿嘧啶

▶ 质子转移

▶ 异构化

▶ 水

本文作者相关文章

▶ 胡兴邦

▶ 李浩然

▶ 梁婉春

▶ 韩世钧

22. 黄飙; 张家兴; 李锐; 申自勇; 侯士敏; 赵兴钰; 薛增泉; 吴全德.  $\text{Al-C}_{60}-\text{Al}$ 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
23. 马文瑾; 武海顺.  $\text{Al}_m\text{N}_2^-$  ( $m=1\sim 8$ )团簇的结构与稳定性[J]. 物理化学学报, 2006, 22(02): 178-182
24. 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
25. 高立国; 王永成; 耿志远; 陈晓霞; 吕玲玲; 戴国梁; 王冬梅. 气相中  $\text{Sc}^+$  和  $\text{Ti}^+$  与  $\text{CS}_2$  反应的计算研究[J]. 物理化学学报, 2005, 21(10): 1102-1107
26. 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
27. 方冉; 耿志远; 王永成; 张兴辉; 王冬梅; 高立国; 陈晓霞. 镉烯  $\text{X}_2\text{Ge}$  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
28. 张材荣; 陈宏善; 陈玉红; 冯旺军; 李维学; 许广济; 寇生中.  $\text{Al}_8\text{P}_8$  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
29. 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  $\text{Zn}^{2+}$  在水锰矿表面的吸附和沉淀[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1378-1383
30. 朱瑜; 蒋刚; 于桂凤; 朱正和; 王和义; 傅依备.  $\text{N}_2$  在Pd金属表面的吸附行为[J]. 物理化学学报, 2005, 21(12): 1343-1346
31. 陈文凯; 曹梅娟; 刘书红; 许莹; 李奕; 李俊箋. 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
32. 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
33. 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
34. 王艳花; 邹建卫; 胡桂香; 郑柯文; 俞庆森. 吡咯喹啉醌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
35. 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
36. 蒲敏; 陈标华; 李会英; 刘坤辉. DFT法研究离子液中  $\text{EMIM}^+$  催化丁烯双键异构反应机理(II)[J]. 物理化学学报, 2005, 21(04): 383-387
37. 任彦亮; 万坚; 刘俊军; 万洪文. 叶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
38. 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
39. 周俊红; 曾艳丽; 孟令鹏; 郑世钧.  $\text{ClO}$  与  $\text{ClO}$  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
40. 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
41. 徐艺军; 李俊箋; 章永凡; 陈文凯.  $\text{O}_2$  在  $\text{MgO}(001)$  完整和缺陷表面上的吸附[J]. 物理化学学报, 2003, 19(05): 414-418
42. 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
43. 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
44. 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
45. 胥倩; 倪哲明; 潘国祥; 陈丽涛; 刘婷. 水滑石限域空间中  $\text{Cl}^-$  与  $\text{H}_2\text{O}$  的超分子作用[J]. 物理化学学报, 2008, 24(04): 601-606
46. 吴阳; 冯璐; 张向东.  $\text{C}_6\text{H}_5-\text{H}\dots\text{X}$  分子间氢键的理论计算[J]. 物理化学学报, 2008, 24(04): 653-658
47. 李志伟; 李香芝; 许先芳; 赵存元; 陈六平.  $\text{NaP}_4$  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
48. 孙慧卿; 丁少锋; 王雨田; 邓贝; 范广涵.  $\text{CdO}$  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
49. 罗世霞; 张笑一; 张思亭; 朱淮武; 胡继伟; 卫钢. 疏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
50. 马文瑾; 张献明; 许小红; 王艳宾; 武海顺.  $\text{C}_n\text{Al}_2$  ( $n=1\sim 10$ )团簇的结构特征与稳定性[J]. 物理化学学报, 2008, 24(08): 1477-1480
51. 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
52. 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- $\text{C}_{61}$  丁酸甲酯的密度泛函研究[J]. 物理化学学报, 2008, 24(08): 1353-1358
53. 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
54. 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
55. 罗小艳; 贾文红; 张聪杰.  $\text{In}_n\text{Na}$  和  $\text{In}_n\text{Na}^+$  ( $n=2\sim 8$ )的团簇结构和电子性质[J]. 物理化学学报, 2009, 25(02): 261-266
56. 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

57. 孙宝珍;陈文凯;徐香兰.NO双分子在Cu<sub>2</sub>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
58. 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
59. 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
60. 吴文娟;赖瑢;郑康成;云逢存.抗癌性吲哚喹唑啉衍生物的定量构效关系[J]. 物理化学学报, 2005,21(01): 28-32
61. 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
62. 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
63. 蒲敏;刘坤辉;李会英;陈标华.DFT法研究离子液中EMIM<sup>+</sup>催化丁烯双键异构反应机理[J]. 物理化学学报, 2004,20(08): 826-830
64. 吕海港;黎乐民.表观价态异常分子EuS<sub>2</sub>和Eu<sub>2</sub>S的泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 1998,14(05): 413-418
65. 曹小龙;郭丽.多通道反应O(<sup>3</sup>P)+CH<sub>2</sub>F的理论研究[J]. 物理化学学报, 2004,20(06): 642-646
66. 王利江;张聪杰;武海顺.C<sub>n</sub>B<sup>δ</sup>(δ=0, ±1; n = 1~6)团簇的结构、稳定性和光谱[J]. 物理化学学报, 2005,21(03): 244-249
67. 李中华;王锐;陈振宁;韦永德;周百斌.用密度泛函方法研究a-[XMo<sub>12</sub>O<sub>40</sub>]<sup>n-</sup>杂多阴离子的振动光谱[J]. 物理化学学报, 2004,20(11): 1329-1334
68. 徐艺军;李俊箇;章永凡.O<sub>2</sub>在具有氧和镁缺陷MgO(001)表面的吸附[J]. 物理化学学报, 2003,19(09): 815-818
69. 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
70. 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
71. 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
72. 田欣欣;张富强;冯瑞娟;武海顺.B<sub>28</sub>N<sub>28</sub>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
73. 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Co(II)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
74. 孙科举 李微雪 冯兆池 李灿.Fe-AlPO<sub>4</sub>-5分子筛的共振拉曼光谱[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 606-610
75. 唐智勇 胡云楚 赵莹 刘述斌.氰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
76. 刘海洋 冷科 胡军 应晓 徐志广 张启光.A<sub>3</sub>型Corrole中位取代基对其β位<sup>1</sup>H-NMR的影响[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 694-700
77. 辜家芳 陆春海 陈文凯 许莹 郑金德.气相和水溶液中铀酰配合物UO<sub>2</sub>L<sup>2-n\*a</sup><sub>n</sub> (L=F<sup>-</sup>, CO<sup>2-</sup><sub>3</sub>, NO<sup>-</sup><sub>3</sub>; 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
78. 倪哲明 毛江洪 潘国祥 胥倩 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
79. 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<sub>2</sub>(101)表面的敏化机理[J]. 物理化学学报, 2009,25(05): 947-952
80. 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
81. 葛桂贤, 唐光辉, 井群, 罗有华.CO与Pd<sub>n</sub>(n=1-8)团簇的相互作用[J]. 物理化学学报, 2009,25(06): 1195-1200
82. 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
83. 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
84. 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(07): 0-0
85. 刘洁翔;魏贤;张晓光;王桂香;韩恩山;王建国.NO<sub>x</sub>分子在[Ag]-AIMOR分子筛中的吸附[J]. 物理化学学报, 2009,25(01): 91-96
86. 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
87. 张富春;张志勇;张威虎;阎军峰;江妮.Pb<sub>x</sub>Sr<sub>1-x</sub>TiO<sub>3</sub>的电子结构[J]. 物理化学学报, 2009,25(01): 61-66
88. 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
89. 赵新新 陶向明 宓一鸣 谭明秋.Pt/Cu(001)-p(2×2)-O表面吸附结构的总能计算[J]. 物理化学学报, 2009,25(03): 567-574
90. 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
91. 毛江洪;倪哲明;潘国祥;胥倩.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

92. 蒋仕宇; 滕波涛; 鲁继青; 刘雪松; 杨培芳; 杨飞勇; 罗孟飞. 甲醛在CeO<sub>2</sub>(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
93. 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
94. 郑金德; 陆春海; 孙宝珍; 陈文凯. N<sub>2</sub>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
95. 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
96. 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
97. 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
98. 陈新; 李瑛; 蒋青. 几种(C<sup>+</sup>N)Pt<sup>II</sup>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
99. 李宗宝; 姚凯伦; 刘祖黎. 有机-无机杂化化合物[Cu(μ-cbdca)(H<sub>2</sub>O)]<sub>n</sub>的电子结构及铁磁性[J]. 物理化学学报, 2008, 24(09): 1681-1684
100. 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
101. 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
102. 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
103. 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
104. 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): 1594-1598
105. 梁云霄; 水淼; 李榕生. 硼/氮掺杂富勒烯C<sub>20</sub>的结构和稳定性[J]. 物理化学学报, 2007, 23(10): 1647-1651
106. 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
107. 王罗新; 刘勇; 庾新林; 李松年; 王晓工. H<sup>+</sup>、NH<sub>4</sub><sup>+</sup>对HMX的N—NO<sub>2</sub>键解离能的影响[J]. 物理化学学报, 2007, 23(10): 1560-1564
108. 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
109. 姜勇; 储伟; 江成发; 王耀红. Pd<sub>n</sub>(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
110. 潘国祥; 倪哲明; 李小年. 类水滑石主体层板与客体CO<sup>2-</sup><sub>3</sub>、H<sub>2</sub>O间的超分子作用[J]. 物理化学学报, 2007, 23(08): 1195-1200
111. 张丽敏; 范广涵; 丁少锋. Mg、Zn掺杂AlN电子结构的第一性原理计算[J]. 物理化学学报, 2007, 23(10): 1498-1502
112. 王艳宾; 马文瑾; 张静; 武海顺. C<sub>n</sub>Al (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
113. 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比与稳定性的关系[J]. 物理化学学报, 2007, 23(06): 795-800
114. 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
115. 李磊; 桑革; 张鹏程; 蒋刚. α-Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>阻氢微观机制研究[J]. 物理化学学报, 2007, 23(12): 1912-1916
116. 徐伯华; 李来才; 王欣; 田安民. N<sub>5</sub>H<sub>5</sub>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
117. 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
118. 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
119. 贝逸翎; 主沉浮; 刘庆阳; 戚桂斌. 卤代硅烷(R<sub>3</sub>SiX)与NR<sub>3</sub>'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
120. 纪永军; 武海顺; 张富强; 贾建峰. (MN)<sub>n</sub>H<sub>m</sub>(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
121. 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
122. 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
123. 张静; 王艳宾; 武海顺. (BCO)<sub>n</sub><sup>+</sup>(n=1-12)团簇的结构与稳定性[J]. 物理化学学报, 2007, 23(05): 733-737
124. 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<sub>n</sub>H<sub>n</sub>C密度泛函理论研究[J]. 物理化学学报, 2007, 23(05): 743-745
125. 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
126. 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  
127. 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  
128. 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  
129. 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  
130. 王利江; 张聰杰.  $B_2C_n^+(n=1\sim 9)$ 团簇的结构及其稳定性[J]. 物理化学学报, 2006, 22(06): 726-731  
131. 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  
132. 李权; 刘晓亚; 高涛; 朱正和; 傅依备; 汪小琳; 孙颖.  $PuO^{n+}$ 的势能函数的稳定性[J]. 物理化学学报, 2000, 16 (11): 987-991  
133. 张晓清; 贾建峰; 武海顺; 裴晓琴. 羰基硼化合物( $BCO_n$ )<sub>n</sub>(n=1~12)的理论研究[J]. 物理化学学报, 2006, 22 (06): 684-690  
134. 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  
135. 陈波珍; 黄明宝; 颜达予.  $(CH_2)_2N$ 和 $(CH_3)_2NH^+$ 的密度泛函理论计算[J]. 物理化学学报, 1999, 15(06): 495-499  
136. 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  
137. 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  
138. 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  
139. 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  
140. 陈文凯; 许娇; 章永凡; 周立新; 李俊寰. 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  
141. 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  
142. 张远; 曹爱年; 孙岳明; 刘举正; 顾璠. NO双分子和二聚体与Cu<sub>2</sub>作用的理论计算[J]. 物理化学学报, 2003, 19 (03): 193-197  
143. 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  
144. 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  
145. 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  
146. 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  
147. 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  
148. 李权; 李德华; 盛勇; 朱正和.  $PdY^{n\pm}(n=0, 1, 2, 3)$ 分子离子的结构与稳定性[J]. 物理化学学报, 2006, 22(12): 1516-1519  
149. 马文瑾; 王艳宾; 张静; 武海顺.  $BmN$  (m=2~9)团簇结构的特征与稳定性[J]. 物理化学学报, 2007, 23(02): 169-172  
150. 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  
151. 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K<sub>4</sub>Ce<sub>2</sub>Ta<sub>10</sub>O<sub>30</sub>、K<sub>4</sub>Ce<sub>2</sub>Nb<sub>10</sub>O<sub>30</sub>及其固溶体的电子结构[J]. 物理化学学报, 2007, 23(04): 466-472  
152. 蒋仕宇, 滕波涛, 袁金焕, 郭晓伟, 罗孟飞. CO在CeO<sub>2</sub>(111)表面的吸附与氧化[J]. 物理化学学报, 0, 0: 0-0  
153. 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, 0, 0: 0-0  
154. 张子英, 杨德林, 刘云虎, 曹海滨, 邵建新, 井群. BaTiO<sub>3</sub>的电子结构和光学性质[J]. 物理化学学报, 0, 0: 0-0  
155. 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, 0, 0: 0-0  
156. 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, 0, 0: 0-0  
157. 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, 0, 0: 0-0  
158. 原现瑞, 尚振华, 李润岩, 刘英华, 陈晓霞, 张慧丽, 修勇. N'-苄基酰脲分子的氮—氮键旋转位阻及分子构象[J]. 物理化学学报, 0, 0: 0-0