

FeO/Pt(111)与FeO₂/Pt(111)的几何、电子结构及表面氧活性的第一性原理研究

孙大鹏, 李微雪

中国科学院大连化学物理研究所催化基础国家重点实验室, 辽宁 大连 116023

A first-principles study of the structure, electronic properties, and oxygen binding of FeO/Pt(111) and FeO₂/Pt(111)

SUN Dapeng, LI Weixue

State Key Laboratory of Catalysis, Dalian Institute of Chemical Physics, Chinese Academy of Sciences, Dalian 116023, Liaoning, China

摘要

图/表

参考文献

相关文章 (1)

版权所有 © 2010 中国科学院大连化学物理研究所《催化学报》编辑部 辽ICP备10003855号

辽宁省大连市沙河口区中山路457号, 邮编 116023

电话: (0411)84379240 传真: (0411)84379543 E-mail: chxb@dicp.ac.cn

本系统由北京玛格泰克科技发展有限公司设计开发 技术支持: support@magtech.com.cn