

第一性原理分子动力学计算核幔边界条件下Ni的结构和动力学性质

尹丽媛, 孙民华*

哈尔滨师范大学物理与电子工程学院, 光电带隙材料省部共建教育部重点实验室, 哈尔滨 150025

Structure and relaxation dynamics of liquid nickel of Earth's core-mantle by first-principles molecular dynamics

YIN LiYuan, SUN MinHua*

Key Laboratory for Photonic and Electric Bandgap Materials of Ministry of Education, School of Physics and Electronic Engineering, Harbin Normal University, Harbin 150025, China

[摘要](#)[图/表](#)[参考文献\(26\)](#)[相关文章\(15\)](#)[点击分布统计](#)[下载分布统计](#)

版权所有 © 《中国科学》杂志社

地址: 北京市东黄城根北街16号, 《科学通报》编辑部, 100717

电话: 010-64036120 E-mail: csb@scichina.org

网络系统维护电话: 010-64034113 E-mail: sys@scichina.org