引用信息: SHEN Qiu-Chan; LIANG Wan-Chun; HU Xing-Bang; LI Hao-Ran. Acta Phys. - Chim. Sin., 2008, 24(07): 1169-1174 [沈秋婵;梁婉春;胡兴邦;李浩然. 物理化学学报, 2008, 24

(07): 1169-1174]

本期目录 | 在线预览 | 过刊浏览 | 高级检索

[打印本页] [关闭]

甲酰胺水溶液的分子动力学模拟

沈秋婵; 梁婉春; 胡兴邦; 李浩然

浙江大学化学系, 杭州 310027

摘要:

为了解重要的生化模型甲酰胺在水溶液中的微观结构,采用全原子力场在全浓度范围内对甲酰胺溶液进行了分子动力学模拟,得到了溶液的径向分布函数,分析计算了溶质和溶剂分子间的相互作用,对甲酰胺和水分子的氢键缔合情况进行了分析.研究发现羰基侧的H原子与水分子能形成C—H...O弱相互作用.在作者早期的研究中发现,此相互作用对于阻碍甲酰胺的异构化具有重要意义,特别是当甲酰胺在溶液中含量增大时,此相互作用更加不能忽视.全浓度溶液的模拟表明,甲酰胺在稀浓度区可以促进水局部结构的增强,随FM浓度增加,由水的自身缔合转变为水与FM的交叉缔合,在FM高浓度区,两者的交叉缔合将逐渐被甲酰胺自身的线状缔合代替.

关键词: 分子动力学模拟 氢键 径向分布函数 甲酰胺

收稿日期 2008-02-19 修回日期 2008-04-27 网络版发布日期 2008-05-26

通讯作者: 李浩然 Email: lihr@zju.edu.cn

本刊中的类似文章

- 1. 程兆年,丁弘,雷雨,许立.RbCI熔解的分子动力学模拟研究[J]. 物理化学学报, 1995,11(10): 890-895
- 2. 周国荣; 吴佑实; 张川江; 赵芳. 二十面体准晶对非晶形成影响的模拟[J]. 物理化学学报, 2003, 19(01): 13-16
- 3. 黄世萍, 刘洪霖, 马彦会, 唐波, 陈念贻. ZnCl₂熔盐的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1995,11(01): 71-73
- **4.** 黄世萍; 马彦会; 唐波; 徐桦; 陈念贻. NaCl-NaBr系熔盐溶液的分子动力学研究[J]. 物理化学学报, 1994,10(11): 1045-1048
- 5. 程兆年; 郟正明; 许立; 陈念贻.熔融NaCa F_3 、Na $_2$ Ca F_4 和Na $_3$ Ca F_5 的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1994,10(08): 676-679
- 6. 吴晓萍; 刘志平; 汪文川. 分子模拟研究气体在室温离子液体中的溶解度[J]. 物理化学学报, 2005,21(10): 1138-1142
- 7. 刘春莉; 李春华; 陈慰祖; 王存新.用分子模拟方法研究HIV-1整合酶与咖啡酰基类抑制剂的相互作用[J]. 物理化 学学报, 2005,21(11): 1229-1234
- 8. 张爱龙; 刘让苏; 梁佳; 郑采星. 冷却速率对液态Ni凝固过程中微观结构演变影响的模拟研究[J]. 物理化学学报, 2005,21(04): 347-353
- 9. 张弢; 谷廷坤; 齐元华. 熔体快速冷凝过程的微观结构演化[J]. 物理化学学报, 2005, 21(02): 173-176
- 10. 秦绪波; 张妍宁; 鲁剑林. 原子尺寸差异与非晶形成能力[J]. 物理化学学报, 2003, 19(12): 1163-1166
- 11. 殷开梁;徐端钧;夏庆;叶雅静;邬国英;陈正隆.正十六烷体系凝固过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2004,20(03): 302-305
- 12. 刘新; 孟长功; 刘长厚. 金属银在高升温速率下的熔化和过热行为[J]. 物理化学学报, 2004,20(03): 280-284
- 13. 邵俊;徐桦; 陆文聪; 陈念贻. 高压 Na_2 O-SiO $_2$ 系输运性质反常的分子模拟[J]. 物理化学学报, 2004,20(03): 237-239
- **14.** 张弢; 张晓茹; 吴爱玲; 管立; 徐昌业. 金属铜升温熔化过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2003,19(08): 709-713
- 15. 张荣; 谭载友; 郑敦胜; 罗三来; 李浩然. 特殊缔合体系TFE水溶液分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008, 24 (03): 428-432
- **16.** 崔宝秋; 宫利东; 赵东霞. 微过氧化物酶水溶液的ABEEM/MM动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008,24(06): 1035-1040
- 17. 张军; 赵卫民; 郭文跃; 王勇; 李中谱. 苯并咪唑类缓蚀剂缓蚀性能的理论评价[J]. 物理化学学报, 2008,24(07): 1239-1244
- 18. 沈新媛 吕洋 李慎敏.人体端粒中(3+1)混合结构G-四链体稳定性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 783-791
- 19. 崔巍 张怀 计明娟.新型二氟甲基磷酸类酪氨酸蛋白磷酸酯酶1B抑制剂的分子动力学模拟和结合自由能计算

扩展功能

本文信息

PDF(240KB)

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

- ▶ 分子动力学模拟
- ▶氢键
- ▶ 径向分布函数
- ▶甲酰胺

本文作者相关文章

- ▶ 沈秋婵
- ▶ 梁婉春
- ▶ 胡兴邦
- ▶ 李浩然

- [J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 668-676
- 20. 赵勇山 郑清川 张红星 楚慧郢 孙家钟.人类丝氨酸消旋酶的同源模建及其与多肽类抑制剂的分子对接[J]. 物理化学学报, 2009,25(03): 417-422
- 21. 潘国祥; 倪哲明; 王芳; 王建国; 李小年.二氟尼柳/水滑石插层组装结构、氢键及水合特性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009, 25(02): 223-228
- 22. 陈聪 李维仲.甘油水溶液氢键特性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009, 25(03): 507-512
- 23. 刘让苏,周群益,李基永.液态金属结构变化的分子动力学模拟研究[J]. 物理化学学报, 1995,11(08): 755-757
- 24. 顾健德,田安民,鄢国森.N₂,O₂水溶液光谱的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1995,11(08): 719-723
- 25. 周震; 言天英; 高学平. 储能材料的模拟与设计[J]. 物理化学学报, 2006, 22(09): 1168-1174
- 26. 张妍宁; 王丽; 边秀房. 中介尺度Au纳米团簇熔化的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2003, 19(01): 35-39
- 27. 吴晓萍; 刘志平. 室温离子液体[bmim][BF_4]和水混合物的计算机模拟研究[J]. 物理化学学报, 2005,21(09): 1036-1041
- **28.** 方美娟; 骆书娜; 王河清; 刘万云; 赵玉芬. 磷酰化对丙氨酸与溶菌酶相互作用的影响[J]. 物理化学学报, 2005,21 (09): 1042-1045
- 29. 刘迎春; 王琦; 吕玲红; 章连众. 疏水性微孔中水的结构和扩散性质的分子模拟[J]. 物理化学学报, 2005,21(01): 63-68
- 30. 孙浩 蒋勇军 俞庆森 邹建卫.分子动力学模拟方法研究结构水在糖原合成酶激酶-3β中的作用[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 635-639
- 31. 宋其圣, 郭新利, 苑世领, 刘成卜.十二烷基苯磺酸钠在 SiO_2 表面聚集的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(06): 1053-1058
- 32. 付一政, 刘亚青, 兰艳花.端羟基聚丁二烯/增塑剂共混物相容性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25 (07): 1267-1272
- 33. 赵健伟, 刘洪梅, 倪文彬, 郭彦, 尹星.从分子水平研究电子传递[J]. 物理化学学报, 2009,25(07): 1472-1480
- 34. 李振泉; 郭新利; 王红艳; 李青华; 苑世领; 徐桂英; 刘成卜. 阴离子表面活性剂在油水界面聚集的分子动力学模拟 [J]. 物理化学学报, 2009,25(01): 6-12
- 35. 蔡开聪 王建平. 乙醇醛的分子动态结构[J]. 物理化学学报, 2009, 25(04): 677-683
- 36. 陈莹; 王秀英; 赵俊卿. 小尺寸金属团簇熔化过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2042-2046
- 37. 胡建平; 柯国涛; 常珊; 陈慰祖; 王存新. HIV-1病毒DNA与整合酶结合后的构象变化[J]. 物理化学学报, 2008,24 (10): 1803-1810
- **38.** 付一政; 刘亚青; 梅林玉; 兰艳花. HTPB与AI不同晶面结合能和力学性能的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 187-190
- **39.** 李姝; 刘磊; 曹臻; 汪继强; 言天英. 室温熔盐二(三氟甲基磺酸酰)亚胺锂-尿素体系的分子动力学模拟[J]. 物理化 学学报, 2007,23(07): 983-986
- 40. 彭传校; 王丽; 张妍宁. 应变率诱发镍纳米丝的非晶化[J]. 物理化学学报, 2007, 23(04): 517-520
- 41. 丛红日; 边秀房; 李辉; 王丽. 液态Al₈₀Fe₂₀合金的中程有序结构[J]. 物理化学学报, 2002,18(01): 39-44
- 42. 徐桦; 邵俊. 氟代硼酸锂玻璃的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2002, 18(01): 10-13
- 43. 王丽; 衣粟; 边秀房. Ni₃ Al合金液态与非晶中的原子团簇 [J]. 物理化学学报, 2002, 18(04): 297-301
- 44. 朱小蕾; 周志华; 卢文庆; 黄锦凡; 彭盘英. 由 CBr_4 分子动力学研究观察到的可能的新相[J]. 物理化学学报, 1997,13(09): 815-821
- 45. 王丽; 边秀房; 李辉. 金属Cu液固转变及晶体生长的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2000,16(09): 825-829
- 46. 侯怀宇; 陈国良; 陈光. 金属Ni熔化前后结构变化的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2006, 22(07): 771-776
- 47. 徐桦; 邵俊. 正磷酸铝高压下相变的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2000, 16(06): 512-516
- 48. 计明娟; 叶学其; 杨鹏程. 甲硫氨酸-脑啡肽的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1999, 15(11): 1011-1016
- 49. 李辉; 边秀房; 李玉忱; 刘洪波; 陈魁英. 贵金属Au的液态结构分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1998,14(07): 630-634
- **50.** 刘新; 孟长功; 刘长厚. 升温速率对金属铅的熔化和过热行为的影响[J]. 物理化学学报, 2003, 19(08): 681-685
- **51.** 雷雨; 程兆年; 唐鼎元.分子动力学模拟研究 $oldsymbol{eta}$ -BAB $_2$ O $_4$ 熔体的结构[J]. 物理化学学报, 1996,12(06): 481-484
- 52. 程兆年; 郏正明; 张静; 陈念贻.熔融CaF, 的径向分布函数[J]. 物理化学学报, 1993,9(04): 438-441

- 53. 程兆年; 张静; 郏正明; 陈年贻. 超离子导体CaF $_2$ 中的Ca $^{2+}$ 亚晶格和F $^-$ 亚晶格[J]. 物理化学学报, 1991,7(04): 390-393
- 54. 邵俊; 汤正诠.LiCI急冷玻璃形成过程中局部结构的分子动力学模拟——基于周期性边界条件的Voronoi多面体计算[J]. 物理化学学报, 1991,7(05): 571-576
- 55. 高廷红, 刘让苏, 周丽丽, 田泽安, 谢泉.液态 Ca_7Mg_3 合金快速凝固过程中团簇结构的形成特性[J]. 物理化学学报, 2009,25(10): 2093-2100

Copyright © 物理化学学报