

## 研究论文

### 从头计算研究乙酰胆碱构象和分子静电势

王一波; 史鸿运

贵州大学化学系, 贵阳 550025

摘要:

关键词: 乙酰胆碱 从头计算 MP2 构象 分子静电势

收稿日期 1995-11-20 修回日期 1996-01-10 网络版发布日期 1996-06-15

通讯作者: 王一波 Email:

#### 本刊中的类似文章

1. 骆兆文, 王丹丹, 来鲁华, 徐筱杰, 李崇熙. 雪花胺类化合物的三维构效关系研究[J]. 物理化学学报, 1995, 11(05): 419-423
2. 胡亚兰; 黄锋; 蒋辉; 范崇旭; 陈常英; 陈冀胜.  $\alpha$ -芋螺毒素构效关系与分子设计[J]. 物理化学学报, 2005, 21(05): 474-478
3. 蒋玉仁, 许慧, 陈芳军, 马贯军. 乙酰胆碱酯酶抑制剂Corydaline的分子对接与开环衍生物的虚拟筛选[J]. 物理化学学报, 2009, 25(07): 1379-1384
4. 张华北; 戴梅; 刘春萍. 烟碱型乙酰胆碱受体吡啶基胺类配体的构效关系研究[J]. 物理化学学报, 2003, 19(09): 871-874

扩展功能

本文信息

PDF(855KB)

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

▶ 乙酰胆碱

▶ 从头计算

▶ MP2

▶ 构象

▶ 分子静电势

本文作者相关文章

▶ 王一波

▶ 史鸿运