

计算机模拟咪唑型离子液体电解质: C2位甲基化的作用

高鹏, 李姝*, 李艾琳, 言天英

南开大学新能源材料化学研究所, 天津市金属与分子基材料化学重点实验室, 天津化学化工协同创新中心, 天津 300071

Molecular dynamics simulation of imidazolium-based ionic liquids doped with lithium salt: The effects of C2-methylation

GAO Peng, LI Shu*, LI AiLin, YAN TianYing

Institute of New Energy Material Chemistry of Nankai University, Tianjin Key Laboratory of Metal- and Molecule-Based Material Chemistry, Synergetic Innovation Center of Chemical Science and Engineering, Tianjin 300071, China

[摘要](#)[图/表](#)[参考文献\(41\)](#)[相关文章\(15\)](#)[点击分布统计](#)[下载分布统计](#)