

分子动力学模拟Ag-Pd 双金属团簇中不同位置Ag 原子偏析诱导的异常熔化

肖绪洋

重庆文理学院电子电气工程学院, 重庆 402160

Molecular dynamics simulation of the irregular melting in Ag-Pd bimetallic cluster induced by the segregation of Ag atoms with different positions

XIAO XuYang

School of Electronics Engineering, Chongqing University of Arts and Sciences, Chongqing 402160, China

[摘要](#)[图/表](#)[参考文献\(0\)](#)[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