

Modélisation de l'adsorption de l'ion uranyle aux interfaces eau / TiO₂ et eau / NiO par dynamique moléculaires ab initio

vendredi 5 octobre 2012 14:25 (25 minutes)

Orateur: Dr ROQUES, J. (IPNO)

Classification de Session: Session C Apport des différents outils de modélisation de chimie quantique