

Vrijeme izvoza: 15.05.2024. 14:46:14

Repozitorij: dabar.srce.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 14

Broj izvezenih zapisa: 14

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Modeliranje kristalnih struktura i svojstava dvodimenzionalnih hibridnih halogenidnih perovskita		Ovčar, Juraj	
Aktivno učenje interatomskih potencijala za predikciju kristalne strukture		Jurdana, Janko	
Strojno učenje potencijala za CsPbBr_xI_(3-x)		Šopar, Šimun	
Plan upravljanja istraživačkim podacima za projekt "Povećanje prostorne i vremenske skale modeliranja materijala iz prvih principa pomoću strojnog učenja"		Lončarić, Ivor	
Prijenosno učenje interatomskih potencijala: od molekula do kristala		Parunov, Antonio	
Modeliranje dinamičkih svojstava molekularnih kristala pomoću strojno naučenih potencijala		Žugec, Ivan	
Struktura i svojstva dvodimenzionalnih Dion-Jacobson perovskita		Mladineo, Bruno	
Elektronska svojstva Van der Waalsih heterostruktura iz prvih principa		Bosnar, Mihovil	
Pretraživanje svojstava molekularnih kristala pomoću strojno naučenih potencijala		Ruža, Marko	
Molekularna dinamika na strojno naučenoj plohi potencijalne energije		Ovčar, Juraj	
Ladder-like [CrCu] coordination polymers containing unique bridging modes of [Cr(C ₂ O ₄) ₃] ₃ ⁻ and Cr ₂ O ₇ ²⁻		Kanižaj, Lidija; Molčanov, Krešimir; Torić, Filip; Pajić, Damir; Lončarić, Ivor; Šantić, Ana; Jurić, Marijana	
Strong two-dimensional plasmon in Li-intercalated hexagonal boron-nitride film with low damping		Lončarić, Ivor; Rukelj, Zoran; Silkin, Vyacheslav M.; Despoja, Vito	
Benchmarking van der Waals functionals with noncontact RPA calculations on graphene-Ag(111)		Lončarić, Ivor; Despoja, Vito	

Quasiparticle spectra and excitons of organic molecules deposited on substrates: G0W0-BSE approach applied to benzene on graphene and metallic substrates		Despoja, Vito; Lončarić, Ivor; Mowbray, D. J.; Marušić, Leonardo	
--	--	---	--