

Vrijeme izvoza: 18.05.2024. 03:26:53

Repozitorij: dabar.srce.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 28

Broj izvezenih zapisa: 28

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Proučavanje intramolekulskih vodikovih veza u protonskim spužvama kvantno-kemijskim metodama		Horvaćanin, Izabela	
Utjecaj otapala na Hammettove sigma konstante		Kern, Matej	
Mehanizam nitriranja aromatskih spojeva		Duplić, Filip	
Postojanost odabranih supramolekulskih motiva u kristalnim strukturama metalo-organskih spojeva		Borovina, Mladen	
Teorijski opis fotodisocijacije dvoatomnih i troatomnih molekula		Eraković, Mihael	
Hammettova korelacija		Jozepović, Ruža	
Supramolekulske rotori s halogenskim vezama: strukturno, termodinamičko i teorijsko istraživanje		Golenić, Neven	
Utjecaj supstituenata na delokalizaciju pi-elektrona kod različito supstituiranih 2,5-dihidroksikinona i njihovih aniona		Vuković, Vedran	
Molekulsko modeliranje bakterijskih dipeptidil-peptidaza III		Tomin, Marko	
Strukturno i kvantno-kemijsko istraživanje bis(3-piridil)diiminâ kao akceptorâ halogenske veze		Piteša, Tomislav	
NCU analiza u kvantno-kemijskom modeliranju mikrosolvatације		Bubaš, Matej	
Priprava i svojstva novih anionskih senzora temeljenih na gvanidinskoj podjedinici		Barešić, Luka	
Supramolekulični motivi u kristalnim strukturama kadmijevih(II) kompleksa s odabranim oksimima - od strukture do elastičnih svojstava		Barbarić, Vedran	
Amino acid variation in human proteome		Vuković, Kristijan	
Utjecaj otapala na brzinu i mehanizam kemijskih reakcija		Bakija, Marija	
Simulacije molekulske dinamike kompleksa ljudske dipeptidil-peptidaze III s inhibitorima		Tir, Nora	
Pristup sintezi 4-nitrozoazobenzena		Sokolović, Marija	

Strukturno i kvantno-kemijsko istraživanje tetranuklearnih kompleksa Ni(II)		Sović, Karlo	
Kompleksni spojevi nikla(II) s hidrazonskim ligandima: sinteza, karakterizacija i kvantno-kemijski proračuni		Friganović, Tomislav	
Modeliranje strukture i reaktivnosti organskih molekula novom klaster-kontinuum metodom solvatacije		Rončević, Igor	
Non-radiative relaxation mechanisms of electronically excited phenylalanine in model peptides		Mališ, Momir	
Primjena računalnih pristupa različitim stupnjeva složenosti u svrhu razumijevanja strukture, dinamike i aktivnosti ljudske dipeptidil-peptidaze III		Tomić, Antonija	
Struktura i vodikove veze derivata tiosemikarbazona u otopini		Pičuljan, Katarina	
Utjecaj strukturnih i solvacijskih efekata na nukleofugalnost nekih izlaznih skupina		Matić, Mirela	
Kationima pospješeni spregnuti prijelaz elektrona i protona		Jakobušić Brala, Cvijeta	
Red predavanja 1991/92			
Red predavanja 1990/91			
Red predavanja 1989/90			