

Vrijeme izvoza: 07.04.2025. 15:11:39

Repozitorij: repozitorij.pmf.unizg.hr

Ukupan broj zapisa na URL-u: 20

Broj izvezenih zapisa: 20

Naslov	URL	Autori	Naslov izvornika
Theoretical simulations of quasi-particle spectra in doped graphene		Jakovac, Josip	
Quantum-transport analysis of transistors based on nanoribbons of novel 2D materials		Matić, Mislav	
Strojno učenje svojstava materijala na podacima različite točnosti		Krčelić, Fran	
Tuning the plasmonic properties of metals by alloying - a computational study		Bubaš, Matej	
Modeliranje kristalnih struktura i svojstava dvodimenzionalnih hibridnih halogenidnih perovskita		Ovčar, Juraj	
Aktivno učenje interatomske potencijala za predikciju kristalne strukture		Jurdana, Janko	
Strojno učenje potencijala za CsPbBr ₃ (1-x)		Šopar, Šimun	
Structure-Related Evolution of Magnetic Order in Anisidinium Tetrachlorocuprates(II)		Topić, Edi; Šenjug, Pavla; Barišić, Dario; Lončarić, Ivor; Pajić, Damir; Rubčić, Mirta	
Plan upravljanja istraživačkim podacima za projekt "Povećanje prostorne i vremenske skale modeliranja materijala iz prvih principa pomoću strojnog učenja"		Lončarić, Ivor	
Prijenosno učenje interatomske 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	
Magnetoelectric Multiferroicity and Magnetic Anisotropy in Guanidinium Copper(II) Formate Crystal		Šenjug, Pavla; Dragović, Jure; Torić, Filip; Lončarić, Ivor; Despoja, Vito; Smokrović, Kristina; Topić, Edi; Đilović, Ivica; Rubčić, Mirta; Pajić, Damir	

Elektronska svojstva Van der Waalsovih 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: G ₀ W ₀ -BSE approach applied to benzene on graphene and metallic substrates		Despoja, Vito; Lončarić, Ivor; Mowbray, D. J.; Marušić, Leonardo	