



Seminar über Theoretische Chemie

jeweils donnerstags, 15.15 Uhr im
Seminarraum 311 (Geb. 30.43)

- 04.05. Dr. Karin Fink (INT)
"Kann man Molekülorbitale messen?"

- 18.05. Priv.-Doz. Dr. Holger Bettinger (Ruhr-Univ. Bochum)
"Quantenchemische Untersuchungen zur Addition von Carbenen an perfekten und defekten Seitenwänden von Kohlenstoffnanoröhren"

- 01.06. Florian Bischoff
DFT-Rechnungen an Eisen-Spinclustern"

- 08.06. Dr. Arnim Hellweg (INT)
"On the internal rotations in p-cresol"

- 22.06. Stinne Høst (Univ. of Aarhus, Denmark)
"Linear scaling Hartree-Fock and DFT for large molecules"

- 29.06. Dr. Henry Curran (National Univ. of Ireland, Galway)
"An Experimental and Chemical Kinetic Modelling Study of Surrogate Diesel Fuels"

- 06.07. Dr. Olaf Hübner (INT)
"Wechselwirkung von H₂ mit kleinen Molekülen"

- 13.07. Jorge Aguilera
"Accurate coupled-cluster energies of C_xH_y (x=1...3, y=0...4)"

- 20.07. Dr. Claudia Schrodtt
"DFT und Strukturaufklärung"