



Simulation par dynamique moléculaire de la structure des verres dopés terre rare

Submitted by Stéphane Chaussedent on Tue, 03/10/2015 - 10:15

Titre	Simulation par dynamique moléculaire de la structure des verres dopés terre rare
Type de publication	Communication
Type	Conférence invitée
Année	2012
Langue	Français
Date du colloque	10-11/09/2012
Titre du colloque	Atelier Terre Rare - GDR Verres & USTV
Auteur	Chaussedent, Stéphane [1], Monteil, André [2], Gaumer, Nathalie [3], Guichaoua, Dominique [4], Bidault, Xavier [5], Dos Santos, T.S. [6]
Pays	France
Ville	Nice
URL de la notice	http://okina.univ-angers.fr/publications/ua8693 [7]

Liens

[1] <http://okina.univ-angers.fr/stephane.chaussedent/publications>

[2] [http://okina.univ-angers.fr/publications?f\[author\]=8745](http://okina.univ-angers.fr/publications?f[author]=8745)

[3] <http://okina.univ-angers.fr/n.gaumer/publications>

[4] <http://okina.univ-angers.fr/d.guichaoua/publications>

[5] [http://okina.univ-angers.fr/publications?f\[author\]=11261](http://okina.univ-angers.fr/publications?f[author]=11261)

[6] [http://okina.univ-angers.fr/publications?f\[author\]=15433](http://okina.univ-angers.fr/publications?f[author]=15433)

[7] <http://okina.univ-angers.fr/publications/ua8693>

Publié sur *Okina* (<http://okina.univ-angers.fr>)