

**Martí, J.****Transition path sampling study of the local molecular structure in the aqueous solvation of sodium chloride.** (English) Zbl 1056.76500

Mol. Simul. 27, No. 3, 169-185 (2001).

**MSC:**

76-04 Software, source code, etc. for problems pertaining to fluid mechanics

76T20 Suspensions

**Full Text:** [DOI](#)**References:**

- [1] DOI: 10.1103/RevModPhys.62.251 · doi:10.1103/RevModPhys.62.251
- [2] DOI: 10.1021/ja00763a011 · doi:10.1021/ja00763a011
- [3] DOI: 10.1063/1.442352 · doi:10.1063/1.442352
- [4] DOI: 10.1063/1.451695 · doi:10.1063/1.451695
- [5] DOI: 10.1063/1.460343 · doi:10.1063/1.460343
- [6] DOI: 10.1063/1.464093 · doi:10.1063/1.464093
- [7] DOI: 10.1063/1.475562 · doi:10.1063/1.475562
- [8] DOI: 10.1063/1.478569 · doi:10.1063/1.478569
- [9] DOI: 10.1016/0009-2614(86)80111-7 · doi:10.1016/0009-2614(86)80111-7
- [10] DOI: 10.1021/j100190a104 · doi:10.1021/j100190a104
- [11] DOI: 10.1063/1.463398 · doi:10.1063/1.463398
- [12] DOI: 10.1021/jp984837g · doi:10.1021/jp984837g
- [13] DOI: 10.1063/1.481893 · doi:10.1063/1.481893
- [14] DOI: 10.1016/S0009-2614(00)00874-5 · doi:10.1016/S0009-2614(00)00874-5
- [15] Berendsen H. J. C., Intermolecular forces pp 331– (1981) · doi:10.1007/978-94-015-7658-1\_21
- [16] DOI: 10.1063/1.1749344 · doi:10.1063/1.1749344
- [17] DOI: 10.1063/1.449894 · doi:10.1063/1.449894
- [18] Allen M. P., Computer Simulation of Liquids (1987) · Zbl 0703.68099
- [19] DOI: 10.1080/00268979400100771 · doi:10.1080/00268979400100771
- [20] DOI: 10.1063/1.475219 · doi:10.1063/1.475219
- [21] DOI: 10.1063/1.448373 · doi:10.1063/1.448373
- [22] DOI: 10.1016/0009-2614(84)85660-2 · doi:10.1016/0009-2614(84)85660-2
- [23] DOI: 10.1063/1.459714 · doi:10.1063/1.459714
- [24] DOI: 10.1016/0301-0104(91)87019-R · doi:10.1016/0301-0104(91)87019-R
- [25] DOI: 10.1063/1.462297 · doi:10.1063/1.462297
- [26] DOI: 10.1063/1.466363 · doi:10.1063/1.466363
- [27] DOI: 10.1063/1.469418 · doi:10.1063/1.469418
- [28] DOI: 10.1039/a801266k · doi:10.1039/a801266k
- [29] DOI: 10.1063/1.475393 · doi:10.1063/1.475393
- [30] DOI: 10.1016/0263-7855(96)00018-5 · doi:10.1016/0263-7855(96)00018-5
- [31] Neilson G. W., Annu. Rep. Prog. Chem. 76 pp 185– (1979) · doi:10.1039/pc9797600185
- [32] DOI: 10.1088/0953-8984/5/32/003 · doi:10.1088/0953-8984/5/32/003

This reference list is based on information provided by the publisher or from digital mathematics libraries. Its items are heuristically matched to zbMATH identifiers and may contain data conversion errors. It attempts to reflect the references listed in the original paper as accurately as possible without claiming the completeness or perfect precision of the matching.