

# Accepted Manuscript

Research paper

A molecular simulation study of the auto-protolysis of ammonia as a function of temperature

Dirk Zahn

PII: S0009-2614(17)30529-8

DOI: <http://dx.doi.org/10.1016/j.cplett.2017.06.002>

Reference: CPLETT 34863

To appear in: *Chemical Physics Letters*

Received Date: 27 March 2017

Revised Date: 9 May 2017

Accepted Date: 1 June 2017

Please cite this article as: D. Zahn, A molecular simulation study of the auto-protolysis of ammonia as a function of temperature, *Chemical Physics Letters* (2017), doi: <http://dx.doi.org/10.1016/j.cplett.2017.06.002>

This is a PDF file of an unedited manuscript that has been accepted for publication. As a service to our customers we are providing this early version of the manuscript. The manuscript will undergo copyediting, typesetting, and review of the resulting proof before it is published in its final form. Please note that during the production process errors may be discovered which could affect the content, and all legal disclaimers that apply to the journal pertain.



**A molecular simulation study of the auto-protolysis of  
ammonia as a function of temperature**

**Dirk Zahn\***

Lehrstuhl für Theoretische Chemie / Computer Chemie Centrum  
Friedrich-Alexander Universität Erlangen-Nürnberg  
Nägelsbachstraße 25, 91052 Erlangen, Germany

[\\*dirk.zahn@fau.de](mailto:dirk.zahn@fau.de)

متن کامل مقاله

دریافت فوری ←

**ISI**Articles

مرجع مقالات تخصصی ایران

- ✓ امکان دانلود نسخه تمام متن مقالات انگلیسی
- ✓ امکان دانلود نسخه ترجمه شده مقالات
- ✓ پذیرش سفارش ترجمه تخصصی
- ✓ امکان جستجو در آرشیو جامعی از صدها موضوع و هزاران مقاله
- ✓ امکان دانلود رایگان ۲ صفحه اول هر مقاله
- ✓ امکان پرداخت اینترنتی با کلیه کارت های عضو شتاب
- ✓ دانلود فوری مقاله پس از پرداخت آنلاین
- ✓ پشتیبانی کامل خرید با بهره مندی از سیستم هوشمند رهگیری سفارشات