

## CO<sub>2</sub>ハイドレート内における分子拡散挙動の解明に向けた分子動力学シミュレーション

メンバー数

3

コーディネート支援

不要

COMA: プロジェクトコード名

COMA: 希望最大ノード数

COMA: 希望ノード・時間積

COMA: 希望ディスク容量(TB)

OFP: プロジェクトコード名

xg18i024

OFP: 希望最大ノード数

【配分決定:5】

OFP: 希望ノード・時間積

【配分決定:35,000】

OFP: 希望ディスク容量(TB)

【配分決定:20】

Primary author(s) : ABE, Yutaka (Professor)

Session Classification : 採択

Track Classification : 物質科学分野 (Material Science)