

METODA LUI GALERKIN APLICATA IN CALCULUL STRUCTURII DE BENZI

IRINEL CASIAN-BOTEZ

S-a dezvoltat o metoda de calcul pentru functia $E(k)$ pentru nanofire semiconductoare. Utilizand aceasta rutina se poate calcula si vizualiza rapid structura de benzi a unei nanostructuri mono- sau bidimensionala pentru diverse materiale.

