

Entwicklung von stickstoffhaltigen Molekülen in einem chemischen Modell

- [Bachelor / Miniforschung](#) [1]
- [Prof. Schilke](#) [2]

Im chemischen Modell Saptarsy der Gruppe kann die zeitliche Entwicklung von Molekülhäufigkeiten in einer sphärischen Quelle simuliert werden. Das ist für sauerstoffhaltige Moleküle gemacht worden, hier sollen stickstoffhaltige Moleküle untersucht werden.

Source URL: <http://www.astro.uni-koeln.de/node/926>

Links:

[1] <http://www.astro.uni-koeln.de/taxonomy/term/55>

[2] <http://www.astro.uni-koeln.de/taxonomy/term/54>