

حیدر رئیسی

استاد

دانشکده: علوم

گروه: شیمی



سوابق تحصیلی

دانشگاه	رشته و گرایش تحصیلی	سال اخذ مدرک	مقطع تحصیلی
سیستان بلوچستان	شیمی-شیمی کاربردی	۱۳۷۱	کارشناسی
بیرجند	شیمی- شیمی فیزیک	۱۳۷۳	کارشناسی ارشد
فردوسي مشهد	شیمی-شیمی فیزیک	۱۳۸۱	دکترای تخصصی

اطلاعات استخدامی

پایه	نوع همکاری	نوع استخدام	عنوان سمت	محل خدمت
۲۰	تمام وقت	رسمی قطعی	عضو هیات علمی	دانشگاه بیرجند

سوابق اجرایی

- سال ۱۳۸۱ شروع به کار در دانشگاه بیرجند به عنوان عضو هیئت علمی پیمانی
- سال ۱۳۹۰ تا ۱۳۹۵ - معاونت بخش شیمی و نماینده تحصیلات تكمیلی گروه
- سال ۱۳۹۳ تا ۱۳۹۰ - مدیر گروه شیمی
- سال ۱۳۹۲ تا ۱۳۹۳ - مسئول امور پژوهشی دانشکده علوم
- سال ۱۳۹۳ تا ۱۳۹۶ - معاونت آموزشی دانشگاه بیرجند
- سال ۱۳۹۶-۱۳۹۷ - معاونت اداری و مالی دانشگاه بیرجند

جوایز و تقدیر نامه ها

- سال ۱۳۹۷-۱۳۹۶-۱۳۹۴-۱۳۹۲-۱۳۸۵ از پژوهشگر نمونه دانشگاه
- سال ۱۳۸۴-۱۳۹۱-۱۳۹۲-۱۳۹۷ استاد نمونه

موضوعات تدریس تخصصی

شیمی فیزیک- کوانتون- طیف سنجی- دینامیک مولکولی

زمینه های تدریس

شیمی فیزیک- کوانتون- طیف سنجی- دینامیک مولکولی

مقالات در همایش ها

۱. حیدر رئیسی، کامل مائد، مرسلی علی، Quantum mechanical study of the interaction of DNA with Flutamide anticancer pyrimidine bases with substituted F and CH₃ on the structure and the strength of the hydrogen bonding in the N-hydroseleno-Nthioxoimidoformamide compound. شماره صفحات -، تهران، ۲۰۱۷، ۵۹-۶۴.
۲. حیدر رئیسی، زهرا کمالی، فربیا ملانیا، The effect of substituted F and CH₃ on the structure and the strength of the hydrogen bonding in the N-hydroseleno-Nthioxoimidoformamide compound. پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۳. حیدر رئیسی، سعیده سهیلی، فربیا ملانیا، Theoretical study of substitution effect on strength of the hydrogen bonding in (Z)-N-(nitrosomethylene)selenohydroxylamine. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۴. حیدر رئیسی، شهیرا اسلامدوست جامی، فربیا ملانیا، Effect of substitution CH₃ and F on the intramolecular hydrogen bonding of 3-Amino-propeneselenal DFT AIM and NBO studies. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۵. حیدر رئیسی، زهرا کمالی، مهدی یوسفیان سقی، Investigation of stable conformers in (thioxosilyl)ethyleneselenol compound. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۶. حیدر رئیسی، سعیده سهیلی، مهدی یوسفیان سقی، Theoretical study on intramolecular hydrogen bonding in 3-Hydroxy-propeneselenal title compound. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۷. حیدر رئیسی، شهیرا اسلامدوست جامی، مهدی یوسفیان سقی، Theoretical Study the molecular structure and intramolecular hydrogen bond energies conformers of 3-Amino-propeneselenal (APS) (Energetic NBO and AIM analyses). دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۸. حیدر رئیسی، حکم آبادی لیلا، Theoretical comparison of 1,1-Trifluoro-4-mercapto-but-3-ene-2-thione, and 4,4,4-Trifluoro-3-thioxo-butanethial conformers. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۹. حیدر رئیسی، خانمحمدی آزاده، Theoretical study of the intramolecular hydrogen bond strength in 1,5-Dimethyl-3-(thionitrosomethylene) hydrazine AIM and NBO studies. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۱۰. حیدر رئیسی، خانمحمدی آزاده، S H . . . S intramolecular hydrogen bonds in (Z)-N-(2-mercaptothionitrosomethanimine) The influence of external agents on -electron delocalization. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۱۱. حیدر رئیسی، حکم آبادی لیلا، A theoretical study of the photochromic compound 3-(2,5-Dimethyl-thiophen-3-ylmethylene)-4-methylene-dihydro-furan-2,5-dione. دهمین همایش ملی شیمی دانشگاه پیام نور، شماره صفحات -، کرمان، ۲۰۱۲، ۱۰-۱۵.
۱۲. حیدر رئیسی، Theoretical study of substitution effect on strength of the intramolecular hydrogen bond in (Z)-N-bond in single-walled carbon nanotube as a drug delivery system toward cancer. دومین کنفرانس مهندسی صنایع، شماره صفحات -، یزد، ۲۰۰۳، ۱۸-۱۸.
۱۳. حیدر رئیسی، زهرا کمالی، فربیا ملانیا، The effect of substituted F and CH₃ on the structure and the strength of hydrogen bond in the N-hydroseleno-Nthioxoimidoformamide compound. کنفرانس مهندسی صنایع، شماره صفحات -، یزد، ۲۰۰۳، ۱۸-۱۸.
۱۴. Mortazavi far Azam , Sensitivity mechanism of single-walled carbon nanotube as a drug delivery system toward the anticancer drug molecules. ۱۷ ۰۷ ۲۰۱۸، بیستمین کنگره شیمی ایران، -، مشهد.
۱۵. Mortazavi far Azam , A computational study on the electronic properties of single walled boron nitride nanotube as carrier for Carmustine molecule by DFT. ۱۷ ۰۷ ۲۰۱۸، بیستمین کنگره شیمی ایران، -، مشهد.
۱۶. Theoretical study of adsorption behaviour of Thioguanine anticancer drug on the surface, _.

- .17 07 2018, بیستمین کنگره شیمی ایران, pp. - مشهد, of fullerene C60 nanocage Theoretical Study on Adorption of methane molecule on nanostructured functionlized, _ .17
- .17 07 2018, بیستمین کنگره شیمی ایران, pp. - مشهد, Graphnene with hydroxyl and epoxide Adsorption of Cr and Pd transition metal atoms on the pristine Zinc oxide nanotube a DFT, _ .18
- .17 07 2018, بیستمین کنگره شیمی ایران, pp. - مشهد, approach Single-Walled Boron Nitride Nanotubes as Effective Adsorbent for Separation and, _ .19
- اولین کنگره بین المللی شیمی و نانو شیمی از پژوهش تا فناوری, Monte Carlo Simulation .11 07 2018, pp. - تهران, اولین کنگره بین المللی شیمی و نانو شیمی از پژوهش تا فناوری, Carbon Nanotubes .11
- Adsorption and Diffusion of CH4 CO2 N2O and SO2 gases on MOF-5 Molecular Dynamics, _ .21
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, study .04 09 2017, تهران, Investigating the pi pi interaction between pyrazine and its different derivatives, _ .22
- کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, تهران, Molecular Dynamics Simulationstudy of Adsorption and Diffusion of CH4 and CO2 gases, _ .23
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, تهران, Comprehensive Theoretical investigation of N2O gas adsorption on the single- wall carbon, _ .24
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, nanotube Study on the interaction of Single-Walled Carbon Nanotube with organometallic transition, _ .25
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, metal compounds Insight into the Interaction between anticancer drug melphalan and functionalized carbon, _ .26
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, تهران, nanotube Density Functional Theory
- Interaction of anticancer drug melphalan with carbone nanotube surface as a nanocarrier, _ .27
- ششمین کنفرانس بین المللی شیمی, A Quantum Mechanical Approach .04 09 2017, تهران, Graphen oxide nanosheet A DFT study of NMR and NQR parameters, _ .28
- المللی شیمی, پلیمر و مهندسی شیمی, .04 09 2017, تهران, Sulfur mustard gas adsorption on single-layer aluminum nitride nanostructures A DFT, _ .29
- پنجمین همایش بین المللی شیمی, مهندسی شیمی و نانو ایران, pp. - تهران, STUDY farzad farzaneh ,Investigation the intermolecular hydrogen bonding between DNA thymine .30
- سومین کنفرانس بین المللی دستاوردهای نوین پژوهشی در شیمی و مهندسی شیمی, base dimer and its different derivatives .23 09 2016, تهران, farzad farzaneh ,Investigation of the As Ga B and N-doped (6 0) aluminum phosphide .31
- سومین کنفرانس بین المللی دستاوردهای نوین پژوهشی در شیمی و مهندسی شیمی, nanotubes interactions with H2S gas DFT study .23 09 2016, تهران, First-principles investigation of armchair aluminum phosphide nanotube for sensing, _ .32
- هجدهمین کنگره شیمی ایران, phosgene .30 08 2015, سمنان, هجدهمین, The HCN adsorption on the outer surface of aluminum phosphide nanotube, _ .33
- کنگره شیمی ایران, pp. - سمنان, .30 08 2015, Maasoumeh Jafarpour ,Structure and Properties of the Second and Third Generation
- هجدهمین, Manganese-oxo Porphyrins in the Presence of Imidazole A Comparative DFT Study .30 08 2015, کنگره شیمی ایران, سمنان, pp. 262-262
- Maasoumeh Jafarpour ,Quantum-Chemical study on the Stacking Interactions between High .35
- هجدهمین کنگره شیمی ایران, Valent oxo-Manganese Porphyrin Nanoparticles .30 08 2015,
- Mola Adeleh ,investigation of pristine and Pd-Doped SWCNT as a Sensor for chemical, .36
- هفدهمین کنفرانس شیمی فیزیک ایران - دانشگاه خواجه نصیرالدین طوسی, pp. 263-263, سمنان .21 10 2014, تهران, -819

A computational assessment of molecular structure intramolecular hydrogen bond and, _ .37
شانزدهمین کنفرانس شیمی فیزیک ایران, HNMR of hydrogeno- ethaneselenal
.29 10 2013,

DFT study of the rotation barrier electronic structure intramolecular hydrogen bond, _ .38
شانزدهمین کنفرانس شیمی فیزیک ایران, topological parameters and aromaticity indices in (Z)-(nitrosomethylene)hydrazine
.29 10 2013, pp. 957-958, بابلسر

Theoretical study of intermolecular interaction between oxalic acidandH O NH NH CH, _ .39
شانزدهمین کنگره شیمی ایران دانشگاه یزد, یزد, pp. 1027-1027, 07 09 2013,

Hossein Farsi ,Preparation and electrochemical capacitive behaviors of nanostructured .40
پانزدهمین سمینار شیمی فیزیک ایران, molybdenum oxides
.03 09 2012, تهران, -

Hossein Farsi ,The Electrochemical Studies of Sol Gel Prepared Nanostructured Nickel .41
چهاردهمین کنفرانس شیمی معدنی ایران, Titanate
.28 08 2012, تهران, -

Hossein Farsi ,On the Effects of Electrolyte on the Capacitive Behavior of Nanostructured .42
سومین کنفرانس نانو ساختارها, Molybdenum Oxides
.10 03 2010, کیش, pp. 713-717,

Hossein Farsi ,Electrodeposition of nanostructured molybdenum oxide and its capacitive .43
دهمین کنفرانس شیمی معدنی ایران, behavior
.14 05 2008, راهدان, -

مقالات در نشریات

Seyed Yousef Mosavian,Meissam Noroozifar,Mohammad Ali Karimi Zarchi,Zeinab .1
Hamidi,Najmeh Sabbagh,Derivatives of [P4-VP] 2% DVB as corrosion inhibitors for St-37 in 1 M
H₂SO₄: an experimental and theoretical investigations,Polymer bulletin,Vol. 1,No. 1,pp.
.1-30,2022,JCR.Scopus

Mohammad Yahya Hanafi-Bojd,Milad Iranshahy,Asghar Zarban,The combination of .2
polyphenols and phospholipids as an efficient platform for delivery of natural products,Scientific
.Reports,Vol. 1,No. 13,pp. 1-20,2023,JCR.Scopus

۳. فرزانه فرزاد,عذرا هاشم زهی,سیده لیلا رضوی خوسفی,حیدر رئیسی,
Significantly enhanced performance for phenol compounds removal by MOF-δ nano-composite via its surface modification,Npj clean
.ISI,JCR.Scopus,۱۲,۲۰۲۴-۱,شماره ۷,مجلد ۱۲,صفحات ۱-۲۰,water

seyede leila Razavi Khoosfi,azra hashemzehi,Significantly enhanced performance for phenol .4
compounds removal by MOF-5 nano-composite via its surface modification,Npj clean water,Vol.
.44,No. 7,pp. 1-12,2024,ISI,JCR.Scopus

Assessment of water purification by IRMOF-1 based on rGO,علی احمدپور,مهناز شهابی,_.5
as a new nanoengineered adsorbent: Insights from adsorption mechanism,Journal of Molecular
.ISI,JCR.Scopus,۱۲۴۴۹۶,۲۰۲۴-۱۲۴۴۸۵,مجلد ۱,شماره ۴۰۰,Liquids
afsaneh ghahari,ha he910,Engineered crystalline polymers for effective contaminant removal .6
.from water,Scientific Reports,Vol. 1,No. 14,pp. 31869-31890,2025,ISI,JCR.Scopus

Advanced porous covalent organic framework (COF) materials for the capture of alizarin dye,_ .7
and its derivatives from the aquatic environment,Applied Water Science,Vol. 8,No. 14,pp.
.184-196,2024,ISI,JCR.Scopus

Sedigheh Abdollahi,Examine stability polyvinyl alcohol-stabilized nanosuspensions to .8
overcome the challenge of poor drug solubility utilizing molecular dynamic simulation,Scientific
.Reports,Vol. 1,No. 14,pp. 17386-17397,2024,ISI,JCR.Scopus

Engineered nanoparticles as Selinexor drug delivery systems across the cell membrane and,_ .9
related signaling pathways in cancer cells,Journal of Molecular Graphics and Modelling,Vol.
.1,No. 131,pp. 108809-108817,2024,JCR.Scopus

seyede leila Razavi Khoosfi,Graphene oxide and silicene as 2D platforms for complexation .10
and intracellular delivery of siRNA,Journal of Drug Delivery Science and Technology,Vol. 1,No.
.95,pp. 105514-105524,2024,ISI,JCR.Scopus

seyede leila Razavi Khoosfi,Efficient immobilization of horseradish peroxidase enzyme on .11

- transition metal carbides,Journal of Molecular Liquids,Vol. 1,No. 386,pp. 1-10,2023,ISI,JCR,Scopus
- ameneh zaboli arbab din mohamad,Hassan Hashemzadeh,The state of art in the prediction .12
of efficiency and modeling of the processes of Benzene removal from water
.environment,Journal of Molecular Liquids,Vol. 1,No. 378,pp. 1-35,2023,ISI,JCR,Scopus
- Halimeh Mirsalar,Faegheh Maleki,Azim Soltanabadi,The assessment of boron nitride .13
nanotubes and functionalized carbon nanotubes as containers for anticancer drug delivery of
dacarbazine and effect of urea on adsorption process by molecular dynamics,Structural
Chemistry,Vol. 3,No. 33,pp. 871-882,2022,JCR,Scopus
- Architectural design of anode materials for superior alkali-ion (Li/Na/K) batteries storage,Scientific Reports .14
-۳۹۵۹ .حیدر رئیسی,افسانه قهاری,مجلد ۱,شماره ۱۴,صفحات ۳۹۷۵,۲۰۲۲
ISI,JCR,Scopus,۳۹۷۵,۲۰۲۲
- Selective detection of food contaminants using,سمیه همسایگان,engineered gallium-organic frameworks with MD and metadynamics simulations,Scientific Reports .15
-۱۸۱۶۰,۲۰۲۴-۱۸۱۴۴,مجلد ۱,شماره ۱۴,صفحات ۱۸۱۴۰,۲۰۲۴
.ISI,JCR,Scopus
- Enhanced Antibiotic Pollutant Capture: Coupling Carbon Nanotubes .16
with Covalent Organic Frameworks,Journal of Physical Chemistry C
صفحات ۱۷۱۴۱-۱۷۱۴۱,مجلد ۱۲۸,شماره ۴۰,صفحات ۱۷۱۴۲,۲۰۲۴
.ISI,JCR,Scopus
- Ionic liquids and Graphene: The ultimate combination for High-,Ionic liquids and Graphene: The ultimate combination for High-
Performance supercapacitors,Journal of Molecular Liquids .17
-۱۲۴۵۴۵,۲۰۲۴-۱۲۴۵۲۳,مجلد ۴۰,شماره ۱۰۱,صفحات ۱۲۴۵۴۵
.ISI,JCR,Scopus
- Architectural design of 2D covalent organic frameworks,سجاد اخضري,COFs for pharmaceutical pollutant removal,Npj clean water
-۱۵,۲۰۲۲ .ISI,JCR,Scopus
- Exploring the potential use of natural polymers to enhance the performance of MXene/MOF- δ nanocarrier in loading and co-loading of doxorubicin .19
.JCR,Scopus,۸۰۰۴,۲۰۲۳-۸۳۸۳,مجلد ۹,شماره ۸۱,صفحات ۸۰۰۴,۲۰۲۳
and curcumin,Polymer bulletin Ali Bina,A strategy to improve the adsorption capacity of OPs-dye pollutants from the aqueous environment using adsorbents based on 2D transition metal carbides V2CTx,Applied Water Science,Vol. 1,No. 15,pp. 1-16,2024,ISI,JCR,Scopus
- Gholamreza Jafari,Ali Saberinasab,Phosphatidylcholine in the tear film of the eye: enhanced topical delivery of fluorometholone to the eye,Inorganic Chemistry Communications,Vol. 1,No. 150,pp. 110506-110511,2023,JCR,Scopus
- malihe kohani sharif,ameneh zaboli arbab din mohamad,Hassan Hashemzadeh,Exploring the potential of deep eutectic solvents for extracting bioactive compounds from tea: Insights from molecular dynamics simulations,Journal of Molecular Liquids,Vol. 1,No. 393,pp. 1-9,2023,ISI,JCR,Scopus
- Sedigheh Abdollahi,ameneh zaboli arbab din mohamad,Adsorption Efficiency of Carbon Materials for the Removal of Organic Pollutants: DDT from Aqueous Solution,Journal of Physical Chemistry B,Vol. 49,No. 127,pp. 1-11,2023,ISI,JCR,Scopus
- ameneh zaboli arbab din mohamad,Graphene Oxide Hosting a pH-Sensitive Prodrug: An In Silico Investigation of Graphene Oxide-Based Nanovehicle toward Cancer Therapy,ACS Applied Bio Materials,Vol. 1,No. 1,pp. 1-11,2023,Scopus
- seyede leila Razavi Khoosfi,Validation of an MD simulation approach for electrical field responsive micelles and their application in drug delivery,Scientific Reports,Vol. 1,No. 13,pp. 1-12,2023,JCR,Scopus
- Molecular mechanism of drug transport and release through zeolitic imidazole framework,_,nanospheres for versatile drug delivery applications,Journal of Molecular Liquids,Vol. 1,No. 371,pp. 120822-120829,2023,JCR,Scopus
- afsaneh ghahari,Design of a hydroxy channel based on the selectivity of water permeation .27

- .via ions exclusion,Npj clean water,Vol. 1,No. 6,pp. 1-9,2023,JCR
ameneh zaboli arbab din mohamad,Faezeh Fallahi,Cation-pi interaction: A strategy for .28
enhancing the performance of graphene-based drug delivery systems,Inorganic Chemistry
.Communications,Vol. 1,No. 141,pp. 109542-109550,2022,JCR.Scopus
- Abdul Raqib Haqyar,Hassan Hashemzadeh,A strategy toward therapeutic improvement of .29
electric feld-sensitive gemcitabine prodrugs in 2D metal-organic frameworks in view of their
structure and interactions,Inorganic Chemistry Communications,Vol. 14,No. 135,pp.
.109281-109288,2022,JCR.Scopus
- seyede leila Razavi Khoosfi,Strategy to improve Cu-BTC metal-organic frameworks .30
performance in removal of Rhodamine B: MD and WT-MtD simulations assessment,Npj clean
.water,Vol. 1,No. 5,pp. 1-8,2022,JCR
afsaneh ghahari,Proposing two-dimensional covalent organic frameworks material for the .31
.capture of phenol molecules from wastewaters,Npj clean water,Vol. 1,No. 5,pp. 1-7,2022,JCR
A new insight into the transfer and delivery of anti- SARS-CoV-2 drug Carmofur with the,_ .32
assistance of graphene oxide quantum dot as a highly efficient nanovector toward COVID-19 by
molecular dynamics simulation,RSC Advances,Vol. 22,No. 12,pp.
.14167-14174,2022,ISI.JCR.Scopus
- Ahmad Haghī,On the role of alkanethiol Au complex in the formation of gold deposits; an in- .33
.silico approach,Chemical Geology,Vol. 1,No. 610,pp. 121101-121112,2022,JCR.Scopus
- ameneh zaboli arbab din mohamad,roghayyeh yaghoubi,Assessment of two-dimensional .34
materials on the biological membrane permeability of Epirubicin anti-cancer drug,Applied Surface
.Science,Vol. 1,No. 610,pp. 155557-155563,2022,JCR.Scopus
- >New insights into Hexakis macrocycles as a novel nano-.³⁵
carrier for highly potent anti-cancer treatment: A new challenge in drug delivery,Colloids and
.Surfaces B: Biointerfaces,Vol. 197,شماره ۲۰۲،مجلد ۱۹۷,pp. ۲۰۲-۱۹۷,2022,JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,سمانه پاسبان موشکی,³⁶
Investigation of the Pristine and,عظیم سلطان ابادی,افسانه مالکی,Functionalized Carbon Nanotubes as a Delivery System for the Anticancer Drug Dacarbazine:
Drug Encapsulation,Journal of Pharmaceutical Sciences
.Molecular Simulation,Vol. 46,شماره ۲۰۲،مجلد ۲,pp. ۲۰۵-۲۰۲,2021,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,رابعه خرم پور,حسین شکی,³⁷
studies on the adsorption of D-penicillamine drug on Fe_2O_3 nanoparticle as a highly efficient
.MOLECULAR SIMULATION,Vol. 16,شماره ۲۰۲-۱۶,مجلد 16,pp. ۲۰۲-۱۶,2020,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,علی عرب,نجمه داستانی,³⁸
DFT computational study towards investigating Cladribine,anticancer drug adsorption on the graphene and functionalized graphene,Structural
.Chemistry,Vol. 31,شماره ۲۰۵-۱۶۹۱,مجلد 31,pp. ۱۶۹۱-۲۰۵,2020,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,حیدر مرادنیا,مهناز شهابی چشمہ موسی,³⁹
nanotube covalently modified with polyethylene glycol to delivery of Gemcitabine anticancer drug
.in the aqueous environment,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics
.Chemistry,Vol. 9,شماره ۲۰۲-۱,مجلد 1,pp. ۱-۲۰۲,2020,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,سیده لیلا رضوی خوسفی,⁴⁰
and Dynamics of Anticancer Drugs on Silicene and Folic acidconjugated Silicene nanosheets:
DFT calculation and MD simulation,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics
.Chemistry,Vol. 22,شماره ۲۰۲-۱,مجلد 22,pp. ۱-۲۰۲,2020,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,حسن هاشم زاده,فرزانه فرزاد,⁴¹
Understanding dual delivery of doxorubicin and paclitaxel with boron nitride and phosphorene nanosheets as highly efficient drug delivery systems,Journal of
.Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 6,شماره ۲۰۲-۱,مجلد 6,pp. ۱-۲۰۲,2020,ISI.JCR.Scopus
- حیدر رئیسی,مجید پاکدل,سیده طاهره حسینی,⁴²
Evaluation the synergistic antitumor effect of,methotrexate-camptothecin codelivery prodrug from selfassembly process to acid-catalyzed
both drugs release: A comprehensive theoretical study,JOURNAL OF COMPUTATIONAL
.CHEMISTRY,Vol. 41,شماره ۱۴۸۶-۱۴۹۶,مجلد 41,pp. ۱۴۸۶-۱۴۹۶,2020,ISI.JCR.Scopus

۴۳. حیدر رئیسی, مهناز شهابی چشمہ موسی, a novel graphene sheet as a drug delivery platform through a biomembrane. *Journal of Molecular Liquids*, مجلد ۱, شماره ۲۹۷, صفحات ۶, ۲۰۲۰-۱. JCR, Scopus.
۴۴. حیدر رئیسی, مهناز شهابی چشمہ موسی, Two dimensional porous frameworks of graphyne family as therapeutic delivery vehicles for Idarubicin biomolecule in silico: Density functional theory and molecular dynamics simulation. *Journal of Molecular Liquids*, مجلد ۱, شماره ۳۱۹, صفحات ۱-۶. JCR, Scopus.
۴۵. حیدر رئیسی, مریم زابلی, مهدیه زابلی, Investigation of nanotubes as the smart carriers for targeted delivery of mercaptopurine anticancer drug. *Journal of Biomolecular Structure and Dynamics*, مجلد ۱, شماره ۳۹, صفحات ۱-۱۴. ISI, JCR, Scopus.
۴۶. حیدر رئیسی, علی صابری نصب, حسن هاشم زاده, Predicting the efficiency of polyethylene glycol-functionalised graphene in delivery of temozolomide anticancer drug and investigating the effect of pH on the drug release process: DFT and free energy calculations. *MOLECULAR SIMULATION*, مجلد ۱۸, شماره ۴۶, صفحات ۱-۱۰. JCR.
۴۷. حیدر رئیسی, نجمه داستانی, علی عرب, DFT study of Ni-doped graphene nanosheet as a drug carrier, for multiple sclerosis drugs. *Computational and Theoretical Chemistry*, مجلد ۱۰, شماره ۱۱۹۶, صفحات ۱-۱۱۳. JCR, Scopus.
۴۸. حیدر رئیسی, مهدیه کامل, حسن هاشم زاده, کمال محمدی فرد, Theoretical elucidation of the amino acid interaction with graphene and functionalized graphene nanosheets: insights from DFT calculation and MD simulation. *Amino Acids*, مجلد ۴, شماره ۵۲, صفحات ۱-۱۴۶. ISI, JCR, Scopus.
۴۹. فرزانه فرزاد, نفیسه رحمانی مقدم, حیدر رئیسی, مریم زابلی, Probing the adsorption and release mechanisms of cytarabine anticancer drug on/from dopamine functionalized graphene oxide as a highly efficient drug delivery system. *Journal of Molecular Liquids*, مجلد ۱۰, صفحات ۱-۱۰. JCR, Scopus.
۵۰. فرزانه فرزاد, مریم زابلی, نفیسه رحمانی مقدم, حیدر رئیسی, Probing the adsorption and release mechanisms of cytarabine anticancer drug on/from dopamine functionalized graphene oxide as a highly efficient drug delivery system. *Journal of Molecular Liquids*, مجلد ۱۱, شماره ۳۰۱, صفحات ۱-۱۱۲۴۵۸. JCR, Scopus.
۵۱. حیدر رئیسی, حسن هاشم زاده, فرزانه فرزاد, Design of New Materials Based on Functionalization of Cu-BTC for Adsorption and Separation of CH₄ and CO₂: GCMC and MD Simulations - Study. *Russian Journal of Physical Chemistry A*, مجلد ۷, شماره ۹۴, صفحات ۱-۱۴۱۵. JCR, Scopus.
۵۲. فرزانه فرزاد, زهرا قدیری بورنگ, حیدر رئیسی, مهناز شهابی چشمہ موسی, Molecular dynamics simulation, study of Glycine tip-functionalisation of single-walled carbon nanotubes as emerging nanovectors for the delivery of anticancer drugs. *MOLECULAR SIMULATION*, مجلد ۱, شماره ۱۲, صفحات ۱-۱۹. JCR.
۵۳. Development of the poly(L-histidine) grafted carbon nanotube as a possible smart drug, delivery vehicle, *Computers in Biology and Medicine*, Vol. 11, No. 143, pp. 105336-105345, 2022, JCR, Scopus.
۵۴. PNIPAM/Hexakis as a thermosensitive drug delivery system for biomedical and pharmaceutical applications (vol 12, 14363, 2022), *Scientific Reports*, Vol. 1, No. 12, pp. 1-12, 2022, JCR, Scopus.
۵۵. Ali Bina, Conjugation of a smart polymer to doxorubicin through a pH-responsive bond for targeted drug delivery and improving drug loading on graphene oxide, *RSC Advances*, Vol. 1, No. 11, pp. 18809-18817, 2021, ISI, JCR, Scopus.
۵۶. Design of new drug delivery platform based on surface functionalization of black phosphorus nanosheet with a smart polymer for enhancing the efficiency of doxorubicin in the treatment of cancer, *Journal of Biomedical Materials Research Part A*, Vol. 1, No. 109, pp. 1912-1921, 2021, JCR, Scopus.

Nanotechnology-based approaches for targeting and delivery of drugs via Hexakis (m-PE),_ .57
.macrocycles,Scientific Reports,Vol. 1,No. 11,pp. 8256-8263,2021,JCR.Scopus

afsaneh ghahari,Design of a new drug delivery platform based on surface functionalization .58
2D covalent organic frameworks,Journal of the Taiwan Institute of Chemical Engineers,Vol. 1,No.
.125,pp. 15-22,2021,JCR.Scopus

seyede leila Razavi Khoosfi,Assessment of the effect of external and internal triggers on .59
adsorption and release of paclitaxel from the PEI functionalized silicene nanosheet: A molecular
dynamic simulation,Journal of Molecular Graphics and Modelling,Vol. 1,No. 106,pp.
.107930-107938,2021,JCR.Scopus

ameneh zaboli arbab din mohamad,Molecular interpretation of the carbon nitride .60
performance as a template for the transport of anti-cancer drug into the biological
.membrane,Scientific Reports,Vol. 1,No. 11,pp. 18981-18993,2021,JCR.Scopus

Mohammad Mehdi Firoozabadi,Influence of high-electronegativity atoms on the ⁷Be decay .61
.rate,Physical Review C,Vol. 1,No. 102,pp. 14606-14606,2020,JCR.Scopus

Torkzadeh ,& Mahani Masoud,Zaboli Mahdiye,Stabilization of d-lactate dehydrogenase .62
diagnostic enzyme via immobilization on pristine and carboxyl-functionalized carbon nanotubes,
a combined experimental and molecular dynamics simulation study,ARCHIVES OF
.BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS,Vol. 661,pp. 178-186,2019,JCR

Mortazavifar Azam,Comparative prediction of binding affinity of Hydroxyurea anti-cancer to .63
boron nitride and carbon nanotubes as smart targeted drug delivery vehicles,Journal of
.Biomolecular Structure and Dynamics,pp. 1-11,2019,ISI.JCR.Scopus

Understanding loading, diffusion and releasing of Doxorubicin and Paclitaxel dual delivery,_ .64
in graphene and graphene oxide carriers as highly efficient drug delivery systems,Applied
.Surface Science,No. 500,pp. 144220-0,2019,JCR.Scopus

Molecular Insight into Adsorption Affinities of Carmustine Drug on Boron and, خرم پور, .65
Nitrogen Doped Functionalized Single-walled Carbon Nanotubes Using Density Functional Theory
Including Dispersion Correction Calculations and Molecular Dynamics Simulation,Journal of
.Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 16,No. 38,pp. 4817-4826,2019,ISI.JCR.Scopus

Mahnaz Shahabi,Molecular dynamics simulation study of Glycine tip-functionalisation of .66
single-walled carbon nanotubes as emerging nanovectors for the delivery of anticancer
.drugs,MOLECULAR SIMULATION,pp. 0-0,2019,JCR

Assessment of dynamical properties of mercaptopurine on the peptide-based,_ .67
metal-organic framework in response to experience of external electrical fields: a molecular
dynamics simulation,Journal of Molecular Modeling,Vol. 304,No. 25,pp. 0-0,2019,JCR.Scopus

Loading and release of anticancer drug from phosphorene as a template material with high,_ .68
efficient carrier: From vacuum to cell membrane,Journal of Molecular Liquids,Vol. 1,No. 291,pp.
.111346-0,2019,JCR.Scopus

Enhance the efficiency of 5-fluorouracil targeted delivery by using a prodrug approach as a,_ .69
novel strategy for prolonged circulation time and improved permeation,International Journal of
.Pharmaceutics,No. 568,pp. 118491-0,2019,JCR.Scopus

A density functional theory-based analysis of the structural, topological and electronic,, .70
properties of Gemcitabine drug adsorption on the pyrrolidine functionalized single-walled carbon
nanotube,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 10,No. 37,pp.
.2477-2486,2019,ISI.JCR.Scopus

Theoretical investigation insights into the temperature triggered tegafur anticancer drug,_ .71
release from the surface of graphene oxide nanosheet,Journal of Biomolecular Structure and
.Dynamics,pp. 0-0,2019,ISI.JCR.Scopus

Predicting doxorubicin drug delivery by singlewalled carbon nanotube through cell,_ .72
membrane in the absence and presence of nicotine molecules: a molecular dynamics simulation
.study,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,pp. 0-0,2019,ISI.JCR.Scopus

- Carbon and boron nanotubes as a template material for adsorption of 6-Thioguanine,_ .73
chemotherapeutic: a molecular dynamics and density functional approach,Journal of
.Biomolecular Structure and Dynamics,pp. 0-0,2019,ISI.JCR.Scopus
- Density functional theory study towards investigating the adsorption properties of the $\square_{\text{Fe}2\text{O}_3}$.74
 Fe_2O_3 nanoparticles as a nanocarrier for delivery of Flutamide anticancer drug,Adsorption,pp.
.1-15,2019,JCR.Scopus
- Understanding the role of hydrogen bonds in destruction of DNA by screening interactions,, .75
of Flutamide anticancer drug with nucleotides bases: DFT perspective, MD simulation and free
.energy calculation,Adsorption,pp. 0-0,2019,JCR.Scopus
- Ali Arab,Najme Dastani,,Adsorption of Ampyra anticancer drug on the graphene and .76
functionalized graphene as template materials with high efficient carrier,Adsorption,Vol. 1,No.
.26,pp. 879-893,2019,JCR.Scopus
- Hossein Farsi,Shokufeh Moghiminia,Andrew Riley,Zhihai Li,The effects of electrolyte on the .77
capacitive behavior of nanostructured molybdenum oxides,JOURNAL OF CHEMICAL
.TECHNOLOGY AND BIOTECHNOLOGY,Vol. 12,No. 94,pp. 3800-3805,2019,ISI.JCR.Scopus
- Using molecular dynamics simulation to explore the binding of the three potent anticancer,_ .78
drugs sorafenib, streptozotocin, and sunitinib to functionalized carbon nanotubes,Journal of
.Molecular Modeling,Vol. 159,No. 25,pp. 0-0,2019,JCR.Scopus
- A combined molecular dynamics simulation and quantum mechanics study on,_ .79
mercaptopurine interaction with the cucurbit 67 urils Analysis of electronic
structure,Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy,Vol. 188,pp.
.647-658,2018,JCR.Scopus
- Boosting BeONT Reactivity with HCN by Calcium and Magnesium Doping A DFT,_ .80
Investigation of Electronic Structure AIM NMR NQR and NBO Analysis,Journal of Cluster
.Science,Vol. 29,pp. 101-110,2018,JCR.Scopus
- Density functional theory calculations and molecular dynamics simulations of the,_ .81
adsorption of ellipticine anticancer drug on graphene oxide surface in aqueous medium as well
as under controlled pH conditions,Journal of Molecular Liquids,Vol. 255,pp.
.269-278,2018,JCR.Scopus
- Assessment of the chitosan-functionalized graphene oxide as a carrier for loading,_ .82
Thioguanine an antitumor drug and effect of urea on adsorption process Combination of DFT
computational and Molecular Dynamics Simulation Studies,Journal of Biomolecular Structure
.and Dynamics,pp. 1-38,2018,ISI.JCR.Scopus
- Kamel Maedeh,Morsali Ali,Assessment of the adsorption mechanism of Flutamide anticancer .83
drug on the functionalized single-walled carbon nanotube surface as a drug delivery vehicle An
alternative theoretical approach based on DFT and MD,Applied Surface Science,Vol. 434,pp.
.492-503,2018,JCR.Scopus
- Khorram Rabeeh,Morsali Ali,The computational study of the - Fe_2O_3 nanoparticle as .84
Carmustine drug delivery system DFT approach,Journal of Biomolecular Structure and
.Dynamics,Vol. 2,No. 37,pp. 454-464,2018,ISI.JCR.Scopus
- Mortazavifar Azam/Theoretical Prediction of Adsorption Properties of Carmustine Drug on .85
Various Sites of the Outer Surface of the Single-Walled Boron Nitride Nanotube and Investigation
of Urea Effect on Drug Delivery by DFT and MD,Journal of Cluster Science,Vol. 29,No. 1,pp.
.93-99,2018,JCR.Scopus
- Comprehensive theoretical prediction of the dynamics and stability properties of Tegafur,_ .86
pharmaceutical agent on the Graphene based nanostructures in aqueous environment,Applied
.Surface Science,Vol. 455,pp. 32-36,2018,JCR.Scopus
- Covalent organic framework as smart and high efficient carrier for anticancer drug delivery,_ .87
a DFT calculations and molecular dynamics simulation study,Journal of Physics D: Applied
.Physics,Vol. 51,pp. 345401-2018,JCR.Scopus

- Assessment of solvent effects on the inclusion behavior of pyrazinamide drug into cyclic, peptide based nanotubes as novel drug delivery vehicles,Journal of Molecular Liquids,Vol. 268,pp. 326-334,2018,JCR.Scopus
- Bakhtiari Akbar,Moradnia Heidar,A density functional theory-based analysis of the structural topological and electronic properties of Gemcitabine drug adsorption on the pyrrolidine functionalized single-walled carbon nanotube,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 10,No. 37,pp. 2477-2486,2018,ISI.JCR.Scopus
- Khorram Rabeeh,Analysis of the structures energetics and vibrational frequencies for the hydrogen-bonded interaction of nucleic acid bases with Carmustine pharmaceutical agent a detailed computational approach,Structural Chemistry,Vol. 29,pp. 1165-1174,2018,JCR.Scopus
- Akbari Alireza,Mortazavifar Azam,DFT and MD investigations on the functionalized boron nitride nanotube as an effective drug delivery carrier for Carmustine anticancer drug,Journal of Molecular Liquids,Vol. 276,pp. 577-587,2018,JCR.Scopus
- Assessment of the chitosan-functionalized graphene oxide as a carrier for loading, Thioguanine, an antitumor drug and effect of urea on adsorption process: Combination of DFT computational and Molecular Dynamics Simulation Studies,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 10,No. 37,pp. 2487-2497,2018,ISI.JCR.Scopus
- The computational study of the Fe_2O_3 nanoparticle as Carmustine drug delivery system:, DFT approach,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,pp. 0-0,2018,ISI.JCR.Scopus
- Maasoumeh Jafarpour,Screening of different interactions in oxo-manganese porphyrin dimers containing axial N-donor ligands a theoretical study,RSC Advances,Vol. 8,pp. 9770-9774,2018,ISI.JCR.Scopus
- DFT Calculations and Molecular Dynamics Simulation Study on the Adsorption of 5-, Fluorouracil Anticancer Drug on Graphene Oxide Nanosheet as a Drug Delivery Vehicle,Journal of Inorganic and Organometallic Polymers and Materials,Vol. 27,No. 3,pp. 805-817,2017,JCR.Scopus
- The functionalization of carbon nanotubes to enhance the efficacy of the anticancer drug, paclitaxel a molecular dynamics simulation study,Journal of Molecular Modeling,Vol. 23,No. 8,pp. 222-232,2017,JCR.Scopus
- Solvent/co-solvent effects on the electronic properties and adsorption mechanism of, anticancer drug Thioguanine on Graphene oxide surface as a nanocarrier Density functional theory investigation and a molecular dynamics,Applied Surface Science,Vol. 422,pp. 1030-1041,2017,JCR.Scopus
- Investigation of graphene-based nanomaterial as nanocarrier for adsorption of paclitaxel, anticancer drug a molecular dynamics simulation study,Journal of Molecular Modeling,Vol. 23,pp. 36-43,2017,JCR.Scopus
- DFT and MD study of adsorption sensitivity of aluminium phosphide nanotube towards, some air pollutant gas molecules,MOLECULAR SIMULATION,Vol. 43,No. 9,pp. 675-690,2017,JCR
- Evaluation of solvent and ion effects upon leflunomide adsorption characteristics on (60), zigzag single-walled carbon nanotube and immobilized dihydroorotate dehydrogenase activity A computational DFT and experimental study,Journal of Molecular Liquids,Vol. 231,pp. 528-541,2017,JCR.Scopus
- Assessment of DFT Calculations and Molecular Dynamics Simulation on the Application, of Zinc Oxide Nanotube as Hydrogen Cyanide Gas Sensor,Journal of Inorganic and Organometallic Polymers and Materials,Vol. 1,pp. 1-8,2017,JCR.Scopus
- Screening of the structural topological and electronic properties of the functionalized, Graphene nanosheets as potential Tegafur anticancer drug carriers using DFT method,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 1,pp. 1-13,2017,ISI.JCR.Scopus
- Khorram Rabeeh,Morsali Ali,Assessment of solvent effects on the interaction of Carmustine drug with the pristine and COOH-functionalized single-walled carbon nanotubes A DFT

- .perspective,Journal of Molecular Liquids,Vol. 240,pp. 87-97,2017,JCR.Scopus
- Shaki Hosein,Morsali Ali,Hakimi Mohammad,Beyramabadi Ali,Mechanistic energetic and structural studies of single-walled carbon nanotubes functionalized with penicillamine,Journal of the Serbian Chemical Society,Vol. 82,No. 1,pp. 1-14,2017,JCR.Scopus
- Doped-SiCNT as a promising sensor for detection of CS₂ molecule,Journal of Sulfur,_. Chemistry,Vol. 38,No. 4,pp. 372-383,2017,JCR.Scopus
- Kamel Maedeh,Morsali Ali/Theoretical study of solvent and co-solvent effects on the interaction of Flutamide anticancer drug with Carbon nanotube as a drug delivery system,Journal of Molecular Liquids,Vol. 248,pp. 490-500,2017,JCR.Scopus
- Investigation of the molecular structure electronic properties AIM NBO NMR and NQR,_. parameters for the interaction of Sc Ga and Mg-doped (6 0) aluminum nitride nanotubes with COCl₂ gas by DFT study,JOURNAL OF INCLUSION PHENOMENA AND MACROCYCLIC CHEMISTRY,Vol. 84,No. 1,pp. 99-114,2016,JCR.Scopus
- Solvent effects on the structural electronic properties and intramolecular N H O hydrogen,_. bond strength of 5-aminomethylene-pyrimidine-2 4 6 trion with DFT calculations,Journal of Molecular Liquids,Vol. 215,pp. 77-87,2016,JCR.Scopus
- Solvent effects on the stability and the electronic properties of histidine/Pd-doped single-,,. walled carbon nanotube biosensor,Journal of Molecular Liquids,Vol. 214,pp. 313-318,2016,JCR.Scopus
- Theoretical calculations of intramolecular hydrogen bond of the 2-Amino-2 4 6-,. cycloheptatrien-1-one in the gas phase and solution Substituent effects and their positions,Journal of Theoretical and Computational Chemistry,Vol. 15,No. 7,pp. 1650063-1650087,2016,JCR.Scopus
- Molecular dynamics simulation and quantum chemical studies on the investigation of,_. aluminum nitride nanotube as phosgene gas sensor,JOURNAL OF INCLUSION PHENOMENA AND MACROCYCLIC CHEMISTRY,Vol. 86,No. 3,pp. 305-322,2016,JCR.Scopus
- farzad Farzaneh,DFT study of the adsorption of H₂S H₂Se and SO₂ gas molecules on the surface of Fullerene,International Journal of Advanced Biotechnology and Research,Vol. 7,No. 5,pp. 1227-1232,2016,ISI
- Farzad Farzaneh,First-principles investigation of graphene sheet for sensing carbon dioxide,International Journal of Advanced Biotechnology and Research,Vol. 7,No. 5,pp. 1233-1238,2016,ISI
- The influence of nicotine on pioglitazone encapsulation into carbon nanotube the,_. investigation of molecular dynamic and density functional theory,Journal of Biomolecular Structure and Dynamics,Vol. 7,pp. 1-15,2016,ISI.JCR.Scopus
- A theoretical study on the structure of 2-amino-1 3 4-thiadiazole and its 5-substituted,,, derivatives in the gas phase water THF and DMSO solutions,Journal of Molecular Liquids,Vol. 203,pp. 137-142,2015,JCR.Scopus
- Structural QTAIM thermodynamic properties bonding aromaticity and NMR analyses of,_. cation interactions of mono and divalent metal cations (Li Na K Be₂,Journal of Theoretical and Computational Chemistry,Vol. 14,No. 6,pp. 1550044-1550076,2015,JCR.Scopus
- The analysis of electronic structures adsorption properties NBO QTAIM and NMR,_. parameters of the adsorbed hydrogen sulfide on various sites of the outer surface of aluminum phosphide nanotube a DFT study,Structural Chemistry,Vol. 26,pp. 1059-1075,2015,JCR.Scopus
- Investigation of adsorption properties of CS₂ on interior and exterior surfaces of single-,_. walled silicon-carbide nanotubes and effect of applied electric field electronic structure charge density and NMR studies,RSC Advances,Vol. 5,pp. 84022-84037,2015,ISI.JCR.Scopus
- Effects of the HCN adsorption on the structural and electronic parameters of the beryllium,_. oxide nanotube,Structural Chemistry,Vol. 1,pp. 1-15,2015,JCR.Scopus
- Quantum chemical study on influence of the substitution effect on the structural and,_. 120

- electronic properties and intramolecular hydrogen bonding of 2-nitrophenyl hydrosulfide in ground and electronic excited state, Structural Chemistry, Vol. 26, pp. 971-987, 2015, JCR, Scopus
- The hybrid of Pd and SWCNT (Pd loaded on SWCNT) as an efficient sensor for the,, .121 formaldehyde molecule detection A DFT study, Sensors and Actuators B: Chemical, Vol. 212, pp. .55-62, 2015, ISI, JCR, Scopus
- Maasoumeh Jafarpour,A DFT investigation of axial N-donor ligands effects on the high .122 valent manganese-oxo meso-tetraphenyl porphyrin, Journal of Porphyrins and .Phthalocyanines, Vol. 19, pp. 651-662, 2015, JCR, Scopus
- Maasoumeh Jafarpour,Stereoelectronic effects of porphyrin ligand on the oxygen transfer .123 efficiency of high valent manganese-oxo porphyrin species A DFT study, Journal of Porphyrins and .and Phthalocyanines, Vol. 19, pp. 1130-1139, 2015, JCR, Scopus
- Maasoumeh Jafarpour, Significant hydrogen-bonding effect on the reactivity of high-valent .124 manganese(V) oxo porphyrins in C H bond activation A DFT study, Journal of Porphyrins and .Phthalocyanines, Vol. 19, pp. 1197-1203, 2015, JCR, Scopus
- Molecular structure and bonding character of mono and divalent metal cations (Li Na K,, .125 Be2 Mg2 and Ca2) with substituted benzene derivatives AIM NBO and NMR analyses, Structural Chemistry, Vol. 25, pp. 1327-1342, 2014, JCR, Scopus
- Mohammad ali Nasseri,Ali Allahresani,Grafting of a chiral Mn(iii) complex on graphene .126 oxide nanosheets and its catalytic activity for alkene epoxidation, RSC Advances, Vol. 4, pp. .26087-26094, 2014, ISI, JCR, Scopus
- Mohammad ali Nasseri,Ali Allahresani,Mild oxidation of alkenes catalyzed by Fe3O4/SiO2 .127 nanoparticles, Reaction Kinetics, Mechanisms and Catalysis, Vol. 112, pp. .397-408, 2014, JCR, Scopus
- Molecular structure conformational stability energetic and intramolecular hydrogen,_ .128 bonding in ground and electronic excited state of 3-mercaptopropeneselenal, Structural .Chemistry, Vol. 25, pp. 1153-1164, 2014, JCR, Scopus
- Theoretical study of substituents effects on characteristics of resonance-assisted,_ .129 hydrogen bond in (Z)-(thionitrosomethylene)hydrazine and its derivatives in ground and .electronic excited state, Structural Chemistry, Vol. 25, pp. 1099-1109, 2014, JCR, Scopus
- Immunosuppressive agent leflunomide A SWNTs-immobilized dihydroortate,_ .130 dehydrogenase inhibitory effect and computational study of its adsorption properties on zigzag single walled (6 0) carbon and boron nitride nanotubes as controlled drug delivery .devices, European Journal of Pharmaceutical Sciences, Vol. 56, pp. 37-54, 2014, JCR, Scopus
- Comprehensive study of the structural and electronic properties of complexes formed by,_ .131 .M z (Li Na K Be 2 Mg 2, Journal of Sulfur Chemistry, Vol. 36, pp. 48-66, 2014, JCR, Scopus
- Electronic structures intramolecular hydrogen bond interaction and aromaticity of,_ .132 substituted 4-amino-3-penten-2-one in ground and electronic excited state, Structural .Chemistry, Vol. 25, No. 6, pp. 505-505, 2014, JCR, Scopus
- Mohammad ali Nasseri,Ali Allahresani,A new application of nano-graphene oxide as a .133 heterogeneous catalyst in crossed, Iranian Journal of Catalysis, Vol. 4, No. 1, pp. .33-40, 2014, ISC, Scopus
- Hossein Farsi, Comparative optical and electrochemical studies of nanostructured NiTiO3 .134 and NiTiO3-TiO2 prepared by a low temperature modified Sol-Gel route, Electrochimica Acta, Vol. .132, pp. 512-523, 2014, JCR, Scopus
- Hossein Farsi, Quantum chemical studies on molecular conformations, energetic and .135 intramolecular hydrogen bonding in ground and electronic excited state of (thioxosilyl) .ethyleneselenol, Journal of Sulfur Chemistry, Vol. 2, No. 35, pp. 152-163, 2014, JCR, Scopus
- Khanmohammadi Azadeh,yoosefian mehdi, Ab initio and DFT studies on 1- .136 (thionitrosomethylene) hydrazine conformers energies and intramolecular hydrogen-bond .strength, Structural Chemistry, Vol. 24, No. 4, pp. 1123-1133, 2013, JCR, Scopus

- CONFORMATIONAL PROPERTIES AND INTRAMOLECULAR HYDROGEN BONDING OF 3-,_ .137
AMINO-PROPENESELENAL AN AB INITIO AND DENSITY FUNCTIONAL THEORY STUDIES,Journal
.of Theoretical and Computational Chemistry,Vol. 12,pp. 1350025-1350033,2013,JCR.Scopus
- Hossein Farsi,THEORETICAL INVESTIGATION OF SUBSTITUTION EFFECT IN 3-MERCAPTO- .138
PROOPENETHIAL,Journal of Theoretical and Computational Chemistry,Vol. 12,pp.
.1350045-1350078,2013,JCR.Scopus
- Molecular structure vibrational assignments conformational stability ground and excited,_ .139
state hydrogen-bonding analysis of 2-Nitroso vinyl amine,Journal of Theoretical and
.Computational Chemistry,Vol. 12,pp. 1350072-1350100,2013,JCR.Scopus
- Hossein Farsi,Quantum chemical studies on molecular conformations energetic and .140
intramolecular hydrogen bonding in ground and electronic excited state of (thioxosilyl)
.ethyleneselenol,Journal of Sulfur Chemistry,Vol. 35,pp. 152-163,2013,JCR.Scopus
- Substituent effect on the reaction mechanism of proton transfer in,_ .141
formamide,International Journal of Quantum Chemistry,Vol. 112,pp.
.2378-2381,2012,JCR.Scopus
- Hajibadi H, Nowroozi A.R,Hasani M,Mohammadzadeh Jahani P,A comparative study of .142
open-close and related rotamers methods to evaluate the intramolecular hydrogen bond energies
in 3-imino-propen-1-ol and its derivatives,International Journal of Quantum Chemistry,Vol. 112,pp.
.1384-1391,2012,JCR.Scopus
- The effect of substitution on structure intramolecular hydrogen bonding strength electron,_ .143
density and resonance in 3-amino 2-iminomethyl acryl aldehyde,Journal of Theoretical and
.Computational Chemistry,Vol. 11, No. 5,pp. 925-939,2012,JCR.Scopus
- Hydrogen bond studies in substituted imino-acetaldehyde oxime,Computational and,_ .144
.Theoretical Chemistry,Vol. 996,pp. 68-75,2012,JCR.Scopus
- Comprehensive study of the interaction between hydrogen halides and methanol,_ .145
.derivatives,International Journal of Quantum Chemistry,Vol. 112,pp. 2782-2786,2012,JCR.Scopus
- Theoretical study on -aminoacroleine Density functional theory atoms in molecules theory,_ .146
and natural bond orbitals studies,Journal of Chemical Sciences,Vol. 124, No. 3,pp.
.731-739,2012,JCR.Scopus
- Synthesis and theoretical study of intramolecular hydrogen bond at two possible positions,_ .147
.in pyrazolo 1 2-b phthalazine,Chinese Journal of Chemistry,Vol. 30,pp. 779-784,2012,JCR.Scopus
- Conformational study of the (z)- (2-iminoethylidone)silyl amine at the MP2 DFT and,_ .148
.G2MP2 levels,Computational and Theoretical Chemistry,Vol. 983,pp. 1-6,2012,JCR.Scopus
- Conformational study molecular structure and S..HN S..HN intramolecular hydrogen bond,_ .149
in thioformyl-3-aminoacrylaldehyde,Journal of Sulfur Chemistry,Vol. 33, No. 1,pp.
.75-85,2012,JCR.Scopus
- Nowroozi A.,Evaluation of the origin of conformational and tautomeric preferences in N- .150
formylformamide - A quantum chemical study,International Journal of Quantum Chemistry,Vol.
.112,pp. 489-497,2012,JCR.Scopus
- Hakimi Mohammad,Kukovec Boris ,& Marko,Pouyanmehr Leila,Mohr Fabian,Esther .151
Schuh,Solvent Free synthesis and crystal structure of s-cis and s-trans N N-bis (2-hydroxy
.cyclohexyl ethane-1 2-diamine),Structural Chemistry,Vol. 24,pp. 81-88,2012,JCR.Scopus
- shakhs Imampour Jalal,Karimi Mohammad/Theoretical Description of Substituent Effects in .152
2 4-Pentanedione AIM NBO and NMR Study,Bulletin of the Chemical Society of Japan,Vol. 85, No.
.1,pp. 87-92,2012,JCR.Scopus
- Theoretical study on - aminoacrolein Density functional theory atoms in molecules theory,, .153
and natural bond orbitals studies,Journal of Chemical Sciences,Vol. 124, No. 3,pp.
.731-739,2012,JCR.Scopus
- A comparative study in 3-imino-propen-1-ol and its derivatives,International Journal of,,, .154
.Quantum Chemistry,Vol. 112,pp. 1384-1391,2012,JCR.Scopus

- Maasoumeh Jafarpour,Stoeckli ,& Evans Helen,Economical Oxygenation of Olefins and .155
Sulfides Catalyzed by New Molybdenum(VI) Tridentate Schiff Base Complexes Synthesis and
Crystal Structure,Zeitschrift fur Anorganische und Allgemeine Chemie,Vol. 638,No. 6,pp.
.1023-1030,2012,JCR.Scopus
- Theoretical Description of Substituent Effects in 2,4-Pentanedione: AIM, NBO, and NMR,, .156
.Study,Bulletin of the Chemical Society of Japan,Vol. 1,No. 85,pp. 87-92,2012,JCR.Scopus
- Substituent effect on structure electron density and intramolecular hydrogen bonding in,, .157
nitroso-oxime methane,International Journal of Quantum Chemistry,No. 111,pp.
.3505-3516,2011,JCR.Scopus
- Hajibadi H,Jahani P.M,Reinvestigation of intramolecular hydrogen bond in malonaldehyde, .158
derivatives An ab initio AIM and NBO study,International Journal of Quantum Chemistry,No.
.111,pp. 3040-3047,2011,JCR.Scopus
- Nowroozi A.R, Roohi H, Poorsargol M,Jahani P.M,Hajibadi H,N-H S and S-H N .159
intramolecular hydrogen bond in -thioaminoacrolein A quantum chemical study,International
.Journal of Quantum Chemistry,No. 111,pp. 3008-3016,2011,JCR.Scopus
- Nowroozi A.R,Ab initio and DFT computational studies on molecular conformations and .160
strength of the intramolecular hydrogen bond in different conformers of 3-amino-2-iminomethyl
.acryl aldehyde,Journal of Molecular Structure-theochem,No. 966,pp. 299-305,2011,ISI.JCR
- Nowroozi A.R, Roohi H,Hajibadi H,Khalilinia E, Birgan M.N,O-H S intramolecular hydrogen .161
bond in thiomalonaldehyde derivatives A quantum chemical study,Journal of Molecular
.Structure-theochem,No. 963,pp. 517-524,2011,ISI.JCR
- Hossein Farsi,,Theoretical study of the effects of substitution solvation and structure on the .162
interaction between nitriles and methanol,International Journal of Quantum Chemistry,Vol.
.112,pp. 1273-1284,2011,JCR.Scopus
- Maasoumeh Jafarpour,Factors affecting the reactivity and selectivity in the oxidation of .163
sulfides with tetra-n-butylammonium peroxomonosulfate catalyzed by Mn (III) porphyrins
.Significant nitrogen donor effects,Polyhedron,Vol. 30,pp. 592-598,2011,JCR.Scopus
- Hossein Farsi,,On the pseudocapacitive behavior of nanostructured molybdenum .164
.oxide,JOURNAL OF SOLID STATE ELECTROCHEMISTRY,Vol. 14,pp. 643-650,2010,JCR.Scopus
- Hossein Farsi,gobal ferydoon,The pH effects on the capacitive behavior of nanostructured .165
molybdenum oxide,JOURNAL OF SOLID STATE ELECTROCHEMISTRY,Vol. 14,pp.
.681-686,2010,JCR.Scopus
- The effects of substitutions on structure electron density resonance and intramolecular,,, .166
hydrogen bonding strength in a mercapto-propenethial,Journal of Molecular Structure-
.theochem,Vol. 960,pp. 1-9,2010,ISI.JCR
- Hossein Farsi,Intramolecular hydrogen bonding in 3-imino-propenylamine Theoretical .167
investigations,International Journal of Quantum Chemistry,Vol. 109,pp.
.1609-1616,2009,JCR.Scopus
- Flotation separation and electrotermal atomic absorption spectrometric determination of .168
.thallium in wastewater samples,Annali di Chimica,No. 96,pp. 17-23,2006,ISI.JCR

پایان نامه ها

۱. ارائه روش بهینه برای حذف آلاینده های دارویی دیکلوفناک و کتوپروفن از پساب های صنعتی و بیمارستانی ،
مهدی براتی ، ۱۴۰۳/۶/۱۹
۲. تأثیر پلیمر جاذب غیرکووالانسی بر جذب سه داروی ضد سرطان فلوراوراسیل، تموزولوماید و تالیدوماید بر روی
حامل نانولوله کربنی ، سمیه همسایگان ، ۱۴۰۳/۶/۱۰
۳. بررسی مکانیسم جذب و رفتار دینامیکی Mof-5 به عنوان یک جاذب موثر برای حذف کلروفنلها ، عذرًا هاشم
زهی ، ۱۴۰۲/۶/۲۸
۴. استخراج برخی از ترکیبات زیست فعال با استفاده از حلal های یوتکتیک عمیق ، عاطفه صابری ، ۱۴۰۲/۶/۲۱

۵. بررسی استفاده از آنژیم ها به عنوان یک روش برای استخراج ترکیبات طبیعی از گیاهان با استفاده از محاسبات دینامیک مولکولی ، فاطمه طلایی ، ۱۴۰۲/۶/۱۸
۶. ارزیابی اثرپلی پیرول، میدان الکتریکی خارجی و نقص دار کدن بستر در جذب داروی جیمسیتابین برروی نانو ساختار CUBDC ، حقیار عبدالرقیب ، ۱۴۰۰/۱۱/۱۴
۷. بررسی برهمکنش دارو ضد سرطان اپیروبیسین با سامانه های دارورسانی دو بعدی با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی ، رقیه یعقوبی ، ۱۴۰۰/۱۱/۱۳
۸. بررسی امکان کاهش عوارض جانبی داروی ضدسرطانی دوکسربیسین بوسیله دارورسانی هوشمند و دارورسانی ترکیبی ، احمد حقی ، ۱۴۰۰/۷/۷
۹. بررسی برهمکنش داروی ضد سرطان داکسربیسین با حامل بورونیتريد بدون عامل وعامل دار ، صفرعلی نظری ، ۱۴۰۰/۷/۷
۱۰. بررسی اثرات حلال بر روی واکنش های آزاد سازی اکسیژن در سطح منیزیم اکسید ، پریسا طاهرپورفیروزکوهی ۱۴۰۰/۶/۳۱
۱۱. مطالعه برهمکنش داروی ضد سرطان دوکسربیسین با حامل گرافن اکسید و نقش پیش داروی پلی بتا مالیک اسید در رهایش داروی ضد سرطان بررسی شده ، علی بینا ، ۱۴۰۰/۶/۱۵
۱۲. تأثیر عوامل محیطی بر تغییرات میزان واپاشی هسته ای ، فرشید غلامیان ، ۱۴۰۰/۲/۲۶
۱۳. بررسی جذب، انتقال و رهایش مولکول های زیستی توسط نانو مواد نوین ، حسن هاشم زاده ، ۱۴۰۰/۲/۱۵
۱۴. بررسی اثر پلی اتیلن گلیکول بر روی انرژی آزاد جذب آمینواسید های منفرد روی نانو صفحه بورونیتريد ، فاطمه نجفی ، ۱۳۹۹/۱۱/۹
۱۵. بررسی اثر پلی اتیلن گلیکول بر روی انرژی آزاد جذب آمینواسید های منفرد روی نانو صفحه بورونیتريد ، فاطمه نجفی ، ۱۳۹۹/۱۱/۹
۱۶. بررسی اثرات کاتیون-پای در جذب داروی دوکسربیسین بر روی سطح گرافن ، فائزه فلاحتی ، ۱۳۹۹/۱۱/۹
۱۷. مکانیسم برهمکنش داروهای ضد سرطان و غشاء سلولی ، مجید پاکدل ، ۱۳۹۸/۶/۳۰
۱۸. بررسی به دام انداختن دی اکسید کربن توسط غشای دو لایه اسفینگوکسین کیناز ، سیده طاهره حسینی ، ۱۳۹۸/۶/۳۰
۱۹. بررسی جذب، انتقال و رهایش هدفمند داروهای ضدسرطان ۵-فلوروراسیل و پیرازینامید توسط نانو حامل کربن نیترید ، آمنه زابلی ارباب دین محمد ، ۱۳۹۸/۶/۲۸
۲۰. بررسی برهمکنش داروهای ضد سرطان آناستروزول و ملفالان با حامل سیلیسین بدون عامل و عامل دار ، سیده لیلا رضوی خوشفی ، ۱۳۹۸/۶/۲۷
۲۱. بررسی جذب داروی سیتارابین بر روی گرافن اکساید عاملدار شده ، نفیسه رحمانی مقدم ، ۱۳۹۷/۱۱/۱۰
۲۲. مطالعه محاسباتی پایداری سامانه های نوین دارورسانی برای جذب، رهاسازی و انتقال داروها ، مهناز شهابی چشمۀ موسی ، ۱۳۹۷/۱۰/۲۶
۲۳. بررسی برهمکنش داروهای ضد سرطان با نانو مواد ، زهره حسن زاده ، ۱۳۹۷/۱۰/۲۶
۲۴. مطالعه بر هم کنش بین نانولوله های مختلف با برخی داروهاو آلاینده ها ، مریم زابلی ، ۱۳۹۷/۷/۲
۲۵. مطالعه برهمکنش بین نانو لوله های کربنی و بورون نیترید با برخی ترکیبات داروئی به منظور استفاده از آن ها در رسانش و رهایش دارو و بررسی اثرات مهار آنژیمی آن ها ، فریبا ملانیا ، ۱۳۹۷/۱/۲۸
۲۶. بررسی جذب داروهای ضد سرطان استریپتوزوسین، سورافنیب، سانیتینیب بر روی نانو لوله های کربنی عاملدار شده با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی ، نرجس ده نشین ، ۱۳۹۶/۱۰/۲۶
۲۷. شبیه سازی دینامیک مولکولی بر همکنش داروهای سیتارابین،اتوپوساید،دانوروبیسین بر روی نانولوله های کربنی بدون عامل و عامل دار شده ، سیده اعظم موسوی بایگی ، ۱۳۹۶/۱۰/۲۴
۲۸. اثر کایرالیته و قطر نانولوله های کربنی عاملدار شده بر روی جذب ۳ داروی ضد سرطان اگزمستان، لتروزول و فولوستراتن با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی ، زهراء قدری بورنگ ، ۱۳۹۶/۱۰/۲۰
۲۹. مطالعه بر هم کنش بین نانولوله سیلیکون کاربید و مولکول دی سولفید کربن همچنین بررسی برهمکنش بین نانولوله های سیلیکون کاربید و بورون نیترید با برخی ترکیبات داروئی به منظور استفاده از آن ها در رسانش و رهایش دارو ، حمیده غیاثی بزدی ، ۱۳۹۵/۱۱/۴
۳۰. شبیه-سازی دینامیک مولکولی جذب داروی پاکلیتاکسل بر روی نانولوله کربنی عامل-دار شده ، حسن هاشم زاده ، ۱۳۹۵/۶/۲۰
۳۱. بررسی عوامل موثر بر ماهیت و کارایی کاتالیزوری فلز - اکسو در اکسو پوروفیرین ها و پلی اکسومتالاتهای نانو ساختاری ، حسین کاووسی ، ۱۳۹۴/۸/۲۱
۳۲. بررسی برهمکنش متان با ۵-Mof و پیامدهای آن برای طراحی و توسعه MOF های جدید ، امین جهانگیری ، ۱۳۹۴/۸/۱۹

۳۳. بررسی جذب داروی ۵-فلوئورو اوراسیل بر روی گرافن اکسید ، فاطمه صدری ، ۱۳۹۴/۷/۲۲
۳۴. بررسی جذب گاز خردل بر روی گرافن ، سمانه پاسبان موشکی ، ۱۳۹۴/۷/۲۱
۳۵. ارزیابی برخی رنگها و نیمه رساناهای نانوساختاری جهت کاربرد در سل های خورشیدی ، شکوفه مقیمی نیا ، ۱۳۹۳/۱۲/۱۴
۳۶. بررسی جذب گاز متیل مرکاپتان روی نانو لوله بور نیترید ، نرگس خاتون عطاران طوسی ، ۱۳۹۳/۷/۲
۳۷. سنتز کمپلکس‌های نیکل و مس-۵- استیل باربیتوريک اسید و مطالعه پایداری کوانتم مکانیکی و توزیع بار در آنها ، سمیه ضیاء ، ۱۳۹۳/۶/۲۶
۳۸. بررسی جذب گاز فشردن بر روی نانو لوله های آلومینیوم نیترید ، مهناز شهابی چشم موسی ، ۱۳۹۳/۶/۲۴
۳۹. جنب گاز HCN بر روی نانو لوله بربیلیوم اکساید ، مینا مروی خیابانی ، ۱۳۹۳/۶/۲۴
۴۰. بررسی ذفتار الکتروشیمی روdamین بی بر روی الکتروودامین بی کربن شیشه ای و تیتانیوم دی اکسید ناو ساختاری ، مریم صفرزاده نوقابی ، ۱۳۹۲/۷/۱۷
۴۱. بررسی اثر استخلاف بر روی ساختار الکترونی ، طیفهای ارتعاشی NMR پیوند هیدروژنی درون مولکولی و پارامترهای وابسته به رزوناسدر ترکیب ۲-E- ایمینو متیل) بنزن تیول در فاز گازی و محلول آبی ، سید جلال سیدموسوی ، ۱۳۹۲/۶/۳۰
۴۲. بررسی پیوند هیدروژنی دوتایی در ترکیب ۲-بورانیل - اتن تیول ، الهه محمدی نژاد ، ۱۳۹۲/۶/۲۸
۴۳. بررسی اثر استخلاف بر روی فرایند انتقال پروتون و قدرت پیوند هیدروژنی درون مولکولی در ترکیب ۴- نیتروپیریدین-۳-تیولو مطالعه اثر حلا در این فرایند ، سیده زهرا خوش بین ، ۱۳۹۲/۶/۲۸
۴۴. اندازه گیری مقادیر ناچیز اورانیوم محلول در آب با پیریدین-۲-و-۶- دی کربوکسیلیک اسید به روش اسپکتروفلورومتری ، زینب خلیلی ، ۱۳۹۲/۶/۲۰
۴۵. سنتز نانو ذرات Cds/Zns کوانتمومی پوشیده شده با اسیارتیک اسید و بررسی پاره ای از مشخصات تجزیه ای مهم آن ، محسن کمالی جامی ، ۱۳۹۲/۶/۲۰
۴۶. سنتز نانو ذرات znse کوانتمومی پوشیده و شده با تیروزین و کاربرد آن در اندازه گیری هیپوکلریت در آب ، زهرا هاشمی پور رابری ، ۱۳۹۲/۶/۲۰
۴۷. سنتز نانو ذرات Cdse پوشیده شده با لیگاند ۲- مرکاپتو نیکوتینیک اسید و استفاده از آن برای شناایی و اندازه گیری کروم (VI) موجود در آب ، سمیه خورا شاهی ، ۱۳۹۲/۶/۱۹
۴۸. گونه شناسی و تعیین مقادیر ناچیز یونهای سریم به روش اسپکتروفلورومتری با استفاده از ترکیب ۱ و ۴ دی آمینو آنتراکینون ، مریم زنگویی ، ۱۳۹۱/۱۱/۱
۴۹. بررسی حذف اسیدهای آروماتیک متداول از آب طی فرایند یک مرحله ای با استفاده از نانو ذرات کائولن به روش اسپکتروفلورومتری ، مصطفی اخلاقی باقرجری ، ۱۳۹۱/۷/۱۳
۵۰. بررسی نظری صورت بندی ساختار، پیوند هیدروژنی درون مولکولی، طیف ارتعاشی و NMR ترکیب ۳- آمینو- پروپن- سلنال و مطالعه اثر استخلاف بر روی آن ، شهبرا اسلام دوست جامی ، ۱۳۹۱/۶/۲۶
۵۱. بررسی صورت بندی های ترکیب (Z2) - هیدروکسی پروپ - ۲- ان سلنال و مطالعه اثر استخلاف بر روی فرایند انتقال پروتون در ترکیب N- هیدروسلنو - N- اکسوایمیدوفرمامید ، سعیده سهیلی ، ۱۳۹۱/۶/۲۶
۵۲. تغليط همزمان (TH) او (L) از محلول های آبی با استفاده از زرین پلیمری با رورسازی شده با ۳ - هیدروکسی نفتالین- 2- کربوکسیلیک اسید ، علی اکبر بذرافشان ، ۱۳۹۱/۶/۲۶
۵۳. بررسی نظری اثرات فضایی، الکترون دهنگی و الکترون کشنگی گروه های استخلافی بر روی ساختار الکترونی طیف های ارتعاشی و NMR ترکیب ۴- سلنوكسو - بوت - ۲ - افال و مطالعه صورت بندی های ۳- مرکاپتو - پروپن سلنال ، مریم شخمکار ، ۱۳۹۱/۶/۲۵
۵۴. بررسی صورت بندی های ترکیب (Z) (تیوکسوسیلیسل) اتیلن سلنول و مطالعه اثر استخلاف بر روی ساختار، دانسیته الکترونی و قدرت پیوند هیدروژنی در ترکیب N- هیدروسلنو - N- تیوکسوایمیدوفرمامید ، زهرا کمالی ، ۱۳۹۱/۶/۲۵
۵۵. سنتز ((4)-متیل - ۶- مورفالینو - ۵- نیترو پیریمیدین- 2- ایل) آمیز) پروپانوئیک اسید، بررسی خواص و ثابت پایداری کمپلکس های آن با دسته ای از فلزات ، هادی پریزاد ، ۱۳۹۱/۳/۳۱
۵۶. سنتز ۲,2-((5-برمو-6-متیل پیریمیدین- 2,4 دی ایل) بیس (آزانیدیل) دی پروپانوئیک اسید، بررسی خواص و ثابت پایداری کمپلکس های آن با دسته ای از فلزات ، حسین صفائی ، ۱۳۹۱/۳/۳۰
۵۷. بررسی نانو ذرات کوانتمومی Cds پوشیده شده از سیستین به عنوان ردیاب فلوئور سانس یون آرسنیک ، سحر ناظمی ، ۱۳۹۰/۱۱/۱۱
۵۸. بررسی واکنش آلمینیوم (III) با ۳-هیدروکسی-نفتالین-2-کربوکسیلیک اسید به روش اسپکترو فلوریمتری و کاربرد آن در اندازه گیری آلمینیوم موجود در نمونه های آب-، طاهره پور محمود حصاری ، ۱۳۹۰/۷/۱۶
۵۹. سنتز نانو ذرات کوانتمومی cds پوشیده شده با ۲ و ۲-دی تیوبدیبنزوئیک اسید و مطالعه اندرکنش آن با

- تعدادی از یون های فلزات واسطه ، حمیده جهانبانی ، ۱۳۹۰/۷/۱۶
۶۵. بررسی نظری صورت بندی های ترکیب آمینو-اکسوس-دی تیو استیک اسید و مطالعه اثر استخلاف روی این ترکیب و ترکیب ایمینو - دی تیو استیک اسید ، حمزه جاویدی ، ۱۳۹۰/۶/۵
۶۱. بررسی واکنش انتقال پروتون در ترکیب 2 (Z---۱-آمینوتیلیدین سیلان آمین و اثر استخلاف بر روی آن و مطالعه صورت بندی های سد چرخشی این ترکیب ، سمانه خوشخوا ، ۱۳۹۰/۶/۱
۶۲. بررسی اثر استخلاف ببروی قدرت پیوند هیدروزنی درون مولکولی و روزنانس در ترکیب 2Z هیدروکسی سیلیلن استالدئید و مطالعه صورت بندی های این ترکیب ، دانیال لقمان نژاد ، ۱۳۹۰/۶/۱
۶۳. تعیین پتانسیومتری ثابت پایداری کمپلکس های فنیل آلانین با یون های فلزی دوظرفیتی کیالت نیکل مس روی و سرب در مخلوط های حلال آبی - آلی ارزیابی پارامترهای ترمودینامیکی فنیل آلانین و مطالعه صورت بندهای آلانین ، سمیعه اولیائی ترشیزی ، ۱۳۸۹/۱۱/۲۶
۶۴. تعیین ثابت پایداری کمپلکسهای کیالت نیکل مس روی سرب آهن یا اسید آمینه هیستیدین در حلال آب دی اکسان در محدوده دمایی 40-25 درجه سانتیگراد به روش پتانسیومتری و مطالعه صورت بندی های هیستیدین ، احسانه جلائیان یاداور ، ۱۳۸۹/۱۱/۲۶
۶۵. سنتز ساختار فعالیت کاتالیزوری و مطالعه تئوری بر روی کمپلکس های شیف باز مولیبدن و وانادیوم ، محبوه علی پور ، ۱۳۸۹/۱۱/۲۵
۶۶. مطالعه اصولی برهم کنش برخی از یون های فلزی دوظرفیتی با نانوذرات پوشیده Cds توسط مرکاپتو سوکسینیک اسید به عنوان ردیاب فلورسانس ، آتنا عباسی پیروز ، ۱۳۸۹/۷/۲۶
۶۷. اندازه گیری مستقیم نیتریت در آب با استفاده از ترکیبات آمینوآنتراکینون به روش اسپکتروفتومتری مشتقی ، اکرم خواجه رضای شهری ، ۱۳۸۹/۷/۱۱
۶۸. انتقال پروتون این ترکیب و توابع پتانسیل آنها ، سهیلا زمانی بیدختی ، ۱۳۸۹/۶/۲۲
۶۹. مطالعه نظری کانفورمرهای ترکیب 3-آمینو-2-ایمینو-1-اکریل آلهید و بررسی واکنش انتقال پروتون در استخلاف های این ترکیب و توابع پتانسیل آنها ، فربیا ملانیا ، ۱۳۸۹/۶/۲۲
۷۰. سنتز مایعات یونی و کاربرد جدید آنها به عنوان حلال های سبز در واکنشهای آلی ، الهه واحدی ، ۱۳۸۸/۱۱/۱۲
۷۱. بررسی ساختار و صورت بندیهای ترکیبات 3-آمینو-3-هیدروکسی-2-نیترو-اکریلامیدونیتروزواکسیم متان و بررسی اثراستخلاف در ترکیب نیتروزواکسیم متان ، الهام کریم زاده ، ۱۳۸۸/۶/۲۱
۷۲. بررسی نظری ساختار،پایداری و پیوند هیدروزنی درون مولکولی در صورت بندهای 3-آمینو-5-تیوکسو-پنت-2-انال ، حلیمه فرزام ، ۱۳۸۸/۴/۱۷
۷۳. بررسی حذف اسیدهای آمینه آروماتیک متداول از آب طی فرآیند یک مرحله ای با استفاده از ارگانوبنتونیت به روش اسپکتروفلومتری ، محسن دولت آبادی ، ۱۳۸۸/۳/۲۵
۷۴. تعیین ثابت تشکیل کمپلکس های یون های فلزی مس || روحی || نیکل || کیالت || و سرب || با تریپتوفان در حلال آب-دی اکسان، ارزشیابی پارامترهای ترمودینامیکی و مطالعه کانفورمرهای تریپتوفان ، محمدعلی ارباب خالص ، ۱۳۸۸/۳/۲
۷۵. مدلسازی ترمودینامیکی انرژی آزاد در نانو کلاستر DNA با دندرونایز پلیمر ، سیمین یزدی نژاد ، ۱۳۸۷/۱۰/۳۰
۷۶. بررسی برهم کنشهای بین مولکولی و پیوند هیدروزنی در جفت بازهای ادنین تیمین ، فاطمه دادرس مقدم ، ۱۳۸۷/۱۰/۳۰
۷۷. گونه شناسی و اندازه گیری نیترات/نیتریت در آب با استفاده از ترکیب 1-آمینو آنتراکینون به دو روش اسپکتروفتومتری و اسپکترو فلورومتری ، سارا کلاهی اهری ، ۱۳۸۷/۱۰/۸
۷۸. مطالعه صورت بندی های تیروزین تعیین ثابت های زایداری تشکیل کمپلکس اسید آمینه تیروزین با یون های فلزی با استفاده از روش زروم با کاربرد نرم افزار BEST ، عاطفه ریاضی ، ۱۳۸۷/۹/۲۴
۷۹. ساخت و بررسی الکتروشیمیایی اکسید مولیبدن نانو ساختاری ، شکوفه مقیمی نیا ، ۱۳۸۷/۶/۳۰
۸۰. سنتز و بررسی صورت بندی ساختمان طیف سنجی ارتعاشی و پیوند هیدروزنی درون مولکولی در ترکیبات آمینو باریتوریک اسید و ممتیل آمینوبایتوریک اسید ، عباسعلی جمالی پور ، ۱۳۸۷/۶/۱۳
۸۱. بررسی پیوند هیدروزنی SHO و مطالعه طیف سنجی ارتعاشی و پیوند هیدروزنی در ترکیب 4-اتیل آمینو-پنت-3-ان-2-ان ، حمیده غیاثی بزدی ، ۱۳۸۷/۶/۱۳
۸۲. بررسی حذف آمین های آروماتیک متداول از آب طی فرآیند یک مرحله ای با استفاده از بنتونیت به روش اسپکتروفلورومتری ، محسن نیکودل ، ۱۳۸۷/۲/۱۴
۸۳. گونه شناسی کروم ((III)/(VI)) در آب به روش استخراج فاز جامد با استفاده از نانوذرات ZRO واندازه گیری نهایی به روش اسپکتروومتری و اسپکتروفلوریمتری با استفاده از کیورستین به عنوان یک آنتی اکسیدان طبیعی ، فروغ بلادر ، ۱۳۸۶/۱۱/۸
۸۴. گونه شناسی و تعیین مقادیر ناچیز یونهای کروم در آب به روش اسپکتروفتومتری و اسپکتروفلوریمتری با

- استفاده از ترکیب ۱-۴ در آمینوآنتراکینون ، محمد اسدی ، ۱۳۸۶/۷/۸
۸۵. رزینهای بارور شده توسط حلال جداسازی و تغليظ مقادیر ناچیز برخی از یونهای فلزی موجود در آب به روش جريانی و اندازه گيري آنها با روش جذب اتمی ، احمد حسینی بنده قرائی ، ۱۳۸۶/۶/۱۱
۸۶. مطالعه ساختمانی کی لیتهای روی ، مس، کadmیم و نیکل با کنیزارین و تعیین ثابت پایداری آنها به روش اسپکتروفتومتری ، محمد رضا شاطرزاده بجد ، ۱۳۸۶/۶/۱۰
۸۷. مطالعه ثابت تشکیل کمپلکس کاتیون های فلزی با تریپتوفان به روش پتانسیومتری و تعیین پایدارترین ساختار مولکولی آن به روش محاسبات مکانیکی کوانتونم ، معصومه اسدی ، ۱۳۸۵/۱۱/۲۳
۸۸. بررسی صورت بندی ، ساختمان ، طیف سنجی ارتعاشی ترکیب ۳-آمینو-۴،۴-تری فلورو-۱-فنیل-۲-بوتنهان ، آزو حسین نتاج هدایت آباد ، ۱۳۸۵/۹/۲۹
۸۹. تعیین پایدارترین ساختار مولکولی فنیل آنالین و مطالعه ثابت پایداری کمپلکس های این اسید امینه با یونهای فلزی Zn,Fe,Ni,Cu,Co ، بی بی مریم موسوی ، ۱۳۸۵/۹/۱۲
۹۰. تهیه، بررسی پیوند هیدروژنی درون مولکولی، تفسیر طیف ارتعاشی و مطالعه صورت بندهای ترکیب ۲- آمینومتیلن مالنالدھید همراه با محاسبات AIM و NBO ، محبوبه شاهینی ، ۱۳۸۵/۹/۱
۹۱. بررسی نظری اثر استخلاف الفا بر ساختار و قدرت پیوند هیدروژنی استینل استون، تجزیه و تحلیل لاتین AIM و NBO ، محمد کریمی ، ۱۳۸۵/۹/۱
۹۲. بررسی صورت بندی ، ساختمان ، طیف سنجی ارتعاشی نظریه AIM و پیوند هیدروژنی درون مولکولی در ترکیب تری فلوروبنزوزئیل استون ، طاهره قوامی فر ، ۱۳۸۵/۷/۹