

# Mijn werkstuk

19 november 2013

Ik citeer een aantal mensen [1, 2]. En ik heb ook een heel erg interessant boek gebruikt[3]. Verder vond ik de handleiding van MOLPRO[4] ook heel erg handig.

## Referenties

- [1] Paul W. Ayers. Using classical many-body structure to determine electronic structure: An approach using k-electron distribution functions. *Phys. Rev. A*, 74(042502), 2006.
- [2] A. J. Coleman. Structure of fermion density matrices. *Rev. Mod. Phys.*, 35(3):668, 1963.
- [3] Willem H. Dickhoff and Dimitri Van Neck. *Many-Body Theory Exposed!* World Scientific, 2008.
- [4] H.-J. Werner, P. J. Knowles, R. Lindh, F. R. Manby, M. Schütz, P. Celani, T. Kornona, G. Rauhut, R. D. Amos, A. Bernhardsson, A. Berning, D. L. Cooper, M. J. O. Deegan, A. J. Dobbyn, F. Eckert, C. Hampel, G. Hetzer, A. W. Lloyd, S. J. McNicholas, W. Meyer, M. E. Mura, A. Nicklass, P. Palmieri, R. Pitzer, U. Schumann, H. Stoll, A. J. Stone, R. Tarroni, and T. Thorsteinsson. *MOLPRO, version 2006.1, a package of ab initio programs*, 2006.