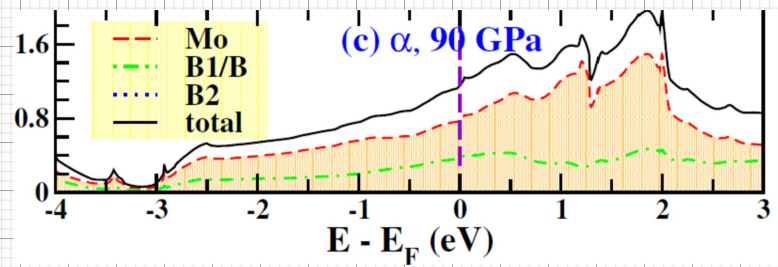
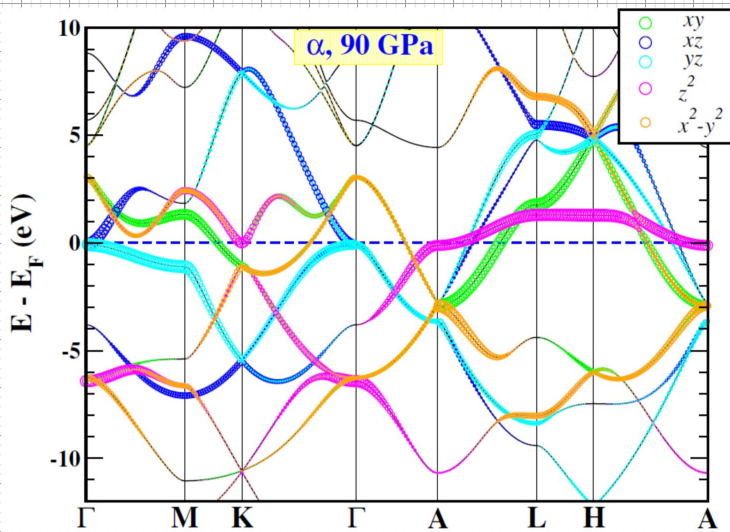
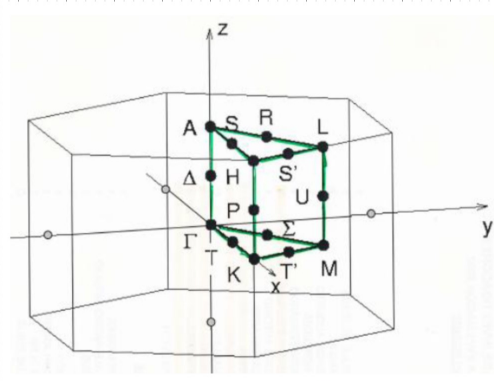


MoB₂: PROPIEDADES ELECTRÓNICAS



↪ $\mathcal{L}(\vec{k})$; DOS



PROPUESTAS

i) BANDS, DOS vs p

ii) Archivos: BAND.OUT → BANDS (para cada p)
DOS.OUT → DOS (para cada p)
INFO.OUT → $N(E_F)$ vs p.
("... Fermi energy : ")

↗
La estructura α -MoB₂ es estable $p \geq 70$ GPa

◦ Cálculos: 0, 50, 65, 70, 80, 90, 100, 110, 120, 130, 140, 150
antes de la transición.