

Riešiteľ	BUJDÁK Radovan	
Pozícia na projekte	Vedecko-výskumný pracovník	
Vedecké identifikátory	WoS (Researcher ID): , Scopus (AuthorID): , ORCID:	
Vedecké zameranie	materiálové inžinierstvo, teoretické výpočty a predikcie kryštálovej a elektrónovej štruktúry nových doposiaľ nepozorovaných oxidov prechodných kovov, pomocou teórie funkcionálu hustoty	
Publikačná činnosť s ohlasmi (aktuálne k 31.10.2022)		
I2 Iný výstup publikačnej činnosti ako časť publikácie alebo zborníka		
I2_01	BUJDÁK, Radovan - GAŠPÁRKOVÁ, Michaela - TOKÁR, Kamil - DERZSI, Mariana. Exploring new phases in Ni-O binary system from ab initio. In <i>2022 Workshop on Recent Developments in Electronic Structure (ES22) : May 31 - June 3, 2022 at Columbia University in the City of New York</i> . 1. vyd. New York : Columbia University, 2022, S. 1. Typ výstupu: poster z podujatia; Výstup: zahraničný; Kategória publikácie do 2021: AFK	
XXX XXX		
_01	BUJDÁK, Radovan. <i>Phase diagram of titanium from first principles calculations</i> . 2019. Dostupné na internete: < http://is.stuba.sk/zp/portal_zp.pl?podrobnosti=139536 >.	
_02	BUJDÁK, Radovan. <i>Monte-Carlo simulations of high entropy alloys</i> . 2021. Dostupné na internete: < http://is.stuba.sk/zp/portal_zp.pl?podrobnosti=157936 >.	
Štatistika: kategória publikačnej činnosti do 2021		
I2	I2	1
XXX	Nezaradené	2
Súčet		3