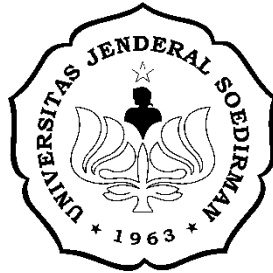


**SIMULASI KUANTUM REAKSI DEKARBOKSILASI PADA
PERMUKAAN Pt(111) BERBASIS METODE *DENSITY FUNCTIONAL*
*THEORY***



SKRIPSI



Oleh

**IKA NAJDAH FITRIANI
K1C015033**

**KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
UNIVERSITAS JENDERAL SOEDIRMAN
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
PURWOKERTO
2019**