

**SIMULASI KUANTUM REAKSI PEMBENTUKAN COOH
PADA PERMUKAAN Pt(111)
DENGAN METODE *DENSITY FUNCTIONAL THEORY***



Oleh

ENDAH APRILLIA NUR ANGGRAENI

K1C015028

**KEMENTERIAN PENDIDIKAN DAN KEBUDAYAAN
UNIVERSITAS JENDERAL SOEDIRMAN
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
PURWOKERTO**

2020