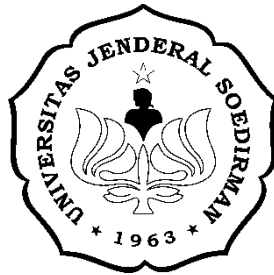


**SIMULASI KUANTUM BERBASIS *DENSITY FUNCTIONAL THEORY*
UNTUK REAKSI PEMISAHAN KARBOKSIL (COOH) PADA
PERMUKAAN PtMo(111)**



SKRIPSI



Oleh

**ERLITA NOVALIA
K1C015046**

**KEMENTERIAN PENDIDIKAN DAN KEBUDAYAAN
UNIVERSITAS JENDERAL SOEDIRMAN
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
PURWOKERTO
2020**