

**SIMULASI REAKSI PEMBENTUKAN KARBOKSIL (COOH)
PADA PERMUKAAN PtMo(111)
MENGUNAKAN *DENSITY FUNCTIONAL THEORY***



**KEMENTRIAN RISET TEKNOLOGI DAN PENDIDIKAN TINGGI
UNIVERSITAS JENDERAL SOEDIRMAN
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
JURUSAN FISIKA
PURWOKERTO
2019**