

**SIMULASI KUANTUM UNTUK SISTEM KOADSORPSI H DAN OH PADA
PERMUKAAN PtRuMo(111)
DENGAN METODE *DENSITY FUNCTIONAL THEORY***



**KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI DAN PENDIDIKAN TINGGI
UNIVERSITAS JENDERAL SOEDIRMAN
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
PURWOKERTO
2018**