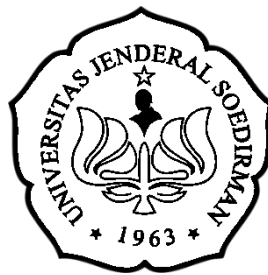


**SIMULASI KUANTUM UNTUK SISTEM KOADSORPSI H DAN OH
PADA PERMUKAAN PtMo(111)
DENGAN METODE *DENSITY FUNCTIONAL THEORY***



SKRIPSI

Oleh

**ASEP SAEPULLOH
H1E014049**

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