

SKRIPSI

PENAMBATAN MOLEKUL DAN SIMULASI DINAMIKA MOLEKUL DARI ANALOG KURKUMIN SEBAGAI KANDIDAT ANTI-COVID-19 TERHADAP PROTEASE UTAMA SARS-COV-2

MOLECULAR DOCKING AND MOLECULAR DYNAMIC SIMULATION OF CURCUMIN ANALOGS AS ANTI-COVID-19 CANDIDATES AGAINST SARS-COV-2 MAIN PROTEASE

Diajukan untuk memenuhi salah satu syarat memperoleh derajat

Sarjana Sains Ilmu Kimia



FRANS WILLIAM SIHOMBING
18/427620/PA/18580

**PROGRAM STUDI KIMIA
DEPARTEMEN KIMIA
FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM
UNIVERSITAS GADJAH MADA
YOGYAKARTA**

2022