

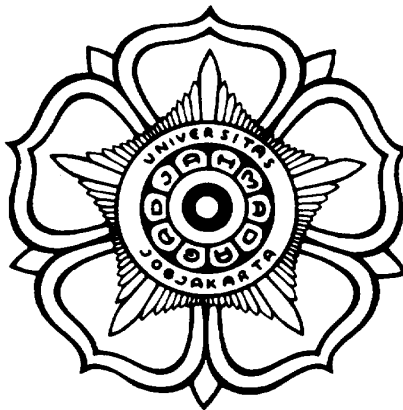
TESIS

**KAJIAN STRUKTUR DAN DINAMIKA SOLVASI LITIU(M) DALAM
AMONIAK CAIR MENGGUNAKAN SIMULASI DINAMIKA
MOLEKULAR QMCF (*QUANTUM MECHANICAL CHARGE FIELD*)**

***STUDY ON STRUCTURE AND DYNAMICS OF SOLVATION LITHIUM (I)
ION USING QUANTUM MECHANICAL CHARGE FIELD (QMCF)
MOLECULAR DYNAMICS SIMULATION***

Diajukan untuk memenuhi salah satu syarat memperoleh derajat

Master of Science Ilmu Kimia



NIKO PRASETYO

13/350434/PPA/04087

PROGRAM STUDI S2 KIMIA

DEPARTEMEN KIMIA

FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM

UNIVERSITAS GADJAH MADA

YOGYAKARTA

2015