

**SKRIPSI**

**KAJIAN INTERAKSI MOLEKUL CO DENGAN KLUSTER ATOM KOBALT  
MENGGUNAKAN METODE *DENSITY FUNCTIONAL THEORY* (DFT)**

**INTERACTION STUDY OF CO MOLECULES WITH COBALT ATOM CLUSTERS USING  
THE *DENSITY FUNCTIONAL THEORY* (DFT) METHOD**



Hamonangan Rekso Diputro Sitompul

10/297412/PA/12987

**PROGRAM STUDI KIMIA**

**DEPARTEMEN KIMIA**

**FAKULTAS MATEMATIKA DAN ILMU PENGETAHUAN ALAM**

**UNIVERSITAS GADJAH MADA**

**YOGYAKARTA**

**2016**