

**PERHITUNGAN STRUKTUR ELEKTRONIK MOLEKUL  $CsPbX_3$  ( $X = Br$ ,  
Cl dan I) FASE ORTOROMBIK DENGAN METODE *DENSITY  
FUNCTIONAL THEORY***

**SKRIPSI**

Diajukan Sebagai Salah Satu Syarat Untuk Memperoleh Gelar Sarjana Sains



**SONA MAULANA MUHAMMAD**  
**1167030075**

**JURUSAN FISIKA**  
**FAKULTAS SAINS DAN TEKNOLOGI**  
**UNIVERSITAS ISLAM NEGERI SUNAN GUNUNG DJATI BANDUNG**  
**2020**