

JURNAL PENELITIAN

Saintek

Penerbit:

Lembaga Penelitian Universitas Negeri Yogyakarta

Pemimpin Umum/Penanggung Jawab:

Ketua Lembaga Penelitian Universitas Negeri Yogyakarta

Redaksi:

Ketua: Dr. Sri Atun

Sekretaris: Retno Arianingrum, M.Si.

Redaktur Ahli: 1. Dr. Wardan Suyanto, M.A.

2. Dr. dr. BM Wara Kushartanti, M.S.

Redaktur Pelaksana: Retno Hidayah, Ph.D.

Anggota Redaktur: 1. Heru Kuswanto, Ph.D.

2. Yuli Priyanto, Ph.D.

3. Slamet Widodo, M.T.

4. Agus Bubiman, M.Pd., M.T.

Tata Usaha/Pelaksana:

Adil Basuki, S.E.

Setting dan Tata Letak:

Ant. Hedi Ari Purwanto, S.I.P.

Alamat Redaksi/Tata Usaha:

Lembaga Penelitian Universitas Negeri Yogyakarta

Gedung LPM Lantai II – Karangmalang, Yogyakarta, 55281

Telepon (0274) 586168 pesawat 242, 262, Fax (0274) 518617

<http://www.uny.ac.id> dan e-mail: lmiluuny@yahoo.com

Jurnal Penelitian Saintek merupakan lanjutan dari
Jurnal Penelitian Ilmiah dan Humaniora

Frekensi terbit: tengah tahunan

Semua tulisan yang ada dalam Jurnal Penelitian Saintek bukan merupakan
cermatan sikap dan/atau pendapat Dewan Redaksi. Tanggung jawab terhadap isi
dan/atau akibat dari tulisan tetap terletak pada penulis.

Saintek

JURNAL PENELITIAN

DAFTAR ISI

Halaman

Daftar Isi	i
Potensi Daun Katuk sebagai Sumber Zat Pewarna Alami dan Stabilitasnya Selama Pengeringan Bubuk dengan Menggunakan Binder Maltodekstrin <i>Oleh: Sri Hartianti</i>	1-18
Pemanfaatan Minyak Jarak Pagar sebagai Bahan Bakar Alternatif Mesin Diesel <i>Oleh: Suhartanta dan Zainal Arifin</i>	19-46
Evaluasi Sediment Yield di Daerah Aliran Sungai Cisanggarung Bagian Hulu dalam Mempertirakan Sisa Umur Waduk Darma <i>Oleh: Muhammad Nursyah</i>	47-64
Uji Aktivitas Beberapa Senyawa Oligoresveratrol Hasil Isolasi dari Kulit Batang Tumbuhan <i>Hopew Odorata</i> sebagai Pencegah Degradasi 2-Doksisribosid <i>Oleh: Sri Atun, dkk.</i>	65-76
Pengaruh Berbagai Asam terhadap Daya Adsorpsi Kromium(III) dan Kromium(VI) pada Tanah Diatomaceous Earth <i>Oleh: Susila Kristianingrum dan Siti Sudastri</i>	77-94

Koadsorpsi Cr-Fe oleh Kitosan
Oleh: Endang Widjajanti, AK Profosuntoro, 
Biodata Penulis.....

95-109
111

Potensi Daun Katuk sebagai Sumber Zat Pewarna Alami dan Stabilitasnya
Selama Pengeringan Bubuk dengan Menggunakan Binder Maltodekstrin (Sri
Herdjanti)

**POTENSI DAUN KATUK SEBAGAI SUMBER ZAT
PEWARNA ALAMI DAN STABILITASNYA SELAMA
PENGERINGAN BUBUK DENGAN MENGGUNAKAN
BINDER MALTODEKSTRIN**

111

Oleh:

Sri Herdjanti

Staff Pengajar Universitas Mercu Buana Yogyakarta

Abstract

Daun katuk (*Sauvopis Androgynus-(L) Merr*) merupakan daun yang dapat digunakan sebagai pewarna pada makanan, tetapi penggunaannya kurang praktis, oleh karena itu dilakukan pengolahan dengan cara daun katuk diekstrak kemudian dijadikan bubuk. Variabel penelitian bubuk daun katuk dibuat dengan penambahan maltodekstrin pada variasi konsentrasi 4%, 6%, 8%, dan suhu pengeringan 80 dan 90°C. Bubuk daun katuk yang diperoleh dianalisa sifat kimia (kadar air, kadar klorofil), sifat fisik (warna, rehidrasi), dan sifat sensoris (tingkat kesukaan). Hasil penelitian menunjukkan penambahan maltodekstrin pada bubuk ekstrak daun katuk cenderung tidak berpengaruh terhadap sifat fisik (warna dan rehidrasi), sifat kimia (kadar air, kadar klorofil) namun semakin banyak penambahan maltodekstrin, bubuk ekstrak daun katuk yang dihasilkan kurang disukai. Suhu pengeringan pada pembentukan bubuk ekstrak daun katuk sangat berpengaruh terhadap kadar klorofil dan intensitas warna pada bubuk ekstrak daun katuk yang dihasilkan. Bubuk ekstrak daun katuk paling disukai adalah pada suhu pengeringan 90°C dengan penambahan maltodekstrin 4%. Bubuk ekstrak daun katuk tersebut memiliki karakteristik: kadar air 5,64%wh, kadar klorofil (0,83% db), warna Redness 0,65, Yellowness 8,90, Blueness 2,75, rehidrasi 1,19 menit.

Kata Kunci: daun katuk, klorofil, pewarna alami

PENDAHULUAN

Daun katuk (*Sauvopis Androgynus-(L) Merr*) digunakan sebagai pewarna alami yang dapat memberi warna hijau tanpa

Hoeve, I.B. (1984). *Ensiklopedi Indonesia*. Volume 6.

Johnstone and Johnstone, M.G. (1961). *Minerals for the Chemical and Applied Industries*. New York: John Wiley & Sons. Edisi ke 2.

Khan. (1980). *Pesticides in the Soil Environment*. Amsterdam: Elsevier Scientific Publishing Co.

Siti Sulastri dan Susila K. (2003) Karakterisasi Tanah Diatomae dari Desa Sangiran dan Hubungannya dengan Penyerapan Unsur Berbahaya dalam Balai Lingkungan. *Prosiding Seminar Nasional Kimia*. Yogyakarta: FMIPA UNY.

Vogel, A.I. (1990). *Buku Teks Analisis Anorganik Kualitatif Makro dan Semimikro* (Terjemahan Hadyana Pudjaatmaka dan Setiono). Jakarta: PT Kalman Media Pustaka. (Buku asli terbit tahun 1979).

<http://ias.vub.ac.be/General/Adsorption.htm>
<http://id.wikipedia.org/wiki/kromium>. diakses tanggal 30 September 2007

KOADSORPSI Cr-Fe OLEH KITOSAN

Oleh:

Endang Widjajanti Laksmono, AK Prodjosantoso, Jasin Ikhsan
Staf Pengajar FMIPA UNY

Abstract

Penelitian ini bertujuan mengetahui kemampuan adsorpsi kitosan terhadap ion Cr(III) dan Fe(III) secara simultan pada berbagai variasi konsentrasi. Sebagaimana subyek penelitian adalah kitosan yang diisolasi dari cangkang kepiting dan dibuat melalui tiga tahap yakni tahap deproteinasi, demineralisasi dan deasetilasi. Sebagaimana obyek penelitian adalah daya adsorpsi kitosan terhadap ion logam Cr(III) dan Fe(III), baik untuk masing-masing ion maupun secara simultan. Proses adsorpsi menggunakan sistem batch dilakukan selama 24 jam pada suhu kamar pada kondisi pH sistem optimum dengan perbandingan adsorben-adsorbat 1:100 (dry) pada konsentrasi 100 ppm hingga 1000 ppm. Daya adsorpsi kitosan merupakan perbandingan antara banyaknya ion logam yang teradsorpsi per gram kitosan, konsentrasi adsorbat ditentukan menggunakan Spektrofotometer Seriyan Atom. Hasil penelitian menunjukkan bahwa kemampuan adsorpsi kitosan terhadap Fe(III) lebih kuat dibandingkan terhadap Cr(III) baik pada adsorpsi tunggal maupun simultan, dan prosesnya tergolong sebagaimana koadsorpsi.

Kata kunci : kitosan, koadsorpsi

PENDAHULUAN

Keberadaan logam dalam perairan umumnya merupakan limbah industri, jarang ada industri yang menghasilkan hanya satu jenis logam. Dalam limbah biasanya dijumpai lebih dari satu macam logam, misalnya limbah industri baja anti karat mengandung mangan dan krom. Industri pengecatan logam (perchrom)

menggunakan krom, nikel dan zink, dalam limbah tekstil adalah arsenik, kadmium (Cd), kromium (Cr), timbal (Pb), tembaga (Cu), zink (Zn) (Augus Widodo, Mardiah dan Andy Prasetyo, 2006 : 3). Limbah industri logam mengandung krom (Cr) dan besi (Fe). Keberadaan beberapa logam dalam limbah, tentu saja membutuhkan penanganan khusus sebelum melakukan pengolahan limbah. Tidak semua logam dapat ditangani dengan cara yang sama. Untuk itu diperlukan suatu cara untuk menangani limbah tanpa harus memisahkan terlebih dahulu. Adsorben kitosan telah banyak digunakan untuk mengadsorpsi bermacam-macam logam secara individual, diantaranya terhadap logam Cr(II), Ni(II), Zn(II) dan Cu(II) (Endang W Laksono dkk, 2006, 915), namun belum ada yang meliputkantentang kemampuan adsorpsi kitosan terhadap beberapa macam logam secara simultan. Untuk itu perlu diketahui juga kemampuan adsorpsi kitosan terhadap ion Cr(III)-Fe(III).

Cangkang kepiting yang mengandung senyawa kimia kitin dan kitosan merupakan limbah yang mudah didapat dan tersedia dalam jumlah yang banyak, yang selama ini belum termanfaatkan secara optimal. Kitosan yang diisolasi dari cangkang kepiting dapat digunakan sebagai adsorben, sebagai adsorbat dipilih. Gugus -NH₂ mempunyai sepasang elektron bebas, itu berarti mempunyai sifat basa, atau dalam larutan (air) akan meningkatkan pH sistem. Pengikatan pH sistem tentu saja dapat mengubah sifat asam basa

permukaan yang berarti juga akan mempengaruhi kekuatan ikatan atau selektifitas pengikatan ion logam (Endang Widjajanti, 2003: 51). Kitosan memiliki dua gugus aktif yaitu -NH₂ dan -OH pada pH tertentu kedua gugus aktif ini dapat saja mengalami protonasi ataupun deprotonasi yang mestinya akan menghasilkan mutuan permukaan yang berbeda.

Ion besi(II) dalam air membentuk kompleks {Fe(H₂O)₆]²⁺, besi(III) lebih stabil dibandingkan dengan besi(II). Kadar besi yang tinggi dalam air dapat menyebabkan beberapa gangguan pada syaraf perasa. Dalam banyak industri, umumnya besi digunakan bersama-sama dengan logam-logam yang lain. Dalam air, Cr(III) terdapat dalam bentuk [Cr(H₂O)₆]³⁺ dan berwarna ungu. Menurut Lewis (Sugiyarto, 2000, 4.11) Cr(III) dan Fe(III) tergolong sebagai asam keras, sedangkan gugus NH₂ dalam kitosan dan gugus OH merupakan basa keras, artinya secara teoritis Cr(III) dan Fe(III) sama mudahnya berikatan dengan gugus aktif kitosan karena sama-sama keras.

METODE PENELITIAN

Kitosan yang digunakan diisolasi dari cangkang kepiting hijau dan dilanjutkan dengan proses asetilasi tetapi tidak dimurnikan, sehingga dalam kitosan masih terkandung kitin sekitar 20 sampai 30%. Sebagai adsorbat digunakan CrCl₃, 6H₂O (p.a Merck)

dan $\text{Fe}(\text{NO}_3)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$ (p.a. Merck) sebagai pengatur pH digunakan asam nitrit IN.

Optimasi pH sistem dilakukan cara kitosan dikondisikan terlebih dahulu pada berbagai pH, kemudian dilakukan proses adsorpsi. Pengkondisian pH kitosan dengan cara merendam kitosan pada larutan asam nitrat pada pH tertentu selama 24 jam. Logam yang dipilih untuk optimasi pH adalah krom, yaitu digunakan larutan Cr(III) 500 ppm.

Proses adsorpsi untuk masing-masing ion dilakukan pada suhu kamar selama 24 jam dengan perbandingan adsorben dan adsorbat 1:100 (b/v), r^uda pH optimum dan variasi konsentrasi dari 100 ppm sampai 1000 ppm. Sedangkan untuk adsorpsi simultan digunakan Cr(III) dan Fe(III) pada berbagai variasi konsentrasi, pada suhu kamar selama 24 jam dengan perbandingan adsorben: adsorbat 1:100; perbandingan volume larutan adsorbat 1:1. Analisis kandungan ion yang teradsorpsi ditentukan secara spektrofotometri beripun atom, sedangkan karakterisasi kitosan sebelum dan setelah digunakan untuk adsorpsi dianalisis menggunakan FTIR

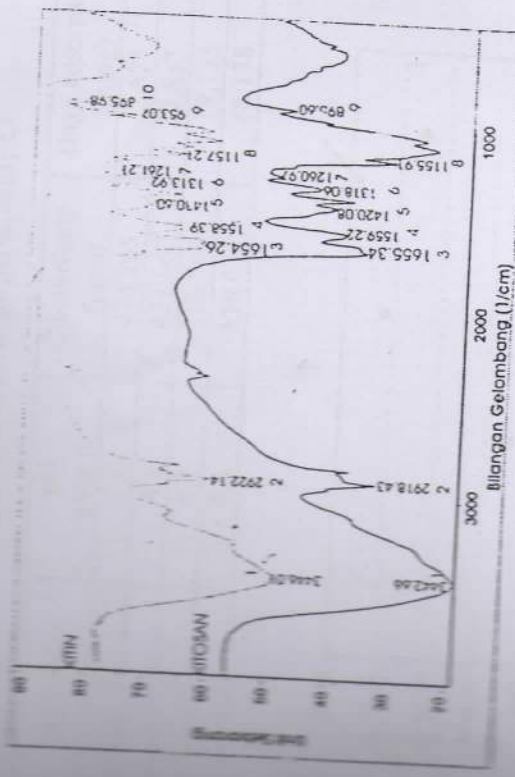
HASIL DAN PEMBAHASAN

Karakter kitosan hasil isolasi

Kitosan dalam cangkang keping diisolasi melalui tiga tahapan yaitu deproteinasi untuk menghilangkan protein yang berada

dalam cangkang, demineralisasi untuk menghilangkan kandungan logam dalam cangkang dan deasetifikasi untuk mentransformasi kitin menjadi kitosan. Setelah proses demineralisasi, dilakukan neutralisasi dan diperoleh senyawa berwarna putih yaitu kitin. Untuk memastikan bahwa senyawa hasil isolasi adalah kitin, dilakukan analisis gugus fungsi dari senyawa tersebut secara spektrofotometri FTIR.

Deasetilasi senyawa kitin hasil isolasi dengan larutan natrium hidroksida jenuh, menghasilkan kitosan. Kitosan yang dihasilkan tidak dimurnikan, sehingga kitosan masih mengandung kitin sebesar 20-40%. Karakterisasi kitin dan kitosan secara FTIR dapat dilihat pada Gambar 1, sedangkan interpretasi gugus fungsional spektra inframerah kitin didasarkan pada hasil penelitian Gatot TR (2006, 56) sedangkan interpretasi kitosan didasarkan hasil penelitian Darjito (2006, 241) secara ringkas dapat dilihat pada tabel 1



Gambar 1. Spektra inframerah senyawa kitin dan kitosan hasil isolasi

Tabel 1. Interpretasi Gugus Fungsi Spektra Inframerah Kitin, Kitosan

No.	Bilangan Gelombang (cm⁻¹)	Kitin ¹	Kitosan ²	Interpretasi Gugus Fungsional
1	3446,01	3450	3444,2	-OH
2	2923,11	2950	2918,5	Vibrasi rentangan —CII (metilen)
3	1653,12	1650	1651,9	1650 —CO=
4	1550,49	1550	1574,69	1541 Vibrasi tekuk —NH- amida
5	1440,60	1400	1423,15	1448 Vibrasi —NII (amida)
6	1317,15	1317	1318,08	- Vibrasi tekuk —CH ₂
7	1261,21	1261	1260,43	- Vibrasi metil (-CH ₃)
8	1150,81	1150	1155,60	1150 Vibrasi rentangan —CO-
9	1028,00	953	1029,4	1032 Vibrasi C-N (amina)

Hasil Isolasi Gatot TR (2006)
Hasil Isolasi Darmijo dkk (2006, 24)

Karakterisasi kitin dan kitosan dilakukan secara kualitatif, yaitu menggunakan spektrofotometer inframerah dengan cara mengidentifikasi gugus fungsi yang terdapat dalam kitin dan kitosan. Secara umum spektrum inframerah kitin dan kitosan hasil isolasi tidak menunjukkan perbedaan letak gugus fungsional bila dibandingkan dengan senyawa kitin dan kitosan referensi. Antara kitin dan kitosan hasil isolasi memperlihatkan terjadi pergeseran vibrasi tekukan —NH- amina yang pada senyawa kitin terlihat pada pita serapan 1430,60 ke 1423,15 cm⁻¹ untuk kitosan. Demikian vibrasi tekuk —NH₂ amida pada kitin terlihat di daerah 1558,39 bergeser pada 1574,69 cm⁻¹. Pita vibrasi rentangan —CH (metilen) pada kitosan juga bergeser bila dibandingkan pada senyawa kitin yaitu dari 2923,11 ke 2918,50 cm⁻¹.

Optimasi pH sistem.

Kitosan yang telah dikondisikan pada pH tertentu diuji kemampuan adsorpsinya, menggunakan logam Cr(III). Tabel 2 memperlihatkan daya adsorpsi kitosan terhadap Cr(III) 500 ppm pada berbagai pH sistem. Sedangkan hubungan antara pH sistem dan daya adsorpsi kitosan terhadap ion Cr(III) digambarkan pada grafik gambar 2.

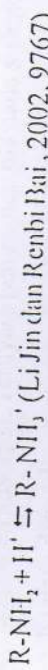
Tabel 2. Daya Adsorpsi Kitosan berbagai pH terhadap Cr(III)

pH kitosan	pH sistem	C setimbang (ppm)	Daya adsorpsi (mg/g)
2	2,6	474,765	2,523
3	4,1	421,667	7,833
4	4,7	312,746	18,725
5	5,6	338,615	16,138



Gambar 2. Daya adsorpsi kitosan terhadap Cr(III) pada berbagai pH sistem

Kitosan hasil isolasi dan kitosan yang dioptimasi pada berbagai pH dianalisis menggunakan FTIR, hasilnya ditabelkan seperti pada tabel 3. Nampak terlihat adanya pergeseran pita vibrasi dari kitosan awal dengan kitosan pada vibrasi rentangan -CII metilen dan vibrasi -NII amina. Kemungkinan pergeseran pita terjadi karena reaksi berikut

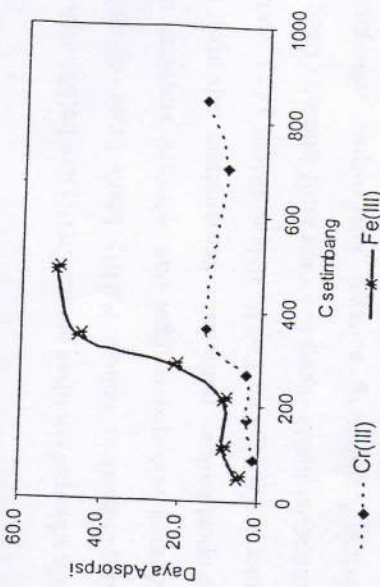


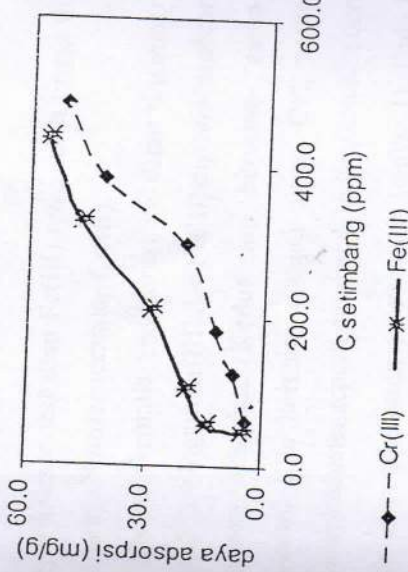
Tabel 3 Pergeseran Bilangan Gelombang Gugus Fungsi Kitosan pada Berbagai pH

No.	Bilangan Gelombang (cm ⁻¹)			Interpretasi Gugus Fungsi
	pH 2	pH 3	pH 4	
1	2960,99	2960,90	2918,89	Vibrasi rentangan -CII (metilen)
2	1557,62	1557,51	1558,70	Vibrasi letek -NII- amida
3	1430,07	1429,75	1419,22	1418,39 Vibrasi -NH (amina)

Adsorpsi kitosan terhadap ion logam

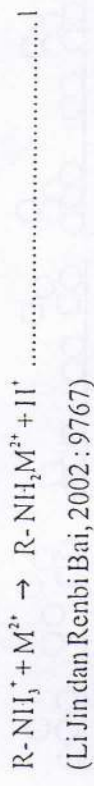
pH sistem optimum adalah 4,7 (ditandai oleh anak panah) untuk adsorpsi kitosan terhadap ion. Hal ini sesuai dengan hasil penelitian Endang W Laksono dkk (2006, 245) yang melakukan optimasi pH sistem kitosan dengan ion Ni(II), Pb(II) dan Fe(II) yang mempunyai nilai optimum pada pH sistem 5.





Gambar 3. Adsorpsi Kitosan terhadap ion Cr(III) dan Fe(III) tunggal (kiri), kanan koadsorpsi kitosan terhadap ion Cr(III) dan Fe(III)

Daya adsorpsi kitosan terhadap ion logam Cr(III) ternyata lebih rendah dibandingkan daya adsorpsi kitosan terhadap ion Fe(III). Adsorpsi kitosan terhadap kedua logam secara individual ternyata mengikuti pola Freundlich yaitu membentuk kurva S. Daya tarik kitosan terhadap ion Fe(II) lebih kuat dibandingkan terhadap ion Cr(III). Jika dilihat dari kekuatan ion maka potensial ikatan ion Cr(III) lebih besar dibandingkan Fe(III), tetapi ternyata kompleks yang terbentuk tidak mengikuti kekuatan ion ini. Ini berarti kompleks yang terbentuk bukan tipe elektrostatik, seperti pada raksasa berikut:



Reaksi ini dibuktikan dengan penurunan pH sistem setelah adsorpsi. Ini memperlihatkan bahwa selama proses adsorpsi terjadi pelepasan ion H⁺. Tabel 4 memperlihatkan penurunan pH sistem setelah proses adsorpsi. Ternyata penurunan pH pada sistem Fe(III) lebih tajam dibandingkan terhadap sistem Cr(III), ini berarti reaksi (1) lebih dominan terbentuk. Dan ini ditunjukkan dengan meningkatnya daya adsorpsi kitosan terhadap ion logam.

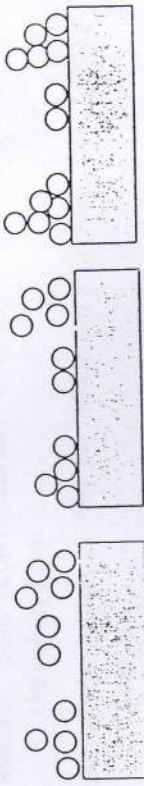
Tabel 4. pH sistem kitosan-ion logam sebelum dan setelah adsorpsi

Ion yang diadsorpsi	Konsentrasi Ion	pH sistem		Daya Adsorpsi (mg/g)
		Awal	Akhir	
Cr(III)	500	4,9	3,5	13,8
	800	4,4	2,9	9,8
Fe(III)	500	4,5	1,8	21,7
	800	4,5	1,7	46,1

Pada adsorpsi simultan antara Cr(III) dan Fe(III) oleh kitosan juga memperlihatkan bahwa Fe(III) lebih besar dibandingkan Cr(III). Antara adsorpsi tunggal dan adsorpsi simultan ternyata tidak memperlihatkan perbedaan kemampuan adsorpsi kitosan antara Cr(II) dan Fe(II) dalam sistem yang sama tidak terjadi kompetisi untuk mengikat situs aktif kitosan. Yang terjadi dalam sistem cenderung sebagai koadsorpsi, sehingga daya

adsorpsi kitosan terhadap Fe(II) tetapi lebih tinggi dibandingkan daya adsorpsi kitosan terhadap Cr(III).

Secara skematis koadsorpsi ini dapat digambarkan seperti Gambar 5. Ion logam Cr(III) dan Fe(II) dijatuhkan secara acak pada permukaan adsorbat. Kedua ion bersama-sama mengikat permukaan. Bila bertemu dengan situs -OII, maka ion akan membentuk kluster seperti gambar 4, sedangkan bila bertemu -NH₂ akan membentuk ikatan elektrostatis (reaksi 1). Pada koadsorpsi Cr(III)-Fe(II) oleh kitosan pengurangan kandungan ion logam lebih disebabkan oleh pembentukan kluster (Jean -Pierre J, 1994, 345-347)



Gambar 5. Model pembentukan kompleks kitosan-ion logam

Pertumbuhan permukaan-adsorbat nampaknya tidak hanya bergantung pada reaktivitas situs aktif permukaan. Tegangan permukaan adsorbat juga mempunyai peran penting dalam pembentukan monolayer. Kelebihan energi akibat adanya ikatan antara adsorbat dengan permukaan dapat menyebabkan pertumbuhan permukaan-adsorbat tidak hanya sebatas satu lapis saja, tetapi berkembang menjadi tiga dimensi atau bahkan mampu membentuk kristalin pada permukaan.

SIMPULAN

Hasil penelitian memperlihatkan bahwa kemampuan adsorpsi kitosan terhadap Fe (III) lebih kuat dibandingkan terhadap Cr (III) baik pada adsorpsi tunggal maupun adsorpsi simultan, dan prosesnya tergolong sebagai koadsorpsi.

DAFTAR PUSTAKA

- Adriana, Mudjiati, Selvy Elvira, dan Vera Setijawati. (2001). Adsorpsi Cr(VI) dengan Adsorben Kitosan. *Jurnal Kimia Lingkungan*, 3(1) :32-34.

- Ajius Widodo, Mardiah dan Andy Prusetyo. (2006). Potensi Kitosan dari Sisa Udang Sebagai Koagulan Logam Berat Limbah Cair
T e k s t i l
<http://www.kemahasiswaan.its.ac.id/files/pKMI%202006%20ITS%20Agen%20&%20Mardiah.pdf>] dikunjungi 9 Maret 2007
- Dwiijito. (2001). Karakteristik Adsorpsi Co(II) dan Cu(II) pada Adsorben Kitosan Sulfat. *Tesis S-2.* Yogyakarta : FMIPA UGM.
- Ebuu B, Arzu E, Adil D, Ridvan S, (2006), *Preconcentration of copper using doble imprinted polymer via solid phase extraction*. Analytica Chimica Acta, 565, 2, 145-151
- Endang W. Laksono. (2002). Studi Keasaman Permukaan Nikel Berhidroksil secara Spektroskopi Inframerah. *Prosiding Seminar Nasional Kimia* : 49-54.
- Endang W Laksono, Jaslin Ikhwan dan AK. Prodjosantoso (2006), Efek pH terhadap Kemampuan Adsorpsi Kitosan dengan Logam, *Proseding Seminar Nasional Kimia*: 243-247
- Endang W Laksono, Jaslin Ikhwan dan AK. Prodjosantoso (2006). Complex Surface Formation Model On Chitosan Adsorption to Metals, *Proceeding International Conference of Mathematics and Natural Sciences*, Bandung : November 2006
- Gatot Trimulyadi Rekso. (2004). Kopolimerisasi Cangkok Pada Kitin Dengan Teknik Iradiasi Sebagai Bahan Pengkelat Ion Logam. *Disertasi*. Bandung : ITB.
- Jaslin Ikhwan. (2005). Memahami Proses Adsorpsi Ion Logam oleh Clay Mineral. *Prosiding Seminar Nasional Penelitian* :10-19.

McCash, E.M. (2001). *Surface Chemistry*. New York : Oxford University Press

Jean-Pierre Jolivet. (1994). *De la Solution à l'oxyde*. Paris : Savoie Actuels.

Jin, L and Bai, R. (2002). Mechanisms of Lead Adsorption on Chitosan/PVA Hydrogel Beads. *Langmuir*, 18(25) : 9765-9770.

Sabarudin A, Oshima M, Takayanagi T, et al, 2006, Functionalization of chitosan with 3,4-dihydroxybenzoic acid for the adsorption/collection of uranium in water sample and its determination by inductively coupled plasma-mass spectrometry. *Analytica Chimica Acta*. In Press, online 18 August 2006

Sugiyarto, KII, 2000, Kimia Anorganik I, Jurdik Kimia, FMIPA UNY Yogyakarta

Warlan Sugiyono. (2002). Keberadaan Guram Natrium Dalam Adsorpsi Logam Nickel(II) Dengan Adsorben Khitosan dari Cangkang Kepiting Ijau dalam Medium Air. *Jurnal MIPA* (4):26-39. Universitas Negeri Semarang.