

Penurunan Kadar Torium dan Radioaktivitas dalam Limbah Cair Proses Pengolahan Monasit PLUTHO Menggunakan Koagulan FeSO₄

Reduction of Thorium and Radioactivity Contents in Liquid Waste of PLUTHO Monazite Treatment Process using FeSO₄ Coagulant

Dany Poltak Marisi^{1,3*}, Suprihatin², Andes Ismayana²

¹Program Pascasarjana Pengelolaan Sumber Daya Alam dan Lingkungan - IPB
Jl. Raya Pajajaran, Kampus IPB Baranangsiang, Bogor, Indonesia, 16144

²Departemen Teknologi Industri Pertanian, Fakultas Teknologi Pertanian - IPB
Jl. Lingkar Akademik, Kampus IPB Dramaga, Bogor, Indonesia, 16680

³Pusat Teknologi Bahan Galian Nuklir - BATAN
Jl. Lebak Bulus Raya No.09, Pasar Jumat, Jakarta, Indonesia, 12440

*E-mail: dany.poltak.m@batan.go.id

Naskah diterima: 26 April 2018, direvisi: 25 Mei 2018, disetujui: 31 Mei 2018

DOI: [10.17146/eksplorium.2018.39.1.4276](https://doi.org/10.17146/eksplorium.2018.39.1.4276)

ABSTRAK

Pemisahan unsur radioaktif dan logam tanah jarang yang dilakukan di PLUTHO menghasilkan limbah yang masih mengandung torium dan uranium. Limbah yang dihasilkan memerlukan pengolahan lanjutan agar ramah lingkungan. Tujuan penelitian adalah menurunkan kadar torium dan radioaktivitas dalam limbah cair proses pengolahan monasit *pilot plant* PLUTHO menggunakan koagulan fero sulfat. *Pilot Plant* PLUTHO merupakan suatu fasilitas yang didirikan untuk untuk memisahkan uranium, torium, dan logam tanah jarang (LTJ) dari mineral monasit dan mineral lainnya dalam skala pilot. Perlakuan variasi yang dilakukan pada penelitian adalah dosis koagulan dan pH. Pengukuran kadar torium dilakukan dengan metode Spektrofotometer UV-Vis, sedangkan pengukuran radioaktivitas dilakukan dengan alat ukur radiasi Ludlum Model 1000 Scaler. Hasil penelitian menunjukkan kondisi optimum koagulasi pada pH 8,0 dengan dosis koagulan FeSO₄ 225 mg/L yang dapat menurunkan kadar torium sebesar 45,20 % dan menurunkan radioaktivitas sebesar 100 % dari kadar torium dan radioaktivitas awal yaitu 0,73 mg/L dan 1,35 Bq/g.

Kata kunci: limbah cair, monasit, FeSO₄, torium, radioaktivitas

ABSTRACT

The separation of radioactive and rare earth mineral carried out in PLUTHO produces waste that still contains thorium and uranium. The resulting waste requires further processing to be environmentally friendly. The purpose of study is to reduce thorium content and radioactivity in liquid waste of PLUTHO monazite treatment process using ferro sulphate coagulant. PLUTHO Pilot Plant is one of facility that built to dissociate uranium, thorium and light rare earth from mineral of monazite. Variations of treatments applied in the research are coagulant dosage and pH. Thorium content is measured by Spectrophotometer UV-Vis method, whereas radioactivity is measured by radiation counting meter Ludlum Model 1000 Scaler. The result shows that the optimum condition of coagulation is in pH 8,0 with concentration of ferro sulphate 225 mg/L which may reduce thorium content up to 45,20 % and reduce radioactivity to 100 % out of its initial thorium content and radioactivity as much as 0,73 mg/L and 1,35 Bq/g, respectively.

Keywords: liquid waste, monazite, FeSO₄, thorium, radioactivity

PENDAHULUAN

Monasit ((Ce,La,Y,Th)PO₄) adalah senyawa fosfat logam tanah jarang yang mengandung 50-70 % oksida logam tanah jarang/*Rare Earth* [1] dan merupakan salah satu mineral ikutan pada proses penambangan timah. Monasit dari penambangan timah di Pulau Bangka mengandung unsur-unsur yang memiliki nilai ekonomis cukup tinggi, diantaranya oksida logam tanah jarang (RE₂O₃) 58,97 %, uranium (U) 0,298 %, torium (Th) 4,147 %, dan fosfat (PO₄) 23,712 % [2]. Terdapatnya kadar torium yang cukup tinggi pada monasit membuat monasit bersifat radioaktif dan memancarkan radiasi.

Pada pengolahan monasit dilakukan proses pemisahan torium, uranium, dan logam tanah jarang (LTJ). Pemisahan unsur-unsur tersebut dapat dipisahkan melalui pengolahan kimiawi seperti pengendapan, ekstraksi, penukar ion, dan adsorpsi [3]. Proses pemisahan yang banyak digunakan dan telah dikembangkan saat ini yaitu proses pengendapan. Pada proses pengendapan, terdiri dari dua metode yaitu metode asam dan metode basa. Metode basa merupakan metode yang digunakan dan dikembangkan dalam pengolahan monasit di *pilot plant* PLUTHO, Pusat Teknologi Bahan Galian Nuklir-BATAN. *Pilot plant* PLUTHO merupakan suatu fasilitas yang didirikan dalam skala pilot untuk memisahkan uranium, torium, dan logam tanah jarang dari mineral monasit yang merupakan produk samping dari penambangan timah. Selain itu, *pilot plant* juga dapat dimanfaatkan untuk pengolahan mineral atau bahan baku lainnya yang mengandung uranium, torium, dan LTJ seperti slag II peleburan timah [3]. Pada metode basa unsur pengotor berupa oksida logam seperti fosfat (P), kalsium (Ca), aluminium (Al), besi (Fe), mangan (Mn),

timah (Sn), dan silikon (Si) dapat dihilangkan [4]. Proses pengolahan monasit dengan metode basa terdiri dari beberapa tahapan yaitu preparasi monasit, dekomposisi, pelarutan residu secara selektif atau parsial, pengendapan (U,Th)OH, dan pengendapan RE(OH)₃ [2].

Kadar torium yang masih terdapat pada limbah cair pengolahan monasit mengakibatkan limbah cair tersebut menjadi bersifat radioaktif. Apabila limbah cair yang bersifat radioaktif masuk ke dalam saluran air ataupun lingkungan, maka akan menyebabkan efek radiasi kepada makhluk hidup yang terpapar atau masuk ke dalam tubuh makhluk hidup tersebut. Efek radiasi yang akan terjadi pada makhluk hidup dapat berupa efek deterministik dan efek stokastik. Efek deterministik akan muncul apabila ambang dosis terlampaui dan keparahan dari efek ini akan semakin meningkat seiring dengan meningkatnya dosis yang diterima seperti pengelupasan kulit (*eritema*), luka bakar, katarak, dan kemandulan pada seseorang. Pada efek stokastik jumlah dosis radiasi tidak mempengaruhi tingkat keparahan efek, tetapi hanya mempengaruhi kemungkinan timbul efek tersebut seperti kanker dan leukemia [5]. Oleh karena itu, limbah cair yang bersifat radioaktif tersebut perlu dilakukan pengolahan terlebih dahulu agar limbah cair tersebut aman bagi lingkungan. Tingkat radioaktivitas pada limbah radioaktif dikatakan aman bagi lingkungan apabila mencapai nilai di bawah atau sama dengan Tingkat Klierens yang mengacu pada Peraturan Kepala Badan Pengawas Tenaga Nuklir No. 16 tahun 2012 tentang Tingkat Klierens [6].

Pengolahan limbah cair terdiri dari pengolahan secara fisika, kimia, dan biologi [7]. Koagulasi merupakan salah satu proses

pengolahan limbah cair secara kimia. Proses koagulasi biasanya dilakukan dengan membubuhkan koagulan untuk menghilangkan partikel-partikel yang tidak mudah mengendap, logam-logam berat, senyawa fosfor, dan zat organik beracun. Dasar prinsip koagulasi adalah peristiwa destabilisasi pada partikel-partikel koloid dimana gaya tolak-menolak (repulsi) di antara partikel-partikel tersebut dikurangi ataupun ditiadakan [8]. Bahan kimia yang dapat digunakan sebagai koagulan yaitu kapur, alum, dan polielektrolit (organik sintesis). Polielektrolit dapat berupa kation, anion, nonionik, dan *Miccellaneous*. Selain itu juga garam-garam besi seperti feri klorida dan fero sulfat dapat dipergunakan pula sebagai koagulan [9].

Penelitian mengenai pengolahan limbah cair yang bersifat radioaktif dengan proses kimia telah banyak dilakukan. Akan tetapi sifat radioaktif pada limbah cair tersebut sebagian besar bersumber dari unsur uranium maupun unsur lain yang bersifat radioaktif sama seperti torium. Salah satu penelitian pengolahan limbah cair yang bersifat radioaktif melalui proses koagulasi telah dilakukan [10]. Penelitian tersebut dilakukan terhadap limbah cair yang sifat radioaktifnya bersumber dari unsur fluor dan hasil yang diperoleh yaitu koagulan CaCl_2 merupakan jenis koagulan yang optimal dalam penurunan unsur fluor dalam limbah cair. Selain itu pH dan dosis koagulan optimal pada penelitian tersebut yaitu pH 8 dan 1,3 mol/L.

Di samping itu, penelitian lainnya juga telah dilakukan yaitu optimasi jumlah tawas dan kapur untuk koagulasi air keruh dengan penanda radioisotop Iodine-131 [11]. Berdasarkan hasil penelitian diperoleh jumlah dosis optimal tawas dan kapur masing-masing sebesar 41,817 mg L⁻¹ dan 0,0213 g untuk

mengendapkan 300 mL air keruh dengan konsentrasi pengeruh 1800 mg L⁻¹.

Koagulan yang digunakan dalam penelitian ini yaitu fero sulfat yang kemudian diberi perlakuan variasi pH dan dosis koagulan. Pemilihan koagulan fero sulfat dikarenakan koagulan fero sulfat atau disebut juga *copperas* atau *iron sulphate* atau gula besi, merupakan garam termurah yang dapat digunakan untuk koagulasi. Tujuan dari penelitian ini yaitu menurunkan kadar torium dan radioaktivitas dalam limbah cair pengolahan monasit menggunakan koagulan fero sulfat.

TATA KERJA

Bahan yang digunakan

Bahan yang digunakan antara lain: limbah cair pengolahan monasit yang diperoleh dari kolam penampungan *pilot plant* PLUTHO; koagulan fero sulfat; asam klorida; natrium hidroksida; asam nitrat; asam sulfat; methanol; asam perklorat; torin; asam askorbat; akuades.

Peralatan

Peralatan yang digunakan dalam penelitian ini antara lain: *mixer* IKA Labortech; labu ukur dan peralatan gelas lainnya; neraca analitik merk Sartorius seri BSA224S-CW; pipet volumetrik; spatula; cawan porselen; hot plate; *oven furnace* merk Ney seri Vulcan D-550; planset; pH meter merk Metrohm seri 691; desikator; bulb; Spektrofotometer UV-Vis merk Shimadzu seri UV-2600; alat ukur radiasi Ludlum Model 1000 Scaler.

Tahap Penelitian

- 1) Karakterisasi limbah cair
 - a. Pengukuran pH

pH meter merk Metrohm seri 691 yang digunakan dikalibrasi terlebih dahulu menggunakan *buffer* pH 4 dan pH 10.

Kemudian elektroda pH meter dimasukkan ke dalam limbah cair untuk mengukur pH.

b. Pengukuran torium

➤ Pembuatan larutan standar torium

Pembuatan larutan standar Th dilakukan dengan mengencerkan 1 mL larutan standar Spex Torium 10.000 ppm ke dalam labu ukur 100 mL dan ditepatkan hingga tanda batas dengan aquades, diperoleh konsentrasi standar induk Th 100 ppm.

➤ Larutan $HNO_3:HClO_4$ (1:6)

Dicampurkan 1 volume HNO_3 pekat dengan 6 volume $HClO_4$ pekat, kemudian diaduk sampai homogen.

➤ Larutan HCl 1:1

Diencerkan 1 volume HCl pekat dengan 1 volume aquades, kemudian diaduk sampai homogen.

➤ Larutan Torin 0,1%

Ditimbang 1 gr torin kemudian dilarutkan dalam 1000 mL HCl pH 0,8.

➤ Larutan Askorbat 5%

Ditimbang 5 gr asam askorbat dalam 100 mL aquades.

➤ Larutan HCl pH 0,8

Ditambahkan sejumlah HCl ke dalam aquades sampai menunjukkan pH 0,8.

➤ Preparasi sampel

Sebanyak 25 mL limbah cair dipipet ke dalam piala gelas. Kemudian diuapkan hingga kering dan dilarutkan dengan HCl pH 0,8. Cairan dipindahkan ke dalam labu ukur 25 mL, ditambahkan 5 mL asam askorbat 5% dan 5 mL torin 0,1%. Ditepatkan dengan HCl pH 0,8 hingga tanda tera.

➤ Larutan Blanko

Larutan blanko dibuat dengan 5 mL asam askorbat 5% dan 5 mL torin 0,1% dipipet ke dalam labu ukur 25 mL, kemudian ditepatkan dengan HCl pH 0,8 hingga tepat tanda tera.

➤ Larutan standar torium

Dibuat deret standar torium dalam labu ukur dengan konsentrasi 0; 0,1; 0,5; 1; 5; 10; 20 ppm. Kemudian ditambahkan 5 mL asam askorbat 5% dan 5 mL torin 0,1%. Ditepatkan hingga tanda tera dengan HCl pH 0,8.

➤ Pengukuran Th dengan Spektrofotometer UV-Vis

Setelah dibuat larutan sampel, standar maupun blanko didiamkan selama 30 menit. Serapan dari kompleks torium torin diukur dengan spektrofotometer pada panjang gelombang 545 nm slit 1.

c. Pengukuran radioaktivitas

➤ Preparasi limbah cair

Limbah cair yang dihasilkan dari *pilot plant* PLUTHO-PTBGN ditampung dalam drum dan kemudian disimpan selama 2 minggu.

➤ Preparasi sampel

Sebanyak 2 L limbah cair ditambahkan 2 mL HNO_3 , kemudian diuapkan di atas *hotplate* (jangan sampai mendidih) hingga volume ± 50 mL. Setelah itu, dimasukkan ke dalam cawan porselen dan ditambahkan 1 mL H_2SO_4 . Selanjutnya dilakukan penguapan kembali hingga kering. Dipanaskan dalam tungku/ tanur pada suhu $350^\circ C$ selama 1 jam. Terakhir diletakkan dalam desikator.

➤ Pengukuran radioaktivitas dengan Ludlum Model 1000 *Scaler*

Sampel digerus hingga halus kemudian ditimbang 0,5 gr di atas planset. Kemudian ditetaskan dengan methanol dan dibiarkan menguap di bawah sinar UV. Pencacahan dilakukan dengan Ludlum Model 1000 *Scaler*. Radioaktivitas dihitung dengan menggunakan rumus:

$$C_A = \frac{(I_g - I_o)}{V \cdot \epsilon}$$

$$\mathcal{E} = \frac{I_g - I_o}{A} \cdot 1000$$

dimana:

C_A = Konsentrasi RA

I_g = Laju cacah total cuplikan, cacah per detik

I_o = Laju cacah latar, cacah per detik

V = Volume cuplikan uji yang setara dengan massa padatan dalam planset

\mathcal{E} = Efisiensi pencacahan sumber kalibrasi tertentu

I_s = Laju cacah sumber kalibrasi, cacah per detik

A = Aktivitas dari sumber radioaktif, dalam Becquerel

2) Penentuan dosis optimal koagulan

Pada penentuan dosis optimal koagulan dilakukan proses penentuan awal dosis koagulan yang didasarkan pada dosis terbaik pada penelitian sebelumnya [9]. Variasi dosis pada koagulan fero sulfat dalam penelitian yaitu: 25; 75; 125; 175; 225; 250 mg/L. Sebelum proses koagulasi, limbah cair ditampung dalam sebuah drum yang kemudian diaduk terlebih dahulu agar homogen sebelum digunakan dalam penelitian. Setelah itu limbah cair dituang sebanyak 1000 mL ke dalam piala gelas. Proses koagulasi dilakukan dengan menggunakan *mixer* serta batang pengaduk dan dosis koagulan ditambahkan ke dalam piala gelas sesuai dengan dosis terbaik yang telah ditentukan. Proses koagulasi yang akan dilakukan mengacu pada penelitian oleh peneliti sebelumnya [12]. Proses koagulasi dilakukan dengan kecepatan 100 rpm dan diaduk selama 3 menit kemudian dilakukan pengadukan lambat dengan kecepatan 20 rpm dan diaduk selama 12 menit. Setelah itu didiamkan selama 15 menit agar terjadi

pengendapan sempurna. Kemudian setelah mengendap, air berwarna bening (supernatan) dianalisis untuk menentukan kadar torium dan radioaktivitasnya.

3) Penentuan pH optimal proses koagulasi

Dosis koagulan optimal yang diperoleh kemudian diberi perlakuan pH yang bervariasi. Variasi pH yang digunakan yaitu: 7,0; 7,5; 8,0. Penentuan rentang pH ini didasarkan oleh keefektifan koagulan, pH efektif untuk koagulan fero sulfat yaitu 7,0 – 9,0 [8]. Dengan demikian rentang pH 7,0 – 8,0 termasuk dalam rentang pH koagulan. Proses koagulasi dilakukan dengan langkah yang sama dengan tahap penentuan dosis optimal koagulan.

4) Analisis data

Analisis data pada tahap penentuan dosis optimal koagulan dan tahap penentuan pH optimal proses koagulasi diolah dengan menggunakan Microsoft Excel 2007. Dimana data tersebut dianalisis dengan menggunakan pendekatan grafik untuk menentukan proses koagulasi yang optimal. Sedangkan efisiensi penurunan kadar torium dan radioaktivitas dihitung menggunakan rumus:

$$\% \text{ Eff. Penurunan} = \frac{C_{awal} - C_{akhir}}{C_{awal}} \times 100\%$$

Ket:

C_{awal} = Konsentrasi torium atau radioaktivitas mula-mula

C_{akhir} = Konsentrasi torium atau radioaktivitas setelah koagulasi

HASIL DAN PEMBAHASAN

Karakteristik Limbah Cair

Hasil pengamatan secara visual terhadap limbah cair pada penelitian ini yaitu berwarna kuning keruh serta memiliki bau yang menyengat seperti amoniak. Bau menyengat yang dikeluarkan dari limbah cair tersebut

yaitu berasal dari larutan basa NH_4OH yang digunakan pada proses pengendapan U, Th, dan logam tanah jarang. Senyawa NH_4OH merupakan senyawa hipotesis (tidak stabil dan segera terurai) maka senyawa NH_4OH akan terionisasi menjadi amonium dan air. Paramater lainnya seperti pH, torium, dan radioaktivitas pada kondisi awal limbah cair dapat dilihat pada Tabel 1.

Tabel 1. Karakteristik limbah cair radioaktif awal

Parameter	Satuan	Jumlah
pH	-	11,69
Torium	mg/L	0,73
Radioaktivitas	Bq/g	1,35

Pada Tabel 1 di atas, bila dilihat dari pH limbah cair kondisi awal, limbah cair tidak dapat dilepaskan langsung ke lingkungan karena nilai pH masih jauh di atas baku mutu. Berdasarkan Peraturan Menteri Lingkungan Hidup RI No. 5 Tahun 2014 tentang Baku Mutu Air Limbah, baku mutu pH limbah cair yang diizinkan agar dapat dilepaskan ke lingkungan yaitu 6,0 – 9,0 [13].

Kadar torium yang terdapat pada limbah cair dari hasil analisis diperoleh sebesar 0,73 mg/L. Asupan torium pada manusia setiap hari berkisar 0,41 – 1 μg [14]. Setiap 1 $\mu g h^{-1}$ asupan torium 98,1 persen, 1,6 persen dan 0,2 persen masing-masing terjadi melalui asupan makanan, air, dan udara [15]. Saat torium terserap ke dalam tubuh manusia, torium akan disimpan di banyak organ dan jaringan termasuk ginjal dan tulang [16]. Kadar torium di dalam limbah cair belum memiliki baku mutu di negara Indonesia. Penelitian yang telah dilakukan pada muara air laut yang berasal dari sungai Langat Malaysia, Kadar ^{232}Th di dalamnya yaitu 0,17 mg/L hingga 0,28 mg/L [17]. Sehingga diharapkan setelah proses koagulasi, kadar torium yang berada dalam limbah cair terjadi penurunan

mencapai nilai ^{232}Th seperti pada muara air laut yang berasal dari sungai Langat Malaysia.

Nilai radioaktivitas hasil analisis yaitu sebesar 1,35 Bq/g. Pada efek stokastik, dosis radiasi serendah apapun selalu terdapat kemungkinan untuk menimbulkan perubahan pada sistem biologi, baik tingkat molekul maupun sel. Semakin besar dosis paparan, semakin besar peluang terjadinya efek stokastik. Paparan radiasi dosis rendah dapat meningkatkan risiko kanker dan pewarisan yang secara statistik dapat dideteksi pada suatu populasi, namun tidak secara serta merta terkait dengan paparan individu. Bila dikonversi menjadi dosis radiasi, nilai 1,35 Bq/g sama dengan $16,27 \times 10^{-4}$ mGy. Pada organ mata manusia, apabila dosis radiasi terus menerus terakumulasi hingga 500 mGy, maka akan terjadi kekeruhan dan hilangnya sifat transparansi lensa mata. Selain itu juga, apabila sumsum tulang manusia terpapar dosis radiasi hingga 500 mGy secara akumulatif, maka akan terjadi penekanan proses pembentukan komponen sel darah sehingga jumlahnya semakin menurun [18].

Nilai radioaktivitas awal dari limbah cair pada penelitian ini berada di atas Tingkat Klierens yang terdapat di dalam Perka Bapeten No.16 Tahun 2012 tentang Tingkat Klierens dimana definisi dari tingkat klierens adalah nilai yang ditetapkan oleh BAPETEN dan dinyatakan dalam konsentrasi aktivitas, pada atau di bawah nilai tersebut Zat Radioaktif Terbuka, Limbah Radioaktif, atau Material Terkontaminasi atau Teraktivasi dapat dibebaskan dari pengawasan [6]. Dalam Pasal 8 dijelaskan bahwa tingkat klierens untuk radionuklida buatan dan alam yang tidak dapat diidentifikasi ditetapkan sebesar 0,1 Bq/g. Dengan demikian penelitian dilanjutkan dengan tahap penentuan pH

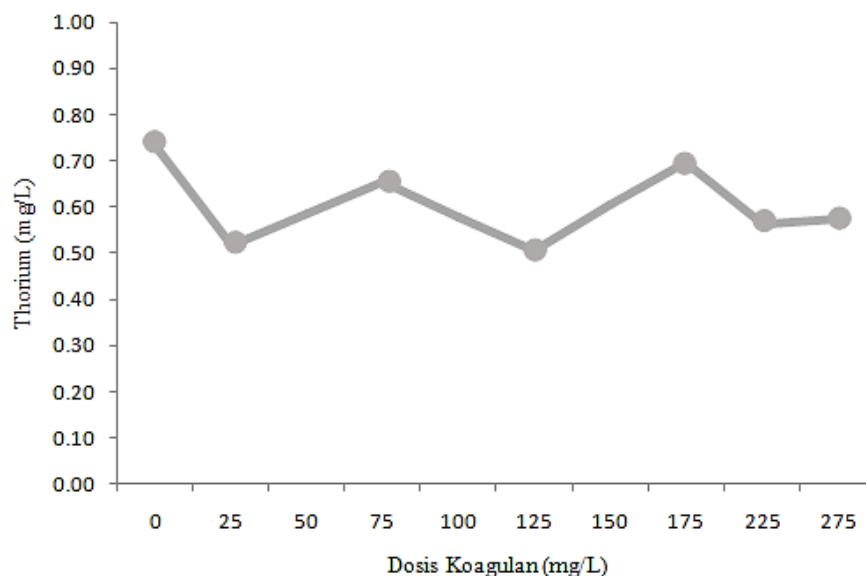
optimal proses koagulasi dengan dosis koagulan yang digunakan yaitu dosis optimal pada tahap ini.

Dosis Optimal Koagulan Berdasarkan Penurunan Torium

Dosis optimal ditentukan berdasarkan penurunan kadar torium dan radioaktivitas. Hasil penelitian untuk mendapatkan dosis optimal pada koagulan fero sulfat berdasarkan penurunan kadar torium yang telah dilakukan dapat dilihat pada Gambar 1.

Pada Gambar 1 terlihat adanya penurunan kadar torium setelah proses koagulasi menggunakan fero sulfat. Penurunan kadar torium yang optimal yaitu pada dosis koagulan 125 mg/L menjadi 0,51 mg/L dimana kondisi kadar torium awal limbah cair sebesar 0,72 mg/L. Efisiensi

penurunan kadar torium pada dosis tersebut yaitu 30,14%. Pada Gambar 1 terlihat grafik yang fluktuatif, hal ini membuktikan bahwa koagulan dapat efektif dalam proses koagulasi apabila pada rentang pH efektif koagulan tersebut. Kondisi pH limbah cair awal cukup tinggi yaitu 11,69 dimana pH tersebut mendekati pH 12,0 (bersifat basa kuat). Kehadiran presipitat $\text{Fe}(\text{OH})_3$ mulai terlihat dari pH 4,0 dan pembentukan presipitat $\text{Fe}(\text{OH})_3$ ini akan meningkat pesat sejalan dengan peningkatan pH [19]. Pada pH $> 12,0$, keberadaan presipitat $\text{Fe}(\text{OH})_3$ mulai berkurang serta mulai terbentuk spesies $\text{Fe}(\text{OH})_4^-$ terlarut. Oleh karena itu jumlah presipitat metal yang terbentuk akan bersaing dengan kehadiran spesies terlarut dan dalam jumlah yang tidak sebanyak pada pH optimum (kelarutan terendah).



Gambar 1. Hasil analisis torium dalam penentuan dosis optimal koagulan.

Kisaran pH yang efektif untuk koagulan fero sulfat dalam proses koagulasi yaitu pH 7,0 – 9,0 [8]. Koagulan fero sulfat pada pH 8,0 mampu menghasilkan efisiensi penurunan kadar logam kromium sebesar 100% [20]. Proses koagulasi pada rentang pH efektif koagulan adalah mekanisme netralisasi

muatan, dimana presipitat bermuatan positif akan teradsorpsi ke permukaan partikel koloid yang bermuatan negatif, dan hal ini akan menyebabkan perubahan karakteristik permukaan partikel, yang kemudian dilanjutkan dengan terjadinya mereduksi gaya tolak yang mampu memicu terjadinya proses

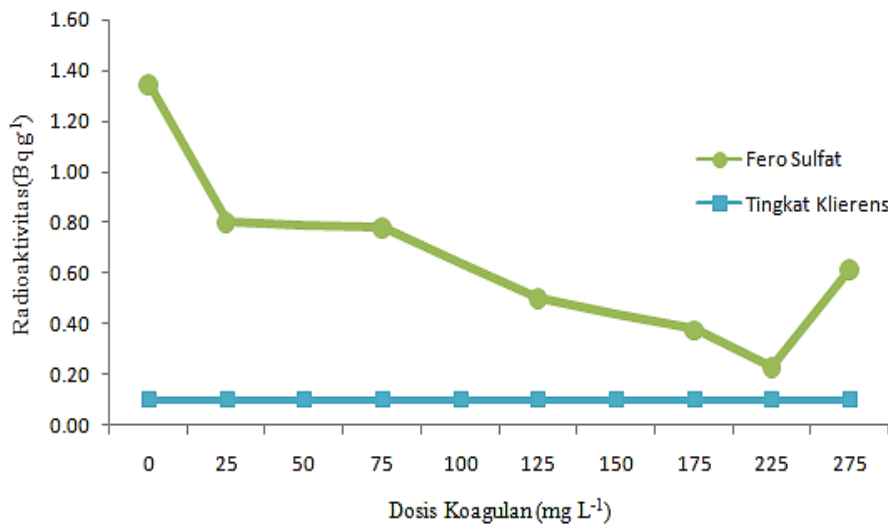
koagulasi. Flok yang terbentuk dari mekanisme ini berukuran lebih kecil dan lebih halus dibandingkan dengan *sweep coagulation* [19].

Dosis optimal yang digunakan dalam perhitungan efisiensi penurunan kadar torium bukan merupakan dosis yang digunakan untuk tahap selanjutnya karena yang telah

diterangkan sebelumnya bahwa belum terdapat baku mutu kadar torium di dalam air.

Dosis Optimal Koagulan Berdasarkan Penurunan Radioaktivitas

Hasil penelitian untuk mendapatkan dosis optimal pada koagulan fero sulfat berdasarkan penurunan radioaktivitas yang telah dilakukan dapat dilihat pada Gambar 2.



Gambar 2. Hasil analisis radioaktivitas dalam penentuan dosis optimal koagulan.

Pada Gambar 2 dapat dilihat grafik penurunan radioaktivitas pada koagulan fero sulfat. Perubahan radioaktivitas juga terjadi pada hasil analisis radioaktivitas setelah proses koagulasi dengan menggunakan koagulan fero sulfat. Penurunan radioaktivitas yang cukup signifikan terlihat yaitu pada dosis koagulan 225 mg/L dengan nilai radioaktivitas yang diperoleh sebesar 0,23 Bq/g. Oleh karena itu, efisiensi penurunan radioaktivitas menggunakan koagulan fero sulfat dengan dosis optimal adalah 82,96%. Torium memiliki rantai peluruhan menghasilkan anak luruh yang memancarkan radiasi α , β , dan γ [21]. Adanya unsur radioaktif seperti torium, uranium, maupun anak luruh dari kedua unsur radioaktif tersebut pada limbah cair yang kemudian

terperangkap pada struktur flok dari besi hidroksida $Fe(OH)_3$ yang telah terbentuk setelah penambahan koagulan fero sulfat. Terjebaknya atau terperangkapnya unsur-unsur radioaktif tersebut oleh presipitat logam hidroksida maka semakin besar efisiensi *sweep coagulation* yang terjadi sehingga nilai radioaktivitas semakin menurun. Pada variasi dosis di bawah dosis optimalnya nilai radioaktivitas lebih tinggi karena dengan dosis yang lebih sedikit maka jumlah flok besi hidroksida yang terbentuk juga sedikit sehingga mekanisme *sweep coagulation* pada partikel koloid atau suspensi tidak optimal. Sedangkan pada variasi dosis koagulan di atas dosis optimal nilai radioaktivitas kembali meningkat. Hal ini disebabkan dengan penambahan koagulan yang berlebih akan

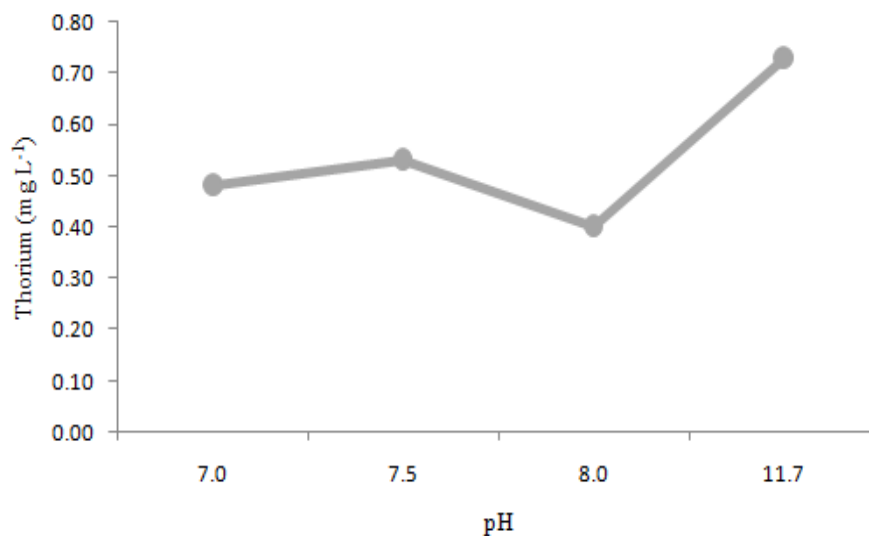
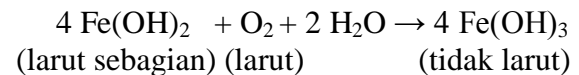
meningkatkan kation di dalam limbah cair sehingga akan terjadi restabilisasi partikel koloid atau suspensi karena muatan partikel menjadi positif dan terjadi gaya tolak menolak kembali [12].

pH Optimal Proses Koagulasi Berdasarkan Penurunan Torium

Derajat keasaman atau pH optimal dapat ditentukan berdasarkan penurunan parameter kadar torium dan radioaktivitas. Hasil penelitian penurunan kadar torium yang telah dilakukan dapat dilihat pada Gambar 3.

Dosis optimal koagulan fero sulfat yang digunakan untuk tahap ini sebesar 225 mg/L. Pada grafik koagulan fero sulfat di atas, kondisi pH dimana penurunan kadar torium yang optimal yaitu pada pH 8,0. Pada pH 8,0

terlihat adanya penurunan pH optimal dengan nilai kadar torium setelah koagulasi sebesar 0,40 mg/L dari kadar torium awal sebesar 0,73 mg/L, sehingga efisiensi penurunan kadar torium yaitu 45,20%. Hal tersebut dikarenakan koagulan fero sulfat akan bereaksi dengan *natural alkalinity* yang terdapat dalam air membentuk ion aquometalik $\text{Fe}(\text{OH})_2$ atau flok yang masih bersifat larut sebagian. Jika kondisi air mempunyai pH lebih besar 6, maka ion $\text{Fe}(\text{OH})_2$ akan segera teroksidasi menjadi $\text{Fe}(\text{OH})_3$ dan dengan oksigen yang terlarut dalam air membentuk flok yang sangat tidak larut dengan reaksi seperti berikut [22]:



Gambar 3. Hasil analisis kadar torium dalam penentuan pH optimal proses koagulasi.

Konstanta kelarutan minimal untuk hidroksida logam adalah pada kisaran pH 8 [19]. Pada kelarutan minimum, logam hidroksida kemudian menjadi jenuh dan mengendap. Endapan logam hidroksida berupa $\text{Fe}(\text{OH})_3$ akan semakin banyak terbentuk pada titik kelarutan minimum tersebut. Sehingga semakin banyak terbentuk

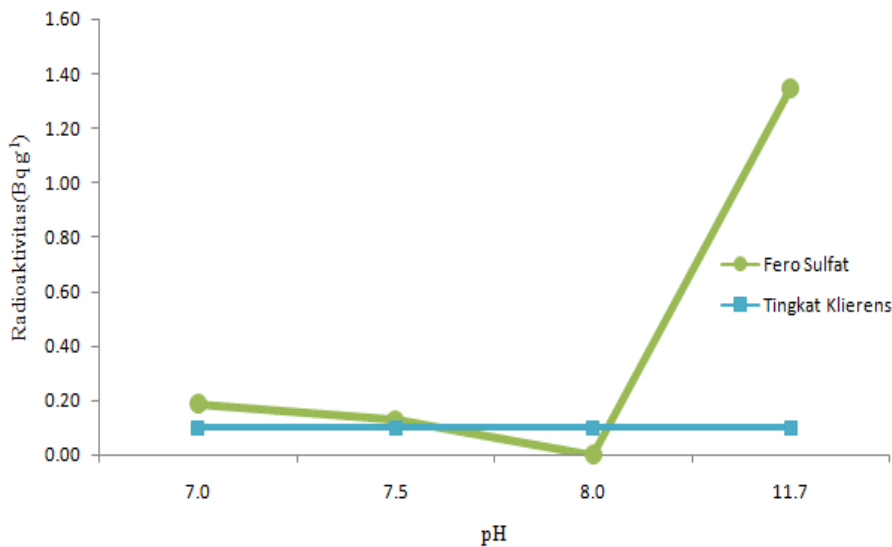
$\text{Fe}(\text{OH})_3$, maka semakin besar efisiensi *sweep coagulation* yang terjadi. Selain itu, titik isoelektrik yaitu titik dimana nilai potensial zeta dari logam hidroksida $\text{Fe}(\text{OH})_3$ mendekati 0 adalah pH 8,3 dimana proses koagulasi akan berjalan optimal pada nilai potensial zeta mendekati nilai isoelektrik [23]. Dengan demikian, dengan adanya

presipitat hidroksida logam maka mekanisme pemerangkapan partikel koloid atau suspensi dalam endapan akan cepat terjadi. Partikel-partikel koloid atau suspensi yang ada akan terperangkap pada struktur flok hidroksida logam dan terbawa. Dengan kata lain, unsur-unsur torium dan uranium yang bersifat radioaktif dalam bentuk partikel koloid atau suspensi akan terperangkap pada struktur flok $Fe(OH)_3$ dan mengendap sehingga akan menurunkan torium limbah cair. Kadar torium pada pH 7,0 dan 7,5 lebih tinggi dibandingkan kadar torium pada pH 8,0. Hal ini dikarenakan presipitat $Fe(OH)_3$ yang

terbentuk belum optimal ataupun $Fe(OH)_3$ yang terbentuk memiliki tingkat kelarutan sedang di dalam air limbah sehingga partikel koloid dan suspensi yang berada dalam limbah terperangkap dalam presipitat dalam jumlah sedikit.

pH Optimal Proses Koagulasi Berdasarkan Penurunan Radioaktivitas

pH optimal juga ditentukan berdasarkan penurunan parameter radioaktivitas. Hasil penelitian untuk penurunan radioaktivitas yang telah dilakukan dapat dilihat pada Gambar 4.



Gambar 4. Hasil analisis radioaktif dalam penentuan pH optimal proses koagulasi.

Bila dilihat dari Gambar 4 di atas, grafik koagulan fero sulfat juga terjadi penurunan radioaktivitas paling optimal pada pH 8,0. Pada pH 8,0 nilai radioaktivitas yang diperoleh setelah proses koagulasi adalah 0 Bq/g dari radioaktivitas awal yaitu sebesar 1,35 Bq/g. Pengukuran radioaktivitas awal limbah cair dilakukan sebanyak dua kali pengukuran sehingga nilai 1,35 Bq/g adalah nilai rata-rata (*mean*) dari nilai dua kali pengukuran tersebut. Dengan nilai radioaktivitas tersebut, dapat dikatakan

bahwa efisiensi penurunan radioaktivitas yang didapatkan adalah sebesar 100%. Nilai radioaktivitas hasil analisis tersebut telah mencapai nilai di bawah tingkat klierens yang mengacu pada Perka Bapeten No.16 Tahun 2012 tentang Tingkat Klierens yaitu sebesar 0,1 Bq/g sehingga limbah cair setelah proses koagulasi menggunakan koagulan fero sulfat dapat dilepaskan langsung ke badan air penerima seperti sungai, danau, waduk, dan lain-lain.

Pada tahap penentuan pH optimal ini diperoleh efisiensi penurunan radioaktivitas yang jauh lebih besar bila dibandingkan pada tahap sebelumnya. Pada pH 8,0, proses koagulasi yang terjadi yaitu melalui mekanisme *sweep coagulation* atau pengebakan dalam presipitat. Unsur-unsur torium, uranium, dan anak luruhnya baik dalam bentuk partikel koloid atau suspensi akan terperangkap pada struktur flok $\text{Al}(\text{OH})_3$ atau $\text{Fe}(\text{OH})_3$ dan mengendap sehingga akan menurunkan radioaktivitas pada limbah cair.

KESIMPULAN

Proses koagulasi yang dilakukan pada limbah cair pengolahan monasit yang dihasilkan di *pilot plant* PLUTHO, Pusat Teknologi Bahan Galian Nuklir-BATAN dengan menggunakan koagulan fero sulfat dengan variasi dosis dan pH menunjukkan adanya penurunan kadar torium dan radioaktivitas. Pada kondisi optimal diperoleh penambahan koagulan fero sulfat dengan dosis 225 mg/L dan pH 8,0 dapat menurunkan kadar torium 45,20% dan radioaktivitas 100%.

UCAPAN TERIMA KASIH

Ucapan terima kasih kami sampaikan kepada Pusat Teknologi Bahan Galian Nuklir-Batan yang telah menyediakan tempat penelitian serta bahan dan peralatan yang dibutuhkan dalam penelitian.

DAFTAR PUSTAKA

- [1] S. J. Suprpto, "Tinjauan Tentang Unsur Tanah Jarang", *Buletin Sumber Daya Geologi*, Pusat Sumberdaya Geologi, Bandung, 1-11, 2009.
- [2] Sumarni, R. Prassanti, K. Trinopiawan, Sumiarti, H. L. Nuri, "Penentuan Kondisi Pelarutan Residu dari Hasil Pelarutan Parsial Monasit Bangka", *Eksplorium*, 32(1), 115-124, 2011.
- [3] M. Anggraini, "Proses Pemisahan Unsur Radioaktif dan Unsur Logam Tanah Jarang Pada Slag II Peleburan Timah", *Tesis Institut Teknologi Sepuluh November*, Surabaya, 2016.
- [4] I. Gaballah, E. Allain, M. Meyer-Joly, K. Malau, "A possible Methode for the Characterization of Amorphous Slags : Recovery of Refractory Metal Oxide from Tin Slags", *Metall. Trans. B*, 249–259, 1992.
- [5] Pusdiklat Batan, "Prinsip Dasar Pengukuran Radiasi" *Modul Pusdiklat Badan Tenaga Nuklir Nasional*, Jakarta, 2015.
- [6] [Perka Bapeten] Peraturan Kepala Badan Pengawas Tenaga Nuklir No 16 Tahun 2012. 2012. Tingkat Klierens.
- [7] C. Suhendar, "Penggunaan Tanah dalam Penurunan Konsentrasi Ion Ni^{2+} dan Cr^{6+} dari Limbah Elektroplating dengan Metode Jar Test", *Tesis Institut Pertanian Bogor*, Bogor, 2012.
- [8] D. P. Marisi, "Optimalisasi Jenis Koagulan dalam Pengolahan Limbah Cair Bahan Pewarna Tekstil Melalui Proses Koagulasi dan Flokulasi", *Skripsi Universitas Sahid*, Jakarta, 2012.
- [9] S. Yuliati, "Proses Koagulasi-Flokulasi pada Pengolahan Tersier Limbah Cair PT. Capsugel Indonesia" *Skripsi Institut Pertanian Bogor*, Bogor, 2006.
- [10] Z. Salimin, "Proses Kimia Pengolahan Limbah Korosif Radioaktif dari Fabrikasi Bahan Bakar Nuklir", *Prosiding Pertemuan dan Presentasi Ilmiah*, Yogyakarta, 1995.
- [11] S. Putra, S. Rantjono, T. Arifiansyah, "Optimasi Tawas dan Kapur untuk Koagulasi Air Keruh dengan PenandaI-131", *Prosiding Seminar Nasional V SDM Teknologi Nuklir*, Yogyakarta, 2009.
- [12] P. P. D. K. Wulan, Dianursanti, M. Gozan, W. A. Nugroho, "Optimasi Penggunaan Koagulan pada Pengolahan Air Limbah Batubara", *Prosiding Seminar Nasional Teknik Kimia Kejuangan*, Yogyakarta, 2010.
- [13] [Permen LH RI] Peraturan Menteri Lingkungan Hidup Republik Indonesia No 5 Tahun 2014. 2014. Baku Mutu Air Limbah.
- [14] Z. Pietrzak-Flis, L. Rosiak, M. M. Suplinska, E. Chrzanowski dan S. Dembinska, "Daily Intakes of U-238, U-234, Th-232, Th-230, Th-228 and Ra-226 in The Adult Population of Central Poland", *Sci Tot Environ*, 273(1), 163-169, 2001.
- [15] I. M. Fisenne, P. M. Perry, K. M. Decker, H. W. Keiller, "The Daily Intakes of U-234,235,238 Th-232, Th-228,230,232 and Ra-226,228 by New York City Residents", *Health Phys*, 53(1), 357-363, 1987.
- [16] L. Dominic, P. P. Ana, M. Leonora, L. Chunsheng, C. Jing, R. J. Cornett, "Age Dependence of Natural Uranium and Thorium Concentration in Bone", *Health Physics*, 92(2), 119-126, 2007.
- [17] Z. Hamzah, T. N. T. M. Rosli, A. Saat and K. Wood, "An Assesment Of Natural Radionuclides

- In Water Of Langat River Estuary, Selangor”, in *Proceeding Advancing Nuclear Research and Energy Development.*, 1458(1), 228-234, 2014.
- [18] M. Montana, A. Camacho, R. Devesa, I. Valles, R. Cespedes, I. Serrano, S. Blazquez, V. Barjola. “The Presence of Radionuclides in Wastewater Treatment Plants in Spain and Their Effect on Human Health”, *Journal of Cleaner Production.*, 60(1), 77–82, 2013.
- [19] S. W. Rachmawati, B. Iswanto, Winarni, “Pengaruh pH pada Proses Koagulasi dengan Koagulan Aluminium Sulfat dan Ferri Klorida”, *Jurnal Teknologi Lingkungan*, 5(2), 40-45, 2009.
- [20] P. L. Hariani, N. Hidayati, M. Oktaria, “Penurunan Konsentrasi Cr(VI) Dengan Air Dengan Koagulan $FeSO_4$ ”, *Jurnal Penelitian Sains*, 12(2C), 122801-1228045, 2009.
- [21] I. A. Bhatti, M. A. Hayat, and M. Iqbal, “Assesment of Thorium In The Environment (A Review)”, *Jurnal Chemistry Social Pakistan*, 34(4), 1012-1022, 2012.
- [22] Sunardi dan K. Wijayanti, “Pengolahan Limbah Besi Bengkel Bubut Menjadi Koagulan untuk Penjernihan Air”, *Prosiding Seminar Nasional KPK II*, Surakarta, 2010.
- [23] W. Donald, Soundstrom, H.E. Klei, *Wastewater Treatment*. New Jersey: Prentice-Hall Int. Inc, 1979.