METODE ANALISIS FISIKOKIMIA PADA BAHAN BAKAR U₃SI₂-AL DENSITAS 4,8 GU/CM³ PASCA IRADIASI

ARIF NUGROHO, BOYBUL, DIAN ANGGRAINI, ASLINA BR. GINTING

Pusat Teknologi Bahan Bakar Nuklir-Badan Tenaga Nuklir Nasional Kawasan Puspiptek Gedung 20 Serpong, 15314 E-mail untuk korespondensi : arif52@yahoo.com

ABSTRAK

METODE ANALISIS FISIKOKIMIA PADA BAHAN BAKAR U₃Si₂-Al DENSITAS 4,8 gU/cm³ PASCA IRADIASI. Untuk melakukan uji PIE (*Post Irradiation Examination*) khususnya analisis fisikokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi telah dilakukan beberapa pembakuan metode. Pembakuan metode yang dilakukan antara lain metode penentuan distribusi hasil fisi, pemotongan, pelarutan PEB, sedangkan untuk pemisahan dan analisis isotop hasil fisi khususnya ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs, serta heavy element isotop U dan Pu masih perlu dilakukan pengkajian. Tujuan penelitian ini adalah untuk mendapatkan parameter distribusi isotop hasil fisi, pemisahan dan analisis isotop hasil belah Cs dari isotop U dan Pu di dalam PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi dengan burn up. Pembakuan metode dilakukan berdasarkan metode ASTM dan hasil penelitian terhadap PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 2,96 gU/cm³ pasca iradiasi. Analisis fisikokimia yang dilakukan terhadap PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 2,96 gU/cm³ asaca iradiasi. Analisis fisikokimia yang dilakukan terhadap PEB U₃Si₂-Al densitas 2,96 gU/cm³ digunakan untuk perhitungan burn up. Metode yang diperoleh siap digunakan untuk analisis fisikokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi fisikokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al densitas 2,96 gU/cm³ digunakan untuk perhitungan burn up. Metode yang diperoleh siap digunakan untuk analisis fisikokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi setelah pelaksanaan uji non destructive test, NDT selesai dilakukan di reaktor.

Kata kunci: Pemisahan U, Pu, kolom penukar ion, PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi, burn up.

ABSTRACT

THE METHOD OF PHYSICOCHEMICAL ANALYSIS ON SPENT FUEL U₃Si₂-Al DENSITY 4.8 gU/cm^3 . In order to perform a post irradiation examination (PIE), especially in physicochemical analysis of the fuel element plates U₃Si₂-Al with a density of 4.8 gU/cm^3 , it has been done some standardization methods. The standardization methods which has been done, namely, the method to analyse the distribution of fission products, cutting process, and fuel element plates dissolution, whereas the separation and analysis of fission product, in particular ¹³⁴Cs/^{A37}Cs and heavy element isotopes of U and Pu, still needs to be assessed. The purpose of this study is to obtain the distribution parameters of fission product isotopes, to separate and analyse the fission product Cs from U and Pu isotopes in the spent fuel element plates U₃Si₂-Al with a density of 4.8 gU/cm^3 . Standardization of the method has been done based on ASTM methods and the results of research on spent fuel element plates U₃Si₂-Al with a density of 2.96 gU/cm^3 . The physicochemical analysis which has been performed obtaining ¹³⁷Cs isotope content of 0.000753 g/g sample, the isotope ²³⁵U about 0.032839 g/g sample and ²³⁹Pu 0.0000109 g/g sample. The content of isotopes in the spent fuel element plates used to perform physicochemical analysis of the spent fuel element plates U₃Si₂-Al with a density of 4.8 gU/cm^3 is used for burn-up calculations. The obtained method has been used to perform physicochemical analysis of the spent fuel element plates U₃Si₂-Al density of 4.8 gU/cm^3 after the non-destructive test has been performed in the reactor.

Key words: U-Pu separation, ion exchange column, spent fuel element plates U₃Si₂-Al, burn up

PENDAHULUAN

Berdasarkan hasil penelitian dan analisis fabrikator yang didukung oleh analisis keselamatan operasi reaktor bahwa pelat elemen bakar (PEB) U₃Si₂-Al dengan densitas 2,9 gU/cm³ mempunyai unjuk kerja yang baik saat digunakan sebagai bahan bakar di dalam reaktor[1,2]. Untuk PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 4,8 dan 5,2 gU/cm³, dari data analisis menunjukkan bahwa kedua PEB tersebut tidak mengalami kendala dalam proses fabrikasi, tetapi unjuk kerjanya di dalam reaktor sedang dalam penelitian. Untuk mengetahui unjuk kerja bahan bakar PEB U₃Si₂-Al vang reaktor, perlu diradiasi dilakukan di beberapa pengujian sebagai PIE (Post Irradiation Examination) antara lain uji tak merusak (Non Destructive Test NDT) yang meliputi ketebalan PEB, distribusi hasil fisi, swelling, kelengkungan, cacat secara visual, dan uji merusak (Destructive Test DT) yang meliputi analisis metalografi, mekanik, dan analisis burn up secara radiokimia.

Pada penelitian sebelumnya telah PIE dilakukan pengujian khususnya perhitungan burn up secara radiokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 2,9 gU/cm³. Perhitungan burn up diperoleh melalui penentuan komposisi atom hasil belah ¹³⁷Cs dan *heavy element* isotop ²³⁵U serta ²³⁹Pu. Isotop-isotop tersebut terdapat di dalam PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 2,9 gU/cm³ pasca iradiasi terlebih dahulu harus dipisahkan dengan menggunakan metode penukar kation dan anion. Hasil perhitungan burn up PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 2,9 gU/cm³ diperoleh sebesar 51,71%. Besaran burn up ini lebih kecil dibandingkan dengan burn up vang dihitung menggunakan program Origen Code oleh PRSG (Pusat Reaktor Serba Guna) yaitu sebesar 56%. Perbedaan besaran ini disebabkan di dalam perhitungan burn up secara radiokimia banyak faktor-faktor vang diabaikan, antara lain faktor pada saat diradiasi di reaktor, waktu tinggal di hotcell IRM selama \pm 17 tahun, maupun faktor pemisahan ataupun *recovery* pemugutan isotop¹³⁷Cs, ²³⁵U maupun ²³⁹Pu yang terdapat di dalam PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 2,9 gU/cm³ pasca iradiasi. Untuk menindaklanjuti hasil penelitian sebelumnya, maka pada penelitian lanjutan ini akan dilakukan pembakuan metode untuk analisis fisikokimia terhadap PEB U₃Si₂-Al

dengan densitas 4,8 gU/cm³. Pembakuan metode yang dipersiapkan meliputi metode penentuan distribusi hasil belah, pemisahan hasil fisi dengan *heavy element* (unsur bermassa berat) 235 U dan 239 Pu, analisis hasil fisi ratio antara isotop 134 Cs/ 137 Cs, pemisahan isotop 235 U dengan 239 Pu sebagai variasi *burn* up PEB U₃Si₂-Al dari reaktor sebesar 20%, 40% dan 60%. Penelitian ini dilakukan dengan tujuan untuk menguasai metode pemisahan isotop hasil fisi ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs dengan unsur bermassa bera^t ²³⁵U dan ²³⁹Pu secara radiokimia untuk mendapatkan serta kandungan isotop tersebut secara kuantitatif. Kandungan isotop selanjutnya digunakan dalam perhitungan burn up bahan bakar PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi.

Dalam melakukan perhitungan burn up harus diketahui beberapa kandungan isotop sebagai monitor *burn up* antara lain kandungan isotop ²³⁵U yang terbakar dan kandungan ²³⁵U yang mengalami reaksi fisi maupun reaksi fertil menghasilkan hasil fisi 134 Cs / 137 Cs dan unsur unsur bermassa berat ²³⁵U juga ²³⁹Pu. Besarnya burn-up dinyatakan sebagai persentase atau fraksi atom fisil ²³⁵U (juga ²³⁹Pu) vang terbakar vang dinvatakan dalam (%) atau dalam satuan energi (MWD = megawatt day). Walau pada kenyataannya bahwa di dalam reaktor itu tidak hanya terjadi reaksi fisi dari ²³⁵U saja, namun juga dari reaksi fertil ²³⁸U yang menghasilkan ²³⁹Pu yang selanjutnya mengalami reaksi fisi secara berantai. Oleh karena itu, pada perhitungan *burn-up* yang paling tepat adalah menentukan komposisi isotop-isotop bahan bakar yang tersisa setelah iradiasi dan isotop-isotop hasil fisinya, sehingga diperoleh kosentrasi menjadi jumlah isotop U dengan berat tertentu dalam sampel bahan bakar nuklir.

METODE

Bahan PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi yang telah mengalami proses pendinginan di kolam reaktor (*fuel storage*), kemudian di kirim ke IRM untuk dilakukan uji distribusi hasil fisi dan perhitungan *burn up*. Analisis distribusi hasil fisi dilakukan menggunakan *Gamma Scanning* dan analisis distribusi hasil fisi untuk PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 4,8 gU/cm³ dilakukan

oleh kelompok NDT di fasilitas PRSG. Untuk perhitungan burn up dilakukan melalui pemisahan isotop hasil fisi ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs dari ²³⁵U ²³⁹Pu. Pemisahan isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs serta dilakukan menggunakan metode penukar kation (zeolit) Lampung [Amini, 1998][1]. Pemisahan isotop ²³⁵U dan ²³⁹Pu dilakukan menggunakan metode kolom penukar anion (resin Dowex 1×8). Hasil proses penukar kation menunjukkan terjadinya pemisahan antara paduan ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs-zeolit dari isotop U dan Pu dalam supernatan. Kandungan isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs-zeolit dianalisis menggunakan piranti Spektrometer-y dan isotop-isotop U dan menggunakan Pu dianalisis piranti Spektrometer- $\alpha[3]$. Tahapan penelitian dilakukan seperti berikut :

Penentuan distribusi hasil fisi PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi

Distribusi hasil fisi PEB U₃Si₂-Al densitas 4.8 gU/cm^3 ditentukan dengan menggunakan Gamma Scanning. Penentuan distribusi hasil fisi dilakukan dengan 3 (tiga) posisi vaitu bottom, middle, dan top dari bahan bakar di hotcell (HC) 103. Setelah diketahui distribusi hasil fisi pada masing-masing posisi 4.8 PEB U_3Si_2-Al densitas grU/cm^3 , pemotongan selanjutnya dilakukan pencuplikan sampel di HC 103 untuk uji metalografi, mekanik maupun sampel uji burn up secara radiokimia. Pemotongan sampel PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 4,8 gU/cm³ untuk uji burn up secara radiokimia dibutuhkan cuplikan sampel dengan dimensi 3×3×1,37 mm^3 .

Pelarutan PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi

Sampel PEB U_3Si_2 -Al dengan dimensi $3 \times 3 \times 1,37 \text{ mm}^3$, kemudian dikirim ke *hotcell* (HC) 109 untuk dilakukan penimbangan dan pelarutan. Pelarutan dilakukan menggunakan HCl 6N dan HNO₃ 6N di dalam labu ukur 25 mL[4]. Setelah PEB U_3Si_2 -Al terlarut, kemudian ditimbang selanjutnya dilakukan pemipetan ke dalam vial dan di transfer ke R.135 (laboratorium aktivitas sedang) untuk dilakukan proses pemisahan isotop.

Pemisahan isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs dengan metode penukar kation

Dalam usaha untuk menghindari paparan radiasi selama melakukan pemisahan isotop tersebut, dilakukan dengan jalan memipet 1 mL larutan PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi, kemudian diencerkan dalam labu ukur 10 mL. Selanjutnya larutan tersebut dipipet sebanyak 150 µL untuk digunakan sebagai larutan umpan dalam proses pemisahan isotop Cs dari U dan Pu. Pemisahan isotop Cs dari ²³⁵U dan ²³⁹Pu menggunakan metode penukar kation menggunakan zeolit Lampung. Larutan sebanyak 150 µL dari 10 mL dimasukkan ke dalam vial tersebut ditambahkan zeolit Lampung 700 mg yang telah diaktifasi terlebih dahulu dengan NH₄Cl. Selanjutnya dilakukan proses penukar kation dengan pengocokan selama 1 jam menggunakan shaker dengan kecepatan 20 rpm dan kemudian didiamkan selama 24 jam. Hasil proses penukar kation menunjukkan terjadinya pemisahan antara paduan ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs-zeolit sebagai fasa padat dengan isotop U dan Pu dalam fasa cair. ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs-zeolit hasil pemisahan Padatan kemudian dikeringkan dan ditimbang dan untuk mengetahui kandungan isotop $^{134}Cs/^{137}Cs$ pengukuran dilakukan menggunakan piranti Spektrometer-y pada waktu cacah 1500 detik pada jarak detektor 25 cm dari detektor.

Pemisahan isotop U dan Pu dengan metode kolom penukar anion

Pemisahan isotop ²³⁵U dengan Pu (²³⁸Pu dan ²³⁹Pu) dilakukan dengan metode kolom penukar anion menggunakan resin Dowex $1 \times$ 8-NO₃. Dimensi kolom yang digunakan sebesar $0.9 \text{ cm ID} \times 3 \text{ cm dengan } 15 \text{ mL reservoir dan}$ jumlah resin Dowex 1×8 sebanyak 2 g mengikuti ASTM[2,5]. Pemisahan dilakukan dengan cara memipet supernatan sebanyak 250 µL, kemudian dimasukkan ke dalam kolom dan dielusi menggunakan HNO3 8N. Dari proses ini, efluen yang keluar dari kolom adalah isotop U, sedangkan isotop Pu terikat dengan resin di dalam kolom. Untuk mengeluarkan isotop Pu yang terikat di dalam kolom dilakukan elusi menggunakan HCl 0,1N + HF 0,036N, sehingga diperoleh efluen Pu. Efluen U kemudian dikondisikan dalam suasana asam dengan menambahkan HCl 6N, kemudian dikenakan proses penukar anion dengan resin Dowex 1x8 Cl⁻. Isotop U di elusi

menggunakan air hangat H₂O 50°C sehingga diperoleh efluen U dalam suasana asam. Efluen Pu dan U dikisatkan hingga kering di atas hot plate. kemudian dikenakan proses elektrodeposisi (ED). Proses ED dilakukan menggunakan media buffer (NH₄)₂SO₄ 1M yang dapat diendapkan pada kondisi kuat arus 1,2 Ampere dengan jarak elektroda 10 mm selama 2 jam mengikuti ASTM[6]. Besarnya kandungan isotop ¹³⁷Cs , ²³⁵U, dan Pu (²³⁹Pu, ²³⁹Pu) yang terdapat di dalam PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi dianalisis dengan menggunakan piranti Spektrometer- α pada *tray* kedua dengan waktu cacah 20000 detik. Penggunaan waktu cacah dan jarak tray sampel dengan detektor digunakan berdasarkan hasil optimasi yang dilakukan terhadap isotop ²³⁵U di dalam standar U₃O₈.

Perhitungan *burn up* PEB U₃Si₂-Al TMU 4,8 grU/cm³ pasca iradiasi

Setelah diketahui komposisi atom isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs dari ²³⁵U dan ²³⁹Pu di dalam PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi secara kuantitatif, hal lain yang harus diketahui adalah isotop ²³⁵U mula-mula dari data fabrikasi. Selanjutnya dilakukan perhitungan *burn up* bahan bakar tersebut dengan Persamaan (1) sebagai berikut:

$$\% BU = \frac{Uo - Ui}{Uo} \times 100\% \tag{1}$$

Keterangan :

BU : Burn up (%) U_o : Jumlah atom ²³⁵U awal U_i : Jumlah atom ²³⁵U sisa

HASIL DAN PEMBAHASAN

Penentuan distribusi hasil fisi PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi

Penentuan distribusi hasil fisi dari PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ didasarkan kepada proses terjadinya reaksi fisi antara ²³⁵U dalam bahan bakar dengan netron di dalam reaktor yang akan menghasilkan beberapa hasil fisi dengan fission yield tertentu seperti yang ditunjukkan pada Gambar 1.



Gambar 1. Distribusi massa hasil fisi ²³⁵U dan ²³⁹Pu dengan netron *thermal*

Gambar 1 menunjukkan bahwa proses pembelahan ²³⁵U terjadi dengan pola distribusi massa yang tidak sama, sehingga plot fission vield (%) dengan nomor massa menghasilkan dua bentuk kurva. Kurva pertama menunjukkan distribusi massa dari isotopisotop dengan nomor massa antara 90 sampai dengan 100 dan kurva ke dua distribusi massa isotop dengan nomor massa 130 sampai dengan 140. Fenomena ini penting untuk mengetahui isotop-isotop yang memiliki fission vied relatif tinggi sebagai salah satu bahan pertimbangan dalam selektifitas isotop dalam penentuan burn up.

Gambar 1 menunjukkan bahwa isotop Cs yang mempunyai nomor massa 137 memiliki fission yield sekitar 6,2 %, relatif lebih tinggi dari isotop lainnya sesama pemancar radiasi-y. Hal ini berarti bahwa setiap $100 \times$ reaksi pembelahan akan menghasilkan kurang lebih 6 atom 137 Cs. Fenomena ini menunjukkan bahwa di dalam bahan bakar pasca iradiasi kandungan isotop 137 Cs sebagai pemancar sinar- γ lebih dominan dari pada isotop hasil fisi pemancar sinar-y lainnya. Untuk mengetahui jenis isotop yang terdapat di dalam PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi, selanjutnya dilakukan pengukuran distribusi hasil fisi menggunakan Gamma Scanning secara tidak merusak. Peneliti sebelumnya telah melakukan penentuan distribusi hasil fisi dengan cara pengukuran nilai angka banding isotop $^{134}Cs/^{137}Cs$ dari PEB U₃O₈-Al kode RIE 01 seperti yang terlihat pada Gambar 2 [7]. Berdasarkan hipotesis bahwa burn up atom U dalam suatu bahan bakar berkorelasi dengan

nilai angka banding isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs, sehingga dengan mengetahui nilai angka banding isotop Cs dari pelat atau perangkat elemen bakar pasca iradiasi, maka jumlah uranium di dalam bahan bakar dapat diketahui.



Gambar 2. Nilai angka banding isotop ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs pada posisi aksial dari PEB RIE01

Pelarutan PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi. Pelarutan PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi terjadi secara bertahap. Tahap pertama adalah pelarutan terhadap kelongsong AlMg2 dan matrik Al dengan HCl 6 N. Reaksi kimia yang terjadi pada proses pelarutan kelongsong dan matrik bahan bakar adalah sebagai berikut [8]:

$$\begin{array}{l} U_{3}Si_{2} \ Al\{AlMg\} + 8HCl \rightarrow 2AlCl_{3} + MgCl_{2} \\ + 4 \ H_{2}\uparrow + U_{3}Si_{2}\downarrow \quad (2) \end{array}$$

Setelah kelongsong AlMg dan matrik Al terlarut, selanjutnya dilakukan pelarutan serbuk bahan bakar U₃Si₂. Reaksi kimia yang terjadi antara serbuk bahan bakar U₃Si₂ dengan asam nitrat adalah sebagai berikut[9]:

 $U_{3}Si_{2} + 6O_{2} + 8 \text{ HNO}_{3} \rightarrow 3 \text{ UO}_{2}(\text{NO}_{3})_{2} + 4H_{2}O + 2SiO_{2}\downarrow + 2 \text{ NO}_{2}\uparrow$ (3)

Setelah PEB U_3Si_2 -Al TMU 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi terlarut, kemudian dilakukan pemisahan isotop ¹³⁷Cs, ²³⁵U maupun ²³⁹Pu yang terkandung di dalam bahan bakar tersebut.

Pemisahan dan pemungutan ¹³⁷Cs dalam larutan PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi Sebelum melakukan pemisahan isotop ¹³⁷Cs di dalam bahan bakar PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi, terlebih dahulu dilakukan optimasi parameter pemisahan terhadap standar isotop ¹³⁷Cs kode SRM 4233E sebanyak 50 µL. Pemisahan dilakukan dengan metode penukar kation menggunakan zeolit Lampung seberat 700 mg. Hasil pemisahan diperoleh isotop ¹³⁷Cs terikat dengan zeolit dalam padatan ¹³⁷Cs-zeolit dan isotop lainnya dalam fasa cair (supernatan). ¹³⁷Cs-zeolit, Padatan kemudian diukur kandungan isotop ¹³⁷Cs menggunakan piranti Spektrometer- γ . Spektrum isotop ¹³⁷Cs di dalam standar isotop ¹³⁷Cs, kemudian di evaluasi sehingga diperoleh aktivitas isotop 137 Cs sebesar 12099,66 Bq di dalam 50 μL dengan nilai akurasi sebesar 3,27 % seperti yang ditunjukkan dalam Tabel 1.

Metode pemisahan yang dilakukan terhadap standar isotop 137 Cs selanjutnya digunakan untuk pemisahan isotop 137 Cs di dalam bahan bakar PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi. Hasil pemisahan diperoleh berupa padatan paduan 137 Cs-zeolit dengan berat kering 678 mg, kemudian diukur kandungan isotop 137 Cs menggunakan piranti Spektrometer- γ . Hasil pengukuran diperoleh spektrum isotop 137 Cs pada energi 661 keV seperti yang ditunjukkan dalam Gambar 3.

	Waktu cacan =1500 detik , jarak detektor 16 cm							
Jenis	Net	Cacah per	Ιγ	Efisiensi	Aktivitas	Aktivitas	Akurasi	
Isotop	Area	detik	tabel	Detektor	Pengukuran	Sertifikat		
	(cacah)	(cps)	(%)	(%)	(Bq)	(Bq)	(%)	
	23915							
^{137}Cs	24084	16,0422	85,1	0,1507	12099,66	12508,46	3,27	
	24192							
	24061							

Tabel 1. Aktivitas isotop 137 Cs di dalam 50 µL SRM 4233E,



Gambar 3.Spektrum isotop ¹³⁷Cs dalam PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi

Gambar 3 menunjukkan bahwa dengan waktu cacah 1500 detik, hanya diperoleh spektrum isotop ¹³⁷Cs pada energi 661,46 keV dan tidak terlihat adanya spektrum isotop pemancar sinar- γ selain isotop ¹³⁷Cs. Fenomena ini menunjukkan bahwa zeolit Lampung yang digunakan dalam proses penukar kation sangat selektif dan mampu memisahkan isotop ¹³⁷Cs dari isotop lainnya. Senyawa NH₄-zeolit mempunyai jari-jari ion sebesar 331 pm, sedangkan Cs⁺ mempunyai jari-jari ion sebesar 329 pm. Hal ini menyebabkan Cs⁺ lebih mudah bertukar dengan NH4⁺ dalam kerangka zeolit, sedangkan isotop U dan Pu mempunyai jari-jari atom masing-masing $Pu^{6+} = 81$ pm, $U^{6+} = 97$ pm, $U^{4+} = 80$ pm, sehingga pada saat proses pemisahan dengan metode penukar

kation isotop U dan Pu tidak terikat di dalam zeolit sebagai fasa padat, namun isotop U dan Pu ikut lolos sebagai supernatan di dalam fasa cair.

Luasan spektrum isotop ¹³⁷Cs pada energi 661,46 keV, kemudian dievaluasi dan diperoleh kandungan isotop ¹³⁷Cs dalam 150 μ L larutan PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi. Kandungan isotop ¹³⁷Cs diperoleh sebesar 0,01509 μ g, besaran ini selanjutnya dikonversi terhadap faktor pelarutan dan pengenceran dalam berat PEB yang dipotong, sehingga diperoleh kandungan isotop ¹³⁷Cs dalam PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi dengan dimensi $3 \times 3 \times 1,37$ mm³ yaitu sebesar 753,1144 μ g/g sampel seperti ditunjukkan dalam Tabel 2.

Tabel 2. Kandungan isotop 137 Cs di dalam PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi, Waktu cacab =1500 detik, jarak detektor 16 cm

	waku cacan – 1500 detik, jalak detektor 10 em							
Jenis	Net Area	Cacah per	Ιγ	T _{1/2}	Efisiensi	Kand.	Kand. ¹³⁷ Cs	
Isotop	(cacah)	detik	tabel		Detektor	^{137}Cs	3x3x1,33 mm ³	
		(cps)	(%)	(detik)	(%)	(µg)	(µg/g PEB)	
	97432							
^{137}Cs	96989	64,8593	85,1	952104860	0,1579	0,01509	753,1144	
	97446							
	97289							

		waktu caca	n = 3000 m	elik, jarak delekt		
Jenis	Net Area	Cacah per	Ιγ	T _{1/2}	Efisiensi	Kand. ¹³⁷ Cs
Isotop	(Cacah)	detik	tabel		Detektor	(µg)
		(cps)	(%)	(detik)	(%)	
¹³⁷ Cs	40	0,0081	85,1	952104860	0,1579	0,000002

Tabel 3. Kandungan isotop 137 Cs di dalam supernatan, Waktu cacah =5000 detik , jarak detektor 16 cm

Selektifitas zeolit Lampung terhadap isotop ¹³⁷Cs didukung oleh analisis isotop ¹³⁷Cs yang terdapat di dalam supernatan atau isotop ¹³⁷Cs yang terikut dalam fasa cair. Kandungan isotop ¹³⁷Cs di dalam supernatan diperoleh sangat kecil yaitu sekitar 0,000002 µg seperti yang ditunjukkan dalam Tabel 3.

Pemisahan isotop isotop U dan Pu dengan metode kolom penukar anion

Sebelum melakukan pemisahan dan analisis terhadap isotop U dan Pu dalam supernatan PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi telebih dahulu dilakukan analisis terhadap sampel standar campuran AMR-43 yang mengandung isotop ²³⁹Pu, ²⁴¹Am dan ²⁴³Cm. Pengukuran dilakukan menggunakan alat spektrometer- α dengan waktu cacah 1000 detik. Hasil analisis sampel standar isotop AMR-43 diperoleh berupa spektrum campuran isotop ²³⁹Pu,²⁴¹Am dan ²⁴³Cm seperti yang terlihat dalam Gambar 4.

evaluasi spektrum isotop Hasil ²³⁹Pu,²⁴¹Am dan ²⁴³Cm, kemudian digunakan untuk mengkalibrasi alat dan menghitung efesiensi detektor spektrometer-α. Besarnya efesiensi detektor merupakan fungsi jarak detektor dengan sampel diperoleh 38,34 %. Efesiensi detektor digunakan untuk menghitung besarnya berat atau kosentrasi isotop 238 U, 236 U dan 234 U di dalam larutan standar U₃O₈ 20%. Spektrum standar isotop 238 U, 235 U, 236 U dan 234 U hasil pengukuran dengan spektrometer-α di tunjukkan dalam Gambar 5.



Gambar 4. Spektrum isotop AMR-43 (isotop ²³⁹Pu, ²⁴¹Am, dan ²⁴⁴Cm)



Gambar 5 . Spektrum standar U_3O_8 (isotop ²³⁸U, ²³⁵U, ²³⁶U dan ²³⁴U)

Spektrum standar U₃O₈ yang terdiri dari isotop (²³⁸U, ²³⁵U, ²³⁶U dan ²³⁴U) dan standar isotop²³³U sebagai hasil pengukuran dengan spektrometer-a diperoleh berupa cacahan per detik (cps) yang selanjutnya diestimasi menjadi satuan berat kandungan isotop ²³⁸U, ²³⁵U, ²³⁶U dan²³⁴U (µg). Secara lengkap hasil evaluasi untuk perhitungan besar pemungutan (%) dan kandungan isotop ²³⁸U, ²³⁵U, ²³⁶U dan ²³⁴U baik secara teoritis maupun secara pengukuran dituangkan dalam Tabel 4.

Tabel 4. Kandungan isotop U dalam U₃O₈ sebanyak 300 µL atau 0,3030 g larutan, Waktu cacah =20000 detik

			11 uni	d ededin = 2000	0 detik		
Jenis	Net Area	Cacah per	Ια	T _{1/2}	Kand. Isotop,	Kand.	Recovery
Isotop		detik	tabel		Pengukuran	Isotop,	
	(cacah)			(detik)	(µg)	Teori	(%)
		(cps)	(%)			(µg)	
²³⁸ U	416	0,0208	77	1,4E+17	5,3386	11,1049	48,0743
²³⁵ U	766	0,0383	57	2,2E+16	2,0930	2,6580	78,7415
²³⁶ U	190	0,0167	74	7,4E+14	0,0240	0,0249	96,4812
²³⁴ U	11368	0,5684	72	7,7E+12	0,0085	0,0171	49,8524

Larutan standar U₃O₈ 20 % yang dipipet sebanyak 300 µL atau 0,3030 g larutan mempunyai kandungan²³⁵U sebesar 2,658 µg secara teoritis atau sertifikat, sedangkan dari hasil pengukuran diperoleh sebesar 2,094 µg. Hasil perbandingan kandungan ²³⁵U secara pengukuran dengan ²³⁵U secara teoritis adalah nilai recovery (%) sebesar 78,74 %, seperti yang ditunjukkan pada Tabel 4.

Besar pemungutan isotop ²³⁵U sebesar 78,7415 % telah dianggap memenuhi persyaratan analisis, karena dari ASTM diperoleh pemungutan sebesar 70 %. Disamping itu, parameter proses ED (tegangan, arus, waktu dan buffer elektrolit) maupun parameter pengukuran dengan alat spektrometer- α (jarak, *dead time*, efesiensi detektor) yang digunakan adalah parameter yang optimal, sehingga hasil pengukuran yang

diperoleh juga sudah maksimun. Parameter proses yang optimal, kemudian digunakan untuk pemisahan dan menganalisis kandungan isotop U dan Pu di dalam larutan supernatan PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi sebelum dan sesudah pemisahan dengan metode penukar anion menggunakan resin Dowex $1 \times 8[10]$.

Hasil pengukuran isotop U dan Pu sebelum mengalami pemisahan menggunakan spektroketer- α diperoleh 4 (empat) spektrum isotop-U yaitu ²³⁸U ($E_{\alpha} = 4,194$ MeV), ²³⁵U ($E_{\alpha}=4,397$ MeV), isotop ²³⁶U ($E_{\alpha}=4,494$ MeV) dan isotop 234 U (E_a=4,777 MeV) dan 2 (dua) spektrum isotop Pu yaitu 239 Pu (E_q= 5,155 MeV), ²³⁸Pu (\dot{E}_{α} = 5,486 MeV) seperti yang terlihat dalam Gambar 6.



Gambar 6 . Spektrum isotop-U (²³⁴U, ²³⁵U, ²³⁶U dan ²³⁸U) dan isotop Pu (²³⁹Pu dan ²³⁸Pu) sebelum resin

Spektrum hasil pengukuran isotop U (234 U, 235 U, 236 U dan 238 U) serta isotop Pu (239 Pu dan 238 Pu) di dalam 600 µL atau 0,6010 g larutan supernatan PEB U₃Si₂-Al kemudian dievaluasi sehingga diperoleh kandungan masingmasing isotop tersebut dituangkan dalam Tabel 5.

Dari Tabel 5 diketahui bahwa hasil analisis kandungan isotop U (234 U, 235 U, 236 U dan 238 U) serta kandungan isotop Pu (239 Pu dan 238 Pu) belum menunjukkan hasil yang baik, karena hasil yang diperoleh masih relatif kecil. Perhitungan secara teoritis diperoleh kandungan isotop 235 U di dalam 600 µL atau 0,6010 g larutan supernatan PEB U₃Si₂-Al sebesar 2,630 µg dan 239 Pu sebesar 0,141µg. Namun hasil pengukuran diperoleh kandungan isotop 235 U hanya sebesar 0,798µg dan isotop 239 Pu sebesar 0,00087µg. Hasil pengukuran isotop 239 Pu sebesar 0,00087µg masih relatif kecil bila

dibanding dengan kandungan isotop ²³⁹Pu secara teoritis yaitu sebesar 0,141µg. Perbedaan ²³⁹Pu yang dihasilkan kandungan isotop kemungkinan disebabkan karena teriadi kompetisi antara isotop U dengan isotop Pu yang saling mempengaruhi dalam pengukuran. Hal ini disebabkan karena spektrum isotop 234 U, 235 U, 236 U dan 238 U saling berdekatan, sehingga dalam mengevaluasi spektrum isotop U mengalami beberapa kendala antara lain adalah dalam menentukan batas kiri dan kanan energi dari masing-masing spektrum isotop ²³⁴U, ²³⁵U, ²³⁶U dan ²³⁸U. Untuk mengatasi fenomena ini perlu dilakukan pemisahan antara isotop U dengan isotop Pu sebelum dilakukan proses ED dan pengukuran dengan spektrometer-a. Data hasil pemisahan isotop Pu dan U menggunakan kolom penukar anion ditunjukkan dalam Tabel 6 dan Tabel 7.

Jenis	Net Area	Cacah per detik	Ια	$\Gamma_{1/2}$	Kand. Isotop,			
Isotop	Cacah	(cps)	tabel	(detik)	Pengukuran			
			(%)		(µg)			
²³⁸ U	270	0,0046	77	1,4E+17	1,204			
²³⁵ U	292	0,0146	57	2,2E+16	0,798			
²³⁶ U	772	0,0132	74	7,4E+14	0,0185			
²³⁴ U	7100	0,3550	72	7,7E+12	0,0053			
²³⁹ Pu	11749	0,5875	73	7,61E+11	0,00087			
²³⁸ Pu	58272	2,9136	71	2,77E+09	0,0000161			

Tabel 5. Kandungan isotop U dan Pu dalam 600 µL atau 0,6010 g larutan supernatan PEB U-Sia-Al (Sebelum Resin) Waktu cacab =20000 detik

				,,	
Jenis	Net Area	Cacah per	Ια	T _{1/2}	Kand. Isotop,
Isotop	Cacah	detik	tabel	(detik)	Pengukuran
		(cps)	(%)		(µg)
²³⁵ U	24	0,0012	57	2,2E+16	0,0655765
²³⁶ U	110	0,0055	74	7,4E+14	0,0000809
²³⁴ U	829	0,0415	72	7,7E+12	0,0006217
²³⁹ Pu	1063	0,0532	73	7,61E+11	0,0000787
²³⁸ Pu	136471	6,8236	71	2,77E+09	0,00003772

Tabel 6. Kandungan isotop Pu dan U dalam larutan supernatan PEB U_3Si_2 -Al dielusi menggunakan HCl 0.1 N dan HF 0.036N. Waktu cacah =20000 detik

Tabel 7. Kandungan isotop U dan Pu dalam larutan supernatan PEB U₃Si₂-Al dielusi menggunakan H₂O 50°C, Waktu cacah =20000 detik

Jenis Isotop	<i>Net Area</i> Cacah	Cacah per detik	Iα tabel	T _{1/2} (detik)	Kand. Isotop, Pengukuran
isotop	Cucuit	(cps)	(%)	(utilit)	(µg)
²³⁵ U	66	0,0033	57	2,2E+16	0,1803360
²³⁶ U	121	0,00605	74	7,4E+14	0,0085330
²³⁴ U	926	0,0463	72	7,7E+12	0,0006944
²³⁹ Pu	45	0,0023	73	7,61E+11	0,0000033
²³⁸ Pu	2131	0,1066	71	2,77E+09	0,0000006

Dari Tabel 6 dan 7 diperoleh hasil bahwa pemisahan isotop U dan Pu di dalam supernatan PEB U₃Si₂-Al pasca iradiasi masih belum sempurna, karena pada pemungutan isotop Pu masih terkandung isotop U demikian juga sebaliknya. Hal ini menunjukkan bahwa metode pemisahan isotop U dan Pu yang digunakan belum sempurna, sehingga masih diperlukan metode yang valid untuk pemisahan untuk kedua isotop tersebut. Oleh karena itu, selanjutnya akan dilakukan evaluasi parameter yang meliputi jumlah resin, waktu tinggal di dalam kolom, kecepatan alir dan sebagainya. Data pemisahan terhadap isotop ¹³⁷Cs, isotop U dan Pu, selanjutnya digunakan sebagai dasar dalam perhitungan burn up PEB U₃Si₂-Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi.

Perhitungan *Burn up* mutlak PEB U₃Si₂-Al densitas 2,96 gU/cm³ pasca iradiasi

Isotop hasil fisi (isotop 137 Cs) maupun isotop unsur bermassa berat (isotop U,Pu) di dalam PEB U₃Si₂-Al densitas 2,96 gU/cm³ pasca iradiasi telah berhasil dipisahkan, kemudian ditentukan komposisi isotopnya, sehingga diperoleh kosentrasi (jumlah) isotop hasil fisinya, isotop U dan Pu dalam satuan berat yang terkandung di dalam sampel bahan bakar PEB U₃Si₂-Al dengan dimensi 3×3×1,37 mm³ tersebut. Kandungan isotop yang harus diketahui dalam perhitungan *burn up* adalah isotop ²³⁵U mula-mula, ²³⁵U sisa dan isotop yang terbakar menjadi isotop ²³⁹Pu. Data isotop yang diperoleh kemudian digunakan untuk perhitungan *burn up* bahan bakar.

KESIMPULAN

Telah dipersiapkan metode pengujian dalam analisis fisikokimia yang meliputi metode penentuan distribusi hasil fisi, pemotongan, pelarutan PEB, pemisahan, dan analisis isotop hasil fisi ${}^{134}Cs/{}^{137}Cs$, heavy element isotop U dan Pu serta perhitungan burn up. Persiapan metode ini dilakukan untuk mendukung uji fisikokimia terhadap PEB U_3Si_2 -Al dengan densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi. Pembakuan metode dilakukan berdasarkan kepada metode ASTM dan hasil penelitian terhadap PEB U₃Si₂-Al dengan densitas 2,96 gU/cm³ pasca iradiasi. Namun pemisahan dan analisis kandungan isotop ¹³⁷Cs , isotop ²³⁵U dan ²³⁹Pu di dalam PEB U_3Si_2 -Al densitas 4,8 gU/cm³ pasca iradiasi belum dapat dilakukan karena sedang menunggu uji non destructive test, NDT dari reaktor.

DAFTAR PUSTAKA

1. Amini,S., Studi Zeolit Untuk Penukaran Ion Cs, Sr dan U, Hasil-Hasil Penelitian Elemen Bakar Nuklir P2TBDU-BATAN, ISSN 0854-5561, Serpong, 1998.

- Ginting, A.Br., Analisis Isotop Transuranium dalam Bahan Bakar U3Si2-Al Pasca Iradiasi Menggunakan Spektrometer Alpha, URANIA, Jurnal Ilmiah Daur Bahan Bakar Nuklir,Vol. 17 No.2, Juni 2011, Pusat Teknologi Bahan Bakar Nuklir - BATAN, 2011.
- Venugopal Chetty K., P.M.Mapara, A.G.Godbole, R.Swaup, Effect Of Mixed Solvent Media On The Sorption and Separation of Uranium and Plutonium on Macroporous Resins, Fuel Chemestry Division Bhabha Atomic Research Center, Trombay, Bombay 400-085, India, 1997.
- 4. Nampira.Y, Dkk, Rancangan metode analisis derajat bakar mutlak uranium silisida, Hasil-hasil Penelitian Elemen Bakar Nuklir, Pusat Pengembangan Teknologi Bahan Bakar Nuklir dan Daur Ulang (P2TBDU-BATAN), ISSN 0854-556, Serpong, 1999.
- 5. American Standar Test Methods, Standar Practice for The Ion Exchange Separation of Uranium and Plutonium Prior to Isotopic Analysis: ASTM No C-1411-01.Vol. 12.01, 1992.
- 6. American Standar Test Methods, Standar Test Methods for 238Pu Isotopic Abundance By Alpha Spectrometry, ASTM No C- 1415-01. Vol. 12.1, 1992.
- Amini.S, Amin D.L, Nampira.Y, Sunarto.A, Martoyo, Nugroho.A, Analisis Fraksi Bakar Mutlak Uji Pasca Iradiasi Pelat Elemen Bakar Dispersi Tipe Oksida RIE01, Pusat Pengembangan Teknologi Bahan Bakar Nuklir dan Daur Ulang P2TBDU-BATAN, 2005.
- Indaryati S., Yanlinastuti, "Pemungutan Uranium Dari Gagalan Pelat Elemen Bakar U3Si2-Al Dengan Cara Pelarutan", Prosiding Seminar Pengelolaan Perangkat Nuklir, PTBN-BATAN, Tangerang, 2007.
- 9. Anonym, Reduced Enrichment for Reasearch and Test Reactor (RERTR), 1992.
- Lee M.H., Kim C. J., and Boo B.H., Electrodeposition of alpha-emitting nuclides from Ammonium Oxalate-Ammonium Sulfate Electrolyte, Bull. Korean Chem.Soc. Vol 21 No.2 175, 2000