

**PENGARUH FASA GERAK TERHADAP PEMISAHAN ION NITRAT DAN IODIDA
SECARA KROMATOGRAFI ION PADA KOLOM ODS YANG DILAPISI
SETILTRIMETILAMONIUM BROMIDA**

Safni¹, Zalmi Abdullah¹, Dewi Sinta¹, Lasuniyat¹ dan Toyohide Takeuchi²

¹Laboratorium Kimia Analisis Instrumen, Jurusan Kimia, FMIPA, Universitas Andalas, Padang, Indonesia

²Departement of Chemistry, Faculty of Engineering, Gifu University, 1-1 Yanagida, Gifu 501-1193, Japan

ABSTRACT

Separation of nitrate and iodide ions in ion chromatography has been investigated on octadecylsilica (ODS) column modified with cetyltrimethylammonium bromide (CTAB). Variation in composition of sodium chloride, sodium perchlorate and phosphate buffer solutions were used as eluent for separation of nitrate and iodide ions. Optimum condition for separation of nitrate and iodide ions was obtained on eluent composition; 0.3 M NaCl – 0.05 M NaClO₄ – 5.0 mM phosphate buffer (pH 6.0) at 1.0 mL/min of flow rate and UV detection at 227 nm. Retention times of nitrate and iodide ions were on 2.58 and 3.16 minutes, respectively and 1.16 of resolution. The determination coefficient (R^2) of each ion measured on range of 0–25 mg/L were 0.994 for nitrate and 0.992 for iodide. Relative standard deviation (RSD) of nitrate and iodide ions in six repeated measurements were 4.84 and 7.42 % for detector signal and 0.70 and 1.04 % for retention time.

PENDAHULUAN

Para ahli kromatografi telah mengembangkan beberapa metoda kromatografi ion untuk pemisahan anion dengan menggunakan berbagai jenis tipe fasa diam penukar anion^{1,2}. Material penyusun fasa diam dapat diperbaiki dengan melakukan modifikasi untuk meningkatkan kemampuan penukar anion. Fasa diam penukar anion yang dimodifikasi dengan anionik polisakarida^{4,11} dapat mempengaruhi kapasitas fasa diam penukar anion dan retensi dari anion. Fasa diam yang dimodifikasi dengan ammonium kuarterner juga dapat digunakan sebagai fasa diam penukar anion dengan kapasitas yang tinggi untuk pemisahan anion anorganik^{12,18}.

Reagen pemodifikasi dari garam ammonium kuarterner seperti: setiltrimetilamonium¹², tetrametilamonium¹², etiltrimetilamonium^{12,16} dan setilpiridinium^{12,14,18} digunakan sebagai pelapisan fasa diam untuk meningkatkan kapasitas penukar anion. Ion setiltrimetilamonium (CTA⁺) dipilih sebagai reagen pelapisan kolom karena merupakan suatu surfaktan ionik yang bersifat hidrofobisitas tinggi dari gugus setil-nya dan reagen yang mudah larut dalam air¹³. Sisi aktif CTA⁺ yang bermutuan positif dapat meningkatkan kapasitas pertukaran anion dan efisiensi kolom pada pemisahan anion^{12,15}. Kekuatan elusi dapat dikontrol dan diperbaiki dengan memilih jenis fasa gerak yang tepat atau dengan menambahkan komponen anionik berupa garam atau buffer pada fasa gerak¹².

Pada penelitian sebelumnya, kolom TSKgel ODS-80T_M dan Capcellpak-C₁₈ yang dilapisi ion CTA⁺

dengan komposisi fasa gerak NaCl dan buffer fosfat¹² serta kolom Capcellpak C₁₈-UG80 yang dilapisi ion CTA⁺ dengan fasa gerak natrium 5-sulfoisofthalat¹⁶ telah dapat digunakan untuk pemisahan anion. Hasil penelitian tersebut menunjukkan bahwa kolom fasa terbalik yang dilapisi ion CTA⁺ dapat meningkatkan penukar anion untuk pemisahan ion nitrat dan nitrit dalam sampel lingkungan^{15,16}.

Nitrat ditemukan secara alami sebagai hasil dari proses nitrifikasi dalam siklus nitrogen dan banyak digunakan dalam produk bahan makanan dan farmasi. Kadar nitrat yang tinggi dapat menstimulasi pertumbuhan ganggang pada daerah perairan. Iodida merupakan senyawa iodium yang berfungsi sebagai mikronutrien penting dalam tubuh. Kelbihan ataupun kekurangan konsumsi senyawa iodium dapat mengganggu aktivitas metabolisme hormon tiroid. Penentuan ion nitrat dan iodida dalam bahan makanan, sampel biologis dan limbah lingkungan telah menjadi penelitian penting di bidang medis, farmasi dan industri untuk dapat dianalisis secara metoda kromatografi ion.

Pada penelitian ini, kolom Inertsil ODS-2 yang dimodifikasi dengan ion CTA⁺ dari garam ammonium kuarterner digunakan sebagai fasa diam penukar anion. Hal ini diharapkan dapat meningkatkan selektivitas dan efisiensi kolom untuk pemisahan ion nitrat dan iodida dengan variasi komposisi fasa gerak pada daerah deteksi UV. Kondisi optimum pemisahan ditentukan dengan memvariasikan konsentrasi larutan NaCl, NaClO₄ dan pH buffer fosfat dalam fasa gerak dengan detektor UV.

METODOLOGI

Alat

Peralatan yang digunakan terdiri dari sistem peralatan HPLC Shimadzu model SCL-10AVP yang dilengkapi dengan pompa LC-10AT VP, sample loop volume 20 μL Rheodyne 7725i Injector (Cotati, California, USA), detektor Shimadzu UV-Vis model SPD-10 AV, VP, kolom Inertsil ODS-2 (250 x 4,6 mm i.d.), (Gasukuro, Tokyo, Japan); syringe, rekorder U-228-IP-123 Shimadzu, seperangkat alat Spectrophotometer UV-160A Shimadzu, pH meter Denver Instrument dan water jet vacuum/aspirator.

Bahan

Bahan-bahan yang digunakan terdiri dari: Setiltrimetilamonium Bromida (CTAB), Natrium Perklorat monohidrat ($\text{NaClO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$), Natrium Klorida (NaCl), buffer fosfat ($\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ dan Na_2HPO_4), Natrium Iodida (NaI) dan Natrium Nitrat (NaNO_3) yang berasal dari E. Merck dan akuabides.

Modifikasi Kolom ODS dengan CTAB

Modifikasi dilakukan dengan cara mengalirkan larutan yang mengandung ion CTA^+ 0,1 M tersebut melalui kolom ODS yang telah dipersiapkan dengan kecepatan alir 0,1 mL/menit. Pelapisan ion CTA^+ dianggap sempurna setelah didapatkan absorbansi yang stabil. Sisa CTAB yang tidak terlapis pada fasa diam dapat dielusi dengan cara mengalirkan akuades 0,1 M NaCl.

Kolom ODS yang dimodifikasi dengan ion CTA^+ pada kecepatan alir 0,1 mL/min ini bertujuan agar interaksi antara ion CTA^+ terhadap permukaan fasa diam ODS berlangsung lebih lama sehingga pelapisan akan lebih sempurna. Luas permukaan fasa diam dan konsentrasi ion CTA^+ mempengaruhi jumlah ion CTA^+ yang melapisi permukaan fasa diam¹⁹. Lapisan yang bermuatan positif ini memiliki hidrofobisitas yang tinggi dengan adanya gugus setil (C_{16}) dan ion akilammonium sebagai gugus fungsional penukar anion yang kuat¹⁵.

HASIL DAN DISKUSI

Panjang Gelombang Serapan Maksimum UV Ion Nitrat dan Iodida

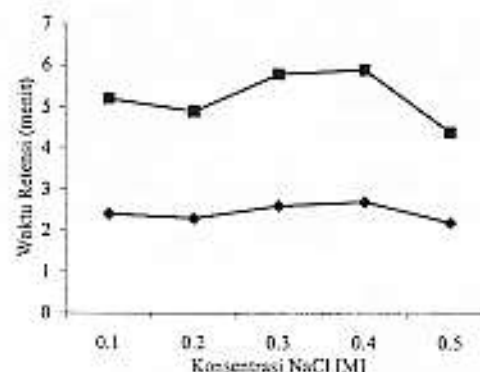
Hasil pengukuran dari larutan ion nitrat dan iodida 20 mg/L diperoleh spektrum UV pada panjang gelombang 225,9 nm untuk ion nitrat dan 227,5 nm untuk ion iodida dengan nilai serapan maksimum masing-masingnya yaitu 0,081 dan 1,938. Berdasarkan hasil perhitungan dengan menggunakan

hukum Lambert-Beer diperoleh nilai absorbansis molar (ϵ) untuk ion nitrat dan iodida masing-masing sebesar 251,11 $\text{L}/(\text{mol} \cdot \text{cm})$ dan 12306 $\text{L}/(\text{mol} \cdot \text{cm})$. Perbandingan nilai absorbansis molar dari kedua ion tersebut dapat dinyatakan bahwa ion iodida memiliki nilai absorbansis yang lebih besar dibanding ion nitrat sehingga lebih sensitif terhadap sistem deteksi yang digunakan.

Sensitivitas terbesar ditentukan pada panjang gelombang dimana terjadi penyerapan maksimum dari ikatan ion. Nilai absorbansis molar menunjukkan kesensitifan pengukuran dari suatu metoda dan secara tak langsung nilai tersebut akan berubah dengan berubahnya panjang gelombang². Panjang gelombang hasil pengukuran dengan spektroskopii UV digunakan untuk pemilihan panjang gelombang pada kondisi pemisahan ion nitrat dan iodida.

Pengaruh Konsentrasi NaCl terhadap Pemisahan Ion Nitrat dan Iodida

Variasi konsentrasi NaCl, NaClO_4 0,05 M dan buffer fosfat 5,0 mM (pH 6,0) dalam fasa berpengaruh terhadap pemisahan ion nitrat (NO_3^-) dan iodida (I^-). Pada Gambar 1 memperlihatkan pengaruh konsentrasi NaCl 0,1–0,5 M terhadap waktu retensi pemisahan ion nitrat dan iodida.



Gambar 1. Pengaruh konsentrasi NaCl terhadap waktu retensi ion nitrat (*) dan iodida (■). Eluent: NaClO_4 0,05 M – buffer fosfat 5,0 mM (pH 6,0) – variasi NaCl. Analit: 10 mg/L nitrat, 10 mg/L iodida.

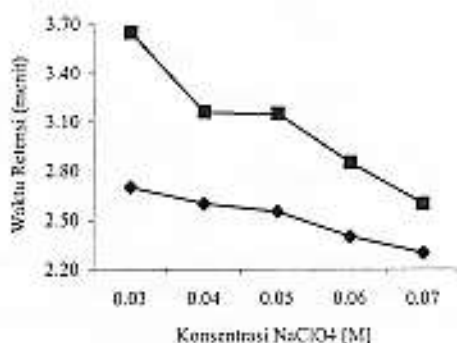
Pada konsentrasi NaCl 0,1–0,4 M terjadi pemisahan antara ion nitrat dan iodida dengan waktu retensi yang cukup berbeda dan resolusi (R_s) besar dari 0,5. Pada kromatogram untuk konsentrasi NaCl 0,1 M dan 0,2 M ditemukan adanya puncak yang negatif (di bawah base line). Pada konsentrasi NaCl 0,3 M mengalami peningkatan waktu retensi untuk kedua ion dengan puncak yang terpisah baik dan resolusi besar dari satu. Pemisahan ion nitrat dan iodida

untuk konsentrasi NaCl 0,1; 0,2 dan 0,4 M terlalu kurang sempurna dengan puncak pada kromatogram yang terpisah kurang baik. Pada konsentrasi NaCl 0,5 M tidak tampak terjadinya pemisahan antara kedua ion dengan perbedaan waktu retensi yang sangat kecil dan puncak pada kromatogram terlihat berdempet. Hal ini menunjukkan bahwa pemisahan nitrat dan iodida berlangsung kurang baik pada konsentrasi NaCl yang terlalu besar.

Pengaruh Konsentrasi NaClO_4 terhadap Pemisahan Ion Nitrat dan Iodida

Variasi konsentrasi NaClO_4 , NaCl 0,3 M dan buffer fosfat 5 mM (pH 6,0) dalam fasa gerak berpengaruh terhadap pemisahan ion nitrat dan iodida. Pemisahan ion nitrat dan iodida terhadap waktu retensi dengan variasi konsentrasi NaClO_4 0,03–0,07 M dapat dilihat pada Gambar 2.

Pada konsentrasi NaClO_4 0,03–0,07 M terlihat bahwa waktu retensi dari ion nitrat dan iodida berkurang dengan meningkatnya konsentrasi NaClO_4 dalam fasa gerak. Pada konsentrasi NaClO_4 0,03–0,06 M terjadi pemisahan ion nitrat dan iodida dengan resolusi besar dari 0,5. Pada kromatogram konsentrasi NaClO_4 0,03; 0,04 dan 0,06 M terlihat proses elusi yang kurang sempurna dari ion iodida dengan puncak melebar, sedangkan pada konsentrasi NaClO_4 0,05 M terjadi pemisahan yang baik antara kedua ion puncak yang tidak berdempet. Pada konsentrasi NaClO_4 0,05 M terjadi pemisahan yang baik antara kedua ion dengan puncak yang tidak berdempet. Pada konsentrasi NaClO_4 0,07 M tidak terjadi pemisahan yang baik, terlihat dari waktu retensi yang semakin kecil dengan resolusi 0,42. Hal ini berarti dengan meningkatnya konsentrasi NaClO_4 dalam fasa gerak berpengaruh terhadap kekuatan elusi dan selektivitas pemisahan antara ion nitrat dan iodida pada kolom ODS yang dilapisi ion CTA¹.



Gambar 2. Pengaruh konsentrasi NaClO_4 terhadap waktu retensi ion nitrat (*) dan iodida (■). Eluen: NaClO₄ 0,3 M – buffer fosfat 5,0 mM (pH 6,0) – variasi NaClO_4 . Analit: 10 mg/L nitrat, 10 mg/L iodida.

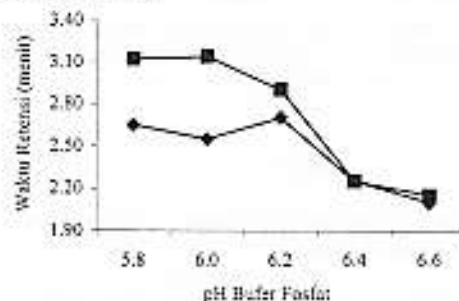
Pengaruh pH terhadap Pemisahan Ion Nitrat dan Iodida

Fasa gerak yang terdiri dari variasi pH buffer fosfat 5 mM, NaCl 0,3 M dan NaClO₄ 0,05 M berpengaruh terhadap selektivitas pemisahan ion nitrat dan iodida dan kekuatan ionik dari fasa gerak. Pada Gambar 3 memperlihatkan pengaruh variasi pH buffer fosfat terhadap waktu retensi pemisahan ion nitrat dan iodida.

Pada variasi pH buffer fosfat 5,8 dan 6,0 diperoleh pemisahan ion nitrat dan iodida dengan puncak pada kromatogram yang tampak terpisah dan waktu retensi yang cukup berbeda dengan resolusi besar dari satu. Pada variasi pH 6,2 terjadi elusi yang kurang baik dan puncak yang melebar dari ion iodida. Pada kromatogram variasi pH 6,4 dan 6,6 terlihat bahwa tidak terjadi pemisahan antara kedua ion dengan adanya penurunan terhadap waktu retensi dan tidak terdeteksinya ion nitrat dengan puncak yang tampak berdempet. Hal ini menunjukkan bahwa perubahan pH buffer dapat mempengaruhi karakter dari media pertukaran anion, kesetimbangan asam-basa dan ionisasi dari analit. Adanya perubahan pH buffer berarti dapat mengontrol selektivitas dan memperbaiki kekuatan elusi fasa gerak serta retensi dari analit^{19,20}.

Kondisi Optimum Pemisahan Ion Nitrat dan Iodida

Kondisi optimum ditentukan berdasarkan hasil pemisahan ion nitrat dan iodida. Pemisahan yang paling baik diperoleh pada komposisi fasa gerak NaCl 0,3 M – NaClO₄ 0,05 M – buffer fosfat 5,0 mM (pH 6,0) dengan kecepatan alir 1,0 mL/min pada panjang gelombang 227 nm. Kromatogram kondisi optimum pemisahan ion nitrat dapat dilihat pada Gambar 4. Ion nitrat dan iodida terpisah dengan baik pada tingkat resolusi 1,16 dan waktu retensi 2,58 menit untuk ion nitrat dan 3,16 menit untuk ion iodida.



Gambar 3. Pengaruh pH terhadap waktu retensi ion nitrat (*) dan iodida (■). Eluen: NaCl 0,3 M – NaClO₄ 0,05 M – variasi pH buffer fosfat 5,0 mM. Analit: 10 mg/L nitrat, 10 mg/L iodida.

- Column Modified with A Quaternary Ammonium Salt. *J. Chromatogr.*, 370: 83-92 (1986).
13. R. N. Reeve, Determination of Inorganic Main Group Anions by High- Performance Liquid Chromatography. *J. Chromatogr.*, 177: 393-397 (1979).
 14. R. M. Cassidy and S. Etchuk, Dynamically Coated Column for Separation of Metal Ion and Anions by Ion Chromatography. *Anal. Chem.*, 54: 1558-1563 (1982).
 15. K. Ito, Y. Ariyoshi, F. Tanabiki and H. Sunahara, Anion Chromatography Using Octadecylsilane Reversed-Phase Columns Coated with Cetyltrimethylammonium and Its Application to nitrite and nitrate in Seawater. *Anal. Chem.*, 63: 273-276 (1991).
 16. Y. Y. Yokoyama, H. Suemitsu dan H. Sato, Optimum Combination of Column and Eluent for High-Sensitivity Non Suppressed Ion Chromatography of Common Anions. *Anal. Sci.*, 16: 1225-1227 (2000).
 17. K. Ito and T. Hirokawa, Enhanced Detection of Iodide in Seawater by Ion Chromatography Using an ODS Column Coated with Cetyltrimethylammonium. *Anal. Sci.*, 17: 579-581 (2001).
 18. X. Jun, J. L. F. C. Lima and M. C. B. S. M. Montenegro, Simultaneous Determination of Inorganic Anions and Carboxylic Acids in Wine Using Isoeratic Separations on A Permanently Coated Reversed-Phase Column and UV Indirect Detection. *Anal. Chem. Acta.*, 321: 263-271 (1996).
 19. C. F. Poole and S. K. Poole, *Chromatography Today*, Elsevier, Amsterdam, Netherlands, 1994.
 20. S. Ahuja, *Chemical Analysis, Selectivity and Detectability Optimizations in HPLC. Vol 104*, John Wiley & Sons, New York, USA, 1989.
 21. E. Heftman, *Chromatograph, 5th ed., Part A: Fundamental and Techniques*, Elsevier, Amsterdam, Netherlands, (1992).