



YAYASAN PENDIDIKAN DAYANG SUMBI  
**INSTITUT TEKNOLOGI NASIONAL**

FAKULTAS TEKNIK SIPIL DAN PERENCANAAN  
PROGRAM STUDI TEKNIK LINGKUNGAN

Jl. PHH. Mustafa No. 23 Bandung Indonesia. Phone +62 22 7272215; Fax +62 22 7202892  
[www.itenas.ac.id](http://www.itenas.ac.id)

---

## SURAT KETERANGAN

Yang bertandatangan dibawah ini Ketua Program Studi Teknik Lingkungan Fakultas Teknik Sipil dan Perencanaan ITENAS, menerangkan bahwa :

***Dr. Ir. Rachmawati Sugihhartati Djembarmanah, M.Env.Stud***

Adalah **Pembuat Modul Praktikum Kimia Dasar** Prodi Teknik Lingkungan Periode Semester Ganjil Tahun Ajaran 2017/2018.

Demikian surat keterangan ini kami buat untuk digunakan sebagaimana mestinya.

Bandung, 1 Agustus 2017  
Ketua Program Studi Teknik Lingkungan

The logo of Institut Teknologi Nasional (ITENAS) for the Environmental Engineering program is displayed. It consists of a blue diamond-shaped icon on the left containing a white triangle, followed by the word 'ITENAS' in a stylized blue font, and 'TEKNIK LINGKUNGAN' in a smaller blue font below it. A blue ink signature is written over the logo.

**Prof. Dr. Etih Hartati, M.T.**

**LEMBAR PENGESAHAN**

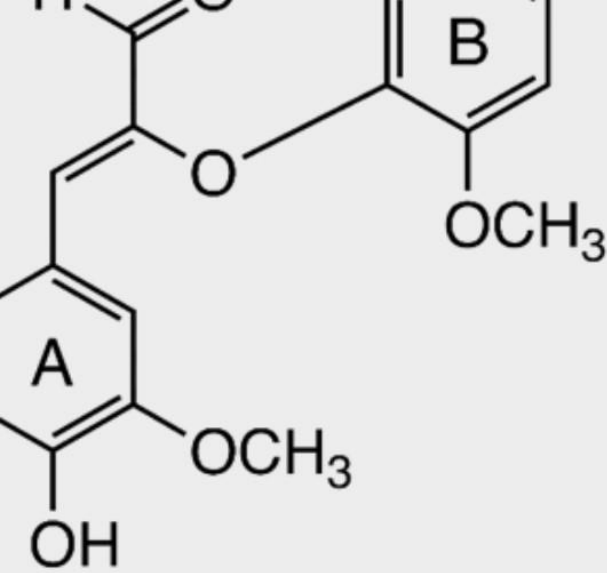
**MODUL PRAKTIKUM  
KIMIA DASAR**

Mengetahui  
Ketua Program Studi  
Teknik Lingkungan



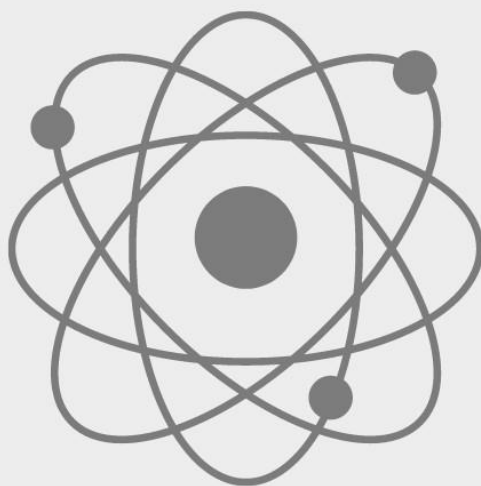
The logo of the Environmental Engineering program (TEKNIK LINGKUNGAN) is partially obscured by a handwritten signature in blue ink. The signature is written in a cursive style and appears to read 'Etih Hartati'.

**Prof. Dr. Etih Hartati, M.T.**



# MODUL PRAKTIKUM

## KIMIA DASAR



LABORATORIUM TEKNIK  
LINGKUNGAN ITENAS

TAHUN AJARAN 2017/2018



## **DAFTAR ISI**

<b>DAFTAR ISI.....</b>	<b>i</b>
<b>PERCOBAAN 1 PEMISAHAN DAN PEMURNIAN.....</b>	<b>1</b>
<b>PERCOBAAN 2 REAKSI KIMIA DAN TITRASI ASAM BASA.....</b>	<b>4</b>
<b>PERCOBAAN 3 STOIKIOMETRI DAN KOLOID.....</b>	<b>11</b>
<b>PERCOBAAN 4 REAKSI REDOKS DAN SEL ELEKTROKIMIA.....</b>	<b>21</b>
<b>PERCOBAAN 5 KINETIKA KIMIA.....</b>	<b>29</b>
<b>PERCOBAAN 6 SPEKTROFOTOMETRI.....</b>	<b>43</b>

## PERCOBAAN 1 PEMISAHAN DAN PEMURNIAN

### Tujuan percobaan :

- Mempelajari teknik cara pemisahan dan pemurnian satu atau beberapa zat dari campuran zat.

### 1.1. TEORI

Kebanyakan materi yang terdapat di alam ini tidak murni, tetapi berupa campuran dari berbagai komponen. Untuk memperoleh materi murni dari suatu campuran, kita harus melakukan pemisahan. Berbagai teknik pemisahan dapat diterapkan untuk memisahkan campuran. Cara atau teknik pemisahan campuran bergantung pada jenis, wujud, dan sifat komponen yang terkandung didalamnya.

Beberapa metode yang digunakan untuk pemisahan dan pemurnian yaitu destilasi, rekristalisasi, ekstraksi, sentrifugasi, evaporasi dan sublimasi.

#### Destilasi

Proses yang terjadi pada distilasi ialah perubahan fasa cair menjadi fasa uap atau gas dengan pendidihan kemudian gas tersebut mengembun. Tahap terpenting pada distilasi adalah pendidihan dan kondensasi penguapan, tetapi distilasi bukan merupakan dua urutan proses penguapan dan kondensasi

#### Rekristalisasi

Teknik pemisahan dengan rekristalisasi berdasarkan perbedaan titik beku komponen. Perbedaan itu harus cukup besar dan sebaiknya komponen yang akan dipisahkan berwujud padat dan yang lainnya cair pada suhu kamar

### **Ekstraksi**

Adalah proses pengambilan salah satu komponen campuran dengan menggunakan pelarut. Pemisahan ini didasarkan karena salah satu komponen cairan dari campuran tersebut dapat larut ke dalam pelarut tersebut

### **Sentrifugasi**

Sentrifugasi adalah proses yang memanfaatkan gaya sentrifugal untuk sedimentasi campuran dengan menggunakan mesin sentrifuga. Komponen campuran yang lebih rapat akan bergerak menjauh dari sumbu sentrifuga dan membentuk endapan menyisakan cairan supernatan.

### **Sublimasi**

Sublimasi digunakan untuk memisahkan atau memurnikan suatu zat dengan jalan memanaskan campuran sehingga dihasilkan sublimat (kumpulan materi pada tempat tertentu pada pemanasan zat yang dapat berubah langsung dari fase padat ke fase gas dan kembali lagi ke fase padat.

## **1.2. CARA Pengerjaan**

1. Masukkan 3 sendok bubuk kapur ke dalam gelas kimia yang berisi air 25 mL aduk. Tuangkan sebanyak 5 ml ke dalam tabung sentrifuga atau tabung reaksi, lalu sentrifuga atau kocok. Pisahkan sentrat dari endapan dengan cara dekantasi. Bagian isi lainnya dalam gelas kimia disaring, filtrate ditampung, **Bandungkan filtrat dengan sentrat !**
2. Larutkan 1 sendok garam dapur dengan air sebanyak 5 ml , kemudian uapkan (dalam cawan penguapan tertentu) sampai hampir kering. Singkirkan pembakar dan biarkan dingin tanpa digoyang. **Amati yang terjadi !**

3. Larutkan 5 gram  $\text{CuSO}_4$  ke dalam 25 mL air. Saring bila perlu. Bubuhkan batu didih lalu uapkan sehingga volumenya tinggal 10 mL. Singkirkan api dan biarkan tanpa digoyang. **Amati !**  
(sebelum memulai percobaan, tandai terlebih dahulu gelas kimia yang akan digunakan)

### 1.3. TUGAS SEBELUM PRAKTIKUM/ PRE LAB ASSIGNMENT

Tuliskan pada kertas tugas di bawah ini dan serahkan kepada asisten sebelum praktikum.

1. Terangkan istilah berikut ini.
  - Dekantasi
  - Filtrat
  - Sentrat
  - Batu didih
  - Sentrifuga
  - Ekstrak
  - Bumping
2. Gambarkan rangkaian alat distilasi. Tunjukkan arah aliran pendingin pada kondensor, apa sebabnya demikian?
3. Sebutkan apa penyebab cerobong pada kompor minyak tanah / solar dibuat berlubang?

## **PERCOBAAN 2**

### **REAKSI - REAKSI KIMIA DAN TITRASI ASAM BASA**

#### **Tujuan percobaan :**

- Mempelajari dan Mengamati perubahan yang terjadi pada suatu reaksi
- Mahasiswa terampil membuat larutan baku primer asam oksalat
- Mahasiswa dapat melakukan titrasi asam basa dan mampu mengamati dengan tepat tercapainya titik akhir titrasi menggunakan indikator asam basa.

#### **2.1. TEORI**

##### **2.1.1 Reaksi Kimia**

Dalam ilmu kimia reaksi merupakan salah satu cara untuk mengetahui sifat-sifat kimia dari suatu atau berbagai sifat-sifat kimia kemudian dicatat sebagai data kuantitatif.

Reaksi Kimia adalah suatu proses dimana zat-zat baru, yaitu hasil reaksi terbentuk dari beberapa zat aslinya, yang disebut pereaksi. Biasanya, suatu reaksi kimia disertai oleh kejadian-kejadian fisis, seperti perubahan warna, pembentukan endapan, atau timbulnya gas. Reaksi kimia ini biasanya melibatkan dua atau lebih pereaksi yang akan menghasilkan suatu produk yang memiliki sifat fisik atau kimia yang berbeda dengan pereaksinya. Secara umum reaksi kimia dikelompokkan menjadi dua yaitu reaksi asam basa dan reaksi reduksi oksidasi.

Pada percobaan ini anda akan mengamati perubahan-perubahan yang menunjukkan terjadinya reaksi. Amati semua perubahan yang terjadi dan catatlah hal-hal yang penting, misalnya perubahan warna, timbulnya panas, berapa lama waktu yang diperlukan untuk terjadinya reaksi.

### 2.1.2 Titrasi Asam Basa

Titrasi Asam Basa merupakan metode yang sering digunakan untuk menentukan tingkat keasaman atau kebasaan suatu sampel atau untuk menentukan kadar zat yang bersifat asam atau basa baik anorganik ataupun organik. Titrasi asam basa juga digunakan untuk menentukan kadar garam dari asam atau basa lemah dengan standar asam atau basa kuat atau garam secara umum setelah dilewatkan pada suatu kolom resin penukar ion.

Indikator yang paling sering digunakan untuk memantau titrasi adalah indikator visual, yaitu indikator yang dapat berubah warna pada interval pH titik ekuivalen (TE). Perubahan warna yang tidak tepat sama dengan interval pH TE maka akan menyebabkan kesalahan pembacaan jumlah volume titran menjadi berlebih atau kurang dari volume seharusnya. Kejadian ini dikenal dengan kesalahan titrasi. Kesalahan titrasi ini harus diusahakan sekecil mungkin, yaitu dengan menggunakan indikator yang tepat untuk titrasi asam – basa yang bersangkutan.

Titik di mana jelas terlihat terjadinya perubahan warna indikator disebut titik akhir (TA) titrasi. Titrasi yang paling baik ialah titrasi di mana titik akhirnya tepat sama dengan titik ekuivalennya. Tetapi dalam praktek biasanya ada perbedaan sedikit antara banyaknya larutan penitrasi yang harus ditambahkan untuk mencapai titik akhir titrasi dengan yang harus ditambahkan untuk mencapai titik ekuivalensi titrasi. Besarnya perbedaan ini disebut kesalahan titrasi.

#### BEBERAPA INDIKATOR ASAM - BASA

INDIKATOR	TRAYEK pH	WARNA DALAM LARUTAN ASAM	WARNA DALAM LARUTAN BASA	pK <sub>In</sub>
Metil jingga	3,1 - 4,00	Merah	Jingga	3,7
Metil merah	4,2 - 6,30	Merah	Kuning	5,0
Brom timol biru	6,0 - 7,60	Kuning	Biru	7,1
Phenolftalein	8,3 - 10,0	Tak berwarna	Merah	9,6

Harga pH pada TE dapat ditentukan secara potensiometrik dengan mengukur pH larutan pada setiap penambahan sejumlah volume titran menggunakan pH meter.

Pada titik ekuivalensi ini berlaku bahwa :

**Jumlah mili ekivalen X = Jumlah mili ekivalen T**

**Atau**

$$(V_X \cdot N_X) = (V_T \cdot N_T)$$

Dimana :  $V_X = \text{Volume (ml) larutan X}$        $N_X = \text{Normalitas (mekiv/ml) zat X}$   
 $V_T = \text{Volume (ml) larutan T}$        $N_T = \text{Normalitas larutan zat T}$

Jika nilai  $V_X$  ,  $V_T$  dan  $N_T$  diketahui maka konsentrasi zat X yang dicari ( $N_X$  , mekiv/ml) dapat dihitung.

Dalam setiap titrasi diperlukan suatu larutan baku (larutan standar) yaitu larutan suatu zat yang konsentrasinya diketahui dengan tepat. Zat ini disebut zat baku (zat standar). Ada zat baku primer dan zat baku sekunder. Zat baku primer harus memenuhi beberapa persyaratan tertentu, antara lain harus murni atau tingkat kemurniannya harus diketahui dengan tepat, tidak boleh bersifat higroskopik, stabil selama disimpan tidak mudah teroksidasi atau tereduksi, tak bereaksi dengan gas-gas di udara ( $O_2$ ,  $CO_2$ ). Contoh zat baku primer adalah asam oksalat. Zat baku sekunder ialah zat baku yang tidak memenuhi salah satu syarat tersebut. Contoh zat baku sekunder adalah Natrium Hidroksida (NaOH).

Konsentrasi larutan zat baku primer diketahuinya bukan dari suatu titrasi, melainkan dari perhitungan, yaitu perhitungan berdasarkan banyaknya gram zat baku primer tersebut yang ditimbang dan besar volume larutan yang dibuat zat tersebut.

Konsentrasi larutan zat baku sekunder, misalnya NaOH tidak dapat diperoleh dengan cara perhitungan diatas, sebab zat baku sekunder seperti NaOH bersifat higroskopik dan di udara sebagian bereaksi dengan  $CO_2$  menjadi  $NaCO_3$

yang menjadikannya tidak murni. Konsentrasi larutan baku sekunder seperti NaOH diperoleh dengan jalan dititrasi dengan larutan baku primer yang konsentrasi diketahui, pengerjaan ini disebut menyetandarkan (membakukan) larutan standar sekunder.

## 2.2. CARA Pengerjaan

### 2.2.1 PROSEDUR KERJA REAKSI REAKSI KIMIA

1. Ke dalam 2 tabung reaksi masukan masing-masing tepat 1,0 mL larutan HCl 0,05 M, larutan CH<sub>3</sub>COOH 0,05 M. Tambahkan masing-masing setetes larutan indikator penolphtalein. Amati warna larutan-larutan tersebut.
2. Ke dalam 2 tabung reaksi lain, masukan larutan NaOH 0,05 M masing-masing 1 mL. Tambahkan pada keduanya setetes larutan indikator phenolphthalein.
3. Campurkan kedua asam dengan basa pada no 1 dan no 2. Amati perubahan yang terjadi.
4. Masukan ke dalam 2 tabung reaksi masing - masing 1 mL larutan K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> 0,1 M. Ke dalam tabung pertama tambahkan larutan HCl 1 M Kocok dan amati. Ke dalam tabung lainnya tambahkan larutan NaOH 1 M. Simpan kedua larutan untuk dibandingkan dengan larutan no 5.
5. Masukan ke dalam 2 tabung reaksi masing-masing 1 mL larutan K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> 0,1 M. Perlakukan seperti no 4 di atas. Bandingkan larutan - larutan pada no 4 dan no 5.
6. Masukkan 1 mL larutan Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> 0,1 M ke dalam tabung reaksi. Tambahkan tetes demi tetes larutan NaOH 1 M perhatikan apa yang terjadi. **Jangan dibuang**, bandingkan dengan no 7.
7. Masukkan 1 mL larutan Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> 0,1 M ke dalam tabung reaksi. Tambahkan 5 tetes larutan NH<sub>4</sub>OH 1 M. Tambahkan lagi tetes demi tetes NH<sub>4</sub>OH 1M. Bandingkan dengan no 6.

8. Ikuti petunjuk no 6 dan 7 di atas tetapi ganti larutan  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$  dengan 1 mL larutan  $\text{ZnSO}_4$  0,1 M.
9. Campurkan 1 mL larutan  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$  0,05 M dengan 1 mL larutan  $\text{NaCl}$  0,1 M. Amati apa yang terjadi. Panaskan campuran tersebut sambil dikocok. Catat apa yang terjadi. Campuran didinginkan, kemudian amati!
10. Kedalam 1 mL larutan  $\text{NaCl}$  0,05 M tambahkan 10 tetes larutan  $\text{AgNO}_3$  0,1 M. Catat pengamatan anda (setelah anda amati campuran ini **jangan dibuang**, kumpulkan di tempat khusus sisa  $\text{AgNO}_3$ ).
11. Ke dalam 1 mL larutan  $\text{BaCl}_2$  0,1 M tambahkan 1 mL larutan  $\text{K}_2\text{CrO}_4$ . Amati reaksi yang terjadi.
12. Ke dalam 1 mL larutan  $\text{BaCl}_2$  0,1 M tambahkan 1 mL larutan  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ . Amati reaksi yang terjadi. Zat pada no 12 dan no 13 **jangan dibuang** karena akan dibandingkan dengan no.14.
13. Ke dalam 1 mL larutan  $\text{BaCl}_2$  0,1 M tambahkan 1 mL larutan  $\text{HCl}$  1 M dan 1 mL larutan  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  0,1 M. Bandingkan dengan no 12 dan no 13.
14. Campurkan ke dalam tabung reaksi 1 mL air klor dan 1 mL larutan  $\text{KI}$  0,05 M. Amati warnanya. Tambahkan 1 mL  $\text{CHCl}_3/\text{CCl}_4$  lalu kocok. Amati warna kedua lapisan larutan.
15. Ke dalam campuran 1 mL  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  0,1 M dan 2 tetes  $\text{H}_2\text{SO}_4$  2 M, teteskan larutan  $\text{KMnO}_4$  0,05 M (tetes demi tetes) sambil dikocok. Teteskan terus larutan  $\text{KMnO}_4$  sampai warnanya tidak hilang.
16. Ke dalam campuran 1 mL larutan besi (II)/  $\text{Fe}^{2+}$  0,1 M dan teteskan larutan  $\text{KMnO}_4$  0,05 M sambil dikocok. Bandingkan kecepatan/ laju hilangnya warna  $\text{KMnO}_4$  dengan no 17.
17. Tambahkan sedikit demi sedikit larutan  $\text{NaOH}$  1 M ke dalam 1 mL larutan  $\text{CuSO}_4$  0,05 M. Tambahkan lagi  $\text{NaOH}$  1 M sampai berlebih.

18. Ulangi pengerjaan no 19 tetapi gantilah larutan NaOH dengan larutan  $\text{NH}_4\text{OH}$  1 M. Bandingkan hasil pengamatan ini dengan no 19.
19. Campur 2 mL larutan besi (III)/  $\text{Fe}^{3+}$  0,1 M dengan 2 mL larutan KSCN 0,1 M. Bagilah menjadi 2 bagian ( ke dalam 2 tabung reaksi ). Tambahkan kristal  $\text{Na}_3\text{PO}_4$  ke dalam salah satu tabung, sementara yang lain digunakan sebagai pembanding. Bandingkan warna kedua larutan.

## 2.2.2 PROSEDUR KERJA TITRASI ASAM BASA

### A. PEMBUATAN LARUTAN BAKU PRIMER ASAM OKSALAT

1. Timbang dengan teliti sampai 4 desimal  $\pm 0,63$  gram  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$
2. Larutkan dalam labu takar dengan air suling hingga tepat 100 ml (lihat tanda tera).
3. Hitung konsentrasi (N, miliekivalen/ml) larutan baku primer  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  ini (B.M. 126,7).

### B. STANDARISASI LARUTAN BAKU SEKUNDER NaOH $\pm 0,1$ N

1. Tuangkan (melalui corong) larutan baku sekunder  $\pm 0,1$  N NaOH ke dalam buret 50 ml yang telah dipasang dengan klem pada statif.
2. Ke dalam labu Erlenmeyer 250 ml dipipet dengan teliti 25,00 ml larutan baku primer asam oksalat yang telah dibuat tadi.
3. Tambahkan 3 tetes larutan indikator phenolftalein, kocok sebentar.
4. Titrasi dengan larutan 0,1 N NaOH yang akan distandarkan hingga larutan yang dititrasi mulai berwarna merah muda yang tidak segera hilang bila larutan dikocok.

- *Hitung konsentrasi (N) larutan NaOH !*

### C. PENETAPAN KONSENTRASI LARUTAN HCl

1. Pipet dengan teliti 25,00 ml larutan cuplikan HCl dan masukkan ke dalam labu Erlenmeyer 250 ml.
2. Tambahkan 3 tetes larutan indikator phenolftalein.
3. Titrasi dengan larutan baku  $\pm 0,1$  N NaOH yang telah distandarkan di atas.

*- Hitung konsentrasi (N) larutan HCl !*

### **2.3. TUGAS SEBELUM PRAKTIKUM**

1. Tuliskan 7 macam reaksi kimia dan berikan masing - masing contohnya?
2. Bagaimana kondisi agar suatu larutan mempunyai kemolalan, kenormalan dan kemolarannya sama!
3. Jelaskan istilah istilah dibawah ini :
  - a. asam beserta contohnya
  - b. basa beserta contohnya

Laporkan semua hasil percobaan di atas dengan disertai cara perhitungannya.

## PERCOBAAN 3 STOIKIOMETRI dan KOLOID

### 3.1. TEORI STOIKIOMETRI

Stoikiometri merupakan hubungan kuantitatif antara zat-zat yang terkait dalam suatu reaksi kimia didasarkan pada hukum hukum dasar dan persamaan reaksi.

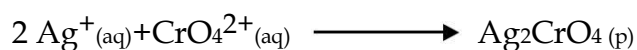
Dasar percobaan ini adalah metoda JOB atau metoda VARIASI KONTINU. Dalam metoda ini dilakukan sederet pengamatan yang kuantitas molar totalnya sama tetapi masing-masing kuantitas molar pereaksinya bervariasi. Salah satu sifat fisika tertentu dipilih untuk diperiksa, seperti misalnya massa, volume, suhu atau daya serap. Oleh karena kuantitas pereaksinya berlainan, perubahan harga sifat fisika dari sistem ini dapat digunakan untuk meramal stoikiometri sistem.

Bila digambarkan grafik aliran sifat fisika yang diamati (diukur) terhadap kuantitas pereaksinya maka akan diperoleh suatu titik maksimum atau minimum yang sesuai dengan titik stoikiometri sistem yaitu yang menyatakan perbandingan reaksi-reaksi dalam senyawa. Perhatikan misalnya pemeriksaan sistem  $\text{AgNO}_3 - \text{K}_2\text{CrO}_4 - \text{Air}$  dengan metoda variasi kontinu volume dan jumlah Mol dari 0,24 M larutan  $\text{AgNO}_3$  dan dari 0,24 M  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  yang digunakan kesembilan percobaan tertera dalam tabel 3.1.

Konsentrasi reaksi-reaksi dibuat sehingga pada setiap percobaan jumlah Mol reaksi total sama dengan  $1,20 \times 10^{-2}$  dan volume reaksi total 50,0 mL. Tetapi untuk deret itu seluruhnya jumlah Mol  $\text{AgNO}_3$  bervariasi dari  $1,2 \times 10^{-3}$  sampai  $10,8 \times 10^{-3}$  dan jumlah Mol  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  bervariasi dari  $10,8 \times 10^{-3}$  sampai  $1,2 \times 10^{-3}$ .

Sesudah kuantitas reaksi-reaksi itu dicampur, maka endapan yang terjadi disaring dan "dicuci", kemudian dikeringkan dan ditimbang massa endapan dari setiap percobaan yang tertera pada tabel 3.2. Bila digambarkan massa endapan terhadap jumlah Mol  $\text{AgNO}_3$ , maka

diperoleh grafik seperti gambar 3.1. Seperti terlihat pada gambar 3.2 garis lurus yang paling mungkin dibuat melalui titik - titik di sebelah kiri. Demikian juga dibuat garis lurus, melalui titik sebelah kanan titik potong kedua garis itu menunjukkan perbandingan mol  $8,0 \times 10^{-3}$  dan mol  $\text{AgNO}_3$ , serta  $4,0 \times 10^{-3}$  mol  $\text{K}_2\text{CrO}_4$ . Pada titik - titik ini massa endapannya maksimum, jadi menyatakan titik stoikiometri sistem. Bila dianggap bahwa endapan ini disebabkan karena perak dan kromat. Maka titik ini menyatakan perbandingan dua  $\text{Ag}^+$  dan satu  $\text{CrO}_4^{2-}$ . Stoikiometri sistem dapat ditulis dengan persamaan reaksi berikut :



Perubahan kalor pada reaksi kimia bergantung pada jumlah pereaksi jika pereaksi Mol bereaksi dengan diubah volume totalnya tetap, maka stoikiometri reaksi dapat ditentukan dari titik perubahan kalor maksimum yakni dengan cara mengalirkan kenaikan temperatur komposisi campuran.

Tabel 3.1 Kuantitas  $\text{AgNO}_3 - \text{K}_2\text{CrO}_4 - \text{H}_2\text{O}$

No	Volume $\text{AgNO}_3$ 0,24 M ( mL )	Jumlah Mol $\text{AgNO}_3$ ( $\times 10^{-3}$ )	Volume $\text{K}_2\text{CrO}_4$ 0,24 M ( mL )	Jumlah Mol $\text{K}_2\text{CrO}_4$ ( $\times 10^{-3}$ )	Jumlah volume pereaksi ( mL )	Jumlah seluruh Pereaksi $\times 10^{-3}$
1	5,0	1,20	45,0	10,80	50,0	12,0
2	10,0	2,40	40,0	9,60	50,0	12,0
3	15,0	3,60	35,0	8,40	50,0	12,0
4	20,0	4,80	30,0	7,20	50,0	12,0
5	25,0	6,00	25,0	6,00	50,0	12,0
6	30,0	7,20	20,0	4,80	50,0	12,0
7	35,0	8,40	15,0	3,60	50,0	12,0
8	40,0	9,60	10,0	2,40	50,0	12,0
9	45,0	10,80	5,0	1,20	50,0	12,0

Tabel 3.2 Massa residu yang diperoleh dari  $\text{AgNO}_3 - \text{K}_2\text{CrO}_4 - \text{H}_2\text{O}$

	1	2	3	4	5	6	7	8	9
A	0,199	0,396	0,564	0,796	0,995	1,194	1,190	0,792	0,398
B	1,20	2,40	3,60	4,80	6,00	7,20	8,40	9,60	10,8
C	10,8	9,60	8,40	7,20	6,00	4,80	3,60	2,40	1,20

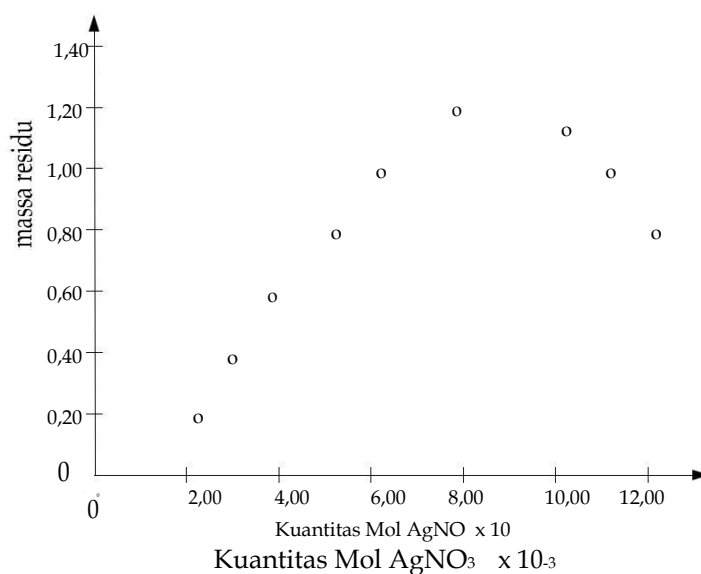
Keterangan : A = Massa residu

B = Kuantitas Mol  $\text{AgNO}_3$  yang digunakan  $\times 10^{-3}$

C = Kuantitas Mol  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  yang digunakan  $\times 10^{-3}$

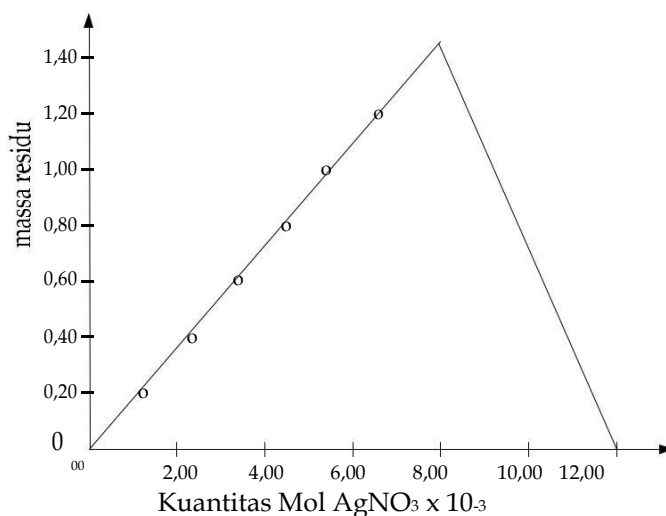
**Kuantitas Mol  $\text{AgNO}_3 \times 10^{-3}$**

**Kuantitas Mol  $\text{AgNO}_3 \times 10^{-3}$**



Gambar.3.1 Titik alur massa residu terhadap kuantitas Mol  $\text{AgNO}_3$  untuk sistem

$\text{AgNO}_3 - \text{K}_2\text{CrO}_4 - \text{H}_2\text{O}$



Gambar 3.2 Aluran massa residu terhadap kuantitas Mol  $\text{AgNO}_3$  untuk sistem  $\text{AgNO}_3 - \text{K}_2\text{CrO}_4 - \text{H}_2\text{O}$

### 3.1.1 TEORI KOLOID

Bila garam dapur dilarutkan dalam air akan terbentuk *larutan sejati*. Komponen-komponen sejati tidak akan memisah jika didiamkan. Suatu *suspensi kasar* dapat diperoleh dengan mencampurkan pasir dan air. Pasir dan air akan memisah kembali, jika campuran ini didiamkan. Diantara suspensi kasar dan larutan sejati ada suatu system campuran yang partikelnya sangat kecil yang disebut *keadaan koloid*. Biasanya definisi koloid didasarkan atas besaran partikel. Jika besaran partikel diantara  $10^{-7}$  dan  $10^{-4}$  cm, campuran ini disebut *sistem koloid atau suspensi koloid atau larutan koloid atau suatu koloid*.

Besaran partikel yang terdispersi, tidak menjelaskan keadaan partikel tersebut. Partikel dapat terdiri atas atom, molekul terkecil atau molekul yang sangat besar. Koloid emas terdiri atas partikel-partikel dengan berbagai ukuran, yang masing-masing mengandung jutaan atom emas atau lebih. Koloid belerang terdiri atas partikel-partikel yang mengandung sekitar seribu molekul  $S_8$ . Suatu contoh molekul yang sangat besar (disebut juga molekul makro) ialah hemoglobin. Berat molekul dari molekul ini 66800 s.m.a. dan mempunyai diameter sekitar  $6 \times 10^{-7}$  cm.

Koloid biasanya digolongkan menurut fasanya. Suatu sistem koloid terdiri dari dua fasa, fasa terdispersi dan medium pendispersi. Baik fasa terdispersi maupun medium pendispersi dapat berupa gas, cair atau padat.

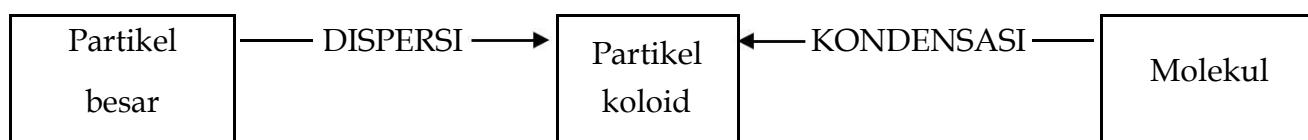
Macam koloid dapat dilihat di bawah ini :

Fasa Terdispersi	Fasa Pendispersi	Nama	Contoh
Gas	Cair	Buih	Buih busa sabun
Gas	Padat	Busa padat	Karet busa
Cair	Gas	Aerosol cair	Kabut
Cair	Cair	Emulsi	Susu

Fasa Terdispersi	Fasa Pendispersi	Nama	Contoh
Cair	Padat	Emulsi padat	Keju
Padat	Gas	Aerosol padat	Asap
Padat	Cair	Sol	Cat
Padat	Padat	Sol padat	Kaca berwarna

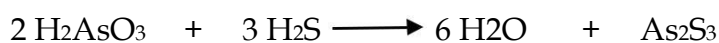
### 3.1.1.1 PEMBUATAN KOLOID

Ada dua cara pembuatan koloid yakni cara *kondensasi dan cara dispersi*. Pada cara kondensasi molekul-molekul diubah menjadi partikel koloid, sedangkan pada cara disperse partikel-partikel besar diubah menjadi partikel-partikel dengan besaran koloid.



#### A. KONDENSASI

Pembuatan hidrosol  $\text{As}_2\text{S}_3$  merupakan salah satu contoh pengaruh konsentrasi pada pembentukan koloid. Hal ini dapat dilakukan dengan cara mengalirkan gas  $\text{H}_2\text{S}$  ke dalam larutan asam arsenit yang sangat encer. Larutan ini akan berubah menjadi hidrosol yang terdiri dari  $\text{As}_2\text{S}_3$  sebagai fasa pendispersi yang berwarna kuning.



Pengaruh konsentrasi dan temperatur pada pembentukan koloid dapat dilihat pada pembentukan hidrosol  $\text{Fe}(\text{OH})_3$  yang dapat diperoleh dengan cara menambahkan beberapa mL larutan Besi (III) klorida jenuh kedalam air mendidih.



Koloid belerang dapat dibuat dengan cara mengalirkan  $\text{H}_2\text{S}$  ke dalam larutan  $\text{SO}_2$ .



## **B. CARA DISPERSI**

Pada cara ini gumpalan zat besar diperkecil dengan penggilingan, pengadukan atau pengocokan. Jika suatu zat cair didispersikan pada zat cair yang lain, maka sistem koloid ini disebut *emulsi*.

Cara dispersi yang lain adalah peptisasi yaitu suatu proses dimana zat padat pecah menjadi partikel dengan besaran koloid suatu zat kimia.

### **3.1.1.2 SIFAT KOLOID**

#### **A. EFEK TYNDALL**

Jika seberkas cahaya masuk ke dalam suatu ruang gelap melalui suatu celah, cahaya tersebut akan dihamburkan oleh partikel debu. Cahaya yang dihamburkan akan terlihat meskipun partikel debu tidak terlihat. Gejala ini disebut efek Tyndall. Oleh karena larutan sejati tidak menghamburkan cahaya, maka efek Tyndall dapat digunakan untuk membedakan koloid dari larutan sejati.

#### **B. GERAK BROWN**

Partikel koloid senantiasa bergerak dengan arah garis lurus secara zig-zag. Hal ini dapat dilihat dengan suatu mikroskop yang difokuskan pada larutan koloid yang disinari dengan sinar tegak lurus pada sumbu mikroskop. Mikroskop semacam ini disebut mikroskop ultra dan gerak partikel ini disebut *gerak Brown*.

#### **C. ADSORPSI**

Koloid bermuatan karena adanya penyerapan ion pada permukaan partikel koloid. Gejala ini disebut *adsorpsi*. Koloid besi (III) hidroksi bermuatan positif, sedangkan koloid arsen (III) sulfida bersifat negatif. Sifat adsorpsi dari partikel koloid ini sangat penting, misalnya pada pemilihan zat-zat warna.

## D. KOAGULASI

Dispersi koloid biasanya mengadsorpsi ion yang sejenis. Tetapi jika terdapat elektrolit yang berlebih, koloid tersebut akan mengendap. Pengendapan koloid disebut *koagulasi*. *Koagulasi* partikel koloid dapat terjadi melalui cara mekanik atau cara kimia. Cara mekanik dapat dilakukan dengan pemanasan, pendinginan atau pengadukan. Cara kimia adalah dengan cara penambahan zat kimia.

Partikel dalam asam atau partikel debu dari pabrik dapat diendapkan dengan alat pengendap Cottrel. Alat ini mengandung dua keeping elektroda (logam) yang diberi arus listrik bertegangan tinggi.

### 3.2. PROSEDUR Pengerjaan Stoikiometri

#### A. STOIKIOMETRI SISTEM $\text{CuSO}_4$ - $\text{NaOH}$

Gunakan larutan  $\text{CuSO}_4$  1 M dan larutan  $\text{NaOH}$  2 M ke dalam gelas kimia (atau gelas plastik) dan catat temperaturnya. Sementara diaduk tambahkan 10 mL larutan  $\text{CuSO}_4$  yang diketahui temperatur awalnya dan amati temperatur maksimum dari campuran. (Hal yang perlu dicatat, temperatur  $\text{CuSO}_4$  harus diatur agar sama dengan temperatur larutan alkali dalam gelas kimia sebelum pencampuran). Ulangi percobaan menggunakan 20 mL  $\text{NaOH}$  dan 30 mL  $\text{CuSO}_4$  sekali lagi menggunakan 10 mL  $\text{NaOH}$  dan 40 mL  $\text{CuSO}_4$  dan akhirnya menggunakan 30 mL  $\text{NaOH}$  dan 20 mL  $\text{CuSO}_4$ . Sebaiknya data hasil percobaan saudara dicatat sebagai berikut :

NaOH (mL)	$\text{CuSO}_4$ (mL)	$T_m$	$T_A$	$\Delta T$
40	10			
20	30			
10	40			
30	20			

$T_m$  = Suhu awal

$T_A$  = Suhu akhir

## B. STOIKIOMETRI ASAM - BASA

- a. Ke dalam 5 buah gelas kimia masukan berturut - turut 5, 10, 15, 20, 25 mL larutan NaOH dan ke dalam 5 buah gelas kimia lainnya masukan berturut - turut 5, 10, 15, 20, 25 mL larutan HCl. Temperatur dari tiap - tiap macam larutan diukur, dicatat kemudian diambil harga rata-ratanya (ini adalah  $T_m$ ).

Setelah itu kedua macam larutan ini dicampurkan sedemikian rupa, sehingga volume campuran larutan asam dan basa ini selalu tetap yaitu 30 mL. Perubahan temperatur yang terjadi selama

pencampuran ini diamati dan dicatat sebagai sebagai temperatur akhir ( $T_A$ ).

$$T_A - T_m = \Delta T.$$

Dengan demikian diperoleh harga  $\Delta T$  untuk setiap pencampuran larutan asam dan basa. Selanjutnya buat grafik antara  $\Delta T$  sumbu Y dan volume asam basa sumbu X. Contoh pencatatan

NaOH ( ml )	HCl (ml)	$T_m$	$T_A$	$\Delta T$
0	30			
5	25			
10	20			
15	15			
20	10			
25	5			
30	0			

$T_m$  = Temperatur awal  
 $T_A$  = Temperatur akhir

Dari grafik tentukan stoikiometri dari reaksi asam - basa tersebut.

- b. Lakukan percobaan yang sama terhadap campuran larutan NaOH dan larutan  $H_2SO_4$ .

Perbedaan apakah yang mungkin terdapat, jika dibandingkan terhadap percobaan sebelumnya ?

### 3.3 PROSEDUR Pengerjaan KOLOID

#### A. Pembuatan Koloid $\text{Fe}(\text{OH})_3$

Panaskan sampai mendidih 50 mL air dalam bejana gelas. Tambahkan setetes demi setetes larutan  $\text{FeCl}_3$  jenuh sambil diaduk sampai warna merah coklat.

#### B. Dispersi

- a. Ambilah satu sendok tepung kanji dan campurkan dengan 10 mL air dalam suatu bejana gelas. Kemudian diaduk dengan batang pengaduk gelas dan disaring.
- b. sekarang ambilah pula satu sendok tepung kanji dan digerus dalam mortar dengan 10 mL air dan campuran ini kemudian disaring.
- c. Ambilah satu sendok starch (amilum) dan gerus dengan mortar . larutkan dengan 10 ml air dan campuran ini disaring.
- d. Bandingkan filtrat a dan filtrat b , kemudian bandingkan filtrat b dan filtrat c, kemudian kepada filtrat b dan filtrat c tambahkan beberapa tetes larutan iod dan bandingkan kedua larutan tersebut.

#### C. Emulsi

- a. Dalam suatu tabung reaksi yang bersih, masukanlah 1 mL benzena, tambahkanlah 10 mL aquadest dan kocoklah dengan keras. Bagaimana hasilnya ? Letakkanlah tabung reaksi itu pada rak dan perhatikan waktu yang diperlukan untuk pemisahan kedua zat cair menjadi dua lapisan.
- b. Kepada campuran kedua semacam di atas, tambahkanlah 15 tetes Natrium oleat dan kocok sekali lagi dengan keras. Letakkan pada rak untuk 10 atau 15 menit. Apakah kedua zat memisah diri ?

#### D. Adsorpsi (Aktif Permukaan)

Larutkan 1 sendok porselin gula pasir ke dalam 10 mL air dalam suatu tabung reaksi. Tambahkan setengah sendok norit dan

letakkanlah tabung reaksi itu ke dalam suatu bejana gelas yang berisi air panas, kocoklah tabung reaksi itu berkali-kali dan sesudah 10 menit saringlah isinya ke dalam suatu tabung reaksi lain yang bersih. Perhatikanlah warna pada larutan ini dan bandingkanlah dengan larutan sebelumnya.

## **TUGAS SEBELUM PRAKTIKUM**

- 6.1. Apakah perbedaan pokok antara suatu sistem koloid dan suatu larutan ? Dan bagaimana membedakan kedua sistem tersebut ?
- 6.2. Berikan beberapa contoh sistem koloid yang penting dalam kehidupan sehari-hari dan sebutkan fasa terdispersi dan medium pendispersi pada contoh anda !

### **JANGAN LUPA MEMBAWA**

- Buku catatan praktikum
- Tugas sebelum praktikum
- Lima lembar kertas grafik
- Jas Laboratorium
- Penggaris

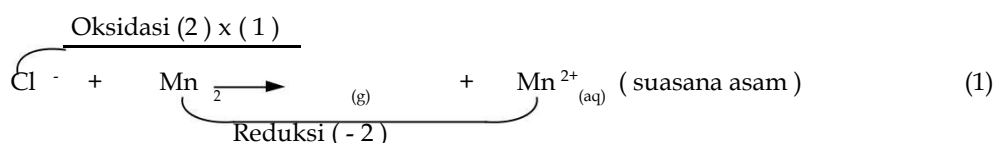
## PERCOBAAN 4 REAKSI REDOKS DAN SEL ELEKTROKIMIA

Pada percobaan ini akan dipelajari beberapa reaksi redoks dan sel elektrokimia yang terdiri atas sel Galvani atau sel Volta dan sel Elektrolisa. Pada percobaan ini akan ditinjau aspek energi ketika reaksi redoks yang dibahas secara kualitatif.

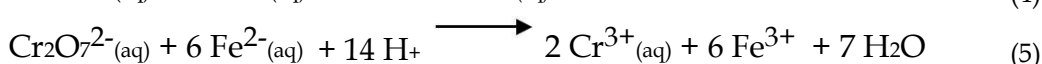
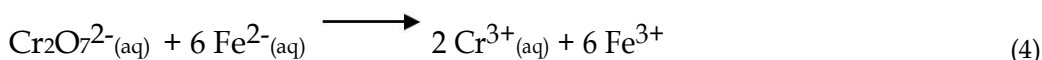
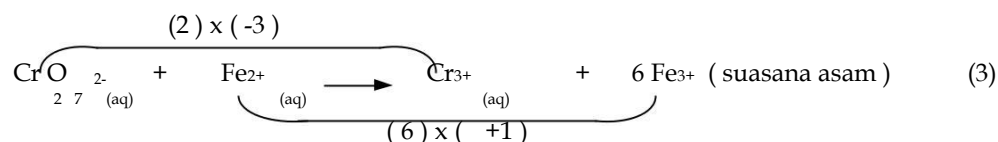
### 4.1. TEORI

#### 4.1.1. REAKSI REDOKS

Reaksi redoks ditandai oleh perubahan bilangan oksidasi pada saat pereaksi berubah menjadi hasil reaksi. Cara menyetarakan persamaan reaksi telah dipelajari dalam bab stoikiometri, oleh karena itu disini hanya akan ditinjau beberapa contoh reaksi redoks.



Reaksi (2) telah memenuhi hukum kekekalan muatan dan hukum kekekalan massa. Pada reaksi tersebut pereaksi  $\text{Cl}^-$  mengalami kenaikan bilangan oksidasi menjadi hasil reaksi  $\text{Cl}_2$  sedangkan Mn dalam  $\text{MnO}_2$  mengalami penurunan bilangan oksidasi menjadi  $\text{Mn}^{2+}$ .



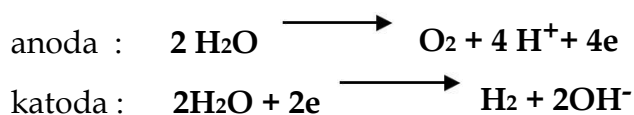
Reaksi (5) juga memenuhi hukum kekekalan muatan dan hukum kekekalan massa.

#### 4.1.2. ELEKTROLISIS

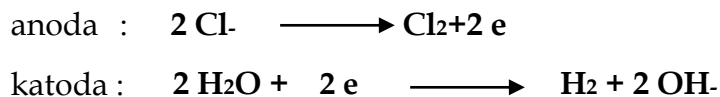
Elektrolisis adalah peristiwa berlangsungnya reaksi kimia oleh arus listrik. Alat elektrolisis terdiri atas sel elektrolitik yang berisi elektrolitik (larutan atau leburan), dan dua elektroda anoda dan katoda. Pada anoda terjadi reaksi oksidasi sedangkan pada katoda terjadi reaksi reduksi.

Pada suatu percobaan elektrolisis reaksi yang terjadi pada katoda bergantung pada kecenderungan terjadinya reaksi oksidasi dan reduksi.

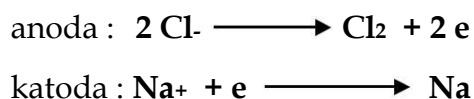
Elektrolisis NaCl pada berbagai keadaan menunjukkan pentingnya suasana sistem yang dielektrolisis. Jika larutan NaCl yang sangat encer dielektrolisis menggunakan elektroda platina, maka reaksi pada kedua elektroda adalah sebagai berikut :



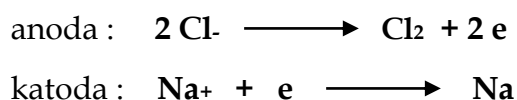
Jika larutan cukup pekat, reaksi-reaksi yang terjadi adalah sebagai berikut :



Jika leburan NaCl dielektrolisis maka reaksi pada elektroda adalah sebagai berikut :



Jika pada elektrolisis larutan NaCl digunakan raksa sebagai katoda, reaksi-reaksi pada elektroda sebagai berikut :



Natrium yang terbentuk melarut dalam raksa membentuk amalgam.

Pada tahun 1833, M. Faraday menunjukkan bahwa jumlah zat yang bereaksi pada elektroda-elektroda sel elektrolisis berbanding lurus dengan jumlah arus yang melalui sel tersebut. Selain dari pada itu ia membuktikan bahwa jika jumlah arus tertentu mengalir melalui beberapa sel elektrolisis, maka akan dihasilkan jumlah ekuivalen masing-masing zat.

Hukum Faraday ini dapat disimpulkan sebagai berikut :

$$M = Q \times \frac{A}{nF}$$

M : jumlah zat

n : perubahan elektron

Q : jumlah listrik dalam coulomb

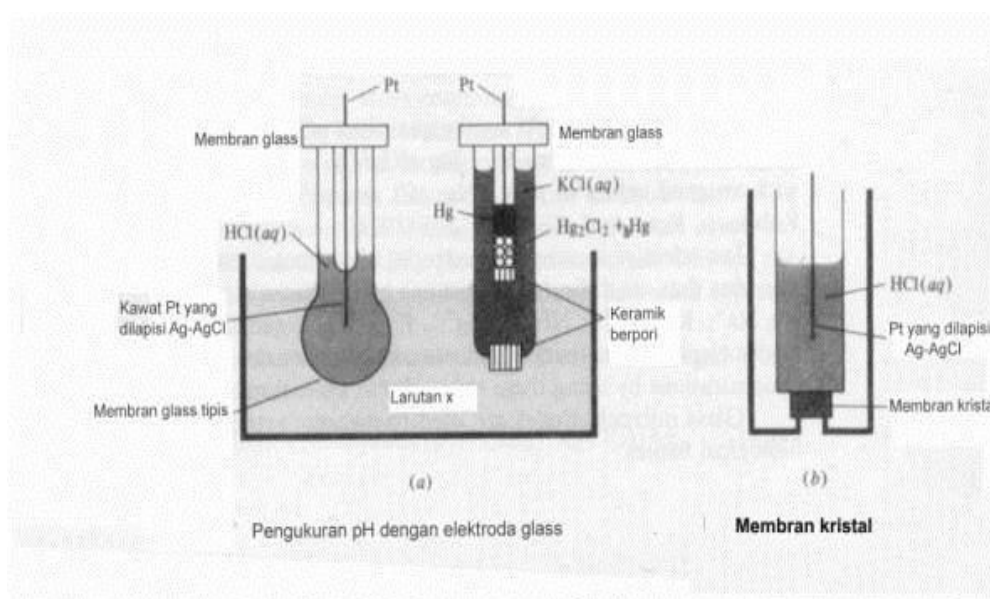
A : massa atom

F : tetapan Faraday (satu Faraday = 96,500 Coulomb)

(A/n = berat ekuivalen)

### ELEKTRODA KALOMEL JENUH

$E = 0,242 - 0,0008 (t = 25)$



Perhatian :

1. Pt harus tercelup dalam Hg.
2. Jika larutan kurang, tambahkan KCl jenuh.
3. Alat jangan digoyang-goyang.

4. Jika pakai jembatan garam maka, ujung yang masuk elektroda kalomel jangan dimasukkan ke larutan lain dan sebaliknya.
5. Jika jembatan garam tidak ada atau rusak, maka dapat digunakan kertas saring yang dibasahi dengan larutan KCl jenuh (atau  $\text{KNO}_3$  jenuh dipakai dengan elektroda  $\text{Ag}/\text{Ag}^+$ ).

#### ELEKTRODA Ag

- 6(enam) : metal strip  
1(satu) : kawat  
          : Thomas Ag  
1 (satu) Elektroda

### **4.2. PERCOBAAN**

Pada percobaan ini akan dipelajari :

4.2.1. Beberapa reaksi redoks

4.2.2. Titrasi redoks  $\text{KMnO}_4 - \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$

### **CARA KERJA**

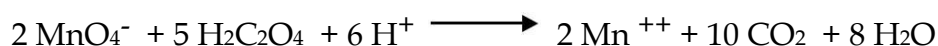
**4. 2.1. BEBERAPA REAKSI REDOKS** (*Tulis semua persamaan reaksi yang penting*). 17

1. Masukkan 2 mL larutan  $\text{CuSO}_4$  ke dalam suatu tabung reaksi, kemudian masukan logam Zn. Biarkan beberapa menit dan catat apa yang terjadi. Lakukan sebaliknya dengan memasukkan logam Cu ke dalam larutan  $\text{ZnSO}_4$  0,5 M. Catat apa yang terjadi.
2. Masukkan sepotong besi yang telah diampelas masing-masing ke dalam larutan  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$  0,5 M,  $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$  0,5 M dan  $\text{NaNO}_3$  0,5 M. Catat susunan logam-logam menurut berkurangnya kereaktifan. Tulis persamaan reaksinya !

3. Siapkan 10 tetes H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0,1 M (sebagai reaksi disproporsionasi) kemudian tambahkan sedikit MnO<sub>2</sub> untuk mengkatalisa reaksi disproporsionasi.
4. Siapkan 5 tetes H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 0,1 M lalu tambahkan 5 tetes H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0,1 M dan 10 tetes KI 0,1 M dan tambahkan setetes larutan kanji.
5. Campurkan 5 tetes FeCl<sub>3</sub> 0,1 M, 10 tetes H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> dan 10 tetes KI 0,1 M. Panaskan sebentar dan tambahkan setetes kanji. Perhatikan apa yang terjadi.

#### 4.2.2. TITRASI REDOKS KMnO<sub>4</sub> - H<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

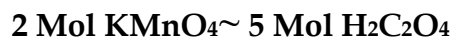
Kalium permanganat merupakan oksidator yang sering digunakan dalam analisa volumetri. Peraksi ini mudah diperoleh, tidak mahal dan tidak perlu menggunakan indikator. Akan tetapi, larutan permanganat tidak stabil, karena mudah terurai. Penguraian KMnO<sub>4</sub> dapat dipercepat oleh cahaya energi panas, asam, basa, ion Mn<sup>2+</sup> dan MnO<sub>2</sub>. Oleh karena itu, KMnO<sub>4</sub> tidak dapat digunakan sebagai larutan standar primer. Untuk hal ini, konsentrasi KMnO<sub>4</sub> dapat ditentukan dengan cara titrasi misalnya dengan asam oksalat. Titrasi ini berdasarkan reaksi :



##### 4.2.2.1. CARA TITRASI

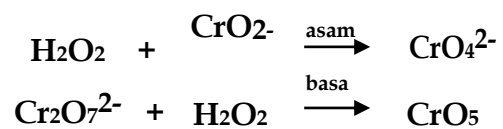
- a. Pipet 25 mL larutan oksalat.
- b. Tambahkan 50 mL air.
- c. Tambahkan 10 mL H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 2 M.
- d. Panaskan sampai hampir mendidih ( ± 70° C).
- e. Segera titrasi dengan larutan KMnO<sub>4</sub> hingga terjadi perubahan warna yang pertama (Perhatikan : Pada permulaan titrasi warna KMnO<sub>4</sub> tidak segera hilang).

#### 4.2.2.2. CARA PERHITUNGAN



#### 4.3. TUGAS SEBELUM PRAKTIKUM

- Jelaskan secara singkat sel bahan bakar !
- Jelaskan secara singkat, disertai reaksi pada elektroda, elektrolisis larutan NaCl dalam air !
- Selesaikan reaksi redoks di bawah ini :



- Jelaskan sebab kaleng bila mulai berkarat, proses perkaratan selanjutnya lebih cepat !

LAMPIRAN 1

Koefisien Keaktifan rata-rata pada 25 °C

Kons (m)	0,1	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6	0,7	0,8	0,9	1,0
AgNO <sub>3</sub>	0,73 4	0,65 7	0,60 6	0,56 7	0,53 6	0,50 9	0,48 9	0,46 4	0,44 6	0,42 9
CuSO <sub>4</sub>	0,15 0	0,10 4	0,08 3	0,07 1	0,06 7	0,05 6	0,05 2	0,04 8	0,04 5	0,04 3
ZnSO <sub>4</sub>	0,14 8	0,10 4	0,08 3	0,07 1	0,06 3	0,05 7	0,05 2	0,04 8	0,04 6	0,04 4
AlCl <sub>3</sub>	0,33 7	0,30 5	0,30 2	0,31 3	0,33 1	0,35 6	0,38 8	0,42 9	0,47 9	0,53 ?

LAMPIRAN 2

Potensial Standar Elektroda pada 25°C

Elektroda	E <sub>o</sub> (volt)
Zn / Zn <sup>2+</sup>	- 0,761
Fe / Fe <sup>3+</sup>	- 0,441
Sn / Sn <sup>2+</sup>	- 0,140
Pb / Pb <sup>2+</sup>	- 0,126
Pt / H <sub>2</sub> / H <sup>+</sup>	0,000
Cu / Cu <sup>2+</sup>	+ 0,340
Pt / Fe <sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup>	+ 0,771
Ag / Ag <sup>+</sup>	+ 0,799

LAMPIRAN 3

Nilai  $\frac{2,303RT}{F}$  sebagai fungsi temperatur

T (°C)	$\frac{2,303RT}{F}$
18	0,0578
20	0,0582
22	0,0586
24	0,0590
25	0,0592
26	0,0594
28	0,0598
30	0,0602

---

**JANGAN LUPA !**

- 1. Persiapan Jurnal Praktikum**
- 2. Tugas Sebelum Praktikum**
- 3. Jas Laboratorium Lengan Panjang**
- 4. Kalkulator**

## PERCOBAAN 5

### KINETIKA KIMIA

Kinetika kimia membahas tentang kecepatan perubahan, faktor-faktor yang mempengaruhi kecepatan reaksi, orde reaksi dan mekanisme reaksi.

Pada percobaan ini akan dipelajari kecepatan reaksi, faktor-faktor yang mempengaruhi kecepatan reaksi meliputi konsentrasi dan katalis, orde dari reaksi dan tetapan kecepatan/laju reaksi. Pelajari petunjuk praktikum ini dengan seksama, kerjakanlah tugas sebelum praktikum, bawalah kertas grafik, penggaris, daftar logaritma/alat hitung dan jam tangan.

#### 5.1 TEORI

Reaksi kimia berlangsung dengan kecepatan tertentu. Ada reaksi yang sangat cepat, berlangsung seketika, misalnya reaksi-reaksi ion. Akan tetapi, terdapat banyak reaksi, baik untuk senyawa organik atau anorganik, yang berlangsung dalam kecepatan yang dapat diukur pada suhu yang dimungkinkan, dalam laboratorium studi tentang laju reaksi, suasana yang mempengaruhi laju reaksi dan mekanisme reaksi, termasuk bidang kinetika kimia atau kinetika reaksi. Laju reaksi diukur sebagai laju berkurangnya zat yang bereaksi atau bertambahnya hasil reaksi. Pada umumnya laju reaksi bergantung pada konsentrasi zat yang bereaksi, temperatur dan katalis. Selain daripada itu, radiasi dan keadaan fisik pereaksi dapat juga mempengaruhi laju reaksi.

Persamaan yang menyatakan laju sebagai fungsi konsentrasi setiap zat yang mempengaruhi laju reaksi disebut HUKUM LAJU ATAU PERSAMAAN LAJU untuk reaksi. Hukum laju reaksi hanya dapat ditentukan dengan eksperimendan tidak dapat disimpulkan hanya dari persamaan reaksi. Telah dikenal bahwa sejumlah reaksi mempunyai laju,

pada suhu tertentu, sebanding dengan konsentrasi dari satu, dua atau mungkin tiga pereaksi yang masing-masing diberi pangkat dengan bilangan kecil yang bulat yang disebut orde reaksi. Orde reaksi terhadap suatu pereaksi sama dengan eksponen dalam hukum laju reaksi.



Hukum laju reaksi  $-\frac{d[A]}{dt} = -\frac{d[B]}{2dt} = +\frac{d[C]}{3dt} = +\frac{d[D]}{dt} = k[A]^m [B]^n$

t = waktu

$-\frac{d[A]}{dt} = -\frac{d[B]}{2dt}$  = laju berkurangnya konsentrasi pereaksi A dan B dalam

mol/liter/detik.

$+\frac{d[C]}{3dt} = +\frac{d[D]}{dt}$  = laju bertambahnya konsentrasi pereaksi C dan D dalam

mol/liter/detik.

k = tetapan laju reaksi

Reaksi keseluruhan adalah orde ke (m+n)

dimana orde ke m terdapat A dan orde ke n terdapat B

Contoh :

a. Jika  $-\frac{d[A]}{dt} = k[A]$       m = 1      n = 0

Reaksi adalah orde ke satu terhadap A,

Orde kenol terhadap B, keseluruhan orde ke satu

Laju reaksi berbanding lurus dengan konsentrasi A, perubahan konsentrasi B tidak mempengaruhi laju reaksi.

b. Jika  $-\frac{d[A]}{dt} = k[A][B]$        $m = 1$        $n = 1$

Reaksi adalah orde kesatu terhadap A,  
Orde kesatu terhadap B, Keseluruhan orde kedua.

c. Jika  $-\frac{d[A]}{dt} = k[A]^2$        $m = 2$        $n = 0$

Reaksi adalah orde kedua terhadap A,  
Orde nol terhadap B, Keseluruhan orde kedua.

d. Jika  $-\frac{d[A]}{dt} = k[A]^2[B]$        $m = 2$        $n = 1$

Reaksi adalah orde kedua terhadap A,  
Orde kesatu terhadap B, Keseluruhan orde ketiga.

## 5.2 PERCOBAAN

Pada percobaan ini akan dipelajari :

5.2.1 Reaksi ion peroksida sulfat atau persulfat  $S_2O_8^{2-}$  dengan ion Iodida  $I^-$ .

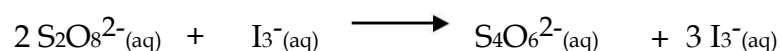
5.2.2 Reaksi antara ion permanganat dan asam oksalat.

### 5.2.1 REAKSI $S_2O_8^{2-}$ DAN ION IODIDA ( $I^-$ )

Pada percobaan ini akan dipelajari reaksi antara ion  $S_2O_8^{2-}$  dengan ion  $I^-$ , menghasilkan ion sulfat dan ion iodida.



Iod yang dihasilkan dalam bentuk ion triiodida direaksikan dengan ion tiosulfat yang diketahui jumlahnya.



Fungsi penambahan ion tiosulfat tersebut adalah :

- a. Mereaksikan yod yang terbentuk sehingga mencegah reaksi sebaliknya.
- b. Selama terdapat ion tiosulfat tidak terdapat iod yang bebas dalam larutan. Jika terdapat yod yang bebas akan membirukan larutan kanji.

Pada setiap percobaan, masing-masing campuran terdapat pereaksi  $S_2O_8^{2-}$ ,  $I^-$ ,  $S_2O_3^{2-}$  dengan jumlah tertentu dan larutan kanji. Karena dalam setiap percobaan jumlah tiosulfat tetap.

Jumlah Iod yang dihasilkan sebelum terjadi perubahan warna biru, akan sama dalam semua percobaan.

Selang waktu antara pencampuran pereaksi dengan timbulnya warna biru merupakan ukuran bagi laju reaksi. Laju reaksi berbanding terbalik dengan waktu.

$$\text{Laju} = \frac{\text{tetapan}}{\text{waktu}} \quad \text{Laju} = k [I^-]^x [S_2O_8^{2-}]^y$$

Misalnya untuk dua eksperimen yang  $S_2O_8^{2-}$  dibuat konstan, dan I- diperbesar dengan faktor 2. Laju reaksi dapat dihitung sebagai berikut :

$$\text{Laju 1} = k [I^-]_1^x [S_2O_8^{2-}]^y$$

$$\text{Laju 2} = k [I^-]_2^x [S_2O_8^{2-}]^y$$

Oleh karena  $[S_2O_8^{2-}]$  tetap, dan  $[I^-]_2 = 2 [I^-]_1$  maka

$$\text{laju 2} = \frac{k [I^-]_2^x [S_2O_8^{2-}]^y}{k [I^-]_1^x [S_2O_8^{2-}]^y} = 2^x$$

Jika laju 2 dalam eksperimen 2 kali laju 1,  $x = 1$

Jika laju 2 empat kali laju 1,  $x = 2$

Tetapan laju reaksi  $k$ , dapat dihitung setelah  $x$  dan  $y$  ditentukan.

$$k = \frac{\text{laju}}{[I^-]^x [S_2O_8^{2-}]^y}$$

$[I^-]$  dan  $[S_2O_8^{2-}]$  adalah konsentrasi awal dari pereaksi dalam setiap percobaan, yaitu konsentrasi setelah pereaksi dicampurkan, sebelum terjadi reaksi. Untuk menentukan laju reaksi dapat digunakan rumus (pendekatan).

$$\text{Laju} = \frac{\Delta \left[ \frac{S_2O_8^{2-}}{2} \right]}{\Delta t, \text{ detik}}$$

Dalam semua percobaan  $\Delta [S_2O_8^{2-}]$  adalah sama dan hanya  $\Delta t$  yang berubah-ubah. Dalam setiap eksperimen digunakan 10 mL  $Na_2S_2O_3$  0,01 M, jadi terdapat  $1,0 \times 10^{-4}$  mol  $S_2O_3^{2-}$ . Warna biru terjadi jika semua  $S_2O_3^{2-}$  sudah bereaksi dengan  $I_3^-$ . Oleh karena 2 mol  $S_2O_3^{2-}$  bereaksi dengan setiap mol  $I_3^-$ , dan setiap  $S_2O_8^{2-}$  menghasilkan 1 mol  $I_3^-$ , maka setiap mol  $S_2O_8^{2-}$  ekuivalen dengan 2 mol  $S_2O_3^{2-}$ . Jika  $1,0 \times 10^{-4}$  mol  $S_2O_3^{2-}$  terdapat dalam setiap eksperimen, maka setengah jumlah ini dari mol  $S_2O_8^{2-}$  yang bereaksi.

$$S_2O_8^{2-} = \left( \text{kemolaran } S_2O_3^{2-} \right) \times (\text{vol. liter}) \left( \begin{array}{c} 1 \text{ mol } I_3^- \\ 2 \text{ mol } S_2O_3^{2-} \end{array} \right) \left( \begin{array}{c} 1 \text{ mol } S_2O_8^{2-} \\ 1 \text{ mol } I_3^- \end{array} \right)$$

Perubahan jumlah mol  $S_2O_8^{2-}$  untuk setiap eksperimen sama dengan  $-5,0 \times 10^{-5}$ . Jumlah volume dalam setiap eksperimen = 0,065 liter, maka :

$$\Delta \left[ S_2O_8^{2-} \right] = \frac{-5,0 \times 10^{-5} \text{ Mols } S_2O_8^{2-}}{0,065 \text{ liter}}$$

## CARA Pengerjaan

### A.1. Pengaruh [I-] Pada Laju Reaksi

Dalam deret percobaan di bawah ini konsentrasi  $(NH_4)_2S_2O_8$  dibuat konstan sedang konsentrasi KI berubah-ubah.

1. Ukur 5,0mL kanji dengan gelas ukur dan masukkan ke dalam gelas kimia 250 mL. Tambahkan 10 mL larutan  $Na_2S_2O_3$  yang diukur dengan pipet atau buret. Tambahkan lagi 25 mL KI 0,40 M dengan menggunakan pipet atau buret. Aduk campuran ini. Pipet 25 mL  $(NH_4)_2S_2O_8$  ke dalam gelas kimia yang kering. Samakan temperatur kedua larutan ini, lalu campurkan dengan segera larutan  $(NH_4)_2S_2O_8$  ke dalam campuran KI- $Na_2S_2O_3$ -kanji.

Catat selang waktu, mulai dilakukan pencampuran hingga campuran menjadi biru. (Sementara itu dengan perlahan-lahan, campuran diaduk dengan termometer). Catat temperatur larutan.

2. Ulangi percobaan dengan konsentrasi KI 0,20 M.
3. Ulangi percobaan dengan konsentrasi KI 0,10 M.
4. Ulangi percobaan dengan konsentrasi KI 0,05 M.

Percobaan 1, 2, 3 dan 4 dapat dilihat pada tabel 5.1 di bawah ini

Tabel 5.1 Kemolaran Pereaksi pengaruh [I-] pada laju reaksi

Percobaan	Kemolaran pereaksi	
	KI	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>8</sub>
1	0,40	0,20
2	0,20	0,20
3	0,10	0,20
4	0,05	0,20

### A.2. Pengaruh [S<sub>2</sub>O<sub>8</sub><sup>2-</sup>] Pada Laju Reaksi

Dalam deret percobaan di bawah ini konsentrasi KI dibuat konstan sedangkan konsentrasi (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> berubah seperti terlihat pada tabel di bawah ini :

Tabel 5.2 kemolaran Pereaksi pengaruh [S<sub>2</sub>O<sub>8</sub><sup>2-</sup>] Pada Laju Reaksi

Percobaan	Kemolaran pereaksi	
	KI	(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>8</sub>
1	0,20	0,40
2	0,20	0,20
3	0,20	0,10
4	0,20	0,05

Ikuti cara pengerjaan seperti pada percobaan A.1.

1. Ukur 25 mL larutan KI 0,20 M; 10,0 mL Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 0,01 M; dan 5 mL larutan kanji. Lalu masukkan kedalam gelas kimia.

Masukkan 25 mL (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> 0,40 M ke dalam gelas kimia 250 mL yang kering. Samakan temperatur kedua larutan ini. Campurkan dengan segera larutan (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub> ke dalam campuran larutan KI-Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> -kanji. Catat selang waktu mulai dilakukan pencampuran hingga campuran menjadi biru (Sementara itu dengan perlahan-lahan campuran diaduk termometer). Catat temperatur larutan.

2. Ulangi percobaan dengan konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  0,20 M.
3. Ulangi percobaan dengan konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  0,10 M.
4. Ulangi percobaan dengan konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  0,05 M.

Lihat tabel di atas.

### A.3. Pengaruh $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ Pada Laju Reaksi

Dalam deret percobaan di bawah ini konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  dibuat konstan sedang konsentrasi KI berubah-ubah dan masing-masing larutan ditambah setetes  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$  0,10 M, seperti terlihat pada tabel di bawah ini.

Tabel 5.3 kemolaran Pereaksi Pengaruh  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$  Pada Laju Reaksi

Percobaan	Kemolaran Pereaksi	
	KI	$(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$
1	0,40	0,20
2	0,20	0,20
3	0,10	0,20
4	0,05	0,20

Ikuti cara pengerjaan seperti pada percobaan A.1.

- a. Salah satu campuran mengandung 25 mL KI dengan konsentrasi seperti pada tabel, 10 mL  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ , 5 mL  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ , larutan kanji +setetes  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$  0,10 M. Dalam gelas kimiayang lain terdapat 25 mL  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  0,20 M.

## PERHITUNGAN

### Pengaruh [I-] Pada Laju Reaksi (A.1)

1. Hitung konsentrasi KI dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).

Jumlah mol KI yang digunakan = (Kemolaran) (Volume, Liter)

$$\text{Konsentrasi} = \frac{\text{Jumlah mol KI}}{\text{Volume campuran reaksi, liter}}$$

- Hitung konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).

$(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  yang digunakan = (kemolaran) (volume, liter)

$$\text{Konsentrasi} = \frac{\text{Jumlah mol}(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8}{\text{Volume campuran reaksi, liter}}$$

- Hitung laju reaksi untuk masing-masing percobaan

$$\text{Laju} = \frac{[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]}{(\Delta t, \text{detik})} = \frac{5,0 \times 10^{-5} \text{ Mol}}{(0,065 \text{ liter})(\Delta t, \text{detik})}$$

- Cari orde reaksi terhadap  $[\text{I}^-]$  dengan menggunakan laju yang dihitung untuk tugas 1 dan 2; 2 dan 3; 3 dan 4.

$$\frac{\text{Laju 1}}{\text{Laju 2}} = 2^x \quad \frac{\text{Laju 2}}{\text{Laju 3}} = 2^x \quad \frac{\text{Laju 3}}{\text{Laju 4}} = 2^x$$

**Cari rata-rata untuk x !**

### **Pengaruh $[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]$ Pada Laju Reaksi (A.2)**

- Hitung konsentrasi  $\text{KI}$  dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).
- Hitung konsentrasi  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan.
- Hitung laju reaksi untuk masing-masing percobaan.

$$\text{Laju} = \frac{[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]}{(\Delta t, \text{detik})} = \frac{5,0 \times 10^{-5} \text{ Mol}}{(0,065 \text{ liter})(\Delta t, \text{detik})}$$

- Cari orde reaksi terhadap  $\text{S}_2\text{O}_8^{2-}$  dengan menggunakan laju yang dihitung tugas 1 dan 2; 2 dan 3; 3 dan 4.

$$\frac{\text{Laju 1}}{\text{Laju 2}} = 2^y \quad \frac{\text{Laju 2}}{\text{Laju 3}} = 2^y \quad \frac{\text{Laju 3}}{\text{Laju 4}} = 2^y$$

**Cari harga rata-rata untuk y !**

### Perhitungan Laju Reaksi

Hitung tetapan laju reaksi  $k$ , untuk setiap percobaan pada A.1. dan A.2. dengan menggunakan harga  $x$  dan  $y$ .

$$k = \frac{\text{laju}}{[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]^x [\text{I}^-]^y}$$

$[\text{I}^-]$  = konsentrasi I-dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).

$[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]$  = konsentrasi  $\text{S}_2\text{O}_8^{2-}$  dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).

### Pengaruh $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ Pada Laju Reaksi (A.3)

1. Hitung konsentrasi KI dan  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$  dalam campuran reaksi setelah pereaksi dicampurkan (sebelum terjadi reaksi).

$$\text{Laju} = \frac{[\text{S}_2\text{O}_8^{2-}]}{(\Delta t, \text{detik})} = \frac{5,0 \times 10^{-5} \text{ Mol}}{(0,065 \text{ liter})(\Delta t, \text{detik})}$$

2. Hitung laju reaksi untuk masing-masing percobaan.
3. Hitung tetapan laju reaksi  $k$ , untuk masing-masing percobaan !

### PENGOLAHAN DATA

Konsentrasi larutan, harus dinyatakan dalam kemolaran dan susun dalam tabel. Alurkan hasil perhitungan  $\log \frac{a}{a-x}$  terhadap waktu  $t$ , dan tetapan laju reaksi  $k$  yang ditentukan dengan menggunakan persamaan :

$$\log = \frac{a}{a-x} = \frac{k}{2,303} t$$

dimana  $a$  adalah konsentrasi awal dari  $\text{H}_2\text{O}_2$  dan  $x$  adalah konsentrasi  $\text{H}_2\text{O}_2$  yang bereaksi atau konsentrasi  $\text{I}_2$  yang terbentuk dalam waktu  $t$  atau

$$k = \frac{2,303 \log \left( \frac{a}{a-x} \right)}{t}$$

Harga  $a$  dihitung dari volume  $V_1$  dari  $H_2O_2$  yang ditambahkan, kemolaran dan volume total campuran reaksi  $V_T$ .

$$a = \frac{V_1 \cdot x \cdot M}{V_T}$$

Harga  $x$  dihitung dari konsentrasi  $Na_2S_2O_3$  dalam larutan yang bereaksi.

Karena 2 mol  $Na_2S_2O_3$  bereaksi dengan 1 mol  $I_2$  maka :

reaksi  $V_T$ :

$$x = \frac{V_2 \cdot x \cdot M}{V_T}$$

$V_2$  = volume  $Na_2S_2O_3$  yang ditambahkan kedalam larutan.

$M$  = kemolaran larutan  $Na_2S_2O_3$  yang

ditambahkan  $V_T$  = volume total larutan

yang bereaksi

**Tabel Pencampuran Larutan**

	C a m p u r a n									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Larutan A ( $H_2O$ ) KI 1 M Kanji $Na_2S_2O_3$ 0,1 M	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5
	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
Larutan B ( $H_2O_2$ ) $H_2O$	5	7,5	10	20	40	10	10	10	10	10
	58	55,5	50	43	23	50	53	52	51	50
<b>Voloma total</b>	200	200	200	200	200	200	200	200	200	200
	l a r u t a n A t e t a p									

### 5.2.3. Reaksi $\text{KMnO}_4$ dan $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$

Katalis adalah suatu zat yang dapat mempengaruhi kecepatan reaksi antara  $\text{KMnO}_4$  dan  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  dalam suasana asam  $\text{Mn}^{2+}$  bertindak sebagai otokatalis.

## CARA Pengerjaan

### 1. Pengenceran

$\text{KMnO}_4$  : Encerkan 50 tetes  $\text{KMnO}_4$  0,01 M dengan air sehingga volume menjadi 25 mL.

$\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ : Encerkan 50 tetes  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  0,05 N dengan air sehingga volume menjadi 25 mL,

*Gunakan larutan ini untuk percobaan berikut :*

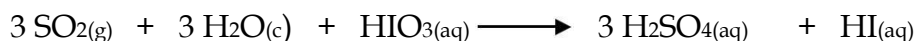
- Ke dalam suatu tabung reaksi, masukkan 4 tetes larutan  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  dan 2 tetes  $\text{H}_2\text{SO}_4$  2 M. Tambahkan setetes  $\text{KMnO}_4$ , dan catat waktu mulainya pada saat penambahan  $\text{KMnO}_4$  sampai warna hilang.
- Tambahkan lagi setetes  $\text{KMnO}_4$ , catat waktu yang diperlukan untuk hilangnya warna  $\text{KMnO}_4$ .
- Tambahkan lagi setetes, catat waktu yang diperlukan untuk hilangnya warna  $\text{KMnO}_4$  berturut-turut sebanyak 12 tetes (lihat tabel).
- Ke dalam tabung kedua masukkan 4 tetes  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ , 2 tetes  $\text{H}_2\text{SO}_4$  0,5 M dan setetes  $\text{MnSO}_4$  0,18 M. Tambahkan setetes  $\text{KMnO}_4$  dan catat waktu mulainya dari penambahan  $\text{KMnO}_4$  hingga hilang warna  $\text{KMnO}_4$ .
- Buatlah grafik dengan mengalurkan tetes  $\text{KMnO}_4$  dengan waktu dalam detik. Sebaiknya buat tabel seperti dibawah ini :

Tabung reaksi	Tetes $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$	Tetes $\text{H}_2\text{SO}_4$ 0,5 M	Tetes $\text{MnSO}_4$ 0,18 M	Tetes $\text{KMnO}_4$	Waktu detik
1	4	2	-	1	?
1	4	2	-	2	?
1	4	2	-	3	?
1	4	2	-	4	?
1	4	2	-	5	?
1	4	2	-	6	?
1	4	2	-	7	?

Tabung reaksi	Tetes $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$	Tetes $\text{H}_2\text{SO}_4$ 0,5 M	Tetes $\text{MnSO}_4$ 0,18 M	Tetes $\text{KMnO}_4$	Waktu detik
1	4	2	-	8	?
1	4	2	-	9	?
1	4	2	-	10	?
1	4	2	-	11	?
1	4	2	-	12	?
2	4	2	1	1	?

## TUGAS SEBELUM PRAKTIKUM

- A. Sebutkan faktor - faktor yang mempengaruhi kecepatan reaksi ?  
 B. Apa yang dimaksud dengan katalis, Otokatalis dan Inhibiter ?  
 C. Belerang dioksidasi mereduksi HIO<sub>3</sub> dalam larutan asam sesuai dengan reaksi :



Pada akhir reaksi jika terdapat HIO<sub>3</sub> berlebih, dapat diamati dengan menggunakan larutan kanji.



Jika SO<sub>2</sub> habis, HI dan HIO<sub>3</sub> segera bereaksi dan I<sub>2</sub> diserap oleh kanji dan berwarna biru.

Dari beberapa pengerjaan diperoleh data sebagai berikut

SO <sub>2</sub> (M x 10 <sub>4</sub> )	HIO <sub>3</sub> (M x 10 <sub>3</sub> )	Waktu reaksi
14,6	3,60	25,8
7,31	3,60	52,8
14,6	7,21	12,6

**Tentukan orde masing-masing pereaksi !**

## PERCOBAAN 6

### SPEKTROFOTOMETRI

#### 6.1 TEORI

Senyawa-senyawa dalam larutan mampu menyerap sinar yang melewati larutan tersebut. Jumlah sinar yang diserap tergantung pada macam senyawa yang ada dalam larutan, besar konsentrasi senyawa dalam larutan dan tebal atau panjang larutan tersebut. Makin besar konsentrasi dalam larutan, makin banyak sinar yang diserap.

Hubungan antara konsentrasi, panjang larutan dan jumlah sinar yang diserap diberikan dalam Hukum Lambert-Beer sebagai berikut :

$$A = \log I_0/I = a \cdot b \cdot c$$

Dimana : A = Absorbans

a = Absorptivitas

b = Tebal larutan dalam sinar

c = Konsentrasi

I = Intensitas sinar setelah melewati larutan  $I_0$  = Intensitas sinar semula

Jika konsentrasi dinyatakan dalam gr/L maka a disebut absorptivitas, tetapi bila konsentrasinya dinyatakan dalam mol/L, maka a disebut absorptivitas molar.

Warna senyawa ditentukan oleh panjang gelombang sinar yang diteruskan (yang tidak diserap) oleh senyawa. Warna sinar yang diserap adalah komplementer dengan warna yang diteruskan. Tiap-tiap senyawa akan menyerap sinar dengan panjang gelombang tertentu, dan hal ini dapat dijadikan pedoman untuk mengetahui secara kualitatif jenis senyawa apakah yang terdapat dalam larutan tersebut.

Untuk keperluan analisa kualitatif, perlu diamati nilai absorbans pada macam-macam  $\lambda$  (panjang gelombang), untuk kemudian dialurkannya dalam sebuah grafik. Dengan demikian tiap-tiap senyawa akan memperlihatkan bentuk grafik penyerapan yang khas tergantung pada jenis senyawa yang diamati.

Persamaan Lambert-Beer ini dapat juga dipakai dalam analisa kuantitatif jika diperhatikan :

$$A = a \cdot b \cdot c$$

akan terlihat bahwa harga  $A$  berbanding lurus terhadap konsentrasi ( $c$ ), karena harga absorptivitas ( $a$ ) adalah tetap (tergantung pada tiap-tiap senyawa yang diamati), sedangkan panjang larutan ( $b$ ) juga tetap, jika selalu dipakai wadah dengan ukuran yang sama. Perbandingan lurus antara absorban dan konsentrasi ini hanya berlaku pada satu macam harga  $\lambda$  dan dalam batas konsentrasi tertentu.

Cara kolorimetri ini baik sekali diterapkan terhadap penentuan kadar senyawa dalam jumlah yang kecil, mula-mula yang harus ditetapkan dahulu adalah harga panjang gelombang dimana terjadi penyerapan maksimal, setelah itu dengan mempergunakan larutan baku membuat kurva kalibrasi antara harga absorbansi dan konsentrasi.

## 6.2 PENETAPAN KADAR BESI (Fe) SECARA SPEKTROFOTOMETRI

Dalam larutan besi (II) dapat bereaksi dengan O-Fenantrolin dan membentuk senyawa kompleks yang berwarna merah jingga. Warna ini cukup stabil dalam kurun keasaman pH 2 - 9 dalam jangka waktu yang cukup lama. Ion-ion lain yang dapat mengganggu ialah perak, bismut, nikel, kobal, dan tembaga, demikian juga perkhlorat, sianida, molibdat dan tungstat. Untuk pengerjaan yang teliti, hendaknya kompleks besi (II) fenantrolin diekstraksi dengan nitrobenzena.

## 6.3 PERALATAN DAN BAHAN KIMIA

- Spektrofotometer
- Pipet Volumetrik 10 ml
- Labu takar 100 ml
- Gelas piala 250 ml
- O-fenantrolin 0,25%
- Natrium Asetat 0,2 M
- Hidroksilamin hidroklorida 10%
- Larutan baku Fe (II) 50 mg/L (50 ppm).

## 6.4 CARA KERJA

### 6.4.1 Membuat Deretan Larutan Baku

1. Ukur 2,0 ml larutan baku Fe (II) lalu masukkan kedalam labu takar 100 ml.
2. Tambahkan setetes Natrium Asetat 0,2 M; 5 ml HONHCl 10%; dan 5 ml O-fenantrolin 0,25%

3. Encerkan sampai tepat 100 ml setelah dikocok dengan baik biarkan selama 1 jam.
4. Dengan cara yang sama dibuat larutan Fe (II)-fenantrolin dengan 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; dan 1,0 ml larutan baku Fe (II).
5. Buat larutan blanko dengan cara yang sama, tetapi tidak mengandung larutan baku Fe (II).
6. Dengan memakai spektrofotometer, tentukan panjang gelombang dimana terjadi serapan maksimal (antara 480-520 nm).
7. Ukur harga absorbans kelima larutan tersebut pada panjang gelombang maksimal.
8. Alurkan pada kertas millimeter harga absorbans terhadap konsentrasi.

#### **6.4.2 Pengukuran Cuplikan**

1. Ukur contoh air dengan gelas ukur 100 ml dan tuangkan ke dalam gelas piala 250 ml.
2. Teteskan ke dalam larutan ini 4 tetes larutan HCl 1 M dan uapkan sampai voluma  $\pm$  25 ml.
3. Setelah dingin, pindahkan kedalam labu takar 100 ml.
4. Tambahkan berturut-turut 30 tetes Natrium Asetat 0,2 M; 5 ml HONHCl 10% dan 5 ml O-fenantrolin 0,25%.
5. Encerkan sampai tepat 100 ml.
6. Kocok dengan baik dan biarkan selama 1 jam, kemudian ukur harga absorbans pada panjang gelombang maksimal.
7. Dengan mempergunakan grafik baku, tentukan besar konsentrasi besi Fe (II) didalam contoh air tersebut.
8. Lakukan pengerjaan secara duplo

