

A. Wildan¹⁾,
D. Ingrid A.²⁾,
I. Hartati³⁾,
Widayat⁴⁾

^{1&2)} Sekolah Tinggi Ilmu Farmasi
"Yayasan Pharmasi" Semarang
Jl. Sarwo Edhie Wibowo Km.
1 Plamongsari, Pucanggading
Semarang

³⁾ Universitas Wahid Hasyim
Jl. Menoreh Tengah X/22
Semarang

⁴⁾ Jurusan Teknik Kimia Fakultas
Teknik Universitas Diponegoro
Jl Prof. H. Soedharto, SH,
Tembalang, Semarang Telp.
0247460058

email:
abahundip@yahoo.com

OPTIMASI PENGAMBILAN MINYAK DARI LIMBAH PADAT BIJI KARET DENGAN METODE SOKHLETASI

Indonesia adalah negara yang kaya akan sumber daya alam nabati. Salah satunya adalah tanaman karet. Tanaman karet selain menghasilkan lateks sebagai hasil utama juga menghasilkan biji karet. Biji Karet menghasilkan minyak biji karet. Pada proses pengambilan minyak dengan metode mekanik atau pengepresan diperoleh rendemen sekitar 30%. Padahal kandungan minyak dalam biji karet adalah sekitar 50 – 60%. Dengan demikian kandungan minyak yang tersisa dalam limbah padat biji karet masih banyak. Proses pengambilan minyak dari limbah padat biji karet dilakukan secara sokhletasi. Tujuan penelitian ini adalah penggunaan beberapa variabel proses untuk mendapatkan jumlah rendemen minyak limbah padat biji karet yang optimum dengan beberapa pelarut menggunakan metode sokletasi serta analisa sifat fisika kimia dari minyak limbah padat biji karet tersebut. Pada penelitian ini digunakan pelarut n-heksana, dietil eter dan etanol. Variabel yang digunakan adalah jumlah sirkulasi, perbandingan bahan dan pelarut serta ukuran partikel limbah padat biji karet. Hasil penelitian kadar optimum rendemen minyak dari limbah padat biji karet diperoleh 33, 44 % dengan menggunakan pelarut n-heksana, dengan jumlah sirkulasi 30 kali, perbandingan bahan dan pelarut = 1 : 20 dan ukuran partikel 1mm. Hasil analisa fisika kimia diperoleh antara lain viskositas 59,4358 cp, bobot jenis 0,9325, indeks bias 1,4803, bilangan iod 189,1730 mg/g, bilangan penyabunan 171,7430 mg KOH/g, bilangan asam 37.1756 mg/g.

Kata Kunci : ekstraksi, limbah padat biji karet, minyak biji karet, sokhletasi, tanaman karet

Pendahuluan

Indonesia merupakan negara yang kaya akan sumber daya alam nabati yang dapat dimanfaatkan dalam berbagai aspek kehidupan. Sebagian diantaranya adalah sebagai sumber pangan dan sumber energi yang sangat potensial. Salah satu sumber daya nabati yang melimpah adalah tanaman karet. Indonesia merupakan salah satu penghasil karet terbesar di dunia. Hasil utama perkebunan karet adalah lateks. Namun di samping itu pohon karet juga menghasilkan biji karet dalam jumlah yang cukup besar. Seiring perkembangan kebutuhan terhadap bahan bakar, pemanfaatan minyak biji karet semakin banyak diteliti. Komposisi minyak biji karet mengandung asam-asam lemak yang mempunyai manfaat dan bernilai ekonomi tinggi, seperti asam palmitat, stearat, oleat, linoleat, dan linolenat (Ketaren, 1986). Minyak biji karet diambil dengan metode pengepresan menggunakan mesin *press hidrolis*. Penarikan minyak biji karet dari biji karet menggunakan proses pengepresan akan menghasilkan limbah berupa ampas biji karet, sedangkan limbah dari ampas biji karet tersebut sampai saat ini belum dikembangkan untuk pemanfaatannya..

Limbah ampas biji karet hasil pengepresan biji karet masih mengandung komposisi dari biji karet yang masih dapat diambil minyaknya untuk dimanfaatkan seperti minyak biji karet hasil pengepresan. Ekstraksi ampas biji karet dapat menyari minyak dari biji karet yang masih ada pada ampas setelah proses pengepresan. Ekstraksi akan mendapatkan hasil yang optimum bila dilakukan dengan metode serta penyaring yang sesuai.

Ekstraksi/pemisahan yang digambarkan sebagai proses perpindahan satu atau lebih komponen dari satu fasa ke fasa lain (Kellner dkk., 2004). Salah satu teknik ekstraksi adalah ekstraksi pelarut. Proses pemisahan jenis ini selalu melibatkan dua fase. Idealnya kedua fase ini tidak saling terlarut pada saat proses ekstraksi berlangsung. Sample bisa merupakan suatu gas, suatu cairan atau suatu padat.

Sementara itu, Vogel (1984) menjelaskan bahwa ekstraksi dengan menggunakan pelarut merupakan proses pemisahan komponen zat terlarut berdasarkan sifat distribusinya dalam dua pelarut yang tidak saling melarut. Dengan memanfaatkan perbedaan kelarutan, senyawa yang diinginkan dapat dipisahkan secara selektif. Hal ini

dipertegas oleh Khopkar (1990) yang menjelaskan bahwa selektifitas antara pelarut di dalam pelarut lainnya yang berbeda kepolarannya dalam melarutkan senyawa organik akan membentuk dua lapisan yang saling memisah, dimana proses ini berdasarkan distribusi sampel diantara dua pelarut tersebut.

Ada beberapa faktor yang mempengaruhi proses ekstraksi. Perbedaan metode, pelarut, suhu serta waktu ekstraksi akan berpengaruh terhadap jumlah rendemen serta kualitas ekstrak yang didapatkan. Menggunakan metode, pelarut serta waktu yang sesuai akan menghasilkan rendemen serta kualitas ekstrak yang maksimal (Xiao dkk., 2010).

Metodologi

Bahan : Ampas biji karet, n-heksana, dietil eter, etanol, KOH, metanol, asam sulfat, asam fosfat, asetonitril, HCL, indikator PP, dietil eter, toluen, isopropanol, asam periodat, natrium tiosulfat, KI, asam asetat glasial, indikator amilum, kloroform, kalium bikromat, boron trifluoride metanol.

Alat : alat soxhlet, *magnetic stirrer*, alat gelas, *vaccum rotary evaporator*, neraca analitik, waterbath, buret, piknometer, viskosimeter *ostwald*, refraktometer, alat gelas, klem, statif, corong pisah.

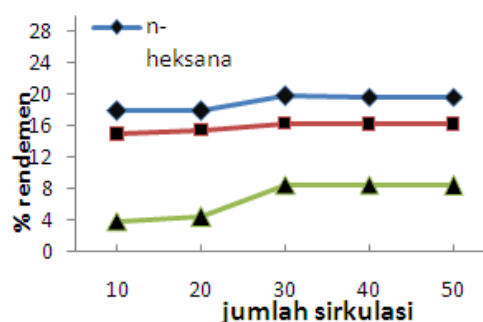
Cara Kerja : Pertama-tama limbah padat biji karet dikeringkan dan diayak dengan ukuran partikel tertentu, ditimbang sesuai dengan variasi bahan dan pelarut, dimasukkan dalam kertas saring yang telah dibentuk kantong, kemudian dimasukkan ke dalam tabung sifon, ditambah dengan pelarut yang digunakan 400 ml. Dengan variasi jumlah sirkulasi ekstraksi sokhletasi 10, 20, 30, 40, dan 50 sirkulasi. Ekstraksi minyak nabati dari ampas biji karet dilakukan dengan menggunakan n-heksana, dietil eter dan etanol. Penggunaan ketiga pelarut ini didasarkan atas perbedaan polaritas dari ketiga jenis pelarut tersebut. Hasil minyak kasar tersebut kemudian dimurnikan dengan cara ditambah larutan asam fosfat 20% sebanyak 0,2-0,3%(v/b) dipanaskan pada suhu 70 °C dan diaduk selama 25 menit dan campuran didekantasi selama 15 menit. Pencucian minyak yang terpisah dengan air suhu 60 – 70 °C hingga pH netral kemudian disentrifugr selama 15menit. Dihitung kadar rendemen minyak murninya. Dari data yang diperoleh digunakan untuk variasi perbandingan bahan dan pelarut yaitu 1 : 10, 1 : 15 dan 1 : 20. Dan variasi ukuran partikel yaitu 1mm, 2mm dan 3mm. Hasil optimasi dilakukan uji karakteristik meliputi bilangan asam,

bilangan penyabunan, uji densitas, uji viskositas dan uji bilangan iodin.

Hasil dan Pembahasan.

Pada proses ekstraksi ini dilakukan dengan metode sokletasi dengan 3 macam pelarut yaitu n-heksan, dietil eter dan etanol. Tujuan pemakaian ketiga pelarut adalah untuk mengetahui pengaruh polaritas pelarut terhadap rendemen minyak dan karakteristik minyak yang diperoleh. Tahapan proses berupa proses ekstraksi dan degumming. Pada proses ekstraksi diperoleh minyak kasar dan proses degumming bertujuan untuk memisahkan minyak dengan zat pengotor seperti gum. Hasil yang diperoleh merupakan minyak murni.

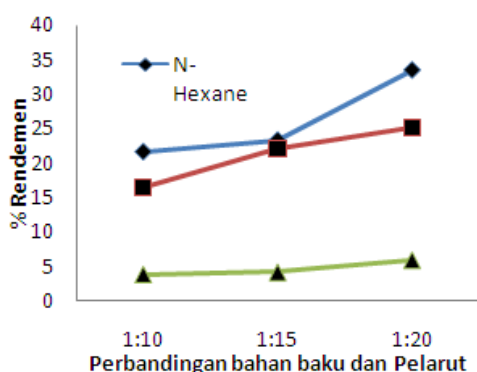
Hasil rendemen yang diperoleh dari hasil pemurnian minyak dengan metode sokhletasi tertera pada Gambar 1.



Gambar 1. Grafik hubungan antara jumlah sirkulasi proses sokhletasi dengan % rendemen Minyak

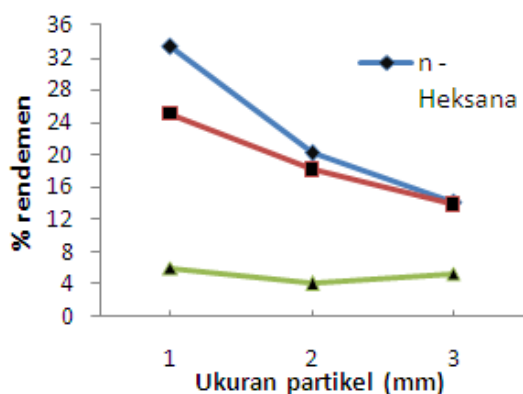
Berdasarkan Gambar 1 diatas untuk jumlah sirkulasi optimal adalah 30 kali sirkulasi karena setelah itu tidak terjadi kenaikan kadar rendemen yang lebih besar. Dari ke tiga pelarut, rendemen terbesar diperoleh dari pelarut n heksana yaitu sebesar 19,80 %. Hal ini disebabkan sifat minyak yang bersifat non polar sehingga akan mudah diekstraksi dengan pelarut yang bersifat non polar seperti n-heksana.

Pada ekstraksi dengan perbandingan bahan dan pelarut , terlihat kadar rendemen minyak ampas biji karet tertinggi terdapat pada perbandingan bahan dan pelarut yaitu 1 : 20 dengan pelarut n-heksana hal ini disebabkan dengan semakin banyaknya pelarut maka semakin banyak minyak yang dapat tertarik oleh bahan tersebut. Hal ini dapat dilihat pada Gambar 2.



Gambar 2. Grafik hubungan antara perbandingan bahan baku dan pelarut dengan % rendemen minyak

Berdasarkan Gambar 2 diatas, jumlah rendemen tertinggi yang diperoleh adalah sebesar 33,44 %. Selanjutnya dilakukan penelitian untuk variabel ukuran bahan 1mm, 2mm dan 3mm. Dari penelitian tersebut ukuran bahan terkecil yaitu 1mm memberikan hasil rendemen terbesar. Hal ini dapat dilihat pada Gambar 3.



Gambar 3. Grafik hubungan ukuran partikel bahan dengan % rendemen minyak

Berdasarkan gambar 3 diatas, jumlah rendemen tertinggi yang diperoleh adalah sebesar 33,44 %. Hal ini disebabkan dengan ukuran partikel yang lebih kecil maka pelarut akan makin mudah mengekstraksi minyak yang ada didalam bahan karena luas permukaan kontak antara bahan dan pelarut akan semakin besar, sehingga pelarut akan lebih mudah masuk ke dalam pori-pori bahan tersebut. Rendemen yang diperoleh pada metode sokhletasi menunjukkan hasil yang tinggi hal ini disebabkan karena dengan pemanasan terjadi kerusakan pada dinding sel, sehingga dinding sel akan mudah dipecahkan. Dengan demikian, dinding sel tersebut mudah ditembus oleh minyak atau lemak sehingga minyak akan mudah keluar. Selanjutnya rendemen minyak hasil proses

optimasi dilakukan analisa fisikokimia seperti pada Tabel 1.

Tabel 1. Sifat fisikokimia minyak dari limbah padat biji karet

No	uji sifat fisikokimia	nilai
1.	Viskositas (cp)	59,4358
2.	Bobot jenis	0,9325
3.	Indeks bias	1,4803
4.	Bilangan iod (mg/gr)	189,1730
5.	Bilangan penyabunan (mg /gr)	171,7430
6.	Bilangan asam (mg/gram KOH)	37,1756

Nilai viskositas, bobot jenis dan indeks bias minyak ampas biji karet yang dihasilkan menunjukkan komposisi asam lemak yang terdiri asam lemak tak jenuh dan jenuh.

Bilangan iod dapat menyatakan derajat ketidakjenuhan dari minyak atau lemak. Semakin tinggi bilangan iod, maka ikatan rangkap yang terdapat dalam minyak tersebut semakin banyak. Rendahnya bilangan iod pada metode sokhletasi diduga akibat terjadinya proses oksidasi pada saat pemanasan, sehingga menimbulkan terikatnya oksigen pada ikatan rangkap asam lemak tidak jenuh. Proses tersebut mengakibatkan ketidakjenuhan minyak berkurang karena ikatan rangkap pada asam lemak menjadi ikatan tunggal sehingga nilai bilangan iodnya semakin berkurang. Semakin tinggi pemanasan yang diberikan, maka semakin banyak minyak yang teroksidasi. Proses oksidasi berlangsung karena terjadinya kontak antara oksigen dengan minyak, baik minyak yang masih terikat dalam jaringan biji maupun yang telah terpisahkan. Proses oksidasi merupakan proses utama yang berperan dalam menurunkan ketidakjenuhan minyak. Proses ini dapat dipercepat oleh suhu yang tinggi, adanya senyawa peroksida (termasuk minyak yang teroksidasi), enzim lipoksidase, katalis logam, dan katalis Fe-organik. Pemanasan biji karet akan menyebabkan juga pemanasan komponen minyak yang terdapat dalam biji tersebut. Dengan semakin tingginya suhu dan lamanya pemanasan maka energi panas yang diterima oleh biji maupun oleh komponen minyak dalam biji akan semakin besar. Keadaan ini akan mendorong terjadinya reaksi-reaksi kimia pada komponen minyak sehingga mengakibatkan terjadinya beberapa perubahan pada komponen minyak tersebut. Pemanasan minyak pada suhu tinggi dengan adanya oksigen akan mengakibatkan

rusaknya asam-asam lemak tidak jenuh yang terdapat dalam minyak. Salah satu indikator kerusakan minyak akibat pemanasan adalah terjadinya penurunan bilangan iod.

Bilangan penyabunan dapat dipergunakan untuk menentukan berat molekul minyak dan lemak secara kasar. Angka penyabunan yang besar maka minyak tersebut tersusun oleh asam-asam lemak dengan rantai yang pendek. Bilangan penyabunan untuk minyak nabati antara 183 – 253 mg KOH/g (Xiao, 2005).

Bilangan asam merupakan salah satu parameter yang menentukan kualitas suatu minyak. Pengukuran bilangan asam ini menunjukkan seberapa banyak jumlah asam lemak bebas yang terkandung dalam minyak akibat proses hidrolisis. Semakin tinggi nilai bilangan asam suatu minyak, maka akan semakin tinggi pula tingkat kerusakannya karena jumlah molekul trigliserida yang terhidrolisisnya pun lebih banyak. Dengan demikian, kualitas dari minyak tersebut akan semakin rendah.

Pembentukan asam lemak bebas pada minyak dapat terjadi karena proses pengolahan (penyiapan bahan). Proses hidrolisis dapat berlangsung pada waktu minyak masih berada dalam jaringan biji yang telah dipanen, selama pengolahan, dan penyimpanan.

Kesimpulan

Hasil penelitian ini menunjukkan % rendemen minyak tertinggi diperoleh dengan metode sokhletasi dengan jumlah sirkulasi 30 kali, perbandingan bahan dan pelarut = 1: 20 dan ukuran partikel bahan 1mm. Minyak dari limbah padat biji karet mempunyai sifat fisiko kimia tertentu yang dipengaruhi oleh komposisi asam lemak bebasnya.

Daftar Pustaka

- Kellner, R., J.-M. Mermet, M. Otto, M. Valcarcal, H.M. Widmer, *Analytical Chemistry: A Modern Approach to Analytical Science*, Second Edition, Wiley-VCH, 2004.
- Ketaren, S., 1986., *Minyak dan Lemak Pangan*, edisi 1, Penerbit Universitas Indonesia (UI Press),
- Khopkar, S.M., 1990, “Konsep dasar kimia analitik”, UI-Press, Jakarta
- Vogel, A.I., 1984, “Anorganik kualitatif makro dan semi mikro”, PT. Kalman Media Pustaka, Jakarta
- Xiao, Q., C., Qin, L., Fan, Z., 2005, Microwave Assited Extraction of Polysaccharides from *Solanum nigrum*, *Journal of Central and South University Technology*, 12(5): 556-560