# PERBANDINGAN METODE DESTRUKSI KERING DAN BASAH UNTUK ANALISIS Zn DALAM SUSU BUBUK

by Tes Artikel Jn11

**Submission date:** 22-Feb-2023 09:41PM (UTC+0700)

**Submission ID:** 2020440648

**File name:** 4106-Article\_Text-8425-2-10-20180213.pdf (783.45K)

Word count: 2698

Character count: 15477



### Indo. J. Chem. Sci. 3 (3) (2014)

# Indonesian Journal of Chemical Science

http://journal.unnes.ac.id/sju/index.php/ijcs



# PERBANDINGAN METODE DESTRUKSI KERING DAN BASAH UNTUK ANALISIS Zn DALAM SUSU BUBUK

# Zumrotus Sa'adah\*), Mohammad Alauhdin, Endang Susilaningsih

Jurusan Kimia FMIPA Universitas Negeri Semarang Gedung D6 Kampus Sekaran Gunungpati Telp. (024)8508112 Semarang 50229

# Info Artikel

Sejarah Artikel: Diterima Juli 2014 Disetujui Agustus 2014 Dipublikasikan November 2014

Kata kunci: seng (Zn) susu bubuk metode destruksi validasi metode AAS

### Abstrak

Penentuan kadar Zn dalam susu bubuk dapat dilakukan dengan metode destruksi kering dan basah dan dianalisis dengan AAS pada panjang gelombang 213,9 nm. Hasil analisis di laboratorium Kimia Analitik UGM menunjukkan bahwa kadar Zn dalam sampel dengan metode destruksi kering maupun basah sebesar 122,470 mg/kg dan 157,942 mg/kg. Sementara itu, kadar Zn dari hasil analisis di laboratorium Kimia UNNES dengan metode adisi standar untuk destruksi kering maupun basah sebesar 58,592 mg/kg dan 59,298 mg/kg, sedangkan dengan metode kurva kalibrasi di peroleh nilai LoD dan LoQ sebesar 0,228 ppm dan 0,762 ppm dengan linieritas 0,937. Kadar Zn dalam sampel dengan destruksi kering sebesar 56,985 mg/kg dengan nilai recovery dan presisi sebesar 97,94% dan 0,995%, sedangkan untuk destruksi basah kadar Zn sebesar 87,075 mg/kg dengan nilai recovery dan presisi sebesar 104,20% dan 6,875%. Berdasarkan hasil penelitian dapat disimpulkan bahwa analisis logam Zn dalam susu bubuk menggunakan AAS dengan metode destruksi kering maupun destruksi basah belum dapat diketahui metode yang terbaik, karena dari ketiga hasil analisis menunjukkan hasil yang berbeda-beda.

# Abstract

Determination of Zn in milk powder can be done with the dry ashing and wet digestion and analyzed by AAS at a wavelength of 213,9 nm. Results of analysis in Analytical Chemistry Laboratory of GMU showed that the levels of Zn in the sample using dry and wet digestion methods of 122.470 mg/kg and 157.942 mg/kg. Meanwhile, the Zn content of the analysis in the Chemical Laboratory of UNNES using standard addition method for dry and wet digestion of 58.592 mg/kg and 59.298 mg/kg, whereas the method of calibration curve obtained LoD and LoQ values of 0.228 ppm and 0.762 ppm with linearity of 0.937. Zn concentration in the sample using dry ashing of 56.985 mg/kg with a value of recovery and precision of 97.94% and 0.995%, while Zn concentration using wet digestion 4 f 87.075 mg/kg with recovery and precision values of 104.20% and 6.875%. Based on the results of this study concluded that Zn metal analysis in milk powder using AAS with dry or wet digestion method can not be known best method, because of the three results of the analysis showed different results.

© 2014 Universitas Negeri Semarang

ISSN NO 2252-6951

### Pendahuluan

Susu adalah cairan berwarna putih yang dihasilkan oleh kelenjar susu mamalia dan mengandung banyak vitamin serta protein (BPOM RI; 2001). Susu mengandung berbagai jenis zat gizi. Kandungan zat gizi di dalam susu dinilai lengkap dan dalam proporsi seimbang, sehingga susu bermanfaat menunjang pertumbuhan dan kesehatan tubuh baik bagi anakanak, remaja maupun orang dewasa. Susu memiliki beberapa kandungan mineral, salah satunya adalah seng (Zn). Menurut SNI kadar Zn dalam susu bubuk maksimal 40 mg/kg. Susu bubuk rentan terhadap perubahan gizi karena mudah beroksidasi dengan udara (Ide; 2008).

Seng termasuk ke dalam zat gizi mineral yang disebut sebagai trace element. Seng lebih banyak terakumulasi dalam tulang dibanding dalam hati yang merupakan organ utama penyimpan mineral mikro. Jumlah terbanyak terdapat dalam jaringan epidermal (kulit, rambut, dan bulu), dan sedikit dalam otot, darah dan enzim. Seng merupakan komponen penting dalam enzim, seperti karbonikanhidrase dalam sel darah merah serta karboksi peptidase dan dehigronase dalam hati. Sebagai kofaktor, seng dapat meningkatkan aktivitas enzim (Arifin; 2008).

Kandungan mineral bahan makanan dapat ditentukan dengan cara bahan dihancurkan/didestruksi terlebih dahulu. Cara yang biasa dilakukan adalah pengeringan (dry ashing) dan pengabuan basah (wet digestion). Pemilihan tersebut tergantung pada sifat zat organik dalam bahan, sifat zat antara yang ada dalam bahan, mineral yang akan dianalisa serta sensitivitas yang digunakan (Maria; 2009).

AAS merupakan suatu alat yang teknik analisisnya berdasarkan absorpsi radiasi elektromagnetik oleh atom-atom yang tidak tereksitasi. AAS di gunakan untuk analisis logam berat seperti Zn, Cu, Pb, Fe dan lain-lain (Dewi; 2009). Analisis Zn menggunakan AAS dilakukan pada panjang gelombang 213,9 nm. Nilawati (2011) melakukan analisis logam berat Zn pada tanaman trembesi menggunakan AAS dengan metode destruksi basah dengan pengoksidasi larutan HNO<sub>3</sub>. Diperoleh konsentrasi logam Zn dalam tanaman trembesi sebesar 321,3 ppm.

Validasi metode analisis merupakan suatu tindakan yang dilakukan sebagai pembuktian terhadap parameter-parameter tertentu yang dipersyaratkan dan ditetapkan sehingga analisis yang dilakukan mendapatkan hasil yang diinginkan (Sopyan, et al.; 2009). Beberapa aspek yang diukur dalam validasi metode yaitu: akurasi, presisi, linieritas, LoD dan LoQ.

# Metode Penelitian

Alat dan bahan yang digunakan adalah Atomic Absorbtion Spectrophotometer Perkin Elmer Aanalyst100, neraca digital AND HR-200 dengan ketelitian 0,1 mg - 210 g, hot plate 40°C, oven, tanur, Zn(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.4H<sub>2</sub>O, HNO<sub>3</sub>, HCl dengan grade pro analyst buatan Merck, aquademin (Brataco), dan Susu bubuk.

Metode destruksi kering yaitu menimbang 5 g sampel susu bubuk dalam cawan porselin kemudian diuapkan di atas penangas listrik dan panaskan secara bertahap sampai sampel susu tidak berasap lagi kemudian diabukan dalam tanur pada suhu 420°C sampai abu berwarna putih, bebas dari karbon selanjutnya abu dilarutkan dalam 2,5 mL HCl 6 N, sambil dipanaskan di atas penangas listrik atau penangas air sampai kering, kemudian dilarutkan dengan HNO<sub>3</sub> 0,1 M dan di masukkan dalam labu ukur 25 mL dan diencerkan dengan aquades sampai tanda batas (SNI 3752; 2009).

Metode destruksi basah yaitu 5 g sampel dimasukkan dalam erlenme2r 250 mL dan ditambahkan 15 mL HNO3 pekat dan biarkan 15 menit kemudian dipanaskan perlahan selama 15 menit di dalam lemari asam, hindari terjadinya percikan yang berlebihan, melanjutkan pemanasan sehingga sisa volume 1,5 mL sampai dengan 3 mL atau sampai contoh mulai kering pada bagian bawahnya tapi belum terbentuk arang, kemudian erlenmeyer diangkat dan ditambah 12,5 mL HCl pekat dan dipanaskan selama 15 menit sampai letupan dari uap Cl, berhenti, kemudian pemanasan ditingkatkan dan didihkan sampai sisa volume 5 mL2ampai 7,5 mL, kemudian ditambahkan 20 mL air suling, diaduk dan dituangkan ke dalam labu ukur 50 mL, erlenmeyer dibilas dengan 5 mL air suling (SNI 3752; 2009).

Pemeriksaan pendahuluan dilakukan untuk mengetahui kadar seng di dalam sampel yang akan dianalisis secara kuantitatif. Pemeriksaan pendahuluan dilakukan dengan mengukur kadar Zn dalam sampel susu bubuk yang telah didekstruksi dengan metode dekstruksi kering maupun destruksi basah menggunakan AAS.

Untuk mengetahui kedua metode tersebut memenuhi persyaratan dalam penggunaanya dilakukan validasi metode yang meliputi: akurasi, presisi, linieritas, *LoD* dan *LoQ*. Uji

dilakukan dengan menambahkan sejumlah analit kedalam sampel kemudian didestruksi kering maupun basah dan hasilnya dianalisis dengan AAS dan dihitum persen recovery yang diperoleh. Uji linieritas dilakukan dengan membuat kurva kalibrasi standar dengan beberapa macam konsentrasi standar Zn yang dimulai dari larutan tanpa Zn. Kemudian dilanjutkan dengan mengukur standar Zn 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; dan 1,0 (ppm) dan didapatkan range konsentrasi standar Zn. Uji sensitivitas dilakukan dengan mengukur sampel hasil metode dekstruksi kering matoun dekstruksi basah dengan 2 kali ulangan pada hari yang berbeda, kemudian data hasil absorbsi dihitung simpangan Mkunya. Uji LoD dilakukan dengan mengukur konsentrasi standar yang paling rendah yang dapat terdeteksi absorbansinya, namun tidak perlu terkuantisasi sebagai nilai yang tepat (Arifin, et al.; 2006). Sedangkan uji antitasi (LoQ) dilakukan dengan mengukur konsentrasi standar yang paling rendah yang masih dapat terdeteksi absorbansinya dan dapat dikuantifikasi secara presisi dan akurat.

### Hasil dan Pembahasan

Pada metode destruksi kering dilakukan pemanasan sampel yang bertujuan untuk memutuskan ikatan kovalen antara protein dan lemak dengan logam Zn, karena protein dapat rusak dengan pemanasan. Namun tidak menutup kemungkinan ada protein-protein yang tidak rusak karena pemanasan, untuk itu ditambahkan zat pengoksidasi untuk melarutkan dan memutuskan ikatan kovalen antara senyawa organik dengan logam Zn. Destruksi kering untuk sampel susu bubuk menurut SNI menggunakan zat pengoksidasi HCl 6N dan HNO<sub>3</sub> 0,1N. Penambahan larutan HCl dalam sampel bertujuan untuk melarutkan Zn, larutan menjadi berwarna coklat dan mengeluarkan gas H<sub>2</sub> yang ditunjukkan dengan gelembung-gelembung gas. Reaksi yang terjadi yaitu:

$$Zn_{(s)} + 2HCl_{(aq)} \rightarrow Zn^{2+}_{(aq)} + 2Cl^{-} + H_{2(g)}$$

Sedangkan penambahan larutan HNO<sub>3</sub> bertujuan untuk melarutkan logam-logam Zn yang belum larut dengan larutan HCl dan memutuskan ikatan kovalen antara logam Zn dengan protein yang tidak rusak akibat pemanasan maupun penambahan HCl. Reaksi yang terjadi yaitu:

$$4Zn_{(s)} + 10H^{+} + NO_{3(aq)} \rightarrow 4Zn^{2+}_{(aq)} + NH_{4}^{+} + 3H_{2}O_{(l)}$$

Destruksi basah untuk sampel susu bubuk menurut SNI menggunakan zat pengoksidasi  ${
m HNO_3}$  pekat dan HCl pekat. Penambahan larutan  ${
m HNO_3}$  pekat untuk melarutkan logam Zn, sampel berubah menjadi berwarna orange dan lama kelamaan menjadi kuning.

Larutan  $\mathrm{HNO_3}$  pekat mempunyai pengaruh yang kecil terhadap seng (Zn), karena rendahnya kelarutan seng nitrat ( $\mathrm{Zn}(\mathrm{NO_3})_2$ ) dalam larutan  $\mathrm{HNO_3}$  pekat untuk itu perlu pemanasan agar seng dapat larut dengan baik, pemanasan ini membentuk gas dinitrogen oksida ( $\mathrm{N_2O}$ ), nitrogen oksida ( $\mathrm{NO}$ ) yang berwarna coklat kemerahan. Reaksi yang terjadi vaitu:

$$4Zn_{(s)} + 10H^{+} + 2NO_{3(aq)} \rightarrow 4Zn^{2+} + N_{2}O_{(g)} + 5H_{2}O_{(l)}$$

$$3Zn_{(g)} + 8HNO_{3(gg)} \rightarrow 3Zn^{2+} + 2NO_{(g)} + 6NO_{3(gg)} + 4H_2O_{(f)}$$

Penambahan larutan HCl bertujuan untuk mempercepat pemutusan ikatan antara senyawa organik dengan logam Zn dan melarutkan sisasisa logam Zn yang belum larut dengan larutan HNO<sub>3</sub>. Reaksi yang terjadi yaitu:

$$Zn^{2^+} + 8Cl_{(aq)}^- + 8HNO_{3(aq)} \longrightarrow Zn + 4Cl_{2(g)} + 2NO_{(g)} + 6NO_{3(aq)}^- + 4H_2O_{(l)}$$

Pada penelitian ini hasil destruksi kering maupun basah di uji dengan AAS di dua tempat yang berbeda yaitu di laboratorium Kimia UNNES dan laboratorium Kimia Analitik UGM. Penentuan kadar Zn dalam susu bubuk di laboratorium Kimia UNNES dilakukan dengan dua metode yaitu kurva kalibrasi dan adisi standar.

Hasil penentuan kadar Zn dalam susu bubuk dengan metode destruksi kering maupun basah dapat dilihat pada Tabel 1.

Tabel 1. Kadar Zn dalam susu bubuk

	Kadar Zn dalam susu bubuk				
Sampel	UNN	UGM			
	Kurva kalibrasi (mg/kg)	Adisi standar (mg/kg)	(mg/kg)		
Destruksi Kering I	56,990	21,649	122,470		
Destruksi Kering II	56,980	95,535			
Rata-rata	56,985	58,592			
Destruksi Basah I	83,170	64,838	157,942		
Destruksi Basah II	90,980	53,757			
Rata-rata	87,075	59,298			

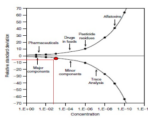
Hasil analisis yang dilakukan di laboratorium Kimia Analitik UGM menunjukkan kadar Zn yang lebih besar dari hasil yang didapat di laboratorium Kimia UNNES. Hal ini kemungkinan disebabkan oleh beberapa faktor diantaranya perbedaan alat yang digunakan dan perbedaan larutan standar yang menghasilkan kurva kalibrasi yang berbeda. Hasil *recovery* sampé 4 lengan metode destruksi kering maupun basah dapat dilihat pada Tabel 2.

Tabel 2. Hasil recovery sampel

Sampel		Volume	Spike Zn (µg)	Jumlah Zn		96
		Sampel (mL)		Teoritis (µg)	Analisis (µg)	Recovery
Destruksi kering (DK)	5,0013	25			284,55	
DK+1 ml Zn 0,5 pap	5,0010	25	0,5	285,075	284,5	99,80
DK+1ml Zn 1,0 pap	5,0014	25	1	285,6	279,5	97,87
DK+1 ml Zn 1.5 pap	5,0023	25	1,5	286,085	275,075	96,15
Rata-rata						97,94
Dekstruksi basah (DB)	5,0021	50	-	-	435,5	
DB+1 ml Zn 0,5 ppm	5,0012	50	0,5	435,925	465,15	103,61
DB+1 ml Zn 1.0 ppm	5,0055	50	1	436,795	458	104,86
DB+1 ml Zn 1,5 ppm	5,0017	50	1,5	436,97	455	104,13
Rata-rata						104,20

Hasil pengukuran didapat nilai % recovery Zn dengan metode destruksi kering dan destruksi basah sebesar 97,94% dan 104,20%. Hal ini berarti kedua metode tersebut akurat dalam penentuan kadar Zn dalam susu bubuk namun dari kedua metode tersebut metode destruksi kering lebih baik dari pada destruksi basah karena % recovery destruksi kering lebih mendekati 100%. Nilai % recovery kurang dari 100% disebabkan adanya Zn yang hilang saat preparasi sampel sedangkan nilai % recovery melebihi 100% dapat disebabkan oleh beberapa faktor, diantaranya kesalahan pembacaan skala saat pengambilan maupun saat pengenceran larutan dan perbedaan berat sampel saat penimbangan.

Presisi dapat dilihat dari nilai RSD. Semakin kecil nilai RSD maka ketelitiannya semakin tinggi karena derajat penyimpangannya tidak terlalu jauh. Logam Zn dalam susu bubuk termasuk kedalam minor component, karena logam Zn sengaja ditambahkan dalam proses pembuatan susu bubuk untuk meningkatkan nilai gizi, namun tidak melampaui batas yang ditentukan.



**Gambar 1.** Rentang yang disyaratkan pada pengukuran analitis (Sumber: Somenath & Roman; 2003)

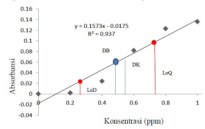
Gambar 1. menjelaskan bahwa nilai *RSD* untuk *minor components* adalah 0±5, jika nilai *RSD* yang diperoleh masih dalam rentang yang dipersyaratkan berarti metode yang digunakan baik untuk analisis Zn. Riyadi (2009) menyatakan persyaratan dari presisi jika nila *RSD* 1%

(sangat teliti), 1% RSD 2% (teliti), 2% RSD 5% (ketelitian sedang), RSD 5% (tidak teliti). Hasil pengujian logam Zn dengan metode destruksi kering maupun basah dengan menggunakan AAS ditunjukkan pada Tabel 3.

**Tabel 3.** Uji sensitivitas (presisi)

Sampel		Absorbansi		Konsentrasi Zn (mg/L)		Presisi (%)
		Hari I	Hari II	Hari I	Hari II	
Destruksi kering (DK)	I	0,072	0,072	11,38	11,38	0
	II	0,072	0,070	11,38	11,12	1,99
Rata-rata						0,99
Destruksi Basah (DB)	I	0,048	0,054	8,32	9,10	8,31
	II	0.054	0.050	9,10	8,58	5,44
Rata-rata						6,87

Dari hasil pengukuran diperoleh nilai simpangan baku relatif (RSD) logam Zn dengan metode destruksi kering sebesar 0,995% sedangkan dengan metode basah 6,875%. Dengan demikian metode destruksi kering lebih baik dari pada destruksi basah karena nilai RSD yang di peroleh berada pada rentang yang disyaratkan, selain itu metode destruksi kering termasuk sangat teliti karena nilai RSD diperoleh < 1%.



**Gambar 2.** Kurva kalibrasi larutan standar seng (Zn)

Gambar 2. menunjukkan bahwa semakin tinggi konsentrasi maka nilai absorbansi akan semakin naik. Adapun persamaan dari kurva standar Zn adalah y = 0,1573x - 0,0175. Range kurva standar adalah 0-1 ppm. Anonim (1996), menyatakan bahwa konsentrasi larutan standar Zn menggunakan analisis AAS maksimal 1 ppm, sehingga pemilihan range atas adalah 1 ppm. Alat mempersyaratkan larutan standar minimal lima buah agar pembacaan kadar logam lebih maksimal. Sebenarnya range tersebut (0-1 ppm) bisa dibuat lebih banyak lagi namun semakin banyak larutan standar maka tingkat kesulitan semakin banyak sehingga hasil yang didapat kurang maksimal.

Linieritas yang diperoleh berdasarkan grafik adalah 0,937 berarti ± 93,7% perubahan absorban dipengaruhi oleh perubahan konsentrasi Zn. Sedangkan 6,3% dipengaruhi faktor lain. Berarti nilai linieritasnya mendekati 1, sehingga kurva kalibrasi tersebut dapat digunakan untuk analisis logam Zn dengan hasil yang

cukup baik.

Limit deteksi adalah jumlah terkecil analit dalam sampel yang dapat dideteksi dan masih memberikan respon signifikan dibandingkan dengan blanko (Harmita; 2004). Limit deteksi (LoD) untuk pengujian Zn dengan AAS yaitu pada konsentrasi 0,228 ppm. Ini berarti bahwa Zn pada konsentrasi tersebut masih dapat terbaca absorbansinya tetapi tidak dapat digunakan dalam perhitungan, karena dapat membuat bias dalam perhitungan. Jika konsentrasi dibawah 0,228 ppm maka hasil yang diperoleh kurang signifikan, pada penelitian ini konsentrasi Zn yang diperoleh baik dengan metode destruksi kering maupun destruksi basah lebih tinggi dari 0,288 ppm.

Init kuantitasi (LoQ) merupakan parameter pada analisis renik dan diartikan sebagai kuantitas terkecil analit dalam sampel yang masih dapat memenuhi kriteria cermat dan seksama (Harmita; 2004). Nilai limit kuantitasi dalam pengujian ini adalah 0,762 ppm. Konsentrasi tersebut merupakan konsentrasi terkecil yang tidak menimbulkan bias dalam perhitungan. Pada penelitian ini konsentrasi Zn yang diperoleh baik dengan metode destruksi kering maupun destruksi basah sebelum pengenceran kurang dari 0,762 ppm, sedangkan konsentrasi Zn setelah pengenceran lebih besar dari 0,762 ppm bahkan berada diluar daerah kerja. Hal ini disebabkan karna larutan terlalu encer.

## Simpulan

Analisis logam Zn dalam susu bubuk menggunakan AAS dengan metode destruksi kering maupun destruksi basah belum dapat diketahui metode yang terbaik, karena dari ketiga hasil analisis menunjukkan hasil yang berbeda-beda, walaupun hasil uji recovery dan presisi untuk metode destruksi kering lebih baik daripada metode destruksi basah.

# Daftar Pustaka

Anonim. 1996. Analytical Methods for Atomic Absorption Spectroscopy. Amerika: United States of America

- Arifin, Z., Darmono, Agus S. & Rina P. 2006. Validasi Analisis Logam Copper (Cu) dan Plumbum (Pb) dalam Jagung dengan Cara Spektrofotometer Serapan Atom. Seminar Nasional Teknologi Peternakan dan Veteriner. Jakarta: Universitas Pncasila
- Arifin, Z. 2008. Beberapa Unsur Mineral Esensial Mikro dalam Sistem Biologi dan Metode Analisisnya. *Jurnal Litbang Pertanian*. 27 (3)
- Badan Pengawas Obat dan Makanan Republik Indonesia. 2001. *Mengulas Susu dan Produk* Susu. Jakarta: Badan POM RI
- Dewi, K.S.P. 2009. Kemampuan Adsorpsi Batu Pasir yang Dilapisi Besi Oksida (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) untuk Menurunkan Kadar Pb dalam Larutan. *Jurnal Bumi Lestari*. Volume 9. No. 2.: 254-262
- Harmita. 2004. Petunjuk Pelaksanaan Validasi Metode dan Cara Perhitungannya. *Majalah Ilmu Kefarmasian*. Vol. I. No.3.: 117-135
- Ide, P. 2008. Healt Secret of Kefir. Jakarta: PT. Elex Media Komputindo
- Maria, S. 2009. Penentuan Kadar Logam Besi (Fe) dalam Tepung Gandum dengan cara Destruksi Basah dan Kering dengan Spektrofotometri Serapan Atom Sesuai Standar Nasional Indonesia (SNI) 01-3751-2006. Skripsi. Medan: Universitas Sumatra Utara
- Nilawati. 2011. Analisis Logam Berat Pb, Zn, dan Cr pada Tiga Jenis Tanaman Peneduh Pinggir Jalan di Kota Batam Kepulauan Riau. Bogor: IPB
- Riyadi, W. 2009. Validasi Metode Analisis. Tersedia di http://www.chem-is-try.org [diakses 24-03-2009].
- Sopyan, I., Driyanti R. & Rijal S.M. 2009. Validasi Metode Analisis Senyawa Cefotaxime dengan Standar Internasional Cefadroxil secara Kromatografi Cair Kinerja Tinggi. Farmaka. Volume 7. Nomor 2. Agustus 2009
- Somenath, M. & Roman, B. 2003. Sample Preparation: an Analytical Perspective. New Jersey: New Jersey Institute of Technology
- Standar Nasional Indonesia. 2009 Susu Coklat Bubuk. Jakarta: Dewan Standarisasi Nasional
- Svehla, G. 1990. Vogel: *Buku teks Analisis Anorganik Kualitatif Makro dan Semimikro*. Jakarta: Kalman Media Pustaka

# PERBANDINGAN METODE DESTRUKSI KERING DAN BASAH UNTUK ANALISIS Zn DALAM SUSU BUBUK

**ORIGINALITY REPORT** 

8% SIMILARITY INDEX

%
INTERNET SOURCES

8%

PUBLICATIONS

%

STUDENT PAPERS

**PRIMARY SOURCES** 

Dyna Putri Mayaserli, Retnowati Retnowati.
"Validasi Metoda Analisa Kadar Logam Pb
pada Rambut Karyawan SPBU jln. Juanda Kota
Padang", CHEMICA: Jurnal Teknik Kimia, 2019
Publication

3%

Robby Candra Purnama, Agustina
Retnaningsih, Hernanda Romadona Putri.
"PENETAPAN KADAR TIMAH (Sn) PADA SUSU
KEMASAN KALENG DENGAN METODE
SPEKTROFOTOMETRI SERAPAN ATOM (SSA)",
Jurnal Analis Farmasi, 2021

3%

Publication

3

E . Rohaeti, K. S. Budiasih, A . Rakhmawati, E . Nuraini. "ASSESSMENT OF EXTRACT OF Musa paradisiaca Linn. IN PRODUCING NANOPARTICLES TO ENHANCE QUALITY OF NYLON FABRIC", Rasayan Journal of Chemistry, 2019

Publication

1 %



# Azwin Apriandi. "ANALISIS KANDUNGAN VITAMIN DAN MINERAL DARI BUAH BERUWAS LAUT(Scaevola taccada)", Marinade, 2019

1 %

Publication

Exclude quotes On Exclude matches < 20 words

Exclude bibliography On