



# Karakterisasi Bahan Selulosa Dengan Iradiasi Pretreatment Gelombang Mikro Terhadap Serbuk Kayu Cempaka Wasian (*Elmerillia Ovalis*) Di Sulawesi Utara

Jeafert.R.Pangau<sup>a</sup>, Hanny.F.Sangian<sup>a\*</sup>, Benny.M.Lumia<sup>a\*</sup>,

<sup>a</sup>Jurusan Fisika, FMIPA, Unsrat, Manado

## KATA KUNCI

Microwave, pretreatment, cempaka, XRD , SEM, FTIR.

## ABSTRAK

Kayu cempaka (*Elmerillia ovalis*) adalah salah satu jenis tanaman kayu yang dipakai dalam pembuatan rumah adat/rumah panggung dan paling banyak dijumpai di Sulawesi Utara. Industri pembuatan rumah ini menghasilkan limbah kayu dari proses penggerajian. Kayu memiliki komponen kimia utama yaitu selulosa, hemi-selulosa dan lignin yang mana dua komponen pertama dapat dikonversi menjadi gula dan etanol. Modifikasi struktur lignoselulosa yaitu dengan melakukan perlakuan/pretreatment lewat pemanasan dari gelombang mikro (microwave) supaya pemanasan bahan merata/homogen. Keberhasilan modifikasi struktur selulosa dapat dilihat berdasarkan hasil karakterisasi X-RD memperlihatkan bahwa terjadi penurunan kristalinitas ketika dilakukan pretreatment dengan iradiasi gelombang mikro, untuk analisis SEM mengalami perubahan morfologi permukaan struktur, dan untuk analisis gugus fungsi lewat analisis FT-IR yang menunjukkan adanya gerak vibrasi.

## KEY WORDS

Microwave, pretreatment, cempaka, XRD , SEM, FTIR.

## ABSTRACT

Wood of cempaka (*Elmerillia ovalis*) is one of woody plants used in making traditional house/stage house and most often found in North Sulawesi. Home-making industry produced wood waste from sawing process. Wood has main chemical components i.e. cellulose, hemi-cellulose and lignin which the first two components can be converted into sugar and ethanol. Modification of lignocellulosic structure was by the microwave pretreatment for homogeneous heating. The successful modifications of cellulose were analysed by X-RD showed decreasing of crystallinity; by SEM showed surface morphological changing, and by FT-IR showed vibration motion.

TERSEDIA ONLINE

1 Februari 2017

## 1. Pendahuluan

Kecenderungan pemakaian bahan bakar sangat tinggi sedangkan sumber bahan bakar minyak bumi yang dipakai saat ini semakin menipis. Hal ini membutuhkan sumber bahan bakar alternatif lain yang dapat digunakan sebagai pengganti minyak bumi (Ahyar, 2014). Penggunaan etanol dari selulosa sebagai bahan bakar merupakan salah satu upaya pemecahan masalah energi pada saat ini.

Krisis energi diseluruh dunia terutama di Indonesia menyebabkan berbagai upaya menggantikan bahan bakar fosil dengan bahan bakar ramah lingkungan yang dapat diperbaharui (renewable). Bahan yang mengandung selulosa berpotensi digunakan bahan baku bioenergi (Galbe dan Zachli,2007).

Tanaman cempaka (*Elmerillia ovalis*) merupakan pohon yang menghasilkan kayu yang banyak tumbuh di Sulawesi Utara. Pohon ini banyak digunakan untuk bahan baku rumah woloan – Tomohon Sulawesi Utara yang telah mendapat

\*Corresponding author: Jurusan Fisika FMIPA UNSRAT, Jl. Kampus Unsrat, Manado, Indonesia 95115; Email address: [hannysangian@yahoo.co.id](mailto:hannysangian@yahoo.co.id)

Published by FMIPA UNSRAT (2017)

pasar ekspor (Sasmuko, 2010). Kayu dan kulit kayunya mengandung selulosa yang dapat digunakan sebagai bioenergi.

Tanaman cempaka merupakan jenis tanaman tropis yang sangat banyak dijumpai di Indonesia tetapi hasil dari proses industri penggergajian kayu kebanyakan menyisakan limbah padat berupa serbuk gergaji dan serpihan kayu yang terbuang menumpuk di suatu lokasi tertentu yang dapat mengganggu kondisi lingkungan sekitar sehingga diperlukan penanganan terhadap limbah padat hasil penggergajian kayu tersebut (Simbar dkk., 2014).

Kayu cempaka memiliki kandungan serat alam yang terdiri dari selulosa, hemiselulosa dan lignin (Van Vlack, 1994). Selulosa merupakan komponen dasar yang menyusun tumbuhan hidup dan merupakan struktur utama dari dinding sel tumbuhan tingkat tinggi. Selulosa merupakan senyawa organik yang paling melimpah di bumi. Ikatan hidrogen yang berada pada jaringan molekulnya berperan penting dalam menunjukkan sifat-sifat fisik dari selulosa (Balat dkk., 2008).

Salah satu faktor yang perlu diperhatikan dalam memproduksi etanol yaitu efisiensi hidrolisis hemiselulosa dan selulosa menjadi gula monomer/sederhana. Enzim antara lain enzim selulase dapat juga digunakan untuk menghidrolisis selulosa. Namun, pekerjaan enzimatis ini dapat terjadi jika bahan baku selulosa telah diberikan pretreatment terlebih dahulu untuk memodifikasi struktur kristal. Pretreatment ini akan menghilangkan lignin, menurunkan kristalinitas selulosa dan meningkatkan porositas (Galbe dan Zacchi, 2007; Sangian dkk., 2015c; Widjaja dkk., 2015).

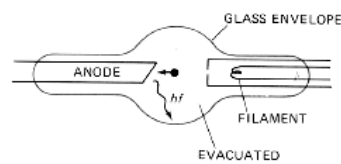
Struktur selulosa dapat rusak akibat pemberian pretreatment seperti asam atau basa. Kerusakan selulosa akibat putusnya ikatan hidrogen penyusun serat. Pemberian pretreatment ionic liquid telah menurunkan kristalinitas selulosa dan meningkatkan aksesibilitas enzim selulase (Hua dkk., 2009; Sangian, 2016). Pretreatment IL terhadap selulosa dari batang gandum juga telah meningkatkan efisiensi hidrolisis enzimatis mikroorganisme *khamic Saccharomyces cerevisiae* (Li, dkk., 2009). Sangian dkk.(2015b) juga melaporkan bahwa pretreatment IL dalam kondisi basa terhadap tepung batok kelapa juga telah menurunkan kristalinitas selulosa sehingga memudahkan untuk dihidrolisis secara enzimatis.

Pretreatment dengan oven microwave telah dilakukan terhadap bambu (Husnil, 2009) tetapi terhadap kayu cempaka belum pernah dilaporkan. Penelitian ini dilakukan untuk melakukan karakterisasi morfologi struktur selulosa yang terdapat dalam serat kayu cempaka setelah iradiasi pretreatment dengan gelombang mikro (microwave).

## 2. Material dan Metode

Teknik analisis yang dapat digunakan untuk mengetahui struktur molekul (Giancoli, 2001), struktur zat padat kristal (van Vlack, 1994), struktur

polimer (Billmeyer, 1984), kristalinitas selulosa (Sangian dkk., 2015a). Sinar X adalah radiasi elektromagnetik yang memiliki panjang gelombang sangat pendek dan energi sangat tinggi (Callister, 2007). Panjang gelombang sinar X berkisar dari  $10^{-2}$  nm hingga 10 nm (Giancoli, 2001). Foton sinar X dihasilkan ketika elektron yang dari filamen yang dipanaskan mengenai anoda. Anoda akan bertindak sebagai transducer yang mengubah energi kinetik yang dimiliki elektron menjadi energi panas dan energi radasi elektromagnetik sinar X (Campbel & Fuller, 1978). Sinar X dihasilkan dalam tabung sinar X sebagaimana tampak pada Gambar 1 di bawah ini.



Gambar 1. Tabung sinar X (Campbel & Fuller, 1978)

Jika elektron mengenai kristal maka sinar X yang terbentuk akibat tembakannya akan terhambur ke luar (Surdia, 1993). Sinar X yang merupakan sinar elektromagnetik monokromatik ini akan difraksi pada sudut theta  $\theta$  tertentu. Berkas sinar X tersebut lalu mengalami interferensi konstruktif pada sudut theta di kedua bidang pada jarak interplanar  $d_{hkl}$  (Surdia, 1993; Callister, 2007). Sinar X sangat tepat untuk mempelajari kisi kristal (*crystal lattice*) disebabkan kristal dapat menyebabkan sinar X mengalami difraksi (Mortimer, 1993).

Penelitian ini dilakukan atas dua tahap yaitu pertama, preparasi material dan pretreatment dengan microwave dan kedua, pengujian karakterisasi struktur material setelah pretreatment. Tahap pertama dilaksanakan di Laboratorium Instrumenasi dan Energi Terbarukan Jurusan Fisika, FMIPA, Universitas Sam Ratulangi. Tahap kedua pengujian karakterisasi struktur material dengan alat X-RD, SEM dan FT-IR di Laboratorium Sentral Mineral dan Material Maju, FMIPA, Universitas Negeri Malang. Penelitian berlangsung dari bulan Juli 2016 sampai Januari 2017.

Bahan yang digunakan yaitu serbuk kayu cempaka. Adapun alat-alat yang digunakan pada tahap pertama yaitu microwave, plastik sampel, labu gelas Erlenmeyer 250 ml, sendok pengaduk, saringan 120 mesh.

Serbuk kayu cempaka ini didapatkan dari limbah penggergajian kayu di Desa Tombatu Satu, Kecamatan Tombatu, Kabupaten Minahasa Tenggara, Provinsi Sulawesi Utara. Serbuk kayu cempaka terlebih dahulu dikeringkan di bawah sinar matahari. Material lalu diayak dengan ayakan berukuran 120 mesh untuk memperoleh ukuran yang sama. Serbuk kayu cempaka yang dipersiapkan sebanyak 20 gram yang akan digunakan sebanyak 10 gram untuk pemparapan dengan gelombang mikro (microwave) dan dengan tanpa pretreatment.

### 3. Hasil dan Pembahasan

#### 3.1 Karakterisasi struktur kristal dengan X-Ray Diffraction

##### a. Non-Pretreatment

Hasil karakterisasi struktur kristal dengan X-Ray diffraction menunjukkan puncak tertinggi/total terletak pada intensitas 353 di sudut  $2\theta$  sebesar 22,41 pada intensitas total bidang yang sama dengan Sangian dkk. (2015) yaitu intensitas hkl 002. Puncak lainnya terbaca pada intensitas 221 dan 105 di sudut  $2\theta$  sebesar 15,65 dan 34,75 dengan intensitas bidang hkl masing - masing yaitu 101 dan 040 (Park dkk., 2010). Struktur amorf terdapat di intensitas 135 dengan sudut  $2\theta$  sebesar 18,89. Hasil ini menunjukkan bahwa material limbah serbuk kayu cempaka memiliki sifat material kristalin dan non-kristalin.

##### b. Pretreatment Microwave

Penelitian dengan pretreatment microwave ini dilakukan untuk mengetahui derajat kristalinitas dan memberikan informasi tentang perubahan struktur mikro yang terjadi pada material limbah serbuk kayu cempaka ketika dilakukan pretreatment menggunakan microwave pada daya (P):300 Watt dalam waktu (T):40 menit.

Hasil karakterisasi X-Ray Diffraction menunjukkan bahwa material limbah serbuk kayu cempaka merupakan suatu bahan material yang bersifat kristal dan non-kristal/amorf dengan puncak-puncak dominan muncul pada daerah sudut  $2\theta$  antara  $20^\circ$  -  $30^\circ$ . Puncak tertinggi terletak di sudut  $2\theta$  pada titik 21,85 dengan intensitas puncak sebesar 307 dan intensitas total bidang 002 (Sangian dkk., 2015<sub>b</sub>). Puncak-puncak lain pada posisi  $2\theta$  di titik 15,81 dan 34,07 dengan nilai intensitas masing-masing sebesar 217 dan 94 pada intensitas bidang nilai hkl 101 dan 040 (Park dkk., 2010). Struktur amorf ditemukan pada nilai intensitas 134 pada sudut  $2\theta$  19,89. Material limbah serbuk kayu cempaka yang diberikan pretreatment microwave sama halnya dengan non pretreatment memiliki material yang bersifat kristalin dan non-kristalin.

##### c. Perbandingan X-Ray Diffraction Non-pretreatment dan Pretreatment

Pretreatment microwave material limbah serbuk kayu cempaka yang telah dianalisa dengan pengukuran XRD selanjutnya dibandingkan dengan nilai grafik analisa XRD non - pretreatment. Nilai perubahan kristalinitas yang terjadi pada material limbah serbuk kayu cempaka non-pretreatment dan pretreatment microwave dapat dilihat pada Tabel 1 Rumus Segal digunakan untuk menghitung indeks kristalinitas yaitu:

$$Cr = 100 \frac{I_{002} - I_{Non-cr}}{I_{002}} (\%)$$

Tabel 1 indeks kristalinitas non - pretreatment dan pretreatment kayu cempaka

No	Perlakuan	Inon-Cr/ IAmorf	I <sub>total</sub> / I <sub>002</sub>	Indeks Kristalinitas
1.	Non-pretreatment	135	353	61,75 %
2.	Pretreatment Microwave	134	307	56,35 %

Material serbuk kayu cempaka merupakan material semi kristal yang tersusun atas material kristal dan non kristal (amorf). Indeks kristalinitas serbuk kayu cempaka sebelum praperlakuan (non-pretreatment) menurun sebesar 8,74% yang semula 61,75% menurun menjadi 56,35% (Tabel 2).

#### 3.2 Karakterisasi Morfologi Permukaan Scanning Electron Microscopy (SEM)

Hasil karakterisasi dengan alat scanning electron microscopymenunjukkan ialah foto SEM untuk non-pretreatment material limbah serbuk kayu cempaka, dan foto SEM untuk pretreatment microwave dengan P:300 Watt dan T: 40 menit. Hasil foto SEM menampakkan bahwa telah terjadi perubahan morfologi permukaan serat ketika diberikan pretreatment microwave. Gambar 20 memperlihatkan perubahan struktur morfologi permukaan menjadi porous yang ditunjukkan oleh adanya pori - pori/rongga yang muncul ketika diberikan perlakuan dengan microwave. Ukuran pori - pori membran yang terlihat pada foto SEM digolongkan pada kategori membran konvensional filtrasi disebabkan ukuran pori 10  $\mu\text{m}$  - 100  $\mu\text{m}$  (Setiawan dkk., 2015).

Hasil foto SEM juga menunjukkan permukaan serat pada setiap rongga terlihat kasar dikarenakan lignin berhasil terdegradasi oleh microwave yang diberikan.Hal senada juga disampaikan oleh Dehani-P dkk.(2013) yang menyebutkan permukaan serat jerami padi menjadi tidak kompak, dan menjadi kasar setelah diberikan pretreatment microwave selama 40 menit pada daya 950 watt.Fatriasari dkk. (2016) juga mengatakan yang sama jika pemberian microwave pada daya 330 watt selama 12,5 menit telah menyebabkan perubahan struktur bambu menjadi berlubang-lubang dan adanya patahan-patahan.

#### 3.3 Karakterisasi gugus Fungsi secara spektrofotometri Fourier Transform Infrared

##### a. Non-pretreatment kayu cempaka.

Karakterisasi gugus fungsi dengan FTIR menunjukkan hasil identifikasi gugus fungsi dengan FTIR pada material limbah serbuk kayu cempaka sebelum perlakuan (non-pretreatment).Daerah bilangan di sebelah kanan 1500  $\text{cm}^{-1}$  ialah daerah sidik jari (finger print) (Nomanbhay dkk., 2013).

Pita serapan ulur pada 3467,97  $\text{cm}^{-1}$  dan 3272,93  $\text{cm}^{-1}$ menunjukkan adanya gugus hidroksil (O-H) dari selulosa sebagaimana dilaporkan juga oleh berbagai peneliti (Sukadana, 2010; Ciolacu dkk., 2011; Kumar dkk., 2014; Fatriasari dkk., 2016).

Setelah itu, serapan yang terbaca berikutnya pada bilangan gelombang 2910,31  $\text{cm}^{-1}$  yang merupakan serapan ulur dari gugus C-H. Gugus fungsional C-H ialah kerangka selulosa tampak pada bilangan gelombang 2800 - 3000  $\text{cm}^{-1}$  (Kinney dkk., 2012). Gugus ini terletak di sebelah kanan gugus O-H. Area peregangan ikatan C-H pada tebu juga dilaporkan pada gelombang 2850-2970  $\text{cm}^{-1}$  (Kumar dkk., 2014) dan 2900  $\text{cm}^{-1}$  (Ciolacu dkk., 2011).

Bilangan gelombang 2141  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan gugus fungsi C=C dari senyawa hidrokarbon. Serapan gugus C=C akan tampak pada bilangan gelombang 2140  $\text{cm}^{-1}$  - 2260  $\text{cm}^{-1}$  (Day & Underwood, 2001).

Serapan gugus karbonil C=O yang menunjukkan kehadiran hemiselulosa terbaca pada bilangan gelombang 1742,53  $\text{cm}^{-1}$ . Area vibrasi ulur gugus C=O tampak pada serapan 1724  $\text{cm}^{-1}$  (Fan dkk., 2012), 1700  $\text{cm}^{-1}$  (Kinney dkk., 2012), 1730  $\text{cm}^{-1}$  untuk ikatan asetil dan ester yang terdapat dalam lignin, hemiselulosa dan pektin (Kumar dkk., 2014).

Area vibrasi uluran sekitar 1650  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan ikatan O-H yang menyerap air. Bilangan gelombang 1620-1649  $\text{cm}^{-1}$  oleh Kumar dkk (2014). Struktur lignin terbaca pada bilangan gelombang 1648 dan 1583,56  $\text{cm}^{-1}$  (Fatriasari dkk., 2016). Ini menunjukkan kehadiran lignin pada serbuk kayu cempaka.

Selulosa terdiri atas unit - unit glukosa. Bentuk dari glukosa ini tidak mutlak pada saat keadaan siklik dan glukosa juga dapat stabil ketika bentuk rantai glukosa terbuka pada saat proyeksi Fisher. Hal ini dapat diperkuat dengan adanya serapan ulur dari gugus aromatik simetri C=C pada bilangan gelombang 1583,56  $\text{cm}^{-1}$ ; 1503,65  $\text{cm}^{-1}$ ; 1467,56  $\text{cm}^{-1}$  dan 1506  $\text{cm}^{-1}$  (Kinney dkk., 2012).

Pita spektral pada 1421,54  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan vibrasi CH<sub>2</sub>. Serapan 1423  $\text{cm}^{-1}$  telah digunakan Fan dkk.(2012) untuk identifikasi gugus CH<sub>2</sub>. Area bilangan gelombang 1420-1430  $\text{cm}^{-1}$  disebut juga sebagai pita kristalinitas (Ciolacu dkk., 2011; Kumar dkk., 2014).

Serapan tekuk gugus C-H tampak pada bilangan gelombang 1327  $\text{cm}^{-1}$  dan 1369  $\text{cm}^{-1}$ . Nomanbhay dkk. (2013) melaporkan bahwa gugus C-H ditemukan pada bilangan gelombang 1316  $\text{cm}^{-1}$  untuk senyawa dari senyawa selulosa dan 1372  $\text{cm}^{-1}$  dari senyawa selulosa dan hemiselulosa.

Serapan bilangan gelombang 1232,51  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan kehadiran gugus fungsi C= dari lignin dan xilan/hemiselulosa. Kehadiran gugus C= ini tampak pada bilangan gelombang 1235  $\text{cm}^{-1}$  dari serat TKKS (Nomanbhay dkk., 2013)

Bilangan gelombang 1159,22-1033,85  $\text{cm}^{-1}$  merupakan area vibrasi C-O-C. Fan dkk. (2012) menemukan gugus C-O-C pada vibrasi 895  $\text{cm}^{-1}$ , 1152  $\text{cm}^{-1}$  dan 1204  $\text{cm}^{-1}$ . Gugus C-O-C merupakan struktur dari lignin yang menjadi penyusun kayu. Serapan gugus C-H aromatik tampak pada 1033,85  $\text{cm}^{-1}$ . Gugus C-H aromatik menurut Nomanbhay dkk.(2013) juga ditemukan pada 1034  $\text{cm}^{-1}$ .

<sup>1</sup>Kehadiran gugus C-H aromatik menunjukkan kehadiran lignin (Fatriasari & Hermiati, 2016).

Area penyerapan ikatan selulosa  $\beta$ -glycosidic tampak pada bilangan gelombang 829,10  $\text{cm}^{-1}$  dan 902,14  $\text{cm}^{-1}$ . Serapan ikatan ini akan tampak pada bilangan gelombang 950- 800  $\text{cm}^{-1}$  (Kumar dkk., 2014) atau 897  $\text{cm}^{-1}$  (Nomanbhay dkk., 2013). Pita spektral 898  $\text{cm}^{-1}$  disebut juga pita penyerapan amorf (Ciolacu dkk., 2011). Serapan 670,13  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan serapan gugus fungsi C-H cincin aromatik dari lignin (Fatriasari & Hermiati, 2016).

#### b. FTIR Pretreatment microwave.

Hasil grafik spektrum FTIR limbah serbuk kayu cempaka ketika diberikan pretreatment microwave tampak pada Gambar 22. Berdasarkan nilai serapan spektrum inframerah yang didapatkan dari hasil penelitian ini, dapat dilihat bahwa senyawa yang didapatkan menunjukkan serapan melebar dan lemah pada daerah bilangan gelombang 3493,61  $\text{cm}^{-1}$  yang merupakan serapan ulur dari gugus O-H (Silverstein dkk., 1991). Serapan yang terbaca berikutnya yaitu 2902,55  $\text{cm}^{-1}$  yang merupakan serapan ulur gugus C-H (Creswell, 2012).

Serapan ulur pada gugus C = C terbaca pada daerah bilangan gelombang 1460,06  $\text{cm}^{-1}$ ; 1503,19  $\text{cm}^{-1}$ ; dan 1583,86  $\text{cm}^{-1}$  (Lionetto dkk., 2012). Gugus cincin aromatik C=C tampak pada 1500 - 1600  $\text{cm}^{-1}$  (Sopiah dkk., 2015).

Serapan tekuk gugus C-H tampak pada bilangan gelombang 1328,27  $\text{cm}^{-1}$  yang menunjukkan kehadiran senyawa selulosa. Serapan bilangan gelombang 1234,02  $\text{cm}^{-1}$  menunjukkan adanya gugus fungsi C= dari lignin dan hemiselulosa (Nomanbhay dkk., 2013).

Area serapan C-O-C dari lignin tampak pada bilangan gelombang 1260,54  $\text{cm}^{-1}$ , 1124,60  $\text{cm}^{-1}$  dan 1031,30  $\text{cm}^{-1}$  (Fan dkk., 2012). Bilangan gelombang 1033,85  $\text{cm}^{-1}$  yang diduga gugus C-H aromatik dari lignin juga masih tampak (Fatriasari & Hermiati, 2016).

Area penyerapan ikatan selulosa  $\beta$ -glycosidic tampak pada bilangan gelombang 829,10  $\text{cm}^{-1}$  dan 902,14  $\text{cm}^{-1}$ . Serapan ikatan ini akan tampak pada bilangan gelombang 950- 800  $\text{cm}^{-1}$  (Kumar dkk., 2014) atau 897  $\text{cm}^{-1}$  (Nomanbhay dkk., 2013). Pita spektral 898  $\text{cm}^{-1}$  disebut juga pita penyerapan amorf (Ciolacu dkk., 2011). Serapan gugus C-H aromatik terbaca pada daerah bilangan gelombang 695,39  $\text{cm}^{-1}$ ; 856,23  $\text{cm}^{-1}$  dan 897,12  $\text{cm}^{-1}$  (Silverstein dkk., 1991).

#### 4. Kesimpulan

Pretreatment dengan gelombang mikro (microwave) kepada serbuk kayu cempaka (*Elmerilla ovalis*) pada daya (P) 300 watt dan suhu (T) 40 menit telah menyebabkan perubahan karakterisasi sifat fisik serbuk kayu cempaka.

Hasil karakterisasi dengan X-Ray Diffraction memperlihatkan telah terjadi penurunan kristalinitas dari 61,75 % (non pretreatment) menjadi 56,35% (pretreatment). Struktur kristal pada puncak tertinggi pada intensitas 353 di sudut

20 pada titik 22,41 dan struktur *non-crystal* (amorf) pada intensitas 135 di sudut 20 pada titik 18,89 untuk *non-pretreatment*. Penurunan struktur kristal pada intensitas sebesar 307 di sudut 20 pada titik 21,85 dan struktur *non-crystal* pada intensitas 134 pada sudut 20 19,89 untuk *pretreatment*.

Analisis karakterisasi berdasarkan SEM menunjukkan bahwa iradiasi gelombang mikro telah menyebabkan perubahan morfologi permukaan serbuk kayu cempaka. Permukaan serbuk kayu berhasil bertransformasi menjadi lebih berongga dan bertekstur setelah dilakukan *pretreatment* dengan *microwave*.

Analisis spektra FT-IR menunjukkan bahwa *pretreatment microwave* belum memperlihatkan perubahan gugus-gugus fungsional dibandingkan dengan *non pretreatment*. Kesamaan gugus-gugus fungsi tampak pada serapan lebar 3200-3500 cm<sup>-1</sup> (OH) pada selulosa, 2900-2910 cm<sup>-1</sup> (CH), sekitar 1700 cm<sup>-1</sup> (C=O), 1365-1370 cm<sup>-1</sup> (C-H selulosa dan hemiselulosa), 1124-1260 cm<sup>-1</sup> (C-O-C), 829-902 cm<sup>-1</sup> ( $\beta$ -glycosidic) dan 670-695 cm<sup>-1</sup> (C-H cincin aromatik).

#### Daftar Pustaka

- Ahyar, A. 2014. Bioethanol Production from cellulose in red algae *Gracilaria verrucosa* by separated hydrolysis and fermentation system using *trichoderma viride* and *zymomonas mobilis*. *International Journal of Pharsma and Bio Sciences*.**5(2)**:445- 452.
- Balat, M., H. Balat dan C. Oz. 2009. Progress in bioethanol processing. *Progr.Energy Combust. Sci.* **34** (5):551-573.
- Billmeyer, F.W.1996. Textbook of Polymer Science.Edisi ke-3. New York: John Wiley and Sons.
- Callister, W.D. 2007. *Materials Science and Engineering: An Introduction*. John Wiley & Sons, Inc. New York.
- Campbel,T. C.& R.G.Fuller. 1978. *Study Guide to accompany Physics Including Human Applications*. New York: Harper & Row, Publishers.
- Creswell, C.J. et al. 2005. Analisa Spektrum Senyawa Organik. Cetakan ke-10. Edisi ketiga. Penerjemah Kosasih Padmawinata dan Iwang Soediro. Penerbit ITB. Halaman :1-100. Bandung.
- Day, R.A. & A.L. Underwood. 2001. Analisis Kimia Kuantitatif. Terjemahan I.Sopyan. Edisi ke-5. Jakarta: Penerbit Erlangga.
- Fan, M., D. Dai & B. Huang. 2012. Fourier Transform Infrared Spectroscopy for Natural Fibres. In *Fourier Transform - Materials Analysis*. Salih Salih (Ed.). Intech. : <http://www.intechopen.com/books/fourier-transform-materials-analysis/fourier-transform-infraredspectroscopy-for-natural-fibres.45-68> pp. [3 Februari 2017].
- Fatriasari, W., W.Syafii, N. Wistara, K.Syamsul dan B.Prasetya. 2016. Lignin and cellulose changes of betung bamboo (*Dendrocalamus asper*) pretreated microwave heating. *International Journal on Advanced Science Engineering Information Technology*.**6(2)**: 186-195.
- Fatriasari, W & E. Hermati. 2016. Lignocellulosic biomass for bioproduct: its potency and technology development: A Review. *J. Lignocellulose Technol.* **1**:1-14.
- Galbe, M dan G. Zachii. 2007. Pre-treatment of Lignocellulosic Materials for Efficient Bioethanol Production. *Biofuels.Advances in Biochemical Engineering/Biotechnology* **108**:41-65.
- Giancoli, D.C. 2001. Fisika.Jilid 2.Edisi ke-5. Jakarta. Penerbit Erlangga.
- Hua, Z. L. Cecil, G. Jones, A. Baker, X. Shuqian, O. Olarongbe dan V.N. Person. 2009. Regenerating cellulose from ionic liquids for an accelerated enzymatic hydrolysis. *Journal of Biotechnology***139**: 47-54.
- Husnil, Y.A. 2009. Perlakuan Gelombang Mikro dan Hidrolis Enzimatik pada Bambu untuk Pembuatan Bioetanol.[Tesis]. Universitas Indonesia.Depok
- Kinney, T.J., C.A. Masiello, B. Dugan, W.C. Hockaday, M.R. Dean, K. Zygourakis dan R.T. Barnes. 2012. Hydrologic properties of biochars produced at different temperatures. *Biomass and Bioenergy*.**30**: 1-10.
- Kumar, A., Y. S. Negi, V.Choudhary & N. K.Bhardwaj. 2014. Characterization of Cellulose Nanocrystals Produced by Acid-Hydrolysis from Sugarcane Bagasse as Agro-Waste. *Journal of Materials Physics and Chemistry*.**2 (1)**: 1-8.
- Li, Q., Y-C.He, M. Xian, G.Jun, X. Xu, J-M. Yang, dan L-Z. Li. 2009. Improving enzymatic hydrolysis of wheat straw using ionic liquid 1-ethyl methylimidazolium diethyl phosphate pretreatment. *Bioresource Technology***100**:3570-3575.
- Lionetto, F. R.D. Sole, Cannella, D. Vasapollo, G. Maffezzoli, A. 2012. Monitoring Wood Degradation during Weathering by Cellulose Crystallinity. *Materials* **5**:1910-1922.
- Mortimer, R.G. 1993. *Physical Chemistry*. Redwood City: The Benjamin/Cummings Publishing Company, Inc.
- Nomanbhay, S.M., R. Hussain & K.Palanisamy. 2013. Microwave-Assisted alkaline pretreatment and microwave assisted enzymatic saccharification of oil palm empty fruit bunch fiber for enhanced fermentable sugar yield. *Journal of Sustainable Bioenergy Systems*.**3**: 7-17.
- Park, S. Baker, J.O. Himmel, M.E. Parilla, P.A. Johnson,D.K. 2010. Cellulose Crystallinity Index: Measurement Techniques and Their Impact on Interpreting Cellulose Performance. *Biotechnology for Biofuels*. 10.1186/1754-6834-3-10

- Sangian, H.F., J. Kristian, S.Rahma, H.K.Dewi, D.A..Puspasari, S.Y.Agnesty, S.Gunawan dan A. Widjaja. 2015<sub>a</sub>. Preparation of reducing sugar hydrolyzed from high-lignin coconut coir dust pretreated by the recycled ionic liquid [mmim][dmp] and combination with alkaline.*Bulletin of Chemical Reaction Engineering & Catalysis.***10 (1)**: 8-22.
- Sangian, H.F., J. Kristian, S.Rahma, S.Y.Agnesty, S.Gunawan dan A. Widjaja. 2015<sub>b</sub>. Comparative Study of the Preparation of Reducing Sugars Hydrolyzed from High-Lignin Lignocellulose Pretreated with Ionic Liquid, Alkaline Solution and Their Combination. *J. Eng. Technol. Sci.***47** (2): 137-148
- Sangian, H.F., D. Ranggina., G.M.Ginting., AA. Purba.,S. Gunawan., A. Widjaya. 2015<sub>c</sub>. Study of the Preparation of Sugar from High-Lignin Lignocellulose Applying Subcritical Water and Enzymatic Hydrolysis: Synthesis and Consumable Cost Evaluation. *Scientific study& Research Chemistry & Chemical Engineering, Biotechnology, Food Industry.* **16(1)**:013-027.
- Sangian, H.F. 2016. Analysis of retention time and substances released enzymatically from lignocellulose, coconut coir treated by alkaline, ionic liquid [mmim][dmp] and combined method by observing the HPLC-RI spectra. *International Journal of ChemTech Research.***9(12)**:715-724.
- Sasmuko S.2010. Wood properties of local species for wooden house of woloan in north Celebes Province.
- Setiawan, D.A., Argo, B.D., Hendrawan, Y., 2015. Pengaruh konsentrasi dan preparasi membran terhadap karakterisasi membran kitosan. *Jurnal keteknikan pertanian tropis dan biosistem.***3:(1)** : 95-99
- Simbar M, M Theodora. Katiandagho, Lolowang T.F., Baroleh J. 2014. Analisis Pengendalian Persediaan Bahan Baku Cempaka pada Industri Mebel dengan menggunakan metode EOQ (Studi Kasus pada UD Batu Zaman). *Cocos* 5(3)
- Silverstein, R. M., Bassler, G.C., & Morril, T.C., 1991, Spectrometric Identification of Organic Compounds (Vol.Ed.5). Jhon Wiley & Sons, Inc., New york.
- Sukadana, Imade. 2010. Aktifitas Senyawa Flafonoid Dari Kulit Akar Awar-awar.**4 (1)**:63-67.
- SurdiaN.M. 1993. Ikatan dan Struktur Molekul.Jakarta.
- Van Vlack, LH. 1994. Ilmu dan Teknologi Bahan: Ilmu Logam dan Bukan logam.Terjemahan S.Djaprie. Edisi ke-5. Jakarta: Penerbit Erlangga.
- Widjaja, A., S.Y.Agnesty., H.F.Sangian., dan S.Gunawan dan 2015. Application of Ionic Liquid [DMIM] DMP Pretreatment in the Hydrolysis of sugarcane Bagase for Biofuel Production.Buletin of Chemical Reaction Engineering & Catalysis.**10(1)**;70-77.