Kajian Struktur Kristal dan Dielektrisitas Partikel Nano Magnetite Berbasis Pasir Besi Doping Zn²⁺ Hasil Sintesis Metode Kopresipitasi (Ahmad Taufiq)

> Akreditasi LIPI Nomor : 452/D/2010 Tanggal 6 Mei 2010

KAJIAN STRUKTUR KRISTAL DAN DIELEKTRISITAS NANOPARTIKEL *MAGNETITE* BERBASIS PASIR BESI *DOPING* Zn²⁺ HASIL SINTESIS METODE KOPRESIPITASI

Ahmad Taufiq^{1,2}, S. Bahtiar², Sunaryono^{1,2}, Nurul Hidayat^{1,2}, A. Fuad², M. Diantoro², Arif Hidayat², Suminar Pratapa¹ dan Darminto¹

> ¹Jurusan Fisika, FMIPA-ITS Jl. Arief Rahman Hakim, Sukolilo, Surabaya 60111 ²Jurusan Fisika, FMIPA-Universitas Negeri Malang Jl. Semarang No. 6, Malang 65145 e-mail: a_taufiq_physics@yahoo.com

ABSTRAK

KAJIAN STRUKTUR KRISTAL DAN DIELEKTRISITAS NANOPARTIKEL MAGNETITE BERBASIS PASIR BESI DOPING Zn²⁺ HASIL SINTESIS METODE KOPRESIPITASI. Nanopartikel Fe₃O₄ berbasis pasir besi *doping* ion Zn²⁺ telah berhasil disintesis melalui metode kopresipitasi pada suhu rendah. Bahan-bahan yang digunakan adalah pasir besi sebagai bahan utama, ZnCl₂, HCl dan NH₄OH. Karakterisasi dilakukan menggunakan X-Ray Flourescence (XRF), X-Ray Diffraction (XRD) dan kapasitansimeter digital AD5822. Hasil uji XRF menunjukkan bahwa komposisi unsur sampel sesuai dengan stoikiometri. Identifikasi fasa menggunakan sotware High Score Plus dan DDView+PDF2 menunjukan bahwa seluruh sampel terbentuk dalam fasa spinel kubik. Hasil analisis refinement menggunakan sofware Reitica menunjukkan semakin banyak doping ion Zn²⁺ pada Fe₃O₄, nilai parameter kisi kristal juga meningkat dengan ukuran kristal berorde nanometer. Hal ini sebagai konsekuensi dari pengaruh ukuran jari-jari ion Zn²⁺ yang menggantikan ion Fe²⁺. Sementara hasil uji dielekrisitas menunjukkan dengan meningkatnya doping ion Zn²⁺ pada Fe₃O₄, nilai dielektrisitasnya juga meningkat. Mekanisme ini adalah fenomena polarisasi ionik sebagai akibat dari menurunnya volume kristal dan jarak antar atom, sehingga momen dipol semakin besar.

Kata kunci: Struktur kristal, Dielektrisitas, Nanopartikel, Fe₃O₄, ion Zn²⁺, Kopresipitasi

ABSTRACT

ANALYSIS OF CRYSTAL STRUCTURE AND DIELECTRIC OF Zn^{2+} ION DOPED NANOPARTICLE MAGNETITE BASED ON IRON SAND SYNTHESIZED BY COPRECIPITATION METHOD. Zn^{2+} ion doped Fe_3O_4 nanoparticles based on iron sand have been successfully synthesized by coprecipitation method at low temperature. The starting materials were iron sand, $ZnCl_2$, HCl, and NH₄OH. Characterizations were conducted by means of X-Ray Flourescence (XRF), X-Ray Diffraction (XRD) and digital capacitance meter AD5822. XRF identification confirms that the elemental composition of all samples is appropriate with the stoichiometry calculation. Phase formation identification by using High Score Plus and DDView+PDF2 software reveals that all samples crystallize in cubic spinel structure. Rietveld refinement analysis by means of Reitica yields the doping of Zn^{2+} ion on Fe_3O_4 increases the lattice parameter with crystal size in the order of nanometer. This is in line with theoretical predictions as a consequence of the influence of Zn^{2+} ionic radii that replace Fe^{2+} . Furthermore, dielectricity analysis shows that the higher the amount of Zn^{2+} doped Fe_3O_4 nanoparticles the higher the dielectric constant. This mechanism is ionic polarization phenomenom as consequence of the decreasing in the crystal volume and the atomic distance that lead to increase the moment of dipole.

Keywords: Crystal structure, Dielectricity, Nanoparticles, Fe₃O₄, Zn²⁺ ion, Coprecipitation.

PENDAHULUAN

Nanopartikel berbasis oksida logam transisi khususnya magnetit (Fe_3O_4), telah menjadi perhatian banyak pakar ilmu dan teknologi selama beberapa dekade terakhir [1]. Sifat-sifat fisis nanopartikel Fe_3O_4 terutama sifat

kemagnetan, optis, dan katalitiknya yang sangat menarik menjadikan magnetit sebagai oksida besi yang paling banyak dimanfaatkan untuk berbagai aplikasi maju, seperti aplikasi untuk pemisah logam untuk pemurnian air secara magnetik [2], *Magnetic Resonance Imaging* (*MRI*) [3], immobilisasi enzim bioseparasi [4], *drug delivery and imaging* [5] dan *hypertemia theraphy system* [6].

Luasnya aplikasi nanopartikel Fe₃O₄ dalam sains dan teknologi, mengharuskan pentingnya pengembangan material ini dari berbagai sisi. Bahkan sampai sekarang para peneliti terus gencar mengembangkan penelitian dengan melakukan pendopingan pada nanopartikel Fe₂O₄ dengan beragam metode sintesis dan prekursor yang pada umumnya masih relatif kompleks. Tidak hanya melakukan pendopingan yang sangat penting untuk mendapatkan material baru dengan karakteristik yang lebih baik dari sebelumnya [7], atau lebih dari sekedar mengimbangi tren penelitian yang ada, penelitian ini juga menawarkan alternatif metode sintesis magnetite Fe₂O₂ berbasis pasir besi dari bahan alam menggunakan metode kopresipitasi sederhana pada suhu rendah, peralatan sederhana, serta waktu yang relatif cepat dalam bentuk $Fe_{3,x}Zn_xO_4$ dalam ukuran dan distribusi nanometer.

METODE PERCOBAAN

Bahan dasar utama yang digunakan adalah pasir besi dari daerah Lumajang Jawa Timur yang dimurnikan menggunakan magnet permanen sampai diperoleh kemurnian lebih dari 99,5 %. Pasir besi yang telah dimurnikan dilarutkan dalam HCl (12 M, 99,9 %) selama 20 menit, kemudian disaring mnggunakan kertas saring, selanjutnya larutan hasil saringan dicampur dengan ZnCl₂(99,9%) kemudian ditetesi NH₄OH (6,5 M, 99,9 %) secara terus menerus sebanyak 35 mL. Proses sintesis ini dilakukan sekitar 30 menit sampai dihasilkan endapan berwarna hitam. Selanjutnya endapan dicuci berulang-ulang dengan *aquadest* hingga tidak berbau pada pH 7. Selanjutnya endapan disaring dengan kertas saring dan dikeringkan dalam *oven* pada suhu 100 °C sekitar 1 jam.

Karakterisasi dilakukan dengan mengunakan XRF merek Philips, XRD X'Pert Pro PAnalytical dan kapasitansimeter digital tipe AD 5822. Sedangkan analisis data dilakukan dengan bantuan Software Reitica, High Score Plus (HCP) yang terintegrasi dengan software





DDView 2009+PDF2, Microcal Origin dan software Findit.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil Uji X-Ray Diffraction

Hasil uji difraksi sinar-X sampel nanopartikel $Fe_{3,v}Zn_vO_4$ ditampilkan dalam Gambar 1.

Berdasarkan Gambar 1 di atas tampak adanya perubahan pada setiap komposisi *doping*. Selain adanya puncak yang semakin melebar seiring dengan bertambahnya *doping*, juga terdapat pergeseran puncak difraksi ke arah kiri. Pergeseran puncak-puncak difraksi pada bidang (311), (400)), (422), (511) dan (533) ke arah kiri disebabkan adanya perubahan struktur kristal, yaitu menurunnya parameter kisi kristal. Pola tersebut mengindikasikan bahwa ion Zn^{2+} telah berhasil menggantikan sebagian ion Fe^{2+} pada sampel $Fe_{3-x}Zn_xO_4$.

Sebagai gambaran, struktur kristal untuk sampel x = 1 atau Fe₂ZnO₄ dapat dilihat pada Gambar 2. Berdasarkan Gambar 2 terlihat bahwa sebagian posisi ion Fe²⁺ telah digantikan oleh ion Zn²⁺. Banyaknya ion Fe²⁺ yang digantikan bersesuaian dengan komposisi ion Zn²⁺ yang diinjeksikan mewakili komposisi X. Lebih lanjut, hasil analisis pencocokan fase menggunakan *High Score Plus* menunjukkan bahwa semua sampel mengkristal dengan struktur *spinel* kubik mengikuti struktur kristal Fe₃O₄. Hasil analisis struktur kristal Fe₃V₄ disajikan pada Tabel 1.

Tabel 1 memberikan informasi bahwa parameter kisi dan volume kristal $Fe_{3-x}Zn_xO_4$ berubah lebih kecil pada setiap tingkatan *dopant*. Perubahan volume sel ini

Tabel 1. Ukuran dan struktur *spinel* kubik nanopartikel $Fe_{3x}Zn_xO_4$ ($0 \le x \le 1$)

х	a (Å)	α	$V(\text{\AA}^3)$	Ukuran (nm)
0	8,396	90	591,89	23,26
0,2	8.389	90	590,42	19,16
0,5	8,383	90	589,16	16,56
0,8	8,377	90	587,78	16,02
1,0	8,370	90	586,29	14,59



Gambar 2. Pola Difraksi Fe_{3-x}Zn_xO₄.

Kajian Struktur Kristal dan Dielektrisitas Partikel Nano Magnetite Berbasis Pasir Besi Doping Zn²⁺ Hasil Sintesis Metode Kopresipitasi (Ahmad Taufiq)

terjadi karena penyisipan ion Zn^{2+} yang memiliki jari-jari lebih kecil dari pada ion Fe^{2+} menyebabkan ukuran agregat (Fe, Zn) semakin kecil. Dengan demikian, peluang aplikasi lanjutan untuk sampel dengan ukuran yang semakin mengecil dalam skala nanometer menjadi tantangan tersendiri yang menarik untuk dikaji lebih jauh. Salah satu hasil penelitian terbaru pada tahun 2011 menunjukkan bahwa untuk sampel $Fe_{3-x}Zn_xO_4$ pada x = 1atau Fe_2ZnO_4 nanopartikel menunjukkan kualitas yang baik pada aplikasi ferofluida [8].

Hasil Uji X-Ray Flourescence

Tabel kandungan unsur berdasarkan hasil uji *XRF* disajikan pada Tabel 2. Berdasarkan Tabel 2 diatas dapat diketahui bahwa seiring dengan bertambahnya doping ion Zn^{2+} , maka kandungan Fe dalam senyawa Fe_{3-x} Zn_xO_4 ($0 \le x \le 1$) juga menurun. Hal ini jelas menunjukan bahwa ion Zn^{2+} telah berhasil menyisip masuk ke dalam sistem nanopartikel Fe_{3-x} Zn_xO_4 .

Hasil uji XRF ini juga memperkuat data hasil uji XRD yang menunjukkan bahwa seiring dengan meningkatnya *doping* ion Zn^{2+} , tidak terbentuk fasa kristal baru pada sistem $Fe_{3-x}Zn_xO_4$. Artinya bertambahnya komposisi *doping* ion Zn^{2+} secara keseluruhan masuk pada struktur kristal *spinel* kubik.

Hasil Uji Dielektrisitas

Dielektrisitas Nanopartikel Fe_{3-x}Zn_xO₄ yang dinyatakan oleh nilai konstanta dielektrik dievaluasi dalam variasi frekuensi. Secara serempak hubungan antara peningkatan jumlah komposisi doping ion Zn²⁺ dan konstanta dielektrik serta invers volume kristal Nanopartikel Fe_{3-x}Zn_xO₄ ditampilkan dalam Gambar 3.

No Zn (%) Bahan Fe (%) 99,7 0 1 Fe₃O₄ 2 93,6 6,4 Fe2,8Zn0,2O2 3 Fe2.5Zn0.5O2 83,4 16,6 4 73,9 26,1 Fe2,2Zn0,8O2 5 Fe₂ZnO₄ 36,5 63,5 –**★**– f = 200 KHz –**■**– f = 100 KHz 140 1.7x10⁻³ f = 10 KHz
-•- f f = 1 KHz 120 1.7x10⁻³ 100 Konstanta Dielektrik 1.7x10⁻³ 80 60 1.7x10⁻ 40 1.7x10⁻³ 20 1.7x10⁻³ 0 0.0 0.2 04 0.6 0.8 10 Variasi Doping x Gambar 3. Pola Dielektrisitas Fe₂ Zn₂O₄.

Tabel 2. Komposisi Fe dan Zn Hasil Uji XRF.

Berdasarkan Gambar 3 dapat diamati bahwa semakin besar frekuensi semakin menurun nilai dielektrisitas sampel. Secara implisit, fenomena ini erat sekali kaitannya dengan mekanisme polarisasi dari muatan pembawa *spinel* kubik Fe_{3-x}Zn_xO₄ dengan meningkatnya frekuensi, polarisasi menjadi menurun [9] dan pada gilirannya menurunkan nilai konstanta dielektrik. Berlawanan dengan pengaruh frekuensi sebagai faktor eksternal, volume kristal, faktor intstrinsik dalam bahan, yang semakin kecil malah meningkatkan sifat dielektrik nanopartikel Fe_{3-x}Zn_xO₄.

Mekanisme mikroskopik yang terjadi adalah terjadinya polarisasi yang berkorelasi dengan pergeseran muatan pada sampel. Gerakan *dipol* listrik akibat medan listrik dalam material dalam jangkauan perpindahan pendek karena elektron-elektron valensi lebih sulit berpindah akibat bertambahnya *doping* ion Zn^{2+} pada Fe₃O₄, menyebabkan ikatan inti terhadap elektron terluar akan semakin kuat dan elektron terluar semakin sulit lepas serta momen *dipol* semakin besar. Lebih dari itu, meningkatnya dielektrisitas juga disumbang oleh polarisasi pada kompleks tetrahedral struktur *spinel* Fe_{3-x}Zn_xO₄. Pada kompleks tetrahedral ini, polarisasi memiliki nilai tertentu walaupun sampel belum diberi medan listrik.

KESIMPULAN

Nanopartikel spinel kubik $Fe_{3-x}Zn_xO_4$ fasa tunggal berbasis pasir besi telah berhasil disintesis dengan metode kopresipitasi pada suhu rendah. Bertambahnya *doping* ion Zn²⁺ mampu menurunkan parameter kisi kristal dan ukuran partikel dan meningkatkan dielektrisitas nanopartikel $Fe_{3-x}Zn_xO_4$. Lebih lanjut, variasi frekuensi juga berkontribusi menurunkan nilai konstanta dielektrisitas senyawa $Fe_{3-x}Zn_xO_4$ mengikuti pola teoritis.

DAFTAR ACUAN

- A. DURDUREANUANGHELUTA, A. DASCALU, A. FIFERE, A. COROABA, L. PRICOP, H. CHIRIAC, V. TURA, M. PINTEALA, B. C. SIMIONESCU, J. of Magnetism and Magnetic Materials, 324 (2012) 1679-1689
- [2]. Y. F. SHEN, J. TANG, Z. H. NIE, Y. D. WANG, Y. REN, L. ZUO, Separation and Puriûcation Technology, 68 (2009) 312-319
- [3]. C. SUN, J. S. H. LEE, M. ZHANG, *Advanced Drug Delivery Reviews*, **60** (2008) 1252-1265
- [4]. D. G. LEE, K. M. PONVEL, S. HWANG, I. S. AHN, C. H. LEE, Journal of Molecular Catalysis B:Enzymatic, 57 (2009) 62-66
- [5]. OMID VEISEH, JONATHAN W. GUNN, MIQIN ZHANG, Advanced Drug Delivery Reviews, 62 (2010)284-304

Vol. 13, No. 2, Februari 2012, hal : 153 - 156 ISSN : 1411-1098

- [6]. M. SUTO, Y. HIROTA, H. MAMIYA, FUJITA, R. KASUYA, K. TOHJI, JEYADEVAN, J. of Magnetism and Magnetic Material, **321** (2009) 1493-1496
- [7]. A. TAUFIQ, TRIWIKANTORO, S. PRATAPA, DARMINTO, Jurnal Nanosains dan Teknologi, 1(2)(2008)67-73
- [8]. J.A. GOMES, G.M. AZEVEDO, J. DEPEYROT, J. MESTNIK-FILHO, GJ. DASILVA, F.A. TOURINHO,

R. PERZYNSKI, Journal of Magnetism and Magnetic Material, **323** (2011) 1203-1206

[9]. V.S. YADAV, K. DEVENDRA, SAHU, Y. SINGH, M. KUMAR, D. C. DHUBKARYAE, Frequency and Temperature Dependence of Dielectric Properties of Pure Poly Vinylidene Fluoride (PVDF) Thin Films, *AIP Conf. Proc.*, **1285** (2010) 267-278