

# **Tembakau Jatim NO-VO**

### © BSN 2013

Hak cipta dilindungi undang-undang. Dilarang mengumumkan dan memperbanyak sebagian atau seluruh isi dokumen ini dengan cara dan dalam bentuk apapun serta dilarang mendistribusikan dokumen ini baik secara elektronik maupun tercetak tanpa izin tertulis dari BSN

BSN Gd. Manggala Wanabakti Blok IV, Lt. 3,4,7,10. Telp. +6221-5747043 Fax. +6221-5747045 Email: dokinfo@bsn.go.id

www.bsn.go.id

Diterbitkan di Jakarta

# Daftar isi

Da	ftar isi	i
Pra	akata	ii
1	Ruang lingkup	1
	Acuan normatif	
3	Istilah dan definisi	1
4	Persyaratan mutu	2
5	Pengambilan contoh	2
6	Cara uji	3
7	Pengemasan	3
8	Penandaan	3
9	Rekomendasi	4
La	mpiran A	5
Bik	oliogafi	. 13

### **Prakata**

Standar Nasional Indonesia (SNI) Tembakau Jatim NO-VO merupakan SNI baru yang disusun berdasarkan usulan dari seluruh pemangku kepentingan untuk memberikan kepastian dan konsistensi mutu.

Standar ini digunakan untuk mewujudkan perdagangan yang transparan antara petani, pedagang dan eksportir, mampu memenuhi kebutuhan konsumen dan meningkatkan citra tembakau jatim NO-VO

Standar ini dirumuskan oleh Panitia Teknis (PT) 65-03 Pertanian dan telah dibahas dalam rapat teknis dan terakhir disepakati dalam rapat konsensus di Jakarta pada tanggal 8 November 2012.

Standar ini juga telah melalui jajak pendapat pada tanggal 29 Januari 2013 sampai dengan 30 april 2013 dengan hasil akhir RASNI

### **Tembakau Jatim NO-VO**

### 1 Ruang lingkup

Standar ini menetapkan, persyaratan mutu, pengambilan contoh, cara uji, pengemasan dan penandaan pada tembakau Jatim NO-VO.

Standar ini berlaku untuk tembakau Jatim NO-VO dengan mutu preblended dan siap ekspor.

### 2 Acuan normatif

Pedoman pengujian residu pestisida dalam hasil pertanian, Direktorat Jenderal Tanaman Pangan, Departemen Pertanian, 2006.

#### 3 Istilah dan definisi

### 3.1

### tembakau Jatim NO-VO

campuran krosok tembakau Besuki NO dan Jatim VO yang digunakan sebagai filler cerutu

#### 3.2

# tembakau Besuki NO (Na-Oogst)

daun yang berasal dari tanaman tembakau (*Nicotiana tabacum* Linn) yang ditanam di daerah Jember,Bondowoso dan Banyuwangi, yang lazim ditanam pada akhir musim kemarau dan dipanen pada musim penghujan (Na-Oogst) dan atau ditanam akhir musim penghujan dipanen di musim kemarau (NOTA/Na-Oogst Tanaman Awal) yang diproses di gudang pengering dalam bentuk lembaran daun kering yang digunakan sebagai bahan baku cerutu

#### 3.3

#### tembakau Jatim VO (Voor- Oogst)

daun tembakau yang berasal dari tanaman tembakau (*Nicotiana tabacum Linn*), hasil campuran beberapa jenis tembakau di Jawa Timur yang ditanam pada akhir musim penghujan dan dipanen pada musim kemarau, dikeringkan dengan sinar matahari (*sun curing*)

#### 3.4

### bau duf

tembakau yang berbau tidak sehat karena terlalu kotor/berdebu dan atau berkapang dalam kondisi kering

### 3.5

#### bau muf

tembakau yang berbau tidak sehat karena terlalu kotor/berdebu dan atau berkapang dalam kondisi basah

# 3.6

# benda asing

benda selain tembakau yang terdapat dalam kemasan tembakau

© BSN 2013 1 dari 13

### 3.7

#### fermentasi

proses pengolahan dengan cara menumpuk daun pada suhu, tekanan, kelembaban, ukuran dan jangka waktu tertentu agar mutu yang diinginkan tetap stabil

#### 3.8

# preblended

campuran berbagai jenis tembakau.

### 3.9

# strip

daun yang sengaja dibuang tulang daunnya

#### 3.10

### warna hijau mati

penyimpangan warna tembakau sebagai akibat dari petik muda, terpapar sinar matahari dan atau kerusakan fisik pada saat pengangkutan dan pengolahan

### 3.11

#### warna hitam busuk

penyimpangan warna tembakau sebagai akibat kesalahan dalam proses pemeraman, pengeringan dan penyimpanan

#### 3.12

### tingkat kekeringan

keadaan tembakau yang ditentukan oleh kandungan air tembakau selama proses pengeringan

# 4 Persyaratan mutu

Persyaratan tembakau Jatim NO-VO mutu preblended yang harus dipenuhi seperti pada Tabel 1.

Tabel 1 – Persyaratan mutu

Parameter	Persyaratan
Lasioderma serricorne F. hidup	Tidak ada
Kapang	Tidak ada
Warna hijau mati/hitam busuk	Tidak ada
Bau duf dan bau muf	Tidak ada
Benda asing	Tidak ada
Tingkat kekeringan	Kering
Fermentasi	Masak

# 5 Pengambilan contoh

**5.1** Pengambilan contoh uji harus mewakili lot yang diuji, seperti ditetapkan pada Tabel 2.

© BSN 2013

Jumlah Kemasan yang diambil Kemasan 1 - 1011 - 202 21 - 303 31 - 404 41 - 505 51 - 1006 7 101 - 1508 151 - 200201 - 2509 251 - 30010

Tabel 2 - Pengambilan contoh uji

**5.2** Contoh tembakau diambil oleh petugas pengambil contoh bersertifikat dan kompeten dibidangnya

Max 10

# 6 Cara uji

Pengujian tembakau Jatim NO-VO dilakukan oleh petugas bersertifikat dan kompeten dibidangnya.

Cara uji pada tembakau Jatim NO-VO sesuai dengan Lampiran A.

dan seterusnya

# 7 Pengemasan

Kemasan harus baru, bersih tanpa noda/flek, kuat, warna seragam dan mudah untuk perlakuan fumigasi dan pengujian. Tembakau dikemas dengan berat 100 kg, 200 kg atau sesuai dengan permintaan.

#### 8 Penandaan

Penandaan diletakkan pada bagian luar kemasan dengan menggunakan bahan yang baik, berwarna hitam, jelas terbaca dan minimal mencantumkan :

- jenis tembakau,
- tahun panen,
- daerah asal tembakau,
- nomor kemasan,
- tanda pengenal eksportir.

© BSN 2013 3 dari 13

# 9 Rekomendasi

Tabel 3 - Rekomendasi

Jenis uji	Satuan	Persyaratan
Kadar air	%	Sesuai hasil analisa
Kadar nikotin	%	Sesuai hasil analisa
Kadar gula	%	Sesuai hasil analisa
Kadar klor (CI)	%	Sesuai hasil analisa
Kadar residu pestisida	mg/kg	Sesuai hasil analisa

# Lampiran A (Normatif) Cara uji

### A.1 Penetuan hama Lasioderma serricorne F hidup

# A.1.1 Prinsip

Pengamatan secara visual adanya hama Lasioderma serricorne F.

# A.1.2 Cara kerja

Amati dengan seksama setiap contoh uji terhadap adanya hama *Lasioderma serricorne* F. hidup dan atau mati. Jika ditemui adanya lubang pada bagian daun, maka telusuri lembaran daun tembakau sampai ditemukan hama *Lasioderma serricorne* F. baik dalam keadaan hidup atau mati.

# A.1.2 Cara menyatakan hasil

- Apabila dari seluruh atau sebagian contoh uji tidak ditemukan hama *Lasioderma* serricorne F, maka hasil uji dinyatakan <u>tidak ada.</u>
- Apabila dari seluruh atau sebagian contoh uji ditemukan hama *Lasioderma serricorne* F, dalam keadaan hidup, maka hasil uji dinyatakan <u>ada.</u>
- Apabila dari seluruh atau sebagian contoh uji ditemukan hama *Lasioderma serricorne* F, dalam keadaan mati, maka hasil uji dinyatakan <u>ada mati.</u>

### A.2 Penentuan kapang

#### A.2.1 Prinsip

Pengamatan secara visual adanya kapang hidup dan yang kemungkinan dapat tumbuh pada daun tembakau.

# A.2.2 Cara kerja

Amati dengan seksama setiap contoh uji tembakau secara visual terhadap ada tidaknya kapang hidup dan yang kemungkinan dapat tumbuh.

Kapang pada umumnya ditemukan pada tembakau yang lembab. Amati kelembaban tembakau dengan cara memasukkan tangan kedalam kemasan tembakau. Bila dirasakan lembab, maka kapang yang ditemukan dianggap masih bisa tumbuh.

### A.2.3 Cara menyatakan hasil

- Apabila dari seluruh kemasan tembakau yang diuji tidak diketemukan kapang, maka hasil uji dinyatakan tidak ada.
- Apabila dari seluruh kemasan tembakau yang diuji diketemukan kapang, maka hasil uji dinyatakan <u>ada</u>.

© BSN 2013 5 dari 13

# A.3 Penentuan warna hijau mati dan hitam busuk

# A.3.1 Prinsip

Pengamatan secara visual adanya warna hijau mati dan hitam busuk pada tembakau lembaran.

# A.3.2 Cara kerja

Amati dengan seksama setiap contoh uji tembakau terhadap ada tidaknya daun tembakau warna hijau mati dan hitam busuk.

### A.3.3 Cara menyatakan hasil

- Apabila tidak ditemukan warna hijau mati dan hitam busuk pada contoh uji, maka hasil uji dinyatakan tidak ada.
- Apabila ditemukan daun tembakau warna hijau mati dan hitam busuk pada contoh, maka hasil uji dinyatakan <u>ada.</u>

### A.4 Penentuan bau duf dan bau muf

# A.4.1 Prinsip

Pengamatan secara organoleptik bau tidak sehat yang tidak diinginkan dengan mencium setiap contoh uji tembakau untuk melihat adanya bau duf dan bau muf.

# A.4.2 Cara kerja

Amati secara organoleptik bau tidak sehat yang tidak diinginkan dengan mencium setiap contoh uji tembakau untuk menilai adanya bau duf dan atau bau muf.

### A.4.3 Cara menyatakan hasil

- Apabila dinilai tidak ada bau tidak sehat yang tidak diinginkan, maka hasil uji dinyatakan tidak ada.
- Apabila dinilai adanya bau tidak sehat yang tidak diinginkan, maka hasil uji dinyatakan ada.

# A.5 Penentuan adanya benda asing

#### A.5.1 Prinsip

Pengamatan secara visual adanya benda asing pada setiap contoh uji tembakau.

### A.5.2 Cara kerja

Amati dengan seksama setiap contoh uji tembakau secara visual ada tidaknya benda asing.

#### A.5.3 Cara menyatakan hasil

- Ada, apabila ada benda asing selain tembakau kecuali yang diperkenankan.
- Tidak ada, apabila tidak ada benda asing selain tembakau kecuali yang diperkenankan.

6 dari 13

© BSN 2013

# A.6 Penentuan tingkat kekeringan

# A.6.1 Prinsip

Pengamatan secara visual tingkat kekeringan tembakau lembaran.

# A.6.2 Cara kerja

Amati tingkat kekeringan tembakau dengan cara memegang/menggenggam contoh uji tembakau.

# A.6.3 Cara menyatakan hasil

Nyatakan hasil sesuai dengan tingkat kekeringan yang diamati.

# A.7 Penentuan fermentasi

# A.7.1 Prinsip

Pengamatan secara organoleptik tingkat fermentasi tembakau lembaran.

# A.7.2 Cara kerja

Amati secara seksama contoh uji tembakau terhadap sifat dan tanda-tanda yang erat kaitannya dengan tingkat fermentasi.

# A.7.3 Cara menyatakan hasil

Hasil uji dinyatakan dengan tingkat kemasakan fermentasinya yaitu, <u>masak</u> dan k<u>urang</u> masak.

# A.8 Penentuan kadar air

### A.8.1 Prinsip

Pemisahan aseotropik air dengan pelarut organik

# A.8.2 Peralatan

- neraca analitik
- labu didih
- alat aufhauser
- penangas air

# A.8.3 Pereaksi

Xilol

#### A.8.4 Cara kerja

 Timbang dengan teliti contoh uji sebanyak 5 gram dan dimasukkan ke dalam labu didih berkapasitas 500 ml kemudian tambahkan 300 ml xilol serta batu didih.

© BSN 2013 7 dari 13

- Sambungkan dengan alat aufhauser dan panaskan diatas penangas listrik selama 1 (satu) jam. Setelah cukup 1 jam matikan penangas dan biarkan alat aufhauser mendingin kemudian bilas alat pendingin dengan xilol murni, lalu angkat aufhauser beserta labunya.
- Setelah dingin turunkan air yang melekat di bagian atau alat uufhauser dengan membilasnya dengan xilol murni kemudian baca isi air dalam tabung aufhauser.

# A.8.5 Cara menyatakan hasil

Kadar air (%) = 
$$\frac{\text{ml air yang terbaca}}{\text{berat contoh (g)}} \times 100 \%$$

### A.9 Penentuan kadar nikotin

#### A.9.1 Peralatan

- neraca analitik.
- erlenmeyer.
- pipet.
- tabung kimia.
- pengaduk kaca.
- penangas air.

#### A.9.2 Pereaksi

- larutan natrium hidroksida (NaOH).
- alkohol 96 %.
- indikator merah metil (petunjuk MM).
- larutan asam khlorida (HCl 0,01 N).
- petrolium eter/eter minyak tanah (1 : 1).
- kalium phtalat.
- indikator phenolphthalein (PP).

#### A.9.3 Standardisasi larutan 0.01 N HCl

- Titrasilah 50 ml larutan HCl (digunakan untuk titrasi kadar nikotin) dengan larutan NaOH yang telah distandarisasi (0,1 N) menggunakan indikator phenolphtalein 0,1 % sampai terbentuk warna merah muda.
- Buat 3 kali ulangan.
- Normalitas larutan HCl dengan persamaan berikut :

$$N HCL = \frac{ml NaOH \times N NaOH}{ml HCL}$$

- Simpan larutan HCl dalam botol tertutup.

# A.9.4 Standarisasi larutan NaOH 0,1 N

- Timbang dengan teliti ± 0,5 g kalium phtalat (BM 204.2) yang telah dipanaskan pada temperatur 110 °C selama 4 jam, dan dimasukkan ke dalam erlenmeyer 250 ml (dibuat 3 kali ulangan).
- Kristal phtalat dilarutkan kedalam 25 ml aquadest dan dipanaskan perlahan-lahan sampai semua terlarut. Ditambahkan 2 tetes - 3 tetes indikator phenolphthalein dan dititrasi dengan larutan NaOH yang akan distandarisasi sampai warna merah jambu timbul.

Perhitungan
N NaOH dari hasil rata-rata 3 kali ulangan:

$$N NaOH = \frac{g Kphtalat}{0.2042 \times ml Naoh}$$

# A.9.5 Cara kerja

- Timbang dengan teliti 1 gram contoh uji yang sudah digiling halus ke dalam tabung kimia.
- Tambahkan 1 ml larutan NaOH dalam alkohol (3 bagian larutkan NaOH 33 % dan 1 bagian alkohol 96 %), lalu aduk sampai rata dengan pengaduk yang telah dibersihkan dengan kapas terlebih dahulu.
- Kemudian tambahkan 20 ml larutan campuran petroleum eter (1:1), tutup dengan sumbat dan kocok. Setelah dikocok, biarkan 1 jam - 2 jam hingga endapan turun. Pipet 10 ml cairan jernih pada lapisan atas ke dalam erlenmeyer 100 ml dan uapkan diatas penangas air sampai kira-kira 1 ml.
- Tambahkan 10 ml air suling dan 2 tetes petujuk MM, lalu titar dengan larutan 0,01 N. 1 ml HCl 0,1 N setara dengan 162 mg nikotin.

# A.9.6 Cara menyatakan hasil

$$Nikotin = \frac{2 \times V \times NHCL \times 16.2}{W}$$

# Keterangan:

V: ml larutan HCl 0,01 N yang diperlukan untuk menitar contoh uji faktor pengenceran,

W: berat contoh uji (gram).

# A.10 Penentuan kadar gula

### A.10.1 Peralatan

- neraca analitik.
- labu ukur 250 ml dan 100 ml.
- corong penyaring.
- pipet.
- gelas ukur.
- buret.
- jam henti/stopwatch.
- Thermometer.
- erlenmeyer.
- pendingin tegak/refluk,
- penangas air.

#### A.10.2 Pereaksi

- Timbal asetat setengah basa,
- Larutkan 430 g Pb asetat dengan 800 ml air suling, panaskan sampai mendidih, kemudian tambahkan 130 g Pb dan masak sambil diaduk, didihkan selama 1 jam, setelah dingin BJ nya dijadikan 1,25.
- Amonium hidrogen phosfat 10 %.
- Larutkan 10 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> dengan 100 ml air suling.
- Larutan asam sulfat (HSO<sub>4</sub>) 25 %.
- Larutan asam khlorida (HCl) 25 %.
- Larutan kalium iodida (KI) 20 %.

- Larutkan 20 g KI dengan 100 ml dengan air suling.
- Larutan Luff
  - Larutkan 25 g terusi (CuSO<sub>4</sub>).5HO dengan 100 ml air suling.
  - Larutkan 50 g asam sitrat dengan 50 ml air suling dan larutkan 288 g soda Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.10HO dengan kurang lebih 400 ml air suling.
  - Tambahkan larutan asam sitrat sedikit demi sedikit ke dalam larutan soda, lalu tambahkan campuran larutan tersebut dengan larutan terusi dan encerkan sampai 1000 ml air suling.
- Larutan kanji 0,5 %

Basahkan 5 g kanji dengan sedikit air dan aduk hingga rata, lalu campur dengan 1 liter air suling dan masak sampai mendidih. Tambah sedikit HgO sebagai pengawet.

- Kalsium karbonat (CaCO<sub>3</sub>).
- Larutan Tio sulfat 0,1 N.

Larutkan 25g Natrium Tio Sulfat (NaSO) dengan air mendidih yang baru saja didinginkan, diencerkan dalam labu ukur 1 liter sampai tanda garis, tambahkan 0,2 g natrium karbonat (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.10HO).

### A.10.3 Cara kerja

- Timbang dengan teliti 2 g contoh uji yang sudah digiling halus, masukkan ke dalam labu ukur 100 ml.
- Tambahkan 75 ml air panas dan sedikit CaCO<sub>3.</sub>
- Panaskan selama 30 menit di atas penangas air dan dinginkan, kemudian tepatkan hingga tanda garis dengan air suling dan saring.
- Pipet saringan sebanyak 50 ml ke dalam labu ukur 250 ml, tambahkan 5 ml Pb asetat setengah basa dan goyangkan. Untuk menguji bahwa penambahan Pb asetat setengah basa sudah cukup, tetesi larutan dengan 1 tetes (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 10 % bila timbul endapan putih berarti penambahan Pb asetat setengan basa sudah cukup.
- Tambahkan 20 ml larutan (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 10 %, goyangkan dan biarkan sebentar. Kemudian tambahkan lagi 15 ml larutan (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 10 % berlebihan, lalu goyangkan dan tepatkan hingga tanda garis dengan air suling.
- Kocok 12 kali dan biarkan 30 menit, kemudian saring.
- Pipet 50 ml saringan ke dalam labu ukur 100 ml tambahkan 5 ml HCl 25 % dan pasang termometer dalam labu ukur tersebut ke dalam penangas air.
- Bila suhu di dalam labu ukur telah mencapai 69 °C 700 °C pertahankan suhu tersebut selama 10 menit tepat dengan memakai jam henti/stopwatch.
- Angkat labu dari dalam penangas air, bilas termometer dengan air suling dan dinginkan labu ukur tersebut.
- Netralkan isi labu dengan NaOH 30 % (pakai lakmus sebagai petunjuk). Tepatkan isi labu dengan air suling hingga tanda garis, kocok 12 kali.
- Pipet 10 ml larutan tersebut ke dalam erlenmeyer 500 ml, tambahkan 15 ml air dan 25 ml larutan luff (dengan volumetrik pipet) serta beberapa batu didih.
- Panaskan diatas pemanas listrik. Usahakan dalam waktu 3 menit sudah harus mendidih.
- Panaskan terus sampai 10 menit mendidih dengan menggunakan jam henti/stopwatch.
- Angkat dan segera dinginkan di dalam es, setelah dingin tambahkan 10 ml larutan KI 20 % dan 25 ml H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 25 % (hati-hati terbentuk gas).
- Titar dengan larutan tio 0,1 N dan larutan kanji 0,5 % sebagai penunjuk (a ml). Lakukan juga untuk penetapan blanko dengan 25 ml air suling dan 25 ml larutan luff. Kerjakan seperti diatas (b ml).

# A.10.4 Cara menyatakan hasil

(b-a) ml larutan tio yang dipergunakan oleh contoh dijadikan ml larutan tio 0,1 kemudian dalam daftar dicari berapa mg sakar yang setara dengan ml tio yang dipergunakan.

Jumlah gula = 
$$\frac{p \times c}{W} \times 100 \%$$

# Keterangan:

p : faktor pengenceran;

c : mg sakar setelah dicari dalam daftar;

W: berat contoh uji (mg).

Jumlah bahan reduksi dihitung sebagai berikut:

Dicari jumlah ml tio 0,1 N yang diperlukan oleh larutan contoh:

$$\frac{(b-a) \times \text{titar yang digunakan}}{0.1000} = p \text{ ml}$$

Dengan menggunakan daftar *Luff-Schoorl* dicari banyaknya mg glukosa (pereduksi dihitung sebagai glukosa) yang setara dengan p ml tio 0,1 N, misalkan n mg, maka:

Jumlah bahan pereduksi = 
$$\frac{n \times pengenceran}{Bobot contoh \times 1000} \times 100 \%$$

# A.11 Penentuan kadar klor (CI) dengan cara mohr

# A.11.1 Peralatan

- erlenmeyer
- volumetrik pipet
- buret.

### A.11.2 Pereaksi

- asam nitrat (HNO<sub>3</sub>).
- indikator merah metil (petunjuk MM).
- natrium bikarbonat.
- kalium kromat.
- larutan perak nitrat 0,1 N.
- kalium chloride.

# A.11.3 Standardisasi larutan 0,1 N AgNO<sub>3</sub>

- Timbang 200 mg KCI (BM 74.55) dan dipindahkan kedalam erlenmeyer. Dibuat 3 kali ulangan. Kristal tersebut dilarutkan dengan 25 ml aquades, ditambahkan 2 tetes 3 tetes larutan jenuh K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (perhatian K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>4</sub> menyebabkan sakit pada kulit) dan titrasi dengan larutan AgNO<sub>3</sub> yang akan distandarisasi sampai warna merah jambu oranye (warna dari Ag<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>4</sub>).
- Perhitungan: N dihitung berdasar hasil rata-rata 3 kali ulangan:

$$N AgNO_3 = \frac{g KCl}{0.07455 \times ml AgNO_3}$$

# A.11.4 Pembuatan larutan K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> 5 %

Timbang 2,6015 gram K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> granular dan larutkan dalam aqubidest sampai 50 ml.

# A.11.5 Cara kerja

- Pijarkan cawan platina/silika selama 15 menit dalam tanur, dinginkan dalam eksikator sampai suhu kamar, kemudian timbang dengan teliti. Lakukan sampai bobot tetap.
  - Timbang dengan teliti 5 gram contoh uji ke dalam cawan tersebut dan letakkan di atas penangas listrik, perlahan-lahan suhunya dinaikkan sampai tidak berasap lagi dan contoh dengan seksama diarangkan.
- Masukkan cawan ke dalam tanur dan abukan pada suhu 550 °C, angkat cawan dan didinginkan dalam eksikator (abu harus putih bersih).
- Bila masih terdapat karbon, cawan didinginkan dan bubuhi beberapa ml air, lalu aduk dengan pengaduk kaca dan keringkan di atas penangas air, selanjutnya abukan kembali dalam tanur, sampai berwarna putih atau sedikit keabu-abuan. Dinginkan dalam eksikator sampai suhu kamar dan timbang hingga bobot tetap.
- Abu sisa pengabuan kering dilarutkan dengan 5 ml air dan 2 tetes HNO<sub>3</sub>, tutup dengan kaca arloji (terbentuk CO<sub>2</sub>). Tambahkan kembali 5 ml HNO<sub>3</sub> dua kali lagi, dan uapkan sampai kering diatas penangas air. Kemudian keringkan dalam lemari pengering pada suhu 120 °C selama 1 jam.
- Tambahkan HNO₃ dan panaskan sebentar, lalu tambahkan air panas dan saring dengan kertas saring tak berabu. Hasil saringan ditampung ke dalam labu ukur 250 ml (A). Cuci dengan air panas, lalu lembabkan dengan HCl panas, kemudian cuci kembali dengan air panas hingga netral.
- Bila banyak uap terdapat SiO₂ maka perlu diuapkan dengan HF dan setetes H₂SO₄ pekat, lalu pijarkan dan hasilnya larutkan dalam HCl. Tambahkan larutan tersebut ke dalam hasil saringan pertama (A). Hasil saringan ini ditampung ke dalam labu ukur 250 ml lalu ditetapkan isinya sampai tanda garis dan gunakan larutan ini untuk penentuan kadar khlor.
- Pipet 50 ml, masukkan ke dalam erlenmeyer 250 ml, asamkan dengan beberapa tetes HNO<sub>3</sub> (1:1) sampai larutan bereaksi asam terhadap indikator merah metal.
  - Netralkan dengan natrium bikarbonat, lalu encerkan dengan air suling hingga lebih kurang 100 ml, dan tambahkan 1 ml larutan kalium khromat 5 %.
  - Titar dengan larutan AgNO<sub>3</sub> 0,01 N sampai berwarna merah kecoklatan.

### A.11.6 Cara menyatakan hasil

$$Kadar Klor = \frac{ml AgNO_3 \times N AgNO_3 \times 35.5 \times \frac{250}{50}}{mg contoh} \times 100 \%$$

# A.12 Penentuan kadar residu pestisida

Pengujian residu pestisida dalam ketentuan ini harus sesuai dengan pedoman pengujian residu pestisida dalam hasil pertanian, 2006.

# **Bibliogafi**

SNI 0428, Petunjuk pengambilan contoh padatan.

SNI 6238, Tembakau Jatim VO.

SNI 3941, Tembakau Besuki

Campbell, J. S. 1995. Trends in tobacco leaf usability. Beitrage zur Tabakforchung International. Beiträge zur Tabakforchung. 16(4):185-195.

Davis, D. L. and Nielsen, M. T. 1999. Tobacco Production, Chemistry and Technology. Coresta, Blackwell Science Ltd.

Dewan Standardisasi Nasional-DSN, 1995. Standar Nasional Indonesia SNI: 01-3937-1995 Tembakau Rajangan Paiton

The U.S. Departement Of Agriculture (USDA) -1999, Official Standard Grades For Flue Cured Tobacco, Issued Under Authority of the Inspection Act. Washington DC.

Voges, E. 2000. Tobacco Encyclopedia. Tabac Journal Internatinal, Mainz, Germany. 279p.

Suyanto, A., dan S. Tirtosastro. 2006. Permasalahan tembakau rakyat dan dampaknya terhadap industri rokok. Prosiding Diskusi Panel Revitalisasi Sistem Agribisnis Tembakau Bahan Baku Rokok. Diskusi Panel di Malang, Tanggal 12 Oktober 2004.

© BSN 2013 13 dari 13