

Submission date: 08-Jun-2020 12:16PM (UTC+0700) Submission ID: 1339870149 File name: Muharni_MOT_Vol_19,_No_3_2014.pdf (2.11M) Word count: 3342 Character count: 19914

Obat Tradisional

Menu



Traditional Medicine Journal

		Author Guidelines
łome > Archives > Vol 19, No 3 (2014)		
		Author Fees
Vol 19, No 3 (2014)		Online Submission
		Publication Ethics
Table of Contents		Screening For Plagiarism
lable of Contents		Editorial Board
Articles		Review Guidelines
ANTIBACTERIAL AND ANTIOXIDANT ACTIVITY TESTING OF PYRANON DERIVATED COMPOUND FROM ENDOPHYTIC FUNGI Penicilium sp OF KUNYIT PUTIH (Curum zedoaria (Berg) Roscoe)	107- 112	Visitor Statistics
Muharni Muharni, Fitrya Fitrya, Milanti oktaruliza, Elfita Elfita		STATEMENT
📀 10.22146/tradmedj.8226 ជា🏽 Abstract views : 858 🔤 views : 3605		ORIGINALITY
FORMULATION OF EFFERVESCENT POWDER OF WATER EXTRACT OF BAWANG TIWAI (Eleuterine palmifolia) AS A HEALTHY DRINK	113- 117	
Eka Siswanto Syamsul, Supomo		Click to Downl
📀 10.22146/tradmedj.8227 ជារំរំ Abstract views : 2133 🔤 views : 18271		TEMPLATE
ACUTE TOXICITY EVALUATION OF Impatiens balsamina Linn. STEM AND LEAF N-HEXANE FRACTION USING OECD 425 GUIDELINE	118- 126	
Benny Wijaya Sunggono, Indri Kusharyanti, Siti Nani Nurbaeti		(DOC) Journal Templat
📀 10.22146/tradmedj.8228 📶 Abstract views : 1288 🔤 views : 3790		
ANTIANGIOGENIC EFFECT OF ETHANOLIC EXTRACT OF GREEN ALGAE (Spirogyra sp.) AGAINST EXPRESSION COX- 2 IN T47D CELLS	127- 132	REFERENCE
Wahyu Widyaningsih, Nina Salamah, Hari Susanti, Dwi Fitriani		MANAGEMENT TOOL
📀 10.22146/tradmedj.8229 📶 Abstract views : 520 🔤 views : 2805		
HEPATOPROTECTIVE AND NEPHROPROTECTIVE EFFECTS OF AVOCADO SEEDS AGAINST CARBON TETRACHLORIDE IN RATS	133- 137	G grammarly
Phebe Hendra, Gidion Krisnadi, Ni Luh Putu Dian Perwita, Ike Kumalasari, Yuditha Anggarhani Quraisyin		
📀 10.22146/tradmedj.8230 ជារំរំ Abstract views : 748 🔤 views : 719		EndNole
LEMONGRASS OIL GRANULES AS Aedes aegypti LARVICIDE	138-	
Sri Mulyani	141	USER
🕑 10.22146/tradmedj.8237 ជារំរំ Abstract views : 393 🔤 views : 1926		Username fitrya_apt
ISOLATION AND IDENTIFICATION OF FREE RADICALS SCAVENGER FROM Daucus carota L LEAVES Puji Astuti, Subagus Wahyuono, Sri Sudewi	142- 148	Password
📀 10.22146/tradmedj.8371 ᡝ Abstract views : 645 🔤 views : 505		Remember me Login
THE EFFECT OF ENCAPSULATED MULBERRY (Morus alba L.) LEAVES EXTRACT ON ARTERIAL BLOOD PRESSURE IN RATS	149- 155	NOTIFICATIONS
Siti Aminah, Suwaldi Suwaldi, Achmad Fudholi, Wahyono Wahyono		
📀 10.22146/tradmedj.8372 ជារំរំ Abstract views : 726 🔤 views : 809		View
		Subscribe

Trad. Med. J., September 2014 Vol. 19(3), p 107-112 ISSN : 1410-5918 Submitted : 12-09-2014 Revised : 30-10-2014 Accepted : 02-11-2014

ANTIBACTERIAL AND ANTIOXIDANT ACTIVITY TESTING OF PYRANON DERIVATED COMPOUND FROM ENDOPHYTIC FUNGI *Penicillium* sp OF KUNYIT PUTIH (*Curcuma zedoaria* (Berg) Roscoe)

UJI AKTIVITAS ANTIBAKTERI DAN ANTIOKSIDAN SENYAWA DERIVAT PIRANON DARI MIKROBA ENDOFITIK *Penicillium* sp PADA TUMBUHAN KUNYIT PUTIH (*Curcuma zedoaria* (Berg.) Roscoe)

Muharni^{1*}, Fitrya², Milanti oktaruliza¹, dan Elfita¹

¹Chemistry Department, FMIPA Universitas Sriwijaya, Palembang Sumatera Selatan, Indonesia ² Chemistry Department, FMIPA, Universitas Sriwijaya Palembang Sumatera Selatan, Indonesia

ABSTRACT

Exploration of bioactive compound were continuously done as more new diseases appearing, from infection, cancer, and other degenerative diseases. The invention of new antibiotic compound and antioxidant compound is very needed to solve this problem. Endophytic microbes are microbes which lives in plant's culture and produce the active secondary metabolite. In previous research, 2 compounds from endofitic microbes Penicillium sp in kunyit putih had been successfully isolated and identified as di-(2-ethylhexyl)phthalate and pyranon derivated as 5 (4'-ethoxy-2'-hydroxy-5'-methyl-2',3'-dihydrofuran-3'-il (hydroxy) methyl-4-isopropyl-3-methyl-2-pyran-2-on). The goal of this research is to test antibacterial and antioxidant activity from derivate pyranon, which is resulting from endofitic microbes Penicillium sp in kunyit putih (Curcuma zeodaria). The method used to test the antibacterial activity is dic diffusion, using E. Coli, S. Dysenteriae, S. Aureus, and B. Subtilis. with variation of concentrations 250, 500, 1000, dan $2000\mu g/mL$, and to test the antioxidant activity used 1,1-diphenyl-2- picrylhydrazyl (DPPH) method with variation of concentrations 1000, 500, 250, 125, 62.5, 31.25, 15.625, and 7.8125 $\mu g/mL$. The research shown that the antibacterial activity is strongest at S. aureus with 11mm-blocked-zone at 250 $\mu g/mL$. Key word: antibacterial, antioxidant, pyranone, endophytic, Penicillium sp

ABSTRAK

Pencarian senyawa bioaktif terus menerus dilakukan seiring dengan makin banyaknya penyakitpenyakit baru yang bermunculan, mulai dari penyakit infeksi, kanker, dan berbagai penyakit degeneratif lainnya. Penemuan senyawa antibiotoik baru dan senyawa yang bersifat antioksidan sangat diperlukan untuk mengatasi hal ini. Mikroba endofitik merupakan mikroba yang tumbuh dalam jaringan tumbuhan yang dapat menghasilkan metabolit sekunder yang aktif. Pada penelitian sebelumnya telah berhasil diisolasi dua senyawa dari mikroba endofitik Penicillium sp pada tumbuhan kunyit putih dan diidentifikasi sebagai Di-(2-etilheksil)phthalat dan derivat piranon yaitu5 (4'-etoksi-2'-hidroksi-5'-metil-2',3'-dihidrofuran-3'-il (hidroksi) metil-4-isopropil-3-metil-2-piran-2-on). Tujuan penelitian ini adalah menguji aktivitas antibakteri dan antioksidan dari senyawa derivat piranon yang dihasilkan dari mikroba endofitik Penicillium sp pada tumbuhan kunyit putih (Curcuma zeodaria). Aktivitas antibakteri dilakukan dengan metode difusi cakram dengan bakteri uji E.coli, S. dysenteriae, S. aureus, dan B. subtilis dengan variasi konsentrasi uji 250, 500, 1000, dan 2000 µg/ml, dan aktivitas antioksidan dengan metode 1,1-difenil-2-pikrilhidrazil (DPPH) dengan variasi konsentrasi 1000, 500, 250, 125, 62,5, 31,25, 15,625, dan 7,8125µg/mL. Hasil penelitian menunjukkan aktivitas antibakteri paling kuat pada bakteri S. aureus dengan zona hambat 11mm pada konsentrasi 250μg/mL. Senyawa derivat piranon juga bersifat aktif anti oksidan dengan IC50 16,05μg/mL. Kata kunci: antibakteri, antioksidan, piranon, endofitik, Penicillium sp

Corresponding author : Muharni E-mail: muharnimyd@yahoo.co.id

Muharni

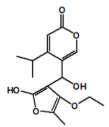
PENDAHULUAN

Pencarian sumber senyawa bioaktif terus menerus dilakukan seiring dengan makin banyaknya penyakit-penyakit baru vang bermunculan, mulai dari penyakit infeksi, kanker, dan berbagai penyakit degeneratif lainnya. Beragam dan kompleksnya penyakit yang timbul di kalangan masyarakat, menuntut para peneliti untuk menggali potensi alam untuk mengatasi permasalahan tersebut diantaranya dari tumbuhtumbuhan (Prihatiningtias, 2005). Seiring dengan perkembangan ilmu pengetahuan dan teknologi para peneliti mulai melirik sumber baru untuk mendapatkan senyawa bioaktif diantaranya dengan kultur jaringan, mencari enzim dalam tumbuhan tersebut yang berperan dalam pembentukan senyawa aktif, transplantasi gen ke dalam sel bakteri, sintesis laboratorium, dan memanfaatkan mikroba endofitik yang terdapat pada tumbuhan (Radji, 2005).

Mikroba endofitik merupakan mikroorganisme yang tumbuh dalam jaringan tumbuhan. Mikroba ini hidup bersimbiosis saling menguntungkan dengan tumbuhan inangnya dan dapat bersama-sama menghasilkan metabolit sekunder tertentu bersama tumbuhan inangnya (Hung and Annapurna, 2004 dan Hundley, 2005). Disamping itu jamur endofitik memiliki kemampuan unik untuk menghasilkan senyawa metabolit sekunder yang memiliki aktivitas biologis yang tinggi, bahkan lebih aktif dari senyawa yang dihasilkan tumbuhan inangnya. (Tan and Zou, 2001). Pencarian senyawa bioaktif terus dilakukan untuk menemukan bahan aktif obat, salah satunya untuk mengatasi penggunaan antibiotik yang telh resisten dan penemuan obat penyakit degeneratif baru.

Pada penelitian sebelumnya telah berhasil diisolasi dua senyawa metabolit sekunder dari jamur *Penicillium sp* dan diidentifikasi sebagai di-(etilheksil) ftalat dan senyawa derivat piranon yaitu 5 (4'-etoksi-2'-hidroksi-5'-metil-2',3'-dihidrofuran-3'-il (hidroksi) metil-4-isopropil -3-metil-2-piran-2-on) (Muharni *et al.*, 2014a). Aktivitas anti bakteri dan antioksidan dari senyawa di-(etilheksil) ftalat juga telah dilaporkan (Muharni *et al.*, 2014b-c). Pada tulisan ini akan dilaporkan uji aktivitas antibakteri dan antioksidan dari senyawa derivat piranon yaitu 5 (4'-etoksi-2'-hidroksi-5'-metil-2',3'-dihidrofuran-

3'-il (hidroksi) metil-4-isopropil-3-metil-2-piran-2-on) (gambar 1). Uji aktivitas antibakteri dilakukan dengan metode Kirby-Bauer (difusi cakram) menggunakan bakteri uji *E. coli, S. disentriae. S. aureus dan B. subtilis,* sedangkan uji aktivitas antioksidan dilakukan dengan metode DPPH.



Gambar 1. Struktur senyawa derivat piranon (5 (4'-etoksi-2'-hidroksi-5'-metil-2',3'-dihidrofuran-3'-il (hidroksi) metil-4-isopropil-3-metil-2-piran-2-on)

METODOLOGI

Bahan penelitian yang dibutuhkan dalam penelitian ini diantaranya senyawa hasil isolasi, aquades, Nutrien Agar (NA), Nutrien Broth (NB), bakteri Escherichia coli, Shigella dysenteriae, Staphylococcus aureus, dan Bacillus subtilis, ampisilin, metanol p.a, kertas cakram, akuades, DPPH, DMSO, asam askorbat,

Alat-alat yang digunakan dalam penenelitian ini antara lain: pipet mikro, botol reagen, autoklaf, cawan petri, bunsen, *aluminium foil*, pinset, spatula, jarum oce, neraca analitis, shaker, jangka sorong, seperangkat alat gelas, dan Spectronic UV-Vis.

Uji Aktivitas Antibakteri Terhadap E.coli, S. dysenteriae, S aureus, dan B. subtilis.

Uji aktivitas antibakteri dilakukan dengan metode difusi agar menggunakan kertas cakram (*paper disc*) berdiameter 6 mm dengan bakteri uji *E.coli*, S. *dysenteriae*, S. *aureus*, *dan B. subtilis*. *Paper disc* dicelupkan ke dalam sampel dengan konsentrasi 250, 500 , 1000, dan 2000µg/mL. Untuk pembanding digunakan ampisilin sebagai kontrol positif. Inkubasi dilakukan pada suhu 37°C selama 2 x 24 jam. Pengamatan dilakukan terhadap terbentuknya zona bening (*clear zone*) disekitar *paper disc*. Terbentuknya zona bening merupakan indikasi adanya aktivitas antibakteri. (Lay, 1994)

Uji Aktivitas Antioksidan (Selvi et al., 1998)

Uji aktivitas antioksidan terhadap senyawa hasil isolasi dilakukan dengan metode DPPH dan sebagai standar digunakan asam askorbat (vitamin C). Larutan DPPH 0,5mM disiapkan dalam metanol, dimana DPPH ditimbang sebanyak 1,98mg ditempatkan pada labu ukur 100mL kemudian ditambahkan pelarut metanol sampai batas 100mL. Larutan sampel dan standar dibuat memalui pengenceran larutan induk. Larutan induk dibuat dengan melarutkan 5mg sampel

dalam 5mL dimetil sulfoksida (DMSO) sehingga didapatkan konsentrasi 1000µg/mL. Konsentrasi sampel lainnya dibuat dengan pengenceran larutan induk menjadi 1000, 500, 250, 125, 62,5, 31,25, 15,625, dan 7,8125µg/mL. Uji aktivitas antioksidan dilakukan dengan cara 0,2mL berbagai konsentrasi larutan sampel ditambahkan 3,8mL larutan DPPH 0,5mM. Campuran larutan dihomogenkan dan dibiarkan selama 30 menit ditempat gelap. Serapan diukur dengan spektrofotometer UV-Vis pada λ_{maks} 517nm. Untuk kontrol positif digunakan antioksidan standar vitamin C dengan perlakuan yang sama seperti sampel. Aktivitas antioksidan sampel ditentukan oleh besarnya hambatan serapan radikal DPPH melalui perhitungan persentase inhibisi serapan DPPH dengan rumus sebagai berikut :

% inhibisi =
$$\frac{A_k - A_s}{A_k} \times 100$$

HASIL DAN PEMBAHASAN Pengukuran Aktivitas Antibakteri

Uji aktivitas antibakteri dari senyawa derivat piranon dilakukan dengan metode difusi cakram dengan menggunakan 4 jenis bakteri uji yaitu bakteri *Escherichia coli, Shigella dysenteriae, Staphylococcus aureus,* dan *Bacillus subtilis.,* Pengujian dilakukan dengan tiga kali ulangan. Terbentuknya zona bening merupakan indikasi adanya aktivitas antibakteri. Hasil uji aktivitas antibakteri dari senyawa derivat piranon ditunjukkan pada Gambar 2 dan besarnya diameter zona hambat pada masing-masing jenis bakteri ditunjukkan pada Tabel I.

Uji aktivitas antibakteri senyawa uji (Tabel I), terhadap bakteri terhadap bakteri Gram negatif aktif antibkhteri pada E.coli menunjukkan konsentrasi 500, 1000, dan 200µg/mL, dengan rata-rata zona hambat berturut turut 11; 12,5 dan 17,5 mm. Sementara itu terhadap bakteri Gram negatif S. dysentriae menunjukkan aktivitas antibakteri pada konsentrasi 1000 dan 2000µg/mL dengan diameter zona hambat 6,5 dan 11 mm. DMSO sebagai kontrol negatif tidak memiliki aktivitas antibakteri, sehingga dapat dipastikan aktivitas antibakteri yang dihasilkan adalah dari senyawa uji tanpa pengaruh dari pelarutnya. Kontrol positif ampisilin pada konsentrasi 500µg/mL menunjukkan diameter zona hambat rata-rata 10,3 dan 9,5mm terhadap E.coli dan S.dysentriae.

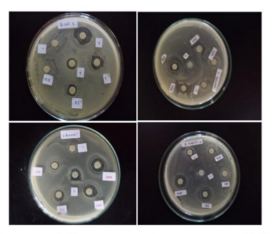
Berdasarkan diameter zona hambat yang dihasilkan terlihat semakin tinggi konsentrasi yang digunakan semakin besar nilai zona hambat yang dihasilkan. Untuk bakteri *E.coli* zona hambat yang dihasilkan pada konsentrasi 500µg/mL dinyatakan sudah peka sebagai antibakteri sedangkan untuk *S.dysentriae* baru pada konsentrasi 2000µg/mL karena sudah mempunyai diameter zona hambat pada nilai 12-24mm. (Depkes RI, 1988). Berdasarkan data ini maka dapat disimpulkan bahwa senyawa derivat piranon lebih peka sebagai antibakteri terhadap bakteri Gram negatif *E.coli* dibandngkan dengan bakteri *S.dysentriae*.

Pengujian antibakteri senyawa derivat piranon terhadap bakteri Gram positif (Tabel II) S. aureus menunjukkan aktivitas antibakteri pada konsentrasi 250, 500, 1000, dan 2000 µg/mL dengan diameter zona bening berturut-turut 8, 11, 13,5 dan 14mm, sedangkan kontrol positif konsentrasi ampisilin pada 500µg/mL menunjukkan diameter zona bening rata-rata 12,5 mm. Untuk bakteri uji B. subtilis baru mulai menunjukkan aktivitas antibakteri pada konsentradi 1000µg/mL dengan diameter zona bening 10,3mm. Peningkatan konsentrasi uji menjad 2000µg/mL terjadi peningkatan diameter zona bening rata-rata menjadi 13mm. Sementara itu ampisilin pada konsentrasi 500µg/mL menunjukkan diameter zona bening rata -rata 10mm. Berdasarkan nilai diameter zona bening yang dihasilkan terhadap kedua bakteri uji Gram positif yang digunakan maka dinyatakn bahwa senyawa derivat piranon lebih peka terhadap bakteri S.aureus dibandingkan bakteri B. subtilis. Bila dibandingkan dengan bakteri Gram negatif yang digunakan sebagai bakteri uji maka terlihat bahwa senyawa derivat piranon lebih peka terhadap bakteri Gram positif dibandingkan dengan bakteri Gram negatif.

Secara umum kepekaan bakteri Gram positif lebih tinggi dari bakteri Gram negatif. Perbedaan kepekaan bakteri Gram positif dan bakteri Gram negatif karena adanya perbedaan struktur dari dinding selnya dimana bakteri Gram negatif memiliki struktur dinding sel relatif lebih komplek, sedngkan akhteri Gram positif mempunyai struktur dinding sel yang lebih sederhana sehingga senyawa uji yang bersifat aktif sebagai antibakteri lebih mudah masuk kedalam sel. (Pelctzar and Chan, 1988).

Bila dibandingkan dengan ampicilin standar yang digunakan nilai diameter zona hambat yang diberikan senyawa uji hampir setara dengan nilai zona hambat ampisilin untuk bakteri uji *E. coli* dan *S. aureus.* Sementara itu untuk bakteri uji *S. dysentriae* dan *B. subtilis* pada konsentrasi 500µg/mL justru tidak memberikan zona hambat sma sekali sedangkan ampisilin memberikan zona hambat berturut-turut 9,5 dan 10mm.

Muharni



Gambar 2. Foto uji aktivitas antibakteri senyawa derivat piranon terhadap bakteri uji *E. coli*, *S.dysenteriae, S. aureus*, dan *B. Subtillis* pada konsentrasi $250 - 2.000 \mu$ g/mL

Tabel I. Data hasil uji aktivitas antibakteri senyawa derivat piranon terhadap bakteri uji *E. coli* dan *S.dysenteriae*

Bakteri Uji	Koncontraci uji (ug/ml)	Zona hambat (mm)			
	Konsentrasi uji (µg/mL)	Ulangan I	Ulangan II	Ulangan III	Rata-rata
E. coli	250	-	-	-	-
	500	11	11,1	10,9	11
	1000	12,4	12,5	12,6	12,5
	2000	17,7	17,3	17,5	17,5
	Ampisilin	10,2	10,4	10,3	10,3
	DMSO	-	-	-	-
S.dysenteriae	250	-	-	-	-
	500	-		1 0	
	1000	6,5	6,7	6,3	6,5
	2000	11	10,9	11,1	11
	Ampisilin	9,4	9,6	9,5	9,5
	DMSO	-	-	-	-

Tabel II. Data hasil uji aktivitas antibakteri senyawa derivat piranon terhadap bakteri uji *S. aureus* dan *B. subtillis*

Bakteri Uji	Kana antona ai arii (Zona hambat (mm)				
	Konsentrasi uji (µg/mL)	Ulangan I	Ulangan II	Ulangan III	Rata-rata	
S. aureus	250	8,1	8,0	7,9	8	
	500	10,9	11	11,1	11	
	1000	13,7	13,3	13,5	13,5	
	2000	13,9	14,1	14	14	
	Ampisilin	12,4	12,6	12,5	12,5	
	DMSO	-	1	1	-	
B. subtillis	250	-	-	-	-	
	500	-	-	-	-	
	1000	10,4	10,3	10,2	10,3	
	2000	12,9	13,1	13	13	
	Ampisilin	10	10,1	9,9	10	
	DMSOI	-	-	-	-	

ANTIBACTERIAL AND ANTIOXIDANT ACTIVITY TESTING

Kanaantua di Ulii	Converse III	Zona hambat (mm)				
Konsentrasi Uji	Senyawa Uji 🛛 —	E.coli	S.dysentriae	S.aureus	B.subtilis	
500 ppm	Derivat piranon	11	-	11	-	
	Ampisilin	10,5	9,5	12,5	10	

Tabel III. Perbandingan nilai diameter zona hambat senyawa uji dan ampicilin sebagai standar pada konsentrasi yang sama

Tabel IV. Nilai absorbansi dan % inhibisi senyawa uji dan senyawa asam askorbat

	Waara and take at	Absorbansi DPPH sisa				0/
Bahan uji	Konsentrasi (µg/mL)	Ulangan I	Ulangan II	Ulangan III	Absorbansi rata-rata	% Inhibisi
Senyawa	1000	0,180	0,187	0,183	0,183	74,90
derivat piranon	500	0,220	0,231	0,212	0,221	69,68
-	250	0,263	0,260	0,263	0,262	64,06
	125	0,267	0,272	0,274	0,271	62,83
	62,5	0,295	0,285	0,291	0,290	60,22
	31,25	0,333	0,326	0,331	0,330	54.73
	15,625	0,346	0,446	0,443	0,345	52.67
	7,8125	0,396	0,398	0,394	0,396	45,68
Asam askorbat	500	0,032	0,032	0,031	0,0317	96,6
standar	250	0,037	0,034	0,034	0,0350	96,2
	125	0,170	0,169	0,169	0,1693	81,8
	62,5	0,299	0,288	0,287	0,2910	68, 7
	31,25	0,348	0,348	0,347	0,3476	62,6
	15,625	0,399	0,399	0,400	0,3990	57,1
	7,8125	0,469	0,469	0,467	0,4683	49,6

Perbandingan nilai diameter zona hambat senyawa uji dan ampisilin sebagai standar pada konsentrasi yang sama ditunjukkan pada Tabel III.

Pengukuran Aktivitas Antioksidan Senyawa Hasil Isolasi

Uji aktivitas antioksidan dari senyawa uji dilakukan menggunakan metode DPPH. Sebagai larutan standar (kontrol positif) digunakan asam askorbat (vitamin C) dan kontrol negatif digunakan DPPH, sedangkan untuk larutan menggunakan blangko metanol. Dalam pengukuran aktivitas antioksidan dengan metode DPPH yang terukur adalah absorban dari jumlah DPPH sisa. Bila senyawa uji yang bersifat sebagai antioksidan ditambahkan kedalam larutan DPPH maka senyawa uji akan berperan meredam (menetralkan) radikal DPPH tersebut. Semakin tinggi kemampuannya meredam maka akan semakin besar nilai% inhibisinya dan DPPH sisa semakin berkurang sehingga absorban yang terukur akan menurun. Semakin tinggi nilai % inhibisinya dikatakan senyawa semakin bersifat aktif antioksidan. Pada Tabel IV terlihat peningkatan konsentrasi senyawa uji meningkatkan nilai % inhibisi terhadap radikal DPPH sehingga nilai absorbansinya akan semakin kecil. Hal yang sama juga ditunjukkan oleh asam askorbat yang digunakan sebagai senyawa standar

Untuk menentukan efektifitas peredaman radikal DPPH ditentukan dengan menghitung nilai IC₅₀ dari senyawa uji. IC₅₀ artinya konsentrasi dari senyawa uji yang dapat meredam 50% radikal DPPH. nilai IC₅₀ ditentukan melalui persamaan regresi linier antara konsentrasi dengan persen inhibisi (% I). Berdasarkan persamaan regresi linea (Y = 0,366 X + 44,336) diperoleh nilai IC_{50} senyawa uji 16,05µg/mL, sedangkan untuk senyawa standar antioksidan asam askorbat berdasarkan persamaan regresi (Y = 0,525X + 46,820) diperoleh nilai IC₅₀ 6,057 μg/mL. Berdasarkan standar tingkat aktivitas antioksidan yang dikemukakan oleh Minami et al., (1998) senyawa yang termasuk kategori sangat aktif memiliki nilai IC50< 10 µg/mL, kategori aktif bila memiliki nilai IC50 10-100 µg/mL, dan kategori tidak aktif bila nilai IC50> 100 µg/mL. Berdasarkan kategori ini maka senyawa uji dikategorikan aktif sebagai antioksidan.

Muharni

KESIMPULAN

Senyawa derivat piranon menunjukkan aktivitas antibakteri terhadap keempat bakteri uji *E. coli, S. dysentriae, S. aureus dan B. subtilis,* dimana aktivitasnya paling kuat terhadap bakteri Gram positif *S. aureus* dibandingkan bakteri lainnya yang memberikan zona hambat 11 mm pada konsentrasi 250 ppm. Senyawa uji juga bersifat aktif antiksidan dengn nilai IC_{50} 16,05µg/mL.

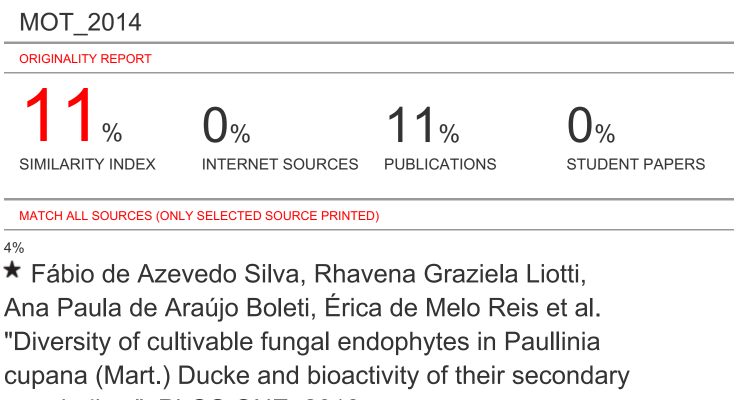
UCAPAN TERIMAKASIH

Terimakasih kami ucapkan kepada Direktorat Jendral Pendidikan Tinggi (Dikti) yang telah mendanai penelitian ini melalui Lembaga Penelitian Universitas Sriwijaya untuk Skim Penelitian Fundamental tahun 2014.

DAFTAR PUSTAKA

- Departemen Kesehatan Republik Indonesia. 1988. Inventaris obat Indonesia. Jilid I. Badan penelitian dan pengembangan kesehatan. Jakarta.
- Hadioetomo, R. S. 1993. Mikrobiologi Dasar Dalam Praktek, Tehnik, dan Prosedur Dasar Laboratorium. Gramedia, Jakarta.
- Hundley, N. J. 2005. Struktur Elucidation of Bioactive Compounds Isolated from Endophytes of Alstonia Scholaris and Acmena Graveolens. *Thesis*, Department of Chemistry and Biochemistry. Brigham Young University.
- Hung, P. Q. and Annapurna, K. 2004. Isolation and Characterization of Endophytic Bacterial in Soybean (*Glycine sp.*). Omonrice. 12, 92-101.
- Lay, B.W. 1994. *Analisis mikroba Laboratorium*. PT. Raja Grafindo Persada, Jakarta.
- Minami, H., Hamaguchi, K., Kubo, M., and Fukuyama, Y. 1998. A benzophenone and a xanthone from *Garcinia subelliptica*. *Phytochemistry*. 49(6): 1783-1785

- Muharni, Fitrya, Milanti Okta Ruliza, Dwi Anjar Susanti, and Elfita. 2014a. di-(2ethylhexyl)phthalate and Pyranon Derivated from Endophytic fungi Penicillium sp the Leave of Kunyit Putih (Curcuma zedoaria (Berg) Roscoe). Indo.J.Chem. 14 (3), 290-296.
- Muharni, Fitrya, Milanti Okta Ruliza, Dwi Anjar Susanti, dan Elfita. 2014b. Aktivitas antioksidan di-(etilheksil)ftalat dari mikroba endofitik *Penicillium* sp *Curcuma zedoaria* (Berg.) Roscoe. Prosiding Semirata bidang MIPA BKS Barat. IPB. Bogor.
- Muharni, Fitrya, Milanti Okta Ruliza, Sri wahyuni, dan Elfita. 2014c. Aktivitas antibakteri senyawa di-(etilheksil)ftalat dari mikroba endofitik *Penicillium* sp pada tumbuhan kunyit putih *Curcuma zedoaria* (Berg.) Roscoe. Prosiding seminar MIPA net. UI. Jakarta
- Pelctzar, J.M and Chan, E.C.S. 1988. Dasar-dasar Mikrobiologi. Edisi I. Terjemahan Ratna Siri dkk. UI-Press Jakarta.
- Prihatiningtias, W. 2005). Senyawa bioaktif Fungi Endofitik Akar kuning (*Fibraurea chloroleuca* Miers) sebagai senyawa antimikroba. *Tesis.* UGM. Yogyakarta
- Radji, M. 2005. Peranan Bioteknologi dan Mikroba Endofit dalam Pengembangan Obat Herbal. *Majalah Ilmu Kefarmasian*. Vol 2. No.3 : 113 – 126.
- Selvi, A. T, Joseph, G. S., and Jayaprakasha,G. K. 2003. Inhibition of Growth and Aflatoxin Production in Aspergillus flavus by *Garcinia* indica Extract and Its Antioxidant Activity. *Food Microbiology* 20: 455-460.
- Tan, R.X., and Zou, W.X. 2001. Endophytes : A rich source of functional metabolites. *Nat. Prod. Rep.* 18 : 448-459.



metabolites", PLOS ONE, 2018

Publication

Exclude quotes	Off	Exclude matches	Off
Exclude bibliography	On		