

Jurnal Agrikultura



Fakultas Pertanian Universitas Padjadjaran
jurnal.unpad.ac.id/agrikultura

Beranda > Arsip > Vol 32, No 2 (2021)

Agustus, 2021

DOI: <https://doi.org/10.24198/agrikultura.v32i2>

Daftar Isi

Artikel

Efektivitas Ekstrak Gulma Rawa terhadap Ulat Grayak (*Spodoptera litura* F.)

85 - 92



[10.24198/agrikultura.v32i2.27526](https://doi.org/10.24198/agrikultura.v32i2.27526)

Syaiful Asikin, Izhar Khairullah

Pengaruh Naphthalene Acetic Acid (NAA) dan Kinetin terhadap Perkembangan Protocorm-Like Body (PLB) dan Regenerasi Anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid

93 - 102



[10.24198/agrikultura.v32i2.32095](https://doi.org/10.24198/agrikultura.v32i2.32095)

Didik Pudji Restanto, Budi Kriswanto, Nafisah Iqmatullah, Parawita Dewanti

Uji In Vitro Air Rebusan Daun dan Batang Porang (*Amorphophallus* sp.) Terhadap *Pyricularia oryzae* Penyebab Penyakit Blas pada Tanaman Padi

103 - 111



[10.24198/agrikultura.v32i2.34007](https://doi.org/10.24198/agrikultura.v32i2.34007)

Tarkus Suganda, Sofia Kholifatu Wahda

Pendugaan Kadar Biomassa dan Karbon Tersimpan pada Berbagai Kemiringan dan Tutupan Lahan di KHDTK Gunung Bromo UNS

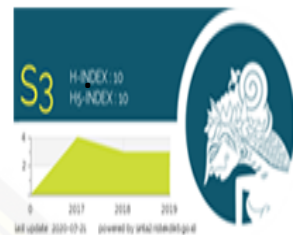
112 - 119



[10.24198/agrikultura.v32i2.32344](https://doi.org/10.24198/agrikultura.v32i2.32344)

Tarkus Suganda, Sofia Kholifatu Wahda

AGRIKULTURA DI SINTA



SERTIFIKAT



Penyerahan Online

Dewan Editor

Mitra Bebestari

Petunjuk Penulisan

Fokus dan Ruanglingkup

Pengalihan Hak Cipta

Digital Repository Universitas Jember Jurnal Agrikultura

[BERANDA](#) | [LOGIN](#) | [DAFTAR](#) | [CARI](#) | [TERKINI](#) | [ARSIP](#) | [INFORMASI](#) | [TENTANG KAMI](#)

[Beranda](#) > [Tentang Kami](#) > [Dewan Editorial](#)

KETUA DEWAN EDITOR

Endah Yulia, Scopus ID 22137277700, Program Studi Agroteknologi, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

EDITOR PELAKSANA

FITRI WIDIANTINI, Author ID Scopus=57211606678, Dept. HPT, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

EDITOR BAGIAN

BETTY NATALIE FITRIATIN, Fakultas Pertanian Universitas Padjadjaran, Indonesia

Danar Dono, Dept. HPT, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia, Indonesia

NONO CARSONO, Faperta Unpad Jatinangor Indonesia, Indonesia

Syariful Mubarak, Scopus ID: 56850354500, Departemen Budidaya Pertanian, Faperta UNPAD, Indonesia

SEKRETARIAT

YOSEP NIAN WIJAYA, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

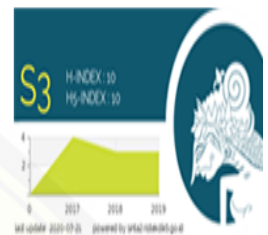
Jurnal Agrikultura, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

Jurnal Agrikultura terdaftar dengan ISSN 0853-2885(cetak) dan ISSN 2685-3345 (online).

Telah terakreditasi selama lima tahun sebagai Jurnal Ilmiah berdasarkan Kementerian Riset, Teknologi, dan Pendidikan Tinggi Republik Indonesia SK No.28/E/KPT/2019 tanggal 11 Oktober 2019 (Vol. 29 No. 1 April 2018 hingga Vol. 33 No. 3 Desember 2022) dan diindeks dalam SINTA 3

Jurnal Agrikultura © Copyright 2021. All Rights Reserved.

AGRIKULTURA DI SINTA



SERTIFIKAT



Penyerahan Online

Dewan Editor

Mitra Bebestari

Petunjuk Penulisan

Fokus dan Ruanglingkup

Mitra Bebestari

1. [Abi Pratiwa Siregar](#), Scopus ID 57205330449, Fakultas Pertanian, Universitas Gadjah Mada, Indonesia
2. [Abraham Suriadikusumah](#), Scopus ID 57192937877, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
3. [Achmadi Priyatmojo](#), Scopus ID 6506471301, Fakultas Pertanian, Universitas Gadjah Mada, Indonesia
4. [Agnes V Simamora](#), Scopus ID 57148139200, Fakultas Pertanian, Universitas Nusa Cendana, Indonesia
5. [Agus Dana Permana](#), Scopus ID 26326490500, Sekolah Ilmu dan Teknologi Hayati Institut Teknologi Bandung, Indonesia
6. [Agus Susanto](#), Scopus ID 57057402200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
7. [Ahadiyah Yugi Rahayu](#), Scopus ID 24381568300, Universitas Jenderal Soedirman, Indonesia
8. [Anas Zubair](#), Scopus ID 26221558400, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
9. [Anne Nuraini](#), Scopus ID 57194573980, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
10. [Annisa Annisa](#), Scopus ID 36631467200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
11. [Anni Yuniarti](#), Scopus ID 57200645052, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
12. [Apong Sandrawati](#), Scopus ID 57200659987, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
13. [Betty Natalie Fitriatin](#), Scopus ID 57196436055, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
14. [Budi Waluyo](#), Scopus ID 56605006300, Fakultas Pertanian, Universitas Brawijaya, Indonesia
15. [Ceppy Nasahi](#), Scopus ID 57211606633, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
16. [Citra bakti](#), Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
17. [Cucu Suherman Victor Zar](#), Scopus ID 57194576114, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
18. [Didik Pudji Restanto](#), Scopus ID 57207622880, Fakultas Pertanian, Universitas Jember, Indonesia
19. [Eka Candra Lina](#), Scopus ID 55780641000, Fakultas Pertanian, Universitas Andalas, Indonesia
20. [Eliana Wulandari](#), Scopus ID 57193310070, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
21. [Emma Trinurani Sofyan](#), Scopus ID 57192158235, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
22. [Endah Djuwendah](#), Scopus ID : 57194281226 Fakultas Pertanian Universitas Padjadjaran, Indonesia
23. [Endah Retno Palupi](#), Scopus ID 57205212880, Institut Pertanian Bogor, Indonesia
24. [Farida Damayanti](#), Scopus ID 36988410400, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
25. [Fiky Yulianto Wicaksono](#), Scopus ID : 57194013025, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
26. [Gigih Ibnu Prayoga](#), Scopus ID 57224334465, Fakultas Pertanian, Universitas Bangka Belitung, Indonesia
27. [Hartati Oktarina](#), Scopus ID 57215079771, Fakultas Pertanian, Universitas Syiah Kuala. Banda Aceh, Indonesia
28. [Hasan Ashari Oramahi](#), Scopus ID 55635045700, Fakultas Kehutanan, Universitas Tanjungpura, Indonesia
29. [Hersanti Wartono](#), Scopus ID 55557607500, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
30. [Ichsan Nurul Bari](#), Scopus ID 57195943047, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
31. [Ida Farida Farida](#), Fakultas Pertanian Unpad, Indonesia
32. [Lilian Rizkie](#), Sinta ID 6649333, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
33. [Lindung Tri Puspasari](#), Sinta ID 5988122, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
34. [Luciana Djaya](#), Scopus ID 57208694454, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
35. [Mahfud Arifin](#), Scopus ID 57193808865, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
36. [Mieke Rochimi Setiawati](#), Scopus ID 57196435580, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

37. Mimin Muhaemin, Scopus ID: 6505990272, Fakultas Teknologi Industri Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
38. Mira Ariyanti, Scopus ID 57195770148, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
39. Muhamad Kadapi, Scopus ID: 56976305200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
40. Muhammad Amir Solihin, Scopus ID 57194235155, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
41. Noladhi Wicaksana, Scopus ID 50362316600, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
42. Noor Istifadah, Scopus ID 15019396000, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
43. Nurjanah Nurjanah, Subbidang Benih Impor, Bidang Karantina Tumbuhan Benih, Pusat Karantina Tumbuhan dan Keamanan Hayati Nabati, Badan Karantina Pertanian, Indonesia
44. Oviyanti Mulyani, Scopus ID 57192942621, Fakultas Pertanian Universitas Padjadjaran, Indonesia
45. Purnama Hidayat, Scopus ID : 24284075000, Institut Pertanian Bogor Institut Pertanian Bogor, Indonesia
46. Puspita Wulansari, Scopus ID 57211274098, Fakultas Ekonomi dan Bisnis, Universitas Telkom, Indonesia
47. Rachmat Harryanto, Scopus ID 57214100472, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
48. Reginawanti Hindersah, Scopus ID 57200657459, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
49. Ruminta Roem, Scopus ID 57190178995, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
50. Santi Rosniawaty, Scopus ID 29567538000, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
51. Shantosa Yudha Siswanto, Scopus ID 57210817157, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
52. Sri Hartati, Scopus ID 57153895200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
53. Sudarjat Sudarjat, Scopus ID 57204000095, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
54. Sumadi Sumadi, Scopus ID 57205130578, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
55. Suseno Amien, Scopus ID 8883674200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
56. Sutomo Sutomo, Scopus ID 55627604300, Pusat Penelitian Konservasi Tumbuhan dan Kebun Raya - LIPI, Indonesia
57. Tarkus Suganda, Scopus ID 57218955264, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
58. Tuan Arinafril Arinafril, Agroekoteknologi Universitas Sriwijaya_Environmental Science and Management, TUA, Thai Nguyen, Vietnam, Indonesia
59. Tuti Karyani, Scopus ID 57188959907, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
60. Vira Kusuma Dewi, Scopus ID 57193198147, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
61. Wahyu Daradjat Natawigena, Scopus ID 56481576900, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
62. Wardiah Wardiah, Scopus ID 57192575324, Prodi Pendidikan Biologi Fakultas Keguruan dan Ilmu Pendidikan Unsyiah, Indonesia
63. Wawan Hermawan, Faculty of Mathematics and Natural Sciences, Universitas Padjadjaran, Indonesia
64. Wenny Mamilianti, Scopus ID 57211943954, Fakultas Pertanian, Universitas Yudharta Pasuruan, Indonesia
65. Yani Maharani, Scopus ID 57201090877, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
66. Yayan Sumekar, Scopus ID 57207889342, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
67. Yulia Pujiastuti, Scopus ID 50262740500, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
68. Yusup Hidayat, Scopus ID 55795277800, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
69. Yuyun Yuwariah, Scopus ID 56688524200, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia
70. Zainal Abidin, Sinta ID 5985147, Fakultas Pertanian, Universitas Lampung, Indonesia
71. Zumi Saidah, Scopus ID 56419859100, Fakultas Pertanian, Universitas Padjadjaran, Indonesia

Jurnal Agrikultura terdaftar dengan ISSN 0853-2885(cetak) dan ISSN 2685-3345 (online).

Telah terakreditasi selama lima tahun sebagai Jurnal Ilmiah berdasarkan Kementerian Riset, Teknologi, dan Pendidikan Tinggi Republik Indonesia SK No.28/E/KPT/2019 tanggal 11 Oktober 2019 (Vol. 29 No. 1 April 2018 hingga Vol. 33 No. 1 Desember 2022) dan diindeks dalam SINTA 3

Jurnal Agrikultura © Copyright 2022. All Rights Reserved.

- Fokus dan Ruang Lingkup
- Kebijakan Bagian
- Proses Peer Review
- Kebijakan Akses Terbuka
- Pengarsipan
- Etika Publikasi

Fokus dan Ruang Lingkup

Jurnal Agrikultura merupakan jurnal nasional yang memuat kajian dan hasil-hasil penelitian di bidang pertanian. Jurnal Agrikultura ini terutama menaruh perhatian pada pengembangan keilmuan di bidang budidaya tanaman, tanah dan lahan pertanian, hama dan penyakit tumbuhan, agribisnis, dan pengembangan teknologi pertanian.

Kebijakan Bagian

Artikel

- Naskah Terbuka Diindeks Telah di-Peer review

Proses Peer Review

Jurnal Agrikultura dalam proses pengelolaan naskah menerapkan sistem peer review. Naskah yang dikirimkan ke Jurnal Agrikultura akan melalui proses review oleh para mitra bestari yang dilakukan secara tertutup. Naskah akan direview oleh setidaknya dua orang reviewer. Hasil review tersebut akan menjadi dasar bagi editor untuk menentukan apakah naskah tersebut dapat diterima untuk dipublikasikan, diperbaiki atau ditolak.

Dengan mengirimkan naskah ke Jurnal Agrikultura, secara otomatis penulis naskah telah menyetujui bahwa naskah yang dikirimkan ke Jurnal Agrikultura adalah naskah yang belum dan tidak akan dipublikasikan dalam media lain yang sejenis, kecuali naskah tersebut telah dinyatakan tidak dapat dimuat dalam Jurnal Agrikultura.

JURNAL INI TERINDEKS DI



AGRIKULTURA DI SINTA



SERTIFIKAT



Penyerahan Online

Dewan Editor

Mitra Bebestari

Petunjuk Penulisan

Fokus dan Ruanglingkup

Pengalihan Hak Cipta

Statistik Pengunjung



UKURAN HURUF

Pengaruh Naphthalene Acetic Acid (NAA) dan Kinetin terhadap Perkembangan Protocorm-Like Body (PLB) dan Regenerasi Anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid

Didik Pudji Restanto^{1,2*}, Budi Kriswanto¹, Nafisah Iqmatullah¹, dan Parawita Dewanti¹

¹Laboratorium Kultur Jaringan, Prodi Agronomi, Fakultas Pertanian, Universitas Jember

²Center for Development Advance Sciences and Technology (CDAST) Jember University

Jalan Kalimantan No. 37 Kampus Tegal Boto Jember

*Alamat korespondensi: restanto.lemlit@unej.ac.id

INFO ARTIKEL	ABSTRACT/ABSTRAK
Diterima: 05-02-2021 Direvisi: 11-06-2021 Dipublikasi: 11-08-2021	<p>The Effect of Naphthalene Acetic Acid (NAA) and Kinetin on Protocorm-Like Body (PLB) Development and Regeneration of <i>Phalaenopsis</i> sp. Hybrid</p>
Keywords: Kinetin, NAA, <i>Phalaenopsis</i> sp. hybrid, Protocorm-like body, Regeneration	<p><i>Phalaenopsis</i> is an orchid with high economic value due to its beautiful color. The demand of this orchid is increasing so that tissue culture technology is required in mass propagation of the orchid. Orchid propagation using a protocorm-like body (PLB) explant source is one of the best ways to produce large quantities of orchids. The study was aimed to identify the best combination of NAA and Kinetin in PLB development at liquid medium and the PLB that was subcultured in regeneration medium. The explant used was 2-month-old PLB that planted in liquid Vacin & Went (VW) medium with combinations of NAA and Kinetin at concentrations of 2.5 mg/L, 5 mg/L and 7.5 mg/L, respectively. The regeneration medium used was solid VW medium with supplements of 15% coconut water, 5% bananas, 5% potatoes and 0.2% activated charcoal. The experiment used a completely randomized design with three replications. The results showed that the combination of NAA and kinetin had no significant effect on the number and fresh weight of PLB. Meanwhile, almost all the combination showed the same colour of PLB, namely yellowish green (5GY 7/6), only the combination of NAA 5 mg/L + Kinetin 7.5 mg/L showed different result with pale yellow (5Y8 /4) colour. The plantlet colour change from light yellowish green (7.5GY 8/8) to yellowish green (7.5GY 7/6) and dark yellowish green (7.5GY 6/10) occurred at the beginning of acclimatization and at two and four weeks. Orchid seedlings grew well and became mature plants after being transferred to black moss media.</p>
Kata Kunci: Kinetin, NAA, <i>Phalaenopsis</i> sp. hybrid, Protocorm-like body, Regenerasi	<p><i>Phalaenopsis</i> merupakan anggrek yang mempunyai nilai ekonomis tinggi karena warna yang menarik. Permintaan selalu meningkat sehingga teknologi kultur jaringan sangat dibutuhkan dalam perbanyakan anggrek ini. Perbanyakan tanaman anggrek menggunakan sumber eksplan <i>protocorm-like body</i> (PLB) merupakan salah satu cara yang tepat untuk menghasilkan anggrek dalam jumlah banyak. Penelitian ini bertujuan untuk mendapatkan kombinasi NAA dan Kinetin terbaik pada perkembangan PLB di kultur cair serta PLB yang disubkultur di media regenerasi. Bahan tanam menggunakan PLB umur 2 bulan yang ditanam pada media Vacin & Went (VW) cair dengan perlakuan kombinasi NAA dan Kinetin masing-masing pada konsentrasi 2,5 mg/L, 5 mg/L dan 7,5 mg/L. Media regenerasi menggunakan VW padat dengan suplemen 15% air kelapa, 5% pisang, 5% kentang dan</p>

0,2% arang aktif. Percobaan menggunakan Rancangan Acak Lengkap dengan tiga kali ulangan. Hasil penelitian menunjukkan bahwa kombinasi NAA dan kinetin tidak berpengaruh terhadap jumlah dan berat PLB. Sementara itu, warna PLB hampir semua menunjukkan warna yang sama yaitu hijau kekuningan (5GY 7/6) hanya pada kombinasi perlakuan NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L terjadi klorosis berwarna kuning pucat (5Y8/4). Perubahan warna planlet terjadi dari hijau kekuningan terang (7.5GY8/8) menjadi hijau kekuningan (7.5GY7/6) dan hijau kekuningan tua (7.5GY6/10) masing-masing pada awal aklimatisasi, serta pada dua dan empat minggu. Bibit anggrek tumbuh dengan baik dan menjadi tanaman dewasa setelah dipindahkan pada media moss hitam.

PENDAHULUAN

Anggrek merupakan salah satu tanaman hias yang banyak dikembangkan dan diminati karena keindahannya dan tahan lama pada saat berbunga. Salah satu jenis anggrek yang banyak dibudidayakan adalah anggrek *Phalaenopsis* hibrida (Hinsley *et al.*, 2018). Menurut Meiliasari dan Iriawati (2016), anggrek *Phalaenopsis* hibrida merupakan salah satu anggrek yang memiliki nilai pasar yang tinggi sebagai tanaman hias. Anggrek ini merupakan salah satu jenis anggrek epifit monopodial yang sulit untuk dikembangkan secara vegetatif, tetapi mempunyai bunga yang bervariasi dan menarik sehingga berpotensi untuk dikembangkan secara masal dengan menggunakan teknik kultur jaringan.

Kultur jaringan merupakan salah satu teknik perbanyakan tanaman dengan menumbuhkan mulai dari protoplas, sel atau jaringan tanaman dalam kondisi aseptik dalam waktu yang singkat (Gunawan, 1994). Sumber eksplan yang digunakan dalam kultur jaringan berupa organ yang berasal dari akar, batang, daun, biji dan embrio. Penambahan zat pengatur tumbuh (ZPT), vitamin, bahan organik, dan sukrosa mampu menunjang pertumbuhan tanaman secara *in vitro* (De & Singh, 2018). Menurut Sarmah *et al.* (2017), keberhasilan dari kultur jaringan juga tergantung pada media (padat atau cair), ZPT dan sumber eksplan yang digunakan.

Perbanyakan tanaman anggrek menggunakan sumber eksplan *protocorm-like body* (PLB) merupakan salah satu cara yang tepat untuk menghasilkan anggrek dalam jumlah banyak. Secara umum PLB banyak digunakan sebagai eksplan karena memiliki kemampuan regenerasi yang tinggi. Perbanyakan dengan menggunakan PLB mampu menghasilkan planlet secara lengkap dalam waktu yang singkat (Kalyan & Sujit, 2015). Menurut Setiari

et al. (2018) PLB merupakan salah satu bagian dari tanaman anggrek yang terbentuknya tidak melibatkan pembentukan embrio seperti jaringan daun, batang, dan akar.

Media Vacin & Went (VW) cair dengan penambahan NAA 5 mg/L dan kinetin 5 mg/L merupakan media terbaik untuk multiplikasi PLB dibandingkan dengan media VW padat dengan presentasi multiplikasi masing-masing 80% dan 70 % (Park *et al.*, 1996). Sementara itu, pemberian suplemen chitosan 15 mg/L memberikan hasil terbaik untuk jumlah PLB sebesar 12,33, berat basah PLB sebesar 0,88 g, serta jumlah planlet sekitar 6,66 (Restanto *et al.*, 2016). Menurut Young *et al.* (2000), multiplikasi PLB anggrek *Phalaenopsis* sp. bisa ditingkatkan dari 20 g PLB yang identik dengan 1000 PLB bisa menjadi 18.000 PLB dalam waktu delapan minggu dan siap meregenerasi menjadi tanaman anggrek baru dengan menggunakan bioreaktor temporary immersion culture. Regenerasi bisa dilakukan dengan penambahan suplemen organik yang mampu mendorong perkecambahan PLB secara cepat (Utami & Hariyanto, 2020).

BAHAN DAN METODE

Penelitian dilaksanakan di Laboratorium Kultur jaringan dan rumah kaca Fakultas Pertanian, Universitas Jember pada bulan Januari 2020 sampai Februari 2021. Penelitian ini dirancang menggunakan rancangan acak lengkap (RAL) dengan dua faktor yaitu NAA (tiga taraf: 2,5 mg/L, 5 mg/L dan 7,5 mg/L) dan kinetin (tiga taraf: 2,5 mg/L, 5 mg/L dan 7,5 mg/L) sehingga terdapat sembilan kombinasi perlakuan yang diulang tiga kali. Di dalam satuan percobaan terdapat 0,5 g PLB sehingga total PLB yang digunakan sekitar 13,5 g.

Persiapan sumber eksplan dari selfing anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid diawali dari

penyerbukan sampai terbentuknya buah anggrek yang matang sekitar 6 bulan (Fang *et al.*, 2016). Buah anggrek disterilisasi dengan merendam dalam alkohol 96% selama lima detik dan dibakar menggunakan api bunsen di dalam laminar dan diulang tiga kali. Buah anggrek yang telah steril diletakkan dalam cawan Petri kemudian dipotong kedua ujungnya dan dibuka dengan menggunakan scalpel. Biji anggrek kemudian ditanam pada media tebar VW padat dengan penambahan komposisi suplemen 20% air kelapa, 200 mL air rebusan kentang (100 g), satu mL liquinox (B1), satu mL atonik, dua mL minyak ikan dan pupuk daun gaviota dua g dalam satu L media. PLBs (*small* PLB) akan terbentuk sekitar dua bulan yang akan digunakan sebagai sumber eksplan.

PLB sebanyak 0,5 g yang identik dengan 65 PLB ditanam dalam media tebar (VW cair) dengan penambahan kombinasi hormon NAA dan kinetin sesuai perlakuan selama 10 minggu dan digojok menggunakan *orbital shaker* pada kecepatan 100 rpm. Regenerasi PLB dilakukan dengan menggunakan media VW padat yang ditambahkan suplemen organik kompleks berupa 15% air kelapa, 5% homogenate pisang, 5% homogenat kentang, dan 0,2% arang aktif selama tiga bulan (Tawaro *et al.*, 2008). Planlet anggrek kemudian diaklimatisasi dengan menggunakan moss hitam yang telah disterilkan menggunakan autoclave. Planlet dikeluarkan dari botol dan dibersihkan dari sisa agar yang menempel pada akar kemudian direndam dalam larutan fungisida M-45 dengan konsentrasi dua g/L selama dua jam dan ditiriskan semalam. Planlet diaklimatisasi dengan cara kompot

(*community pot*) selama empat minggu dan dipindah pada cup plastik secara individu.

Parameter yang diamati dalam penelitian ini yaitu tahap perkembangan PLB pada media cair dengan menggunakan mikroskop sterio LEICA pada pembesaran 8X, warna PLB dengan menggunakan skor muncell color charts, jumlah PLB dan berat PLB di akhir pengamatan. Tiga parameter pengamatan yang dilakukan pada tahap aklimatisasi yaitu jumlah daun, jumlah akar dan panjang akar dengan cara menghitung jumlah daun, jumlah akar dan panjang akar dibagi dengan jumlah planlet. Analisis data kuantitatif dengan menggunakan sidik ragan ANOVA dua arah kemudian kombinasi perlakuan yang menghasilkan pengaruh nyata dilakukan uji nilai tengah dengan menggunakan jarak berganda Duncan atau Duncan Multiple Range Test (DMRT) pada taraf kepercayaan 95%.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Sumber eksplan dalam penelitian ini yaitu PLB anggrek umur dua bulan dari tebar biji hasil selfing anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid. Tanaman anggrek yang siap untuk di-selfing, perkembangan buah anggrek dan PLB umur dua bulan terlihat pada Gambar 1. Gambar 1 menunjukkan tahapan untuk mendapatkan sumber eksplan anggrek *Phalaenopsis*. Dimulai dengan persiapan anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid yang telah berbunga sempurna dan telah siap untuk diserbuki sendiri, kemudian buah anggrek yang diperoleh ditebar setelah umur lima atau enam bulan, serta penyiapan PLB sebagai sumber eksplan yang terbentuk setelah berumur dua bulan.

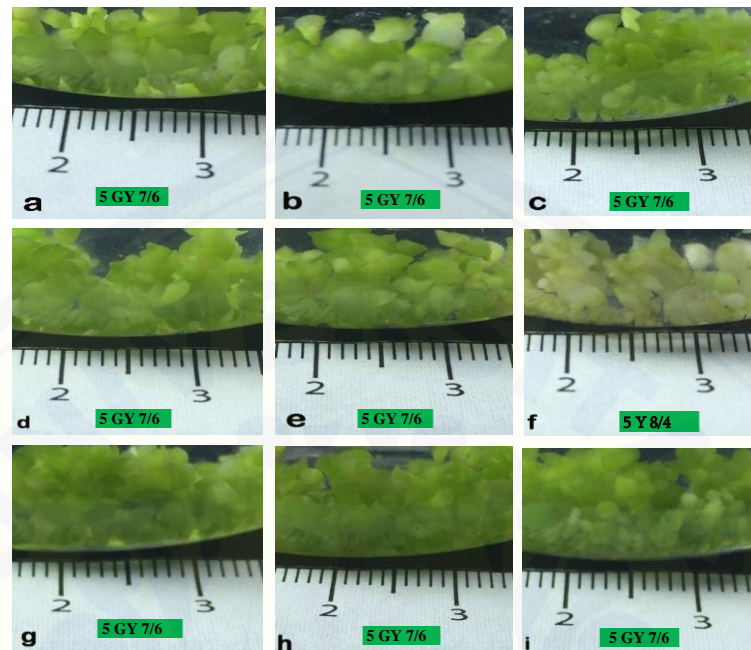


Gambar 1. Eksplan anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid.

- (A) Anggrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid yang siap diserbuki sendiri (*self pollination*).
 (B) Perkembangan buah anggrek *Phalaenopsis* (tanda panah) hasil selfing umur enam bulan.
 (C) PLB umur dua bulan sebagai sumber eksplan (Mikroskop sterio perbesaran 8X, skala 0,2 mm)

Sumber eksplan berasal dari PLB yang berumur lima minggu sebesar 0,5 g yang identik dengan 65 PLB ditanam pada media VW cair. Selama dalam perlakuan media cair, PLB selalu

tumbuh membentuk PLB anakan dan terdispersi karena penggojokan dalam orbitel shaker terlihat pada Gambar 2.



Gambar 2. PLB umur 5 minggu dalam media cair.

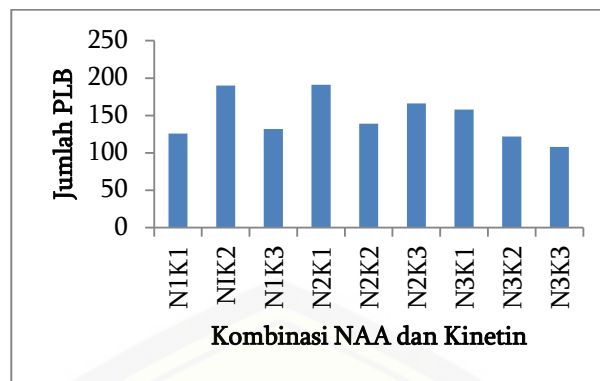
- (a) NAA 2,5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L. (b) NAA 2,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.
(c) NAA 2,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L. (d) NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L.
(e) NAA 5 mg/L + Kinetin 5 mg/L. (f) NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.
(g) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L. (h) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.
(i) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.

Pada Gambar 2 terlihat bahwa PLB mempunyai warna yang sama pada semua kombinasi perlakuan berdasarkan munsell color chart dengan scor 5 GY 7/6, kecuali pada perlakuan kombinasi NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L yang menunjukkan warna yang berbeda cenderung kuning pucat dengan scor 5 Y 8/4 yang artinya PLB berwarna kuning pucat dengan value delapan dan chroma empat. Dari hasil analisis warna menunjukkan semua kombinasi perlakuan mempunyai warna yang baik untuk PLB yaitu hijau kekuningan kecuali perlakuan NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L. Berdasarkan hasil yang sudah diperoleh menunjukkan bahwa kombinasi NAA dan Kinetin setiap perlakuan menghasilkan perkembangan PLB dengan respon yang baik. Hal ini terjadi karena kondisi sel yang

telah mengalami pembesaran dan ZPT yang digunakan dalam media kultur juga berpengaruh terhadap munculnya PLB baru (Sitinjak dkk., 2015).

Rata-rata Jumlah PLB

Kombinasi antara NAA dan kinetin terhadap rata-rata jumlah PLB tidak menunjukkan perbedaan yang nyata (Gambar 3). Rata-rata jumlah PLB minggu ke-10 terlihat tidak menunjukkan perbedaan yang nyata. Rata-rata jumlah PLB pada kombinasi perlakuan empat yaitu NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L sekitar 191 PLB, sedangkan pada kombinasi perlakuan sembilan yaitu NAA 7,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L sekitar 108 PLB. Jumlah PLB akan meningkat sekitar 1,66-2,93 kali pada umur 10 minggu dibandingkan dengan sumber eksplan awal.



Gambar 3. Rata-rata jumlah PLB minggu ke-10 pada media cair.

N1K1 = NAA 2,5 mg/ L + Kinetin 2,5 mg/L. N1K2 = NAA 2,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.

N1K3 = NAA 2,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L. N2K1 = NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L.

N2K2 = NAA 5 mg/L + Kinetin 5 mg/L. N2K3 = NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.

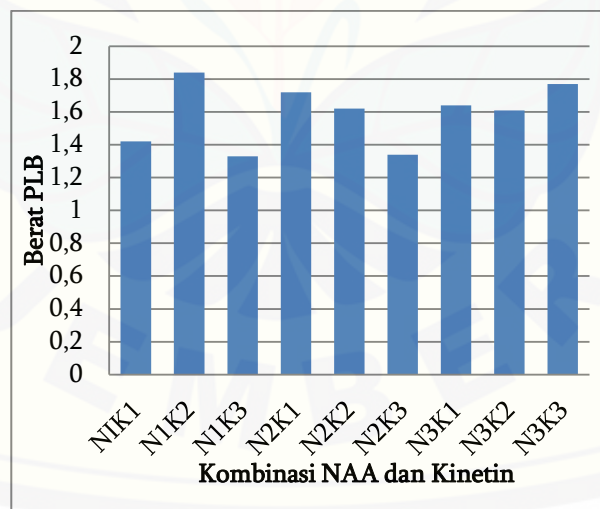
N3K1 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L. N3K2 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.

N3K3 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.

Rata-rata Berat PLB

Perlakuan kombinasi NAA 2,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L menghasilkan rata-rata berat PLB sebesar 1,84 g, sedangkan pada perlakuan kombinasi NAA 2,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L mempunyai rata-rata berat PLB sekitar 1,33 g. Menurut (Kucera *et al.*, 2005) adanya kombinasi auksin dan sitokinin berperan penting dalam perkembangan PLB.

Hormon auksin ini berpengaruh terhadap perkembangan PLB semakin besar karena mampu memicu sel PLB untuk terus berkembang, sedangkan hormon sitokinin mampu meningkatkan pembelahan sel terus menerus sehingga membuat berat PLB semakin bertambah. Rata-rata berat PLB pada minggu ke-10 juga tidak menunjukkan perbedaan yang nyata (Gambar 4).



Gambar 4. Rata-rata berat PLB minggu ke-10 pada media cair.

N1K1 = NAA 2,5 mg/ L + Kinetin 2,5 mg/L. N1K2 = NAA 2,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.

N1K3 = NAA 2,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L. N2K1 = NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L.

N2K2 = NAA 5 mg/L + Kinetin 5 mg/L. N2K3 = NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.

N3K1 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L. N3K2 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.

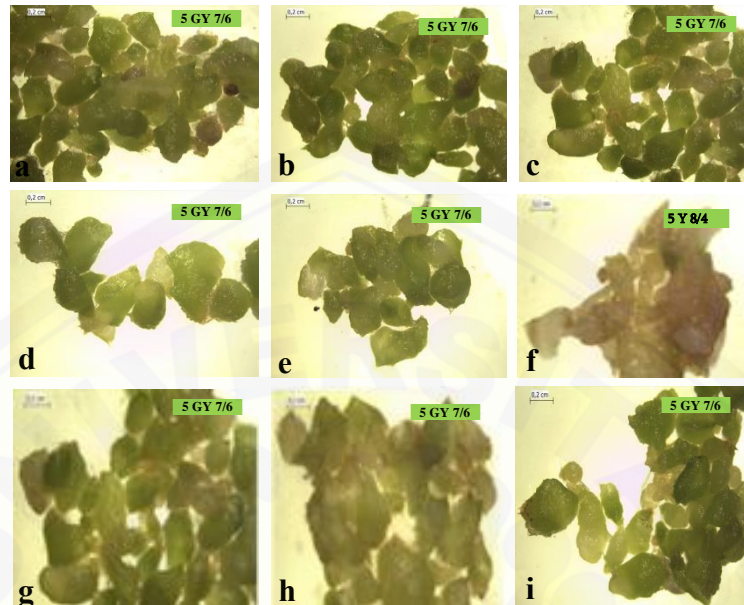
N3K3 = NAA 7,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.

Pengamatan Mikroskopis

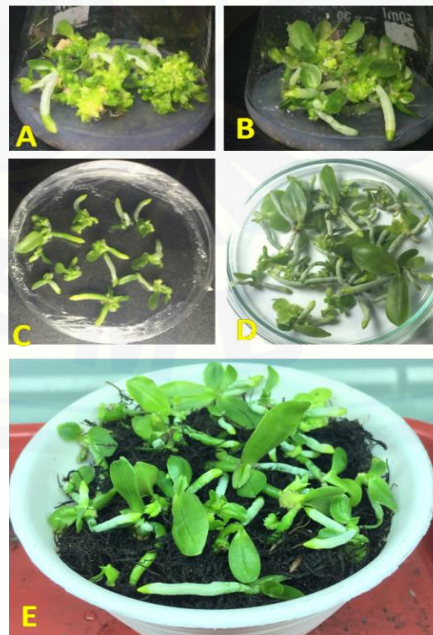
Perkembangan PLB pada kultur cair umur 10 minggu menunjukkan perbedaan warna dan morfologinya (Gambar 5). Hasil analisis mikroskop

sterio pada Gambar 5 menunjukkan bahwa setiap kombinasi perlakuan mempunyai skor warna yang sama yaitu hijau kekuningan (5 GY 7/6) kecuali pada kombinasi perlakuan (NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5

mg/L) yaitu kekuningan (5Y 8/4) terjadi klorosis berpengaruh dalam peningkatan regenerasi tanaman (pucat). Klorofil dibutuhkan oleh tanaman dalam secara in vitro (Setiawati dkk., 2015). proses fotosintesis, secara tidak langsung akan



Gambar 5. PLB aggrek *Phalaenopsis* sp. setelah 10 minggu dalam media cair pada mikroskop perbesaran 8X.
(a) NAA 2,5 mg/ L + Kinetin 2,5 mg/L. (b) NAA 2,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.
(c) NAA 2,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L. (d) NAA 5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L.
(e) NAA 5 mg/L + Kinetin 5 mg/L. (f) NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.
(g) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 2,5 mg/L. (h) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 5 mg/L.
(i) NAA 7,5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L.



Gambar 6. Hasil regenerasi dan aklimatisasi Anggrek *Phalaenopsis* sp.
(A) Regenerasi pada umur enam MST. (B) Regenerasi pada umur Sembilan MST.
(C) Penjarangan planlet hasil regenerasi. (D) Planlet hasil regenerasi umur 12 MST yang siap diaklimatisasi.
(E) Aklimatisasi anggrek dengan menggunakan mos hitam di kompot selama satu bulan.

Regenerasi dan Aklimatisasi Anggrek

Regenerasi dilakukan ketika PLB sudah 10 minggu berada di kultur cair. Selanjutnya PLB dipindah ke media regenerasi yaitu media VW padat dengan penambahan 15% air kelapa, 5% pisang, 5% kentang, dan 0,2% arang aktif. Komposisi bahan-bahan tersebut merupakan media yang digunakan untuk memacu pertumbuhan dan perkembangan PLB untuk menjadi tanaman lengkap. Hasil regenerasi pada umur enam, sembilan dan 12 minggu dan aklimatisasi disajikan pada Gambar 6.

Berdasarkan Gambar 6 terlihat bahwa hasil regenerasi pada umur enam MST sudah menunjukkan pertumbuhan daun yang diikuti dengan pertumbuhan akar. Planlet umur 9 MST menunjukkan pertumbuhan akar dan daun semakin banyak dan siap untuk dijarangkan. Setelah 12 MST planlet anggrek sudah tumbuh sempurna dan siap diaklimatisasi. Menurut Aktar *et al.* (2008) penambahan suplemen organik merupakan faktor yang penting untuk mempercepat pembentukan tunas dan akar anggrek.

Menurut Utami dan Hariyanto (2020) penambahan air kelapa dan ekstrak pisang mampu memperbaiki jumlah akar dan panjang akar, sehingga dengan adanya bahan organik ini pada media regenerasi mampu meningkatkan pertumbuhan planlet secara baik. Planlet hasil regenerasi umur 12 minggu masih mampu memunculkan PLB baru di sekitar sistem perakaran anggrek dan terus berkembang menjadi individu anggrek baru (Gambar 7). Anggrek terus membentuk daun dan perakaran baru. Banyaknya daun yang terbentuk ini terjadi karena peran auksin (air kelapa) yang mampu menambah jumlah daun (Nuraini *et al.*, 2010). Gambar 7 menunjukkan planlet anggrek *Phalaenopsis* yang selalu membentuk PLB baru dapat diduga karena selalu mendapatkan nutrisi sehingga masih mempunyai kemampuan untuk tumbuh dengan baik pada posisi di pangkal perakaran anggrek seperti yang dilaporkan oleh Islam *et al.* (2015).



Gambar 7. PLB baru akan tumbuh pada pangkal perakaran anggrek (tanda panah).

Planlet yang siap diaklimatisasi adalah planlet yang sudah mempunyai minimal dua daun dan panjang akar sekitar 1,5 – 3,5 cm pada umur 12 MST seperti terlihat pada Gambar 8. Pada Gambar 8 terlihat jumlah akar, panjang akar, dan jumlah daun dalam setiap botol kultur memiliki hasil yang berbeda. Rata-rata jumlah akar yang dihasilkan per eksplan nya yaitu 1,78 akar. Parameter rata-rata

jumlah daun yaitu per eksplan sebesar 2,3, sedangkan untuk rata-rata panjang akar per eksplan yaitu 2,74 cm. Planlet anggrek kemudian diaklimatisasi (dikompotkan) pada media mos hitam yang telah disterilkan 0 minggu (awal aklimatisasi), umur dua minggu dan empat minggu dapat dilihat pada Gambar 9.



Gambar 8. Planlet yang dihasilkan dari PLB pada media regenerasi setelah 12 MST.

Salah satu fase akhir dalam kultur jaringan adalah fase aklimatisasi. Fase aklimatisasi ini merupakan fase dimana planlet anggrek akan menyesuaikan dari lingkungan heterotrofik ke lingkungan autotrofik. Pertumbuhan secara vegetatif tanaman anggrek selama aklimatisasi akan dipengaruhi oleh sirkulasi udara, suhu, kelembaban, dan cahaya. Untuk memacu tumbuhan anggrek yang baik maka pada fase aklimatisasi tanaman anggrek diletakkan pada media pakis dan sabut kelapa. Gambar 9 menunjukkan hasil aklimatisasi pada umur yang berbeda. Planlet anggrek berwarna hijau

kekuningan terang (7.5 GY 8/8) pada awal aklimatisasi, kemudian berwarna hijau kekuningan (7.5 GY 7/6) pada umur dua minggu dan dan berwarna hijau kekuningan tua (7.5 GY 6/10) pada pengamatan empat minggu. Menurut Febriani *et al.* (2019) pertumbuhan anggrek yang semakin baik di media aklimatisasi dengan daun yang hijau menandakan kandungan klorofil yang tinggi, sehingga dengan kandungan klorofil yang tinggi tanaman anggrek dapat tumbuh dengan baik. Adanya pertumbuhan tanaman anggrek yang baik ini juga dipengaruhi adanya media aklimatisasi.



Gambar 9. Hasil Aklimatisasi Anggrek *Phalaenopsis* sp.

(A) Aklimatisasi Minggu ke-0 (awal aklimatisasi).

(B) Aklimatisasi minggu ke dua.

(C) Aklimatisasi minggu keempat.

Planlet anggrek setelah beradaptasi di media kompot selama 4 minggu kemudian dipindahkan pada media mos hitam yang telah disterilisasi secara individu untuk mempercepat pertumbuhan akar dan tunas (Gambar 10). Pertumbuhan bibit anggrek termasuk baik yang ditunjukkan oleh rata-

rata jumlah daun yang mulai bertambah sekitar tiga atau empat daun dibandingkan awal aklimatisasi sekitar dua atau tiga daun. Demikian juga untuk perakaran sudah mulai berkembang (tanda panah) sehingga bibit anggrek akan tumbuh menjadi anggrek dewasa.



Gambar 10. Aklimatisasi pada media moss hitam secara individu pada umur 4 minggu.

SIMPULAN

Penambahan hormon kombinasi NAA dan kinetin masing-masing pada konsentrasi 2,5 mg/L, 5

mg/L dan 7,5 mg/L tidak berpengaruh terhadap jumlah PLB dan berat PLB pada media cair. Apabila dilihat dari warna PLB (*Munsell color charts*) selama di media cair hampir pada semua kombinasi

perlakuan menunjukkan warna yang sama yaitu hijau kekuningan (5 GY 7/6), kecuali pada kombinasi perlakuan NAA 5 mg/L + Kinetin 7,5 mg/L terjadi klorosis sehingga PLB berwarna kuning pucat (5Y 8/4). Perubahan warna planlet terjadi saat awal aklimatisasi di media kompot yaitu hijau kekuningan terang (7.5 GY 8/8), hijau kekuningan (7.5 GY 7/6) pada umur dua minggu dan hijau kekuningan tua (7.5 GY 6/10) pada umur empat minggu. Bibit anggrek tumbuh dengan baik setelah dipindahkan pada media moss hitam secara individu untuk menjadi tanaman dewasa.

UCAPAN TERIMA KASIH

Ucapan terima kasih kepada Laboratorium Kultur Jaringan, Fakultas Pertanian, Universitas Jember yang telah memfasilitasi penelitian ini dan DD orchid Batu Malang yang telah membantu bahan tanam angrek *Phalaenopsis* sp. Hybrid.

DAFTAR PUSTAKA

- Aktar S, KM Nasiruddin, and K Hossain. 2008. Effects of different media and organic additives interaction on in vitro regeneration of *Dendrobium* orchid. *Journal of Agricultural and Rural Development*. 6: 69–74.
- De, LC, and R Singh. 2018. Organic production of *Cymbidium* orchids. *Acta Scientific Agriculture*. 2(4): 30–35.
- Febriani, S, DW Ganefianti, A Romeida, and R Herawati. 2019. Acclimatization of pencil orchid (*Papilionanthe hookeriana* Rehb.f) as affected by different types of planting media and fertilizing frequency. *Akta Agrosia*. 22(1): 36–41.
- Fang, SC, JC Chen, and MJ Wei. 2016. Protocorms and protocorm-like bodies are molecularly distinct from zygotic embryonic tissues in *Phalaenopsis aphrodite*. *Plant Physiol*. 171(4): 2682–270.
- Gunawan, LW. 1994. Teknik Kultur Jaringan Tumbuhan. Penebar Swadaya. Jakarta.
- Hinsley, AMY, HJD-E Boer, MF Fay, SW Gale, LM Gardiner, RS Gunasekara, and W Road. 2018. A review of the trade in orchids and its implications for conservation. *Botanical Journal Of The Linnean Society*. 3: 435–455.
- Islam, O, MdS Islam, and MdA Saleh. 2015. Effect of banana extract on growth and development of protocorm like bodies in *Dendrobium* sp. orchid. *The Agriculturists*. 13(1): 101–108.
- Kalyan, KDE, and S Sujit. 2015. Protocorm-like bodies and plant regeneration from foliar explants of *Coelogyne flaccida*, a horticulturally and medicinally important endangered orchid of Eastern Himalaya. *LANKESTERIANA*. 15(2): 151–158.
- Kucera, B, MACohn, and G Leubner-metzger. 2005. Plant hormone interactions during seed dormancy release and germination. *Seed Science Research*. 15: 281–307.
- Meiliasari, D, and I Iriawati. 2016. Regeneration of plantlets through PLB (Protocorm-Like Body) formation in *Phalaenopsis* 'Join Angle X Sogo Musadian'. *J. Math. Fund. Sci*. 48(3): 204–212.
- Nuraini, A, WR Heriliya, E Suminar, dan E Marlina. 2010. Responses of protocorm like bodies hybrid *Dendrobium* orchid on various types and concentration of cytokinin and auxin on Murashige and Skoogs (MS) medium. *Proceeding International Seminar on Horticulture to Support Food Security*. Bandar Lampung. 22-23 June 2010. Pp. 130–135.
- Park, YS, SIAK Kakutaand, and M Okabe. 1996. Efficient propagation of protocorm-like bodies of *Phalaenopsis* in liquid medium. *Tissue and Organ Culture*. 45(1): 79–85.
- Restanto, DP, B Santoso, B Kriswanto, and S Supardjono. 2016. The Application of chitosan for protocorm like bodies (PLB) induction of orchid (*Dendrobium* sp.) in vitro. *Italian Oral Surgery*. 9: 462–468.
- Sarmah, D, S Kolukunde, and M Sutradhar. 2017. A Review on: In vitro cloning of orchids. *International Journal of Current Microbiology and Applied Sciences*. 6(9): 1909–1927.
- Setiari, N, A Purwantoro, S Moeljopawiro, and E Semiarti. 2018. Micropropagation of *Dendrobium phalaenopsis* orchid through Overexpression of embryo gen AtRKD4. *Agrivita*. 40(2): 284–296.
- Setiawati, Y, IA Astarini, dan NPA Astiti. 2015. Perbanyakan anggrek *Dendrobium heterocarpum* Lindl. secara in vitro dengan media yang berbeda. *Jurnal Metamorfosa: Journal of Biological Sciences*. 2(1): 34–40.
- Sitinjak, MA, MN Isda, dan S Fatonah. 2015. Induksi kalus dari eksplan daun in vitro keladi tikus

(*Typhonium* sp.) dengan perlakuan 2,4-D dan kinetin. Al-Kauniah Jurnal Biologi. 8(1): 32–39.

Tawaro, S, P Suraninpong, and S Chanprame. 2008. Germination and regeneration of *Cymbidium findlaysonianum* Lindl. on a medium supplemented with some organic sources. Walailak J Sci & Tech. 5(2): 125–135.

Utami, ESW, and S Hariyanto. 2020. Organic compounds contents and their role in improving seed germination and protocorm

development in orchids organic compounds: Contents and their role in improving seed germination and protocorm development in orchids. International Journal of Agronomy. 2020(2): 1–12.

Young, PS, HN Murthy, and PK Yoeup. 2000. Mass multiplication of protocorm-like bodies using bioreactor system and subsequent plant regeneration in *Phalaenopsis*. Plant Cell, Tissue and Organ Culture. 63(1): 67–72.

