



PHARMACY

Jurnal Farmasi Indonesia
Pharmaceutical Journal of Indonesia

Editorial Team

Editor in Chief

1. Asmiyenti Djaliasrin Djalil, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto, Indonesia

Editorial Boards

1. Pri Iswati Utami, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto, Indonesia
2. Fauzan Zein Muttaqin, Sekolah Tinggi Farmasi Bandung, Indonesia
3. Retno Wahyuningrum, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto
4. Didik Setiawan, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto, Indonesia
5. Dwi Hartanti, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto, Indonesia
6. Githa Fungie Galistiani, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Purwokerto, Indonesia
7. Azis Saifudin, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Surakarta, Indonesia
8. Rina Herowati, Fakultas Farmasi, Universitas Setia Budi, Indonesia

ISSN: 2579-910X

Jurnal Pharmacy, Vol. 17 No. 02 Desember 2020

1. Optimalisasi Ekstraksi Ikan Sidat Dengan Variasi Metode Ekstraksi sebagai Bahan Baku Pembuatan Mikrokapsul Suplemen Kesehatan Jantung
10.30595/pharmacy.v17i2.5895
Anita Ratna Faoziyah, Elisa Issusilaningtyas
2. Pengaruh Perbedaan Konsentrasi Pelarut Pengekstrak terhadap Stabilitas Sifat Fisik dan Aktivitas Antibakteri pada Sediaan Foot Sanitizer Spray Kombinasi Ekstrak Biji Kopi dan Rimpang Jahe
10.30595/pharmacy.v17i2.6034
Joko Santoso, Aldi Budi Riyanta
3. Pengaruh Konsentrasi Pelarut Etanol saat Maserasi terhadap Kadar Kuersetin Ekstrak Daun Asam Jawa (*Tamarindus indica* L.) secara Spektrofotometri UV-Vis
10.30595/pharmacy.v17i2.6841
Erma Yunita, Zihan Khodijah
4. Formulasi, Evaluasi Fisika, dan Uji Stabilitas Sediaan Pomade dari Ekstrak Etanol Daun Pare (*Momordica charantia* L.)
10.30595/pharmacy.v17i2.6988
Yahdian Rasyadi, Sandra Tri Juli Fendri, Frandika Tri Wahyudi
5. Aktivitas Sitotoksik dan Ekspresi Protein p53 Bcl-2 Ekstrak dan Fraksi Daun Kersen (*Muntingia calabura* L.) terhadap Sel Kanker Payudara T47D
10.30595/pharmacy.v17i2.7280
Maulita Saraswati, Nuraini Harmastuti, Wiwin Herdwiani
6. Formulasi Emulsi Topikal Ekstrak Umbi Bawang Putih (*Allium sativum* L.) sebagai Insektisida Alami Pembasmi Kutu Rambut
10.30595/pharmacy.v17i2.7372
Rima Hayati, Cut Putri Balqis
7. Studi Potensi Interaksi Obat pada Pasien Fraktur di RSUD Tarakan Jakarta
10.30595/pharmacy.v17i2.7471
Annisa Farida Muti, Asri Yani, Refdanita Refdanita
8. Profil Hematologi pada Tikus Putih (*Rattus norvegicus* L.) Galur Wistar Setelah Pemberian Ekstrak Etanol Daun Bawang Dayak (*Eleutherine americana* (Aubl.) Merr. ex K.Heyne.)
10.30595/pharmacy.v17i2.7499
Sri Wahdaningsih, Eka Kartika Untari, Robiyanto Robiyanto
9. Insight on Estrogen Receptor Alpha Modulator from Indonesian Herbal Database: An in-silico analysis
10.30595/pharmacy.v17i2.7592
Muhammad Arba, Nadhifatul Aslikah, Arfan Arfan, Ruslin Ruslin, Arry Yanuar
10. Kajian Aktivitas Antioksidan: Potensi Ekstrak Air Daun Kelor (*Moringa oleifera* Lam.) dan Secang (*Caesalpinia sappan* L.) sebagai Anti Hiperglikemia
10.30595/pharmacy.v17i2.7636

Dhigna Luthfiyani Citra Pradana, Eldiza Puji Rahmi, Annisa Farida Muti

11. Cytotoxic Activity of Flavonols from *Macaranga gigantea* (Rchb.f. & Zoll.) Müll.Arg.
10.30595/pharmacy.v17i2.7649
Rino Wanandri Salam Rewa, Ratih Dewi Saputri, Tjitjik Srie Tjahjandarie, Mulyadi Tanjung
12. Kajian Toksisitas Tanaman Genus *Garcinia*
10.30595/pharmacy.v17i2.7691
Wa Ode Ida Fitriah, Tiana Milanda, Muchtaridi Muchtaridi
13. Pengaruh Variasi Suhu dan Waktu terhadap Rendemen dan Kadar Total Flavonoid pada Ekstraksi Daun *Moringa oleifera* Lam. dengan Metode Ultrasonik
10.30595/pharmacy.v17i2.7752
Via Rifkia, Imam Prabowo
14. A Review on the Phytochemical and Pharmacological Activities of *Luffa acutangula* (L.) Roxb.
10.30595/pharmacy.v17i2.8220
Erna Harfiani, Dhigna Citra Pradana, Hany Yusmaini
15. Formulasi dan Evaluasi Gel Antioksidan Fraksi Ekstrak Kulit Jeruk Nipis (*Citrus aurantiifolia* (Christm.) Swingle)
10.30595/pharmacy.v17i2.8514
Nurul Auliasari, Framesti Frisma Siarumtias
16. Kelarutan dan Aktivitas Antimalaria Ko-Kristal Pirimetamin-Ibuprofen
10.30595/pharmacy.v17i2.8577
Fikri Alatas, Faizal Hermanto, Fitria Hanako
17. Evaluasi Perencanaan dan Pengadaan Obat di Era Jaminan Kesehatan Nasional (JKN) di Puskesmas Kabupaten Cianjur
10.30595/pharmacy.v17i2.8673
Yusi Anggriani, Rina Rosdiana, Sondang Khairani
18. Analisis Penambatan Molekul Kandungan Kimia Tanaman Kelor (*Moringa oleifera* Lam.) Terhadap Target Molekuler Terapi Penyakit Kardiovaskular
10.30595/pharmacy.v17i2.8689
Rina Herowati, Endang Sri Rejeki, Jausi Jannah, Nuraini Harmastuti
19. Penghambatan Enzim Asetilkolinesterase dari Ekstrak Herba Pegagan (*Centella asiatica* (L.) Urb), Ekstrak Daun Kelor (*Moringa oleifera* Lam.) dan Kombinasinya
10.30595/pharmacy.v17i2.9052
Yonathan Tri Atmodjo Reubun, Shirly Kumala, Siswa Setyahadi, Partomuan Simanjuntak
20. Screening of Antibacterial Activity of Ethyl Acetate Fraction of *Eleutherine palmifolia* (L.) Merr Bulbs against *Salmonella typhi*
10.30595/pharmacy.v17i2.8999
Siti Rofida, Ahmad Shobrun Jamil, Nurul Amalia Azhari
21. Studi Biokemoinformatika Kandungan Kimia Daun Sambiloto (*Andrographis paniculata* (Burm.f.) Nees) sebagai Antihiperglykemia serta Prediksi Parameter Farmakokinetik dan Toksisitas

10.30595/pharmacy.v17i2.8944

Rizky Resvita R. Bahi, Rina Herowati, Nuraini Harmastuti

22. Gambaran Hematologi Tikus setelah Pemberian Terapi Gel Ekstrak Kasar Bromelin Kulit Nanas
(Ananas comosus (L.) Merr)

10.30595/pharmacy.v17i2.8723

Anang Setyo Wiyono, Ninis Yuliati

23. Skrining Fitokimia dan Uji Aktivitas Antibakteri Tumbuhan Jelutong Pipit (*Kibatalia arborea* (Blume) G.Don) terhadap *Escherichia coli*

10.30595/pharmacy.v17i2.4806

Ita Husnul Chotimah, Bawon Triatmoko, Ari Satia Nugraha

24. A Comparative In-vitro Dissolution Profiles of Generic and Branded Amoxicillin

10.30595/pharmacy.v17i2.6618

Septilina Melati Sirait, Hanafi Hanafi, Lintannisa Rahmatia

25. Formulasi dan Evaluasi Sabun Kertas Katekin sebagai Antiseptik

10.30595/pharmacy.v17i2.7586

Verawaty verawaty, Irene Puspa Dewi, Wela Wela

ISSN: 2579-910X

**Skrining Fitokimia dan Uji Aktivitas Antibakteri Tumbuhan Jelutong Pipit
(*Kibatalia arborea* (Blume) G.Don) terhadap *Escherichia coli***

Phytochemical Screening and Antibacterial Activity of *Kibatalia arborea* (Blume) G.Don againts *Escherichia coli*

Ita Husnul Chotimah, Bawon Triatmoko, Ari Satia Nugraha*

Drug Utilization and Discovery Research Group (DUDRG), Universitas Jember
Jl Kalimantan No.37, Jember 68121, Indonesia

*Corresponding author email: arisatia@unej.ac.id

Received 13-07-2019 Accepted 07-03-2021 Available online 07-03-2021

ABSTRAK

Infeksi menjadi masalah kesehatan yang serius terutama di negara berkembang seperti di Indonesia. Sejumlah agen antibakteri baru yang berasal dari metabolit sekunder tumbuhan telah banyak diteliti salah satunya adalah *Kibatalia arborea* (Bl) G.Don. Penelitian ini dilakukan untuk mengetahui aktivitas dan kandungan golongan senyawa yang ada pada daun *K. arborea*. Daun *K. arborea* diekstraksi dengan menggunakan metanol. Ekstrak dari daun *K. arborea* kemudian difraksinasi dengan metode fraksinasi bertingkat menggunakan pelarut n-heksana, diklorometana dan etil asetat. Uji aktivitas antibakteri dilakukan dengan metode mikrodilusi untuk mendapatkan nilai IC₅₀ ekstrak dan fraksi daun *K. arborea* terhadap *Escherichia coli* ATCC 25922. Skrining fitokimia dilakukan untuk melihat adanya kandungan golongan senyawa alkaloid, terpenoid, polifenol dan flavonoid. Uji aktivitas antibakteri ekstrak dan fraksi daun *K. arborea* terhadap *E. coli* menunjukkan bahwa fraksi etil asetat (516,458±12,073 µg/ml) memiliki aktivitas yang paling besar, diikuti ekstrak (590,665±24,157 µg/ml) dan dua fraksi dengan nilai IC₅₀ yang tidak berbeda secara signifikan yaitu fraksi n-heksana (880,667±22,587 µg/ml) dan fraksi diklorometana (848,616±37,029 µg/ml). Hasil skrining fitokimia ekstrak metanol daun *K. arborea* menunjukkan bahwa ekstrak mengandung senyawa dari golongan flavonoid, polifenol, terpenoid. Fraksi heksana mengandung alkaloid dan terpenoid. Fraksi diklorometana mengandung alkaloid, terpenoid dan polifenol. Fraksi etil asetat mengandung terpenoid, polifenol dan flavonoid. Sedangkan residu tidak mengandung golongan senyawa flavonoid, polifenol, terpenoid dan alkaloid.

Kata kunci: antibakteri, *Escherichia coli*, *Kibatalia arborea* (Blume) G.Don, skrining fitokimia

ABSTRACT

Infection is one of the most serious health problem especially in development country such as Indonesia. Some of new antibacterial agent are isolated from plant. Kibatalia arborea (Blume) G.Don is one of the species from Apocynaceae that suspected to possess antibacterial activity. The purpose of this research was to find the antibacterial activity and class of phytochemical compound of K. arborea. The leaves of K. arborea were extracted using methanol. Then, the extract was fractionated by n-hexane, dichloromethane, and ethyl acetate using liquid partition method. Broth microdilution method was used to determine the IC₅₀ of extract and fractions against Escherichia coli ATCC 25922. Phytochemical screening was conducted to find whether extract and fractions contain alkaloid, terpenoid, polyphenol and flavonoid. The antibacterial assay recorded that ethyl acetate fraction has the biggest activity against E.coli, followed by methanol extract, and two fractions that have IC₅₀ with unsignificant value which is hexane fraction and dichloromethane fraction. Extract contained alkaloid, terpenoid, polyphenol and flavonoid. N-hexane fraction was positive for alkaloid and terpenoid. Dichloromethane fraction was positive for alkaloid, terpenoid and polyphenol. Ethyl acetate was positive containing terpenoid, polyphenol, and flavonoid, while the residue did not contain the four class of the compounds.

Keywords: antibacterial activity, Escherichia coli, Kibatalia arborea (Bl.) G.Don, phytochemical screening

Pendahuluan

Infeksi menjadi masalah kesehatan yang serius terutama di negara berkembang. WHO melaporkan tiga dari sepuluh penyebab kematian tertinggi di dunia tersebut disebabkan oleh infeksi pada tahun 2016 diantaranya infeksi saluran pernapasan bawah mencapai 3 juta kematian, diare mencapai 1,4 juta kematian, dan TBC mencapai 1,3 juta kematian (WHO EMRO, 2019). Antibiotik hingga saat ini menjadi andalan dalam terapi penyakit infeksi. Akan tetapi, terapi antibiotik yang tidak tepat dan penggunaan yang berlebihan menjadi penyebab terjadinya resistensi (Hashemi dkk., 2013).

Escherichia coli merupakan flora normal di dalam usus manusia. Tetapi

beberapa strain *E.coli* mampu menyebabkan penyakit. *E.coli* yang bersifat patogen umumnya menyebabkan infeksi enterik. *E.coli* juga dapat menyebabkan infeksi ekstraintestinal seperti infeksi saluran kemih, meningitis dan sepsis (Clements dkk., 2012). Kematian akibat diare yang disebabkan *E.coli* diperkirakan mencapai 51185 jiwa pada tahun 2016 (Khalil dkk., 2018).

Penelitian terhadap senyawa metabolit sekunder telah menghasilkan berbagai senyawa yang memiliki aktivitas obat. Salah satu bahan alam yang diduga memiliki aktivitas antimikroba adalah *Kibatalia arborea* (Blume) G. Don. Tumbuhan ini termasuk dalam keluarga Apocynaceae yang sangat dikenal sebagai sumber

penghasil senyawa yang banyak digunakan pada terapi obat manusia (Dey dkk., 2017). Penelitian ini ditujukan untuk mengetahui potensi *K. arborea* dalam menghambat pertumbuhan *E. coli* sebagai dasar penemuan obat berbasis bahan alam.

Metode Penelitian

Alat dan bahan

Alat yang diperlukan dalam penelitian ini antara lain seperangkat alat gelas, blender, cawan porselen, spatula logam, corong pisah (Pyrex), vortex (Heidolph), TLC chamber (Duran), yellow tip, blue tip, mikropipet (Socorex), petri disk disposable, jarum ose, pembakar spirtus, spreader, orbital incubator (Stuart SI600), microplateflat 96 well (iwaki), Laminar Air Flow (LabGard AIR), Autoklaf (TOMY ES-315), microplate reader(Corona SH-1000), neraca analitik (ES 225SM-DR), hot plate (UC152), orbital shaker (Stuart SSL1).

Bahan yang digunakan pada penelitian ini adalah simplisia daun *K. arborea* yang didapat dari Materia Medika Batu, *Escherichia coli* ATCC 25922, metanol pa (Merck), heksana pa (Merck), diklorometana pa (Merck), etil asetat pa (Merck), butanol, asam asetat glasial, kloroform, reagen Dragendorff, KOH, anisaldehid asam sulfat, FeCl_3 , vanilin, H_2SO_4 , silika gel F₂₅₄, DMSO (Merck), akuades demineralisata (Hydrobatt), parafilm (M parafilm), Mueller Hinton Agar (Merck), Mueller Hinton Broth (Merck), CaCl_2 , MgCl_2 , dan gentamisin sediaan injeksi 40 mg/ml.

Jalannya penelitian

1. Ekstraksi

Simplisia yang didapat dari Materia Medika Batu dihaluskan dengan menggunakan blender. Serbuk diayak supaya memiliki ukuran yang seragam. Serbuk kemudian dimasukkan ke dalam labu erlenmeyer. Pelarut metanol ditambahkan ke dalam serbuk dengan perbandingan 1:5 (b/v). Ekstraksi dibantu dengan orbital shaker dan didiamkan selama sehari semalam. Ekstrak disaring dan dikumpulkan filtratnya kemudian filtrat dikeringkan.

2. Fraksinasi

Ekstrak yang diperoleh selanjutnya difraksinasi dengan n-heksana, diklorometana dan etil asetat secara bertingkat sehingga didapat fraksi heksana, fraksi diklorometana, fraksi etil asetat dan residu.

3. Skrining fitokimia

Skrining fitokimia dilakukan dengan metode KLT secara kualitatif. Kandungan senyawa yang ingin diketahui adalah alkaloid, flavonoid, polifenol, serta terpenoid. Skrining alkaloid dilakukan dengan melarutkan ekstrak dan fraksi dalam metanol. Sejumlah larutan ditotolkan ke atas lempeng KLT kemudian dielusi dalam fase gerak toluen : etil asetat : metanol (7:2:1). Plat KLT yang telah dielusi kemudian dikeringkan dan disemprot dengan pereksi Dragendorff. Noda berwarna jingga menunjukkan adanya alkaloid di dalam ekstrak.

Skrining flavonoid dilakukan dengan melarutkan ekstrak dan fraksi dalam metanol. Larutan kemudian ditotolkan di atas plat KLT dan dielusi pada lapisan atas dari campuran butanol : asam asetat glasial : air (4:1:5). Setelah dielusi, plat KLT dikeringkan dan diberi penampak noda uap amonia. Keberadaan flavonoid ditunjukkan dengan timbulnya noda kuning.

Skrining senyawa polifenol dilakukan dengan melarutkan ekstrak dan fraksi dalam metanol. Larutan ditotolkan di atas plat KLT dan dielusi dengan menggunakan fase gerak kloroform : etil asetat : metanol (1:5:4). Setelah plat KLT dielusi dan dikeringkan, penampak noda berupa FeCl_3 disemprotkan kemudian dipanaskan selama 1-2 menit. Polifenol diindikasikan dengan timbulnya warna hitam.

Skrining terpenoid dilakukan dengan melarutkan ekstrak dan fraksi dilarutkan dalam metanol. Sampel ditotolkan di atas lempeng KLT dan dielusi dengan fase gerak n-heksana : etil asetat (4:1). Plat KLT yang telah dielusi, kemudian dikeringkan lalu disemprot dengan reagen anisaldehid asam sulfat. Plat KLT dipanaskan, jika timbul warna merah-ungu atau ungu maka sampel mengandung triterpenoid.

4. Uji aktivitas antibakteri

Media CAMHB dibuat dengan campuran *Mueller Hinton Broth* ditambah dengan larutan MgCl_2 dan CaCl_2 . Media disterilisasi dengan

menggunakan autoklaf pada suhu 121°C selama 15 menit pada tekanan 1 atm. Volume yang ditambahkan ke dalam 80 ml media yaitu 80 μL untuk larutan $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ dan 160 μL untuk larutan induk $\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$.

Larutan standar 0,5 McFarland disiapkan dengan melarutkan BaCl_2 1,175% sebanyak 0,05 mL ditambahkan ke dalam larutan H_2SO_4 1% sebanyak 9,95 mL.

Larutan uji dibuat dalam konsentrasi 2048, 1024, 512, 256, dan 128 $\mu\text{g/mL}$ dalam DMSO 1%. Kontrol positif yang digunakan adalah sediaan injeksi gentamisin dengan konsentrasi 4; 2; 1; dan 0,5 $\mu\text{g/mL}$. DMSO 1% digunakan sebagai kontrol negatif.

Bakteri *E. coli* diambil dari kultur peremajaan dengan menggunakan jarum ose suspensi bakteri kemudian dinilai kekeruhannya dengan cara membandingkan nilai absorbansi suspensi bakteri dengan absorbansi 0,5 McFarland pada panjang gelombang 625 nm. Absorbansi yang didapat berkisar antara 0,08 sampai 0,13 sehingga didapat jumlah bakteri sekitar 1×10^8 CFU/mL. Suspensi bakteri diencerkan 100 kali sehingga didapat konsentrasi bakteri 1×10^6 CFU/mL. Perlakuan terdiri dari campuran 50 μL ekstrak dan fraksi (pada konsentrasi 2048, 1024, 512, 256, atau 128 $\mu\text{g/mL}$), dan 50 μL bakteri dalam media CAMHB. Kontrol ekstrak terdiri dari campuran 50 μL ekstrak dan fraksi tiap

konsentrasi 2048, 1024, 512, 256, atau 128 $\mu\text{g}/\text{mL}$ dengan 50 μL media CAMHB. Kontrol negatif terdiri dari campuran 50 μL DMSO 1% dalam media CAMHB dan 50 μL bakteri dalam media CAMHB. Kontrol DMSO 1% terdiri dari 50 μL media CAMHB dan 50 μL DMSO 1% dalam media CAMHB. Kontrol positif terdiri dari 50 μL gentamisin dengan konsentrasi 4; 2; 1; dan 0,5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ dan 50 μL bakteri dalam media CAMHB. Kontrol gentamisin terdiri dari 50 μL gentamisin dengan konsentrasi 4 $\mu\text{g}/\text{mL}$; 2 $\mu\text{g}/\text{mL}$; 1 $\mu\text{g}/\text{mL}$; 0,5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ dan 50 μL media CAMHB. Kontrol negatif gentamisin terdiri dari 50 μL media CAMHB dan 50 μL bakteri dalam media CAMHB. Kontrol media terdiri dari 100 μL CAMHB. Sampel dan kontrol diinkubasi selama 20 jam pada suhu 37°C dan diukur absorbansinya pada panjang gelombang 625 nm.

$$\% \text{ Penghamatan} = 1 - \frac{(AbsR - AbsS)}{(AbsP - AbsQ)} \times 100\%$$

Dengan Abs = absorbansi, P = kontrol negatif (DMSO 1% atau media + suspensi bakteri), Q = kontrol media (DMSO 1% atau

media), R = uji ekstrak/fraksi/gentamisin + suspensi bakteri), S = kontrol uji (ekstrak/fraksi/gentamisin + media).

Hasil dan Pembahasan

Hasil uji aktivitas antibakteri *K. arborea* ditunjukkan oleh Tabel 1. Hasil uji aktivitas antibakteri *K. arborea* ini dapat diterima karena memenuhi syarat keterulangan metode yang ditetapkan oleh The Commision of The European Communities (2005), untuk pengujian berbasis sel dimana nilai CV yaitu $\leq 30\%$.

Hasil skrining fitokimia ekstrak daun *K. arborea* ditunjukkan oleh Tabel 2. Ekstrak metanol daun *K. arborea* mengandung senyawa flavonoid, polifenol, terpenoid dan alkaloid.

Fraksi n-heksana mengandung alkaloid dan terpenoid; fraksi diklorometana mengandung alkaloid, terpenoid dan polifenol; fraksi etil asetat mengandung terpenoid, polifenol dan flavonoid. Sedangkan residu tidak mengandung metabolit sekunder flavonoid, polifenol, terpenoid dan alkaloid (Tabel 3).

Tabel 1. Nilai IC₅₀ ekstrak dan fraksi *K. arborea* (Bl.) G. Don terhadap pertumbuhan bakteri *Escherichia coli* ATCC 25922

Kelompok	IC ₅₀ ± SD ($\mu\text{g}/\text{ml}$)	CV (%)
Ekstrak	590,665±24,157 ^a	4,090
Fraksi heksana	880,667±22,587 ^b	2,565
Fraksi diklorometana	848,616±37,029 ^b	4,363
Fraksi etil asetat	516,458±12,073 ^c	2,338

^(a, b, c) Notasi huruf yang sama menunjukkan tidak ada perbedaan signifikan ($p>0,05$) antar kelompok uji berdasarkan uji one way Anova

Tabel 2. Hasil skrining fitokimia ekstrak metanol daun *K. arborea*

Golongan senyawa	Hasil	Keterangan
Terpenoid	+	Timbul noda berwarna kuning
Alkaloid	+	Timbul noda berwarna jingga
Polifenol	+	Timbul noda berwarna hitam
Flavonoid	+	Timbul noda berwarna ungu

Tabel 3. Hasil skrining fitokimia fraksi *K. arborea*

Golongan senyawa	Fraksi			
	Heksana	Diklorometana	Etil asetat	Residu
Terpenoid	+	+	+	-
Alkaloid	+	+	-	-
Polifenol	-	+	+	-
Flavonoid	-	-	+	-

Keterangan: (+) ada, (-) tidak ada

Semakin kecil nilai IC_{50} maka semakin besar aktivitas antibakteri yang dimiliki sampel. Berdasarkan hasil uji aktivitas antibakteri ekstrak metanol dan fraksi daun *K. arborea* menunjukkan urutan aktivitas yang paling besar yaitu fraksi etil asetat, ekstrak metanol, dan dua kelompok yang tidak berbeda signifikan fraksi heksana dan fraksi diklorometana. Pengujian aktivitas antibakteri terhadap residu tidak dilakukan karena rendemen yang kecil dan hasil uji orientasi menunjukkan penghambatan pada konsentrasi 2048 ppm dibawah 50 %. Nilai IC_{50} pada fraksi n-heksana dan fraksi diklorometana lebih rendah dibandingkan dengan fraksi etil asetat. Hal ini menunjukkan bahwa senyawa di dalam fraksi etil asetat memiliki aktivitas antibakteri yang paling besar. Aktivitas antibakteri pada ekstrak lebih rendah dibandingkan fraksi etil asetat yang dapat disebabkan karena perbedaan konsentrasi senyawa yang memiliki aktivitas antibakteri.

Berdasarkan hasil skrining fitokimia yang telah dilakukan, kandungan fitokimia yang ada di dalam fraksi etil asetat adalah senyawa flavonoid dan senyawa polifenol. Flavonoid merupakan senyawa yang disintesis tumbuhan yang sangat dikenal sebagai respon terhadap infeksi bakteri. Mekanisme aksi dari flavonoid sebagai antibakteri yaitu dengan menghambat sintesis asam nukleat, menghambat fungsi membran sitoplasma, atau dengan menghambat metabolisme energi (Cushnie dan Lamb, 2005). Menurut beberapa literatur, tanaman dari famili Apocynaceae seperti *Adenium obesum* memiliki kandungan flavonoid 3,5,7,3', 4', 5'-heksahidroksiflavon yang memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Proteus vulgaris* pada konsentrasi 200 $\mu\text{g/ml}$ (Hossain dkk., 2017). Selain itu, tanaman *Alstonia macrophylla* juga memiliki kandungan senyawa flavonoid tricin-4'-O-L-arabinoside yang memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Staphylococcus aureus* dan *Escherichia*

coli (Parveen dkk., 2010). Tanaman lain, yaitu *Solenostemma argel* mengandung kaempferol, kaempferol-3-O- β -D-glucopiranosil(1 \rightarrow 2) β -D-psiklopiranosida dan kaempferol-3-O- α -L-arabinopiranosil(1 \rightarrow 2) β -D-galactopiranosida yang memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Escherichia coli*, *Brodetella brochiseptica*, *Bacillus subtilis*, *Staphylococcus aureus*, dan *Bacillus pumilus* (Shafeek dkk., 2012).

Kesimpulan

Ekstrak metanol daun *K. arborea* dan fraksinya memiliki aktivitas antibakteri terhadap *E. coli*. Fraksi etil asetat memiliki aktivitas terbaik dengan nilai IC₅₀ terkecil yaitu sebesar 516,458 ± 12,073 µg/ml. Ekstrak memiliki aktivitas dibawah fraksi etil asetat dengan nilai IC₅₀ sebesar 590,655 ± 24,157 µg/ml. Aktivitas terendah dimiliki oleh fraksi heksana dan fraksi diklorometana dengan nilai IC₅₀ sebesar 880,667 ± 22,587 µg/ml dan 848,616 ± 37,029 µg/ml. Ekstrak metanol daun *K. arborea* mengandung senyawa flavonoid, polifenol, terpenoid dan alkaloid. Fraksi heksana mengandung alkaloid dan terpenoid; fraksi diklorometana mengandung alkaloid, terpenoid dan polifenol; fraksi etil asetat mengandung terpenoid, polifenol dan flavonoid. Sedangkan residu tidak mengandung metabolit sekunder flavonoid, polifenol, terpenoid dan alkaloid.

Daftar Pustaka

Anonim. 2005. Requirements for the determination of levels of dioxins

and dioxin-like pcbs in feedingstuffs rules. *Official Journal of the European Communities*. 15–21.

Clements, A., J. C. Young, N. Constantinou, dan G. Frankel. 2012. Infection strategies of enteric pathogenic escherichia coli. *Gut Microbe*. 3(2):71–87.

Cushnie, T. P. T. dan A. J. Lamb. 2005. Antimicrobial activity of flavonoids. *International Journal of Antimicrobial Agents*. 26(5):343–356.

Dey, A., A. Mukherjee, dan M. Chaudhury. 2017. *Alkaloids From Apocynaceae*. Dalam Studies in Natural Products Chemistry

Hashemi, S., A. Nasrollah, dan M. Rajabi. 2013. Irrational antibiotic prescribing: a local issue or global concern? *EXCLI Journal*. 12:384–395.

Hossain, M. A., M. Sohail Akhtar, S. Said, dan T. H. A. Al-Abri. 2017. Two new flavonoids from adenium obesum grown in oman. *Journal of King Saud University - Science*. 29(1):62–69.

Khalil, I. A., C. Troeger, B. F. Blacker, P. C. Rao, A. Brown, D. E. Atherly, T. G. Brewer, C. M. Engmann, J. A. Platts-mills, F. Qadri, M. S. Riddle, E. T. Ryan, D. A. Shoultz, A. D. Steele, J. L. Walson, J. W. Sanders, A. H. Mokdad, C. J. L. Murray, S. I. Hay, R. C. R. Jr, F. Bill, dan M. G. Foundation. 2018. Morbidity and mortality due to shigella and enterotoxigenic escherichia coli diarrhoea : the global burden of disease study 1990 – 2016. *The*

- Lancet Infectious Diseases. 3099(18):1–12.
- Parveen, M., Z. Khanam, A. Ali, dan S. M. Ahmad. 2010. A novel antimicrobial flavonoidic glycoside from the leaves of alstonia macrophylla wall ex a . dc (apocynaceae). Chinese Chemical Letters. 21(5):593–595.
- Shafeek, R. E., N. H. Shafik, dan H. N. Michael. 2012. Antibacterial and antioxidant activities of two new kaempferol glycosides isolated from solenostemma argel stem extract. Asian Journal of Plant Sciences. 11(3):143–147.
- WHO EMRO. 2019. Infectious Diseases | Health Topics. <http://www.emro.who.int/health-topics/infectious-diseases/index.html> [Diakses pada February 5, 2019].