Yohan

by Rehmadanta Sitepu

Submission date: 12-Aug-2020 05:23AM (UTC+0530)

Submission ID: 1368589696

File name: Yohan_6585-23026-1-PB.pdf (1.25M)

Word count: 3941

Character count: 23511

UJI ANTIMIKROBA MINYAK ATSIRI MASOYI (Massoia aromatica) TERHADAP BAKTERI Streptococcus mutans

Rollando Rollando, Yohan Susilo Adi Prasetyo, Rehmadanta Sitepu

Program Studi Farmasi, Fakultas Sians dan Teknologi, Universitas Ma Chung, Malang, Indonesia

ABSTRAK

Karang gigi merupakan salah satu keadaan patologis dari gigi. Salah satu penyehab karang gigi adalah bakteri Streptococcus mutans. Bakteri tersebut tidak bekerja sendiri tetapi didukung oleh beberapa faktor lainnya yaitu host (gigi dan saliva), substrat (makanan), dan waktu. Salah satu cara yang dapat dilakukan dalam pencegahan tumbuhnya karang gigi adalah dengan mengontrol akumulasi plak pada permukaan gigi. Tumbuhas masoyi merupakan salah satu tumbuhan yang tumbuh di Indonesia. Dari kajian teoritis yang ada, minyak atsiri masoyi (Massoia aromatica) mengandung senyawa yang mampu menghambat pertumbuhan bakteri. Penelitian in<mark>i b</mark>ertujuan untuk mengetahui efektifitas minyak atsiri masoyi (Massoia aromatica) sebagai antibakteri terhadap. Streptococcus matans dengan melihat nilai KBM (Kadar Bunuh Minimum) dan KHM (Kadar Hambat Minimum). Penentuan nilai KBM dan KHM dilakukan metode kualitatif dan kuantitatif. Pada pengujian dengan metode kualitatif dilakukan disc diffusion test, metode difusi cair, dan metode difusi padat. Sedangkan pada pengujian kuantitatif dilakukan metode mikrodilusi. Penelitian ini menggunakan 8 konsentrasi yaitu 2000, 1000, 500, 250, 125, 62,5, 31,25, dan 15,625 µg/ml. Hasil penelitian dengan metode kualitatif menunjukkan nilai KHM didapatkan pada konsentrasi 500 µg/mL dan nilai KBM didapatkan pada konsentrasi lebih dari 2000 μg/mL. Hasil penelitian dengan metode kuantitatif mesunjukkan nilai ICS0-85,047 μg/mL dan IC90 491,481 µg/mL. Kesimpulan dari penelitian ini adalah minyak atsiri masoyi (Massota aromatica) terbukti dapat menghambat pertumbuhan bakteri Streptococcus mutans-

Kata Kumi s

Karang gigi, minyak atsiri, masoyi | Massoio aromatica), Streptococcus mutans

PENDAHULUAN

Infeksi merupakan salah satu masalah yang serius dalam bidang kesehatan khususnya kesehatan gigi yang terus berkembang di Indonesia. Salah satu penyebab penyakit infeksi adalah bakteri. Bakteri membuat suatu pertahanan diri dengan membentuk suatu lapisan lendir yang disebut dengan biofilm. Mikroorganisme mampu berkembang dengan cara yang kompleks dalam membentuk morfologi baru yang tumbuh pada permukaan yang dikenal sebagai biofilm. Biofilm dianggap sebagai mediator utama infeksi dengan perkiraan kejadian infeksi sebesar 80% (1).

Biofilm gigi diproduksi oleh komunitas bakteri dengan kesnekaragaman hayati yang besar kurang lebih sebanyak 700 spesies bakteri. Dalam 24 jam pertama kolonisasi, bakteri streptokokus oral membentuk 60% sampai 90% biomassa plak supragingiva. Streptococcus mutans merupakan hakteri pembentuk biofilm dan dianggap sebagai agen etiologi utama dari karies gigi manusia. Streptococcus mutans memiliki berbagai kemampuan untuk menjajah permukaan gigi dan dalam kondisi tertentu terdapat dalam jumlah besar pada industri hiofarmasi kariogenik dan membentuk biofilm dergan organisme lain, termasuk streptokokus dan bakteri latanya. Streptococcus mutans menghasilkan enzim glukosil transferase (GTF) yang dapat mensintesis glukan dari bagian glukosa sukrosa yang menyebahkan kariogenisitas patogen gigi (2).

Salah satu tanaman obat yang dapat dimanfaatkan oleh masyarakat Indonesia adalah tanaman Maseyi Tembuhan Maseyi dimanfaatkan masyarakat Indonesia untuk mengobati beberapa penyakit seperti diare, demam, keputihan, kejang perut, dan pasca persalinan. Penelitian yang sudah pernah ada menyatakan bahwa tumbuhan Masoyi memiliki kandungan minyak atsiri yang dapat diperoleh dari kulit batang, batang, dan buah tanaman Masoyi (Rali et al., 2007). Minyak atsiri yang diperoleh dari kulit batang tumbuhan Masoyi dapat menghambat pembentukan biofilm oleh bakteri Staphylococcus aureus sebesar 50% dengan konsentrasi 0,03% v/v, sedangkan penggunaan minyak atsiri dari kulit batang tumbuhan Masoyi dengan konsentrasi 0,12% v/v dapat mengganggu biofilm yang sudah terbentuk sebesor 50% (3).

Sejauh ini efektifitas dan daya hambat antibakteri minyak atsiri dari ekstrak tumbuhan Masoyi (Massoia aromatica) terhadap bakteri Stroptococus mutans pada jaringan keras gigi belum banyak ditelit. Oleh karena itu, penelitian ini dibuat untuk mengetahui efektifitas antimikroba Minyak Atsiri Masoyi (Massoia aromatica) terhadap bakteri Streptococus mutans, Harapannya adalah Minyak Atsiri Masoyi (Massoia aromatica) dapat digunakan sebagai antimikroba terhadap pertumbuhan bakteri Stroptococus mutans penyebab karang gigi.

Meruk 22-05-2019 Nevisi 10-11-2019 Diterima 19-11-2019

Korespondensi

Rollando Rollando mitando@machurg.ac.id

Copyright

© 2019 Majalah Farmasi Farmakologi Fakultas Farmasi - Makassar

Diterbitken tanggal 19-11-3019

Depat Distant Daring Peda

http://josmal.unhas.ac.id /index.php/mff



METODE PENELITIAN

Alat dan Bahan

Peralatan yang digunakan dalam penelitian ini adalah autoklaf (AC-300AE, Tiyoda Manufacturing Co. Ltd.), ose, lampu bunsen, cawan petri, microtiter plato 96-well, microtiter reader, pinset, tabung reaksi (Pyrex-Germany dan lwald), tabung eppendorf, inkubator (Sakura, Jepang), spektrofotometer UV-VIs, pipet, mikropipet 10-1000µL; 1-10µL (Acura 825, Socorex), rak tabung reaksi, spidol, kertas label, dan wortex.

Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah minyuk atsiri Massoia aromatica, aquadest, DMSO, bakteri Streptococcus mutans ATTC 1576, media mutrient agar (NA), media mutrient broth (NB), kentrol positif berupa streptomisin dan obat kumur komersil, alkohol 70%.

Prosodur Kerja

Pembuatan Larutan Minyak Atsiri Masoyi

Pembuatan larutan uji dibuat dengan mengencerkan Minyak Atsiri Masoyi (Massoia areanatica) dalam beberapa konsentrasi yaitu 2000 µg/ml, 1000 µg/ml, 500 µg/ml, 250 µg/ml, 125 µg/ml, 62.5 µg/ml, 31.25 µg/ml, dan 15.625 µg/ml, dengan menambahkan DMSO. Kemudian cibaat juga kontrol negatif (KN) yaitu biakan bakteri Streptococcus mutana dan kontrol positif (KP) yaitu larutan obat kumur komersial, larutan antibiotik streptomisin dan 1 ml. Minyak Atsiri Masoyi 100%.

Pembiakan Bakteri Streptococcus mutans Dengan Media NB

Bakteri Streptococcus mutans dibiakkan pada m<mark>ed</mark>ium cair dengan menggunakan media nutrient broth (NB) selama 1 x 24 jam pada suhu 37°C

Eli Antibakteri dengan Metade Disc Diffusion Test

Pengujan aktivitas antimikroba dilakukan metode disc diffusion test. Mikroba uji yang digunakan Streptococcus mutans. Dibuat seri konsentrasi larutan uji 2000 µg/mL, 1000 µg/mL, 500 µg/mL, 250 µg/mL, 125 µg/mL, 62,5 µg/mL, 31,25 µg/mL, dan 15,625 µg/mL. Sehanyak 5 µL. senyawa uji dengan delapan konsentrasi tersebut diteteskan ke paper disc. Sebelum ditempelkan pada media nutrient agar (NA) yang sudah berisi bakteri uji, paper disc yang berisi senyawa ditunggu sampai kering, yang menandakan pelarutnya sudah menguap. Digunakan kentral positif ampisilite 10 mg/mL dan 5 µL ohat kumur komersit kontrol minyak 5 µL Minyak Atsiri Masoyi 100%, dan kontrol negatif 5 µL etanol absolut steril (harus diuapkan). Kultur bakteri uji diinkubasi selama 24 µm, diamati sona hambatan di sekeliling paper disc.

Uji Antibakteri dengan Penentuan Nilai KHMI

Penentuan nilai KHM (Kadar Hambat Minimum) dilakukan dengan menggunakan 2 mi media NB (nutrient broth) yang dimasukkan ke dalam tabung resksi, kemudian ditambahkan dengan larutan uji dengan konsentrasi 2000 µg/ml. 1000 µg/ml. 500 µg/ml. 250 µg/ml. 125 µg/ml. 625 µg/ml. 125 µg/ml. 625 µg/ml. 3125 µg/ml. 625 µg/ml. isebanyak 1 ml, kemudian ditambahkan 1 ml biakan hakteri Streptococus mutans. Kontrol positif dibuat dengan menggunakan media NB sebanyak 2 ml yang ditambahkan dengan 1 ml antibiotik streptomisin 10 mg/ml. kemudian ditambahkan 1 ml biakan bakteri Streptococus mutans. Sedangkan untuk membuat kontrol negatif, dilakukan dengan menambahkan 2 ml biakan bakteri Streptococus mutans ke dalam 2 ml media NB. Setelah itu, semua larutan uji, kontrol positif dan kontrol negatif diinkuhasi selama 1 hari (24 jam), kemudian diamati

kekeruhan pada larutan. Parameter yang digunakan adalah kekeruhan pada larutan uji.

Liji Antibokteri dengan Peneratuan Nilai KBM

Uji penentuan nilai KBM (Kadar Bunuh Minimum) dilakukan dengan cara menggoreskan sebanyak satu ose larutan uji yang digunakan untuk uji penentuan nilai KHM pada media NA (nutrient agar) yang sudah disiapkan di dalam cawan petri. Larutan yang digunakan adalah larutan uji penentuan KHM yang bening/ddak ada tanda-tanda pertumbuhan bakteri Streptococcus mutans. Kemudian dinkubasi selama 1 hari (24 jam). Parameter yang digunakan adalah ada atau tidaknya pertumbuhan bakteri pada media agar tersebut yang ditandai dengan ada atau tidaknya daerah atau bintik-bintik berwarna putih pada media agar.

Uji Efektifitas Antibakteri dengan Metode Mikradilusi

Uji penentuan nilai IC₃₀ dan IC₃₀ dilakukan dengan metode mikrodilusi yang menggunakan microplate GREINER 96 U-BOTTOM, Sumuran-samuran yang ada pada plate akan diisi dengan larutan uji (konsentrasi 2000 μg/mL, 1800 μg/mL, 550 μg/mL, 250 μg/mL, 125 μg/mL, 62,5 μg/mL, 31,25 μg/mL, dan 15.625 μg/mL), media NR, suspensi bakteri Streptococcus mutans, ohat kumur komersial, dan larutan antimotik streptomisin.

Niki IC50 dan IC90 dilakukan dengan cara ke dalam samuran dimasukkan 50 µL media NB, 50 µL suspensi bakteri uji yang telah disesusikan kekeruhannya dengan standar McFarland 0,5, dan 100 µL barutan uji dengan seri konsentrasi 2000 µg/mL, 1000 µg/mL, 500 µg/mL, 250 µg/mL, 125 µg/mL, 62,5 µg/mL, 125 µg/mL, dan 15,625 µg/mL. Sehagai kontrol minyak dimasukkan ke sumuran 100 µL Minyak Atisiri Masoyi 100%, kontrol bakteri uji digunakan 200 µL bakteri uji, kontrol positif (3 sumuran) digunakan larutan streptonisisi 10 mg/mL sebanyak 100 µL dan bakteri uji sebanyak 100 µL, dan kontrol positif (2 sumuran) digenakan larutan obat komuri komersii sebanyak 100 µL dan bakteri uji sebanyak 100 µL dan bakteri

Pengamatan dilakukan setelah irkubas selama 24 jam dan 48 jam. Densitas sel dihitung menggunakan instrumen microplate reader dengan pengukuran pada panjang gelombang UV pada 595 nm untuk mendapatkan absorbansi dari sel bakteri yang telah diberi perlakuan senyawa uji dan absorbansi sel bakteri yang tidak diberi perlakuan senyawa uji (kontrol). Nilai 1050 dan 1090 didapatkan dengan menghitung fopenghambatan dan dianalisis menggunakan analisis probit dengan program SPSS for Windows versi 16.0 From Trial.

Uji Efektatas Antibakteri dengan Metode Mikrodilusi

Persen penghambatan pertumbuhan baktori uji dihitung dengan menggunakan persamaan sebagai berikut:

Keter engan: OD = Optical Density y and diamati pada panjang gelombang 595 nm

Kemudian dianalisis dengan menggunakan azalisis probit dengan program SPSS (Statistical Product of Service Solution) for Windows versi 16.0 Free Trial. Nilai KBM dinyatakan sebagai konsentrosi terkecil pada bekas goresan larutan uji yang tidak memujukkan adanya pertumbuhan mikroba uji satulah inkubasi.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Disc difficiion test atau uji difusi disk merupakan salah satu metode yang dapat dilakukan untuk uji efektifitas antibakteri

yaitu di lakukan dengan cara mengukur diameter zona bening (clear zone), dimana zona bening yang muncul merupakan petunjuk adanya respon positif untuk melakukan penghambatan pertumbuhan bakteri oleh suatu senyawa antibakteri (6). Hasil uji disc diffurion test dengan seri konsentrasi 2000 µg/mL, 1000 µg/mL, 500 µg/mL, 250 μg/mL, 125 μg/mL, 62,5 μg/mL, 31,25 μg/mL, 15,625 μg/mL, kontrol positif dan kontrol negatif disajikan pada Gambar 1 dan Tabel 1. Dari hasii uji dengan metode disc diffusion test yang dilakukan ini dapat diketahui bahwa setiap larutun sampel Minyak Atsiri Masoyi dengan seri konsentrasi yang berbeda-beda dapat menghasilkan zona bening (clear zone) pada area sekitar disc. Oleh karena itu, larutan sampel Minyak Atsiri Masoyi dengan seri konsentrasi yang digunakan dapat memberikan respon penghambatan pertumbuhan bakteri Streptococcus mutans.

Tabel 1. Diameter Zona Bening Uji Antibakten dengan Metade Disc Diffusion Test

Disc	Konsentrasi (ug/ml)	Replikasi 1 (mm)	Replikasi 2 (mm)	Replikasi 3 (mm)
1.	2000	13	14	13
2	1000	12	14	13
3	500	24	11	14
4	250	13	13	11
5	125	12	12	1.2
6	62.5	11	12	12
7	31,25	12	17	12
8	15,625 Nantral Pasitif	12	12	11
P1	(obst kumur komersil) Kontrol Positif	a	a	D
P2	(ambbiotik ampisitin)	17	20	1.8
N1	Kontrol Negatif Kontrol Winyak	ø	ū	0
N2	(miny ak atisiri masoy ()	15	14	14

Hasil uji antibakteri dengan penentuan nilai KHM (Kadar Hambat Minimum) pada konsentrasi 2000 µg/ml, 1000 sg/ml, 500 µg/ml, 250 µg/ml, 125 µg/ml, 62.5 µg/ml. 31,25 µg/ml, 15,625 µg/ml, disajikan pada Gambar 2. Pada tabung 1 sampai tabung 3 dengan masing-masing konsentrasi larutan uji 2000 µg/mi, 1000 µg/mi, 500 pg/mL, tampak larutan mulai jernih dan tidak tampak adanya gumpalan/selaput yang tumbuh. Sedangkan pada tabung 4 sampai tabung 8 dengan masing-masing konsentrasi larutan up 250 µg/mL, 125 µg/mL, 62,5 µg/mL, 31,25 µg/mL, 15,62.5 pg/ml., tampak larutan yang tidak terlalu keruh dan terdapat gumpalan/selaput yang menandakan adanya pertumbuhan bakteri Streptococcus mutanz pada larutan tersebut.



Gundur 1. Kurva persamaan regresi liner aktivitas antioksidan perasan jeruk maris.

Dari hasil yang didapatkan, dapat diketahui bahwa konsentrasi 500 µg/ml, merupakan konsentrasi terkecil yang mampu menghambat pertumbuhan bakteri Streptococcus motons. Hall tersebut di tanjukkan dengan warna larutan tidak keruh dan tidak adanya gumpalan/selaput biofilm yang terbentuk di dalam larutan. Dengan demikian, larutan sampel pada tabung 3 yaitu farutan uji dengan seri konsentrasi minyak atisiri masoyi 500 µg/ml. dapat dinyatakan sebagai nilai KHM.





2000 µg/ml.



1010 μg/mi



SOD Ligiting

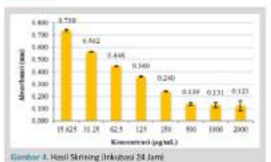
Gambior I. Hasil Up Penentuan Nilai KBM.

Penentuan nilai KBM (Kadar Bunuh Minimum) pada penelitian ini dilakukan dengan menggunakan larutan uji dengan tiga konsentrasi dari uji penentuan KHM yaitu 2000 μg/ml., 1000 μg/ml, dan 500 μg/ml. karena tiga konsentrasi. tersebut yang menunjukkan adanya kemampuan untuk menghamhat pertumbuhan bakteri pada uji penentuan nilai KHM yang dilakukan sebelumnya. Dengan menggunakan koasentrasi yang sudah diketahui bahwa memiliki kemampuan untuk menghambat pertumbuhan bakteri Streptococcus mutans tersebut, diharapkan media agar tetap jernih yang berarti larutan uji dengan masing-masing seri koasentrasi yang diberikan dapat membunuh bakteri Streptococcus mutans. Hasil uji penentuan nilai KBM dengan koasentrasi 2000 µg/ml, 1000 µg/ml, 500 µg/ml, disajikan pada Gambur 3.

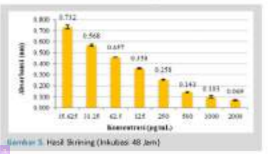
Setelah diinkubasi selama 1 hari (24 jam), didapatkan basil. darī uji penentuan nilai KBM yang ditunjukkan pada Gambur 3. Hasil yang didapatkan diamati secara visual secara langsung. Hasil tersebut menunjukkan bahwa pada semua cawan petri yang sudah diisi dengan media NA dan digores. dengan larutan sampel dengan masing-masing konsentrasi yang digunakan, bakturi Straptococcus mutans masih dapat bertumbuh yang ditandai dengan munculnya bercak-bercak pada media NA yang digunakan. Pada konsentrasi tertinggi yang digusakan yaitu 2000 ag/ml. pada penelitian ini, bakteri Streptococcus mutans juga masih dapat beradaptasi dan bertumbuh. Hal tersebut menunjukkan bahwa semua konsentrasi yang digunakan pada penelitian ini tidak mampuuntuk membunuh hakteri Streptocaccae mutans. Dengan demikian, nilai KBM pada penelitian ini dapat dinyatakan iebih besar dari konsentrasi 2000 ag/ml.

Metode mikrodilusi merupakan pengembangan dari metode dilusi cair yang menggunakan media, bakteri, dan senyawa uji dalam jumlah yang sedikit dan menggunakan alat micropiate 96 wells. Pada metode ini kekeruhan dari laretan pada microplote 96 wells diamati sebagai nilai kerapatan optik (ontical density/OD) dengan menggunakan instrumen microplate reader yang diaplikasikan dalam nilai absorbansi. Pada penelitian ini dilakukan uji efektifitas antibakteri dengan metode kuantitatif untuk mendapatkan nilai 1050. (inhibitor concentration 59%) dan IC++ (inhibitor concentration 90%). Semaidin kecil nilai IC5s dan IC5s maka semakin potensial efek hambat ekstrak tersebut dalam menghambat pembentukan bakteri. Dengan diketahuinya rilai 1050 dan 1050 maka dapat menyimpulkan data konsentrasi yang lebih akurat dalam kemampuan sampel untuk menghambat dan membunuh bakteri.

Pada penelitian ini digunakan dua mkroplote, microplote pertama digunakan untuk sampel dengan inkubasi selama 24 jam, sedangkan microplote kedua digunakan untuk sampel dengan inkubasi selama 48 jam. Hal tersebut dila kukan untuk mengetahui perbedaan besar pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 24 jam dan dengan inkubasi selama 48 jam. Hasil nilai rata-rata absorbansi/OD pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 24 jam ditunjukkan pada Gambar 4, sedangkan hasil nilai rata-rata absorbansi/OD pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 48 jam ditunjukkan pada Gambar 5.



Setelah diinkubasi selama 1 hari (24 jam), didapatkan hasil dari uji penentuan nilai KBM yang ditunjukkan pada gambar 3. Hasil yang didapatkan diamati secara visual secara langsung. Hasil tersebut menunjukkan bahwa pada semua cawan petri yang sudah ditsi dengan media NA dan digores dengan larutan sampel dengan masing-masing konsentrasi yang digunakan, bakteri Streptococcus mutawa masih dapat bertumbuh yang ditandai dengan munculnya bercak-bercak pada media NA yang digunakan. Pada konsentrasi tertinggi yang digunakan yaitu 2000 µg/mL pada penelitian ini, bakteri Streptococcus mutony juga masih dapat beradaptasi dan bertumbah. Hal tersebut menanjakkan bahwa semua konsentrasi yang digunakan pada penelitian ini tidak mampu untuk membunuh bakteri Streptoenecus mutans. Dengan demikian, nilai KBM pada penelitian ini dapat dinyatakan lebih besar dari konsentrasi 2000 µg/mL.



Metode mikrodilusi merupakan pengembangan dari metode dil usi cair yang menggunakan media, bakteri, dan senyawa uji dalam jumlah yang sedikit dan menggunakan alat micropiate 96 wells. Pada metode ini kekeruhan dari larutan pada microplate 96 wells diamati sebagai nilai kerapatan optik (optical density/00) dengan menggunakan instrumen microplate reeder yang diaplikasikan dalam nilai aboorbansi. Pada penelitian ini dilakukan uji efektifitas antibakteri dengan metode kuantitatif untuk mendapatkan nilai Ku-(inhibitor concentration 50%) dan IC++ (inhibitor concentration 90%). Semakin kecil nilai 1050 dan 1050 maka semakin potensial efek hambat elestrak tersebut dalam menghambat pembentukan bakteri. Dengan diketahuinya nilai ICsi dan ICsi maka dapat menyimpulkan data konsentrasi yang lebih akurat dalam kemampuan sampel untuk menghambat dan membunuh bakteri.

Tabel 2. Hasil Millai Absorbansi/OD dan Basar Milai % Penghambutan Inkabasi 24 tami

Konsentrasi (µg/ml.)	OD Larutan (nm)	50	Pengkambatan (%)
15,625	0,739	0,0074	2,166
31,23	9,562	0.0017	29,281
62.5	9,446	0.0046	47,018
125	9,360	0.0042	60,219
250	9,240	0.0068	78,466
500	0,136	0.0115	93,960
1000	0,131	0,0021	95,260
2000	0,125	0.0049	96,483

Pada penelitian ini digunakan dua microplate, microplate pertama digunakan untuk sampel dengan inkubasi selama 24 jam, sedangkan microplate kedua digunakan untuk sampel dengan inkubasi selama 48 jam. Hal tersebut dilakukan untuk mengetahui perbedaan besar pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 24 jam dan dengan inkubasi selama 48 jam. Hasil nilai rata-rata absorbansi/OD pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 24 jam ditunjukkan pada gambar 4, sedangkan hasil nilai rata-rata absorbansi/OD pertumbuhan bakteri dengan inkubasi selama 48 jam ditunjukkan pada Gambar 5. Dari data skrining tersebut juga dapat diketahui besar nilai rata-rata absorbansi/OD dan dapat dihitung besar nilai % penghambatan untuk masing-masing konsentrasi yang digunakan Nilai absorbansi/OD untuk tiap konsentrasi yang digunakan Nilai absorbansi/OD untuk tiap konsentrasi dapat dihitung dari rata-rata dari empat replikasi larutan uji dari masing-masing konsentrasi. Sedangkan besar nilai % penghambatan untuk tiap konsentrasi dapat dihitung dengan persamaan % penghambatan. Hasil besar nilai absorbansi/OD dan besar nilai % penghambatan pada perlakukan dengan inkubasi 24 jam untuk tiap konsentrasi ditunjukkan pada Tabel 2, sedangkan Hasil besar nilai absorbansi/OD dan besar nilai % penghambatan pada perlakukan dengan inkubasi 48 jam untuk tiap konsentrasi ditungukkan pada Tabel 3.

Tubel 3. Hasil Nilai Absorbansi/OD dan Besar Nilai % Penghambatan (Inkubasi 48 Jami)

Kousentrasi (jog/mL)	OD Larutan (zm)	SD	% Penghambatan (%)
15,625	0,732	9,9156	12,940
31.25	0,568	0,0081	35,642
62,5	0,457	0,0025	50,853
125	0,358	0,0047	64,594
250	0,258	0,0046	78,335
590	0,143	0,0070	94,190
1000	0,107	0,0685	99,153
2000	0,105	0,0079	99,498

Berdasarkan hasil yang ditunjukkan pada Tabel Z. dapat dilihat bahwa dengan perlakuan inkubasi selama 24 jani didapatkan hasil semakin tinggi konsentrasi maka nilai absorbansi/OD dari larutan uji semalún rendah [berbanding terbalik). Sedangkan untuk nilai % penghambatan, semakin tinggi konsentrasi maka semakin tinggi juga nilai % penghambatan (berbanding lurus). Hal tersebut menunjukkan bahwa semakin tinggi konsentrasi yang diguxakan, muka semakin besar juga kemampuan Minyak Atsiri Masoyi sebagai antibakteri. Setelah diperoleh hasil data % penghambatan, nilai 10s dan 10s (inkubasi 24 jam) ditentukan dengan analisis probit menggunakan program Statistical Package for the Social Sciences (SPSS) versi 16. Hasil analisis probit yang menonjukkan nilai IC53 dan IC00 (inkubasi 24 jam) ditunjukkan pada tabel 4, sedangkan basil. analisis probit yang menunjukkan nilai I Cse dan I Cse (inkubasi 48 (am) ditunjukkan pada Tabel 5.

Tallet 6. Hasil Analisis Probit (24 tam)

Bakteri	ICoo	IC _{ro}
Streptoroccus -	Gug/mi.)	(µg/mi.)
mutans	85,047	491,481

Table I S	Hivil	Analisis	Problit	MR tami

Baltteri Streetonoous -	(coc/mt)	IC _{io} (µg/mi)
mutans	64,849	385,908

Dari hasil yang ditunjukkan pada tabel 4, dapat dilihat bahwa nilai lCss adalah 85,047 μg/mL dan nilai lCss adalah 491,481 μg/mL. Dengan nilai lCss = 85,047 μg/mL, berarti pada konsentrasi larutan uji sebesar 85,047 μg/mL dapat menghambat pertumbuhan bakteri sebanyak 50%. Sedangkan dengan nilai lCss = 491,481 μg/mL, berarti pada konsentrasi larutan uji sebesar 491,481 μg/mL dapat menghambat pertumbuhan bakteri sebanyak 90%.

Dari hasil yang ditunjukkan pada tabel 5, dapat dilihat bahwa nilai ICse adalah 64,849 µg/ml. dan nilai ICse adalah 383,908 µg/ml. Dengan nilai ICse = 64,849 µg/ml., berarti pada konsentrasi larutan uji sebesar 64,849 µg/ml. dapat menghambat pertumbuhan hakteri sebanyak 50%. Sedangkan dengan nilai 10% = 383,908 µg/ml., berarti pada konsentrasi larutan uji sebesar 383,908 µg/ml. dapat menghambat pertumbuhan bakteri sebanyak 90%.

Dari pengujian antibakteri dengan metode kualitatif dan kuantitatif tersebut dapat dinyatakan bahwa Minyak Atsiri Masoyi (Massoki aromatica) dapat efektif digunakan sebagai antibakteri Streptococcis mutaus. Adanya penurunan jumlah koloni bakteri yang tumbuh seiring dengan peningkatan kunsentrasi Minyak Atsiri Masoyi, hal tersebut membuktikan bahwa adanya efek penghambatan pertumbuhan bakteri Streptococcis mutaus. Kadar penghambatan pertumbuhan bakteri minimum yang dihasilkan pada metode kualitatif dan kuantitatif (inkubasi 24 jam) memiliki hasil yang mirip/berdekatan yaitunsisi ICos sebesar 491,481 µg/mL dan nilai KHM (uji kualitatif) sebesar 500 µg/mL. Dengan demikian, konsentrasi minyak atsiri lebih dari 490 µg/mL dapat digunakan untuk menghambat pertumbuhan bakteri Streptococcis mutaus.

Secara umum, minyak atsiri bekerja dengan mengganggu intergritas membran sel bakteri yaitu menyebabkan kebocoran elektroät dan komponen utama penyasun sel seperti protein, penurunan kadar gula dan ATP pada sel sehingga menghambat pembentukan ATP. Senyawa bioaktif pada minyak atsiri menempel pada permukaan sel bakteri dan berpenetrasi melalui fosfolipid bilayer pada membran sel sehingga mengganggu intergritas sel dan akan memengaruhi metabolisme sel tersebut (7). Senyawa masoilakton mengandung cincin lakton dan termasuk golongan terpen lakton (8). Mckaniane terpenoid sebagai antibakteri adalah bereaksi dengan purin (protein transmembran) pada membran luar dinding sel bakteri (5), membentuk ikatan polimer yang kuat sebingga mengakibatkan rusaknya porin, mengurangi permeabilitas dinding sel bakteri sehingga membuat sel bakteri kekurangan nutrisi yang akan mengakibatkan pertumbuhan bakteri terhambat atau mati

KESIMPULAN

Secara kualitatif, nilai Kadar Hamhat Minimum (KHM) Minyak Atsiri Masoyi terhadap bakteri Streptococcus mutans adalah 500 ug/ml. dan nilai Kadar Banuh Minimum (KBM) Minyak Atsiri Masoyi terhadap bakteri Streptococcus mutans adalah lebih dari 2000 ug/ml. Secara kuamitatif, milai ICSO Minyak Atsiri Masoyi terhadap bakteri Streptococcus mutans adalah 85,047 ug/ml. dan ICSO Minyak Atsiri Masoyi terhadap bakteri Streptococcus mutans adalah 85,047 ug/ml. dan ICSO Minyak Atsiri Masoyi terhadap bakteri Streptococcus mutans adalah 491,481 ug/ml.

DAFTAR PUSTAKA

- Yuliandari, R., 2015. Un Aktivitas Sari Buah Seknobing Wolub (Averthon bilinibi L.) Terhadap Blofilm Pseudomonas aerugmosa Secara in Vitra, Shripsi S.L. Fakultas Redolteran dan Ihru Resebatan, Program Studi Eginosi, UN Sori Fledomonialh, Johant.
 Ogarez A., et al. 2011. Inhibition of Scriptococcus mataria Busilini
- Ugowa A. et al. 2011. Institution of Semplecoccus minutes Entered by Semplecoccus sulfranks Frah, Applied and Environmental Microbiology. 77(5):1572-1580.
 Protein, S.U.T., Lagendijk, E.L., Weert, S. de, Hertlani, T., Idron, R., don
- Protiser, S.O.Y., Lagendijk, E.L., Woert, S. de, Hertlant, T., Mroon, R., don: Hondel, C.A.Y.D., 2015. Effect of Consensement between Here or, B. and Massoin prometics Beer. Essential Oth on Planktoric Grawth and Biofilm formation of Pseudomonas aeruginosa and Staphylosoccus survus in Vitra, informational Journal of Applied Research in Natural Products, Vol. B. Hal. 1–EX.
- Haryati, A.N., Saleh, C., Invein, 2015. Up Taksinetas Dan Alkinetas Antinatheri Elstrak Daan Merah Tanuman Pacuk Mesah (Syoggum ngugihilam Walp.) Terhadap Bakteri Staphylacoccus aurem Dan Bedreschia coli, jurnal Rimia Makiwarman, 13(1):85-40.
- Hermawon, A., Hana, W., dan Wiwiek, T. 2007. Pengaruh Historia Daun Sails (Piper bette L.) Terhadap Pertumbahan Stophylacoccus aureus dan Balifestchia coli dengan Metode Dibat Diok. Universitas Erlangga
- Billiottchia coli desgon Mestide Dibai Dick Universities Erbingga 8 Ruli, T., Woose, S.W., don Leach, D.N., 2007, Compositive Characal Analysis of the Execution Of Constituents in the Bark, Heartwood and

Rellando Rollando, Yohan Susilo Adi Prasetyo, Rehmadanta Sitepu us Amminish Neyel Asin Heori (Mesoki aranata) Tehabip Beteri Snejrococci matem

Original Article

Fruits of Cryptocarya massosa (Okes) Kosterm (Lauroceae) from Papua
New Gurnea, Midcoules Vol 12, Hat 149–154.
Rollanda, Stepu, IL, 2018, Etek Armbokses Dan Kombinasi Minyak Assiri
Masosi dan Kaya Masis, Jurnal Katamanian Indonesia, 8(1):26 – 33.

Triannoko, B., Hertiani, T., Yuswanto, A., 2016, Sitotoksiskas Minyak
Mesosi (Cryptocarya massy) Terhadap Sel Vero, II-Jamaé Pastaka
Kesehatas, 4(2).

Stasi artikel ini: Rollando R, Prasetyo YSA, Sitepu R. Uji Antimikroba Minyak Alsiri Masoyi (Massoir aromatica) Terhadap Bakteri Streptococcus mutons. MFF 2019; 23(2):52-57

Yohan

ORIGINALITY REPORT

23%

21%

10%

15%

SIMILARITY INDEX

INTERNET SOURCES

PUBLICATIONS

STUDENT PAPERS

PRIMARY SOURCES

eprints.umm.ac.id

5%

ejournal.litbang.depkes.go.id

4%

id.123dok.com
Internet Source

3%

I Husna, A Rusyana, Muslem, G M Idroes, R Suhendraand, R Idroes. "Grouping of Retention Index on Gas Chromatography using Cluster Analysis", IOP Conference Series: Materials Science and Engineering, 2020

1%

Publication

Burhanuddin, A Saru, A Rantetondok, E N Zainuddin. "MIC test of metanol extract on and chloroform against in mangrove crab larvae (forsskal) ", IOP Conference Series: Earth and Environmental Science, 2020

1%

Publication

6

Submitted to Universitas Brawijaya
Student Paper

1%

7	Submitted to Sriwijaya University Student Paper	1%
8	Submitted to University of Muhammadiyah Malang Student Paper	1%
9	repository.uinjkt.ac.id Internet Source	1%
10	ir.lib.uth.gr Internet Source	1%
11	fr.scribd.com Internet Source	1%
12	Submitted to Universitas Muhammadiyah Surakarta Student Paper	1%
13	Submitted to Cardiff University Student Paper	1%
14	Submitted to Politeknik Negeri Jember Student Paper	1%
15	scholar.unand.ac.id Internet Source	1%
16	etheses.uin-malang.ac.id Internet Source	1%

Exclude quotes On Exclude matches < 1%

Exclude bibliography On

Yohan

GRADEMARK REPORT

FINAL GRADE

GENERAL COMMENTS

/100

Instructor

PAGE 1	
PAGE 2	
PAGE 3	
PAGE 4	
PAGE 5	
PAGE 6	