

Uji Aktivitas Antioksidan Kombinasi Ekstrak Sarang Semut (*Myrmecodia Pendans*) dan Daun Sirsak (*Annona muricata*) dengan Metode DPPH (2,2-diphenyl-1-picrilhidrazyl)

Antioxidants Activity of Myrmecodia pendans Extract Combine with Annona muricata Leaf Extract Using DPPH (2,2-diphenyl-1-picrilhidrazyl) Methode

Wimpy¹, Suharyanto²

¹Akademi Analis Kesehatan Nasional Surakarta, Indonesia

²Akademi Farmasi Nasional Surakarta, Indonesia

INTISARI

Radikal bebas adalah suatu senyawa atau molekul yang mengandung satu atau lebih elektron tidak berpasangan pada orbital luarnya sehingga menyebabkan senyawa tersebut sangat reaktif mencari pasangannya dengan cara menyerang dan mengikat elektron molekul yang berada di sekitarnya. Akibat kerja radikal bebas adalah gangguan fungsi sel, kerusakan struktur sel, bahkan mutasi. Antioksidan merupakan senyawa yang dapat menghambat oksigen reaktif dan radikal bebas dalam tubuh. Senyawa flavonoid di dalam daun sirsak dan sarang semut berperan sebagai anti oksidan. Tujuan dari penelitian ini adalah untuk menguji aktivitas antioksidan kombinasi ekstrak sarang semut (*Myrmecodia Pendans*) dan Daun Sirsak (*Annona muricata*) dengan metode DPPH (2,2-diphenyl-1-picrilhidrazyl). Penelitian ini dilakukan dengan desain analitik eksperimental. Tempat untuk mendapatkan ekstrak dan uji aktivitas antioksidan dilakukan di laboratorium Kimia Akademi Analis Kesehatan Nasional Surakarta. Penelitian dilakukan pada tahun 2014.

Hasil penelitian didapatkan, rendemen hasil ekstraksi teknik maserasi, semua fraksi terdeteksi adanya Alkaloid, flavonoid, saponin dan Tanin, fraksi air sarang semut mempunyai IC50 sebesar 76,64 ppm sedang fraksi butanol sebesar 76,82 ppm, kombinasi ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak (1:1) mempunyai IC50 sebesar 71,09 ppm, fraksi air daun sirsak mempunyai IC50 73,48 ppm sedang fraksi butanol memiliki IC50 99,70 ppm sehingga fraksi air lebih baik dibandingkan fraksi butanol. Kombinasi ekstrak sarang semut dengan daun sirsak dengan perbandingan 1:1 memiliki aktifitas antioksidan lebih baik dari bentuk tunggalnya.

Keywords : sarang semut, daun sirsak, ekstraksi ultrasonic, IC50

Abstract

Free radicals are highly reactive molecules containing one or more unpaired electrons in its outer orbital Free radicals attack electron binding molecules in the surrounding areas. Malfunctioning cells, damage cell structures, and even mutations are the effects of free radical. Antioxidants can inhibit reactive oxygen and free radicals in the human body. The compound flavonoid, which is contained in the soursop's leaf and sarang semut act as

anti-oxidants. This research aims to test the antioxidant activity of the combination of extracted sarang semut (Myrmecodia pendans) and Soursop's leaf (Annona muricata) with DPPH (2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl) method. This research was conducted by plant extraction Sarang semut and soursop's leaf with maceration. The results showed that ultrasonic extraction technique all fractions are detected such as alkaloids, flavonoids, saponins and tannins, water fraction of sarang semut has 76.64 ppm IC50 and the butanol fractions has 76.82 ppm IC50, the combination of extracted sarang semut and extracted soursop's leaf (1: 1) have 71.09 ppm IC50, the water fraction soursop leaf has 73.48 ppm IC50, and butanol fraction has 99.70 ppm so we can conclude that the water fraction of sarang semut is better than butanol fraction of sarang semut extract. The combination between extracted soursop's leaf and extracted sarang semut with a ratio of 1: 1 has a better antioxidant activity than the singular.

Keywords : Myrmecodia pendans ,soursop's leaf, Ultrasonic Extraction, IC50

PENDAHULUAN

Radikal bebas adalah suatu senyawa atau molekul yang mengandung satu atau lebih elektron tidak berpasangan pada orbital luarnya. Adanya elektron yang tidak berpasangan menyebabkan senyawa tersebut sangat reaktif mencari pasangannya dengan cara menyerang dan mengikat elektron molekul yang berada di sekitarnya. Akibat kerja radikal bebas adalah gangguan fungsi sel, kerusakan struktur sel, bahkan mutasi. Gangguan tersebut dapat memicu munculnya berbagai penyakit dan kanker (Winarsi, 2007). Untuk menangkal atau menghentikan aktivitas radikal bebas diperlukan elektron untuk berpasangan dengan elektron pada orbital terluar dari senyawa radikal bebas. Untuk melakukan peristiwa ini perlu adanya sumber atau agen pemberi elektron. Zat antioksidan merupakan sumber elektron bebas karena pada senyawa antioksidan memiliki pasangan elektron bebas.

Antioksidan merupakan senyawa yang dapat menghambat oksigen reaktif dan radikal bebas dalam tubuh. Senyawa antioksidan ini akan menyerahkan satu atau lebih elektron kepada radikal bebas sehingga menjadi bentuk molekul yang normal kembali dan menghentikan berbagai kerusakan yang ditimbulkan (Dalimartha dan Soedibyo, 1999). Kemampuan suatu antioksidan untuk

meredam radikal bebas dapat dinyatakan dalam aktivitas antioksidan sebagai parameternya. Semakin tinggi aktivitasnya maka radikal bebas semakin berkurang yang pada akhirnya dapat mengurangi resiko terkena kanker.

Daun sirsak secara empiris dapat bermanfaat sebagai antikanker dan antioksidan. Pada penelitian sebelumnya, ekstrak butanol daun sirsak (*Annona muricata*) dapat memberikan aktivitas antioksidan dengan nilai IC50 52,4 µg/ml (George, 2012).

Secara fitokimia, senyawa flavanoid merupakan senyawa yang berperan aktif sebagai antioksidan, disamping tanin atau alkaloid. Pada penelitian ini akan dilakukan ekstraksi daun sirsak untuk mengetahui aktifitas antioksidan yang terkandung di dalamnya.

METODE PENELITIAN

a. Persiapan sampel

Sampel berupa irisan umbi sarang semut dan daun sirsak yang telah dikeringkan. Ditimbang kurang lebih 1 kg simplisia sarang semut. Selanjutnya dilakukan penggerusan menggunakan alat gerus listrik. Dari penggerusan diperoleh serbuk sarang semut dan daun sirsak dengan ukuran tertentu.

b. Maserasi

Serbuk sarang semut dan daun sirsak masing-masing seberat 450 gram

dimasukkan kedalam wadah kemudian ditambahkan 2 liter metanol, larutan dibiarkan selama 5 hari, sambil dilakukan pengadukan setiap hari.

c. Partisi Sampel

Maserat metanol dilakukan ekstraksi menggunakan butanol air 1:1. Dari kedua partisi ini didapatkan ekstrak kental butanol dan air .

d. Pengujian Aktivitas Antioksidan

Uji Aktivitas ekstrak Sarang Semut dilakukan menggunakan Radikal bebas DPPH. Pada uji ini sejumlah konsentrasi ekstrak Sarang Semut dicampur dengan larutan DPPH. Banyaknya senyawa DPPH yang diikat ekstrak sarang diketahui dengan mengukur serapannya menggunakan spektrofotometer.

e. Uji Fitokimia

Uji ini merupakan uji kualitatif, digunakan untuk menentukan kandungan bahan aktif dalam tumbuhan. Uji

Fitokimia dilakukan dengan metode Skrining Fitokimia dengan menggunakan reagen Dragendrof, FeCl₃ dan lain-lain. Uji ini dilakuikan untuk menguji adanya Alkaloid, Flavonoid dan tannin dalam tumbuhan Sarang Semut dan daun sirsak(Harbone, 1987)

HASIL DAN PEMBAHASAN

a. Hasil Ekstraksi Sarang Semut dan Daun Sirsak

Hasil ekstraksi Sarangsemut dan daun Sirsakdisajikan pada tabel I dan tabel II. Dari hasil maserasi Sarangsemut diperoleh rendemen rata-rata sebesar 18,97 %. Sedangkan dari ekstraksi daun sirsak diperoleh rendemen sebesar 15,77 %.

Tabel I. Hasil ekstraksi Sarangsemut

Berat Cwn Kosong	Berat Cwn +ekstrak	Brt Ekstrak	Rendemen
71,0 gram (A)	100,1 gram	29,1 gram	19,4%
70,0 gram (B)	97,75 gram	27,75 gram	18,5 %
68,75 gram (C)	97,25 gram	28,5 gram	19 %

Tabel II. Hasil ekstraksi Daun Sirsak

Brtn Cwn Ksong	Brtn Cwn +samp	Brtn Samp	Rendemen
70,0 gram (A)	93,25 gram	23,25 gram	15,5%
68,75 gram (B)	93,5gram	24,75 gram	16,5%
71,0 gram (C)	93,95gram	22,95 gram	15,3%

b. Hasil Fraksinasi

Hasil pemisahan dari tiap pelarut dipekatkan hingga diperoleh ekstrak kental. Dari pemekatan didapatkan randemen ekstrak sarang semut fraksi air sebesar 12,53%^{b/b}, randemen ekstrak sarang semut fraksi butanol sebesar

9,48%^{b/b}, randemen ekstrak daun sirsak fraksi air sebesar 14,11%^{b/b}, dan randemen ekstrak daun sirsak fraksi butanol sebesar 10,25%^{b/b}. Hasil fraksinasi sarangsemut dan daun sirsak disajikan pada tabel III dan tabel IV.

Tabel III. Hasil Fraksinasi Sarangsemut

Fraksi	Brk Cwn Ksong	Brk Cwn +samp	Brk Samp	Rendemen
Air	68,83	8,62	18,79	12,53 %
Butanol	70,83	56,61	14,22	9,48 %

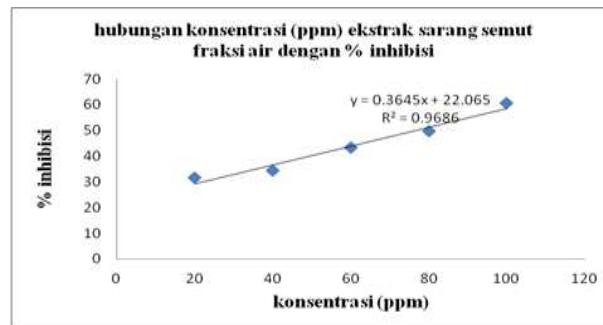
Tabel IV. Hasil Fraksinasi Daun Sirsak

Fraksi	Brk Cwn Ksong	Brk Cwn +samp	Brk Samp	Rendemen
Air	62.97 gram	84.14 gram	21.17 gram	14.11%
Butanol	64.14 gram	79.52 gram	15.38	10,25 %

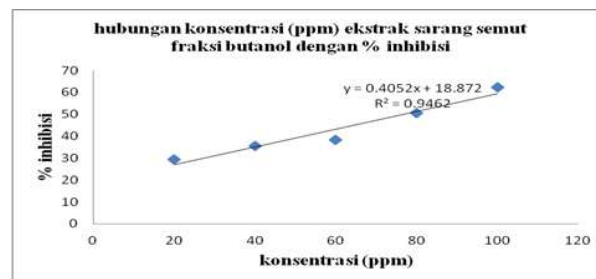
c. Uji Aktifitas Antioksidan Sarang Semut

Berdasarkan pengujian diperoleh persamaan regresi linier ekstrak etanol sarang semut fraksi air $Y = 0,4052x + 18,872$. Sehingga dapat diketahui nilai IC_{50} ekstrak sarang semut fraksi air sebesar 76,64 ppm.

Pengujian aktivitas antioksidan juga dilakukan pada ekstrak sarang semut fraksi butanol Berdasarkan pengujian diperoleh persamaan $Y = 0.36445x + 22.065$, sehingga nilai IC_{50} ekstrak sarang semut fraksi butanol dapat diketahui yaitu sebesar 76,82 ppm.



Gambar 1. Hubungan Konsentrasi Ekstrak Sarang Semut Fraksi Air dengan Persen Inhibisi



Gambar 2. Hubungan Konsentrasi Ekstrak Sarang Semut Fraksi Butanol dengan Persen Inhibisi

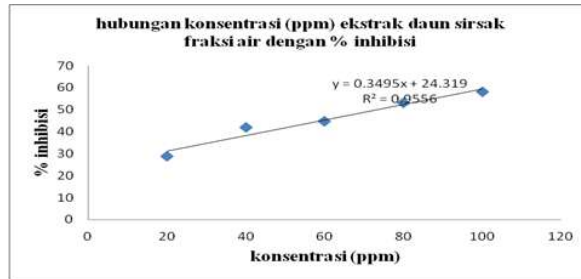
Berdasarkan kurva diatas dapat diamati bahwa konsentrasi berbanding lurus dengan persen inhibisi. Ekstrak sarang semut fraksi air memiliki nilai IC_{50} 76,64 ppm, sedangkan fraksi butanol

76,82 ppm. Ekstrak sarang semut fraksi air memiliki IC_{50} lebih kecil dibandingkan ekstrak sarang semut fraksi butanol, maka aktivitas antioksidan fraksi air lebih baik.

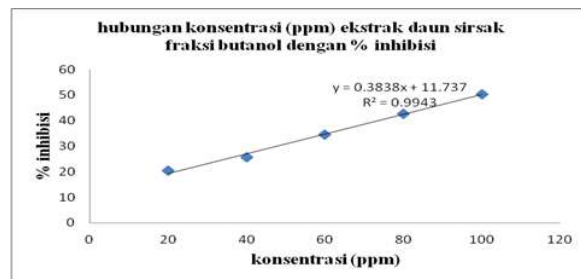
d. Uji Aktifitas Antioksidan Daun Sirsak

Dari gambar 3. dapat dilihat persamaan regresi linier ekstrak daun sirsak fraksi air $Y = 0,34945x + 24,319$.

Sehingga dapat diketahui nilai IC_{50} ekstrak daun sirsak fraksi air yaitu sebesar 73,48 ppm. Pengujian aktivitas antioksidan juga dilakukan pada ekstrak daun sirsak fraksi butanol.



Gambar 3. Hubungan Konsentrasi Ekstrak Daun Sirsak Fraksi Air dengan Persen Inhibisi.

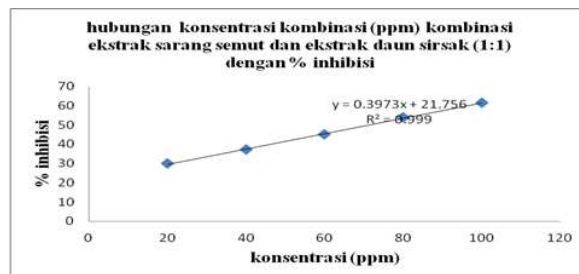


Gambar 4. Hubungan Konsentrasi Ekstrak Daun Sirsak Fraksi Butanol dengan Persen Inhibisi.

Berdasarkan pengujian diperoleh hasil pada gambar 6. diperoleh persamaan $Y = 0.4052x + 18,872$ sehingga nilai IC_{50} ekstrak daun sirsak fraksi butanol dapat

diketahui yaitu sebesar 99,70 ppm. Aktivitas antioksidan fraksi air lebih baik dibandingkan fraksi butanol.

e. Uji Aktifitas Antioksidan Kombinasi Ekstrak Sarang Semut : Ekstrak Daun Sirsak (1:1)



Gambar 5. Hubungan Konsentrasi Kombinasi Ekstrak Sarang Semut : Ekstrak Daun Sirsak (1:1) dengan Persen Inhibisi

Kombinasi ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak (1:1) dibuat berbagai konsentrasi yaitu : 20, 40, 60, 80, 100 ppm. Berdasarkan hasil percobaan diperoleh persamaan regresi linier $y = 0,3973x + 21,756$, maka dapat diketahui nilai IC_{50} nya yaitu sebesar 71,09 ppm.

Hasil pengujian aktivitas antioksidan kombinasi ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak (1:1) memiliki aktivitas antioksidan yang lebih baik jika dibandingkan dengan aktivitas antioksidan ekstrak sarang semut fraksi air, ekstrak sarang semut fraksi butanol, ekstrak daun sirsak fraksi air, dan ekstrak daun sirsak fraksi butanol. Hal ini dibuktikan dengan nilai IC_{50} kombinasi ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak (1:1) sebesar 71,09 ppm, nilai ini lebih kecil dari nilai IC_{50} ekstrak dalam bentuk tunggalnya. Ekstrak sarang semut fraksi air memiliki IC_{50} 76,64 ppm, ekstrak sarang semut fraksi butanol memiliki IC_{50} 76,82 ppm, ekstrak daun sirsak fraksi air memiliki IC_{50} 73,48 ppm, sedangkan ekstrak daun sirsak fraksi butanol memiliki IC_{50} 99,70 ppm.

f. Uji Fitokimia

Uji kualitatif fitokimia dilakukan untuk mengetahui kandungan senyawa sampel ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak yang diduga memiliki aktivitas antioksidan. Uji fitokimia yang dilakukan meliputi uji alkaloid, uji flavonoid, uji terpenoid, uji saponin dan uji tanin.

Uji alkaloid dengan penambahan pereaksi Bouchardat menunjukkan hasil positif karena terbentuk endapan coklat, dengan pereaksi dragendorff juga menunjukkan hasil positif dengan terbentuknya warna jingga, dengan pereaksi mayer juga menunjukkan hasil positif dengan menunjukkan endapan putih kekuningan, dengan pereaksi wagner juga menunjukkan hasil positif dengan terbentuk endapan coklat.

Uji flavonoid menunjukkan hasil positif dengan terbentuk warna merah muda setelah penambahan serbuk seng dan HCl 2N. Hasil positif juga

ditunjukkan dengan warna hitam setelah penambahan HCl dan $FeCl_3$ dan warna hijau kekuningan setelah penambahan H_2SO_4 .

Uji terpenoid dengan penambahan pereaksi Liebermann – Bouchard menunjukkan hasil negatif tidak terbentuk warna ungu atau merah yang berubah menjadi biru ungu atau biru hijau. Hasil yang terbentuk adalah warna kuning jernih.

Uji Saponin menunjukkan hasil positif dengan terbentuknya busa yang stabil setelah penggojogan bahkan setelah didiamkan dalam posisi tegak selama 10 menit dan dengan penambahan HCl 2N.

Uji Tanin menunjukkan hasil positif dengan terbentuknya endapan setelah penambahan gelatin 1%. Uji penegasan juga menunjukkan hasil positif dengan terbentuk warna hijau kecoklatan setelah penambahan $FeCl_3$.

KESIMPULAN DAN SARAN

Dari hasil penelitian yang sudah dilakukan dapat diambil kesimpulan sebagai berikut:

1. Tumbuhan Sarangsemut dan daun sirsak mengandung alkaloid, flavonoid, tannin dan saponin
2. Fraksi air sarangsemut mempunyai IC_{50} sebesar 76,64 ppm sedang fraksi butanol sebesar 76,82 ppm
3. Kombinasi ekstrak sarang semut dan ekstrak daun sirsak (1:1) mempunyai IC_{50} sebesar 71,09 ppm.
4. Fraksi air daun Sirsak mempunyai IC_{50} 73,48 ppm sedang fraksi butanol memiliki IC_{50} 99,70 ppm sehingga fraksi air lebih baik dibandingkan fraksi butanol.
5. Kombinasi ekstrak sarang semut dengan daun sirsak dengan perbandingan 1:1 memiliki aktifitas antioksidan lebih baik dari bentuk tunggalnya.

REFERENSI

- Anoymous, IC50, <http://en.wikipedia.org/wiki/IC50>. Diakses pada tanggal 5 Februari 2010.
- Belleville-Nabet, F. 1996. "Zat Gizi Antioksidan Penangkal Senyawa Radikal Pangan dalam Sistem Biologis." dalam: *Prosiding Seminar Senyawa Radikal dan Sistem Pangan: Reaksi Biomolekuler, Dampak terhadap Kesehatan dan Penangkalan*. CFNS-IPB dan Kedutaan Besar Prancis-Jakarta.
- Demple, B. dan L. Harrison. 1994. *Annual Review Biochemistry*. 63: 915-948.
- Friedberg, E. C., G. C. Walker, dan W. Siede. 1995. *DNA Repair and Mutagenesis American society and Microbiology*. Washington DC.
- Harborne, J. B. 1987. *Metode Fitokimia Penuntun Cara Modern Menganalisa Tumbuhan*. Alih Bahasa: K. Padmawinata. ITB: Bandung.
- Hidaka, K., Matsuda, T. and Takea, T. 1999. "chemical studies on Antioxydant Mechanism of Curcuminoid: Analysis of Radical Reaction products from Curcumin, *Jurnal Agriculture and Food Chem*, Vol. 47.
- McCord, J. M. 1979. "Superoxide, Superoxide Dismutase and Oxygen Toxicity." dalam: *Reviews in Biochemical Toxicology*. E. Hodgson, J. R. Bend, R.M. Philpot (Eds.). Elsevier Amsterdam, the Netherlands. p. 109-124.
- Subroto, Ahkam dan Hendro, S. 2008. *Gempur Penyakit dengan Sarang Semut*. Penebar Swadaya: Jakarta.
- Soeksmanto, A. 2010, *Pakistan Journal of Biological Science* 13 (3) :I 48-151, 2010
- Winarsi, H. 2007. *Antioksidan Alami dan Radikal Bebas Potensi dan Aplikasinya dalam Kesehatan*. Kanisius: Yogyakarta.