

Jurnal Farmasi Indonesia
PHARMACON
Pharmaceutical Journal of Indonesia

Terbit dua kali setahun, setiap Juni dan Desember

Susunan Pengurus:

Penanggung Jawab	:	Dr. Muhammad Da'i, M.Si., Apt.
Ketua Penyunting	:	Peni Indrayudha, M.Biotech., Apt.
Sekretaris Penyunting	:	Ratna Yuliani, M.Biotech., st.
Penyunting Ahli	:	Prof. Dr. Achmad Mursyidi, M.Sc., Apt. Prof. Dr. Achmad Fudholi, DEA., Apt. Prof. Dr. M.Kuswandi, SU., M.Phil., Apt. Prof. Dr. Subagus Wahyuono, M.Sc., Apt.
Penyunting Pelaksana	:	Nurchayanti W., M.Biomed., Apt. Ratna Yuliani, M.Biotech. st. Arifah Sri Wahyuni, M.Si., Apt.
Distribusi & Pemasaran	:	Abdul Shomad
Kesekretariatan	:	Triyono, A.Md.
Periode penerbitan	:	2 kali setahun
Volume pertama	:	Juni 2000

Pharmacon, merupakan jurnal ilmiah yang memuat naskah hasil penelitian, survey dan telaah pustaka bidang kefarmasian, kesehatan, biologi molekuler dan lingkungan hidup.

Alamat Redaksi:

Fakultas Farmasi Universitas Muhammadiyah Surakarta
Jl. Ahmad Yani, Tromol Pos I Pabelan Kartosuro Sukoharjo
Telp. (0271) 717417 Ext. 167, 168, 175 Fax. (0271) 715448
E-mail: pharmacy@ums.ac.id

CATATAN REDAKSI

Assalamu'alaikum Wr.Wb.

Segala puji syukur hanyalah milik Allah SWT. Tak terasa Pharmacon kembali menyapa pembaca pada edisi kali ini. Pharmacon Volume 12 No 2 berisi artikel dengan beragam topik penelitian. Pharmacon ini diawali dengan artikel tentang hasil penelitian formulasi suspensi eritromisin dan aktivitas antibakteri pada jeruk purut. Disusul dengan tulisan bertemakan uji sitotoksik dari senyawa turunan kurkumin. Artikel tentang uji antibakteri juga terdapat pada edisi kali ini.

Kupasan mengenai toksisitas kombinasi tiga tanaman obat berkhasiat dan isolasi flavonoid dari Dewandaru menutup edisi kali ini. Semoga Pharmacon semakin bermanfaat. Kritik dan saran dari pembaca selalu kami nantikan.
Selamat membaca

Wassalamu'alaikum Wr. Wb

Redaksi

Jurnal Farmasi Indonesia
PHARMACON
 Pharmaceutical Journal of Indonesia

DAFTAR ISI

Catatan Redaksi	i
Daftar Isi	ii
Uji Stabilitas Fisik dan Daya Antibakteri Suspensi Eritromisin Dengan <i>Suspending Agent</i> Pulvis Gummi arabici <i>Ika Ristia Rahman, Ika Trisharyanti Dian Kusumowati, Peni Indrayudha, Anita Sukmawati</i>	44 - 49
Aktivitas Antibakteri Minyak Atsiri Daun Jeruk Purut (<i>Citrus hystrix</i>) Terhadap <i>Staphylococcus aureus</i> dan <i>Escherichia coli</i> <i>Ratna Yuliani, Peni Indrayudha, dan Septi Sriandita Rahmi</i>	50 - 54
PGV-0 And PGV-1 Increased Apoptosis Induction Of Doxorubicin On MCF-7 Breast Cancer Cells <i>Adam Hermawan, Aditya Fitriyasi, Sendy Junedi, Muthi Ikawati, Sari Haryanti, Barinta Widaryanti, M Da'i and Edy Meiyanto</i>	55 - 59
Uji Aktivitas Antioksidan Ekstrak Etanol Buah <i>Psidium guajava</i> L, <i>Melaleuca leucadendron</i> L, <i>Capsicum frutescens</i> L, dan <i>Anethum graveolens</i> L Dengan Metode DPPH Beserta Penetapan Kadar Fenolik Totalnya <i>Rosita Melannisa, Ika Trisharyanti D.K., Andi Suhendi, Muhammad Da'i, Arief Ilham Kusuma Atmaja</i>	60 - 64
Daya Antibakteri Fraksi Etanol Temu Kunci (<i>Boesenbergia pandurata</i>) Terhadap <i>Salmonella typhi</i> dan <i>Streptococcus hemolytic α non pneumonia</i> <i>Mariska Sri Harlianti, Kuswandi, Susi Irvati</i>	65 - 68
Uji Toksisitas Akut Dari Kombinasi Ekstrak Herba Meniran (<i>Phyllanthus niruri</i> auct. Non L.), Daun Tempuyung (<i>Sonchus arvensis</i> L.) Dan Biji Jinten Hitam (<i>Nigella sativa</i> L.) <i>Muhtadi, Andi Suhendi, Nurcahyanti W., dan EM. Sutrisna</i>	69 - 72
Isolasi Dan Identifikasi Flavonoid Dari Daun Dewandaru (<i>Eugenia uniflora</i> L.) <i>Andi Suhendi, Landyyun Rahmawan Sjahid, Dedi Hanwar</i>	73 - 81

**AKTIVITAS ANTIBAKTERI MINYAK ATSIRI DAUN JERUK PURUT
(*Citrus hystrix*) TERHADAP *Staphylococcus aureus* DAN *Escherichia coli***

**ANTIBACTERIAL ACTIVITY OF VOLATILE OIL OF SMALL AROMATIC LEMON LEAVES
(*Citrus hystrix*) AGAINST *Staphylococcus aureus* AND *Escherichia coli***

Ratna Yuliani*, Peni Indrayudha, dan Septi Sriandita Rahmi
Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Surakarta
yulianiratna@yahoo.com

ABSTRAK

Jeruk purut (Citrus hystrix) merupakan tanaman dari suku Rutaceae yang telah lama dikenal masyarakat sebagai bahan cita rasa. Hasil penelitian sebelumnya melaporkan bahwa minyak atsiri jeruk nipis (Citrus aurantifolia) memiliki aktivitas antibakteri terhadap Staphylococcus aureus dan Escherichia coli. Penelitian ini bertujuan untuk mengukur aktivitas antibakteri minyak atsiri daun jeruk purut terhadap Staphylococcus aureus dan Escherichia coli dan mendeteksi kandungan minyak atsiri yang mempunyai aktivitas antibakteri. Minyak atsiri daun jeruk purut yang diperoleh dengan cara destilasi uap dan air diuji aktivitas antibakterinya menggunakan metode dilusi cair. Kromatografi Lapis Tipis (KLT) dilakukan menggunakan silika gel GF₂₅₄ dan heksan-etil asetat (9:1). Bercak hasil KLT dideteksi dengan UV_{254nm}, UV_{366nm}, anisaldehyd-asam sulfat, dan vanilin-asam sulfat. Bioautografi dilakukan dengan metode kontak. Hasil uji aktivitas antibakteri menunjukkan bahwa minyak atsiri daun jeruk purut mempunyai aktivitas antibakteri terhadap Staphylococcus aureus dengan nilai Konsentrasi Hambat Minimum (KHM) dan Konsentrasi Bunuh Minimum (KBM) berturut-turut sebesar 1 dan 2%. Minyak atsiri juga mampu menghambat dan membunuh Escherichia coli dengan nilai KHM dan KBM ≤ 0,0625%. Hasil KLT menunjukkan bahwa minyak atsiri daun jeruk purut mengandung beberapa senyawa golongan terpen dengan Rf yang berbeda. Berdasarkan hasil bioautografi, salah satu senyawa golongan terpen tersebut mempunyai aktivitas antibakteri terhadap Staphylococcus aureus dan Escherichia coli.

Kata kunci : antibakteri, *Citrus hystrix*, *E. coli*, minyak atsiri, *S. aureus*

ABSTRACT

Small aromatic lemon (Citrus hystrix) is a plant from Rutaceae family that has been known by society as flavoring agent. The result from previous research showed that volatile oil of lemon (Citrus aurantifolia) has antibacterial activity against Staphylococcus aureus and Escherichia coli. The objectives of this research are to measure antibacterial activity of volatile oil of small aromatic lemon leaves against Staphylococcus aureus and Escherichia coli and to determine compounds that have antibacterial activity. Small aromatic lemon leaves volatile oil that was obtained by steam and water distillation was tested for its antibacterial activity using broth dilution method. Thin Layer Chromatography (TLC) was carried out by using silica gel GF₂₅₄ and hexane-ethyl acetate (9:1). Spots of silica gel GF₂₅₄ were detected by UV_{254nm}, UV_{366nm}, anisaldehyd - sulfuric acid, and vanillin - sulfuric acid. Bioautography was done by using contact method. The result of antibacterial activity test showed that volatile oil of small aromatic lemon leaves has antibacterial activity against Staphylococcus aureus with Minimum Inhibitory Concentration (MIC) value of 1% v/v and Minimum Bactericidal Concentration (MBC) value of 2% v/v. The result of antibacterial activity test against Escherichia coli showed that volatile oil has antibacterial activity with MIC dan MBC values of ≤ 0,0625%. Thin Layer Chromatography results indicated that volatile oil contains several terpenes with different Rf values. Based on bioautography, one of these terpenes has antibacterial activity against Staphylococcus aureus and Escherichia coli.

Keywords: antibacterial, *Citrus hystrix*, *E. coli*, *S. aureus*, volatile oil

PENDAHULUAN

Infeksi *Staphylococcus aureus*, anggota Micrococcaceae, merupakan penyebab utama penyakit pada kulit, jaringan lunak, saluran pernafasan, tulang, persendian, dan endovaskuler. Sebagian besar infeksi tersebut terjadi pada orang dengan faktor resiko multipel

(Lowy, 1998). Kematian yang disebabkan oleh infeksi stafilocokus bervariasi. Bakteriemia yang tidak tertangani menyebabkan kematian lebih dari 80%. Angka kematian karena *staphylococcal toxic shock syndrome* berkisar antara 3 sampai 5% sedangkan infeksi oleh stafilocokus negatif koagulase hanya

menyebabkan sedikit kematian (Herchline, 2011). Bakteri lain yang juga dapat menyebabkan infeksi adalah *Escherichia coli* yang merupakan flora normal pada manusia (Brooks *et al.*, 2005).

Bakteri *E. coli* merupakan salah satu penyebab tersering infeksi bakteri umum termasuk kolesistitis, bakteremia, kolangitis, infeksi saluran kemih, diare pada wisatawan, dan infeksi klinik lain seperti meningitis pada bayi dan pneumonia. *E. coli* merupakan penyebab utama infeksi saluran kemih baik yang diperoleh dari rumah sakit maupun komunitas. Penyebab infeksi pada 50% wanita yang mengalami infeksi saluran kemih, 4% kasus diare, dan 12-50% infeksi nosokomial adalah *E. coli*. Meningitis pada bayi yang disebabkan oleh *E. coli* sebanyak 8% sedangkan angka kematian dan angka kejadian terkait bakteremia oleh *E. coli* sama dengan angka kematian dan angka kejadian baktili Gram negatif aerobik (Madappa, 2011). Infeksi yang disebabkan oleh bakteri biasanya diatasi dengan antibiotik yang dapat diperoleh dari sintesis kimia atau mikroorganisme. Untuk mendapatkan sumber antibakteri yang lain, banyak tanaman telah diteliti aktivitas antibakteri *in vitro* diantaranya jeruk purut.

Beberapa peneliti telah menguji aktivitas antibakteri jeruk purut terhadap banyak bakteri. Chowdhury *et al.* (2009) melaporkan bahwa ekstrak metanol buah jeruk purut dan beberapa fraksinya mempunyai aktivitas antibakteri dengan tingkat sedang sampai kuat terhadap beberapa bakteri Gram positif dan Gram negatif. Ekstrak etil asetat dan minyak atsiri kulit buah jeruk purut lebih poten terhadap *S. aureus* dibanding *E. coli* (Chanthaphon *et al.*, 2008). Penelitian yang dilakukan oleh Nanasombat dan Lohasupthawee (2005) menunjukkan bahwa ekstrak etanol dan minyak atsiri daun dan kulit buah jeruk purut mempunyai aktivitas antibakteri terhadap beberapa spesies *Salmonella* dan enterobakteri. Hasil penelitian Luangnarumitchai *et al.* (2007) mengindikasikan bahwa minyak atsiri kulit buah dan daun jeruk purut mampu menghambat pertumbuhan 5 strain *Propionibacterium acne*. Penelitian ini bertujuan untuk mengukur aktivitas antibakteri minyak atsiri daun jeruk purut terhadap *Staphylococcus aureus* dan *Escherichia coli* dan menentukan golongan senyawa dalam minyak atsiri yang mempunyai aktivitas antibakteri.

METODE PENELITIAN

Alat: alat destilasi minyak atsiri, piknometer, neraca (Precisa), refraktometer, inkubator (Memmert), autoklaf (China), Laminar Air Flow (LAF), oven (Memmert), lampu UV₂₅₄nm, dan UV₃₆₆nm.

Bahan: daun jeruk purut yang diperoleh dari Balai Besar Penelitian Pengembangan Tanaman Obat dan Obat Tradisional (B2P2TOOT), *Staphylococcus aureus* dan *Escherichia coli* (Laboratorium Mikrobiologi, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Surakarta), natrium sulfat anhidrat, aseton, Brain Heart Infusion (BHI), Mueller Hinton (MH), PEG 400, alkohol 70%, silika gel GF₂₅₄, heksana (p.a), etil asetat (p.a), vanilin-asam sulfat, dan anisaldehyd-asam sulfat.

Jalannya Penelitian

Penyulingan Minyak Atsiri Daun Jeruk purut

Satu kilogram daun jeruk purut segar yang sudah dicuci dan potong-potong dimasukkan ke dalam dandang yang sebelumnya sudah diisi air lalu dipanaskan sampai minyak atsiri keluar. Destilasi dihentikan ketika volume minyak atsiri yang keluar tidak bertambah. Hasil penyulingan dipisahkan dari air dengan menambahkan Na sulfat anhidrat. Minyak atsiri yang diperoleh disimpan dalam botol yang tertutup rapat dan terlindung dari cahaya.

Uji Antibakteri

Minyak atsiri sebanyak 4 mL dilarutkan dalam 96 mL PEG 400 steril lalu disebut sebagai larutan stok. Enam tabung reaksi steril disiapkan dan masing-masing tabung diisi 1 mL akuades steril. Tabung pertama diisi 1 mL larutan stok minyak atsiri lalu dicampur. Campuran dari tabung pertama diambil 1 mL lalu dimasukkan tabung kedua dan dicampur. Hal tersebut dilakukan secara berulang sampai tabung keenam sehingga diperoleh seri konsentrasi minyak atsiri sebesar 2, 1, 0,5, 0,25, 0,125, dan 0,0625%. Kemudian masing-masing tabung ditambah 1 mL suspensi bakteri (10⁶ CFU/mL) dalam media BHI. Dalam uji ini, ada 2 kontrol yang digunakan yaitu kontrol media dan kontrol pertumbuhan bakteri. Semua tabung diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam. Setelah inkubasi, dari masing-masing tabung diambil 1 ose suspensi lalu digoreskan pada media MH dan diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam.

Kromatografi Lapis Tipis

Silika gel GF₂₅₄ diaktifkan dengan pemanasan pada suhu 100°C selama 1 jam. Larutan uji ditotolkan pada fase diam sebanyak tiga kali totalan, setiap kali totalan dibiarkan sampai kering kemudian dielus dengan heksan:etil asetat (96:4). Bercak-bercak dideteksi pada UV₂₅₄nm, UV₃₆₆nm, pereaksi semprot vanilin-asam sulfat, dan anisaldehyd-asam sulfat.

Bioautografi

Lempeng hasil KLT ditempelkan selama 20 menit pada media MH yang telah ditanami bakteri. Lempeng diambil lalu kultur diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam.

Analisis data

Aktivitas antibakteri minyak atsiri daun jeruk purut terhadap *Staphylococcus aureus* dan *Escherichia coli* dinyatakan dalam KHM dan KBM. Kadar Hambat Minimum ditentukan dari konsentrasi minyak atsiri terkecil yang mampu menghambat pertumbuhan bakteri yang ditandai dengan tidak adanya kekeruhan dalam tabung uji sedangkan KBM ditentukan dari konsentrasi terkecil minyak atsiri yang mampu membunuh bakteri yang ditandai dengan tidak adanya pertumbuhan pada media MH padat.

Hasil KLT yang sudah dideteksi dengan UV₂₅₄ nm, UV₃₆₆ nm, pereaksi semprot anisaldehyd-asam sulfat, dan vanillin-asam sulfat dihitung nilai Rf-nya lalu dibandingkan dengan literatur. Hasil uji bioautografi yang berupa zona jernih pada bekas bercak lempeng hasil KLT dihitung Rf-nya lalu dibandingkan hasil uji KLT sehingga senyawa yang mempunyai aktivitas antibakteri dapat diketahui.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil Uji Aktivitas Antibakteri

Hasil uji aktivitas antibakteri menunjukkan bahwa minyak atsiri daun jeruk purut mampu menghambat pertumbuhan dan membunuh *S. aureus* dan *E. coli*. *S. aureus* masih dapat tumbuh dengan adanya minyak atsiri daun jeruk purut dengan konsentrasi 0,5, 0,25, 0,125 dan 0,0625% (Tabel 1). Minyak atsiri dengan konsentrasi 2 dan 1% sudah mampu menghambat pertumbuhan bakteri *S. aureus*. Konsentrasi minyak atsiri terkecil yang mampu menghambat pertumbuhan *S. aureus* adalah 1% sehingga konsentrasi tersebut dinyatakan sebagai KHM. Hasil penggoresan kultur dilusi cair ke media MH yang diikuti dengan inkubasi menunjukkan bahwa minyak atsiri dengan konsentrasi 0,0625-1% belum dapat membunuh *S. aureus* yang ditandai dengan masih adanya pertumbuhan bakteri pada media MH. *S. aureus* baru dapat dibunuh oleh minyak atsiri dengan konsentrasi 2%

(Tabel 2). Konsentrasi tersebut merupakan konsentrasi terkecil yang mampu membunuh *S. aureus* sehingga konsentrasi 2% dinyatakan sebagai konsentrasi bunuh minimal (KBM). Minyak atsiri daun jeruk purut dengan konsentrasi 2, 1, 0,5, 0,25, 0,125 dan 0,0625% mampu menghambat pertumbuhan *E. coli* (Tabel 3). Tetapi dari hasil tersebut nilai KHM belum bisa ditentukan dengan pasti karena pada konsentrasi terkecil yang diujikan yaitu 0,0625% minyak atsiri masih mampu menghambat pertumbuhan bakteri yang ditandai dengan tidak adanya kekeruhan pada tabung yang berarti tidak ada pertumbuhan bakteri. Nilai KHM mungkin 0,0625% atau lebih kecil lagi. Untuk menentukan nilai KHM secara pasti sebaiknya dilakukan uji dengan konsentrasi minyak atsiri yang lebih kecil. Nilai KBM juga belum dapat ditentukan karena semua konsentrasi minyak atsiri yang diujikan mampu membunuh *E. coli* yang ditandai dengan tidak adanya pertumbuhan pada media MH (Tabel 4). Oleh karena itu, harus ada uji yang menggunakan konsentrasi minyak atsiri yang lebih kecil dari 0,0625% untuk memperoleh nilai KBM yang pasti.

Hasil uji aktivitas antibakteri terhadap *S. aureus* dan *E. coli* mengindikasikan bahwa Kedua bakteri uji mempunyai sensitivitas yang berbeda terhadap minyak atsiri daun jeruk purut. *E. coli* lebih mudah dihambat dan dibunuh oleh minyak atsiri daun jeruk purut dibandingkan *S. aureus*. Hal ini dapat dilihat dari nilai KHM dan KBM minyak atsiri terhadap masing-masing bakteri. *E. coli* sudah dapat dihambat dan dibunuh oleh minyak atsiri dengan konsentrasi kecil yaitu 0,0625% sedangkan pertumbuhan *S. aureus* baru dapat dihambat dan dibunuh oleh minyak atsiri dengan konsentrasi berturut-turut 1 dan 2%. Perbedaan sensitivitas bakteri terhadap minyak atsiri daun jeruk purut mungkin disebabkan oleh perbedaan struktur dinding sel antara bakteri Gram positif dan bakteri Gram negatif. Kepekaan bakteri terhadap antibiotik tergantung pada perbedaan susunan dinding selnya misalnya jumlah peptidoglikan, adanya reseptor dan lipid, sifat hubungan silang, aktivitas enzim autolisis yang menentukan penetrasi, ikatan, dan aktivitas obat (Jawetz *et al.*, 1996).

Tabel 1—Hasil Uji Aktivitas Antibakteri Minyak Atsiri Daun Jeruk Purut terhadap *S. aureus* untuk Menentukan Nilai KHM

No	Hasil pertumbuhan bakteri <i>S. aureus</i> pada kadar (%v/v)						Kontrol	
	2%	1%	0,5%	0,25%	0,125%	0,0625%	K1	K2
1.	-	-	+	+	+	+	-	+
2.	-	-	+	+	+	+	-	+
3.	-	-	+	+	+	+	-	+

Keterangan: tanda (+) berarti: terdapat pertumbuhan bakteri, (-) tidak terdapat pertumbuhan bakteri, K1 adalah kontrol media (media BHI 2 mL), K2 = kontrol pertumbuhan bakteri (media BHI 1 mL + suspensi bakteri 1 mL)

Tabel 2–Hasil Uji Aktivitas Antibakteri Minyak Atsiri Daun Jeruk Purut terhadap *S. aureus* untuk Menentukan nilai KBM

No	Hasil pertumbuhan bakteri <i>S. aureus</i> pada kadar (%v/v)						Kontrol	
	2%	1%	0,5%	0,25%	0,125%	0,0625%	K1	K2
1.	-	+	+	+	+	+	-	+
2.	-	+	+	+	+	+	-	+
3.	-	+	+	+	+	+	-	+

Keterangan: tanda (+) berarti: terdapat pertumbuhan bakteri, (-) tidak terdapat pertumbuhan bakteri, K1 adalah kontrol media (media BHI 2 mL), K2 = kontrol pertumbuhan bakteri (media BHI 1 mL + suspensi bakteri 1 mL)

Tabel 3–Hasil Uji Aktivitas Antibakteri Minyak Atsiri Daun Jeruk Purut terhadap *E. coli* untuk Menentukan Nilai KHM

No	Hasil pertumbuhan bakteri <i>E. coli</i> pada kadar (%v/v)						Kontrol	
	2%	1%	0,5%	0,25%	0,125%	0,0625%	K1	K2
1.	-	-	-	-	-	-	-	+
2.	-	-	-	-	-	-	-	+
3.	-	-	-	-	-	-	-	+

Keterangan: tanda (+) berarti: terdapat pertumbuhan bakteri, (-) tidak terdapat pertumbuhan bakteri, K1 adalah kontrol media (media BHI 2 mL), K2 = kontrol pertumbuhan bakteri (media BHI 1 mL + suspensi bakteri 1 mL)

Tabel 4–Hasil Uji Aktivitas Antibakteri Minyak Atsiri Daun Jeruk Purut terhadap *E. coli* untuk Menentukan nilai KBM

No	Hasil pertumbuhan bakteri <i>E. coli</i> pada kadar (%v/v)						Kontrol		
	2%	1%	0,5%	0,25%	0,125%	0,0625%	K1	K2	K3
1.	-	-	-	-	-	-	-	+	-
2.	-	-	-	-	-	-	-	+	-
3.	-	-	-	-	-	-	-	+	-

Keterangan: tanda (+) berarti: terdapat pertumbuhan bakteri, (-) tidak terdapat pertumbuhan bakteri, K1 adalah kontrol media (media BHI 2 mL), K2 = kontrol pertumbuhan bakteri (media BHI 1 mL + suspensi bakteri 1 mL)

Hasil Analisis KLT

Berdasarkan hasil KLT, bercak-bercak hasil pemisahan komponen minyak atsiri menunjukkan warna kuning, biru, coklat, dan ungu setelah disemprot dengan vanilin-asam sulfat dan berwarna kuning, ungu, biru, merah, dan oranye setelah disemprot dengan anisaldehyd-asam sulfat. Adanya bercak berwarna biru-biru ungu setelah disemprot dengan vanilin-asam sulfat menandakan senyawa monoterpen alkohol dan esternya (Wagner dan Bladt, 1996). Kemungkinan minyak atsiri daun jeruk purut mengandung senyawa golongan terpen dengan nilai Rf 0,25, 0,44 dan 0,63. Hasil identifikasi dengan metode KLT ini belum dapat menentukan secara spesifik senyawa yang terkandung dalam minyak atsiri daun jeruk purut. Penelitian lain menyebutkan bahwa ada 29 komponen yang teridentifikasi di dalam minyak atsiri daun jeruk purut yang diperoleh dengan cara destilasi air. Minyak atsiri daun jeruk purut terdiri atas monoterpen teroksigenasi dalam jumlah besar yaitu 86,15% dari total minyak atsiri. Komponen utamanya adalah β -sitronelal, monoterpen (66,85% dari total minyak atsiri) yang diikuti oleh β -sitronelol, linalool, dan sitronelol (Loh *et al.*, 2011). Berdasarkan hasil penelitian Loh *et al.* (2011) tersebut, kemungkinan minyak atsiri daun jeruk purut yang digunakan pada penelitian ini juga mengandung komponen yang sama. Hal ini diperkuat dengan hasil KLT yang menunjukkan bercak berwarna biru setelah

disemprot dengan vanilin-asam sulfat yang menandakan adanya senyawa sitronelal dan linalool.

Hasil Bioautografi

Hasil uji bioautografi menunjukkan adanya zona jernih pada Rf 0,63. Spot tersebut diduga merupakan senyawa aktif yang memiliki aktivitas antibakteri. Setelah dibandingkan dengan Rf hasil KLT, senyawa tersebut merupakan terpen dengan harga Rf 0,63. Senyawa golongan terpen mempunyai aktivitas sebagai antibakteri dengan merusak membran sel dan menghambat pertumbuhan serta mematikan bakteri dengan mengganggu terbentuknya dinding sel (Rapilu dan Lamapaha, 2009).

KESIMPULAN DAN SARAN

Kesimpulan

1. Minyak atsiri daun jeruk purut mempunyai aktivitas antibakteri terhadap *S. aureus* dengan nilai KHM dan KBM berturut-turut sebesar 1 dan 2%.
2. Minyak atsiri daun jeruk purut mempunyai aktivitas antibakteri terhadap *E. coli* dengan nilai KHM dan KBM $\leq 0,0625\%$.
3. Golongan senyawa aktif dalam minyak atsiri daun jeruk purut yang mempunyai aktivitas antibakteri terhadap *S. aureus* dan *E. coli* adalah terpen.

Saran

Perlu dilakukan penelitian tentang aktivitas minyak atsiri daun jeruk purut terhadap *E. coli* dengan konsentrasi minyak atsiri yang lebih kecil dari 0,0625% sehingga nilai KHM dan KBM dapat ditentukan dengan pasti.

UCAPAN TERIMA KASIH

Penulis mengucapkan terima kasih kepada Universitas Muhammadiyah Surakarta yang

telah memberikan dana untuk melakukan penelitian ini.

DAFTAR PUSTAKA

Brooks, G.F., Butel, J.S., dan Morse, S.A., 2005, *Jawetz, Melnick, and Adelberg's Medical Microbiology*, 22th edition, diterjemahkan oleh Mudihardi, E., Kuntaman, Wasito, E. B., Mertaniasih, N. M., Harsono, S., dan Alimsardjono, L., Penerbit Salemba Medika, Jakarta.

Chanthaphon, S., Chanthachum, S., dan Hongpattarakere, T., 2008, Antimicrobial activities of essential oils and crude extracts from tropical Citrus spp. against food-related microorganisms, *Songklanakarin J. Sci. Technol.*, 30 (Suppl.1), 125-131.

Chowdhury, A., Alam, M.A., Rahman, M.S., Hossain, M.A., dan Rashid, M.A., 2009, Antimicrobial, Antioxidant and Cytotoxic Activities of *Citrus hystrix* DC. Fruits, *Dhaka Univ. J. Pharm. Sci.*, 8 (2): 177-180.

Herchline, T.E., 2011, *Staphylococcal Infections*, online, (<http://emedicine.medscape.com>, diakses pada 8 November 2011).

Jawetz, E., Melnick, J. L., dan Adelberg, E. A., 1996, *Mikrobiologi Kedokteran*, Edisi XX, diterjemahkan oleh Nugroho, E. dan Maulani R. F., 18-21, Penerbit Buku Kedokteran EGC, Jakarta.

Loh, F.S., Awang, R.M., Omar, D., dan Rahmani, D., 2011, Insecticidal properties of *Citrus hystrix* DC leaves essential oil against *Spodoptera litura* fabricius, *Journal of Medicinal Plants Research*, 5 (16), 3739-3744.

Lowy, F.D., 1998, *Staphylococcus aureus* Infections, *The New England Journal of Medicine*, 339 (8), 520-532.

Luangnarumitchai, S., Lamlerthton, S., dan Tiyaboonchai, W., 2007, Antimicrobial Activity of Essential Oils Against Five Strains of *Propionibacterium acnes*, *Mahidol University Journal of Pharmaceutical Sciences*, 34 (1-4), 60-64.

Madappa, T., 2011, *Escherichia coli* Infections, online, (<http://emedicine.medscape.com>, diakses pada 29 November 2011).

Nanasombat, S. dan Lohasupthawee, P., 2005, Antibacterial Activity of Crude Ethanolic Extracts and Essential Oils of Spices Against Salmonellae and Other Enterobacteria, *KMITL Sci. Tech. J.*, 5 (3), 527-538.

Rupilu, N.S., dan Lamapaha, Y.F., 2009, *Potensi Lengkuas (Languas galanga) Sebagai Antimikroba (Studi in vitro bakteri Gram negatif)*, (online), (<http://images.novierupilu.multiply.com/attachment/0/Sc6JhaokCCwAALgG7s1/POTENSI%LENGK UAS.DOXX?NMID=224430913>, diakses tanggal 19 Mei 2009).

Wagner, H. dan Blatt, S., 1996, *Plant Drug Analysis*, Second edition, Springer.