Majalah Ilmu Kefarmasian

Volume 8 | Number 1

Article 1

4-30-2011

Aktivitas Antiplasmodium in vivo fraksi N-butanol kulit batang Mahoni (Swietenia mahagoni) dan Asam Klorogenat

Yani Lukmayani

Jurusan Farmasi F.MIPA, Universitas Islam Bandung, yani.lukmayani@yahoo.com

Supriyatna Supriyatna

Fakultas Farmasi, Universitas Padjadjaran

Glorida P. S

Jurusan Kimia FMIPA, Universitas Padjadjaran

Abdul Muis

Fakultas Pertanian, Universitas Winaya Mukti

Follow this and additional works at: https://scholarhub.ui.ac.id/mik

Recommended Citation

Lukmayani, Yani; Supriyatna, Supriyatna; P. S, Glorida; and Muis, Abdul (2011) "Aktivitas Antiplasmodium in vivo fraksi N-butanol kulit batang Mahoni (Swietenia mahagoni) dan Asam Klorogenat," *Majalah Ilmu Kefarmasian*: Vol. 8: No. 1, Article 1.

DOI: 10.7454/psr.v8i1.3468

Available at: https://scholarhub.ui.ac.id/mik/vol8/iss1/1

This Original Article is brought to you for free and open access by the Faculty of Pharmacy at UI Scholars Hub. It has been accepted for inclusion in Majalah Ilmu Kefarmasian by an authorized editor of UI Scholars Hub.

ISSN : 1693-9883 Majalah Ilmu Kefarmasian. Vol. 8, No.1 April 2011, 1 - 56

AKTIVITAS ANTIPLASMODIUM IN VIVO FRAKSI N-BUTANOL KULIT BATANG MAHONI (Swietenia mahagoni) DAN AS AM KLOROGENAT

Yani Lukmayani1, Supriyatna2, Glorida P. S.3, Abdul Muis4

1. Jurusan Farmasi F.MIPA, Universitas Islam Bandung,
2. Fakultas Farmasi, Universitas Padjadjaran,
3. Jurusan Kimia FMIPA, Universitas Padjadjaran,
4. Fakultas Pertanian, Universitas Winaya Mukti

ABSTRACT

An antiplasmodial activity of n-butanol fraction from mahoni bark extract (Swieteniamahagoni Jacq.) and pure compound chlorogenic acid were investigated on white male miceSwiss derivated strain which were infected by Plasmodium berghei ANKA strain. Samplewere administrated i.p., which n-butanol fraction with convertion dose 100, 200 and 400 mg/kgBW and chlorogenic acid with dose 0,01; 0,1; 1 and 10 mg/kg BW respectively for a period of 4days, consecutively started one day after parasit inoculation. Parasit persentage was counted daily (H0 to H4). The best aniplasmodial activity was shown by n-butanol fraction with convertion dose 200mg/kg BW (fraction dose 81,89 mg/kg BW) with inhibition persentage 45.05% and chlorogenic acidwith dose 10 mg/kg BW with inhibition persentage 55,51%.

Keywords: antiplsmodial activity, mahoni (Swietenia mahagoni Jacq.), chlorogenic acid.

ABSTRAK

Pengujian aktivitas antiplasmodium fraksi n-butanol dari ekstrak metanol kulitbatang mahoni (Swietenia mahagoni Jacq.) dan senyawa murni asam klorogenat telah dilakukan pada mencit putihjantan galur Swiss turunan yang diinfeksi dengan Plasmodium berghei galur ANKA. Sediaan ujidiberikan secara i.p., yaitu fraksi n-butanol dengan dosis konversi 100, 200 dan 400mg/kg BB danasam klorogenat dengan dosis 0,01; 0,1; 1 dan 10 mg/kg BB yang diberikan selama empat hariberturut-turut dimulai sehari setelah inokulasi parasit. Persentase parasitemia dihitung setiap hari(H0 sampai H4). Aktivitas antiplasmodium terbaik ditunjukkan oleh fraksi n-butanol dosis konversi200 mg/kg BB (dosis fraksi 81,89mg/kg BB) dengan persentase daya hambat plasmodium 45,05% danasam klorogenat dosis 10 mg/kg BB dengan persentase daya hambat plasmodium 55,51%.

Kata Kunci: aktivitas antiplasmodium, mahoni (Swietenia mahagoni Jacq.), asam klorogenat

e-mail: yani lukmayani@yahoo.com

Vol.8, No.1, April 2011

Majalah Ilmu Kefarmasian 1

PENDAHULUAN

Penyakit malaria merupakan masalahkesehatan masyarakat yang paling penting,terutama di negara-negara tropis. Penyakit inimerupakan penyakit endemik yang terjadi secarakontinyu tetapi menginfeksi dalam jumlah yangbervariasi [(Simanjuntak, Arbani, 1989]).

Masalah utama pengobatan malaria adalahresistensi parasit Plasmodium falciparum terhadapobat antimalaria kina, primetamin, terutama terhadap proguanil, klorokuin, meflokuin danobat antimalaria lainnya [(Makinde, Amusan, Adesogan, 1988; Rampengan, 1992]). Oleh karena itupencarian senyawa baru yang dapat menghambat P.falciparum merupakan alternatif dalam upayamemberantas penyakit malaria.

Pencarian sumber obat baruyang berasal dari tumbuhan terutamaobat-obat yang efektif dan toksisitasserendahmungkin[(Makinde, Amusan, Adesogan, 1988]). Salah satu tumbuhanyang dilaporkan memiliki aktivitas sebagaiantimalaria adalah tumbuhan mahoni (Swieteniamahagoni Jacq.). Kulit batang S. mahagoni dapatdigunakan untuk demam dan sebagai tonikumastringen [(Dalimartha, 2002; Fitrianingsih, 2003; Kasahara, 1995]). Selainitu,berdasarkan penelitianterdahulu ekstrak kulit mahoni dilaporkanmemiliki batang aktivitas sebagai antimalaria anti-HIV[(Munoz, 2000; Supriyatna, Miyashiro, Hattori, 2002]).

Pada penelitian ini dilakukan ekstraksi danfraksinasi kulit batangmahoni. Pada Fraksi n-butanolakan diuji dengan uji hayati pada mencityang telah diinfeksi P. berghei. Plasmodium inisecara rutin dipakai pada penelitian, karena secaraanalisis molekuler tampak ada kesamaan antara malaria roden (malaria P. berghei) dengan malariaP. falciparum [(Dewi, Harijani, Emiliana, Suwarni, Yekti, 1996]).

Aktivitas penghambatan plasmodium (antiplasmodium) dari fraksi n-butanol ini diamati. Selanjutnya dilakukan pula uji hayati terhadapsenyawa murni asam klorogenat, yang merupakansuatu senyawa aktif dari fraksi n-butanol yang telahberhasil diisolasi oleh peneliti terdahulu [(Supriyatna, Miyashiro, Hattori, 2002]).

METODE

Metode penelitian yang dilakukan adalahmetode penelitian eksperimental di laboratoriumdengan urutan kerja sebagai berikut:

Ekstraksi dan Fraksinasi

Serbuk simplisia ditimbang sebanyak 2 kglalu ditempatkan pada maserator dandiekstraksi dengan cara maserasi selama 3 x 24jam dengan menggunakan pelarut metanol 90%sebanyak L. Kemudian Ekstrak yang diperolehtersebutdipekatkan dengan menggunakan rotaryevaporator pada suhu 40oC sampai diperolehekstrak sirup. Ekstrak masa masa tersebutditimbang.

Ekstrak masa sirup yang telah ditimbangdifraksinasi dengan menggunakan pelarutdengan peningkatan kepolaran secara bertahap,yaitu dengan menggunakan pelarut n-heksana, etil asetat dan butanol.

Fraksinasi ini dilakukan pada corongpisah. Fraksi-fraksi yang didapat dikisatkandengan menggunakan rotary evaporator sampai pekat. Bahanyang digunakanuntuk penelitian ini adalah fraksi butanol.

Uji Fitokimia/Penapisan Fitokimia

Prosedur uji penapisan fitokimia dilakukan menurut prosedur yang dimodifikasi dari cara Fransworth. ji ini dilakukan untuk menapis ada tidaknya alkaloid, tanin, polifenolat, flavonoid.

Uji Aktivitas Antiplasmodium

Pada uji aktivitas antiplasmodium dilakukan tahapan-tahapan berikut ini:

- 1. Persiapan hewan percobaan
- 2. Sediaan untuk uji aktivitas anti plasmodium Fraksi butanol

Fraksi butanol hasil fraksinasi ekstrak metanol mahonidilarutkan dalam larutandimetil sulfoksida 10% v/v, lalu dibuatkonsentrasi dosis yang sebanding dengan100, 200 dan 400 mg/kg BB pada dosisekstrak.

Sebanyak 0,2 ml dari masingmasingkonsentrasi dosis diinjeksikan secara i.pdengan selang waktu 24 jam setelah pengambilan darah untuk sediaan darahtipis. Perlakuan ini dilakukan selamaempat hari.

Senyawa murni asam klorogenat

Asam klorogenat murni dilarutkandalam larutan dimetil sulfoksida dandibuat konsentrasi dosis 0,01; 0,1; 1 dan10 mg/kg BB. Kemudian sebanyak 0,1 mldari masing-masing konsentrasi dosis diinjeksikan secara i.p dengan selangwaktu 24 jam setelah pengambilan darahuntuk sediaan darah tipis. Perlakuan ini dilakukan selama empat hari.

3. Inokulasi P. berghei pada mencit

Darah mencit donor yang telah terinfeksiplasmodium diambil dari bagian jantung dengan menggunakan jarum suntik yang telahdiberi antikoagulan, lalu ditempatkan pada vial.Antikoagulan yang digunakan adalah natriumsitrat 3%. Lalu darah dari vial tersebut diinjeksikan pada mencit percobaan yang masing-masing diberikan sebanyak 0,2 mlsecara intraperitonial (i.p.)

4. Pengelompokan hewan percobaan Uji aktivitas fraksi butanol

Sebanyak 8 ekor mencit diambil secaraacak dan dikelompokkan menjadi empatkelompok sebagai berikut:

Kelompok kontrol negatif: diberi larutanDMSO 10% v/v

Kelompok uji I: diberi larutan fraksi butanoldosis konversi 100 mg/kg BBKelompok uji II: diberi larutan fraksi butanoldosis konversi 200 mg/ kg BB Kelompok uji III: diberi larutan fraksi butanoldosis konversi 400 mg/kg BB

Uji aktivitas asam klorogenat

Sebanyak 10 ekor mencit diambil secaraacak dan dikelompokkan menjadi empatkelompok sebagai berikut:

Kelompok kontrol negatif: diberi larutanDMSO

Kelompok uji I: diberi larutan asam

klorogenat dengan dosis 0,01mg/kg BB Kelompok uji II: diberi larutan asam klorogenat dengan dosis 0,1mg/kg BB Kelompok uji III: diberi larutan asam klorogenat dengan dosis 1mg/kg BB Kelompok uji IV: diberi larutan asam klorogenat dengan dosis 10mg/kg BB

5. Pembuatan sediaan darah tipis

Sediaan darah tipis dibuat dengan carameneteskan pada kaca objek setetes darahmencit yang diambil dari bagian ujungekornya, lalu darah tersebut denganmenggunakan digeser kaca objek yang lain dengansudut 450 dan dibiarkan sampai setengahkering, lalu difiksasi dengan menggunakanmetanol absolut dan dibiarkan sampai metanolmenguap dan menjadi kering. Pada sediaan darah yang telah pewarnaan mengeringdilakukan dengan menggunakanlarutan pewarna Giemsa 10% lalu dibiarkanselama ± 30 menit, kemudian dicuci dengan airyang mengalir.

6. Pengamatan dengan mikroskop

Preparat kemudian darah tipis ditetesidengan imersi, minyak lalu diamati denganmenggunakan mikroskop binokuler denganpembesaran 1000X. Persentase parasitemiadihitung dengan cara menghitung eritrositnormal dan eritrosit yang berparasit dalamsepuluh lapang pandang mikroskop.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil Ekstraksi dan Fraksinasi

Ekstraksi dilakukan dengan cara maserasidengantujuanuntukmenghindari terjadinyakerusakan metabolit sekunder yang dikandungsimplisia akibat suhu tinggi. Kulitbatangmahoni ini dihaluskan terlebih dahulu sebelumdimaserasi dengantujuanagar metabolit sekunder yangdikandungnya dapat terekstraksi dengan sempurna. Hasil ekstrak metanol yang diperolehadalah sebanyak g.Rendemen ekstrak adalah 28,85%.

Fraksinasi

Hasil fraksinasi dapat dilihat pada Tabel1 berikut ini.

Tabel 1. Hasil Fraksinasi

No.	Sampel	Berat Hasil Pengisatan (g)
1	Fraksi n-heksana	17,51
2	Fraksi etil asetat	236,26
3	Fraksi n-butanol	166,50

Dari Tabel 1 dapat dilihat bahwa fraksi etilasetat adalah fraksi yang terbanyak, kemudiandiikuti oleh fraksi n-butanol dan fraksi n-heksana.Hal ini menunjukkan bahwa kulit batang mahonimengandung metabolit sekunder bersifat semipolarlebih banyak dibanding senyawa polar dan

nonpolar.Selanjutnya terhadap fraksi n-butanoldilakukan penapisan fitokimia dan uji hayatiantiplasmodium terhadap mencit jantan.

Hasil Penapisan Fitokimia

Penapisan fitokimia dilakukan

Vol.8, No.1, April 2011

Majalah Ilmu Kefarmasian 4

Tabel 2. Hasil Uji Fitokimia

No.	Metabolit Sekunder	Perubahan	Hasil
1	Alkaloid	Tidak adaendapan	-
2	Tanin	Tidak adaendapan	-
3	Polifenolat	Warna hitam	+
4	Flavonoid	Larutan merah tua	+
5	Mono dan Sesquiterpen	Warna merah	+
6	Steroid dan Triterpenoid	Tidak ada perubahan	-
7	Kuinon	Warna merah	+
8	Saponin	Tidak ada busa	-

 $\overline{\text{Keterangan: } (+) = \text{Terdeteksi}}$; $(-) = \overline{\text{Tidak terdeteksi}}$

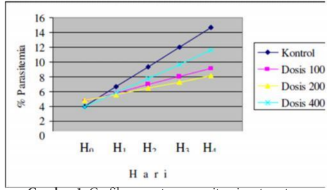
Pada Tabel 2 diperlihatkan bahwa fraksibutanol kulit batang mahoni (S. mahagoni)mengandung metabolit sekunder golonganpolifenolat, flavonoid, mono dan sesquiterpen sertakuinon.

Proses isolasi fraksi n-butanol sangat sulitdilakukan karena senyawa metabolit sekunder yangdikandungnya mempunyai karakteristik yanghampir sama, sehingga harus dilakukan dengan carayang lebih maju yaitu dengan kromatografi penukarion. Peneliti sebelumya telah berhasil mengisolasiasam klorogenat

dari fraksi n-butanol dan hasilKLT memperlihatkan noda yang serupa, sehinggadapat diasumsikan bahwa fraksi n-butanol mengandung asam klorogenat .

Hasil Pengujian Aktivitas Antiplasmodium Fraksi Butanol

Hasil pengamatan persentase parasitemia rata-rata dari masing-masing kelompok perlakuan ditunjukkan pada Tabel 3 dan Gambar 1.



Tabel 3. Persentase Parasitemia Rata-rata

Perlakuan -		Pa	rasitemia (%)		
1 Cliakuaii	H0	H1	H2	Н3	H4
Kontrol	3,98±0,72	6,67±0,37	9,36±0,10	12,05±3,62	14,74±4,04
Dosis 100	$4,65\pm0,01$	$5,78\pm0,23$	6,91±0,51	$8,04\pm0,82$	$9,17\pm0,55$
Dosis 200	$4,77\pm0,37$	$5,60\pm0,33$	$6,43\pm0,45$	$7,27\pm0,11$	$8,10\pm1,07$
Dosis 400	$3,89\pm0,68$	5,82±0,74	$7,75\pm0,18$	9,68±1,22	11,61±1,46

Keterangan:

H0 : Hari ke-0 persentase parasitemia mencitsetelah 24 jam inokulasi parasit, sebelumpemberian sediaan uji ke-1

H1: Hari ke-1 persentase parasitemia mencitsetelah 24 jam pemberian sediaan uji ke-1

H2: Hari ke-2 persentase parasitemia mencitsetelah 24 jam pemberian sediaan uji ke-2

H3: Hari ke-3 persentase parasitemia mencitsetelah 24 jam pemberian sediaan uji ke-3

H4: Hari ke-4 persentase parasitemia mencitsetelah 24 jam pemberian sediaan uji ke-4

Dosis: dosis konversi terhadap ekstrak, dalamsatuan mg/kg BB

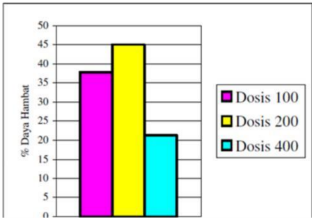
Pada Tabel 3 dan Gambar 1 terlihat bahwapersentase parasitemia setiap kelompok perlakuanterus meningkat, tetapi peningkatan persentaseparasitemia dari masing-masing kelompok uji(fraksi butanol dosis konversi 100, 200 dan 400mg/kg BB) tidak setinggi peningkatan persentaseparasitemia kelompok kontrol. Hal inimenunjukkan bahwa fraksi butanol dengan dosiskonversi 100, 200 dan 400 mg/kg BB dapatmenghambat

pertumbuhan P.berghei pada mencit. Untuk mengetahui dosis mana yangmemberikan efek antiplasmodium paling baik,yaitu yang mempunyai daya hambat P.berghei yanglebih besar, maka dihitung persentase daya hambat dari masing-masing perlakuan. Persentase dayahambat terhadap plasmodium dari masing-masingperlakuan dicantumkan pada Tabel 4 dan Gambar 2 berikut ini.

Tabel 4. Persentase Daya Hambat terhadap Plasmodium

Perlakuan	% Parasitemia H4	% Daya Hambat
Kontrol negatif	14,74	-
Dosis 100 mg/kg BB	9,17	37,79
Dosis 200 mg/kg BB	8,10	45,05
Dosis 400 mg/kg BB	11,61	21,23

Gambar 2. Grafik persentase daya hambat



Pada Tabel 4 dan Gambar 2 terlihat bahwa aktivitas antiplasmodium terbaik diberikanoleh fraksi butanol dengan dosis konversi 200 mg/kgBB diikuti oleh dosis 100 dan 400 mg/kg BB.Hasil pengujian aktivitas antiplasmodium dilakukan dengan cara mengamati

persentaseparasitemia mencit pada hari keempat perlakuan.Data pengamatan hasil pengujian aktivitasantiplasmodium masing-masing kelompokperlakuan pada hari keempat perlakuan dapatdilihat pada Tabel

Tabel 5. Hasil pengujian aktivitas antiplasmodiumpada hari keempat perlakuan (H4)

Mencit ke		Jumlah			
Wielleit Re	Kontrol	Dosis 100	Dosis 200	Dosis 400	
1	11,88	8,78	8,86	12,6	42,16
2	17,60	9,56	7,34	10,6	45,08
Jumlah	29,48	18,34	16,2	23,2	87,24
Rata-rata	14,74	9,17	8,10	11,6	

Keterangan: dosis merupakan dosis konversiterhadap ekstrak, dalam satuan mg/kg BB Data yang diperoleh dari pengujianaktivitas masing-masing berdasarkan persentase parasitemia berikut padahari keempat perlakuan,

hasil dianalisis dengandesain acak sempurna. antiplasmodium Dari analisis tersebutdiperoleh daftar kelompokperlakuan ANAVA yang tercantum padaTabel 6 ini.

Tabel 6. Daftar ANAVA aktivitas antiplasmodium hari keempat masing-masing kelompok perlakuan

Sumber Variasi	dk	JK	KT	FHitung	F _{0,05}	F _{0,25}
Rata-rata	1	951,4	951,4	3,48	6,59	2,05
Perlakuan	3	52,2	17,4			
Kekeliruan	4	19,9	4,9			
Jumlah	8	1023,5				

Hasil analisis variansi pada Tabel 6 diatasterlihat bahwa harga FHitung lebih kecil daripadaFtabel pada taraf (a) 0,05, sedangkan biladibandingkan dengan Ftabel pada taraf (α) 0,25terlihat bahwa FHitung lebih besar. inimenunjukkan bahwa dengan tingkat kepercayaan95% tidak terdapat perbedaan aktivitasantiplasmodium yang bermakna dari masing-masingkelompok perlakuan, sedangkan dengantingkat kepercayaan 75% menunjukkan adanyaperbedaan aktivitas antiplasmodium

bermaknadari masing-masing kelompok perlakuan. Namuntidak dapat dilakukan uji lanjutan untuk mengetahuikelompok mana saja yang memberikan aktivitasantiplasmodium yang berbeda karena tingkatkepercayaannya yang memberikan perbedaan yangbermakna hanya 75%.

Hasil pengamatan persentase parasitemiarata-rata dari masing-masing kelompok perlakuanditunjukkan pada Tabel 7 dan Gambar 3.

Tabel 7. Persentase parasitemia rata-rata

Perlakuan			Parasitemia (9	%)	
1 CHakuan	H0	H1	H2	Н3	H4
Kontrol	2,86±0,37	3,35±0,01	3,84±0,57	4,32±0,34	4,81±0,34
Dosis 0,01	$4,55\pm0,58$	$4,18\pm0,58$	$3,82\pm0,20$	$3,45\pm0,35$	$3,08\pm0,03$
Dosis 0,1	$4,14\pm0,24$	$3,88\pm0,30$	$3,62\pm0,06$	$3,36\pm0,11$	$3,10\pm0,21$
Dosis 1	$3,48\pm0,06$	$3,28\pm0,01$	$3,08\pm0,07$	$2,89\pm0,11$	$2,70\pm0,04$
Dosis 10	$3,79\pm0,31$	$3,38\pm0,06$	$2,97\pm0,20$	$2,56\pm0,10$	2,14±0,06

Keterangan tabel:

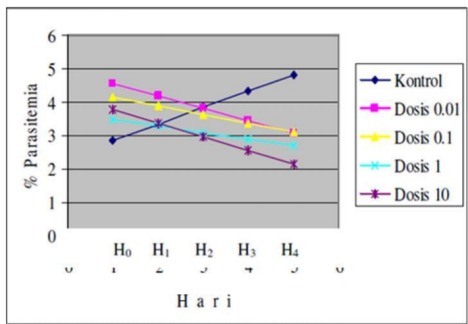
H0 : Hari ke-0 persentase parasitemia mencit setelah24 jam inokulasi parasit, sebelum pemberiansediaan uji ke-1

H1: Hari ke-1 persentase parasitemia mencit setelah24 jam pemberian sediaan uji ke-1

H2: Hari ke-2 persentase parasitemia mencit setelah24 jam pemberian sediaan uji ke-2

H3: Hari ke-3 persentase parasitemia mencit setelah24 jam pemberian sediaan uji ke-3

H4: Hari ke-4 persentase parasitemia mencit setelah24 jam pemberian sediaan uji ke-4 Dosis: dosis konversi terhadap ekstrak, dalam satuanmg/kg BB



Gambar 3. Grafik persentase parasitemia rata-rata

Pada Tabel 7 dan Gambar 3 terlihat kelompok mana yang memberikan efek bahwa persentase parasitemia dari H0 sampai H4 kelompok kontrol terus meningkat, sedangkan pada kelompok uji (asam klorogenat dosis 0,01; 0,1; 1 dan 10 mg/kgBB) terus menurun. Hal ini berarti bahwa asam klorogenat dapat menghambat pertumbuhanP. berghei pada mencit. Untuk mengetahui

antiplasmodium paling baik,yaitu daya hambat P.berghei yang lebih besar,maka dihitung persentase daya hambat dari masing-masing perlakuan. Persentase daya hambatterhadap plasmodium dari masing-masing perlakuan dicantumkan pada Tabel 8 dan Gambar 4 berikut ini.

Tabel 8. Persentase Daya Hambat terhadap Plasmodium

Perlakuan	% Parasitemia H4	% Daya Hambat
Kontrol negatif	4,81	-
Dosis 0,01 mg/kg BB	3,08	35,97
Dosis 0,10 mg/kg BB	3,10	35,55
Dosis 1,00 mg/kg BB	2,70	43,87
Dosis 10,0 mg/kg BB	2,14	55,51



Pada Tabel 8 dan Gambar 4 terlihatbahwa aktivitas antiplasodium terbaik diberikanoleh asam klorogenat dengan dosis 10 mg/kg BBdengan persentase daya hambat sebesar 55,51%,diikuti oleh dosis 1; 0,01 dan 0,1 mg/kg BB denganpersentase daya hambat masingmasing sebesar43,87%, 35,97% dan 35,55%.

Hasil pengujian aktivitas antiplasmodium dilakukan dengan cara mengamati persentase parasitemia mencit pada hari keempat perlakuan.Datapengamatan hasil pengujian aktivitasantiplasmodium masing-masing kelompokperlakuan pada hari keempat perlakuan dapatdilihat pada Tabel 9.

Tabel 9. Hasil pengujian aktivitas antiplasmodium pada hari keempat perlakuan (H4)

Mencit			Perlakuan			Jumlah
ke	Kontrol	Dosis 0,01	Dosis 0,1	Dosis 1	Dosis 10	Juiiiiaii
1	4,57	3,06	3,25	2,73	2,10	15,71
2	$_{5,05}$ G	ambar _i 4. Gr	afik <u>p</u> ersenta	ise d <u>aya</u> -ham	bat _{2,18}	15,95
Jumlah	9,62	6,16	6,20	5,40	4,28	31,66
Rata-rata	4,81±0,34	$3,08\pm0,03$	$3,10\pm0,21$	$2,70\pm0,04$	2,14±0,06	

Keterangan: dosis merupakan dosis konversi terhadap ekstrak, dalam atuan mg/kg BB

diperoleh dari hasil Data yang antiplasmodium pengujianaktivitas masing-masing kelompokperlakuan berdasarkan persentase parasitemia perlakuan, padahari keempat lalu

dianalisis dengandesain acak sempurna. Dari analisis tersebutdiperoleh daftar ANAVA yang tercantum padaTabel 10 berikut ini.

Tabel 10. Daftar ANAVA aktivitas antiplasmodium hari keempat masing-masing

kelompok perlakuan						
SumberVariasi	dk	JK	KT	FHitung	F0,05	F0,01
Rata-rata Perlakuan	1 4	100,24 7,96	100,24 1,99			
Kekeliruan	5	0,17	0,034	58,53	7,4	11,4
Jumlah	10	108,37				

Hasil analisis variansi pada Tabel 10 di atas, terlihat bahwa harga F Hitung lebih besar daripada F tabel pada taraf (α) 0,05 dan 0,01. Hal inimenunjukkan bahwa dengan tingkat kepercayaan95 – 99% terdapat perbedaan aktivitasantiplasmodium yang bermakna dari masingmasingkelompok perlakuan.

Selanjutnya untuk mengetahui kelompokmana saja yang memberikan aktivitasantiplasmodium yang berbeda, maka dilakukan ujilanjutan dengan analisis uji Neuman-Keuls padataraf nyata 0,05 dan 0,01 yang ditunjukkan padatabel 11.

Tabel 11. Hasil pengujian rentang Neuman-Keuls aktivitas antiplasmodium rata-rata pada hari keempat

No.	Perbandingan	Perbedaan (P)	RST $\alpha = 0.05$	RST $\alpha = 0.01$
1	Kontrollawan Dosis10	2,67	0,4512*	0,6736*
2	KontrollawanDosis 1	2,11	0,4144*	0,6240*
3	KontrollawanDosis 0,01	1,73	0,3632*	0,5576*
4	KontrollawanDosis 0,1	1,71	0,2888*	0,4560*
5	Dosis 0,1 lawanDosis 10	0,96	0,4144*	0,6240*
6	Dosis 0,1 lawanDosis 1	0,40	0,3632*	0,5576
7	Dosis 0,1 lawanDosis 0,01	0,02	0,2888	0,4560
8	Dosis 0,01 lawanDosis 10	0,94	0,3632*	0,5576*
9	Dosis 0,01 lawanDosis 1	0,38	0,2888*	0,4560
10	Dosis 1 lawanDosis 10	0,56	0,2888*	0,4560*

Keterangan:

Kontrol: kelompok kontrol negatif

Dosis: dosis asam klorogenat, dalam satuan mg/kg BB

^{*:}menunjukkan adanya perbedaan

Uii Neuman-keuls menvatakan bahwa bila P<RSTmaka tidak terdapat perbedaan yang nyata,sedangkan bila P>RST maka terdapat perbedaanyang nyata dari kelompok tersebut. Dari Tabel 11,kelompok yang nilai P lebih besar dari RST α =0,05dan α =0,01 adalah kelompok no. 1 sampai no. 5,kelompok no. 8 dan no.10. Hal ini menunjukkanbahwa dengan tingkat kepercayaan 95% – 99%pemberian asam klorogenat dengan dosis 0,01; 0,1;1 dan 10 mg/kg BB memiliki aktivitas antiplasmodiumyang berbeda dibandingkan dengan kontrol.Pemberian asam klorogenat dengan dosis 10mg/kg BB memiliki aktivitas antiplasmodium yangberbeda nyata bila dibandingkan dengan pemberianasam klorogenat dengan dosis 0,01; 0,1 dan 1mg/kgBB.

KESIMPULAN

Dari hasil penapisan fitokimia terhadap fraksin-butanol menunjukkan bahwa fraksi n-butanolkulit batang mahoni metabolitsekunder mengandung golongan polifenolat, flavonoid, monodan sesquiterpen serta kuinon. Semua kandunganfraksi butanol ini mempunyai sifat polarpertengahan. Jikadibandingkandenganasamklorogenat yang diisolasioleh penelitisebelumnya dari fraksi butanol menunjukkanadanya kesamaan pola noda KLT sehingga dapatdiasumsikan fraksi butanol kulitbatangmahoni mengandung asam klorogenat.

Hasil pengujian antiplasmodium in vivofraksi butanol dengan dosis 40,95; 81,89 dan 163,79 mg/kg BB atau setara dengan dosis konversiekstrak 100, 200 dan 400 mg/kg.BB tidak memberikanperbedaan yang bermakna dibandingkandengan kontrol bila negatif. Sehingga dapatdisimpulkan bahwa pada kombinasi dosis tersebut,fraksi butanol tidak mempunyai aktivitasantiplasmodium yang bermakna. Hasil pengujian antiplasmodium secara in vivodengan bahan uji pembandingasam klorogenat dengan dosis0,01; 0,1; 1 dan 10 mg/kg BB memberikan perbedaanyang bermakna bila dibandingkan dengan kontrolnegatif, terutama pada dosis 10 mg/kg.BB.Sehingga dapat disimpulkan bahwa asamklorogenat mempunyai aktivitas antiplasmodium,dan aktivitas terbaik dihasilkan dari dosis 10 mg/kgBB.

DAFTAR ACUAN

- Dalimartha S. 2002. Atlas Tumbuhan Obat Indonesia, Jilid 2. Trubus Agriwijaya. Jakarta.,131
- Dewi RM, Harijani, Emiliana, Suwarni, Yekti RP. 1996. Keadaan hematologis mencit yang diinfeksi dengan Plasmodium berghei. Cermin Dunia Kedokteran. Jakarta. 106: 37 – 40
- Fitrianingsih SP. 2003. Aktivitas Antiplasmodium Lima Ekstrak Etanol Tumbuhan Obat (Johar, Mahoni, Pepaya, Tapak dara dan Tapak Liman) terhadap Mencit yang Diinfeksi P.berghei. Skripsi. Jurusan Farmasi. UNPAD. Jatinangor.
- Kasahara YS. 1995. *Medical Herb Index in Indonesia*. PT. Eisai Indonesia. Jakarta, 169.
- Makinde JM, Amusan OOG, Adesogan EK. 1988. The antimalarial activity of Spathodea campanulata stem bark extract on Plasmodium bergheiin mice. Planta Medica. 122 – 125.

- Munoz, Sauvain, Bourdy, Cailapa, Rojas, Vargas, Tea, and Deharo. 2000. The search for natural bioactive compounds through a multidisiplinary approach in Bolivia. Part II. Antimalarial activity of some plants used by mosetene Indians. Journal Ethnopharmacology. 69(2):39 55.
- Rampengan TH. 1992. *Diagnosis dan pengobatan malaria pada anak*. Medika. Jakarta. 9: 45 51.
- Simanjuntak C, Arbani. 1989. *Status malaria di Indonesia. Cermin Dunia Kedokteran.* Jakarta. 55: 3 7.
- Supriyatna G, Miyashiro H, Hattori M. 2002. *Chlorogenic acid as a HIV-1 protease inhibitor from Swietenia mahagoni Jacq*. Mathematica et Natura Acta. 1: 35 39.