

FITOKIMIA DAN AKTIVITAS ANTIOKSIDAN EKSTRAK KULIT BATANG *Chisocheton* sp. (C.DC) Harms (Meliaceae)

by Dewa Katja 27

Submission date: 08-Feb-2022 02:32PM (UTC+0700)

Submission ID: 1757591300

File name: JURNAL_CHEM_PROGRES_2_NOP_2020.pdf (1,005.65K)

Word count: 2571

Character count: 15738

FITOKIMIA DAN AKTIVITAS ANTIOKSIDAN ⁴EKSTRAK KULIT BATANG *Chisocheton sp. (C.DC) Harms* (Meliaceae)

Dewa Gede Katja

29

Jurusan Kimia Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam
Universitas Sam Ratulangi Manado

ABSTRAK

24

Tujuan penelitian ini untuk mengetahui golongan senyawa metabolit sekunder dan aktivitas antioksidan setiap ekstrak kulit batang *Chisocheton sp. C.DC Harms* (Meliaceae). Hasil ekstraksi 200 g serbuk kulit batang *Chisocheton sp. C.DC Harms* (Meliaceae) dengan n-heksana, etil asetat dan metanol masing-masing dengan 2000 mL berturut-turut menghasilkan 7,193 g ekstrak pekat n-heksana, 8,798 g ekstrak pekat etil asetat dan 18,683 g ekstrak pekat metanol. Hasil uji fitokimia menunjukkan adanya golongan senyawa flavonoid, triterpenoid dan tanin. Hasil uji aktivitas antioksidan dengan metode DPPH menunjukkan bahwa ekstrak n-heksana memberikan nilai IC₅₀ sebesar 337,28 µg/mL, ekstrak metanol sebesar 216,73 µg/mL, dan ekstrak etil asetat sebesar 199,89 µg/mL yang berarti etil asetat memiliki kemampuan yang paling besar dalam menangkap radikal bebas.

Kata kunci: *Chisocheton sp. C.DC Harms*, flavonoid, triterpenoid, tanin, DPPH, fitokimia

23 ABSTRACT

The objective of this study was determine the class of secondary metabolite compounds and antioxidant activity of each stem bark extract of *Chisocheton sp. C.DC Harms* (Meliaceae). The results of the extraction of 200 g *Chisocheton sp. C.DC Harms* (Meliaceae) with n-hexane, ethyl acetate and methanol with 2000 mL each yielded 7,193 g of concentrated extract n-hexane, 8,798 g of concentrated extract of ethyl acetate and 18,683 g of concentrated methanol extract. Phytochemical test results showed the presence of flavonoid, triterpenoid and tannin compounds. The results of the antioxidant activity test using the DPPH method showed that the n-hexane extract gave an IC₅₀ value of 337,28 µg/mL, methanol extract was 216,73 µg/mL, and ethyl acetate extract was 199,89 µg/mL which means that ethyl acetate has the ability to greatest in capturing free radicals.

Keywords: *Chisocheton sp. C. DC Harms*, flavonoid, triterpenoid, tannin, DPPH, phytochemicals

PENDAHULUAN

Indonesia merupakan negara khatulistiwa yang memiliki iklim tropis dan subtropis, sehingga tumbuh berbagai spesies tumbuhan. Beberapa spesies tumbuhan telah di manfaatkan untuk mengobati berbagai jenis penyakit maupun sebagai sumber berbagai obat baru (Karuppusamy dkk., 2009) salah satunya adalah famili Meliaceae. Tumbuhan ini telah dikenal sebagai tumbuhan penghasil senyawa-senyawa sebagai tumbuhan penghasil senyawa-senyawa yang aktif yang berpotensi sebagai antimalarial, insektisida, antivirus, antioksidan, antikanker, antibakteri, antimikroba, dan antiinflamasi (Heyne, 1987). *Chisocheton* adalah salah satu genus dari famili Meliaceae, memiliki 50 spesies yang tersebar luas

di daerah tropis dan subtropis seperti di Indo-China, Papua Nugini, Cina selatan, Thailand, Malaysia, Nepal, India, Bhutan dan Myanmar (Vossen & Umali, 2002).

Salah satu penyebab adanya penyakit dalam tubuh manusia adalah radikal bebas (Droge, 2002). Radikal bebas yang terbentuk dalam tubuh akan menghasilkan radikal bebas baru melalui reaksi berantai yang jumlahnya terus bertambah dan nyerang sel-sel tubuh (Khelifi dkk., 2005). Untuk melindungi tubuh dari serangan radikal bebas, diperlukan suatu bahan antioksidan yang bersumber dari bahan alam, sehingga dapat menghambat terjadinya reaksi berantai (Windono dkk., 2001). Antioksidan bertindak sebagai penyumbang radikal bebas (Jadhav dkk., 1996). Sumber-sumber antioksidan dapat berupa antioksidan alami maupun

* Korespondensi:

Telepon: +62 813-1492-3544

Email: -

DOI: <https://doi.org/10.35799/cp.13.2.2020.31672>

antioksidan sintetik. Contoh antioksidan alami yaitu fenolik, flavonoid, tanin dan vitamin E sedangkan contoh antioksidan sintetik yaitu BHA (*butylated hidroxyanisole*) dan BHT (*butylated hydroxytoluena*) (Takashi & Takayuki, 1997).

Di Pulau Sulawesi, tepatnya Sulawesi Utara Kota Tomohon terdapat salah satu genus *Chisocheton* dengan⁴⁰ spesies *Chisocheton sp.* (*C.DC*) Harms. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui kandungan metabolit sekunder meliputi uji warna sebagai uji fitokimia (Harborne, 1987) dan aktivitas antioksidan dari ekstrak kulit batang *Chisocheton sp.* (*C.DC*) Harms.

BAHAN DAN METODE

Bahan dan alat

Bahan yang digunakan yaitu serbuk dari kulit batang tumbuhan *Chisocheton sp.* (*C.DC*) Harms, metanol, heksana, etil asetat, klorofom, asam sulfat, FeCl_3 1%, asam asetat anhidrat, NaCl , amonia, aquades, etanol, asam klorida, serbuk magnesium, pereaksi Mayer, pereaksi Dragendorff, pereaksi Wagner, reagen Folin-Ciocalteu 50%, natrium karbonat dan 1,1difenil-2-pikrilhidrazil (DPPH). Alat yang digunakan yaitu gelas kimia, gelas ukur, botol vial besar, labu ukur, spatula, corong kaca, rotary evaporator, oven, timbangan digital, rak tabung reaksi, pipet tetes, mikropipet, kertas saring, cawan petri, pisau, blender, vortex, ayakan 65 mesh, spektrofotometer UV-Vis.

Preparasi sampel

Sampel kulit batang *Chisocheton sp.* (*C.DC*) Harms di ambil di gunung Soputan Tomohon. Sampel kulit batang yang diperoleh terlebih dahulu dibersihkan selanjutnya dikering-anginkan selama 7 hari, kemudian dipotong kecil-kecil lalu ditumbuk kemudian diblender dan diayak dengan ayakan 65 mesh hingga diperoleh serbuk.

Ekstraksi maserasi

Sebanyak 200 g serbuk kulit batang *Chisocheton sp.* (*C.DC*) Harms diekstraksi dengan cara maserasi selama 5x24 jam menggunakan pelarut *n*-heksana sebanyak 2000 mL, selanjutnya disaring hingga diperoleh filtrat. Filtrat yang diperoleh kemudian dievaporasi menggunakan *rotary evaporator*. Kemudian dikeringkan dalam oven pada suhu 40°C hingga diperoleh ekstrak

pekat. Diulangi kembali perlakuan yang sama untuk pelarut etil asetat dan metanol.

Skrining fitokimia

Ekstrak kental kulit batang dari beberapa pelarut di analisis dengan dilakukan uji kandungan alkoloid, saponin, flavonoid, steroid, triterpenoid, fenolik dengan langkah sebagai berikut:

Pembuatan larutan uji fitokimia

Pembuatan larutan uji untuk skrining fitokimia dilakukan dengan melarutkan 0,05 g ekstrak kental *n*-heksana dalam 50 mL metanol kemudian di vortex sampai larutan tercampur. Diulangi perlakuan yang sama untuk ekstrak kental etil asetat dan metanol.³⁶

Identifikasi kandungan alkaloid

Sebanyak 2 ml larutan uji dari pelarut heksana, dimasukkan dalam tabung reaksi dan ditambahkan 5 tetes amonia pekat. Setelah itu, disaring kemudian ditambah 2 ml asam sulfat 2 N dan dikocok hingga memberi lapisan atas dan bawah. Lapisan atas dibagi menjadi 3 bagian, pada tabung pertama ditambahkan 1 tetes mayer, adanya alkaloid ditandai dengan terbentuknya endapan. Pada tabung kedua ditambah 1 tetes pereaksi Dragendorff dan terbentuknya endapan menandakan adanya alkaloid. Tabung ketiga ditambah 1 tetes pereaksi Wagner dan terbentuknya endapan³² coklat menandakan adanya alkaloid. Diulangi perlakuan yang sama untuk larutan uji etil asetat dan metanol.

Uji kandungan steroid dan triterpenoid

Sebanyak 2 mL larutan uji dari masing-masing ekstrak dimasukkan ke dalam tabung reaksi. Kemudian masing-masing ditambah dengan asam asetat anhidrat 1 tetes dan asam sulfat 2 tetes. Jika terbentuk warna biru atau hijau menandakan adanya steroid. Jika terbantuk warna ungu atau jingga menandakan adanya triterpenoid.

Uji kandungan flavonoid

Sebanyak 2 ml larutan uji dari masing-masing ekstrak dimasukkan dalam tabung reaksi. Kemudian ditambah dengan 5 tetes etanol, lalu dikocok sampai homogen. Setelah itu ditambah dengan serbuk Mg 0,2 gr dan 5 tetes HCl pekat. Jika menghasilkan warna kuning, orange, dan merah menandakan adanya flavonoid.

Uji kandungan saponin

Sebanyak 2 ml larutan ³¹ uji dari masing-masing ekstrak dimasukkan dalam tabung reaksi. Kemudian ditambah 2 ml aquades, lalu dikocok sampai homogen. Setelah itu, dipanaskan selama 2-⁹ menit. Dinginkan, setelah dingin kocok dengan kuat. Adanya busa yang stabil selama 30 detik menunjukkan sampel mengandung saponin.

Uji kandungan tanin

Sebanyak 2 ml larutan uji dari masing-masing ekstrak dimasukkan dalam tabung reaksi. Kemudian masing-masing tabung reaksi ditambahkan dengan FeCl_3 1% 2-3 tetes. Adanya tanin ditandai dengan terbentuknya warna biru tua atau hitam kehijauan.

Penentuan kandungan total fenolik

Kandungan total fenolik kulit batang *Chisocheton sp. C.DC* Harms ditentukan dengan metode ³⁵ lin Ciocalteu. Sebanyak 0,1 mL larutan ekstrak ditambahkan 0,1 mL ⁴² reagen Folin Ciocalteu 50%. Kemudian divortex, lalu ditambahkan 2 mL larutan natrium karbonat (Na_2CO_3) 2%. Selanjutnya, campuran diinkubasi dalam ruang gelap selama 30 menit. Diukur absorbansi pada panjang gelombang 750 nm menggunakan ³⁴ktrofotometer UV-Vis. Kandungan total fenolik dinyatakan sebagai mg ekuivalen asam galat / g ekstrak.

Pengujian aktivitas antioksidan

⁴ Pengujian aktivitas antioksidan ekstrak kulit batang *Chisocheton sp. C.DC* Harms ditentukan dengan metode Muaja dkk. (2017). Larutan ekstrak dan DPPH dibuat terlebih dahulu. Ekstrak dilarutkan dalam metanol dan larutan DPPH dibuat dengan konsentrasi 0,4 mM. Larutan sampel yang

telah dibuat diencerkan dengan berbagai konsentrasi dengan total volume 1 mL dan dimasukkan ke dalam tabung reaksi sebagai larutan uji dan dibuat juga untuk blanko. Selanjutnya ⁹ dalam tabung reaksi larutan uji ditambahkan 0,2 mL larutan DPPH dan diinkubasi selama 30 menit dalam kondisi gelap. Selama 30 menit, blanko dan larutan uji diukur absorbansinya dengan menggunakan spektrofotometer UV-Vis pada panjang gelombang 517 nm, nilai absorbansi dari setiap variasi konsentrasi dicatat dan dihitung % scavenging dan nilai IC_{50} pengujian dilakukan sebanyak dua kali. Perhitungan nilai IC_{50} dinyatakan dengan persamaan regresi linear dan perhitungan % scavenging dinyatakan dengan persamaan sebagai berikut :

$$\% \text{ scavenging} = \left(\frac{A_{\text{kontrol}} - A_{\text{sampel}}}{A_{\text{kontrol}}} \right) \times 100\%$$

Keterangan: A_{kontrol} = Absorbansi DPPH, $A_{\text{sampel}} =$ Absorbansi DPPH + sampel

HASIL DAN PEMBAHASAN

Ekstraksi

Kulit batang *Chisocheton sp. (C.DC)* Harms dihaluskan sampai berbentuk serbuk dengan menggunakan blender, yang bertujuan untuk memperkecil ukuran sampel. Semakin kecil ukuran sampel, semakin besar luas permukaan sehingga dapat mempengaruhi interaksi sampel dengan pelarut maka proses ekstraksi dengan metode maserasi berlangsung optimal dan menghasilkan ekstrak yang ⁴maksimal. Ditimbang 200 gram serbuk kering kulit batang *Chisocheton sp. (C.DC)* Harms di maserasi berturut-turut dengan *n*-hexan, etil asetat dan metanol. Diperoleh ekstrak pekat *n*-heksane 7,193 g, ekstrak etil asetat 8,798 g dan ekstrak metanol 18,683 g.

Identifikasi fitokimia

Hasil identifikasi fitokimia kulit batang *Chisocheton sp. C.DC* Harms dilihat pada tabel 1.

Tabel 1. Identifikasi skrining fitokimia

Senyawa	Ekstrak	Perubahan Warna	Keterangan
Alkaloid	Metanol	Orange kecokelatan menjadi orange	-
	Etil asetat	Orange menjadi kuning	-
	n-heksan	Kuning pudar menjadi kuning	-
Flavonoid	Metanol	Orange kecokelatan menjadi orange kemerah	+
	15 Etil asetat	Cokelat menjadi orange kemerah	+
	n-heksana	Kuning pudar menjadi bening	-
	Metanol	Cokelat menjadi biru tua	+
Tanin	Etil asetat	Cokelat menjadi biru tua	+
	n-heksana	Kuning pudar menjadi kuning	-
Steroid dan Triterpenoid	Metanol	Orange kecokelatan menjadi jingga	+
	15 Etil asetat	Cokelat menjadi jingga	+
	n-heksana	Kuning pudar menjadi bening	-
	Metanol	Orange kecokelatan menjadi orange	-
Saponin	Etil asetat	Cokelat menajdi orange	-
	n-heksana	Kuning pudar menjadi bening	-

Kandungan total fenolik

Uji kandungan total fenolik dengan metode Folin-Ciocalteu bertujuan untuk mengetahui jumlah fenol yang terkandung dalam ekstrak n-heksana, etil asetat dan metanol kulit batang *Chisocheton sp. C.DC* Harms. Metode ini didasarkan pada kemampuan ekstrak untuk mereduksi reagen Folin-

Ciocalteu (kuning) yang mengandung senyawa fosfomolibdat dan asam fosfotungstat menghasilkan senyawa kompleks molybdenum-fungstat berwarna biru (Julkunen-Tiito, 1985). Semakin biru intensitas warna larutan menunjukan kandungan total fenol dalam sampel semakin 13 sar (Larson, 1988). Hasil kandungan total fenolik dapat dilihat pada tabel 2.

Tabel 2. Kandungan total fenolik ekstrak metanol, etil asetat dan *n*-heksana kulit batang *Chisocheton sp. C.DC Harms*

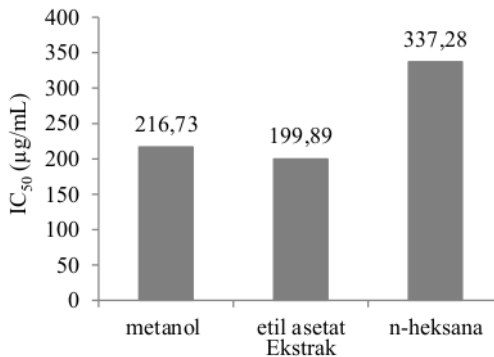
Ekstrak	Kandungan total fenolik ($\mu\text{g/mL}$)
Metanol	91,54 \pm 0,45 ^a
Etil asetat	94,79 \pm 0,36 ^b
<i>n</i> -Heksana	23,68 \pm 0,12 ^c

Keterangan: Huruf yang berbeda di belakang angka menunjukkan perbedaan yang signifikan

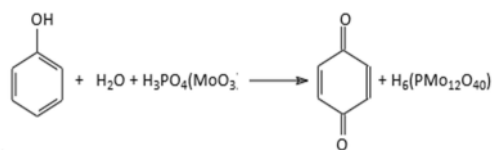
Berdasarkan Tabel 2, menunjukkan bahwa kandungan total fenolik terbesar ada pada ekstrak etil asetat yakni 94,79%, ekstrak metanol 91,54%, dan ekstrak *n*-heksana 23,68%. Hal ini dikarenakan pelarut etil asetat dapat melarutkan senyawa fenolik yang lebih banyak sehingga menunjukkan sebagian besar senyawa fenolik yang terdapat pada kulit batang *Chisocheton sp. C.DC Harms* merupakan senyawa yang bersifat semipolar. Rohman dkk. (2006) melaporkan bahwa pelarut etil asetat sangat cocok untuk mengekstraksi senyawa fenolik.

Aktivitas antioksidan

Pengujian aktivitas antioksidan menggunakan metode Muaja dkk. (2017). Hasil uji aktivitas antioksidan terdapat pada Gambar 2.

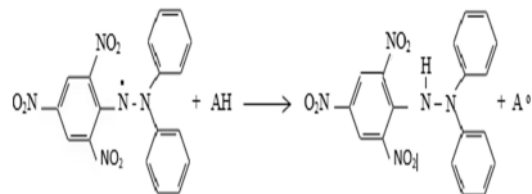


Gambar 2. Aktivitas antioksidan ekstrak metanol, etil asetat dan *n*-heksana dari kulit batang



Gambar 1. Reaksi senyawa fenol dengan reagen Folin-Ciocalteu (Hardiana dkk., 2012)

Berdasarkan Gambar 2 menunjukkan hasil ekstrak etil asetat memiliki nilai IC₅₀ yang paling rendah yaitu 199,89 $\mu\text{g/mL}$, ekstrak metanol 216,73 $\mu\text{g/mL}$, dan ekstrak *n*-heksana 337,28 $\mu\text{g/mL}$. semakin rendah IC₅₀ maka semakin besar aktivitas antioksidannya. Penentuan nilai aktivitas antioksidan menggunakan metode DPPH. Metode ini merupakan metode yang sederhana, mudah, cepat dan tidak membutuhkan banyak reagen seperti halnya metode lain. Metode ini menggunakan prinsip spektrofotometri. Senyawa DPPH dalam metanol berwarna ungu tua terdeteksi pada panjang gelombang 517 nm. Parameter untuk menginterpretasikan hasil pengujian DPPH adalah dengan nilai IC₅₀ (Inhibitor Concentration). IC₅₀ merupakan konsentrasi larutan substrat atau sampel yang mampu mereduksi aktivitas DPPH sebesar 50%. Semakin kecil nilai IC₅₀ berarti semakin tinggi aktivitas antioksidan. Hal ini menunjukkan bahwa ekstrak etil asetat mempunyai aktivitas antioksidan yang kuat karena mempunyai nilai IC₅₀ kurang dari 200 $\mu\text{g/mL}$ (Blouis, 1958). Hasil reaksi antara penangkap radikal bebas DPPH dengan senyawa antioksidan dapat diketahui melalui perubahan warna dari ungu pekat menjadi kuning akibat terjadi resonansi struktur penangkap radikal bebas DPPH.



Gambar 3. Reaksi antara penangkap radikal (AH) dengan radikal bebas DPPH (Landeng dkk., 2017)

KESIMPULAN

Uji fitokimia ekstrak kulit batang *Chisocheton sp.* (C.DC) Harms, menunjukkan adanya senyawa Flavonoid, triterpenoid dan tanin dan memiliki aktivitas antioksidan. Ekstrak etil asetat memiliki aktivitas antioksidan yang tinggi dibandingkan dengan ekstrak metanol dan ekstrak n-heksana.

DAFTAR PUSTAKA

- ¹⁰ Blouis, M.S. 1958. Antioxidant determinations by the use of a stable free radical. *Nature*. 181(4617), 1199-1200.
- ³³ Droege, W. 2002. Free radicals in the physiological control of cell function. *Physical Review*. 82(1), 47-95.
- Hardiana, R. & Rudiyan Syah, T.A. 2012. Aktivitas antioksidan senyawa golongan fenol dari beberapa jenis tumbuhan Famili Malvaceae. *Jurnal Kimia Khatulistiwa*. 1(1), 8-13.
- Heyne, K. 1987. *Tumbuhan Berguna Indonesia*. Badan Litbang Departemen Kehutanan. Jakarta.
- ¹⁶ Inada, A., ¹⁶ Sukemawati, M., Murata, H., Nakanishi, T., Tokuda, H., Nishino, H., Iwashima, Darnaedi, D.J. & Murata, J. 1993. Phytochemical studies on maleaceous plant. Part VIII. Structures and inhibitory effects on epstein-barr virus activation of triterpenoids from leaves of chisocheton macrophyllus king. *Chem. Pharm. Bull.* 41(3), 617-619.
- ³⁰ Jadhav, S.J., Nimbalkar, S.S., Kulkarni, A.D. & Madhavi, D.L. 1996. Lipid Oxidation in Biological and Food Systems. Dalam D. L. Madhavi, S.S. Deshpande and D.K Salunkhe (eds). *Food Antioxidants Technological, Toxicological, and Health, Drespectives*. Marcel Dekker, Inc, New York.
- Karuppusamy, S., Kiranmai, C., Aruna, V. & Pullaiah, T. 2009. In vitro conservation of Ceropogia intermedia-an endemic plant of south India. *African Journal of Biotechnology*. 8(17), 4052-4057.
- ⁷ Khelifi, S., Hachimi, Y., Khalil, A., Essafi, N. & Abbouyi, A. 2005. In vitro antioxidant effect of *Globularia alypum* L.
- ²⁸ hydromethanolic extract. *Indian Journal of Pharmacology*. 37(4), 227-231.
- ² Landeng, P.J., Suryanto, E. & Momuat, L.I. 2017. Komposisi proksimat dan potensi antioksidan dari biji jagung manado kuning (*Zea mays* L.). *Chemistry Progress*. 10(1), 36-44.
- ¹⁷ Larson, R.A. 1988. The antioxidants of hinghest plants. *Phytochemistry*. 27(4), 969-977.
- ⁸ Molyneux, P. 2004. The use of stable free radical diphenylpicrylhydrazyl (DPPH) for estimating antioxidant activity. *Journal of Materials Science & Technology*. 26(2), 211- 219.
- Muaja, M.G.D., Runtuwene, M.R.J. & Kamu, V.S. 2017. Aktivitas antioksidan ekstrak metanol dari daun soyogik (*Saurauia bracteosa* DC). *Jurnal Ilmiah Sains*. 17(1), 68-72.
- Rohman, A., Riyanto, S. & Utari, D. 2006. Aktivitas antioksidan, kandungan lemak total dan kandungan flavonoid dalam ekstrak etil asetat buah mengkudu serta fraksi-fraksinya. *Majalah Farmasi Indonesia*. 17(3), 136-142.
- Takashi, M. & Takayuki, S. 1997. Antioxidative activities of natural compounds found in plants. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 45(5), 1819-1822.
- ²⁷ Vossen, J.D.H.A.M. & Umali, B.E. 2002. *Plant resources of south-east Asia no. 14 vegetable oils and fats*. Proses Foundation. Bogor, Indonesia.
- Windon, T., Soediman, S., Yudawati, U., Ermawati, E., Srielita & Erowati, T.I. 2001. Uji perendam radikal bebas terhadap 1-diphenyl-2-picrylhydrazil (DPPH) dari ekstrak kulit buah dan biji anggur (*Vitis vinifera* L.) Probolinggo Biru dan Bali. *Artocarpus*. 1(1), 34-43.

FITOKIMIA DAN AKTIVITAS ANTIOKSIDAN EKSTRAK KULIT BATANG Chisocheton sp. (C.DC) Harms (Meliaceae)

ORIGINALITY REPORT



PRIMARY SOURCES

- | | | |
|---|--|-----|
| 1 | eprints.walisongo.ac.id
Internet Source | 1 % |
| 2 | Nurjanah, A Abdullah, I Naibaho, D Kartikayani, M Nurilmala, R Yusfiandayani, M F A Sondita. " Fish quality and nutritional assessment of yellowfin tuna () during low temperature storage ", IOP Conference Series: Earth and Environmental Science, 2019
Publication | 1 % |
| 3 | jurnal.unej.ac.id
Internet Source | 1 % |
| 4 | repo.unsrat.ac.id
Internet Source | 1 % |
| 5 | Submitted to Universitas Riau
Student Paper | 1 % |
| 6 | repository.usd.ac.id
Internet Source | 1 % |
| 7 | jiis.akfar-isfibjm.ac.id
Internet Source | 1 % |

8	repositorio.utp.edu.co Internet Source	1 %
9	e-skripsi.umpp.ac.id Internet Source	1 %
10	jurnal.ugm.ac.id Internet Source	1 %
11	jurnal.untan.ac.id Internet Source	1 %
12	Silvagni, A.. "Thermo-induced lipid oxidation of a culinary oil: The effect of materials used in common food processing on the evolution of oxidised species", Food Chemistry, 20120801 Publication	<1 %
13	Submitted to State Islamic University of Alauddin Makassar Student Paper	<1 %
14	Submitted to Udayana University Student Paper	<1 %
15	Bayu Herdi Al Huda, Hari Susanti, Nining Sugihartini. "The Purification effect on Organoleptic Profile, Yield, Total Phenol and Total Flavonoids from 96% Ethanol Extract of Moringa (Moringa oleifera. L) leaves.", Jurnal Farmasi Indonesia, 2020 Publication	<1 %

- 16 R.M. Perez. "Antiviral Activity of Compounds Isolated From Plants", *Pharmaceutical Biology* (Formerly *International Journal of Pharmacognosy*), 4/1/2003 *<1 %*
Publication
-
- 17 Submitted to University of Nottingham *<1 %*
Student Paper
-
- 18 en.dgip.go.id *<1 %*
Internet Source
-
- 19 journal.umpalangkaraya.ac.id *<1 %*
Internet Source
-
- 20 ndltd.ncl.edu.tw *<1 %*
Internet Source
-
- 21 text-id.123dok.com *<1 %*
Internet Source
-
- 22 Safrina Dyah Hardiningtyas, Sri Purwaningsih, Ekowati Handharyani. "Efek Durasi Waktu Ekstraksi dan Fraksinasi terhadap Aktivitas Antioksidan Daun Bakau Api-Api Putih (*Avicennia marina*)", *Jurnal Pascapanen dan Bioteknologi Kelautan dan Perikanan*, 2020 *<1 %*
Publication
-
- 23 dergipark.org.tr *<1 %*
Internet Source
-
- 24 etheses.uin-malang.ac.id *<1 %*
Internet Source

- 25 id.scribd.com <1 %
Internet Source
-
- 26 Robiyanto Robiyanto, Marsiana Marsela. "POTENSI ANTIULSER SEDUHAN SERBUK BUAH MENGKUDU DAN KULIT DAUN LIDAH BUAYA TERHADAP GAMBARAN MAKROSKOPIK LAMBUNG", Edukasi: Jurnal Pendidikan, 2018 <1 %
Publication
-
- 27 ojs.jmolekul.com <1 %
Internet Source
-
- 28 www.hatay.gov.tr <1 %
Internet Source
-
- 29 dokumen.tips <1 %
Internet Source
-
- 30 dspace.aua.gr <1 %
Internet Source
-
- 31 Endang Hanani, Abdul Munim, Ryany Sekarini. "IDENTIFIKASI SENYAWA ANTIOKSIDAN DALAM SPONS CALLYSPONGIA SP DARI KEPULAUAN SERIBU", Majalah Ilmu Kefarmasian, 2005 <1 %
Publication
-
- 32 Sabarudin - Sabarudin, Dewi Kurniasih. "Komposisi metabolit sekunder dan uji toksitas fraksi etil asetat daun leban (Vitex <1 %

pinnata Linn)", Riset Informasi Kesehatan, 2021

Publication

33	acikbilim.yok.gov.tr	<1 %
34	es.scribd.com	<1 %
35	journal.unhas.ac.id	<1 %
36	kimia.fmipa.unand.ac.id	<1 %
37	repo.unand.ac.id	<1 %
38	repository.uin-malang.ac.id	<1 %
39	repository.wima.ac.id	<1 %
40	stfm.ac.id	<1 %
41	archive.org	<1 %
42	ejournal.unsrat.ac.id	<1 %

43

Nur Umriani, Waode Rustiah. "Uji Aktivitas Antioksidan Pada Ekstrak Buah Kawista (*Limonia Acidissima*) Menggunakan Spektrofotometer UV-Vis", Indo. J. Chem. Res., 2018

<1 %

Publication

Exclude quotes On

Exclude matches Off

Exclude bibliography On