

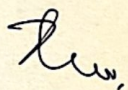
SERTIFIKAT

Diberikan kepada :

Isnaini, S.Si., M.Si., Apt.

Sebagai Pemakalah Oral pada "Seminar Nasional Aplikasi Mikrobiologi dalam Bidang Pangan, Kesehatan, dan Lingkungan"

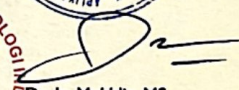
Banjarbaru, 27 September 2010


Dr. Ir. H. Abdul Hadi, M.Ag.
Ketua Panitia




Hasrul Satria Nur, S.Si., M.Si.
Sekretaris Panitia



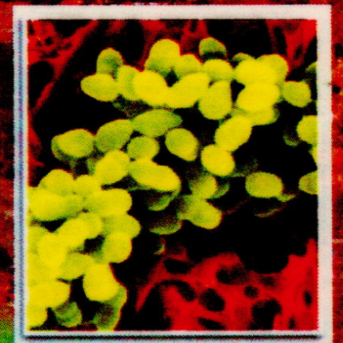

Dr. Ir. Mukhlis, MS.
Ketua PERMI Cab. Kalsel



PROSIDING SEMINAR NASIONAL

ISBN : 978-602-98145-0-7

Banjarmaru, 27 September 2010



**APLIKASI MIKROBIOLOGI BIDANG
PANGAN, KESEHATAN DAN LINGKUNGAN
DALAM MENGHADAPI PERUBAHAN IKLIM**



**PERHIMPUNAN MIKROBIOLOGI INDONESIA (PERMI)
CABANG KALIMANTAN SELATAN
DAN
FAKULTAS KEDOKTERAN
UNIVERSITAS LAMBUNG MANGKURAT
2010**



PROSIDING

SEMINAR NASIONAL

**PERHIMPUNAN MIKROBIOLOGI INDONESIA (PERMI)
INDONESIAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY
CABANG KALIMANTAN SELATAN**

Banjarbaru , 27 September 2010

TEMA :

**APLIKASI MIKROBIOLOGI BIDANG PANGAN, KESEHATAN DAN LINGKUNGAN
DALAM MENGHADAPI PERUBAHAN IKLIM**

KERJASAMA

**PERHIMPUNAN MIKROBIOLOGI INDONESIA (PERMI)
CABANG KALIMANTAN SELATAN**

DAN

**FAKULTAS KEDOKTERAN
UNIVERSITAS LAMBUNG MANGKURAT BANJARBARU**

2010



SEMINAR NASIONAL MIKROBIOLOGI

Tema :

Aplikasi Mikrobiologi Bidang Pangan, Kesehatan Dan Lingkungan Dalam Menghadapi Perubahan Iklim



Penanggung Jawab : Ketua Permi Cabang Kalimantan Selatan

ISBN : 978-602-98145-0-7

EDITOR

**H. Mukhlis
H. Djasmani Hisbi
H. Abdul Hadi
Pinardhy Prawito
Hasrul Satria Nur
Rahmiati**

Redaksi Pelaksana

**Sri Herlina
Rudi Fakhriadi**

KERJASAMA

**PERHIMPUNAN MIKROBIOLOGI INDONESIA (PERMI)
CABANG KALIMANTAN SELATAN
DAN
FAKULTAS KEDOKTERAN
UNIVERSITAS LAMBUNG MANGKURAT BANJARBARU
2010**

**Sekretariat : Bagian Mikrobiologi Fakultas Kedokteran Universitas Lambung Mangkurat
Jl. A. Yani Km 36 Banjarbaru – Kalimantan Selatan. Telp/Fax. (0511) 4774714
e-mail : www.mikrobiologi_unlam@yahoo.co.id**

BIDANG KESEHATAN

Identifikasi Jenis dan Uji Sensitifitas Bakteri Terhadap Antibiotik Terpilih Pada Pasien Ulkus Diabetik di RSUD Ulin Banjarmasin Periode Mei-Juli 2009

Rahmiati, Nurul Aina, Desmi Rina Wardani , Ana Khairina 73

Efek Antidiare Infus Akar Sagu (*Metroxylon sagu*): Kajian potensi antibakteri *in vitro* dan anti diare *in vivo* pada mencit jantan (*mus musculus*) yang diinduksi *olleum riccini*

Mohammad Bakhriansyah, Alfi Yasmina, Happy Prima Happy R, Aswin Febria, Defianti Rahmah 85

Bakteri Kotaminan Udara di Ruang Puli Pasca Operasi Caesar RSUD Ulin Banjarmasin

Noor Muthmainah, Sutarinda Z. 98

Profil Antioksidan Enzimatik Infus Batang Brotowali (*Tinospora crispa (L)*) dan Potensinya Sebagai Analgentik

Agung Biworo, Eko Suhartono, Wiyanti Ana Oktavia 105

Pola Bakteri Sumber Infeksi Nosokomial di Rumah Sakit Umum Ratu Zalecha Martapura Tahun 2009

Lia Yulia Budiarti 114

Formulasi Salep Antibakteri Ekstrak Etanol Biji Mahkota Dewa (*Phaleria macrocarpa* (Scheff)) Dengan Basis Larut Air: Tinjauan terhadap variasi konsentrasi PEG 400 dan PEG 4000

Isnaini, Yugo Susanto, Ika Pratiwi 120

Formulasi Antibakteri Salep Ekstrak Metanol Daun Ketepeng Cina (*Cassia alata Linn*) Pada Basis Berlemak: Tinjauan terhadap variasi konsentrasi vaselin dan cera flava

Isnaini, Yugo Susanto, Febrianti Elia Susana 128

Cemaran Mikroba Pada Karsas Ayam Pedaging Yang Dipasarkan di Banjarbaru

Herliani dan Abrani Sulaiman 136

FORMULASI SALEP ANTIBAKTERI EKSTRAK ETANOL BIJI MAHKOTA DEWA (*Phaleria macrocarpa* (Scheff)) DENGAN BASIS LARUT AIR: Tinjauan terhadap variasi konsentrasi PEG 400 dan PEG 4000

Isnaini¹, Yugo Susanto², Ika Pratiwi³

¹Fakultas Kedokteran Universitas Lambung Mangkurat Banjarbaru; ²Sekolah Menengah Kejuruan Farmasi ISFI Banjarmasin; ³Program Studi Farmasi Fakultas MIPA Universitas Lambung Mangkurat Banjarbaru

ABSTRAK

Biji mahkota dewa (*Phaleria macrocarpa* (Scheff)) merupakan tanaman yang khasiat sebagai antibakteri. Penelitian ini bertujuan untuk membuat formulasi salep yang baik dengan uji sifat fisik dan stabilitas dari salep yang disimpan selama 1 bulan. Konsentrasi ekstrak etanol biji mahkota dewa sebesar 30%. Sediaan salep dibuat dengan tiga formula dengan variasi konsentrasi PEG 400 dan PEG 4000. PEG 400 dan PEG 4000 digunakan sebagai bahan tambahan dengan konsentrasi basis yang berbeda. Hasil pengukuran uji daya sebar, daya melekat, kemampuan proteksi dan uji stabilitas salep pada setiap formula salep ekstrak etanol biji mahkota dewa tiap formula menunjukkan bahwa untuk daya sebar semua formula mempunyai daya sebar yang semakin tinggi tiap minggunya seiring lamanya penyimpanan selama 1 bulan, sedangkan untuk uji daya melekat terlihat bahwa waktu lekat pada formula I, II dan III semakin rendah seiring lamanya penyimpanan. Pengujian kemampuan proteksi pada salep menunjukkan bahwa salep memiliki kemampuan proteksi. Hal ini ditunjukkan dengan tidak adanya noda merah pada semua formula salep yang diujikan. Sedangkan untuk semua formula salep secara organoleptis tidak mengalami perubahan dari segi bau dan warna selama waktu penyimpanan. Formula II yang terdiri 30% ekstrak biji mahkota dewa, 42% PEG 400 dan 28% PEG 4000 merupakan formula yang baik karena mempunyai daya lekat dan daya sebar yang baik.

PENDAHULUAN

Salep merupakan salah satu bentuk sediaan yang banyak digunakan untuk mengobati penyakit kulit. Menurut basisnya salep dibedakan menjadi dua jenis salep yaitu salep hidrofobik yang tidak suka air dan salep hidrofilik yang kuat menarik air (Syamsuni, 2007). Kedua sifat tersebut memegang peranan penting dalam pelepasan zat aktif dari sediaanannya sehingga dapat menghasilkan efek terapi yang diinginkan. Bahan obat dapat berada dalam keadaan terlarut (salep larutan) atau tersuspensi (salep suspensi) di dalam basisnya. Pada sediaan salep, komposisi basis ini merupakan hal yang penting, karena akan mempengaruhi khasiat dari obat yang dikandungnya. Selain itu sediaan salep memiliki empat basis yang umumnya digunakan yaitu basis hidrokarbon (berlemak/berminyak), basis larut dalam air, basis mudah dicuci dengan air dan basis serap (absorpsi) (Ansel, 1989).

Kulit merupakan salah satu organ tubuh yang mempunyai peranan penting dalam sistem fisiologi tubuh. Kulit berfungsi sebagai indra perasa yang menerima rangsangan

panas, dingin, rasa sakit, halus dan sebagainya. Kulit merupakan pelindung yang menghalangi masuknya mikroba dan bahan-bahan asing lain yang mempunyai sifat patogenik. Penyakit kulit dapat disebabkan oleh beberapa faktor, salah satunya adalah akibat dari infeksi bakteri dan jamur (Perdanakusuma, 2008).

Pemanfaatan tanaman obat sebagai antibakteri telah banyak dilakukan. Salah satu tanaman obat itu adalah mahkota dewa (*Phaleria macrocarpa* (Scheff.)). Penelitian yang dilakukan oleh Rostinawati (2007) menyatakan biji mahkota dewa (*Phaleria macrocarpa* (Scheff.)) pada konsentrasi 30 % mampu menghambat pertumbuhan bakteri *Staphylococcus aureus* dan bakteri *Pseudomonas aeruginosa*. Berdasarkan literatur, diketahui bahwa zat aktif yang terkandung di dalam daun dan buah mahkota dewa antara lain alkaloid, terpenoid, saponin, lignan (polifenol) dan flavanoid (Harmanto, 2002).

Polietilen glikol atau PEG merupakan salah satu basis salep larut air yang mengandung bahan-bahan kristal dengan kadar tinggi yang cepat meleleh dengan adanya kenaikan temperatur, maka pelunakan dan pelelehan salep PEG pada kulit penyerapannya tidak selambat vaselin. Salep polietilen glikol ini bercampur dengan eksudat kulit sehingga basis ini menjadi lebih mudah dihilangkan dari kulit (Lachman, 1994).

Tujuan penelitian ini untuk mengetahui formulasi yang baik dari salep antibakteri biji mahkota dewa pada basis larut air ditinjau dari sifat fisik salep pada daya sebar, daya lekat, dan uji proteksi.

METODE PENELITIAN

A. Alat dan Bahan

Alat yang digunakan adalah neraca analitis (Ohaus), alat-alat gelas (*pyrex*), cawan, mortir dan stamper, kaca objek, timbangan, stopwatch, pipet tetes, dan sendok kaca.

Bahan yang digunakan biji mahkota dewa (*Phaleria macrocarpa* (Scheff.)), etanol 96%, PEG 4000, PEG 400, aquades, larutan fenolptalein, paraffin, kertas saring, H₂SO₄, permanganat, natrium bisulfit pekat, dan larutan KOH 0,1 N.

B. Prosedur Kerja

a. Pembuatan Ekstrak Biji Mahkota Dewa

Biji Mahkota Dewa dikeringkan di udara terbuka dengan sinar matahari tidak langsung. Biji yang sudah kering kemudian dihaluskan dengan blender kemudian diayak sehingga diperoleh serbuk yang homogen. Serbuk yang didapat diekstraksi sebanyak 700 gram dan dimasukkan dalam wadah kaca. Kemudian menuangkan secara perlahan-lahan cairan penyari (etanol) ke dalam wadah kaca yang berisi sampel sambil mengaduk sampel hingga cairan penyari merata dan tambahkan cairan penyari merendam sampel hingga 1 cm diatas permukaan sampel. Maserasi dilakukan selama 24 jam, tiap 24 jam cairan penyari diganti dengan menyaring dan dilakukan pengulangan penambahan pelarut setelah dilakukan penyaringan. Ekstraksi diulang sampai tidak

terlihat warna pada larutan (Harborne, 1987). Terakhir menguapkan filtrat hasil penyarian hingga diperoleh ekstrak kental.

b. Pembuatan salep biji Mahkota Dewa

Formula sediaan salep ekstrak etanol biji mahkota dewa yang dibuat sebanyak 3 formula yang divariasikan pada konsentrasi PEG 400 dan PEG 4000. Formula lengkapnya bisa dilihat pada tabel 1.

Tabel 1 Formula sediaan salep ekstrak biji mahkota dewa

Bahan	Formula I		Formula II		Formula III	
	Berat (g)	%	Berat (g)	%	Berat (g)	%
Ekstrak biji mahkota dewa	6	30	6	30	6	30
PEG 400	8,05	40,25	8,4	42	8,75	43,75
PEG 4000	5,95	29,75	5,6	28	5,25	26,25

Cara pembuatan salep ekstrak mahkota dewa dengan cara memanaskan PEG 4000 dan PEG 400 di atas penangas air suhu 60°C. Kemudian campuran ini digerus di mortir sampai terbentuk massa salep. Ekstrak dimasukkan pada massa salep sambil diaduk hingga homogen. Salep dimasukkan ke dalam wadah/pot kaca tertutup rapat

3. Pengujian Sifat Fisik Salep

a. Uji Daya Menyebar Salep

1. Menimbang 0,5 gram salep, letakkan di tengah alat (kaca bulat)
2. Menimbang dahulu kaca penutup, letakkan kaca tersebut di atas massa salep dan biarkan selama 1 menit
3. Mengukur berapa diameter salep yang menyebar (dengan mengambil panjang rata-rata dari beberapa sisi)
4. Menambahkan 50 gram beban tambahan, diamkan selama 1 menit dan mencatat diameter salep yang menyebar seperti sebelumnya
5. Menambahkan 50 gram beban seperti no 4
6. Ulangi masing-masing 3 kali untuk tiap salep yang diperiksa.

b. Uji Daya Melekat Salep

1. Salep diletakkan secukupnya di atas objek glass yang telah ditentukan luasnya
2. Kemudian meletakkan objek glass yang lain diatas salep tersebut, tekanlah dengan beban 1 kg selama 5 menit
3. Memasang objek glass alat uji
4. Melepaskan beban seberat 80 gram dan catat waktunya hingga kedua objek glass tersebut terlepas
5. Ulangi sebanyak 3 kali, dan lakukan pada salep berikutnya.

c. Kemampuan Proteksi

1. Mengambil sepotong kertas saring (10 x 10 cm). Basahi dengan larutan fenolptalein untuk indikator. Setelah itu kertas dikeringkan
2. Olesi kertas tersebut dengan salep yang akan dicoba seperti lazimnya orang menggunakan salep
3. Sementara itu pada kertas saring yang lain, dibuat satu area (3x3 cm) dengan parafin padat yang dilelehkan. Setelah kering atau dingin didapatkan area yang dibatasi dengan parafin padat
4. Menempelkan kertas tersebut (no 3) diatas kertas sebelumnya (no 2)
5. Meneteskan area ini dengan larutan KOH 0,1 N
6. Melihat kertas tersebut yang dibasahi dengan larutan fenolptalein pada waktu 15, 30, 45, 60 detik, 3 dan 5 menit. Melihat apakah ada terdapat noda merah pada kertas tersebut
7. Jika tidak ada noda berarti salep dapat memberikan proteksi terhadap cairan (larutan KOH)
8. Lakukan percobaan untuk formula II dan formula III.

d. Uji Stabilitas

Salep yang telah dibuat disimpan pada temperatur 25- 30°C disimpan selama 1 bulan dan tiap minggu diamati sifat fisik dari salep meliputi uji daya sebar, daya melekat dan proteksi.

e. Analisis Data

Data hasil pengujian kemampuan proteksi dievaluasi secara deskriptif. Uji penyebaran dan melekat dievaluasi secara statistik, dengan melakukan *Test of Normality Shapiro-wilk* dan *Homogeneity of Variance Test*. Jika terdistribusi normal dan homogen maka dilakukan analisis parametrik secara *One-way ANOVA* pada tingkat kepercayaan 95%, kemudian jika terdapat perbedaan yang signifikan antar konsentrasi setiap formula maka dilanjutkan dengan analisis *Post Hoc*. Namun jika terdistribusi normal tetapi tidak homogen atau terdistribusi tidak normal tetapi homogen maka dilakukan analisis non parametrik secara *Kruskal- Wallis* pada tingkat kepercayaan 95%. Kemudian dilanjutkan uji *Mann- Whitney* jika terdapat perbedaan yang bermakna antara konsentrasi formula.

HASIL DAN PEMBAHASAN

f. Ekstraksi Biji Mahkota Dewa

Hasil proses ekstraksi 700 gram serbuk biji mahkota dewa yaitu ekstrak cair berwarna coklat dan ekstrak kental berwarna coklat kehitaman. Pengekstraksian dilakukan 6 kali dengan berat ekstrak yang diperoleh setelah dikeringkan sebanyak 71 gram. Persentase ekstrak yang didapat 3,672 %.

2. Pemeriksaan Organoleptik Sediaan Salep

Hasil pemeriksaan organoleptis untuk bau dan warna sediaan salep pada setiap formula dapat dilihat pada tabel 2. Hasil pembuatan salep yang telah diuji secara organoleptik menunjukkan bau yang tidak tengik dan berwarna kecoklatan, setelah disimpan selama 1 bulan dimana tiap minggunya diuji sifat fisik terlihat tidak ada perubahan bau dan warna. Sehingga bisa dikatakan kalau sediaan salep yang dibuat dan disimpan selama 1 bulan masih dalam kondisi yang baik.

Tabel 2. Pemeriksaan organoleptik sediaan salep

Minggu ke-	Formula I		Formula II		Formula III	
	Bau	Warna	Bau	Warna	Bau	Warna
0	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
1	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
2	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
3	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
4	Tidak tengik	kecoklatan	Tidak tengik	kecoklatan	Tidak tengik	kecoklatan

1. Daya Sebar Salep Ekstrak Biji Mahkota Dewa

Hasil pengujian daya sebar dari berbagai formula salep ekstrak biji Mahkota dewa dapat dilihat pada tabel 3.

Tabel 3. Rata-rata daya sebar salep ekstrak Mahkota dewa

Minggu ke-	Diameter (cm)		
	Formula I	Formula II	Formula III
0	3,0	3,2	3,2
1	3,3	3,3	3,1
2	3,3	3,4	3,2
3	3,5	3,6	3,4
4	3,6	3,8	3,6

Hasil pengukuran daya sebar dari berbagai formula yang dibuat terlihat bila formula II mempunyai daya sebar yang baik, hal ini terlihat bila disimpan daya sebar nya meningkat dan mempunyai nilai yang paling besar. Hasil uji statistik yang dilakukan dengan ANAVA menunjukkan tidak ada perbedaan daya sebar dari berbagai formula

yang dibuat artinya baik formula I, II atau III sama saja walaupun bila dilihat secara kasat mata ada beda tetapi karena bedanya sangat kecil maka secara statistik sama saja.

2. Daya Melekat Salep Ekstrak biji Mahkota Dewa

Hasil pengukuran daya melekat salep ekstrak biji mahkota dewa dapat dilihat pada tabel 4.

Tabel 4. Rata-rata daya melekat salep

Minggu ke-	T lekat (detik)		
	Formula I	Formula II	Formula III
0	23	17,6	36,3
1	33	25	37,3
2	18	36,3	26,3
3	43,3	43,3	33,3
4	24	30	25

Hasil pengujian daya lekat dari berbagai formula menunjukkan bahwa formula II mempunyai daya lekat yang baik walaupun setelah minggu ketiga mengalami penurunan dan ini tidak hanya terjadi pada formula II tetapi juga pada formula I dan III. Penurunan daya lekat ini disebabkan oleh beberapa hal, salah satunya karena ekstrak yang dihasilkan merupakan suatu ekstrak yang banyak mengandung minyak sehingga pada saat dibuat salep, salep yang dihasilkan terjadi pemisahan antara basis dengan minyak dari ekstrak sendiri.

Hasil uji statistik menyatakan bahwa pada minggu ke-0 ada perbedaan bermakna tetapi pada minggu ke-4 ternyata tidak berbeda bermakna artinya manapun yang akan dipakai semuanya akan menunjukkan hasil yang sama

3. Kemampuan Proteksi

Hasil pengukuran kemampuan proteksi dari berbagai formula dapat dilihat pada tabel 5.

Tabel 5. Kemampuan proteksi pada tiap formula

Formula	Kemampuan proteksi salep
Formula I	Tidak ada noda merah
Formula II	Tidak ada noda merah
Formula III	Tidak ada noda merah

Pengujian kemampuan proteksi pada salep menunjukkan bahwa salep memiliki kemampuan proteksi. Hal ini ditunjukkan dengan tidak adanya noda merah pada semua formula salep yang diujikan. Kemampuan proteksi pada formula salep yang dibuat sangat penting untuk diketahui, karena salep yang dibuat diinginkan tidak mengiritasi kulit, dan dapat melindungi kulit dari rangsangan luar ataupun mencegah masuk atau melekatnya senyawa- senyawa lain pada kulit, contohnya debu, bakteri (Anief, 2005).

Pengujian stabilitas salep yang harus diperhatikan adalah bagaimana penyimpanan dan kemasan yang dibuat, dimana sediaan setengah padat seperti salep, harus dilindungi dengan menggunakan kemasan dan dilakukan penyimpanan yang melindungi dari pengaruh pengrusakan oleh udara, cahaya, uap air (lembab) dan panas (Sulaiman & Kuswahyuning, 2008). Faktor- faktor ini yang akan mempengaruhi stabilitas dari sediaan salep tersebut jika tidak diperhatikan dengan baik. Seperti terlihat pada penelitian ini salep yang dibuat disimpan pada suhu kamar dimana suhu kamar dipengaruhi oleh suhu udara diluar ruangan sehingga bisa menyebabkan perubahan sifat fisik dari sediaan yaitu daya sebar dan juga daya lekat. Formula II merupakan formula yang paling baik karena mempunyai daya sebar dan daya lekat yang baik setelah disimpan selama 1 bulan.

KESIMPULAN

Hasil pengujian pada penelitian ini maka dapat ditarik kesimpulan bahwa formula II dilihat dari daya sebar dan daya lekatnya merupakan formula terbaik.

DAFTAR PUSTAKA

- Ansel, Howard C. 1989. *Pengantar Bentuk Sediaan Farmasi*. UI Press. Jakarta.
- Anief, M. 2005. *Farmasetika*. Gajah Mada University Press. Yogyakarta.
- David S Perdanakusuma, 2008. *Anatomi Fisiologi Kulit dan Penyembuhan Luka*. Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia. 1995. *Farmakope Indonesia Edisi IV*. Departemen Kesehatan Republik Indonesia. Jakarta.
- Harborne, I.B. 1987. *Metode Fitokimia : Penuntun Cara Modern Menganalisis Tumbuhan*, Terjemahkan Kosasih Padmawinata. ITB. Bandung.
- Harmanto, N. 2002. *"Mahkota Dewa : Obat Pusaka Para Dewa"* cetakan 4. Agro Media Pustaka. Jakarta.
- Lachman, Leon, 1994. *Teori dan Praktek Farmasi Industri II Edisi Ketiga*. UI Press. Jakarta.

Rostinawati, Tina. 2007. *Uji Aktivitas Hasil Penyarian Biji Mahkota Dewa (Phaleria macrocarpa [SCHEFF.] Terhadap Beberapa Mikroba Penyebab Infeksi Kulit*. Universitas Padjadjaran. Bandung.

Sulaiman, T.N.S & Kuswahyuning, R. 2008. *Teknologi & Formulasi Sediaan Semipadat*. Universitas GadjahMada. Yogyakarta.

Syamsuni, A. 2007. *Ilmu Resep*. Penerbit Buku Kedokteran EGC. Jakarta.

**FORMULASI SALEP ANTIBAKTERI EKSTRAK
ETANOL BIJI MAHKOTA DEWA (*Phaleria
macrocarpa* (Scheff)) DENGAN BASIS LARUT AIR**

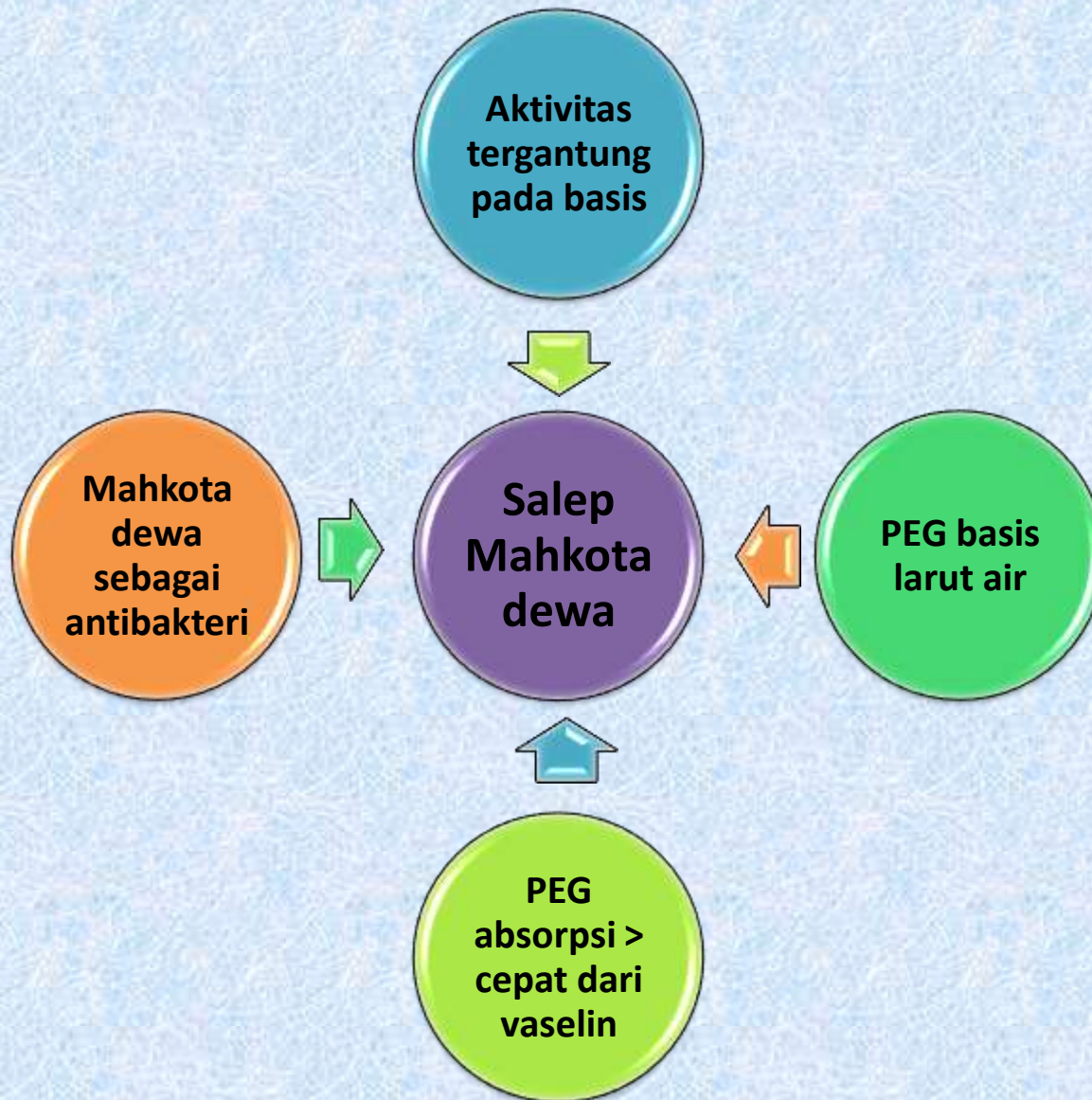
**Tinjauan terhadap variasi
konsentrasi PEG 400 dan PEG 4000**

Oleh:

Isnaini, Yugo S., Ika pratiwi



Pendahuluan



Pembuatan Ekstrak Biji Mahkota Dewa



Formula Salep Biji Mahkota Dewa

Bahan	Formula I		Formula II		Formula III	
	Berat (g)	%	Berat (g)	%	Berat (g)	%
Ekstrak biji mahkota dewa	6	30	6	30	6	30
PEG 400	8,05	40,25	8,4	42	8,75	43,75
PEG 4000	5,95	29,75	5,6	28	5,25	26,25

Pembuatan Salep Ekstrak Biji Mahkota Dewa

PEG 400 + PEG 4000

Dipanaskan

Masuk mortir

Digerus

+ Ekstrak

Digerus

Salep Biji Mahkota dewa



HASIL & PEMBAHASAN

700 gram simplisia biji Mahkota
dewaekstraksi yg diekstraksi 6x
menghasilkan 25,71 gram
(3,672 %).

Hasil Organoleptik

Minggu ke-	Formula I		Formula II		Formula III	
	Bau	Warna	Bau	Warna	Bau	Warna
0	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
1	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
2	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
3	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan	Tidak tengik	Kecoklatan
4	Tidak tengik	kecoklatan	Tidak tengik	kecoklatan	Tidak tengik	kecoklatan

Hasil Uji Daya Sebar



Minggu ke-	Diameter (cm)		
	Formula I	Formula II	Formula III
0	3,0	3,2	3,2
1	3,3	3,3	3,1
2	3,3	3,4	3,2
3	3,5	3,6	3,4
4	3,6	3,8	3,6

Hasil Uji Daya Lekat



Minggu ke-	T lekat (detik)		
	Formula I	Formula II	Formula III
0	23	17,6	36,3
1	33	25	37,3
2	18	36,3	26,3
3	43,3	43,3	33,3
4	24	30	25

Hasil Uji Kemampuan Proteksi

Formula	Kemampuan proteksi salep
Formula I	Tidak ada noda merah
Formula II	Tidak ada noda merah
Formula III	Tidak ada noda merah

Hasil Analisis Statistik

- Hasil uji daya sebar >>>>> tidak ada perbedaan dari berbagai formula
- Hasil uji daya lekat >>>>> minggu ke-0 ada perbedaan bermakna tetapi pada minggu ke-4 ternyata tidak berbeda bermakna

Kesimpulan

formula II >>>> formula
paling baik

TERIMA KASIH

