Potensi Antibakteri Ekstrak Etanol Herba Meniran Hijau (*Phyllanthus niruri* Linn.) dalam Menghambat Pertumbuhan *Staphylococcus aureus*

Vector Stephen Dewangga¹⁾, Muhammad Taufiq Qurrohman²⁾

1.2 Program Studi D-IV Teknologi Laboratorium Medis
Sekolah Tinggi Ilmu Kesehatan Nasional

Jl. Raya Solo - Baki Kwarasan, Grogol, Sukoharjo, 57552

vector.stephen@stikesnas.ac.id

m.taufiqqurrohman@stikesnas.ac.id

ABSTRAK

Penggunaan bahan alam semakin meningkat dan masih menjadi andalan di beberapa negara berkembang. Penelitian kali ini menggunakan ekstrak etanol dari herba *Phyllanthus niruri* Linn. Dalam usaha menghambat pertumbuhan *Staphylococcus aureus*. *S. aureus* merupakan salah satu mikroflora normal di wajah yang berperan dalam infeksi jerawat.

Penelitian ini merupakan penelitian eksperimental menggunakan Rancangan Acak Lengkap dengan 7 perlakuan dan 5 ulangan. Perlakuan yang digunakan adalah pemberian ekstrak etanol herba *P. niruri* Linn. untuk konsentrasi 5%; 25%; 50%; 75%; 100%, pengenceran menggunakan pelarut DMSO 10%. Kontrol positif menggunakan ciprofloxacin, sedangkan kontrol negatif menggunakan DMSO 10%. Zona hambat yang diperoleh dianalisis menggunakan uji Kolmogorov–Smirnov dan uji homogenitas Levene. Apabila variansi data homogen, maka dilanjutkan analisis dengan Anova yang dilanjutkan dengan uji *Post Hoc*.

Dari perhitungan kontrol negatif, variasi konsentrasi (5%, 25%, 50%, 75%, 100%) dan kontrol positif diperoleh rata-rata zona radikal berturut sebesar 6 mm; 7,46 mm; 7,52 mm; 7,6 mm; 8,52 mm; 8,98 mm; 31,08 mm. Semua variasi konsentrasi ekstrak etanol herba *P. niruri* Linn. mampu menghasilkan zona hambat radikal dengan zona hambat terbesar tetap dijumpai pada kontrol positif. Hal ini menunjukkan bahwa konsentrasi ekstrak etanol herba *P. niruri* Linn. yang semakin besar akan berbanding lurus dengan peningkatan aktivitas penghambatan, namun belum seoptimum kontrol positif.

Kata Kunci: Phyllanthus niruri Linn., Staphylococcus aureus, aktivitas penghambatan

ABSTRACT

The use of natural materials is increasing and is still a mainstay in several developing countries. This research was used ethanol extract from herb *Phyllanthus niruri* Linn. in an effort to inhibit the growth of *Staphylococcus aureus*. *S. aureus* is one of the normal microflora on the face that helps infection.

This research is an experimental study used a completely randomized design with 7 preparations and 5 replications. The treatment used ethanol extract of *P. niruri* Linn herb. for a concentration of 5%; 25%; 50%; 75%; 100%, the dilution used 10% DMSO solvent. Positive controls used ciprofloxacin, while negative controls used DMSO 10%. The inhibition zone obtained was analyzed using the Kolmogorov-Smirnov test and the Levene homogeneity test. If the data variance is homogeneous, then the analysis is continued with ANOVA followed by the *Post Hoc* test.

From the calculation of negative controls, various concentration (5%, 25%, 50%, 75%, 100%) and positive controls obtained an average radical zone of 6 mm; 7.46 mm; 7.52 mm; 7.6 mm; 8.52 mm; 8.98 mm; 31.08 mm. All variations in the concentration of ethanol extract of *P. niruri* Linn. herbs able to produce a radical inhibition zone with the largest inhibition zone still found in positive controls. This showed that the greater concentration of ethanol extract of *P. niruri* Linn. herb. will be directly proportional to the increase in inhibition activity, but not optimal as much as positive control.

Keywords: Inhibition activity, Phyllanthus niruriLinn., Staphylococcus aureus

1. PENDAHULUAN

Jerawat merupakan salah satu penyakit kulit karena abnormalitas produksi sebum pada kelenjar sebasea yang biasa muncul pada masa remaja dan dapat sembuh dengan sendirinya secara spontan (Ghodsi et al., 2009). Insiden jerawat 80-100 % terjadi pada usia dewasa muda, yaitu umur 14-17 tahun pada wanita, dan 16-19 tahun pada pria (Andy, 2009). Staphylococcus aureus merupakan bakteri patogen yang dapat menyebabkan infeksi pada manusia, salah satunya adalah menjadi penyebab jerawat dan abses pada luka (Razak dkk., 2013). Penelitian di beberapa negara ditemukan bahwa S. aureus resisten terhadap obat golongan penisilin dan juga turunannya seperti methicillin (Michael, 2012). resistensi adalah Pence gahan dengan memanfaatkan kembali bahan alami bagi kesehatan, terutama obat-obatan yang berasal dari tumbuhan, karena pengobatan tradisional dengan menggunakan bahan alam harganya lebih terjangkau, mudah didapat dan efek samping yang rendah. (Aryadi, 2014). Penggunaan bahan alam semakin meningkat dan masih menjadi andalan di beberapa negara berkembang (Upton et al., 2015). Peningkatan produk obat herbal yang beredar di masyarakat karena bahan alam mudah diperoleh, harganya relatif lebih murah dan efek sampingnya juga kecil, kemungkinan terjadinya interaksi dan ketergantungan juga kecil dibandingkan obat sintetis (Lynch and Berry, 2007).

Salah satu tumbuhan yang dimanfaatkan dalam pengobatan tradisional adalah meniran (Phyllanthus niruri Linn.). Genus Phyllanthus merupakan kelompok tanaman yang sebagian besar anggotanya telah digunakan sebagai obat herbal. Berdasarkan penelitian, anggota genus Phyllanthus memiliki senyawa aktif yang berperan sebagai anti viral (Liu et al., 2001; Yang et al., 2012), anti kanker (Huang et al., 2004), hepatoprotektif (Sharma and Rameshbabu, 2012), antioksidan (Chularojmontri et al., 2005; Karuna et al., 2009). Phyllanthus niruri Linn. dapat digunakan sebagai ramuan untuk mengobati sakit kuning, malaria, ayan, demam, batuk, haid berlebihan, disentri, luka bakar, luka koreng, radang ginjal, susah berkemih, infeksi dan batu saluran kemih, serta jerawat (Mustarichie, 2011). Selain dikonsumsi sebagai obat, P. niruriLinn. juga digunakan pada pemakaian luar. Kandungan senyawa aktif dalam P.niruri Linn., antara lain filantin, hipofilantin, filtetralin, alkaloid. terpenoid, tanin, dan glikosida flavanon (Gunawan, 2006).

2. PELAKSANAAN

a. Tempat Penelitian

Pengambilan sampel herba *P. niruri* Linn. dilakukan di Kelurahan Bentakan, Kecamatan Baki. Tempat pembuatan ekstrak etanol dilakukan di Laboratorium Farmasi STIKES Nasional. Tempat pemeriksaan dilakukan di Laboratorium Bakteriologi Sekolah Tinggi Ilmu Kesehatan Nasional.

b. Waktu Penelitian

Penelitian untuk mengetahui pengaruh ekstrak etanol herba *P. niruri* Linn. terhadap pertumbuhan *S. aureus* dilakukan pada bulan September 2017 sampai dengan bulan Desember 2017.

3. METODE PENELITIAN

Pengumpulan Sampel Herba. *P. niruri* Linn. diambil seluruh bagian termasuk akarnya. Dikumpulkan dengan jumlah kurang lebih 3 kg dalam keadaan segar. Dilakukan pencucian dan dikeringkan menggunakan panas matahari dan ditutup dengan kain hitam. Setelah kering, *P. niruri* Linn. dipotong-potong dan digerus dengan lumpang serta alu.

Pembuatan Ekstrak. Simplisia herba P.niruri Linn sebanyak 300 gram dimasukkan ke dalam wadah dan dimaserasi menggunakan pelarut etanol 96% sebanyak 2 kali. Maserasi I menggunakan pelarut etanol 96% sebanyak 2,25 liter, direndam selama 5 hari sambil diaduk setiap hari. Residu yang didapat tersebut diekstraksi kembali menggunakan 750 ml pelarut etanol 96% selama 2 hari, lalu disaring. Filtrat hasil maserasi yang diperoleh dipekatkan dari sisa pelarutnya dengan rotary evaporator dengan suhu 50°C. Ekstrak kental yang didapat diuapkan kembali diatas waterbath dan disimpan di lemari pendingin.

Pembuatan Variasi Konsentrasi. Pembuatan konsentrasi ekstrak sebagai berikut:

- 1. Konsentrasi 100% = 20 gram ekstrak dilarutkan dalam 20 ml DMSO 10%
- 2. Konsentrasi 75% = 7,5 ml ekstrak konsentrasi 100% ditambahkan 2,5 ml DMSO 10%
- 3. Konsentrasi 50% = 5 ml ekstrak konsentrasi 100% ditambahkan 5 ml DMSO 10%
- 4. Konsentrasi 25% = 2,5 ml ekstrak konsentrasi 100% ditambahkan 7,5 ml DMSO 10%,
- 5. Konsentrasi 5% = 0,5 ml ekstrak konsentrasi 100% ditambahkan 9,5 ml DMSO 10%,

Perlakuan Uji Antimikroba Metode Difusi Uji Kirby-Bauer. Uji antimikrobia dilakukan tahapan antara lain:

- Pembuatan suspensi bakteri uji S. aureus dari biakan zypada media caso diambil di bagian lereng kurang lebih 2 ohse dan dibuat suspensi dalam tabung yang berisi media NaCl 0,9% yang kekeruhannya disesuaikan dengan kekeruhan standar Mc Farland No. 0,5 (1,5 x 108 CFU/ml) dan dihomogenkan.
- Suspensi bakteri diokulasikan secara perataan pada media NA plate dengan menggunakan kapas lidi steril secara aseptis.
- Suspensi bakteri diinkubasi pada suhu ruang selama 15 menit
- 4. Blank disc antimikroba steril direndam pada masing-masing variasi konsentrasi ekstrak P.niruri Linn. selama 5 menit. Disk antibiotik ciprofloxacin 5 μg dipakai sebagai kontrol positif dan DMSO 10% sebagai kontrol negatif.
- Masing-masing perlakuan diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam.
- Pengulangan dilakukan sebanyak 5 kali dari masing-masing konsentrasi.
- Hasil dibaca secara visual menggunakan jangka sorong berdasarkan diameter zona hambat yang terbentuk (zona radikal).

Analisis Data. Hasil dianalisis dengan uji One Way Anova kemudian dilanjutkan dengan Post Hoc Test dengan metode DMRT.

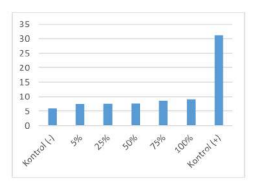
4. HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil penelitian (Tabel 1. dan Gambar 1.) menunjukkan bahwa ekstrak etanol herba *P. niruri* Linn. mampu menghambat pertumbuhan *S. aureus*, ditandai dengan terbentuk zona radikal di sekitar *disc diffusion* pada semua variasi konsentrasi.

Penelitian ini mendukung Lai et al. (2008) bahwa terdapat senyawa anti bakteri pada herba P. niruri Linn. Selvamohan et al. (2012) menyatakan bahwa ekstrak etanol herba P. niruri Linn. mampu menghambat pertumbuhan bakteri Pseudomonassp., Klebsiellasp., Staphylococcussp. dan Escherichia coli. Kanthimathi dan Soranam (2013) telah meneliti rebusan air herba P. Niruri Linn mampu secara efektif menghambat pertumbuhan bakteri Gram positif (Lactobacillus sp.), namun tidak mampu menghambat bakteri Gram negatif(Pseudomonas sp. dan Proteus sp.).

Tabel 1. Diameter Zona Hambat Radikal Ekstrak Etanol Herba *P. niruri* Linn. terhadap Pertumbuhan *Staphylococcus aureus*

Ulangan	K (-)	Zona Hambat (Radikal) Tiap Variasi Konsentrasi (mm)					K (+)
	(mm) -	5%	25%	50%	75%	100%	(mm)
1	6	7.2	7.2	7	8.3	9.5	31.9
2	6	8	8	8.3	7.5	8.5	27.3
3	6	7.5	8.1	8	9.2	9.5	37
4	6	7.9	8.3	7.9	8.7	9.2	31.9
5	6	6.7	6	6.8	8.9	8.2	27.3
Rata-rata	6	7.46	7.52	7.6	8.52	8.98	31.08



Gambar 1. Grafik hasil uji daya hambat ekstrak etanol herba *Phyllanthus niruri* Linn. terhadap pertumbuhan *Staphylococcus aureus*

Tabel 2. Hasil Uji ANOVA

ANOVA

Perlakuan					
	Sum of Squares	df	Mean Square	F	Sig.
Between	121.000	18	6.722	5.661	.001
Groups					
Within	19.000	16	1.188		
Groups					
Total	140,000	34			

Tabel 3. Hasil Uji Post-Hoc Daya Hambat Ekstrak Etanol Daun Phyllanthus niruri Linn.Terhadap Staphylococcus aureus

Konsentrasi	Rata-rata Diameter Zona Hambat (mm)		
Kontrol (-)	6 a		
5%	7,46 ab		
25%	7,46 ^{ab} 7,52 ^{ab}		
50%	7,60 ab		
75%	8,52 b		
100%	8,98 b		
Kontrol (+)	31,08 °		

Keterangan: Huruf yang berbeda di belakang angka menunjukkan beda signifikan berdasarkan uji post-hoc metode DMRT dengan p< 0,05

Aktivitas antibakteri dapat dipengaruhi oleh beberapa faktor yaitu konsentrasi ekstrak, kandungan senyawa antibakteri, daya difusi ekstrak dan jenis bakteri. Adanya penambahan konsentrasi maka kandungan senyawa antibakterinya akan semakin besar sehingga semakin banyak pula senyawa antibakteri yang berdifusi ke dalam sel bakteri dengan mekanismenya masing-masing dan zona hambat juga semakin besar (Yunizar dkk., 2014).

Aktivitas penghambatan *S. aureus* oleh ekstrak etanol daun *P. niruri* Linn.disebabkan oleh adanya pengaruh senyawa zat aktif yang terdapat dalam ekstrak tersebut. Beberapa senyawa zat aktif yang terkandung dalam ekstrak etanol daun *P. niruri* Linn antara lain senyawa turunan alkaloid, flavonoid, tanin dan steroid (Putra, 2010).

Flavonoid termasuk dalam golongan senyawa phenolik dengan struktur kimia C6-C3-C6. Flavonoid merupakan salah satu kelompok senyawa metabolit sekunder yang paling banyak di dalam jaringan ditemukan tanaman (Redha,2010). Flavonoid merupakan golongan terbesar dari senyawa fenol yang memiliki senyawa efektif menghambat pertumbuhan bakteri, jamur dan virus (Rahayu, 2013).Mekanisme kerja flavonoid sebagai antibakteri dapat dibagi menjadi 3 yaitu menghambat sintesis asam nukleat, menghambat metabolisme energi bakteri dan mengganggu sintesis dinding bakteri sehingga terjadi kebocoran plasma yang diakhiri dengan lisisnya bakteri (Dewi, 2013). Hal ini sama halnya dengan yang dikatakan Retnowati dkk (2011) bahwa flavonoid juga memiliki ion H+ yang mampu menyerang gugus polar (gugus fosfat) sehingga molekul fosfolipida akan terurai menjadi gliserol, asam karboksilat dan asam fosfat yang fosfolipida tidak mengakibatkan mempertahankan bentuk membran sitoplasma dan bakteri akan mengalami hambatan pertumbuhan bahkan kematian. Ikatan hidrogen pada flavonoid juga berperan dalam mengganggu sintesis DNA pada bakteri dan mengganggu metabolisme energi bakteri (Ngajow dkk., 2013).

Tanin adalah kelompok polifenol yang larut dalam air denganberat molekul antara 500 - 3000 gr/mol. Tanin atau lebih dikenal dengan asam tanat, biasanya mengandung 10% H₂O (Fajriati, 2005). Tanin memiliki mekanisme antimikroba yang berhubungan dengan kemampuan tanin

dalam menginaktivasi adhesin sel mikroba yang terdapat pada permukaan sel (Sari, 2011). Tanin juga memiliki aktivitas antibakteri dengan mempresipitatkan atau mendenaturasi protein dan destruksi atau inaktivasi materi genetik yang berada pada sel bakteri (Fitriani, 2014). Tanin memiliki ion H⁺ berikatan dengan protein yang mengakibatkan pH menjadi asam sehingga protein terdenaturasi dan kondisi asam menginaktifkan enzim pada bakteri, hal tersebut menyebabkan metabolisme terganggu dan bahkan berakibat kematian sel bakteri (Dewi dkk., 2014). Menurut Rijayanti (2014) tanin mempunyai daya antibakteri dengan menginaktifkan enzim dan mengganggu transport protein pada lapisan dalam sel serta mengganggu polipeptida dinding sel sehingga pembentukan dinding sel kurang sempurna, hal ini menyebabkan sel bakteri menjadi lisis karena tekanan osmotik maupun fisik.

Saponin adalah jenis glikosida dari sapogenin dan memiliki karakteristik berupa busa bila dikocok dalam air. Saponin mudah larut dalam air dan alkohol tetapi tidak larut dalam eter. Mempunyai rasa pahit dan dapat menyebabkan iritasi (Liemdkk., 2013). Saponin bekerja sebagai antibakteri dengan cara membentuk senyawa kompleks dengan membran sel melalui ikatan hidrogen, sehingga dapat menghancurkan sifat permeabilitas dinding sel yang menimbulkan kematian sel (Rinawati, 2010). Rijayanti (2014) menyatakan bahwa saponin sebagai antibakteri yang dapat menyebabkan kebocoran protein dan enzim dari dalam sel dengan cara saponin berdifusi melalui membran luar dan dinding sel yang rentan kemudian mengikat membran sitoplasma mengganggu dan mengurangi kestabilan membran sel. Akibat dari gangguan ini, sitoplasma bocor keluar dari sel yang mengakibatkan kematian sel. Agen antibakteri yang mengganggu membran sitoplasma memiliki sifat bakterisida.

Senyawa alkaloid umumnya mencakup senyawa yang bersifat basa yang mengandung satu atau lebih atom nitrogen (Nuraini, 2007). Golongan senyawa ini biasanya memiliki rasa pahit serta memiliki aktivitas farmakologis pada manusia dan hewan (Forestrania, 2012). Senyawa alkaloid terdapat gugus basa yang mengandung nitrogen yang dapat bereaksi dengan senyawa asam amino yang menyusun dinding sel bakteri dan DNA bakteri. Reaksi tersebut akan mengakibatkan terjadinya perubahan struktur dan susunan asam amino, sehingga akan menimbulkan perubahan keseimbangan genetik pada rantai

DNA sehingga akan mengalami kerusakan dan mendorong terjadinya lisis sel bakteri yang akan menyebabkan kematian sel bakteri (Rinawati, 2010). Selain itu menurut Rijayanti (2014) alkaloid bekerja sebagai antibakteri dengan cara menghambat enzim topoisomerase sel bakteri.

Penelitian ini menggunakan kontrol negatif DMSO yang tidak memiliki senyawa antibakteri, sehingga tidak membentuk zona hambat radikal. Kontrol positif menggunakan ciprofloxacin 5 µg yang mampu membentuk zona radikal dengan rata-rata diameter sebesar 24,67 mm pada pertumbuhan S. aureus, menurut standar CLSI (2014) dapat dikategorikan sensitif. Ciprofloxacin merupakan antibiotik golongan kuinolon baru dengan atom fluor pada cincin kuinolon. Fluorokinolon mempunyai daya antibakteri yang lebih besar dan toksisitas yang lebih rendah. Ciprofloxacinakan menghambat topoimerase II (DNA girase) dan enzim topoimerase VI pada bakteri. Enzim topoimerase II berfungsi menimbulkan relaksasi dan DNA yang mengalami positive supercoiling pada waktu transkrip dalam proses replikasi DNA, enzim topoimerase VI berfungsi dalam pemisahan DNA baru yang terbentuk setelah proses replikasi DNA bakteri terbentuk (Dima dkk., 2016)

5. SIMPULAN DAN SARAN

a. Simpulan

Ekstrak etanol herba meniran hijau (Phyllanthus niruri Linn.) mampu menghambat pertumbuhan Staphylococcus aureus, namun belum dijumpai konsentrasi optimal pada perlakuan ekstrak etanol herba P. niruri Linn.yangmampu menyamai kontrol positif (ciprofloxacin) dalam menghambat pertumbuhan S. aureus.

b. Saran

Perlu dilakukan penelitian lanjutan dengan konsentrasi ekstrak satuan ppm (µg/ml). Selain itu juga perlu dilakukan fraksinasi dan isolasi ekstrak etanol daun *P. niruri Linn*. untuk mengetahui fraksi mana yang berperan dalam menghambat pertumbuhan *S. aureus*.

6. UCAPAN TERIMA KASIH

Terimakasih kepada LPPM STIKES Nasional yang telah mendanai penelitian dan segenap pihak yang telah berkontribusi dalam kelancaran pelaksanaan penelitian ini

7. REFERENSI

Andy. 2009. Pengetahuan dan Sikap Remaja SMA Santo Thomas 1 Medan Terhadap

- Jerawat. *Karya Tulis Ilmiah*. Universitas Sumatera Utara, Medan.
- Aryadi, I. G. A. I. P. 2014. Pengaruh Ekstrak Daun Mengkudu (*Morinda citrifolia* L.) Terhadap Pertumbuhan *Staphylococcus aureus* Sebagai Penyebab Abses Periodontal Secara In Vitro. *Skripsi*. Fakultas Kedokteran Gigi, Universitas Mahasaraswati, Denpasar.
- Chularojmontri, L., Wattanapitayakul, S.K., Herunsalee, A., Charuchongkolwongse, S., Niumsakul, S., Srichairat, S. 2005.
 Antioxidative and cardioprotective effects of *Phyllanthus urinaria* L. on doxorubicininduced cardiotoxicity. *Biol Pharm Bull*. 28
 (7): 1165-71
- Dewi, A.K. 2013. Isolasi, Identifikasi dan Uji Sensitivitas Staphylococcus aureus terhadap Amoxicillin dari Sampel Susu Kambing Peranakan Ettawa (PE) Penderita Mastitis di Wilayah Girimulyo, Kulonprogo, Yogyakarta. Jurnal Sain Veteriner 31(2): 138-150
- Dewi, M.K., Ratnasari, E., Trimulyono, G. 2014.
 Aktivitas Antibakteri Ekstrak Daun
 Majapahit (*Crescentia cujete*) terhadap
 Pertumbuhan Ralstonia solanacearum
 Penyebab Penyakit Layu. *Jurnal Lentera Bio*3(1): 51-57
- Dima, L.L.R.H., Fatimawati, Lolo, W.A. 2016. Uji Aktivitas Antibakteri Ekstrak Daun Kelor (Moringa olelfera L.) terhadap Escherichia coli dan Staphylococcus aureus. Jurnal Ilmiah Farmasi 5(2): 282-289
- Fajriati, I. 2005. Optimasi Metode Penentuan Tanin (Analisis Tanin secara Spektrofotometri denganPereaksi Orto-Fenantrolin). Jurnal Kaunia 2(2): 108-120
- Fitriani, E. 2014. Uji Aktivitas Antibakteri Ekstrak Etanol DaunSirsak (Annona muricata L.) Terhadap Shigella flexneriSecara In Vitro. Naskah Publikasi. Fakultas Kedokteran Universitas Tanjungpura, Pontianak
- Forestrania, R.C. 2012. Isolasi, Karakterisasi dan Uji Aktivitas Antioksidan Senyawa Alkaloid dari Kulit Batang *Phoebe declinata* Nees. *Skripsi*. Fakultas MIPA Universitas Indonesia
- Ghodsi S. Z., Helmut O. and Christos C. Z. 2009. Prevalence, Severity, and Severity Risk Factors of Acne in High School Pupils: A Community-Based Study. *Journal of investigative Dermatology* (129): 2136-2141.
- Gunawan. 2011. Pengaruh infusa meniran (Phyllanthus niruri Linn.) konsentrasi

- bertingkat terhadap produksi ookista *Eimeria tenella* pada tinja ayam. *Skripsi*. Fakultas Kedokteran Hewan. Institut Pertanian Bogor, Bogor.
- Huang, S. T., Yang, R. C, Pang, J. H. 2004. Aqueous extract of *Phyllanthus urinaria* induces apoptosis in human cancer cells. *Am J Chin Med*. 32(2):175-83.
- Kanthimathi, M and Soranam, R. 2013.
 Antibacterial effects of Emblica officinalis and Phyllanthus niruri crude extractsagainst bacterial pathogens. International Journal of Pharmaceutical and Clinical Science 3 (3):
 20-23
- Karuna, R., Sreenivasa, R. S., Baskar, R. and Saralakumari, D. 2009. Antioxidant potential of aqueous extract of *Phyllanthus amarus* in rats. *Indian J Pharmacol* 41 (2): 64 67
- Lai, H. T., Hou, J. H., Su, C.I., Chen, C. L. 2008. Effects of chloramphenicol, florfenicol, and thiamphenicol on growth of algae Chlorella pyrenoidosa, Isochrysis galbana, and Tetraselmis chui. *Ecotoxicol Environ Saf.* 72 (2):329-34
- Liem, L.F., Holle, E., Gemnafle, I.Y., dan Wakum, S. 2013. Isolasi Senyawa Saponin dari Mangrove Tanjang (Bruguiera gymnorrhiza) dan Pemanfaatannya sebagai Pestisida Nabati pada Larva Nyamuk. Jurnal
 Biologi Papua. Vol.5(1): 29-36
- Liu, J., Lin, H., McIntosh, H. 2001. Genus *Phyllanthus* for chronic hepatitis B virus infection: a systematic review. *J Viral Hepat*.
 8 (5): 358-66
- Lynch, N and Berry, D. 2007. Differences in perceived risks and benefits of herbal, over-the-counter conventional, and prescribed conventional, medicines, and the implications of this for the safe and effective use of herbal products. *Complement Ther Med*. 15: 84–91
- Michael. 2012. Efek Antibakteri Ekstrak Etanol Daun Teh Hijau (Camellia sinensis) yang Diperoleh dengan Metode Soxhletasi terhadap Bakteri Staphylococcus aureus dan Escherichia coli Secara In Vitro. Skripsi. Universitas Sumatera Utara, Medan.
- Mustarichie, R. 2011. Penelitian Kimia Tanaman Obat. Widya Padjajaran, Bandung.
- Ngajow, M., Jemmy. A., Kamu, V.S. 2013. Pengaruh Antibakteri Ekstrak Kulit batang Matoa (Pometia pinnata) terhadap Bakteri Staphylococcus aureus secara In Vitro. FMIPA Unsrat Manado. Jurnal MIPA UNSRAT Online 2(2): 128-132

- Nuraini, A.D. 2007. Ekstraksi Komponen Antibakteri dan Antioksidan dari Biji Teratai (Nymphaca pubescens Willd). Skripsi. Fakultas Teknologi Pertanian Institut Pertanian, Bogor
- Putra, Dhanang P. 2010. Isolasi Senyawa Filantin dari Daun Meniran (*Phyllanthus niruri* L.). *Skripsi*. Universitas Muhammadiyah Surakarta. Surakarta.
- Rahayu. 2006. Uji Daya Inhibisi Ekstrak Kasar Flavonoid Sambiloto (Andrographis paniculata [Burm. F] Ness) dan Temu Putih (Curcuma zedoaria Roscoe) Terhadap Aktivitas Tirosin Kinase secara In Vitro. Skripsi. Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam Institut Pertanian Bogor, Bogor.
- Razak, A., Djamal, A., dan Revilla, G. 2013. Uji Daya Hambat Air Perasan Buah Jeruk Nipis (Citrus aurantifolia S.) Terhadap Pertumbuhan Bakteri Staphylococcus aureus Secara In Vitro. Artikel Penelitian. Fakultas Kedokteran Universitas Andalas, Padang.
- Redha, A. 2010. Flavonoid: Struktur Antioksidatif
 dan Peranannya dalam Sistem Biologis.
 Jurnal Belian 9(2):196-202
- Rijayanti, R.P. 2014. Uji Aktivitas Antibakteri Ekstrak Etanol Daun Mangga Bacang (Mangifera foetida L.) Terhadap Staphylococcus aureus Secara In Vitro. Skripsi. Fakultas Kedokteran Universitas Tanjungpura, Pontianak.
- Rinawati, N.D. 2010. Daya Antibakteri Tumbuhan Majapahit (Crescentia cujete L.) terhadap Vibrio alginolyticus. Jurnal Biologi. Fakultas MIPA Institut Teknologi Sepuluh November, Surabaya
- Sari, F.P., dan. Sari, F.M. 2011. Ekstraksi Zat Aktif Antimikroba Dari Tanaman Yodium (Jatropha Multifida Liin) Sebagai Bahan Baku Alternatif Antibiotik Alami. Artikel Ilmiah. Fakultas Teknik Universitas Diponegoro, Semarang.
- Selvamohan, T., Ramadas, V. and Shibila, S.K. (2012). Antimicrobial activity of selected medicinal plants against some selectedhuman pathogenic bacteria. Advances in Applied Science Research3 (5):3374-3381
- Sharma, M and Rameshbabu, C. S. 2012.
 Collateral Pathways in Portal Hypertension.
 J Clin Exp Hepatol. 2 (4): 338–352
- Upton, R., Graff, A., Jolliffe,
 Longer, Williamson. 2011. American
 Herbal Pharmacopoeia Botanical
 Pharmacognosy, Microscopic

Characterization of Botanical Medicines. CRC Press, New York.

Yang SG, Cao B, Liang LR, Li XL, Xiao YH, Cao ZX, Jia HY, Yu HJ, Xu Z, Gu L, Yang YD, Chen Y, Du WB, Yan XX, Liang ZA, Zhang W, Zhang CL, Chen W, Guo CP, Jiang XL, Yang M, Deng GM, Yu KJ, Hu K, Zou Q, Li LJ, Wang C. 2012. Antiviral therapy and outcomes of patients with pneumonia caused by influenza A pandemic (H1N1) virus. *PLoS One*. 7 (1): 29652

Yunizar, M. F., S. Larnani, dan A. Nuryanti. 2014. Pengaruh Konsentrasi Minyak Atsiri Kayu Manis (*Cinnamomum burmannii*) Terhadap Daya Hambat Pertumbuhan Enterococcus faecalis. BIMKGI(2)1: 1-11

Potensi Antibakteri Ekstrak Etanol Herba Meniran Hijau (Phyllanthus niruri Linn.)

ORIGINA	ALITY REPORT	
	4% 24% 11% ARITY INDEX INTERNET SOURCES PUBLICATIONS	15% STUDENT PAPERS
PRIMAR	Y SOURCES	
1	Submitted to Universitas Indonesia Student Paper	2%
2	ojs.stikesnas.ac.id Internet Source	1 %
3	adoc.pub Internet Source	1 %
4	id.scribd.com Internet Source	1 %
5	es.scribd.com Internet Source	1 %
6	biosains.mipa.uns.ac.id Internet Source	1 %
7	librepo.stikesnas.ac.id Internet Source	1 %
8	dspace.uii.ac.id Internet Source	1 %
9	Submitted to Universitas Diponegoro Student Paper	1 %

10	core.ac.uk Internet Source	1 %
11	sipora.polije.ac.id Internet Source	1%
12	Submitted to State Islamic University of Alauddin Makassar Student Paper	1 %
13	Submitted to Universitas Airlangga Student Paper	1 %
14	nanopdf.com Internet Source	1 %
15	repository.uin-malang.ac.id Internet Source	1 %
16	Submitted to University of Northampton Student Paper	1 %
17	journal.poltekkes-mks.ac.id Internet Source	1 %
18	ejournal.lldikti10.id Internet Source	1 %
19	text-id.123dok.com Internet Source	1 %
20	Submitted to Sriwijaya University Student Paper	1%

www.scribd.com
Internet Source

		1 %
22	karyailmiah.unisba.ac.id Internet Source	1%
23	repository.umnaw.ac.id Internet Source	1%
24	terasmedia.net Internet Source	1%
25	e-journal.uajy.ac.id Internet Source	1%
26	forikes-ejournal.com Internet Source	1%
27	Anastasia P Dhego, Lina Susanti, D. Andang Arif Wibawa. "Uji Aktivitas Antibakteri Salep Ekstrak Kulit Batang Kesambi (Schleichera oleosa Merr) terhadap Staphylococcus aureus ATCC 25923 yang Diinfeksikan pada Kelinci", Biomedika, 2018 Publication	1%
28	journal.stikeskendal.ac.id Internet Source	1%
29	ojs.umsida.ac.id Internet Source	1%

Exclude quotes On Exclude matches < 1%

Exclude bibliography Off

Potensi Antibakteri Ekstrak Etanol Herba Meniran Hijau (Phyllanthus niruri Linn.)

GRADEMARK REPORT	
FINAL GRADE	GENERAL COMMENTS
/0	Instructor
,	
PAGE 1	
PAGE 2	
PAGE 3	
PAGE 4	
PAGE 5	
PAGE 6	
PAGE 7	

CLAIM

Take an arguable position on the scientific topic and develop the essay around that stance.

ADVANCED The essay introduces a precise, qualitative and/or quantitative claim based on the

scientific topic or text(s), regarding the relationship between dependent and independent variables. The essay develops the claim and counterclaim fairly,

distinguishing the claim from alternate or opposing claims.

PROFICIENT The essay introduces a clear, qualitative and/or quantitative claim based on the

scientific topic or text(s), regarding the relationship between dependent and independent variables. The essay effectively acknowledges and distinguishes the

claim from alternate or opposing claims.

DEVELOPING The essay attempts to introduce a qualitative and/or quantitative claim, based on

the scientific topic or text(s), but it may be somewhat unclear or not maintained throughout the essay. The essay may not clearly acknowledge or distinguish the

claim from alternate or opposing claims.

EMERGING The essay does not clearly make a claim based on the scientific topic or text(s), or

the claim is overly simplistic or vague. The essay does not acknowledge or

distinguish counterclaims.

EVIDENCE

Include relevant facts, definitions, and examples to back up the claim.

ADVANCED The essay supplies sufficient relevant, accurate qualitative and/or quantitative

data and evidence related to the scientific topic or text(s) to support its claim and

counterclaim.

PROFICIENT The essay supplies relevant, accurate qualitative and/or quantitative data and

evidence related to the scientific topic or text(s) to support its claim and

counterclaim.

DEVELOPING The essay supplies some qualitative and/or quantitative data and evidence, but it

may not be closely related to the scientific topic or text(s), or the support that is offered relies mostly on summary of the source(s), thereby not effectively

supporting the essay's claim and counterclaim.

EMERGING The essay supplies very little or no data and evidence to support its claim and

counterclaim, or the evidence that is provided is not clear or relevant.

REASONING

Explain how or why each piece of evidence supports the claim.

ADVANCED The

The essay effectively applies scientific ideas and principles in order to explain how or why the cited evidence supports the claim. The essay demonstrates consistently logical reasoning and understanding of the scientific topic and/or text(s). The essay's explanations anticipate the audience's knowledge level and concerns about this scientific topic.

PROFICIENT The essay applies scientific reasoning in order to explain how or why the cited

evidence supports the claim. The essay demonstrates logical reasoning and understanding of the scientific topic and/or text(s). The essay's explanations attempt to anticipate the audience's knowledge level and concerns about this

scientific topic.

DEVELOPING The essay includes some reasoning and understanding of the scientific topic

and/or text(s), but it does not effectively apply scientific ideas or principles to

explain how or why the evidence supports the claim.

EMERGING The essay does not demonstrate clear or relevant reasoning to support the claim

or to demonstrate an understanding of the scientific topic and/or text(s).

FOCUS

Focus your writing on the prompt and task.

ADVANCED The essay maintains strong focus on the purpose and task, using the whole essay

to support and develop the claim and counterclaims evenly while thoroughly

addressing the demands of the prompt.

PROFICIENT The essay addresses the demands of the prompt and is mostly focused on the

purpose and task. The essay may not acknowledge the claim and counterclaims

evenly throughout.

DEVELOPING The essay may not fully address the demands of the prompt or stay focused on

the purpose and task. The writing may stray significantly off topic at times, and introduce the writer's bias occasionally, making it difficult to follow the central

claim at times.

EMERGING The essay does not maintain focus on purpose or task.

ORGANIZATION

Organize your writing in a logical sequence.

ADVANCED The essay incorporates an organizational structure throughout that establishes

clear relationships among the claim(s), counterclaims, reasons, and evidence. Effective transitional words and phrases are included to clarify the relationships between and among ideas (i.e. claim and reasons, reasons and evidence, claim and counterclaim) in a way that strengthens the argument. The essay includes an introduction and conclusion that effectively follows from and supports the

argument presented.

PROFICIENT The essay incorporates an organizational structure with clear transitional words

and phrases that show the relationship between and among ideas. The essay includes a progression of ideas from beginning to end, including an introduction and concluding statement or section that follows from and supports the argument

presented.

DEVELOPING The essay uses a basic organizational structure and minimal transitional words

and phrases, though relationships between and among ideas are not consistently

clear. The essay moves from beginning to end; however, an introduction and/or conclusion may not be clearly evident.

EMERGING

The essay does not have an organizational structure and may simply offer a series of ideas without any clear transitions or connections. An introduction and conclusion are not evident.

LANGUAGE

Pay close attention to your tone, style, word choice, and sentence structure when writing.

ADVANCED

The essay effectively establishes and maintains a formal style and objective tone and incorporates language that anticipates the reader's knowledge level and concerns. The essay consistently demonstrates a clear command of conventions, while also employing discipline-specific word choices and varied sentence structure.

PROFICIENT

The essay generally establishes and maintains a formal style with few possible exceptions and incorporates language that anticipates the reader's knowledge level and concerns. The essay demonstrates a general command of conventions, while also employing discipline-specific word choices and some variety in sentence structure.

DEVELOPING

The essay does not maintain a formal style consistently and incorporates language that may not show an awareness of the reader's knowledge or concerns. The essay may contain errors in conventions that interfere with meaning. Some attempts at discipline-specific word choices are made, and sentence structure may not vary often.

EMERGING

The essay employs language that is inappropriate for the audience and is not formal in style. The essay may contain pervasive errors in conventions that interfere with meaning, word choice is not discipline-specific, and sentence structures are simplistic and unvaried.