# Antibacterial effectiveness of red fruit extract (Pandanus conoideus Lam) against S. mutans as an acrylic resin based denture cleaner

by Turnitin Turnitin

Submission date: 08-Dec-2023 08:58AM (UTC+0700) Submission ID: 2251976324 File name: 631-Article\_Text-1221-1-10-20230324.pdf (296K) Word count: 3390 Character count: 27738 Makassar Dental Journal April 2023; 12(1): 43-48, p-ISSN:2089-8134, e-ISSN:2548-5830

8, p-ISSN:2089-8134, e-ISSN:2548-Research

## Antibacterial effectiveness of red fruit extract (*Pandanus conoideus Lam*) against *S.mutans* as an acrylic resin based denture cleaner

Efektivitas antibakteri ekstrak buah merah (*Pandanus conoideus Lam*) terhadap *S.mutans* sebagai pembersih gigi tiruan berbasis resin akrilik

<sup>1</sup>Patricia Octaviane Mellinia Sutarto P., <sup>2</sup>Silvia Naliani, <sup>3</sup>Vinna Kurniawati Sugiaman, <sup>3</sup>Jane Amelia Vebriani Wibisono
 <sup>1</sup>Mahasiswa Program Profesi
 <sup>2</sup>Departe men Pros todonti
 <sup>3</sup>Departe men Oral Biology
 Fakultas Kedokteran Gigi, Universitas Kristen Maranatha
 Bandung, Indonesia
 Corresponding author: Silvia Naliani, *e-mail:* silvia.naliani@dent.maranatha.edu

#### ABSTRACT

Strepto coccus mutans are bacteria in denture base plaque; therefore ant ibacterial ingredients are needed in denture cleaners. Red fruit (*Pandanus conoiedeus Lam*) from Papuahas severals econdary metabolites that can be used as antibacterial. This study is intended to determine the minimum inhibitory concentration (MIC) and minimum kill concentration (MKC) of red fruit extract (RFE) against *Smutans* as an acrylic resin-based denture cleaner using 96% ethanol solvent. Withbroth microdilution technique and 10% DMSO solvent, MIC was measured for 8 concentrations: 100%, 75%, 50%, 25%, 12.5%, 6.25%, 3.123%, 1,563% and chlorhexidine 0.2% as positive control. Furthermore, the MKC test wascarried out using total plate count method and one-way Anova analysis with PostHoc Tukey to determine significant differences be tween treatments. As a result, there were no MIC and MKC, because RFE have active compounds that are unable to penetrate the biofilm wall of *Smutans*. It is con-cluded that RFE has no inhibitory and killing effect on the growth of *Smutans*, so it cannot be used to determine the MIC and MKC. While the 0.2% CHX gluconate has an inhibitory and killing effect on *Smutans*, so it cannot be used to determine the MIC and MKC. While the 0.2% CHX gluconate has an inhibitory and killing effect on *Smutans*, denture plaque, acrylic resin, red fruit, minimum inhibitory level, minimum kill level

#### ABSTRAK

 Strepto coccus mutansmerupakan bakteri padaplak basis gigitiruan; sehin gga diperlukan bahan antibakteri pada pembersih gigi

 tiruan. Buah merah (Pandanus conoiedeus Lam) yang berasal dari Papu amemiliki beberapa metabolit sekunder yang dapat digunakan sebagai antibakteri. Penelitian ini dimaksudkan untuk mengetahui kadar hambat minimal (KHM) dan kadar bunuh minimal (KBM) dari ekstrak buah merah (EBM) terhadap S. mutans sebagai pembersih gigi tiruan basis resin akrilik deng an menggunakan pelarut etanol 96%. Dengan teknik broth microdilution dan pelarut DMSO 10%, KHM diukur untuk 8 konsentrasi,
yaitu 100%, 75%, 50%, 25%, 12,5%, 6,25%, 3,123%, 1,563% dan chlorhexidine 0,2% sebagai kontrol positif senyawa pembanding. Selanjutnyadilakukan uji KBM dengan metode total plate count dan analisis one-way Anova dengan PostHoc Tukey
untuk mengetahui perbedaan signifikan antarperlakuan. Hasiln ya, tidakadanliai KHM dan KBM, karena EBM memiliki efek daya hambat
dan bunuh terhadap pertumbuhan S. mutans, sehingga tidak bisa digunakan untuk menentukan nilai KHM dan KBM. Sementara kelompok CHX glukonat 0,2% memiliki efek hambat dan bunuh terhadap S. mutans, plak gigi tiruan, resin akrilik, buah merah, kadar hambat minimum, kadar bunuh 100%.

 Kata kunci: Streptococcus mutans, plak gigi tiruan, resin akrilik, buah merah, kadar hambat minimum, kadar bunuh minimal
Received: 10 September 2022

#### PENDAHULUAN

Gigi memiliki peranan penting dalam pengunyahan, penampilan, dan bicara seseorang dan memerlukan perawatan yang baik. Kehilangan gigi memengaruhi fungsi pengunyahan, sehingga akan memengaruhi proses penghancuran makanan.<sup>1,2</sup> Terganggunya siste mpengunyahan akan pulih dengan penggunaan gigi tiruan, termasuk penggunaan gigi tiruan sebagian le pasan (GTSL),<sup>1</sup> sehingga fungsi pengunyahan dapat berfungsi secara optimal kembali.<sup>3</sup> Gigi tiruan dapat dikelompokkan menjadi gigi tiruan cekat atau lepasan.<sup>4</sup>

Umumnya, plat gigi tiruan terbuat dari bahan polimer sepertiresin akrilik yang berperan penting untuk pembuatan gigi tiruan lepasan, reparasi gigi tiruan, dan prostesis maksilofasial.<sup>5</sup> Bahan resin akrilik telah diterima dengan baik sebagai basis gigi tiruan sejak tahun 1946.<sup>6</sup>

Klasifikasi resin akrilik dibedakan menjadi tiga, yaitu polimerisasi panas, swapolimerisasi, dan polimerisasi sinar. Secara umum resin akrilik sering dijumpai sebagai basis gigi tiruan karena secara fisik terbukti adekuat digunakan sebagai bahan basis, memiliki warna menyerupaigingiva dan relatif lebih murah selain itu juga secara klinis cukup stabil terhadappanas.7Kerugian bahan ini, yaitu menyerap cairan dan memiliki porus sehingga organisme mikro dapat tumbuh dan berkembang biak hingga dapat membentuk plak pada basis gigi tiruan.8 Pertumbuhan organismemikro dapat memicuterjadinya dentures tomatitis yaitu oleh Candidaalbicans, Staphylococcus aureus dan Streptococcus mutans.9 C.albicans merupakan jamur oportunis patogen dan memiliki beberapa faktor patogenitas sehingga dapat menyebabkan kandidiasis yang sering ditemukan pada permukaan ana-

<sup>3</sup> DOI 10.35856/mdj.v12i1.631

tomis terutama pada daerah porus dan undercut dari gigi tiruan.10 S.aureus merupakan bakterikokus grampositif dengan diameter kira-kira 1  $\mu$ m yang susunannya seperti buah anggur pada mukosa oral.11 S.aureus dapat berkembang dan menyebabkan denture stomatitis karena akumulasi dari sisa makanan pada basis gigi tiruan yang mengalami porositas dengan permukaan kasar.12 Salah satu organisme mikro pemicu denture stomatitis adalah S.mutans,7 merupakan bakteri yang banyak dijumpai di dalam rongga mulut terutamapada pak yang menjadi habitat utamanya dan berkoloni pada permukaan gigi sehingga membentuk plak.13 Plak gigi tiruan adalah penyebab masalah pada jaringan periodontal, bau mulut, perubahan warna gigitiruan dan peradangan mukosa di bawah gigi tiruan yang dikenal dengan denture stomatitis.14 Porositas dan kekasaran permukaan resin akrilik cukup tinggi sehingga permukaan anatomis basis gigi tiruan lebih mudah dilekati sisa makanan dan jika tidak dibersihkan dengan baik akan menjadi tempat berkembangnya spesies mikroba dan organisme mikro seperti S.mutans.14

44

Pertumbuhan bakteri S. mutans pada umumnya tergantung pada media dan juga lingkungan tumbuh bakteri; bila kondisi media dan lingkungan cocok, maka organisme mikro akan tumbuh dalam waktu relatif singkat.14PencegahanS mutans pada pengguna gigi tiruan sebaiknya menggunakan pembersih gigi tiruan bersifat antibakteri.15 Pembersihan gigitiruan ada berbagai macam, baik jenis maupun caranya, salah satunya dengan perendaman.16 Pada umumnya antibakteri sintetik digunakan untuk menghambat atau membunuh bakteri penyebab infeksi.17 Akan tetapi penggunaan antibakteri sintetik dapat membawa masalah tersendiri, yaitu cenderung terjadi resistensi bakteri terhadap antibakteri sepertiantibiotik dan gejala-gejala adanya efek samping seperti gangguan indra pengecapan, perubahan warna gigi tiruan, iritasi, dan alergi.18 Penggunaan antibakteri sintetk yang beredar dipasaran juga dinilai relatif lebih mahal, sehingga diperlukan bahan alternatif yang relatif lebih murah.19 Bahan a lam dinilai juga memiliki efek samping lebih minimal dibandingkan antibakteri dari bahan kimia karena bahan alam diduga dapat meminimalkan resistensi, lebih alami, dan senyawa sintetik masuk ke dalam tubuh lebih sedikit.2021 Selain itu penggunaan antibakteri bahan alam juga lebih diminati oleh masyarakat karena lebih aman dan juga relatif lebih murah.22

Pada saat ini pemanfaatan baha nantibakteri dari alam dapat mengurangi penggunaan bahan sintetik dalam pengobatan, salah satunya adalah buah merah (*Pandanus conoideus* Lam).<sup>23</sup> Buah merah banyak diteliti karena secara empiris dimanfaatkan sebagai obat tradisional oleh masyarakat lokal Papua. Buah merah merupakan tumbuhan endemik Papua yang memiliki potensi untuk dikembangkan sebagai salah satu sumberobat tradisiosional Indonesia, salah satunya untuk pengobatan HIV/ AIDS, kanker, *stroke*, dan *rheumatoid arthritis*,<sup>24</sup> selain memiliki sifat antibakteri.<sup>19</sup> Hasil skrining fitokimia pada buah merah menunjukkan ada senyawa antibakteri yang terdiri atas steroid/triterpenoid, karotenoid, asam lemak kuat, flavonoid, dan saponin.<sup>25</sup>

Berdasarkandata tersebut dieksplorasi efektivitas antibakteri ekstrak buah merah terhadap *S.mutans* sebagai pembersih gigi tiruan berbasis resin akrilik

#### METODE

Pengujian KHM dan KBM ekstrak etanol buah merah terhadap *S.mutans* dengan metode *broth microdilution*. Buah Merah yang digunakan dalam penelitian ini diperoleh dari perkebunan Kampung Yuanain Jalan Trans Papua Distrik/Kec. Arso Kab Keerom Jayapura, Papua Uji determinasi dilakukan di Pusat Penelitian Biologi Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia, Bogor.

Sebanyak 1,5 kg buah merah ditambahkan etanol 96% dan direndam semalaman; buah merah keringdirendam di dalam perkulator. Setelah didiamkan semalam, ekstrak dike luarkan etanolnya menggunakan kertassaring dan ampas sisa ekstrak dibuang. Etanol diuapkan sampai EBM kental dengan menggunakan alat *rotavator*. Ekstrak dikeringkan dengan *waterbath* bersuhu 60-70 °C sehingga EBM kental atau pasta siap digunakan.

S.mutans ATCC 25175 didapatkandari Laboratorium Sentral Universitas Padjadjaran dibiakkan untuk pe-2 majaan pada media BHI-A ditambah sukrosa 2% dan diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam. Inokulum bakteri disiapkan dengan biakan murni *S.mutans* yang telah diremajakan, diambil sebanyak 2 ose dan disuspensi dalam BHI-B; diinkubasi selama 24 jam agar perkembangbiakannya optimal, kemudian distandarisasi dengan larutan McFarland 0,5 kemudian diamati secara visual untuk memastikan kepadatan telah sama menggunakan spektrofotometer dengan panjanggelombang 600 nm, selanjutnya diencerkan sampai menjadi 10<sup>5</sup>.

Media Brain Heart Infusion Broth (BHI-B) disiapkan dengan memasukkan bubuk BHI-B sebanyak 49 g dalam labu Erlenmeyer steril, ditambahkan sukrosa 2 g kemudian dilarutkan dalam 1 L akuades dan diaduk sampai homogen. Tutup erlenmeyer dengan alumunium foil kemudian disterilisasi dengan *auto clave* selama 15 menit, 121°C dan media steril dituangkan ke dalam Erlenmeyer steril secara aseptis di dalam LAF.

Bubuk media BHI-B sebanyak 37 g dimasukkan ke dalam labu Erlenmeyer steril, dan ditambahkan sukrosa 20 g kemudian ditambahkan 1 L akuades. BHI-A didi dihkan di atas *hotplate* dan diaduk agar homogen; Er-2nme yer ditutup dengan *alumuniumfoil* kemudian disterilkan dengan *autoclave* pada suhu 121°C selama 15 menit. BHI-A dituang ke cawanpetri steril dengan ketebalan 2 mm dan didiamkan agar BHI-A dingin dan me-

ngeras dan disimpan pada suhu 2-8°C. Untuk penanaman ekstrak pada media BHI-B, disiapkan tujuh EEBM dengan konsentrasi 100%, 75%, 50%, 25%, 12.5%, 6.35%, dan 3,125%; disiapkan 95 well plate flat round vang telah diberi format media +sampel (kontrol negatif), media + pelarut (kontrol pelarut), media + sampel + bakteri (sampel uji), media + pelarut + bakteri (kontrolpositif); mikropipet dan tip steril digunakan untuk memindahkan cairan, tip disterilkan kembali untuk konsentrasi berbeda. Media BHI-B sebanyak 200 µL/mL dimasukkan ke seluruh 96 well plate, kemudian 200 µL/mL sampel dimasukan ke dalam well plate kontrol negatif dan sampel uji lalu diencerkan bertingkat. Pelarut ditambahkan ke dalam kontrol pelarut dan kontrol positif, kemudian 10  $\mu$ L suspensi bakteri dimasukan ke dalam well sampeluji dan kontrol positif. Well plate diinkubasipada suhu 37°C selama 16-20 jam, kemudian well plate dimasukkan ke dalam spektrofotometer, panjang gelombang diatur 600 nm untuk mengukur tingkat kekeruhan.

Penanaman bahan ekstrak kontrol positif pada media BHI-A dilakukan dengan menyiapkan kontrol positif *clorhexidine* 0,2%, menyiapkan 96 *well plateflatround* yang telah diberi label; 200  $\mu$ L *chlorhexidine* 0,2% diteteskan ke dalam *well plate* menggunakan *mik ropipet* dan tip steril. Dengan tiga kali pengulangan, tambahkan 10  $\mu$ L suspensi bakteri 10<sup>5</sup> pada 2 pengulangan dan *plate* satu kali pengulangan tidak diberi bakteri. Inkubasikan 96 *well plateflat round* selama 24 jam di dalam inkubator suhu 37°C dengan CO<sub>2</sub> 5% selama 24 jam.

Untuk media kontrol bateri disiapkan *microtube* steril dan diberi label, 400  $\mu$ L BHI-B dimasukkan kemudian 20  $\mu$ L suspensi bakteri 10° ditambahkan dan di*vortex* agar larutan bercampur secara homogen. Larutan diencerkan menjadi 10<sup>-1</sup>, 10<sup>-2</sup>, 10<sup>-3</sup> dan 10<sup>-4</sup> dengan mencampurkan 100  $\mu$ L larutan awal dengan 1000  $\mu$ L BHI-B; 100 $\mu$ L dari masing-masing hasil pengenceran dituangkan ke dalam media BHI-A dan diratakan menggunakan batang L, dan diinkubasikan selama 24 jam.

#### HASIL

Rerata kontrol koloni bakteri *S.mutans* didapatkan dari penambahan jumlah pada setiap pengenceran bakteri kemudian dibagi jumlah cawan, yaitu 231.500 CFU/

mL yang digunakan sebagai acuan untuk KHM dan KBM bakteri pada penelitian ini (Tabel 1).

Berdasarkanhasil pengamatan secara visual96 well plate sesudahdiberiperlakuan dan sesudah diinkubasi se lama 24 jam pada berbagai konsentrasi EBM menunjukkan pertumbuhan *S. mutans* pada sampel uji ditandai dengan kekeruhan pada dasar well padabeberapa perlakuan bila dibandingkan dengan kontrol negatif. Pada konsentrasi 100% hingga 25% terdapat kekeruhan pada dasar well EBM yang merupakan kultur *S. mutans*. Terdapat sedikit kekeruhan pada well 12,5% dan 6,25% sementara pada well3,125% dan 1,563% nyaris tidak ada perbedaan kekeruhan. Kontrol pe larut dan kontrol positif bening menunjukkan tidak ada kontaminasi. Nyaris tidak ada perbedaan kekeruhan pada kontrol pelarut dibandingkan dengan kontrol positif.

Berdasarkan tabel 2 tidak tampak pengaruh EBM dari semua konsentrasi terhadap pertumbuhan S.mutans. Hasil hitung koloni pada media menunjukkan bahwa pada konsentrasi 1,563% sampai dengan konsentrasi 100% tidak ada pengaruh terhadap pertumbuhan bakteri S.mutans yang ditunjukkan tidak bisauntuk dihitung (TBUD) karena jumlah koloni lebih dari 300 pada plate yang cenderung menghasilkan koloni terlalu dekat satu sama lain yang harus dibedakan sebagai CFU. Asumsinya adalah bahwa setiap sel bakteri terpisah dari sel bakteri lainnya dan akan berkembang menjadi koloni tunggal terpisah (CFU). Plate dengan lebih dari 300 CFU sangat sulit untuk dihitung. Sehingga, dapat disimpulkan pada tabel tersebut tidak terdapat pengaruh KHM dan KBM pada EBM terhadap pertumbuhan S mutans. Tetapiterdapat KHM pada kontrol positif yaitu chlorhexidine (CHX) pada konsentrasi minimum sebesar 1.953 ppm.

Rerata absorbansipengaruh EBM terhadap bakteri*S.* mutans menggunakan spektrofotometri dengan panjang gelombang 600 nm, adalah data kuantatif sehingga dipastikan tidak terdapat pengaruh KHM pada konsentrasi EBM (Tabel 3). Sedangkan pada hasil rata-ratanilai absorbansi pengaruh kontrol positif CHX didapatkan pengaruh KHM pada konsentrasi 1,953% dengan jumlah koloni bakteri*S.mutans*dengan 3 kali pengulangan setelah diinkubasi 24 jam didapat rata-rata koloni0 CFU/ mL dengan rata-rata daya bunuh 100%.

Tabel 1 Jumlah rata-rata kolonibakteri S. mutans

Kontrol	Jumlah Koloni					
Koloni		10-1	10-2	10-3	10-4	10-5
	Pengulangan 1	TBUD	TBUD	220	25	0
	Pengulangan 2	TBUD	TBUD	168	35	0
S. mutans	Pengulangan 3	TBUD	TBUD	162	23	0
_	Rerat Jumlah Koloni	TBUD	TBUD	183×10-3	28×10-4	0
	Total Plate Count	231.500 CFU/mL				

TBUD: Terlalu banyak untuk dihitung(>300)

DOI 10.35856/mdj.v12i1.631

 Tabel 2 Jumlah koloni bakteri S mutans setelah diinkubasi selama 24 jam pada berbagai konsentrasi EBM

Konsentrasi	Rerata Koloni	Rerata Daya	
Ekstrak	(CFU/mL)	Bunuh	Keterangan
100% (A)	TBUD	TBUD	
75% (B)	TBUD	TBUD	
50% (C)	TBUD	TBUD	
25% (D)	TBUD	TBUD	
12,5% (E)	TBUD	TBUD	
6,25% (F)	TBUD	TBUD	
3,126% (G)	TBUD	TBUD	
1,563% (H)	TBUD	TBUD	
Kontrol Positif	10x10 <sup>-2</sup>	100%	KHM
TBUD: terlalu banyak untuk dihitung (>300)			

Tabel 3 Rerata absorbansi EBM terhadap S mutans

Konsentrasi	Rerata Absorbansi		Selisih	
Ekstrak	Kontrol media	Sampel+Bakteri		
100%	2,846	1,623	1,223	
75%	2,705	3,193	-0,388	
50%	0,562	0,524	-0,038	
25%	0,507	1,485	-0,978	
12,5%	0,188	0,447	-0,259	
6,25%	0,289	0,456	-0,167	
3,125	0,112	0,464	-0,552	
1,563	0,160	0,453	-0,493	
Kontrol(+)	0,043	0,046	-0,003	

Hasil uji Anova menunjukkan *p-value* 3,49E-07 lebih kecil dari 0,05 sehingga dikatakan bahwa pengujian bersifat signifikan atau bermakna secara statistik.

#### PEMBAHASAN

Pada Tabel 2, tampak bahwa EBM tidak memiliki efek daya hambat dandaya bunuh terhadappartumbuhan *S.mutans*, sementara kelompok kontrol positif CHX glukonat 0,2% memiliki efek hambat dan bunuh terhadap *S.mutans* dengan rerata daya bunuh 100%. Hasil tersebut menunjukkan bahwa tidak ada pengaruh semua konsentrasi dari EBM terhadap pertumbuhan bakteri *S. mutans*. Hasil hitung koloni bakteri *S.mutans* pada media menunjukkan bahwa pada konsentrasi terkeci sampai dengan konsentrasi terbesar adalah (TBUD).

Bahwa EBM tidak memiliki kadar KHM dan KBM terhadap *S.mutans*, terlihat melalui hasil hitung koloni mulai dari konsentrasi ekstrak terkecil hingga terbesar tidak ada KHM dan juga KBM. Kemungkinan hal ini terjadi karena EBM memiliki komposisi atau senyawa aktif yang tidak mampu untuk menembus dinding *biofilm* bakteri *S.mutans*. Uji senya waaktif pada EBM menyatakan bahwa hanya terdapat senyawa flavonoid (+), triterpenoid (+), steroid (++) dan alkaloid (+).

Se nyawa triterpe noid memiliki sifat hidrofobik yang bisa mengganggu membran *biofilm*; jika konse ntrasi triterpenoid te rla lu se dikit, ma ka tidak dapat mengganggu membran *biofilm*, sehingga tidak dapat membunuh bakteri penghasil *biofilm*.<sup>26</sup>Mekanisme antibakteri senyawa fla vonoid me lalui berbaga i mac am cara seperti inhibisi asam nukleat, inhibisi fungsi me mbran sitoplasma, dan penghambat me tabolisme e nergi. Mekanisme senyawa antibakteri senyawa flavonoid mungkin dapat terhambat karena kandungan flavonoid yang kurang adekuat pada EBM.<sup>27</sup>Mekanisme steroid sebagai antibakteri berhubungan dengan membran lipid dan sens itivitas terhadap komponen steroid yang menyebabkan kebocoran li posom. Steroid berinteraksi dengan membran fosfolipid sel bersifat permeabel terdapat se nyawa-senyawa lipofilik sehingga menurunkanintegritas membran serta morfologi me mbran sel berubah menyebabkan selrapuh dan lisis.<sup>26</sup>

EBM yang digunakan pada penelitian ini berasal dari Jayapura, Papua yang diekstrak dengan metode maserasi dan menggunakan pelarut etanol. Perbedaan hasil dengan peneliti sebelumnya disebabkan oleh perbedaan komposisi buah merah, yaitu spesies, jenis dan umur tumbuhan, iklim, dan waktu buah merahtersebut diperoleh.<sup>27</sup> Sifat antimikroba dari EBM kemungkinan juga dipengaruhi oleh suhu, bahan, dan metode ekstraksi. Kualitas senyawaaktif yang terkandung dalam taraman dipengaruhi oleh dua faktor, yakni faktor internal yaitu kualitas genetik dan umur tanaman, dan faktor eksternal meliputi keadaan tumbuh misalnya, kondisi lahan, iklim, ketinggian tempat tumbuh, hama dan penyakit, pencemaran lingkungan, insensitas UV cukup tinggi dan juga suhu serta kelembaban.<sup>28</sup>

Antibakteri adalah suatu senyawa digunakan untuk menghambat bakteri dengan mekanisme secara umum merusak dinding sel, mengubah permeabilitas membran, menganggu sintesis protein, dan menghambat kerja enzim.<sup>29</sup> Oleh karenanya, lingkungan tempat tumbuh tumbuhan sangat memengaruhi kadar antibakteri yang dihasilkan oleh tumbuhan tersebut. Buah merah merupakan tumbuhan yanghidup liartetapi juga ditemukan di perkebunan lahan terbuka. Lingkungan tidak terkontrol tersebut rentan menyebabkan berbagai kondisi stres pada tumbuhan, salah satunya yang sering terjadi yaitu kekeringan tumbuhan. Tumbuhan pada saat mengalami kekeringan akan mengaktifkan mekanisme pertahanan termasuk induksi biosintesis metabolit sekunder.<sup>30</sup>

4 Kandungan tanaman pada daerah dataran rendah 4 ngan suhu dan kelembaban relatif lebih tinggi akan berbeda dengan tanaman obat yang tumbuh di dataran tinggi. Pada beberapajenis tanaman yang mengandung minyak seperti buah merah, kadar minyaknya semakin tinggi dengan semakin meningkatnya ketinggian tempat tumbuh atau semakin rendahnya suhu lingkungan.<sup>28</sup>

Keberagaman iklim antar wilayah dikendalikan oleh beberapa faktor alam, salah satunya adalah ketinggian permukaan laut yang berakibat perbedaan suhu, pencahayaan, dan kelembaban. Perbedaan tersebut berpengaruh pada fotosintensis, respirasi, dan proses metabolis-

46

DOI 10.35856/mdj.v12i1.631

#### Makassar Dental Journal April 2023; 12(1): 43-48, p-ISSN:2089-8134, e-ISSN:2548-5830 Research

me lainya. Pencahayaan optimal dan suhu rendah membuat hasil fotosintensis tinggi, tetapi kondisi iklim di dataran tinggi yang intensitas dan kapasitas pencahayaan nya rendah dengan kelembaban tinggi membuat hasil fotosintensis tinggi.<sup>29</sup> Cahaya dari sinar matahari adalah salah satu pemicu stres pada tanaman yang dapat meningkatkan biosintesis kandungan senyawa pada jaringan tanaman. Intensitas dan kapasitas cahaya di da taran rendah dinilai rendah sehingga diduga kandungan senyawa antibakteri pada buah merah merah sangat sedikit.<sup>31</sup>

Selain itu unsur hara di dalam tanah juga terpengaruh; rendahnya kandungan unsur hara dalam tanah seperti N, K, bahan organik, dan C dapat menyebabkan klorosis dan menghambat pertumbuhan tanaman.<sup>32</sup>Rusaknya daun serta buah akan menyebabkan kegagakan pembentukan klorofil dan dapat berpengaruh terhadap proses fotosintensis sehingga berpengaruh pada kualitas simplisia atau bahan yang digunakan pada riset.<sup>32</sup>

Usia tumbuhan merupakan aspek yang erathubungannya dengan fase pertumbuhan tanaman yang dapat mencerminkan tingkat kematangan fisiologis tanaman dan memiliki rele vansi kuat dengan produksi dan kandungan dari tanaman.<sup>33</sup> Tanaman yang masih muda memiliki kadungan zat aktif belum optimal, sehingga jumlah zat aktif seperti antibakteri pada tanaman usia muda lebih sedikit.<sup>34</sup> Hal ini didukung penelitian sebelumnya yang menyatakan bahwa kandungan zat aktif pada tanaman dapat bervariasi tergantung faktor lingkungan dan faktor tumbuhan itu sendiri. Usia kematangan tanaman memengaruhi jumlah zat aktif dalam tanaman.<sup>35</sup>

Selain itu juga, terdapat *biofilm* yang mampu membentuk pertahanan organisme mikro yang lebih resisten terhadap pemberian antibiotik dan respon imun. Selsel didalam *biofilm* mampu memproduks imatriks yang terbuat dari *extracellular polymeric substances* (EPS) atau struktur permukaan sel. EPS melindungi *biofilm*  bakteri dari radiasi UV, perubahan pH dan osmotik, dan pengeringan. EPS dapat menelan logam, kation, dan toksin. EPS juga berperan sebagai pusat pertukaran ion. Aktivitas muatan positif agen antimikroba dihambat oleh EPS bermuatan negatif. Konsentrasitinggienzim yang dilepaskan oleh bakteri menginaktivasi antibiotik.<sup>36</sup> Namun pada penelitian sebelumnya tentang KHM buah merah terhadap *P.gingivalis*, adalah 5,75%.<sup>37</sup> Hal ini terjadi karena bakteri gram negatif memiliki dinding lipopolisakarida yang secarakimia lebih kompleks dan mengandung lemak lebih tinggi sehingga bakteri bersifat lebih patogen dan menghasilkan endotoksin sangat toksik, sehingga menjelaskan resistensi lebih tinggi.<sup>38</sup>

Dilihat dari hasil penelitian ini EBM tidak efektif terhadap pertumbuhan *Smutans* tetapi disarankan untuk penelitian selanjutnya menggunakan metode ekstraksi atau metode fraksinasi lain. Ada beberapa kemungkin kinan EBM yang digunakan dalam penelitian ini memiliki daya hambat lemah yaitu pada saat panen, buah merah diambil dari perkebunan dengan lahan terbuka pada dataran rendah sehingga lingkungan tempat tumbuhnya mungkin tidak terkontrol. Selain itu, usia buah merah yang digunakan berkisar 2-3 bulan, tergolong muda sehingga kandungan zat aktif sepertiantibakteri dalam buah tersebut belum optimal.

Disimpulkan bahwa ekstrak buah merah tidak memiliki efek daya hambat dan bunuh terhadap partumbuhan *S.mutans*, sehingga tidak bisa digunakan untuk menentukan nilai KHM dan KBM. Sementara kelompok kontrol positif CHX glukonat 0,2% memiliki efek hambat dan bunuh terhadap bakteri *S.mutans* dengan rata-rata daya bunuh 100%.

#### Ucapan terima kasih

terbuat dari *extrac ellular polymeric substances* (EPS) Penulis mengucapkan terima kasih kepada Universi atau struktur permukaan sel. EPS melindungi *biofilm* tas Kristen Maranathauntuk bantuan pada penelitian ini.

#### DAFTAR PUSTAKA

- 1.Mang undap GCM, Wowor VNS, Mintjelung an CN. Efektivitas penggunaang igi tiruan sebagian lepasan terhadap fungsi pengunyahan pada masyarakat Desa Pinasung kulan Kecamatan Modoinding. e-GIGI 2019;7(2):81-6. doi:10.35790/eg. 7.2.2019.24161
- 2.Nasution N. Hubungan jumlah kehilangan gigi terhadap gangguan sendi temporomandibula dan morfologi kondilus ditinjau secara radiografi panoramik. [Skripsi].Medan: FKGUniv Sumatera Utara; 2021.
- 3.Arsmin N, Mansyur N, Dian K. Persiapan jaring an periodontal untuk perawatan gigitiruan sebagian dan gigitiruan penuh [Skripsi]. Makassar: FKG Univ. Hasanuddin; 2014. A vailable from: https://core.ac.uk/download/pdf/25495404.pdf.

4.Pratiwi R. Perbedaan dayahampat terhadap Streptococcus mutans. Maj Ked Gigi 2005;38(2):64-7.

5.W in antea S.Peng aruh lama perendaman resin akrilik heat cured dalamlarutan bunga rosela terhadap stabilitas wama [Skripsi]. Malang: FKG Univ Brawijaya; 2018.

6.Ritonga HK. Kekuatan impak resin akrilik polimerisasi panas setelah penambahan silika 2,5 dan 10% berat yang disintesis dari cangkang kerang darah (AnadaraGranosa). [Skripsi]. Medan. FKG USU; 2019.

- 7. Sitorus Z, Dahar E. Perbaikan sifat fisis dan mekanis resin akrilik polimerisasi panas dengan penambahan serat kaca. Dentika Dent J 2012;17(1):24-9.
- 8.Rahayu I, Fadriyanti O, Edrizal E. Efektivitas pembersih gigi tiruan dengan rebusan daun sirih 25% dan 50% terhadap pertumbuhan Candida albicans pada lempeng res in akrilik polimerisas i panas. B-Dent 2018;1(2):142-9.

9.Sri-Luliana O, Taurina W. Efektivitas antibakteri gel antiseptik ekstrak metanol kulit batang tanjung (Mimusopselengi L.) terhadap bakteri E.coli dan S.aureus. Metrologia 2015;53(5):1-116.

DOI 10.35856/mdj.v12i1.631

10.Herawati E, Novani D. Penatalaks anaan kasus denture stomatitis. J Kedokt Gigi Univ Padjadjaran 2017;29(3):179-83.

11.Davenport FM, Hennessy AV, Bernstein SH, Harper OF, Klingensmith WH. Comparative incidence of influenza A-prime in 1953 in completely vaccinated and unvaccinated military groups. AmJ Public Health 1955;45:1138-46.

12. Ayu ZP, Pintadi H. Daya antibakteri ekstrak jintan hitam dan daun sirih terhadap Staphylococcus aureus pada plat gigi tiruan. Ins isiva Dent J 2020;9(1):19-25. doi:10.18196/di.9113

- 13.Suhono R, Wahyuningtyas E, Ismiyati T, Kusuma H. Studi kasus gigitiruan sebagian lepasan resin akrilik dengan bare root gigi 45 ekstrusi. Clin Dent J UGM 2015;3(1):19-25.
- 14.Wirayuni KA. A kumulasi Streptococcus Mutans padabasis gigi tiruan lepas an plat nilon termoplastik dan resin akrilik. Interdental J Kedokt Gigi 2017;13(2):28.

15.Dewi I, Anwar R, Dyah E. Kemampuan ekstrakn-heksanaterhadapbakteri Streptococcus mutans.e-GiGi 2018;2(1):1-17

16.An shary MF, Cholil C, Arya IW. Cambaran polake hilan gan gig isebag ian lepasan pada mas yarakat desa Guntung Kabupaten Banjar. J Kedokt Gigi 2021;2(2):139.

17. Veronita F.Isolasi dan uji aktivitas senyawa antibakteri dari daun binahong (Anrederacordifolia (Ten.) Steenis) serta upaya pemanfaatan nya sebagai hand sanitizer [Skripsi]. Semarang: Fak MIPA Univ Semarang; 2016.

 Kazemi A. An overview on the global frequency of superficial/cutaneous mycoses and deep mycoses. Jundishapur J Microbiol 2013;6(3):202-4. doi:10.5812/jjm.10725

19.Dama C. Peng aruh perendaman plat resin akrilik dalam ekstrak kayu manis (Cin namo mum burmanii) terhadap jumlah blastospora Candida Albicans.e-GIGI 2013;1(2):2-5. doi:10.35790/eg.1.2.2013.3106

- 20. Set yawati A. Sinte sis dan uji aktivitas nanoemulsi ekstrak etanol leng kuas merah (Alpinia purpurata(Vieill) K. Schum) sebag ai antibakteri Klebsie lla pneumoniae. Published online 2020. https://dspace.uii.ac.id/handle/123456789/31150%0
- 21.WidyastutiR, RatnawatiG, Saryanto.Penggunaan tumbuhan jeranggo (Arocus calamus) untuk pengobatan berbagai penyakit pada delapan etnis. J Med Plants Res 2019;224(1):11-9.

22.Barodah LL, Sumardianto, Susanto E. Efektivitas serbuk Sargassum polycystum sebagai antibakteri pada ikan lele (Clarias sp.) selama penyimpanan dingin. J Pengolah dan Bioteknol Has Perikan 2017;6(1):10-20.

- 23.Pratiwi S. Perbedaan daya antibakteri fraksi n-heksana dan etil asetat ekstrak methanol buah merah (Pandanus conoideus Lam) terhadap Enterococcus faecalis A TCC29212. J Farm Kedokt Gigi Malang 2017;2(1):43-51.
- 24.Masyrifah M. Pengaruh pemberian ekstrak etanolbuah merah (Pandanus conoideus Lamk.) terhadap kadar enzim superoksida dismutase pada tikus wistar jantan (Rattus norvegicus L.) diabetes mellitus [Skripsi]. Malang: Fak Kedokteran dan Ilmu-Ilmu Kesehatan; 2017. Available from: http://etheses.uin-malang.ac.id/9300/1/13670037.pdf.
- 25.Rini AA, Supriatno, Rahmatan H. Skrining fitokimia dan ujiantibakteri ekstrak etanolbuah kawista (Limonia Acidissima L.) dari daerah kabupaten Aceh Besar terhadap bakteri Escherichia Coli. J Ilm Mhs Kegur dan Ilmu Pendidik Unsyiah 2017;2(1):1-12.
- 26.Asrianto A, Asrori A, Sitompul LS, Sahli IT, Hartati R. Uji aktivitas ekstrak etanol biji buah merah (Pandanus conoideus Lam.) terhadap bakteri Escherichia coli dan Staphylococcus aureus. Biosci J Ilm Biol 2021;9(1):1.
- 27.Ramayanti. Peran makanan terhadap kejadian karies gigi. J Kesehat Masy 2018;7(2):89-93.
- 28.Katno. Pengolahan pascapanen tanaman obat. J Tan am Obat dan Obat Tradis 2018;3(2):5-39.

29.Selmar D, Kleinwächter M. Stress enhances the synthesis of second ary plant products: The impact of stress-related overreduction on the accumulation of natural products. Plant Cell Physiol 2013;54(6):817-26. doi:10.1093/pcp/pct054

- 30.Peiczar MJ, Chan ECS, Hadiutomo RS, Pelezar M. Dasar-dasar mikrobiologi. Alihbahasa: Hadiutomo RS. Jakarta: Universitas Indonesia; 1986.
- 31.Reyes LF, Cis neros-Zevallos L. Wounding s tress increases the phenolic content and antioxidant capacity of purple-flesh potatoes (SolanumtuberosumL). J Agric Food Chem 2013;51(18):5296-300. doi:10.1021/jf034213u
- 32.Permatasari A, Sugiyarto, Marsusi. Transpantasi tanaman carica (Carica pubescens) pada berbagai ketinggian di lereng Gunung Lawu dengan perlakuan naungan dan jenis pupuk berbeda [Tesis]. Surakarta: Program Pascasarjana Universitas Sebelas Maret; 2014.
- 33.Hariyani, Widaryanto E, Herlina N. Pengaruh umur panen terhadap rendemen dan kualitas minyak atsiri tanaman nilam (Pogostemon cablin Benth.). J Produksi Tanam 2015;3(3):205-11.
- 34.Salim M, Yahya Y, Sitorus H, Ni'mah T, Marini M. Hubungan kandungan hara tanah dengan produksi se nyawa metabolit sekunder pada tanaman duku (Lansium domesticum Corr var Duku) dan potensiny asebagai larvasida. J Vektor Penyakit 2017; 10(1):11-8. doi:10.22435/vektorp.v10i1.6252.11-18
- 35.Erlyani. Identifikas ikandungan metabolit sekunder dan ujiantioksidan ekstrak metanol tandan bunga jantan enau (Arenga pinnata Merr.). J MIPA 2012;1(2):1-12.
- 36.UshaHL, Kaiwar A, Mehta D.Biofilm in endodontics: new understanding to an old problem. Int J Contemp Dent 2020; 1(3):44-51.
- 37.Megantara R, Subiyanto A, Wahjuning rum A. Penentuan konsentrasi hambat minimum ekstrak propolis terhadap biofilm bakteri Enterococcus facealis. Jum al Conservative Dentistry 2013;3(1):1-6.
- 38.Santos VR. Propolis: alternative medicine for the treatment of oral microbial diseases. In: Sakagami H.Eds. Alternative Medicine; 2012. doi:10.5772/54003. Available from: https://www.intechopen.com/chapters/41698.

DOI 10.35856/mdj.v12i1.631

### Antibacterial effectiveness of red fruit extract (Pandanus conoideus Lam) against S. mutans as an acrylic resin based denture cleaner

ORIGINALITY REPORT			
<b>3%</b> SIMILARITY INDEX	2% INTERNET SOURCES	<b>0%</b> PUBLICATIONS	<b>1%</b> STUDENT PAPERS
PRIMARY SOURCES			
1 WWW.CO Internet Source	ursehero.com		1 %
2 reposito	<b>ry.setiabudi.ac.</b>	id	1 %
3 Submitt (Beraga Student Paper		s Prof. Dr. Mo	estopo 1%
4 publicat	ion.umsu.ac.id		1 %

Exclude quotes	On	Exclude matches	< 1%
Exclude bibliography	On		