

1. Halaman Sampul
2. Redaksi
3. Daftar Isi
4. Bukti Kinerja

# 1. HALAMAN SAMPUL



- HOME
- ABOUT
- LOGIN
- REGISTER
- SEARCH
- CURRENT
- ARCHIVES
- ANNOUNCEMENTS

Home > Vol 19, No 2

# Media Farmasi: Jurnal Ilmu Farmasi

Journal title	<b>Media Farmasi : Jurnal Ilmu Farmasi (Journal Of Pharmaceutical Science)</b>
Initials	<b>Media Farmasi : Jurnal Ilmu Farmasi (Journal Of Pharmaceutical Science)</b>
Abbreviation	<b>Media Farmasi</b>
Frequency	<b>2 issues per year</b>
DOI	<b>Prefix 10.12928 by Crossref</b>
ISSN	<b>1412-7946 (print)   2503-5223 (online)</b>
Editor-in-chief	<b>apt. Lalu Muhammad Irham, M.Farm., Ph.D</b>
Publisher	<b>Universitas Ahmad Dahlan Yogyakarta</b>
Citation Analysis	<b>Garuda   Google Scholar</b>

**Media Farmasi** is a scientific journal published by the University of Ahmad Dahlan that worked closely with Ikatan Apoteker Indonesia (IAI). Media Farmasi published two times a year, namely in March and September since 2002 with ISSN 1412-7946 and e-ISSN 2503-5223. The article published in the journal Media Farmasi was selected by editors and reviewed by the reviewer. Articles published in Media Farmasi must not be published in other journals or have been previously published. Media Farmasi publishes an original article, as well as short communication in all scopes of Pharmaceutical Science.

Media Farmasi is indexed in google scholar. Media Farmasi is accredited (SINTA 3) by the Directorate General of Research and Development of the Ministry of Research, Technology, and Higher Education, Republic of Indonesia, No: 225/E/KPT/2022.

The journal presents an innovative platform for researchers, students, practitioners, and educators to learn from and contribute to the field. All articles are subject to initial Editor screening and then a rigorous peer-review process before publication.

### Before submission,

You have to make sure that your paper is prepared using the **Media Farmasi** paper template and Carefully read the submission guidelines.

If you have problems with the journal, please contact us at [mediafarmasi@pharm.uad.ac.id](mailto:mediafarmasi@pharm.uad.ac.id)

## Announcements

### IMPORTANT NOTIFICATION For March Issue 2022

Starting from March 2022, all the articles will be published in English. Therefore, the author should submit the draft of the manuscript in English.  
For further information please contact the editorial team at [mediafarmasi@pharm.uad.ac.id](mailto:mediafarmasi@pharm.uad.ac.id)

Posted: 2022-02-15

### MEDIA FARMASI JOURNAL CALL FOR PAPER FOR MARCH 2019

Posted: 2019-01-16



### SPECIAL LINKS

- » Author Guidelines
- » Reviewer
- » Editorial Boards
- » Focus and Scope
- » Publication Ethics
- » Open Access Policy
- » Peer Review Process
- » Online Submissions
- » Author(s) Fee
- » Visitor Statistics
- » Contact Us

### CURRENT INDEXING



### TEMPLATE



### USER

Username

Password

Remember me

### NOTIFICATIONS

- » View
- » Subscribe

### JOURNAL CONTENT

Search

More

## 2. REDAKSI



# Media Farmasi

Jurnal Ilmu Farmasi  
Journal Of Pharmaceutical Science: "Media Farmasi"

ISSN 1412-7946 (cetak) 2503-5223 (online)

[HOME](#) [ABOUT](#) [LOGIN](#) [REGISTER](#) [SEARCH](#) [CURRENT](#) [ARCHIVES](#) [ANNOUNCEMENTS](#)

Home > About the Journal > **Editorial Team**

## Editorial Team

### Editor-in-Chief

apt. Lalu Muhammad Irham, M.Farm., Ph.D, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia

### Editorial Board

Chia- En Lin, Ph.D, Department of Pharmacy, Tajen University, Pingtung County, Taiwan  
 Zuha Imtiyaz, Ph.D, Department of Pathology, School of Medicine, University of Maryland, Baltimore, United States  
 Sathianpong Phoopha, M.Pharm., Ph.D, Department of Traditional Thai Medicine, Faculty of Traditional Thai Medicine, Prince of Songkla University, Songkhla, Thailand  
 Dr. Fezah Binti Othman, Universiti Putra Malaysia, Malaysia  
 Bayu Tri Murti, BPharm, MAppSci, Department of Chemistry, Taipei Medical University, Taipei, Taiwan  
 Prof. Dr. apt. Dyah Aryani Perwitasari, M.Si., Ph.D., Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia  
 apt., Benni Iskandar., S.Farm., M.Si, Sekolah Tinggi Ilmu Farmasi Riau, Pekanbaru, Indonesia  
 apt. Wirawan Adikusuma, M.Sc, Ph.D, Fakultas Ilmu Kesehatan Prodi Farmasi, Universitas Muhammadiyah Mataram, Indonesia  
 apt., Nailis Syifa', M.Sc., Ph.D, Fakultas Ilmu Kesehatan, Universitas Muhammadiyah Malang, Indonesia  
 apt. Ichwan Ridwan Rais, M.Sc., Ph.D, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia  
 apt. Riza Alfian, M.Farm, Sekolah Tinggi Ilmu Kesehatan ISFI Banjarmasin, Indonesia  
 Prof. Dr. apt. Tri Murti Andayani, Sp.FRS, Fakultas Farmasi, Universitas Gadjah Mada, Yogyakarta, Indonesia  
 apt. Bambang Hernawan Nugroho, S.Farm., M.Sc, Farmasi, FMIPA, Universitas Islam Indonesia, Yogyakarta, Indonesia  
 Dr. apt. Sabtanti Hari Murti, Ph.D, Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Yogyakarta, Indonesia  
 apt. Andriana Sari, M.Sc, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia  
 Dr. apt. Iis Wahyuningsih, M.Si, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia  
 Dian Prasasti, M.Sc, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia  
 apt. Widyasari Putranti, M.Sc, Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Yogyakarta, Indonesia

### Media Farmasi

p-ISSN 1412-7946 | e-ISSN 2503-5223

Published by Universitas Ahmad Dahlan Yogyakarta Indonesia

Website: <http://journal.uad.ac.id/index.php/Media-Farmasi/index>

Email: [mediafarmasi@pharm.uad.ac.id](mailto:mediafarmasi@pharm.uad.ac.id)



This work is licensed under a [Creative Commons Attribution 4.0 International License](https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/)

**00235947**

[View Media Farmasi Stats](#)

### SPECIAL LINKS

- » [Author Guidelines](#)
- » [Reviewer](#)
- » [Editorial Boards](#)
- » [Focus and Scope](#)
- » [Publication Ethics](#)
- » [Open Access Policy](#)
- » [Peer Review Process](#)
- » [Online Submissions](#)
- » [Author\(s\) Fee](#)
- » [Visitor Statistics](#)
- » [Contact Us](#)

### CURRENT INDEXING



### TEMPLATE



### USER

Username   
 Password   
 Remember me

### NOTIFICATIONS

- » [View](#)
- » [Subscribe](#)

### JOURNAL CONTENT

Search

### 3. DAFTAR ISI



Home > Archives > Vol 14, No 1

## Vol 14, No 1

Maret 2017

### Table of Contents

<b>ISOLASI PEKTIN DARI KULIT BUAH NAGA (<i>Hylocereus polyrhizus</i>) DAN PEMANFAATANNYA SEBAGAI PENGIKAT PADA SEDIAAN PASTA GIGI</b>	PDF
<i>Kori Yati, Vera Ladeska, Adi Putra Wirawan</i>	1-16
<b>FORMULASI DAN KARAKTERISASI SEDIAAN HIDROGEL MINYAK CENGKEH (<i>Syzygium aromaticum</i>) BERBASIS KITOSAN</b>	PDF
<i>Deasy Vanda Pertiwi, Azis Ikhsanudin, Nining Sugihartini</i>	17-28
<b>UJI AKTIVITAS INHIBITOR XANTIN OKSIDASE DARI EKSTRAK POLISAKARIDA JAMUR TIRAM PUTIH (<i>Pleurotus ostreatus</i> (Jacq.) P.Kumm) DAN JAMUR KANCING (<i>Agaricus bisporus</i> (J.E.Lange) Imbach) SECARA IN VITRO</b>	PDF
<i>Priyo Wahyudi, Bohir Abdul Qodir Zaelani, Dwitiyanti Dwitiyanti, Nursyifa Maharani</i>	29-42
<b>UJI AKTIVITAS EKSTRAK ETANOL DAN EKSTRAK ETIL ASETAT DAUN SIRIH MERAH (<i>Piper cf. fragile</i>. Benth ) TERHADAP PENYEMBUHAN LUKA TERBUKA PADA TIKUS</b>	PDF
<i>Elly Wardani, Rizky Arcintha Rachmania</i>	43-60
<b>AKTIFITAS HEPATOPROTEKTIF EKSTRAK ETANOL DAUN SIDAGURI (<i>Sida rhombifolia</i> L.) DILIHAT DARI RASIO BERAT HEPAR, NILAI SGPT-SGOT, DAN HISTOPATOLOGI HEPAR PADA TIKUS SPRAGUE DAWLEY YANG DIINDUKSI CCL4</b>	PDF
<i>Lalu Muhammad Irham, Wahyu Widyarningsih</i>	61-76
<b>PENGARUH PELAYANAN KESEHATAN TERHADAP KEPUASAN PASIEN PERBANDINGAN ANTARA SISTEM TMH DENGAN SISTEM MANDIRI INHEALTH</b>	PDF
<i>Dede Dwi Nathalia, Delina Hasan, MGS Artonang</i>	77-90
<b>EVALUASI PENGGUNAAN OBAT ANTIMUNTAH PADA PASIEN ANAK PENDERITA KANKER DI RUMAH SAKIT KANKER DHARMAIS JAKARTA PERIODE JUNI-JULI 2016</b>	PDF
<i>Ridha Elvina, Rahma Musyarofah, Risani Andaliasia Putri</i>	91-102
<b>HUBUNGAN PERSEPSI TENTANG PENYAKIT DENGAN KUALITAS HIDUP PADA PASIEN DIABETES MELITUS TIPE 2 DENGAN KOMPLIKASI DI RSUD ABDUL WAHAB SJAHRIANIE SAMARINDA</b>	PDF
<i>Naili Ra fi'ah, Dyah Aryani Perwitasari</i>	103-118

#### Media Farmasi

p-ISSN 1412-7946 | e-ISSN 2503-5223

Published by Universitas Ahmad Dahlan Yogyakarta Indonesia

Website: <http://journal.uad.ac.id/index.php/Media-Farmasi/index>

Email: [mediafarmasi@pharm.uad.ac.id](mailto:mediafarmasi@pharm.uad.ac.id)



This work is licensed under a [Creative Commons Attribution 4.0 International License](https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/)

00235953

[View Media Farmasi Stats](#)

#### SPECIAL LINKS

- » [Author Guidelines](#)
- » [Reviewer](#)
- » [Editorial Boards](#)
- » [Focus and Scope](#)
- » [Publication Ethics](#)
- » [Open Access Policy](#)
- » [Peer Review Process](#)
- » [Online Submissions](#)
- » [Author\(s\) Fee](#)
- » [Visitor Statistics](#)
- » [Contact Us](#)

#### CURRENT INDEXING



#### TEMPLATE



#### USER

Username

Password

Remember me

#### NOTIFICATIONS

- » [View](#)
- » [Subscribe](#)

#### JOURNAL CONTENT

Search

Search Scope

All

## **4. BUKTI KINERJA**

---

**ISOLASI PEKTIN DARI KULIT BUAH NAGA (*Hylocereus polyrhizus*) DAN PEMANFAATANNYA SEBAGAI PENGIKAT PADA SEDIAAN PASTA GIGI****PECTIN ISOLATION OF DRAGON FRUIT (*Hylocereus polyrhizus*) AND UTILIZATION AS A BINDER ON TOOTHPASTE**

Kori Yati\*, Vera Ladeska, Adia Putra Wirman

Fakultas Farmasi dan Sains, Universitas Muhammadiyah Prof. DR. HAMKA

\*Penulis Korespondensi, e-mail: koriyati@uhamka.ac.id

**ABSTRAK**

Buah naga selain dikonsumsi dalam bentuk segar juga diolah menjadi beberapa produk olahan. Kulit buah naga mengandung pektin  $\pm 10,8\%$ . Pada industri farmasi dan makanan, pektin digunakan sebagai pengikat, pembentuk gel, penstabil, dan pengental. Penelitian ini bertujuan untuk mengisolasi pektin, mengkarakterisasi pektin dan mengetahui pengaruh perbedaan konsentrasi pektin sebagai bahan pengikat terhadap viskositas yang dihasilkan pada sediaan pasta gigi. Pektin yang dihasilkan dianalisa secara kualitatif menggunakan FTIR dan memenuhi persyaratan JEFCA (*Joint Expert Committee for Food Additives* (FAO/WHO)) dengan nilai susut pengeringan 11,03%, kadar abu 0,41 %, berat ekuivalen 617,29 mg dan kadar metoksi 6,50% . Pektin yang sudah dikarakterisasi dibuat pasta gigi dalam 4 formula dengan konsentrasi pektin sebesar 3%, 3,5%, 4% dan 4,5%, kemudian dievaluasi sifat fisiknya meliputi organoleptis, homogenitas, pH, viskositas dan sifat alir. Dari hasil penelitian menunjukkan bahwa semakin meningkat konsentrasi penggunaan pektin kulit buah naga maka semakin besar pula viskositas yang dihasilkan.

**Kata kunci :** isolasi pektin, kulit buah naga, pengikat, pasta gigi

**ABSTRACT**

*Dragon fruit (*Hylocereus polyrhizus*) consumed in fresh form is also processed into other products. Dragon fruit peel contains pectin  $\pm 10.8\%$ . Pectin is used as a precursor jelly and juice stabilizer. In the food and pharmaceutical industry, pectin is used as a stabilizer and thickener. The study aims to isolate pectin, characterization and know the effect of different concentrations of pectin as a gelatin precursor to the viscosity generated in the preparation of toothpaste. Pectin produced qualitatively analyzed by FTIR and meet the requirements of JEFCA (*Joint Expert Committee for Food Additives* (FAO/WHO)) with loss on drying 11.03%, ash value 0.41 % as total ash, equivalent weight 617.29 mg and methoxy content 6.50 %. Pectin which has been characterized are made toothpaste in four formulas with pectin concentration of 3%,*



3.5%, 4% and 4.5%, then evaluated their physical properties. The results showed that the use of pectin as a binding agent concentration is directly proportional to the viscosity of the toothpaste.

**Keywords:** *pectin isolation , dragon fruit peel, binder, toothpaste*

## PENDAHULUAN

Dalam bidang kesehatan terutama kesehatan mulut, masalah yang sering dihadapi adalah keluhan sakit gigi. Salah satu cara untuk menjaga kebersihan gigi dan mulut yaitu dengan menggosok gigi menggunakan pasta gigi. Sediaan pembersih gigi atau pasta gigi adalah sediaan semi padat yang efektif sebagai medium terdiri dari campuran bahan penggosok, bahan pembersih, dan bahan tambahan agar zat aktif dapat bekerja pada permukaan gigi dengan efek utama adalah membuat pembentukan gigi lebih resisten terhadap kerusakan oleh bakteri mulut tanpa merusak gigi maupun membran mukosa mulut (SNI 12-3524-1995).

Salah satu komponen penting dari pasta gigi adalah bahan pengikat yang fungsinya untuk mempertahankan bentuk sediaan semisolid sehingga stabilitasnya dapat terjaga (Lieberman, 1996). Bahan pengikat dapat berasal dari polisakarida alam seperti gom alam, tragakan, pektin, turunan poliakrilat dan karaginan.

Buah naga merah merupakan buah dari suku Cactaceae, yang mulai banyak dikonsumsi di Indonesia. Buah naga selain dikonsumsi dalam bentuk segar juga diolah menjadi beberapa produk olahan, sedangkan kulitnya yang memiliki berat 30-35% dari berat buah belum dimanfaatkan dan hanya dibuang sebagai limbah sehingga menyebabkan pencemaran lingkungan. Kulit buah naga mengandung pektin  $\pm 10,8\%$ .

Pektin adalah suatu komponen serat yang terdapat pada lapisan lamella tengah dan dinding sel primer pada tanaman. Pektin digunakan sebagai bahan pembentuk *jelly* dan penstabil sari buah. Pada industri farmasi dan makanan, pektin digunakan sebagai pengikat, pembentuk gel, penstabil, dan pengental. Pektin merupakan asam poligalakturonat yang mengandung metil ester. Penelitian sebelumnya (Lestari, 2015) menyebutkan pektin yang berasal dari pisang kepok yang digunakan dapat digunakan sebagai pengikat pada sediaan pasta gigi. Pada penelitian ini telah dilakukan isolasi

pektin dari kulit buah naga dan diformulasikan dalam sediaan pasta gigi, untuk mengetahui karakteristik pektin yang dihasilkan dan pengaruh penggunaannya sebagai bahan pengikat terhadap viskositas sediaan gel pembersih gigi yang dihasilkan.

Konsentrasi pektin berpengaruh terhadap pembentukan pasta dengan tingkat kekenyalan dan kekuatan tertentu, sehingga penggunaan pektin dapat mempengaruhi viskositas. Pada penelitian ini, pektin diisolasi dan digunakan sebagai pengikat pada konsentrasi yang berbeda-beda. Tujuan penelitian ini adalah untuk mengetahui pengaruh perbedaan konsentrasi penggunaan pektin pengikat terhadap viskositas pasta gigi yang dihasilkan.

## **METODE PENELITIAN**

### Alat

Alat-alat yang digunakan dalam penelitian ini meliputi: blender, oven, *hot plate*, *magnetic stirrer*, *rotary evaporator*, statif dan klem, kertas saring, *furnace*, desikator, *multimix*, pH meter (Hanna), viskometer *Brookfield*, *homogenizer*, timbangan analitik (Ohaus) dan alat-alat gelas lainnya.

### Bahan

Buah naga merah (*Hylocereus polyrhizus*) segar diperoleh dari perkebunan Purwakarta pada bulan April 2016. Bahan-bahan pereaksi (pro analisis) HCl 1N, etanol, AgNO<sub>3</sub>, NaCl, phenolphthalein, NaOH. Bahan-bahan lain seperti kalsium karbonat, nipagin, nipasol, gliserin, natrium sakarin, natrium lauril sulfat dan akuades (derajat farmasetika).

### Jalannya Penelitian

#### Ekstraksi pektin dari kulit buah naga merah (*Hylocereus polyrhizus*)

Kulit buah naga merah yang akan diekstraksi diperoleh dari buah naga yang didapat dari perkebunan desa Pangkalan, Kecamatan Bojong, Kabupaten Purwakarta. Buah naga dideterminasi terlebih dahulu di Herbarium Bogorriense-LIPI Cibinong. Kulit buah naga merah dipotong-potong kecil dan dikeringkan dengan menggunakan

oven pada suhu 55°C selama 48 jam (Tang, 2011). Setelah kulit buah naga kering diblender dan ditimbang. Sebanyak 100 gram kulit buah naga merah yang telah diblender, diekstraksi pektinnya dengan cara menambahkan akuades dengan perbandingan (1:15) dan ditambahkan HCl 0,1 M hingga pH 3,5. Campuran dipanaskan pada suhu 60°C disertai pengadukan menggunakan stirer selama 30 menit, selanjutnya disaring dan diambil filtratnya (Mokhtar, 2013). Filtrat didinginkan kemudian dilakukan pengendapan pektin dengan menambahkan etanol (95%) dengan rasio perbandingan filtrat dengan etanol (0,5:1,0). Proses pengendapan ini dilakukan selama 6 jam (Mokhtar, 2013). Endapan pektin yang diperoleh dicuci menggunakan etanol (45%) untuk memisahkan monosakarida dan disakarida (Mokhtar, 2013). Pengeringan pektin dilakukan terhadap pektin basah hasil cucian dalam oven pada suhu 40°C selama 24 jam (Mokhtar, 2013). Pektin yang didapat selanjutnya diidentifikasi dan dikarakterisasi berdasarkan Farmakope Edisi V.

#### Formulasi sediaan pasta gigi

Gel pembersih dibuat dalam 4 formula, dengan variasi konsentrasi pektin yang berbeda. Formula selengkapnya dapat dilihat pada Tabel I (SNI., 2015).

**Tabel I.** Formula pasta gigi

Bahan	Formula (%)				Fungsi
	I	II	III	IV	
Kalsium karbonat	50	50	50	50	Abrasive
Pektin kulit buah naga	3	3,5	4	4,5	Pengikat
Nipagin	0,18	0,18	0,18	0,18	Pengawet
Nipazol	0,02	0,02	0,02	0,02	Pengawet
Gliserin	25	25	25	25	Humektan
Na- Sakarin	0,20	0,20	0,20	0,20	Pemanis
Natrium lauril sulfat	2	2	2	2	Surfaktan
Minyak permen	0,5	0,5	0,5	0,5	Pengaroma
Akuades sampai dengan	100	100	100	100	Pelarut
FI	: Pektin 3%				
FII	: Pektin 3,5				
FIII	: Pektin 4%				
FIV	: Pektin 4,5%				

#### Pembuatan pasta gigi

Ditimbang bahan-bahan yang diperlukan pada masing-masing formula. Sakarin dilarutkan dengan akuades dalam *becker glass* (masa 1). Nipagin, nipasol didispersikan dengan gliserin dalam *becker glass* (masa 2). Pektin dicampur dengan gliserin dalam *becker glass* diaduk hingga homogen, ditambahkan akuades diaduk dengan kecepatan sedang, kemudian ditambahkan masa 1 dan 2, diaduk hingga homogen (masa3). Ditambahkan kalsium karbonat sedikit demi sedikit *mixer* hingga homogen. Ditambahkan natrium lauril sulfat yang telah dilarutkan dengan sebagian akuades, diaduk homogen dengan kecepatan rendah. Ditambahkan minyak permen, diaduk perlahan hingga homogen. Selanjutnya pasta gigi dievaluasi meliputi uji organoleptis, homogenitas, pH, sifat alir dan viskositas.

#### Analisa data

Dari data viskositas yang diperoleh, dianalisis menggunakan uji Analisis Varian (ANOVA) satu arah dengan membandingkan viskositas sediaan pasta gigi terhadap konsentrasi penggunaan pektin pada masing-masing formula. Dilanjutkan dengan uji Tukey HSD untuk melihat perbedaan yang bermakna antara masing-masing formula.

## **HASIL DAN PEMBAHASAN**

#### Determinasi tanaman buah naga merah

Tanaman buah naga merah yang utuh dideterminasi untuk memastikan apakah buah tersebut benar-benar *Hylocereus polyrhizus* Britton & Rose. Determinasi tanaman dilakukan di Pusat Penelitian Biologi-LIPI, Bogor. Didapat tanaman jenis *Hylocereus polyrhizus* Britton & Rose., dengan familia *Cactaceae*. Tanaman dan buah naga merah diperoleh dari Desa Pangkalan, Kecamatan Bojong, Kabupaten Purwakarta. Kulit buah naga merah diambil dari buah naga merah utuh yang ditandai kulit buah telah berubah warna dari hijau menjadi merah.

### Ekstraksi pektin kulit buah naga merah

Kulit buah naga merah dipisahkan dengan daging buahnya. Kulit buah naga merah (*Hylocereus polyrhizus* Britton & Rose) dirajang seukuran dadu lalu dikeringkan dalam oven selama 48 jam dengan suhu 55<sup>0</sup>C. Perajangan dilakukan untuk memperkecil ukuran partikel sehingga mempercepat proses pengeringan. Pengeringan dilakukan untuk menghilangkan kandungan air yang terdapat dalam kulit buah naga merah. Kulit buah naga yang sudah kering diserbuk dan diekstraksi.

Ekstraksi pektin merupakan proses pengeluaran pektin dari sel jaringan tanaman. Pengasaman dan pemanasan pada ekstraksi pektin dilakukan untuk menghidrolisis protopektin menjadi pektin. Ekstraksi ini dapat dilakukan dengan asam mineral seperti asam klorida atau asam sulfat. Makin tinggi suhu ekstraksi, makin singkat waktu yang dibutuhkan untuk mendapatkan hasil yang maksimum. Pemanasan pada suhu 55<sup>0</sup>C bertujuan untuk mempercepat difusi pelarut ke dalam jaringan tanaman dan dapat meningkatkan aktivitas pelarut dalam menghidrolisis pektin. Ekstraksi pektin menghasilkan rendemen 15,25 %. Rincian data ekstraksi tersaji pada Tabel II.

**Tabel II.** Hasil ekstraksi pektin kulit buah naga merah

Tahapan preparasi ekstraksi	Berat
Buah naga merah utuh	±60 kg
Kulit buah naga merah segar	±35 kg
Kulit buah naga merah kering	2,2 kg
Serbuk kulit buah naga merah	2 kg
Serbuk kulit buah naga merah yang di ekstraksi	100 gram
Pektin kulit buah naga merah	15,2532 gram

Proses pengendapan yang dilakukan bertujuan untuk memisahkan pektin dari larutannya. Pengendapan biasanya dilakukan dengan cara *salting out*, *spray drying*, dan dengan penambahan bahan pelarut organik seperti alkohol dan aseton. Penambahan etanol 95% bertujuan untuk meningkatkan banyaknya gugus karboksil yang

teresterifikasi. Semakin banyak gugus karboksil yang teresterifikasi maka akan membuat suatu pektin tersebut mudah untuk dibuat menjadi gel.

Proses pencucian dimaksudkan agar pektin yang didapat bebas dari senyawa-senyawa lain. Pengeringan pada suhu 40<sup>0</sup>C bertujuan untuk menguapkan pelarut yang masih berada dalam endapan dan lamanya waktu disesuaikan sampai dengan didapatkan pektin yang kering.

Pemeriksaan mutu dan identifikasi

Pada pengujian organoleptis pektin kulit buah naga merah, diperoleh hasil bau, warna, dan rasa yang sudah memenuhi persyaratan yang tercantum dalam Farmakope Indonesia Edisi IV seperti terlihat pada Tabel III.

**Tabel III.** Organoleptis pektin kulit buah naga merah

<b>Organoleptis</b>	<b>Hasil</b>	<b>Persyaratan FI IV</b>
Bau	Tidak berbau	Tidak berbau
Warna	Kuning kecoklatan	Putih kekuningan, Kuning kecoklatan
Rasa	Rasa mucilage	Rasa mucilage

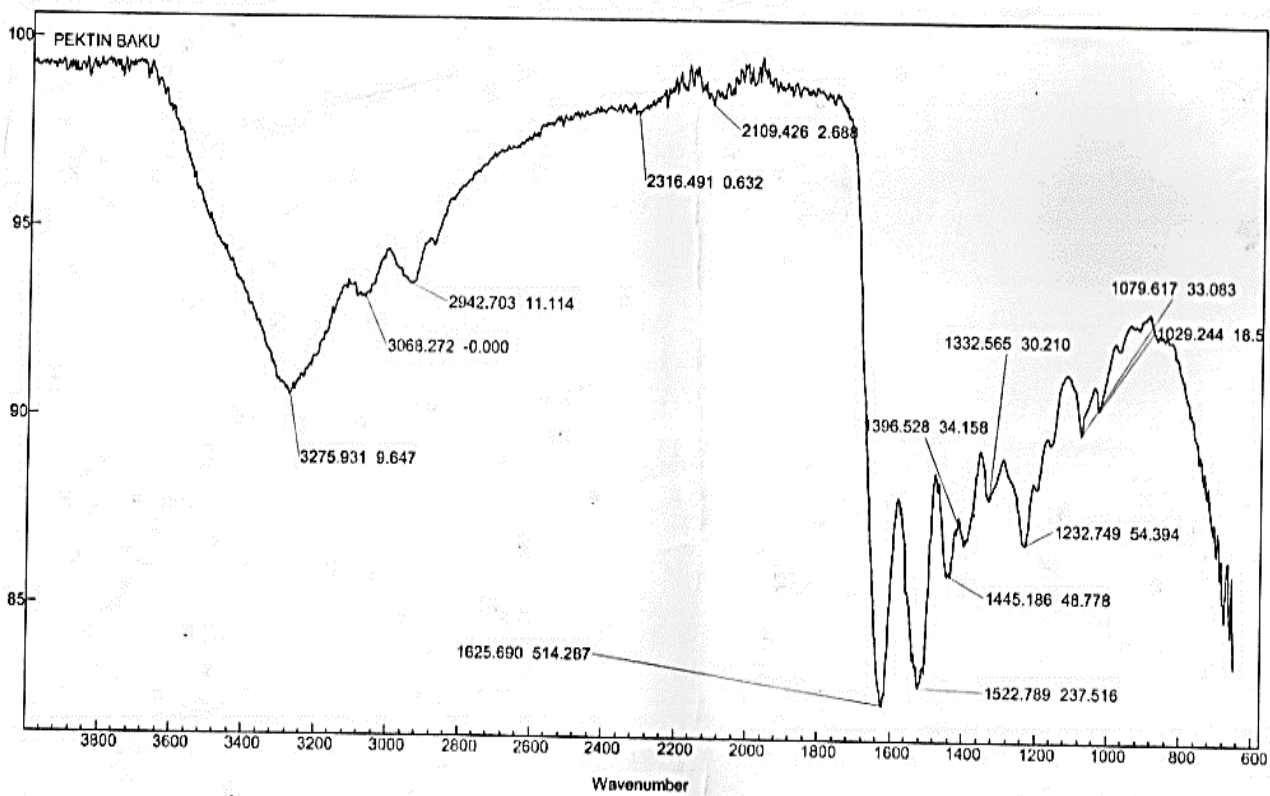
Pektin yang diperoleh selanjutnya dikarakterisasi mutunya. Karakterisasi dan identifikasi berdasarkan pada FI V. Identifikasi ini dilakukan untuk mengetahui kemurnian dari pektin. Hasil identifikasi dapat dilihat pada Tabel IV.

Analisa kualitatif dan karakteristik pektin

Analisa kualitatif pektin menggunakan FTIR untuk mengidentifikasi kelompok gugus fungsional utama dalam pektin. Hasil spektrum IR pektin dari kulit buah naga dibandingkan dengan spektrum baku /standar pektin seperti Gambar 1 dan Tabel V.

Tabel IV. Hasil identifikasi pektin kulit buah naga merah

Metode Identifikasi	Hasil	Persyaratan FI V
Pektin 1g dipanaskan dengan 9 mL air di atas tangas uap hingga terbentuk larutan, air yang hilang karena penguapan diganti	Terbentuk gel yang kaku pada pendinginan	Terbentuk gel yang kaku pada pendinginan
Larutan pektin ditambahkan etanol dengan volume sama	Terbentuk endapan bening	Terbentuk endapan bening, seperti gelatin
Larutan pektin 5 mL ditambahkan 1 mL natrium hidroksida 2 N, dibiarkan pada suhu kamar selama 15 menit	Terbentuk semi gel	Terbentuk gel atau semi gel
gel dari pengujian terdahulu ditambah asam klorida 3N lalu dikocok	Terbentuk gel tidak berwarna, dan bergumpal bila didihkan	Terbentuk endapan seperti gel tidak berwarna, ruah dan bergumpal bila didihkan



Gambar 1. Hasil spektrum IR pektin baku

**Tabel V.** Hasil pembacaan spektrum pektin baku

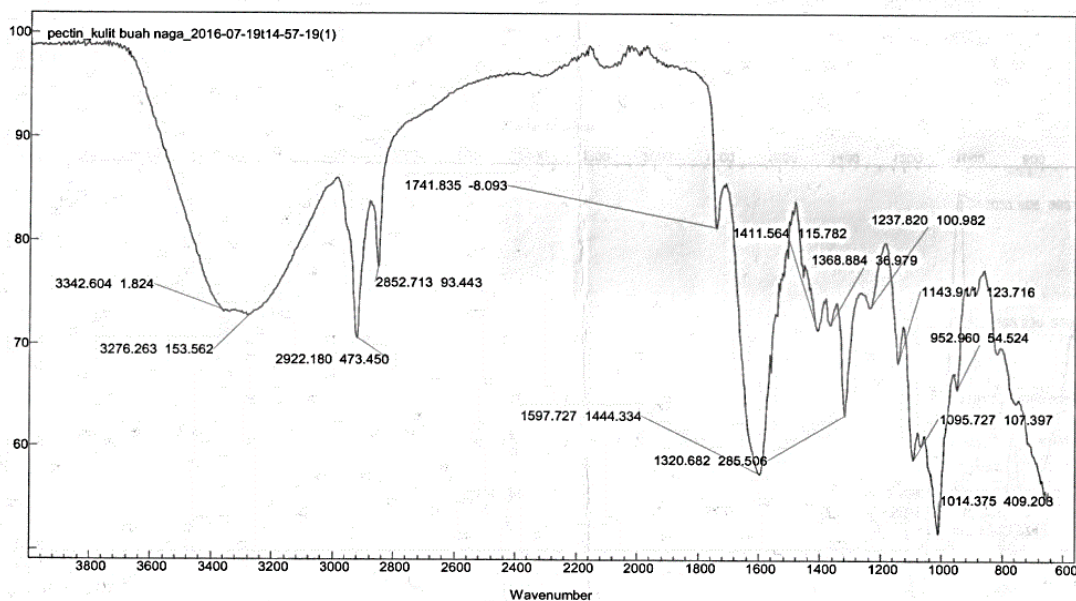
Gugus	Jenis Senyawa	Daerah Serapan	Hasil Serapan (cm <sup>-1</sup> )	Keterangan
C=O	Aldehid, keton, asam karboksilat, ester	1690-1760	1 695	Tajam
C=C	Aromatik	1500-1600	1 522	Tajam
C-O	Alkohol, Ester, Eter, Asam Karboksilat,	1080-1300	1 140 1 232	Tajam

**Tabel VI.** Hasil pembacaan spektrum pektin kulit buah naga merah

Gugus	Jenis Senyawa	Daerah Serapan	Hasil Serapan (cm <sup>-1</sup> )	Keterangan
C=O	Aldehid, keton, asam karboksilat, ester	1690-1760	1741	Tajam
C=C	Aromatik	1500-1600	1597	Tajam
C-O	Alkohol, Ester, Eter, Asam Karboksilat,	1080-1300	1140 1095	Tajam

Pektin berada pada wilayah antara 1.000 dan 2.000 cm<sup>-1</sup> dari spektrum FTIR (Ismail, 2012). Pada spektrum kulit buah naga merah adanya gugus karbonil pada 1741 cm<sup>-1</sup> menunjukkan bahwa sampel tergolong sebagai pektin dan juga adanya gugus C-O pada 1095 cm<sup>-1</sup> dan 1143 cm<sup>-1</sup> yang diikuti juga oleh gugus karbonil pada 1741 cm<sup>-1</sup> menunjukkan bahwa sampel mengandung gugus ester. Ikatan absorpsi pada 1095 cm<sup>-1</sup> dan 1143 cm<sup>-1</sup> berasal dari eter. Ikatan absorpsi 1597 C=C siklik dalam struktur cincin molekul pektin. Pada spektrum pektin baku, hasil serapan juga berada pada wilayah 1000 dan 2000 cm<sup>-1</sup> (Silverstein, 2005). Perbedaan *peak* yang didapat tidak sama angkanya, namun masih dalam daerah serapan yang sama. Dari penelitian menunjukkan hasil pembacaan yang sama seperti terlihat pada Gambar 2 dan Tabel VI.





**Gambar 2.** Hasil spektrum IR pektin kulit buah naga merah

Hasil pengujian karakteristik pektin kulit buah naga merah meliputi susut pengeringan, kadar abu, berat ekuivalen dan kadar metoksi disajikan pada Tabel VII.

**Tabel VII.** Hasil karakteristik pektin kulit buah naga merah

Pemeriksaan	Hasil	Persyaratan IPPA
Susut pengeringan	11,03%	Maksimal 12%
Kadar abu	0,42%	Maksimal 10%
Berat Ekuivalen	617,2984 mg	600 – 800 mg
Kadar metoksi		
- Pektin metoksi rendah	6,50%	2,5 % – 7,12%

Pada pengujian susut pengeringan, diperoleh hasil 11,03% dan pada persyaratan susut pengeringan pektin adalah 12%. Pengujian susut pengeringan dilakukan berhubungan dengan mutu pektin dan ketahanannya terhadap aktivitas mikroba karena senyawa lain dalam pektin termasuk air akan menguap. Pektin yang memiliki susut pengeringan di atas 12% akan mudah rusak dan tidak stabil selama penyimpanan.

Pada pengujian kadar abu diperoleh hasil yaitu 0,42%, sesuai dengan persyaratan kadar abu tidak lebih dari 10%. Pengujian ini berhubungan dengan adanya

komponen anorganik yang tertinggal dalam pektin. Semakin rendah kadar abu menunjukkan semakin tinggi kemurnian pektin (Budiyanto, 2008).

Pada pengujian berat ekivalen pektin kulit buah naga diperoleh hasil 617,2984 mg. Berat ekivalen merupakan ukuran terhadap kandungan gugus asam galakturonat bebas yang tidak teresterifikasi. Semakin rendah kadar pektin maka kadar berat ekivalen semakin rendah. Pektin dengan berat ekivalen yang rendah akan menurunkan karakteristik gel (Ranganna, 1977).

Pada pengujian kadar metoksi pektin kulit buah naga diperoleh 6,50% yang tergolong pektin metoksi rendah. Kadar metoksi pektin merupakan jumlah mol etanol yang terdapat dalam 100 mol asam galakturonat. Kadar metoksi pektin memiliki peranan penting dalam menentukan sifat fungsional larutan pektin dan dapat mempengaruhi struktur dan tekstur dari gel pektin (Constenla dan Lozano, 2003). Pektin bermetoksi rendah lebih menguntungkan dibanding pektin bermetoksi tinggi karena dapat langsung digunakan sedangkan pektin bermetoksi tinggi harus melalui demetilasi sebelum digunakan (Constenla dan Lozano, 2003).

#### Penentuan formula

Pada penelitian ini pektin digunakan pada konsentrasi yang berbeda-beda. Penelitian sebelumnya (Lestari, 2015) menyebutkan pektin dengan konsentrasi 2,5-3,5% dapat digunakan sebagai pengikat pada sediaan pasta gigi. Pada penelitian ini dilakukan percobaan terlebih dahulu untuk mengetahui konsentrasi pektin yang akan digunakan yaitu mulai dari 1% hingga 6%. Pada konsentrasi 3% hingga 5% didapat sediaan pasta gigi yang memenuhi persyaratan farmasetika, yaitu homogen atau tidak ada gumpalan partikel. Selanjutnya disusun formula pasta gigi sesuai dengan hasil percobaan pendahuluan di atas.

#### Karakteristik pasta gigi

#### Organoleptik

Dari hasil pemeriksaan organoleptis diperoleh bahwa semua sediaan pasta gigi dari formula 1 sampai formula 4 mempunyai warna putih sedikit kekuningan, berbentuk

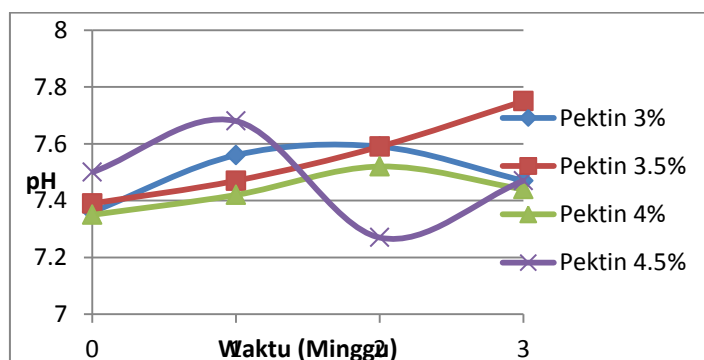
semi padat dan berbau khas. Sediaan memiliki warna yang sedikit kekuningan, warna ini berasal dari warna pektin yang digunakan untuk pembuatan sediaan pasta gigi. Sediaan memiliki bau yang khas karena pada pembuatan sediaan pasta gigi menggunakan bahan yang memiliki bau yang khas yaitu minyak permen.

#### Homogenitas pasta gigi

Pemeriksaan homogenitas diperoleh bahwa semua sediaan pasta gigi dari formula 1 sampai formula 4 homogen. Hal ini disebabkan pada proses pencampuran dan pengadukan yang tepat pada saat proses pembuatan sediaan pasta gigi.

#### pH pasta gigi

Uji keasaman dilakukan dengan menggunakan pH meter. Hasil pengukuran pH dapat dilihat pada Gambar 3.



**Gambar 3.** Grafik pH pasta gigi terhadap waktu pada berbagai konsentrasi pektin

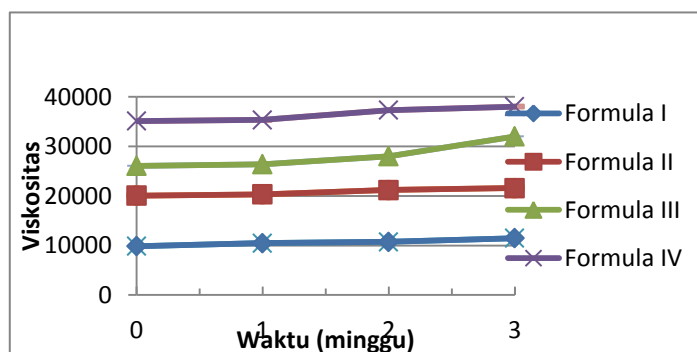
Dari hasil pengukuran pH diketahui sediaan pasta gigi yang dibuat memiliki pH antara 7,35-7,75. Saliva mulut memiliki pH antara 6,7-7,2 (Rieger, 2000). Apabila pasta gigi berada pada kondisi asam, maka bakteri *Streptococcus mutans* dapat dengan mudah berkembang dan bila pada kondisi basa, maka akan mengiritasi mukosa mulut. Hasil pengukuran pH di setiap formula memenuhi persyaratan Standar Nasional Indonesia yaitu 4,5-10,5.

## Viskositas dan sifat alir pasta gigi

Pengukuran sifat alir dilakukan terhadap semua formula dari formula 1 sampai formula 4 dan dilakukan dari minggu ke-0 sampai dengan minggu ke-3. Dengan menggunakan rpm 12 dan spindel nomor 7. Hasil tersebut digunakan untuk menentukan sifat alir. Penentuan sifat alir ini sangat penting dikarenakan sifat alir sediaan semi padat dapat mempengaruhi aplikasi pada tempat yang diobati dan konsistensi pengobatan (Agoes, 2012). Hasil pengukuran sediaan pasta gigi pada semua formula menunjukkan sifat alir thiksotropik pseudoplastik. Aliran thiksotropik pseudoplastik ini ditandai dengan kurva turun berada di sebelah kiri dan kurva naik berada di sebelah kanan. Ini menunjukkan adanya pemecahan struktur yang tidak terbentuk kembali jika tekanan dikurangi atau dihilangkan, akibatnya viskositas sediaan menjadi berkurang (Martin, 1990).

Pemeriksaan viskositas dan sifat alir pasta gigi dilakukan dengan menggunakan viskometer Brookfield tipe RVDV-E pada kecepatan 12 rpm dan spindel nomor 7. Hasil pengukuran viskositas dapat dilihat pada Gambar 4.

Viskositas merupakan ukuran resistensi terhadap perubahan bentuk yang disebabkan oleh fraksi internal. Oleh sebab itu, viskositas tidak boleh berubah secara drastis selama usia guna sediaan. Salah satu bentuk ketidakstabilan sistem dispersi adalah pemisahan fase. Menurut hukum Stokes bahwa dengan peningkatan viskositas akan dapat menurunkan laju sedimentasi pada sediaan (Agoes, 2012).



**Gambar 4.** Viskositas pasta gigi pada semua formula dengan pektin sebagai Pengikat

Hasil pengukuran viskositas sediaan pasta gigi menunjukkan perbedaan viskositas pada setiap formulanya. Hal ini disebabkan karena peningkatan konsentrasi pektin kulit buah naga pada setiap formulanya. Jadi semakin tinggi konsentrasi pektin kulit buah naga maka semakin tinggi viskositasnya. Hasil uji Tukey HSD terhadap viskositas menunjukkan terdapat perbedaan yang bermakna antara masing-masing formula (antar konsentrasi pektin). Viskositas yang dihasilkan pada konsentrasi 3% memiliki hasil yang berbeda dengan viskositas pada konsentrasi 3,5%, 4% dan 4,5%, dimana sediaan pasta gigi dengan konsentrasi 4,5% memiliki viskositas tertinggi dibandingkan dengan viskositas sediaan pada konsentrasi 3%, 3,5% dan 4%.

## KESIMPULAN

Berdasarkan hasil penelitian dapat disimpulkan bahwa karakteristik kimia pektin hasil ekstraksi dari limbah kulit buah naga merah telah memenuhi standar mutu yang telah ditetapkan oleh *International Pectin Producers Association* (2002), *Food Chemical Codex* (1996) dan *Handbook of Pharmaceutical Excipients* (2006). Formulasi sediaan pasta gigi yang mengandung pektin dari kulit buah naga, menyimpulkan peningkatan konsentrasi pektin kulit buah naga sebagai pengikat, tidak mempengaruhi organoleptis dan homogenitas sediaan, memberikan nilai pH yang memenuhi persyaratan dan meningkatkan nilai viskositas.

## DAFTAR PUSTAKA

- Agoes, G., 2012, *Sediaan Farmasi Likuida-Semi Solida (SFI-7)*, Penerbit ITB Bandung, 176, 418.
- Budiyanto A., 2008, *Pengaruh Waktu dan Suhu Ekstraksi Terhadap Karakteristik Pektin dari Ampas Jeruk Siam (Citrus nobilis L.)*. Dalam: Balai Besar Penelitian dan Pengembangan Pascapanen Pertanian. Bogor.

Constenla, D. and J. E. Lozano, 2003, *Kinetic Model of Pectin Demethylation*, *Latin American Applied Research*, 33: 91-96.

Departemen Kesehatan RI, 1995, *Farmakope Indonesia Edisi IV*, Departemen Kesehatan RI, Jakarta.

Departemen Kesehatan RI, 2014, *Farmakope Indonesia Edisi V*, Departemen Kesehatan RI, Jakarta.

Ismail, N.S.M., Nazaruddin, R., Norziah, M.H, dan Zainudin, M., 2012, Extraction and Characterization of Pectin from Dragon Fruit (*Hylocereus polyrhizus*) using Various Extraction Conditions, *Jurnal Sains Malaysiana*, Malaysia.

Lestari, Pramulani Mulya dan Kori Yati, 2015, Pemanfaatan Pektin dari Kulit Buah Pisang Kepok (*Musa paradisiaca*) sebagai Pengikat dalam Pasta Gigi. *Magra, Jurnal Lembaga Penelitian dan Pengembangan UHAMKA*, Jakarta. 66-71.

Lieberman H.A., 1996, *Pharmaceutical Dosage From Dispers System*, Marcel Dekker Inc, New York, (I): 217.

Martin, A., James Swarbrick., Arthur Cammarata, 1990, *Farmasi Fisik*, Terjemahan Yoshita. UI Press.

Mokhtar, F., 2013, *Synthesis and Characterization of pH Sensitive Hydrogel using Extracted Pectin from Dragon Fruit Peel*. *The Malaysian Journal of Analytical Science*. Universiti Kebangsaan Malaysia, Malaysia.

Ranganna, S., 1977, *Handbook of Analysis and Quality Controlfor Fruit Vegetable Product*, Second Edition. McGraw-Hill PublishingCompany Limited. New Delhi, 35.

Rieger, M., 2000, *Harry's Cosmetology: 8<sup>th</sup> Edition*, USA.SNI 01-3524-1994. *Pasta gigi*. Dewan Standarisasi Nasional. Jakarta, (1):1-15.

SNI 12-3524-1995., 1995, *Pasta gig*, Dewan Standarisasi Nasional. Jakarta: 1-16.

Silverstein, Robert M., Webster,F.X., Kiemle, D.J., Bryce, D.L, 2005, *Spectrometric Identification of Organic Compounds*, 7<sup>th</sup> Edition. John Wiley & sons. Inc.

Tang, P.Y., 2011, Optimization of Pectin Extraction from Peel Dragon Fruit (*Hylocereus polyrhizus*), *Asian Journal of Biological Science*. Universiti Tuanku Abdul Rahman, Malaysia.