

Hasil similarity JIPI

by Ramadhan Taufika

Submission date: 12-Apr-2021 08:22AM (UTC+0700)

Submission ID: 1556465959

File name: JIPI.pdf (571.55K)

Word count: 6520

Character count: 38074

2
Efektivitas Campuran Ekstrak Daun Srikaya (*Annona squamosa* L.) dan Rimpang Kunyit (*Curcuma domestica* Val.) pada Mortalitas Larva *Spodoptera litura* F. (Lepidoptera: Noctuidae)

(The Efficacy of Mixed Extract of Sweetsop Leaves (*Annona squamosa* L.) and Turmeric Rhizomes (*Curcuma domestica* Val.) on Mortality of *Spodoptera litura* F. Larvae (Lepidoptera: Noctuidae))

Ramadhan Taufika*, Setyo Andi Nugroho, Anni Nuraisyah

(Diterima Februari 2020/Disetujui Oktober 2020)

ABSTRAK

Larva *Spodoptera litura* F. (Lepidoptera: Noctuidae) merupakan serangga polifagus yang menyebabkan kerusakan pada jenis tanaman perkebunan, hortikultura, dan pangan sehingga perlu dilakukan upaya pengendalian. Salah satu cara pengendalian yang ramah lingkungan untuk menjaga keseimbangan ekologi adalah penggunaan insektisida nabati yang senyawa bioaktifnya berasal dari ekstrak tanaman. Penelitian ini menggunakan campuran dua ekstrak tanaman yang berasal dari ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* (campuran ekstrak uji). Kedua campuran ekstrak uji bersifat sinergis sehingga lebih efektif dan memerlukan konsentrasi yang lebih rendah pada mortalitas larva *S. litura* daripada penggunaan ekstrak tunggal. Tujuan penelitian adalah untuk mengetahui efektivitas campuran ekstrak uji pada larva *S. litura* dan mengetahui nilai LC₅₀ dan LC₉₀. Uji efektivitas dilakukan dengan metode celup pakan ke dalam campuran ekstrak uji. Data mortalitas dianalisis dengan ANAVA, selanjutnya uji lanjut *Duncan* dengan taraf kepercayaan 95% dan analisis Probit untuk penentuan LC₅₀ dan LC₉₀. Hasil perhitungan menunjukkan bahwa nilai LC₅₀ campuran ekstrak uji pada larva instar kedua dan ketiga secara berurut adalah 5.252 ppm dan 10.559 ppm serta LC₉₀ secara berurut adalah 11.124 ppm dan 13.638 ppm. Berdasarkan penelitian tersebut disimpulkan bahwa campuran ekstrak uji efektif pada mortalitas larva *S. litura* dan campuran ekstrak uji lebih efektif pada mortalitas larva instar kedua daripada larva instar ketiga *S. litura*. Dengan demikian, campuran ekstrak uji tersebut bisa dikembangkan lebih lanjut dalam skala lapang terbatas (*green house*) untuk menguji keefektifannya pada mortalitas larva *S. litura* yang nantinya bisa digunakan sebagai alternatif pengendalian larva *S. litura* yang ramah lingkungan di kalangan petani organik maupun konvensional.

Kata kunci: ekstrak, mortalitas, pengendalian, *Spodoptera litura*

ABSTRACT

Spodoptera litura F. larvae (Lepidoptera: Noctuidae) are polyphagous insects that cause damages to many types of plantations and horticulture that need to be protected. One of environmentally friendly method to protect ecological balance is the use of botanical insecticides whose bioactive compounds come from plant extracts. This study used a mixture of two plant extracts from *A. squamosa* leaves extract and *C. domestica* rhizome extract (the mixed of experimental extracts). The mixed of experimental extracts are synergistic so that they are more effective and need a lower concentration to cause the mortality of *S. litura* larvae than the use of a single extract. The aims of the research were to know the efficacy of the mixed of experimental extracts on the mortality of *S. litura* larvae and determine the value of LC₅₀ and LC₉₀ extract test on its mortality. The initial and efficacy test were conducted by bait dip into the mixed of experimental extracts. The mortality data were analyzed using ANAVA, then continued by *Duncan* test and Probit analysis. The results of this research showed that the mixed of experimental extracts were effective to kill *S. litura* larvae. The calculated result of LC₅₀ and LC₉₀ showed that the LC₅₀ value of the experimental extracts on the second and the third instar larvae were 5.252 ppm and 10.559 ppm, respectively, and the LC₉₀ value for both instar larvae were 11.124 ppm and 13.638 ppm, respectively. It could be concluded that the mixed of experimental extracts is effective in *S. litura* larvae mortality and more effective in the mortality of the second instar larvae than that of the third instar larvae. Therefore, this test extract mixture can be developed further in a greenhouse to evaluate the effectiveness in the mortality of *S. litura* larvae which can be used as an alternative to controlling *S. litura* larvae with an environmentally friendly material in farmers.

Keywords: control, extract, mortality, *Spodoptera litura*

Politeknik Negeri Jember, Jalan Mastrip Kotak Pos 164
Jember 68101

* Penulis Korespondensi:

Email: ramadhantauфика@polije.ac.id

PENDAHULUAN

Larva *Spodoptera litura* Fabricius (Lepidoptera: Noctuidae) merupakan serangga polifagus yang

menyebabkan kerusakan pada berbagai jenis tanaman perkebunan, hortikultura, dan pangan (Kalshoven 1981; Shahout *et al.* 2011; Rao *et al.* 2014; Kumar and Sevarkodiyone 2009; Selvaraj *et al.* 2010). Sebagian besar daerah di Indonesia pernah dilaporkan mengenai kejadian kerusakan tanaman pertanian yang disebabkan oleh populasi larva *S. litura*. Kerusakan pertanian sawi, tembakau, dan kubis di Indonesia pada tahun 2013 akibat populasi larva *S. litura* mencapai 80%, bahkan di Provinsi Jawa Barat, Jawa Tengah, dan Jawa Timur mencapai 100% (Marwoto & Suharsono 2008). Oleh karena itu, untuk mengurangi kerusakan tanaman pertanian dan meningkatkan produksi hasil pertanian di Indonesia maka perlu dilakukan pengendalian populasi larva *S. litura* untuk menekan jumlah populasi supaya berada di bawah nilai ambang ekonomi.

Pengendalian populasi larva *S. litura* yang dilakukan oleh petani di Indonesia pada umumnya masih menggunakan insektisida yang berasal dari senyawa kimia sintetis (Balfas & Willis 2009). Penggunaan insektisida kimia bagi kalangan petani di Indonesia masih dianggap sebagai salah satu cara pengendali populasi Organisme Pengganggu Tanaman (OPT) secara cepat dan efektif (Hasibuan 2015). Penggunaan insektisida kimia terus-menerus dalam jangka waktu yang lama memiliki banyak kelemahan, yakni menyebabkan resistensi hama, kematian organisme non-target, kehadiran residu yang berdampak pada kesehatan manusia, persisten di lingkungan, dan berdampak negatif bagi lingkungan, yakni menimbulkan pencemaran air, udara, dan tanah (Felsot & Racke 2007; Kandagal & Khetagoudar 2013; Hasibuan 2015; Soemirat & Ariesyady 2015). Suryaningsih & Hadisoeganda (2004) menyatakan bahwa penggunaan insektisida kimia untuk pengendali populasi OPT hanya sekitar 30% mengenai organisme target, sedangkan 70% insektisida terbuang ke lingkungan.

Peningkatan produk pertanian yang bebas dari residu insektisida penting dilakukan untuk mewujudkan kedaulatan pangan yang bebas dari insektisida kimia, salah satunya adalah dengan menggunakan bahan bioaktif yang berasal dari ekstrak organ tanaman atau biasa dikenal sebagai insektisida nabati. Beberapa keunggulan penggunaan insektisida nabati ialah ramah lingkungan, bahan mudah diperoleh, tidak menimbulkan resistensi pada serangga hama, tidak toksik pada serangga nontarget, tidak persisten di lingkungan, menghasilkan produk pertanian yang bebas residu insektisida kimia, serta caranya mudah dan murah untuk diterapkan langsung oleh petani (Sutoyo & Wiriadmojo 1997; Liu *et al.* 2010; Singh & Saratchandra 2005; Kumar & Sevarkodiyone 2009; Selvaraj *et al.* 2010; Selvaraj *et al.* 2010).

Dua jenis tanaman yang dapat dimanfaatkan sebagai bahan insektisida nabati adalah tanaman srikaya (*Annona squamosa* Linnaeus), yakni organ daun dan biji serta tanaman kunyit (*Curcuma domestica* Valetton), yakni organ rimpang. Hasil penelitian Rimbawani (2009) dan Mulyaman *et al.*

(2000) menyatakan bahwa daun dan biji *A. squamosa* mengandung senyawa bioaktif yang disebut acetogenin, yang merupakan kelompok senyawa alkaloid yang efektif dalam menyebabkan mortalitas larva *S. litura*. Senyawa bioaktif yang terdapat pada rimpang *C. domestica* adalah *ar-tumeron* yang merupakan kelompok senyawa sesquiterpen dan flavonoid yang diduga berpotensi sebagai bahan aktif insektisida (Zhang *et al.* 2008). Hasil penelitian Lee *et al.* (2001) menunjukkan bahwa ekstrak metanol rimpang *C. domestica* pada konsentrasi 250 ppm menyebabkan 52% mortalitas larva *Plutella xylostella*. Tavares *et al.* (2013) melaporkan ekstrak hexan *C. domestica* pada konsentrasi 10.000 ppm menyebabkan 58% mortalitas larva *Spodoptera frugiperda*. Hasil penelitian Balfas & Willis (2009) menunjukkan bahwa ekstrak metanol *C. domestica* pada konsentrasi 10.000 ppm menyebabkan 20% mortalitas larva *S. litura*.

Penggunaan ekstrak tanaman sebagai insektisida nabati dapat dilakukan secara tunggal dan campuran. Penggunaan ekstrak tunggal sebagai insektisida nabati memiliki kelebihan karena ekstrak tunggal tidak memiliki sifat sinergis dan antagonis. Campuran ekstrak tanaman dapat bersifat antagonis maupun sinergis. Campuran dua ekstrak tanaman yang bersifat antagonis dapat menurunkan efektivitas suatu insektisida nabati pada serangga hama daripada penggunaan ekstrak tunggal. Sebaliknya, campuran dua ekstrak tanaman atau lebih yang bersifat sinergis akan meningkatkan efektivitas suatu insektisida pada serangga hama daripada penggunaan ekstrak tunggal (Koul & Walia 2009). Menurut Vastrad *et al.* (2002), campuran dua ekstrak tanaman yang memiliki senyawa bioaktif yang bersifat sinergis lebih efektif sebagai agensia pengendali serangga hama dan vektor penyakit daripada ekstrak tunggal. Hasil penelitian Dadang *et al.* (2011) menunjukkan bahwa campuran ekstrak daun *Piper retrofractum* dan biji *A. squamosa* dengan konsentrasi 1.000 ppm efektif untuk mengurangi populasi larva *Plutella xylostella* dan *Crociodolomia pavonana* daripada menggunakan ekstrak tunggal. Sumber yang sama menyebutkan bahwa campuran ekstrak biji *A. squamosa* dan daun *Aglaiia odorata* lebih efektif untuk mengurangi populasi larva *C. pavonana* daripada menggunakan ekstrak tunggal.

Efektivitas campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* sebagai insektisida nabati belum pernah diaplikasikan pada larva *S. litura* sehingga perlu dilakukan penelitian tentang efektivitas campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica*. Dengan demikian, diharapkan campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* bisa dikembangkan lebih lanjut dalam skala lapang terbatas (*green house*) untuk menguji keefektifannya pada mortalitas larva *S. litura* yang nantinya bisa digunakan sebagai alternatif pengendalian larva *S. litura* yang ramah lingkungan di kalangan petani konvensional dan organik.

METODE PENELITIAN

Bahan dan Alat

Bahan utama yang digunakan dalam penelitian ini adalah larva *S. litura* yang diperoleh dari ladang sawi di Desa Ketep, Kecamatan Sawangan, Kabupaten Magelang, daun *A. squamosa* yang diperoleh dari Perkebunan "Sabila Farm" Jln. Kaliurang Km 18,5 Kecamatan Pakem, Kabupaten Sleman, dan rimpang *C. domestica*. Bahan pembuatan pakan buatan larva *S. litura* merupakan modifikasi dari formulasi Poitout *et al.* (1972) dengan komposisi aquadest steril, asam benzoat, sari agar-agar Tan Tjoen Yoe, asam askorbat, tepung jagung Maizena, ragi roti Gist, dan tepung gandum *Quaker Oat*. Larutan madu 10% sebagai pakan imago. Pelarut yang digunakan untuk ekstraksi adalah etanol 96%. Bahan pembuatan larutan stok dan pengenceran untuk uji pendahuluan dan efektivitas adalah aquadest, kontrol positif berupa insektisida Dipel WP, bahan aktif *Bacillus thuringiensis* strain kurstaki konsentrasi 5.000 ppm serta kontrol negatif berupa larutan etanol 1%.

Alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah toples plastik ukuran diameter 15 x 20 cm, kuas lukis nomor 4 dan pinset, toples kaca diameter 14 x 22 cm, toples plastik diameter 14 x 5 cm, botol plastik diameter 3,5 x 4 cm, panci diameter 17 x 7,5 cm, nampan plastik ukuran 22 x 16,5 x 4 cm, blender Philips kapasitas 1,5 L, oven listrik Memmert kapasitas suhu 70°C, timbangan semi analitik Mini Digital Scale kapasitas 200 g, gelas ukur pyrex 500 mL, toples kaca kapasitas 10 L dan 3 L, batang pengaduk kaca panjang 30 cm, corong kaca, erlenmeyer pyrex 1000 mL, mangkuk kaca kapasitas 1 L, gelas kaca diameter 3 x 6 cm, almari kaca ukuran 70 x 70 x 70 cm, kipas angin Natex diameter 30 cm, serta kamera Canon Ixus 275 HS. Alat yang digunakan untuk uji pendahuluan dan efektivitas adalah higrotermometer, botol plastik diameter 3,5 x 4 cm, serta glass jam diameter 6 x 9 cm.

Lokasi Penelitian

Pemeliharaan larva *S. litura*, pembuatan ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica*, uji pendahuluan, serta uji efektivitas dilakukan di Laboratorium Entomologi, Fakultas Biologi, Universitas Gadjah Mada.

Metode/cara pengumpulan data

• Pemeliharaan *S. litura*

Sebanyak 115 larva instar kedua dan ketiga *S. litura* diperoleh dari perkebunan sawi di Desa Ketep, Kecamatan Sawangan, Kabupaten Magelang. Pengambilan larva *S. litura* dilakukan dengan menggunakan pinset dan kuas lukis nomor 4 secara berhati-hati, agar tidak merusak struktur tubuh larva *S. litura*. Larva *S. litura* dimasukkan ke dalam toples plastik berdiameter 15 x 20 cm yang tutupnya

dimodifikasi menggunakan kain kasa. Larva yang diperoleh dari perkebunan sawi dipelihara di Laboratorium Entomologi, Fakultas Biologi, Universitas Gadjah Mada. Larva yang diperoleh dari perkebunan sawi diaklimatisasi terlebih dahulu selama 1 hari di Laboratorium. Satu larva dimasukkan ke dalam satu botol plastik berdiameter 3,5 x 4 cm yang telah diisi dengan pakan buatan modifikasi dari formulasi Poitout *et al.* (1972) dalam Saljoqi *et al.* (2015) ukuran 1 x 1 x 1 cm.

Pengamatan perkembangan larva *S. litura* dilakukan setiap hari dan dilakukan pengukuran suhu dan kelembapan ruangan pemeliharaan dengan menggunakan higrotermometer. Setelah larva *S. litura* berubah menjadi pupa, kemudian pupa dimasukkan ke dalam toples kaca berukuran diameter 14 x 22 cm yang alasnya diberi 3 lembar tisu. Selanjutnya, dimasukkan potongan kertas buram ukuran 15 x 15 cm sebanyak 3 lembar yang dilipat dan diletakkan dalam posisi berdiri untuk tempat imago betina *S. litura* bertelur. Toples kaca ditutup menggunakan kain kasa. Jumlah pupa yang dimasukkan ke dalam satu toples kaca berjumlah 20 pupa. Pupa yang telah menjadi imago diberi pakan berupa larutan madu dengan aquadest 10% yang ditambah 0,59 g asam askorbat. Pemberian pakan pada imago dilakukan dengan cara menyerapkan larutan madu 10% pada gulungan kapas, lalu gulungan kapas tersebut digantung di tutup toples kaca, yakni kain kasa menggunakan karet gelang.

• Ekstraksi

Metode ekstraksi daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* mengacu pada Kamaraj *et al.* (2011) dengan modifikasi. Modifikasi tersebut meliputi proses pengeringan daun dan proses penguapan pelarut sampai menjadi ekstrak. Daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* dicuci dengan air mengalir (air keran) sampai bersih. Daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* tersebut diletakkan di dalam ruangan tanpa terkena paparan sinar matahari secara langsung dengan suhu 26–29°C dan dikeringanginkan menggunakan kipas angin selama 26 hari. Setelah 26 hari, pengeringan daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* dilanjutkan dengan cara memasukkan sampel ke dalam oven Memmert pada suhu 40°C selama 24 jam. Daun dan rimpang yang telah kering, lalu dihaluskan dengan blender (tanpa air) sampai menjadi serbuk. Serbuk daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* diekstraksi menggunakan pelarut etanol 96% dengan teknik maserasi. Larutan ekstrak yang telah disaring lalu dimasukkan ke dalam mangkuk kaca kapasitas 1 L lalu ditutup menggunakan aluminium foil yang diberi lubang untuk mengeluarkan uap pelarut. Selanjutnya mangkuk kaca yang berisi larutan ekstrak dimasukkan ke dalam almari kaca ukuran 70 x 70 x 70 cm yang di dalamnya terdapat kipas angin berdiameter 30 cm. Ekstrak yang diperoleh

dimasukkan ke dalam gelas kaca diameter 3 x 6 cm lalu ditutup menggunakan aluminium foil yang dilapisi plastik wrap.

• Uji pendahuluan

Uji pendahuluan dilakukan untuk menentukan kisaran konsentrasi yang digunakan pada uji efektivitas. Pada uji pendahuluan digunakan lima konsentrasi pengenceran dari larutan stok campuran ekstrak uji, yakni 10.000, 1.000, 100, 10, dan 1 ppm, serta menggunakan kontrol negatif, yakni larutan etanol 1% dan kontrol positif berupa insektisida biologis Dipel WP 5.000 ppm. Uji pendahuluan dilakukan dengan empat ulangan.

Metode pengujian yang dilakukan adalah pencelupan pakan ke dalam campuran ekstrak uji yang mengacu pada metode yang dilakukan oleh Arivoli & Tennyson (2012). Larva instar kedua dan ketiga *S. litura* mendapat perlakuan sama, yakni pemberian pakan yang telah direndam ke dalam campuran ekstrak uji. Uji pendahuluan dilakukan dengan empat ulangan. Pakan buatan dipotong dengan ukuran seragam yakni 1 x 1 x 1 cm.

Potongan pakan buatan direndam ke dalam 14 *glass jam* berdiameter 6 x 9 cm yang masing-masing berisi 100 mL larutan dengan konsentrasi yang berbeda, yakni 10.000, 1.000, 100, 10, dan 1 ppm insektisida Dipel WP 5.000 ppm, dan larutan etanol 1% selama 60 menit. Langkah selanjutnya adalah potongan pakan buatan yang telah direndam lalu dimasukkan ke dalam botol plastik berdiameter 3,5 x 4 cm.

Larva instar kedua dan ketiga *S. litura* yang digunakan untuk pengujian adalah larva instar hari pertama yang diperoleh dari pemeliharaan di Laboratorium Entomologi yang sebelumnya dipuasakan selama 4 jam. Satu larva dimasukkan ke dalam satu botol plastik berdiameter 3,5 x 4 cm yang sudah berisi satu potong pakan buatan ukuran 1 x 1 x 1 cm (perlakuan) dengan menggunakan kuas lukis nomor 4. Pakan buatan diganti dengan pakan buatan yang baru (tanpa perlakuan) ukuran 1 x 1 x 1 cm, 24 jam setelah pengujian sampai menjadi pupa.

Selama pengujian dan pengamatan kematian, temperatur dan kelembapan ruangan uji diukur tiga kali sehari pada pukul 08.00, 12.00, dan 17.00 WIB dengan menggunakan higrotermometer. Pengamatan kematian larva dilakukan 24, 48, 72, 96, dan 120 jam setelah pengujian. Kematian larva ditunjukkan dengan ciri larva yang tidak bergerak dan tidak berespons terhadap rangsang ketika tubuhnya disentuh dengan kuas lukis. Persentase mortalitas larva 24, 48, 72, 96, dan 120 jam setelah pengujian ditentukan menggunakan rumus persentase mortalitas yang mengacu pada Dono *et al.* (2008):

$$\text{Mortalitas (\%)} = \frac{\text{Jumlah larva } S. \textit{litura} \text{ yang mati}}{\text{Jumlah larva } S. \textit{litura} \text{ yang diuji}} \times 100\%$$

• Uji efektivitas

Konsentrasi yang digunakan untuk uji efektivitas pada mortalitas larva instar kedua *S. litura*, yakni 1.000, 4.000, 7.000, dan 10.000 ppm serta instar ketiga *S. litura*, yakni 9.000, 10.000, 11.000, dan 12.000 ppm. Selain itu, digunakan kontrol negatif berupa larutan etanol 1% dan kontrol positif berupa insektisida Dipel WP 5.000 ppm.

Larva instar kedua dan ketiga *S. litura* yang digunakan untuk pengujian adalah larva instar kedua dan ketiga hari pertama yang diperoleh dari pemeliharaan di laboratorium yang sebelumnya dipuasakan selama 4 jam. Satu larva dimasukkan ke dalam satu botol plastik berdiameter 3,5 x 4 cm yang sudah berisi satu potong pakan buatan berukuran 1 x 1 x 1 cm (perlakuan) dengan menggunakan kuas lukis nomor 4. Pakan buatan diganti dengan pakan buatan yang baru (tanpa perlakuan) berukuran 1 x 1 x 1 cm setelah 24 jam pengujian sampai menjadi pupa. Selama pengujian dan pengamatan kematian, temperatur dan kelembapan ruangan uji diukur tiga kali setiap hari, yakni pada pukul 07:00, 12:00, dan 17:00 WIB dengan menggunakan higrotermometer.

Pengamatan kematian larva instar kedua dan ketiga dilakukan 48 jam setelah pengujian. Kematian larva ditunjukkan dengan ciri larva yang tidak bergerak dan tidak berespons terhadap rangsang ketika tubuhnya disentuh dengan kuas lukis. Jumlah kematian larva dicatat. Persentase mortalitas larva 48 jam setelah pengujian ditentukan menggunakan rumus persentase mortalitas mengacu dari Dono *et al.* (2008), yakni:

$$\text{Mortalitas (\%)} = \frac{\text{Jumlah larva } S. \textit{litura} \text{ yang mati}}{\text{Jumlah larva } S. \textit{litura} \text{ yang diuji}} \times 100\%$$

Apabila pada kontrol negatif terdapat larva *S. litura* yang mati kurang dari 20%, maka data mortalitas dilakukan koreksi menggunakan rumus Abbot mengacu pada Dono *et al.* (2008), yakni:

$$\text{Pt (\%)} = \frac{\text{Po} - \text{Pc}}{100 - \text{Pc}} \times 100\%$$

Keterangan:

- Pt = Persentase mortalitas larva *S. litura* yang telah dikoreksi
 Po = Persentase mortalitas larva *S. litura* karena perlakuan
 Pc = Persentase mortalitas larva *S. litura* pada kontrol

Analisis Data

Data yang diperoleh disajikan secara deskriptif dalam bentuk Tabel maupun Grafik. Pengolahan dan analisis data menggunakan program SPSS 21. Analisis statistik yang digunakan adalah: a) Analisis ANOVA digunakan untuk mengetahui perbedaan efektivitas konsentrasi campuran ekstrak uji pada larva instar kedua dan ketiga *S. litura* (Gomez & Gomez 2010), b) Jika nilai *probability* < 0,05 maka digunakan

uji lanjut *Duncan Multiple Range Test* (DMRT) untuk mengetahui beda nyata efektivitas tiap konsentrasi campuran ekstrak uji (Gomez & Gomez 2010). Efektivitas campuran ekstrak uji pada larva instar kedua dan ketiga *S. litura* dilihat berdasarkan kelompok perlakuan campuran ekstrak uji yang menyebabkan pengaruh yang sama pada rerata kematian dengan kelompok kontrol positif, dan c) Analisis probit digunakan untuk mengetahui nilai LC_{50} dan LC_{90} campuran ekstrak uji pada larva *S. litura* (Finney 1971).

HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil uji pendahuluan menunjukkan bahwa konsentrasi 1, 10, dan 100 ppm tidak menyebabkan kematian pada semua fase larva sehingga ketiga konsentrasi tersebut tidak digunakan pada uji efektivitas. Kisaran konsentrasi campuran ekstrak uji pada uji pendahuluan yang menyebabkan kematian 10-90% larva adalah konsentrasi 1.000–10.000 ppm yang seperti terlihat pada Tabel 1. Berdasarkan hasil tersebut maka ditentukan kisaran konsentrasi yang digunakan sebagai patokan konsentrasi untuk uji efektivitas larva instar kedua, yakni 1.000, 4.000, 7.000, dan 10.000 ppm, serta untuk instar ketiga, yakni 9.000, 10.000, 11.000, dan 12.000 ppm.

Uji Efektivitas

Konsentrasi yang digunakan untuk uji efektivitas dibuat berdasarkan hasil uji pendahuluan sehingga konsentrasi 1.000–10.000 ppm digunakan sebagai acuan untuk membuat empat konsentrasi baru pada uji efektivitas. Oleh karena itu, pada uji efektivitas digunakan empat konsentrasi baru untuk pengujian larva instar kedua, yakni 1.000, 4.000, 7.000, dan 10.000 ppm dan larva instar ketiga, yakni 9.000, 10.000, 11.000, dan 12.000 ppm, serta larutan etanol 1% sebagai kontrol negatif dan insektisida Dipel WP 5.000 ppm sebagai kontrol positif. Persentase rerata kematian larva instar kedua *S. litura* tersaji pada Tabel 2.

Data hasil pengamatan kematian larva instar kedua *S. litura* dianalisis statistik dengan ANOVA. Hasil statistik menunjukkan bahwa semua kelompok perlakuan menyebabkan perbedaan jumlah kematian larva uji dengan kelompok kontrol negatif dan setiap

kelompok perlakuan yang berbeda menyebabkan perbedaan jumlah kematian larva uji. Perlakuan dengan konsentrasi 10.000 ppm menyebabkan kematian larva uji sama dengan kelompok kontrol positif, yang berarti senyawa kimia campuran ekstrak uji pada konsentrasi 10.000 ppm menyebabkan tingkat kematian yang sama dengan Insektisida Dipel WP 5.000 ppm. Persentase rerata kematian larva instar ketiga *S. litura* tersaji pada Tabel 3.

Data hasil pengamatan kematian larva instar ketiga *S. litura* dianalisis statistik dengan ANOVA. Hasil statistik menunjukkan bahwa semua kelompok perlakuan menyebabkan perbedaan jumlah kematian larva uji dengan kelompok kontrol negatif dan setiap kelompok perlakuan yang berbeda menyebabkan perbedaan jumlah kematian larva uji. Kelompok perlakuan dengan konsentrasi 12.000 ppm menyebabkan kematian larva uji tidak berbeda nyata dibandingkan dengan kelompok kontrol positif, yang berarti senyawa kimia campuran ekstrak uji pada konsentrasi 10.000 ppm menyebabkan tingkat

Tabel 2 Analisis statistik kematian larva instar kedua *Spodoptera litura* F. 48 jam pengujian campuran ekstrak uji

Kelompok perlakuan/ Konsentrasi (ppm)	Rerata kematian (%) ± standar deviasi
Larutan etanol 1%	0±0,00 ^a
1.000	17±0,58 ^b
4.000	43±0,58 ^c
7.000	60±1,00 ^d
10.000	87±0,58 ^e
Dipel WP (5.000)	97±0,58 ^e

Keterangan: Angka yang diikuti huruf yang berbeda pada kolom yang sama menunjukkan berbeda nyata (**)

Tabel 3 Analisis statistik kematian larva instar ketiga *Spodoptera litura* F. 48 jam setelah pengujian campuran ekstrak uji

Kelompok perlakuan/ konsentrasi (ppm)	Rerata kematian (%) ± standar deviasi
Larutan etanol 1%	0±0,00 ^a
9.000	23±0,58 ^b
10.000	43±0,58 ^c
11.000	60±0,58 ^d
12.000	70±1,00 ^e
Dipel WP (5.000)	80±0,00 ^e

Tabel 1 Hasil pengamatan uji pendahuluan campuran ekstrak uji pada larva instar kedua dan ketiga *Spodoptera litura* F. setelah 48 jam pengujian

Kelompok perlakuan/konsentrasi (ppm)	Rerata kematian (%) pada fase larva	
	Instar kedua	Instar ketiga
Larutan etanol 1%	0	0
1	0	0
10	0	0
100	0	0
1.000	18	10
10.000	83	45
Dipel WP (5.000)	95	83

kematian yang tidak berbeda nyata dibandingkan dengan Insektisida Dipel WP 5.000 ppm.

Peningkatan persentase kematian larva instar kedua dan ketiga *S. litura* berbanding lurus dengan peningkatan konsentrasi campuran ekstrak uji sehingga semakin tinggi konsentrasi campuran ekstrak uji maka semakin banyak jumlah kematian larva. Hasil penelitian ini sejalan dengan hasil penelitian Rajguru & Sharma (2012) yang menyatakan bahwa peningkatan konsentrasi campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan *B. thuringiensis* berbanding lurus dengan jumlah kematian larva *S. litura* setelah 1-6 hari pengujian. Hal ini kemungkinan bahwa semakin tinggi konsentrasi campuran ekstrak uji maka semakin tinggi pula senyawa aktif yang bersifat toksik. Hal ini didukung pula oleh pernyataan Amelia (2015) bahwa semakin tinggi konsentrasi ekstrak daun *S. mahagoni* maka semakin tinggi pula jumlah kematian larva *Aedes aegypti*.

Variasi individu dalam satu populasi serangga uji menyebabkan perbedaan pada kematian dan ketahanan hidup larva setelah terkena pemaparan campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica*, yaitu pada konsentrasi 1.000 ppm dapat menyebabkan kematian larva instar kedua sebanyak 17% dan sebanyak 83% tidak mengalami kematian (Tabel 2). Adanya variasi genetik pada individu dalam suatu populasi menyebabkan perbedaan respons individu tersebut terhadap suatu respons lingkungan, misalnya paparan senyawa toksik (Campbell *et al.* 2004). Variasi genetik menyebabkan ketahanan tubuh serangga terhadap suatu senyawa toksik berbeda (Hasibuan 2015). Serangga memiliki kemampuan bereproduksi dan menghasilkan keturunan dalam jumlah yang banyak dan dalam waktu singkat sehingga serangga memiliki keragaman genetik yang besar. Oleh karena itu, ketika ada suatu paparan senyawa toksik dengan konsentrasi tertentu pada suatu populasi serangga, terdapat individu yang mati dan ada pula yang mampu bertahan hidup. Menurut Hasibuan (2015), terdapatnya individu yang dapat bertahan hidup setelah adanya pemaparan senyawa toksik ialah karena individu tersebut mampu memproduksi enzim detoksifikasi yang dapat menetralkan senyawa toksik. Ariesyadi dan Soemirat (2015) mengemukakan bahwa konsentrasi senyawa toksik yang diberikan pada individu dalam suatu populasi menyebabkan kematian dan menimbulkan efek subletal pada setiap individu.

Nilai LC_{50} (*Lethal concentration*) campuran ekstrak uji yang dibutuhkan untuk membunuh larva instar kedua dan ketiga lebih rendah jika dibandingkan dengan penelitian Selvaraj *et al.* (2010) serta Balfas dan Willis (2009). Penelitian Selvaraj *et al.* (2010) menyatakan bahwa ekstrak biji *A. squamosa* pada larva *S. litura* memiliki LC_{50} 25.750 ppm dan hasil penelitian Balfas & Willis (2009) menyatakan bahwa ekstrak rimpang *C. domestica* pada larva *S. litura* memiliki LC_{20} 10.000 ppm. Hal ini menunjukkan bahwa campuran ekstrak uji memiliki lebih banyak jenis metabolit

sekunder yang bersifat sinergis sehingga konsentrasi campuran ekstrak uji yang digunakan untuk membunuh larva *S. litura* lebih rendah daripada menggunakan ekstrak tunggal daun *A. squamosa* atau rimpang *C. domestica*.

Senyawa metabolit sekunder yang bersifat sinergis terdapat pada daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica*. Menurut Barve (2011), kandungan senyawa metabolit sekunder pada daun *A. squamosa* adalah saponin, flavonoid, tannin, dan alkaloid. Penelitian Raj *et al.* (2009) dan Mulyani *et al.* (2013) menunjukkan bahwa daun *A. squamosa* mengandung senyawa metabolit sekunder, yaitu flavonoid, saponin, triterpenoid, steroid, alkaloid, dan kumarin. Menurut Jaswanth *et al.* (2002), senyawa bioaktif yang diduga sebagai bahan utama insektisida nabati pada daun *A. squamosa* adalah senyawa acetogenin dari kelompok senyawa alkaloid. Rimpang *C. domestica* memiliki kandungan senyawa, yakni 28% glukosa, 12% fruktosa, 8% protein, vitamin C, kalium kurkuminoid, dan 1,5% minyak atsiri yang terdiri atas 60% keton seskuiterpen, 25% zingiberina, dan 25% kurkumin beserta turunannya (Rismunandar, 1998). Menurut Dutta (2015), metabolit sekunder pada rimpang *C. domestica* adalah senyawa golongan alkaloid, flavonoid, terpenoid, fenol, tanin, dan saponin.

Campuran dua ekstrak tanaman yang bersifat sinergis dapat meningkatkan efektivitas suatu insektisida nabati pada kematian serangga hama dan vektor penyakit daripada menggunakan ekstrak tunggal (Vastrad *et al.*, 2002; Koul and Walia, 2009). Hasil penelitian ini sejalan dengan hasil penelitian Rajguru and Sharma (2012) yang menyimpulkan bahwa perlakuan dengan campuran ekstrak daun *A. squamosa* dan *B. thuringiensis* membutuhkan konsentrasi yang lebih rendah daripada menggunakan perlakuan tunggal untuk membunuh larva *S. litura*.

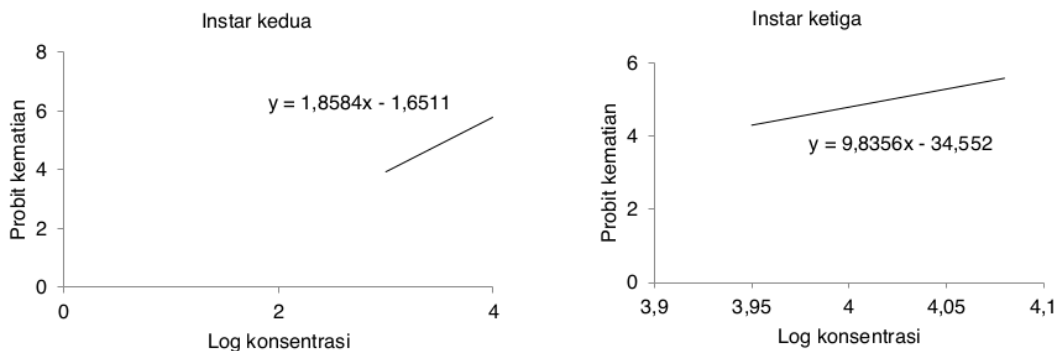
Uji pendahuluan dan efektivitas dilakukan dengan cara memberi pakan buatan pada larva *S. litura* yang telah direndam ke dalam suatu larutan campuran ekstrak uji dengan konsentrasi tertentu. Larva memakan pakan sehingga metabolit sekunder yang bersifat toksik tersebut ikut termakan oleh larva. Senyawa aktif ekstrak daun *A. squamosa* dan rimpang *C. domestica* merupakan racun perut bagi larva *S. litura*. Menurut Tjahyono *et al.* (2005), insektisida racun perut merupakan insektisida yang merusak bagian tubuh serangga setelah masuk melalui mulut dan merusak saluran pencernaan. Campuran ekstrak uji tidak langsung mematikan serangga, tetapi mati secara perlahan. Pada penelitian ini, jumlah kematian larva terbanyak pada semua kelompok uji dan kontrol positif terjadi 48 jam setelah pengujian campuran ekstrak uji. Hasil penelitian ini sama dengan hasil penelitian Rajguru & Sharma (2012), Balfas & Willis (2009), Selvaraj *et al.* (2010) yang menggunakan ekstrak tanaman sebagai pengendali larva *S. litura* dengan jumlah kematian terbanyak 24 jam setelah pengujian.

Berdasarkan pengamatan visual, larva *S. litura* yang diberi perlakuan campuran ekstrak menunjukkan gejala larva mati dengan ukuran tubuh yang terlihat lebih kecil kemudian integumen larva mengering dan akhirnya mati (Gambar 1). Hal ini sama dengan hasil penelitian Dono *et al.* (2008) yang menyatakan bahwa ekstrak biji *Barringtonia asiatica* menyebabkan larva *C. pavonana* mengalami kematian dengan ciri ukuran larva lebih kecil dari ukuran larva normal. Sumber yang sama menyatakan kematian larva karena paparan suatu ekstrak tanaman diduga disebabkan oleh senyawa saponin dan alkaloid yang merupakan komponen toksik dari ekstrak yang diaplikasikan, yang menyebabkan keracunan dan gangguan metabolisme tubuh sehingga aktivitas hidup serangga menjadi terhambat dan menyebabkan kematian secara perlahan.



Gambar 1 Larva *Spodoptera litura* F. a) kelompok pengujian campuran ekstrak uji yang menunjukkan perubahan warna larva menjadi lebih kuning, permukaan integumen larva mengering, dan ukuran larva tidak bertambah b) kelompok kontrol negatif dengan warna larva mulai kehitaman dan ukuran larva bertambah besar setiap hari (skala 1 mm) (koleksi pribadi).

Nilai LC₅₀ dan LC₉₀



Gambar 2 Garis persamaan regresi linear log konsentrasi campuran ekstrak uji dengan probit kematian larva *Spodoptera litura* F.

Nilai LC₅₀ dan LC₉₀

Penentuan efektivitas campuran ekstrak uji berupa nilai LC ditentukan dengan menggunakan analisis Probit angka kematian larva yang disebabkan oleh campuran ekstrak tersebut. Nilai LC menyatakan konsentrasi campuran ekstrak uji yang menyebabkan persentase kematian larva *S. litura*. Semakin rendah nilai LC maka campuran ekstrak uji semakin efektif karena dengan konsentrasi yang rendah menyebabkan kematian larva yang tinggi. Garis persamaan regresi linear log konsentrasi campuran ekstrak uji dengan probit kematian larva instar kedua dan ketiga *S. litura* dapat dilihat pada Gambar 2.

Persamaan garis regresi linear pada pengujian larva instar kedua dan ketiga secara berurutan adalah $y = 1,8584x - 1,6511$ dan $y = 9,8356x - 34,552$. Kedua persamaan ini diperoleh dari garis regresi linear yang terbentuk dari perpotongan empat titik log konsentrasi yang digunakan pada saat pengujian larva instar kedua dan ketiga dengan probit kematian larva instar kedua dan ketiga yang dilihat dari tabel persentase probit kematian (Finney, 1971). Berdasarkan persamaan garis regresi linear tersebut, maka ditentukan nilai LC₅₀ dan LC₉₀ dengan cara memasukkan persentase kematian probit ke dalam nilai y. Nilai LC₅₀ dan LC₉₀ campuran ekstrak uji pada mortalitas larva instar kedua dan ketiga *S. litura* 48 jam setelah pengujian tersaji pada Tabel 4.

Nilai LC₅₀ dan LC₉₀ larva instar kedua lebih rendah daripada larva instar ketiga. Nilai LC₅₀ dan LC₉₀ larva instar kedua adalah 5.252 ppm dan 11.124 ppm, sedangkan pada larva instar ketiga adalah 10.559 ppm dan 13.638 ppm. Larva instar kedua lebih rentan dibandingkan larva instar ketiga 48 jam setelah pengujian campuran ekstrak uji. Hal ini bisa dilihat dari LC₅₀ larva instar kedua yang lebih rendah daripada instar ketiga. Hasil penelitian ini sama dengan hasil penelitian Amelia (2015) yang menyatakan bahwa nilai LC₅₀ dan LC₉₀ ekstrak daun *Swietenia mahagoni* pada larva instar kedua lebih rendah daripada instar ketiga *Aedes aegypti*.

Individu yang lebih muda memiliki aktivitas makan yang lebih banyak dibandingkan dengan individu yang lebih dewasa dalam hal proporsi makan dibandingkan bobot tubuh (Hayes 2011). Oleh karena itu, jika makanan kedua individu diberi zat toksik dengan konsentrasi sama, individu muda menerima jumlah racun yang lebih banyak dibandingkan dengan individu dewasa sehingga efek yang ditimbulkan oleh senyawa toksik tersebut lebih banyak pada individu muda daripada individu tua. Persentase rerata larva instar kedua dan ketiga yang mengalami kematian setelah pemaparan campuran ekstrak uji dengan konsentrasi yang sama dapat dilihat pada Tabel 5.

Menurut Goulson *et al.* (1995) sistem pertahanan tubuh pada serangga dengan umur larva yang lebih tua lebih kuat daripada umur larva yang lebih muda, serta dibutuhkan zat toksik dengan konsentrasi lebih besar untuk membunuh serangga dengan fase perkembangan yang lebih tua.

KESIMPULAN

Campuran ekstrak uji efektif pada mortalitas larva instar kedua dan ketiga serta lebih efektif pada larva instar kedua daripada larva instar ketiga *S. litura*. LC₅₀ campuran ekstrak uji pada larva instar kedua dan ketiga secara berurut adalah 5.252 ppm dan 10.559 ppm serta LC₉₀ secara berurut adalah 11.124 ppm dan 13.638 ppm.

UCAPAN TERIMA KASIH

Penulis mengucapkan terima kasih kepada Dekan Fakultas Biologi UGM atas bantuan dana penelitian BOPTN Tahun 2016 Fakultas Biologi UGM.

DAFTAR PUSTAKA

- Abdinegara. 2003. Penggunaan Analisis Probit Untuk Pendugaan Tingkat Kepekaan Populasi *Spodoptera exigua* Terhadap Deltametrin di Daerah Istimewa Yogyakarta. *Informatika Pertanian*. 12: 1–8.
- Amelia TRN. 2015. Efektivitas Ekstrak Air dan Etanol Daun Mahoni (*Swietenia mahagoni* (L.) Jacq) Terhadap Larva dan Imago *Aedes aegypti* L. [Tesis]. Yogyakarta (ID): Universitas Gadjah Mada. pp. 42–43 .
- Arivoli S, Tennyson S. 2012. Antifeedant Activity of Plant Extract Against *Spodoptera litura* (Fab.) (Lepidoptera: Noctuidae). *American-Eurasian Journal of Agricultural & Environmental Sciences* 12 (6): 764–768.
- Balfas R, Willis M. 2009. Pengaruh Ekstrak Tanaman Obat Terhadap Mortalitas dan Kelangsungan Hidup

Tabel 4 Nilai LC₅₀ dan LC₉₀ campuran ekstrak uji pada mortalitas larva *Spodoptera litura* F.

Fase Perkembangan	LC ₅₀ (ppm)	LC ₉₀ (ppm)
Instar kedua	5.252	11.124
Instar ketiga	10.559	13.638

Tabel 5 Persentase rerata larva instar kedua dan ketiga yang mengalami kematian setelah pemaparan campuran ekstrak uji dengan konsentrasi 10.000 ppm

Kelompok perlakuan/ Konsentrasi (ppm)	Rerata kematian larva instar kedua (%)	Rerata kematian larva instar ketiga (%)
10.000	87	43

Spodoptera litura F. (Lepidoptera: Noctuidae). *Buletin Penelitian Tanaman Rempah dan Obat*. 20(2): 148–156.

Barve D, Pandey N. 2011. Phytochemical and Pharmacological Review on *Annona squamosa* Linn. *International Journal of Research in Pharmaceutical and Biomedical Sciences*. 2(4). 1404–1412

Campbell NA, Reece JB, Mitchell L. G. 2004. *Biologi*. Jakarta (ID): Penerbit Erlangga. pp. 22–26

Dadang, Fitriarsi ED, Prijono D. 2011. Field Efficacy of Two Botanical Insecticide Formulations Against Cabbage Insect Pest, *Crociodolomia pavonana* (F.) (Lepidoptera: Pyralidae) and *Plutella xylostella* (L.) (Lepidoptera: Yponomeutidae). *Journal of the International Society for Southeast Asian Agricultural Sciences*. 17(2): 38–47.

Do² D, Hidayat S, Nasahi C, Anggraini E. Pengaruh Ekstrak Biji *Barringtonia asiatica* L. (Kurz) (Lecythidaceae) Terhadap Mortalitas Larva dan fekunditas *Crociodolomia pavonana* F. (Lepidoptera: Pyralidae). *Jurnal Agrikultura*. 19(1): 5–14. <https://doi.org/10.24198/agrikultura.v19i1.601>

Dutta B. 2015. Study of Secondary metabolite Constituents and Curcumin Contents of Six Different Species of Genus *Curcuma*. *Journal of Medicinal Plants Studies*. 3(5): 116–119.

Felsot AS, Racke K. D. 2007. Chemical Pest Control Technology: Benefit, Disadvantages, and Continuing Roles in Crop Production Systems, In Crop Protection Products for Organic Agriculture Environmental, Health, and Efficacy Assesment. *American Chemical Society Symposium Series*, *American Chemical Society*. Washington DC: 1–18. <https://doi.org/10.1021/bk-2007-0947.ch001>

Finney DJ. 1971. *Probit Analysis*. Third edition. London (EN): Cambridge University Press pp. 25.

- Gomez KA, Gomez AA. 2010. *Prosedur Statistik Untuk Penelitian Pertanian*. Penerjemah Endang Sjamsuddin dan Justika S. Baharsjah. Jakarta (ID): Penerbit Universitas Indonesia. pp 8–18.
- Goulson D, Hails RS, William T, Hirst ML, Vasconcelos SD. 1995. Transmission Dynamics of A virus in A Stage-Structured Insect Population. *Ecology*. 76(2): 392–401. <https://doi.org/10.2307/1941198>
- Hasibuan, R. 2015. *Insektisida Organik Sintetik dan Biorasional*. Yogyakarta (ID): Plantaxia. pp. 10
- Hayes WJ. 2010. Third Edition. *Hayes Handbook of Pesticide Toxicology*. San Diego (US): Academic Press
- Jaswanth A, Raanathum P, Ruckman K. 2002. Evaluation of Mosquitocidal Activity of *Annona squamosa* Leaves Againsts Filarial Vector osquito, *Culex quinquefasciatus* Say. *Indian Journal of Experimental Biology*. 40: 363–365.
- Kalshoven LGE. 1981. *The Pest of Crops In Indonesia*. Revised By Van Der Laan. Jakarta (ID): PT Ichtiar Baru-Van Hoeve. Pp. 338–339.
- Kandagal AS, Khetagoudar MC. 2013. Study on **2**arvicidal Activity of Weed Extracts Againsts *Spodoptera litura*. *Journal of Environmental Biology*. 34: 253–257.
- Koul O, Walia S. 2009. Comparing Impact of Plant Extract and Pure Allelochemicals and Implications for Pest Control. *Perspective in Agriculture, Vetrinary Science, Nutrition and Natural Resources*. 49: 1–20.
- Kumar AG, Sevarkodiyone SP. 2009. Effect of Seed **2**xtract of *Annona Squamosa* L. and *Lepidium sativum* L. on The Pupal Developoment and reproductive Parameters of Tobacco Curworm *Spodoptera litura* (Fabricius). *Hexapoda*. 16(2): 132–135
- Lee H, Shin W, Song C, Cho K, Ahn Y. 2001. Insecticidal Activities of ar-Turmerone Identified in *Curcuma longa* Rhizome againsts *Nilaparvata lugens* (Homoptera: Delphacidae) and *Plutella xylostella* (Lepidoptera: Yponomeutidae). *Journal of Asia-Pacific Entomology*. 4(2): 181–185. [https://doi.org/10.1016/S1226-8615\(08\)60121-1](https://doi.org/10.1016/S1226-8615(08)60121-1)
- Liu SQ, Shi JJ, Cao H, Jia FB, Liu XQ, Shi GL. 2000. **2**urvey of Pesticidal component in Plant. In: *Entomology in China in 21st Century*. Proceedings of 2000 Conference of Chinese Entomological Society Eds. Dianmo. Li Beijing. China. *Science and Technique*: 1098–1104.
- Marwoto, Suharsono. 2008. Strategi dan Komponen Teknologi Pengendalian Ulat Grayak (*Spodoptera litura* Fabricius) Pada Tanaman Kedelai. *Jurnal Litbang Pertanian*. 27(4): 131–136.
- Mulyaman S, Cahyaniati, Adam I, Mustofa T. 2000. *Pengenalan Pestisida Nabati Tanaman Holtikultura*. Jakarta (ID): Direktorat Perlindungan Tanaman-Departemen Pertanian. pp. 24–38.
- Mulyani M, Arifin B, Nurdin H. 2013. Uji Antioksidan dan Isolasi Senyawa metabolit Sekunder Dari Daun Srikaya (*Annona squamosa* L.). *Jurnal Kimia Unand*. 2(1): 6–12.
- Rao MS, Rao CAR, Vennila S, Manimanjari D, Maheswari M, Venkateswarlu B. 2014. Estimation of Number of Generations of *Spodoptera litura* Fab. On Peanut in India Duting Near and Distant Future Climate Change Scenarios. *Scientific Research and Essays*. 9(7): 195–203. <https://doi.org/10.5897/SRE2013.5783>
- Raj DS, Vennila JJ, Aiyavu C, Panneerselvam K. 2009. The Hepatoprotective Effect of Alcoholic Extract of *Annona squamosa* Leaves on Experimentally induced Liver Injury in Swiss Albino Mice. *International Journal of Integrative Biology*. 5(3): 182–185.
- Rajguru M, Sharma AN. 2012. Comparative efficacy of Plant Extracts alone and in Combination with *Bacillus thuringiensis* sub sp. *kurstaki* against *Spodoptera litura* Fab. Larvae. *Journal of Biopesticides*. 5(1): 81–86.
- Rimbawani DD. 2009. Uji Ekstrak Daun dan Biji Srikaya (*Annona squamosa*) Terhadap Mortalitas Ulat Grayak (*Spodoptera litura*). [Skripsi]. Surabaya (ID): Institut Teknologi Sepuluh Nopember.
- Rismunandar. 1998. *Rempah-rempah: Komoditi Ekspor Indonesia*. Bandung (ID): Penerbit Sinar Baru. pp. 141–143.
- Selvaraj S, Adiroubane D, Ramesh V, Narayanan AL. 2010. Impact of Ecological Factors on Incidence and Development of Tobacco Cut Worm, *Spodoptera litura* Fabricius on Cotton. *Journal of Biopesticides*. 3(1): 043–046.
- Sh**2**out HA, Xu JM, Yao XM, Jia QD. 2011. Influence and Mechanism of Different Host Plants On The Growth, development and Fecundity of reproductive System of Common Cutworm *Spodoptera litura* (Fabricius) (Lepidoptera: Noctuidae). *Asian Journal of Agricultural Science*. 3 (4): 291–300.
- Soemirat J, Ariesyady H. D. 2015. Toksikologi Lingkungan. Yogyakarta (ID): Gadjah Mada University Press. pp. 143–144.
- Singh RN, Saratchandra B. 2005. The Development of Botanical Product with Special Reference to Seri-Ecosystem. *Caspian Journal of Environmental Science*. 3(1): 1–8.
- Sutoyo, Wiriodmodjo B. 1997. Uji Insektisida Botani **2**un Nimba (*Azadirachta indica*), Daun Pahitan (*Eupatorium inulifolium*) Dan Daun Kenikir (*Tagetes*

- spp) Terhadap Kematian Larva *Spodoptera litura* F. (Lepidoptera: Noctuidae) Pada Tanaman Tembakau. *Prosiding Kongres Perhimpunan Entomologi Indonesia V dan Symposium Entomologi*. 317–321 p.
- Suryaningsih E, Hadisoeganda WW. 2004. Pestisida Botani Untuk Mengendalikan Hama dan Penyakit Pada Tanaman Sayuran. Edisi I. Bandung (ID): Balai Penelitian Tanaman Sayuran. Pp. 19–26.
- Tavares WS, Freitas, Silvia S, Graziotti GH, Parente LML, Liao LM, Zanuncio JC. 2013. Ar-turmerone From *Curcuma longa* (Zingiberaceae) rhizomes and Effect on *Sitophilus zeamais* (Coleoptera: Curulionidae) and *Spodoptera frugiperda* (Lepidoptera: Noctuidae). *Industrial Crops and Product*. 46: 158–264. <https://doi.org/10.1016/j.indcrop.2013.01.023>
- Tjahyono BR, Poerwanto, Sudarsono. 2005. *Kamus Pertanian Umum*. Jakarta (ID): Penebar Swadaya. Pp. 533.
- Vastrad AS, Lingappa S, Basavanagoud K. Vegetable Oils as Synergist of Synthetic Pyrethroid Against Diamond Back Moth, *Plutella xylostella* L. (Yponomeutidae: Lepidoptera). *Journal of the Entomological Research Society*. 26: 285–290.
- Zhang JS, Guan J, Yuang FQ, Liu HG, Cheng XJ, Li SP. 2008. Qualitative and Quantitative Analysis of Four Species of Curcuma rhizome Using Twice Development Thin Layer Chromatography. *J. Pharmaceut. Biomed*. 48: 1024–1028. <https://doi.org/10.1016/j.jpba.2008.07.006>

Hasil similarity JIPI

ORIGINALITY REPORT

15%	15%	6%	%
SIMILARITY INDEX	INTERNET SOURCES	PUBLICATIONS	STUDENT PAPERS

MATCHED SOURCE

2	jurnal.yudharta.ac.id Internet Source	4%
----------	---	-----------

4%

★ **jurnal.yudharta.ac.id**

Internet Source

Exclude quotes On

Exclude bibliography On

Exclude matches < 2%