

RUBRAXHANTONE DARI *Garcinia forbesii* KING. DAN BIOAKTIVITASNYA

Yohannes Alen<sup>1</sup>, Novi Safitri<sup>1</sup>, Dachriyanus<sup>1</sup>, A. Manaf Ali<sup>2</sup>, N. H. Ladjis<sup>3</sup>  
dan M. V. Sargent<sup>3</sup>,

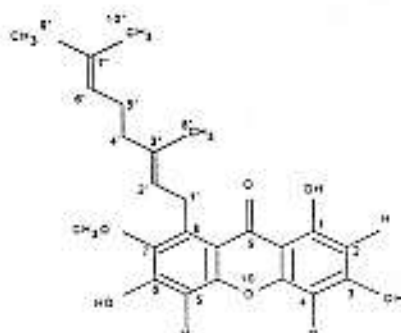
<sup>1</sup> Jurusan Farmasi FMIPA, Universitas Andalas Padang.

<sup>2</sup> Bio-sciences Laboratory, University Putra Malaysia, K.L. Malaysia

<sup>3</sup> Department of Chemistry, University of Western Australia, Australia.

## ABSTRACT

The rubraxhantone compound was isolated firstly from antimicrobial fraction of the bark of *Garcinia forbesii* King. (Famili Guttiferae) by chromatographic method. The structure of this compound was elucidated based on its spectral data properties. The isolated compound had a significant antimicrobial properties against the selected microbes by diffusion method.



**Keywords :** antimicrobial, *Garcinia forbesii* King., chromatographic, diffusion method.

## PENDAHULUAN

*Garcinia forbesii* King. (Famili Guttiferae) secara tradisional telah digunakan oleh masyarakat Harau Payakumbuh sebagai rempah-rempah. Genus ini digunakan juga sebagai pengobatan dan kosmetik. Dari hasil penelitian yang telah dilakukan, banyak spesies dari genus *Garcinia* ini mengandung senyawa antimikroba, antikanker, antioksidan dan pelangsing<sup>[1]</sup>.

Berdasarkan penelusuran pustaka beberapa hasil penelitian yang telah dilakukan terhadap spesies ini ada yang mengandung senyawa golongan xanthon<sup>[2-3]</sup>. Dari genus *Garcinia* telah banyak diketahui kandungannya, antara lain  $\alpha$ -mangostin, garcinifuran, dimetilmangostin, mangostanin, gertanin yang diisolasi dari *Garcinia mangostana*<sup>[4-5]</sup>. Dari tumbuhan *G.*

*cowa* Khran. Ditemukan senyawa cowanin, cowanol, cowaxanthon<sup>[6]</sup>. Dari *G. tetrandra* ditemukan senyawa thwaitesixanthon<sup>[6]</sup>. Dalam *G. polyantha* terkandung senyawa isoheedixanthon<sup>[7]</sup>.

Penggunaan farmakologis dari genus *Garcinia* ini telah banyak diketahui terutama dari senyawa xanthon yang terkandung di dalamnya. Senyawa mangostin yang terkandung dalam *G. mangostana* berguna sebagai antiinflamasi pada dosis 50 mg/kg BB dan sebagai antimikroba<sup>[7]</sup>. Tumbuhan *G. nervosa* digunakan oleh masyarakat sebagai obat diare, antiinflamsi, antimikroba dan mengobati infeksi pada kulit<sup>[8]</sup>. Daun dari *G. cowa* dan *G. microstigma* digunakan untuk mengobati penderita parkinson<sup>[11]</sup>. Tumbuhan *Garcinia forbesii* King mengandung xanthon sebagai hasil metabolit sekunder. Pada kulit

batang tumbuhan ini terkandung senyawa forbesione<sup>[2]</sup>, piranojacareubin dan forbexanthon<sup>[3]</sup>, 1,3,7, trihidroksi-2-(metilbut-2-enil) xanthon.

(Gallenkamp Plus<sup>®</sup>), lemari aseptis, tabung reaksi, stirer magnetik, vorteks (Fisons WhirliMixer<sup>™</sup>), jangka sorong, plat titer mikro dan *sheaker*.

## METODOLOGI

### Umum

Alat-alat yang digunakan untuk pengerjaan isolasi: seperangkat peralatan destilasi, seperangkat peralatan *rotary evaporator*, gelas ukur dengan berbagai ukuran, plat tetes, corong, kapas, kertas saring (Whatman<sup>®</sup>), aluminium foil, penangas air, lampu uv  $\lambda$  254 nm (Betrachter Lamag), kolom kromatografi dengan berbagai ukuran, perangkat kromatografi radial (Kromatotron<sup>®</sup> model 7924 Harison Research USA), bejana kromatografi (chamber), spatel, kapiler, botol, vial, spektroskopi IR (Digilab FTS-45), spektroskopi <sup>13</sup>C RMI (Bruker ADV 125 MHz), spektroskopi <sup>1</sup>H RMI (Bruker ADV 500 MHz), COSY (Corelation Spectroscopi), spektroskopi massa (Fison VG Autospec) (70 eV) dan "Fisher-Jhon Melting Point Aparatus".

### Alat

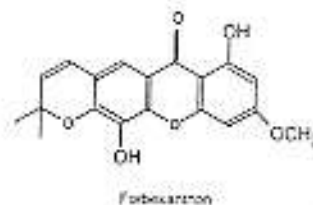
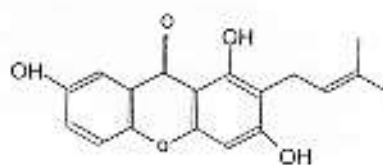
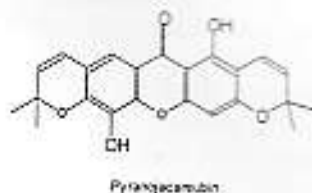
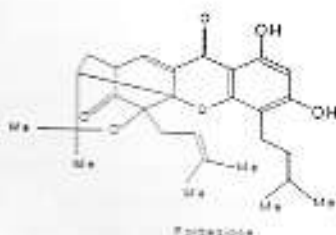
Erlenmeyer dengan berbagai ukuran, pinset, pipet mikro (Biohit Proline<sup>®</sup>), timbangan analitik (Mettler PM<sup>®</sup>200), cawan petri, jarum ose, kertas cakram (Whatman<sup>®</sup> No. 3), kertas perkamen, kapas, kain kassa, benang, lampu spiritus, *hotplate* (IEC<sup>®</sup>), autoklaf (All American<sup>®</sup> Model No. 25X), inkubator

### Bahan

Kulit batang (kering) tumbuhan *Garcinia griffithii* T. Anders, diambil pada tanggal 28 April 2002, di daerah Sarasah Bonta Harau Kabupaten Lima Puluh Kota, Sumatera Barat. Air suling, metanol, *n*-heksan, etil asetat, butanol, natrium sulfat anhidrat, silika gel 60 (40-63  $\mu$ m) (Merck<sup>®</sup>), plat silika 60 GF 254 (Merck<sup>®</sup>). Larutan NaCl fisiologis, Nutrien Agar (NA) (Merck<sup>®</sup>), Sabouraud Dekstrosa Agar (SDA) (Merck<sup>®</sup>) dan mikroba uji yang terdiri dari : *Staphylococcus aureus* ATCC 25923, *Staphylococcus epidermidis* ATCC 12228, *Micrococcus luteus* ATCC 9341, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 10701, *Eschericia coli* ATCC 25923, *Candida albicans* ATCC 10231 dan *Trichophyton mentagrophytes* ATCC 5431.

### Prosedur

Isolasi senyawa aktif antimikroba dari kulit batang *Garcinia forbesii* King, dilakukan dengan perajangan kulit batangnya. Perajangan ini dimaksudkan untuk memperluas permukaan sampel agar kontak antara pelarut dengan sampel semakin luas sehingga mempermudah penetrasi pelarut kedalam membran sel dan proses pelarutan senyawa-senyawa yang terkandung di dalam sampel.



Penyarian sampel dilakukan dengan cara maserasi karena maserasi merupakan prosedur sederhana untuk mendapatkan ekstrak karena hanya dengan merendam sampel dalam pelarut selama beberapa hari dan sesekali dikocok. Metanol digunakan sebagai pelarut dalam maserasi ini karena metanol merupakan pelarut yang dapat melarutkan hampir semua senyawa organik dalam tumbuhan, baik polar maupun non polar dan metanol mempunyai titik didih yang rendah ( $65^{\circ}\text{C}$ ) sehingga mudah diuapkan. Ekstrak metanol yang diperoleh diuapkan pelarutnya secara *in vacuo*, karena dalam keadaan vakum tekanan uap pelarut akan menjadi turun dan pelarut akan mendidih pada temperatur lebih rendah dari titik didihnya sehingga dapat mengurangi kerusakan senyawa termolabil yang ada didalam sampel.

Fraaksinasi dilakukan dengan menggunakan pelarut berdasarkan tingkat kepolarannya. Pelarut *n*-heksan akan menarik senyawa-senyawa non polar, etil asetat untuk menarik senyawa semi polar dan senyawa polar ditarik dengan pelarut butanol. Fraksi yang didapat dipekatan *in vacuo* sehingga didapat ekstrak kental untuk setiap fraksi.

Ekstrak kental metanol dan ketiga fraksi dilakukan uji aktivitas antimikroba dengan metoda difusi agar. Mikroba uji yang digunakan yaitu mikroba yang bersifat patogen dan merugikan terhadap manusia yang umumnya ditemukan pada kulit dan saluran pencernaan yang terdiri dari bakteri gram positif (*Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Micrococcus luteus*), bakteri gram negatif (*Pseudomonas aeruginosa*, *Eschericia coli*), jamur *Candida albicans* dan *Tricophyton mentagrophytes*. Untuk mengukur transmitannya mikroba uji disuspensikan kedalam larutan NaCl fisiologis yang bertujuan memberikan lingkungan yang isotonik bagi mikroba, sebab jika keadaan hipertonik maka cairan sel akan keluar dan jika hipotonik sel akan mengembang dan pecah. Metoda difusi agar dipilih karena metoda ini relatif sederhana dan hasil yang didapat cukup teliti untuk mengetahui adanya aktivitas antimikroba. Dacrah bening disekeliling cakram menandakan tidak adanya mikroba yang tumbuh, hal ini menunjukkan bahwa

sampel mempunyai aktivitas menghambat pertumbuhan mikroba. Hasil pengujian aktivitas antimikroba dari sampel uji dengan konsentrasi 10% b/v untuk ekstrak metanol dan 1% b/v untuk fraksi menunjukkan bahwa ekstrak metanol dan semua fraksi aktif terhadap semua bakteri yang digunakan namun tidak aktif terhadap jamur, dan fraksi etil asetat memberikan diameter hambatan yang lebih besar terhadap mikroba uji dibandingkan fraksi heksan dan butanol.

Fraksi etil asetat selanjutnya dikromatografi kolom menggunakan fasa diam silika gel 60 (40 - 63 $\mu\text{m}$ ) dan fasa gerak *n*-heksan, etil asetat dan metanol dengan sistem SGP atau "Step Gradient Polarity" yaitu dengan menggunakan pelarut yang kepolarannya ditingkatkan secara perlahan-lahan sehingga didapatkan pemisahan yang baik. Disini juga dilakukan kromatografi radial untuk mendapatkan senyawa murni. Pemisahan senyawa dengan kromatografi radial ini lebih bagus, sehingga baik sekali digunakan untuk pemisahan campuran senyawa-senyawa dimana pola kromatogramnya pada plat KLT menunjukkan noda yang berdekatan yang sukar dipisahkan secara kromatografi kolom biasa. Pada prinsipnya kromatografi radial merupakan kromatografi lapis tipis preparatif dengan aliran fasa gerak yang dipercepat oleh gaya sentrifugal.

Fraksi yang telah menunjukkan satu noda pada plat KLT direkristalisasi dengan menggunakan campuran pelarut *n*-heksan, etil asetat sehingga diperoleh senyawa murni yang telah menunjukkan satu noda pada plat KLT. Dari fraksi etil asetat ini dihasilkan 3 senyawa murni yaitu senyawa A berupa kristal kuning yang dimurnikan dengan rekristalisasi dengan *n*-heksan dan etil asetat, senyawa B dan C berupa minyak.

Penentuan aktivitas antimikroba senyawa A, B, C dilakukan dengan metoda difusi agar dengan kadar tiap cakram 100; 50,0; 30,0; 15,0; dan 10,0  $\mu\text{g}$ . Untuk mengetahui aktivitas antimikroba senyawa ini digunakan antibiotik pembanding yaitu tetrasiklin yang merupakan antibiotik spektrum luas yang dapat menghambat pertumbuhan bakteri gram positif dan gram negatif. Konsentrasi tetrasiklin yang

batang tumbuhan ini terkandung senyawa forbesione<sup>[1]</sup>, piranojacareubin dan forbexanthon<sup>[1]</sup>, 1,3,7, trihidroksi-2-(metilbut-2-enil) xanthon.

## METODOLOGI

### Umum

Alat-alat yang digunakan untuk pengerjaan isolasi: seperangkat peralatan destilasi, seperangkat peralatan *rotary evaporator*, gelas ukur dengan berbagai ukuran, plat tetes, corong, kapas, kertas saring (Whatman<sup>®</sup>), aluminium foil, penangas air, lampu uv  $\lambda$  254 nm (Betrachter Lamag), kolom kromatografi dengan berbagai ukuran, perangkat kromatografi radial (Kromatotron<sup>®</sup> model 7924 Harison Research USA), bejana kromatografi (chamber), spatel, kapiler, botol, vial, spektroskopi IR (Digilab FTS-45), spektroskopi <sup>13</sup>C RMI (Bruker ADV 125 MHz), spektroskopi <sup>1</sup>H RMI (Bruker ADV 500 MHz), COSY (Corelation Spectroscopi), spektroskopi massa (Fison VG Autospec) (70 eV) dan "Fisher-Jhon Melting Point Aparatus".

### Alat

Erlenmeyer dengan berbagai ukuran, pinset, pipet mikro (Biohit Proline<sup>®</sup>), timbangan analitik (Mettler PM<sup>®</sup>200), cawan petri, jarum ose, kertas cakram (Whatman<sup>®</sup> No. 3), kertas perkamen, kapas, kain kassa, benang, lampu spiritus, *hotplate* (IEC<sup>®</sup>), autoklaf (All American<sup>®</sup> Model No. 25X), inkubator

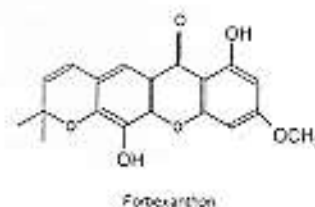
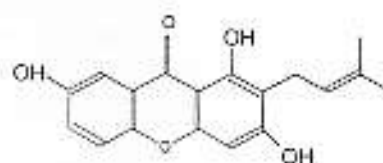
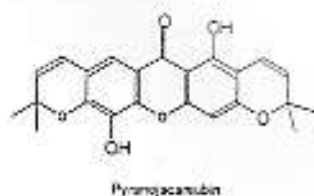
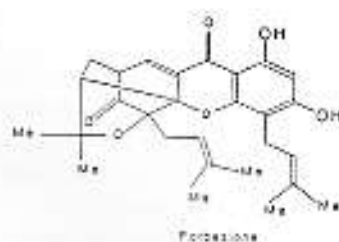
(Gallenkamp Plus<sup>®</sup>), lemari aseptis, tabung reaksi, stirer magnetik, vorteks (Fisons WhirliMixer<sup>TM</sup>), jangka sorong, plat titer mikro dan *sheaker*.

### Bahan

Kulit batang (kering) tumbuhan *Garcinia griffithii* T. Anders, diambil pada tanggal 28 April 2002, di daerah Sarasah Bonta Harau Kabupaten Lima Puluh Kota, Sumatera Barat. Air suling, metanol, *n*-heksan, etil asetat, butanol, natrium sulfat anhidrat, silika gel 60 (40-63  $\mu$ m) (Merck<sup>®</sup>), plat silika 60 GF 254 (Merck<sup>®</sup>). Larutan NaCl fisiologis, Nutrien Agar (NA) (Merck<sup>®</sup>), Sabouraud Dekstrosa Agar (SDA) (Merck<sup>®</sup>) dan mikroba uji yang terdiri dari : *Staphylococcus aureus* ATCC 25923, *Staphylococcus epidermidis* ATCC 12228, *Micrococcus luteus* ATCC 9341, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 10701, *Eschericia coli* ATCC 25923, *Candida albicans* ATCC 10231 dan *Trichophyton mentagrophytes* ATCC 5431.

### Prosedur

Isolasi senyawa aktif antimikroba dari kulit batang *Garcinia forbesii* King, dilakukan dengan perajangan kulit batangnya. Perajangan ini dimaksudkan untuk memperluas permukaan sampel agar kontak antara pelarut dengan sampel semakin luas sehingga mempermudah penetrasi pelarut kedalam membran sel dan proses pelarutan senyawa-senyawa yang terkandung di dalam sampel.



Penyarian sampel dilakukan dengan cara maserasi karena maserasi merupakan prosedur sederhana untuk mendapatkan ekstrak karena hanya dengan merendam sampel dalam pelarut selama beberapa hari dan sesekali dikocok. Metanol digunakan sebagai pelarut dalam maserasi ini karena metanol merupakan pelarut yang dapat melarutkan hampir semua senyawa organik dalam tumbuhan, baik polar maupun non polar dan metanol mempunyai titik didih yang rendah ( $65^{\circ}\text{C}$ ) sehingga mudah diuapkan. Ekstrak metanol yang diperoleh diuapkan pelarutnya secara *in vacuo*, karena dalam keadaan vakum tekanan uap pelarut akan menjadi turun dan pelarut akan mendidih pada temperatur lebih rendah dari titik didihnya sehingga dapat mengurangi kerusakan senyawa termolabil yang ada didalam sampel.

Fraaksinasi dilakukan dengan menggunakan pelarut berdasarkan tingkat kepolarannya. Pelarut *n*-heksan akan menarik senyawa-senyawa non polar, etil asetat untuk menarik senyawa semi polar dan senyawa polar ditarik dengan pelarut butanol. Fraksi yang didapat dipekatan *in vacuo* sehingga didapat ekstrak kental untuk setiap fraksi.

Ekstrak kental metanol dan ketiga fraksi dilakukan uji aktivitas antimikroba dengan metoda difusi agar. Mikroba uji yang digunakan yaitu mikroba yang bersifat patogen dan merugikan terhadap manusia yang umumnya ditemukan pada kulit dan saluran pencernaan yang terdiri dari bakteri gram positif (*Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Micrococcus luteus*), bakteri gram negatif (*Pseudomonas aeruginosa*, *Eschericia coli*), jamur *Candida albicans* dan *Tricophyton mentagraphytes*. Untuk mengukur transmitannya mikroba uji disuspensikan kedalam larutan NaCl fisiologis yang bertujuan memberikan lingkungan yang isotonik bagi mikroba, sebab jika keadaan hipertonik maka cairan sel akan keluar dan jika hipotonik sel akan mengembang dan pecah. Metoda difusi agar dipilih karena metoda ini relatif sederhana dan hasil yang didapat cukup teliti untuk mengetahui adanya aktivitas antimikroba. Daerah bening disekeliling cakram menandakan tidak adanya mikroba yang tumbuh, hal ini menunjukkan bahwa

sampel mempunyai aktivitas menghambat pertumbuhan mikroba. Hasil pengujian aktivitas antimikroba dari sampel uji dengan konsentrasi 10% b/v untuk ekstrak metanol dan 1% b/v untuk fraksi menunjukkan bahwa ekstrak metanol dan semua fraksi aktif terhadap semua bakteri yang digunakan namun tidak aktif terhadap jamur, dan fraksi etil asetat memberikan diameter hambatan yang lebih besar terhadap mikroba uji dibandingkan fraksi heksan dan butanol.

Fraksi etil asetat selanjutnya dikromatografi kolom menggunakan fasa diam silika gel 60 (40 - 63 $\mu\text{m}$ ) dan fasa gerak *n*-heksan, etil asetat dan metanol dengan sistem SGP atau "Step Gradient Polarity" yaitu dengan menggunakan pelarut yang kepolarannya ditingkatkan secara perlahan-lahan sehingga didapatkan pemisahan yang baik. Disini juga dilakukan kromatografi radial untuk mendapatkan senyawa murni. Pemisahan senyawa dengan kromatografi radial ini lebih bagus, sehingga baik sekali digunakan untuk pemisahan campuran senyawa-senyawa dimana pola kromatogramnya pada plat KLT menunjukkan noda yang berdekatan yang sukar dipisahkan secara kromatografi kolom biasa. Pada prinsipnya kromatografi radial merupakan kromatografi lapis tipis preparatif dengan aliran fasa gerak yang dipercepat oleh gaya sentrifugal.

Fraksi yang telah menunjukkan satu noda pada plat KLT direkristalisasi dengan menggunakan campuran pelarut *n*-heksan, etil asetat sehingga diperoleh senyawa murni yang telah menunjukkan satu noda pada plat KLT. Dari fraksi etil asetat ini dihasilkan 3 senyawa murni yaitu senyawa A berupa kristal kuning yang dimurnikan dengan rekristalisasi dengan *n*-heksan dan etil asetat, senyawa B dan C berupa minyak.

Penentuan aktivitas antimikroba senyawa A, B, C dilakukan dengan metoda difusi agar dengan kadar tiap cakram 100; 50,0; 30,0; 15,0; dan 10,0  $\mu\text{g}$ . Untuk mengetahui aktivitas antimikroba senyawa ini digunakan antibiotik pembanding yaitu tetrasiklin yang merupakan antibiotik spektrum luas yang dapat menghambat pertumbuhan bakteri gram positif dan gram negatif. Konsentrasi tetrasiklin yang

dipakai 30 µg/cakram dan untuk jamur digunakan klortrimazol sebagai kontrol positif dengan kadar 10 µg/cakram.

Dari uji aktivitas antimikroba yang telah dilakukan ternyata senyawa A mempunyai aktivitas yang lebih tinggi menghambat pertumbuhan bakteri *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Micrococcus luteus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, dan tidak aktif terhadap jamur *Trichopython mentagraphytes* dan *Candida albicans*. Di sini dapat diketahui bahwa pada konsentrasi yang sama antara senyawa A dengan tetrasiklin (30 µg/cakram), aktivitas senyawa A adalah 0,5-0,6 x aktivitas tetrasiklin.

Untuk penentuan KHM digunakan metoda dilusi dengan "96-Well microtiterplate". Pada metoda ini hasil yang diperoleh lebih sensitif karena konsentrasi senyawa yang digunakan dalam ppm (part per million). Dari metoda ini dapat diketahui bahwa senyawa A mempunyai KHM yang lebih rendah dari senyawa B dan C. Larutan induk dibuat 1000 ppm berdasarkan pada konsentrasi terakhir pada metoda difusi agar.

Selanjutnya dilakukan karakterisasi terhadap senyawa A ini. Dari pemeriksaan jarak leleh senyawa A menggunakan alat "Fisher -Jhon Melting Point Apparatus", diketahui bahwa senyawa A ini memiliki jarak leleh 205 - 206°C. Nilai ini menunjukkan bahwa senyawa A telah mumi karena jarak lelehnya yang sempit.

Dari pemeriksaan senyawa A dengan reaksi kimia, ternyata senyawa A ini memberikan warna hijau dengan larutan besi(III) klorida 1%, ini menunjukkan bahwa ia merupakan golongan fenolik. Dengan reagen *stanidin test*, senyawa A memberikan reaksi negatif dan ini menunjukkan senyawa A bukanlah suatu flavonoid.

Penentuan struktur senyawa aktif anti-mikroba hasil isolasi dilakukan menggunakan spektrometer yang meliputi spektrometer Ultraviolet (UV), Inframerah (IR), Resonansi Magnetik Inti (RMI) dan massa (MS).

## HASIL DAN PEMBAHASAN

Dari spektrum IR dapat diketahui bahwa senyawa ini memberikan serapan pada bilangan gelombang 3450 cm<sup>-1</sup> yang berasal dari serapan OH bebas. Terjadinya "broad spectrum" diduga berasal dari gugus OH lain yang memiliki ikatan hidrogen. Pada bilangan gelombang sekitar 2950 cm<sup>-1</sup> memperlihatkan adanya C-H alifatis dan pada 1655 cm<sup>-1</sup> memperlihatkan adanya C=O. Pada bilangan gelombang 1390 cm<sup>-1</sup> terlihat serapan yang lemah untuk (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> atau *gem-dimetil*. Pada bilangan gelombang 3238 cm<sup>-1</sup> memperlihatkan regang C-H aromatis, dan pada panjang gelombang 1162 cm<sup>-1</sup> merupakan regangan C-O-C.

Pemeriksaan spektrum ultraviolet senyawa A dalam metanol memberikan serapan maximum pada panjang gelombang 240,9 dan 311,3 nm yang memperlihatkan bahwa senyawa ini memiliki inti xanthon.

Dari pemeriksaan spektrum Massa senyawa A dengan metoda HREI (*High Resolution Electron Impact*) menunjukkan Berat Molekul senyawa ini 410,1728 yang menyatakan bahwa senyawa ini memiliki 24 atom C, 26 atom H dan 6 atom O dengan rumus molekul C<sub>24</sub>H<sub>26</sub>O<sub>6</sub>.

Dari spektrum <sup>1</sup>H-NMR senyawa A dalam d<sub>6</sub>-aseton terlihat 1 buah sinyal singlet pada 13,47 ppm yang diduga berasal dari atom H yang membentuk ikatan hidrogen dengan atom O yang berasal dari gugus C=O, sehingga berkemungkinan ia berada pada posisi C-1 berdekatan dengan gugus karbonil. Sedangkan pada pergeseran kimia 9,52 ppm terlihat sinyal melebar dengan nilai integritas dua, dan ini menunjukkan adanya dua buah O-H bebas.

Adanya 3 buah atom H yang terikat pada cincin aromatik, yakni sinyal yang muncul pada 6,17 - 6,80 ppm. Diantaranya sinyal doublet pada 6,17 ppm dengan konstanta kopling 2,1 Hz yang mengindikasikan adanya posisi meta pada cincin aromatik. Sinyal pada 6,17 ppm ini merupakan sinyal dari atom H pada C-2 yang terkopling oleh atom H pada C-4. Sinyal doublet pada 6,28 ppm dengan konstanta kopling 2,1 Hz merupakan sinyal dari atom H pada C-4 yang terkopling oleh atom H pada C-

2 (Gambar 1). Sedangkan pada pergeseran kimia 6,80 ppm terlihat sinyal singlet tanpa konstanta kopling yang merupakan sinyal dari 1 atom H pada posisi C-5. Pada pergeseran kimia 3,80 ppm terdapat sinyal singlet yang merupakan sinyal dari 3 buah proton H yang terikat sebagai metoksi aromatik dimana disini terjadi pergeseran ke daerah "downfield" akibat berdekatan dengan atom yang memiliki keelektronegatifan. Di daerah upfield terdapat tiga sinyal singlet pada  $\delta$  1,50 ppm, 1,55 ppm dan 1,82 ppm yang merupakan sinyal dari tiga buah metil yang masing-masing terletak pada posisi C-8', C-9' dan C-3'a. Sinyal singlet menunjukkan bahwa metil ini terikat dengan atom C kuartener. Dengan tidak adanya kopling para pada atom H yang terletak pada posisi C-5, mengindikasikan bahwa pada posisi C-8 tidak ada proton dan diduga pada posisi ini terjadi ikatan dengan grup lain ini didukung oleh spektrum COSY dan HMBC.

Dari spektrum  $^{13}\text{C-NMR}$  senyawa A dalam d<sub>6</sub>-aseton, diketahui bahwa senyawa ini memiliki 24 atom carbon. Dengan teknik DEPT diketahui adanya 4 buah atom C primer (metil), 3 buah atom C sekunder (metilen), 5 buah atom C tersier (metin) dan 12 buah atom C kuartener. Gugus metil terlihat pada pergeseran kimia 16,63 ppm, 17,75 ppm, 25,82 ppm, sedangkan pada 61,46 ppm terlihat adanya atom C primer (metil) yang terikat dengan atom O (metoksi). Gugus keton yang ada pada inti xanthon terlihat dengan adanya atom C kuartener pada 182,73 ppm, sedangkan gugus hidroksil terlihat dengan adanya atom C kuartener pada inti xanthon dengan pergeseran kimia 165,38 ppm; 164,92 ppm dan 157,50 ppm. Atom C kuartener lainnya pada inti xanthon adalah 157,96 ppm; 156,30 ppm; 144,59 ppm; 138,27 ppm; 112,02 ppm; 103,81 ppm; dan 138,27 ppm. Pada pergeseran kimia 98,77 ppm; 93,86 ppm; 102,84 ppm merupakan atom C tersier yang terdapat pada inti xanthon. Sinyal C tersier lainnya yaitu pada 124,87 ppm; 125,21 ppm yang berada pada posisi C-2' dan C-6'. Pada pergeseran 131,58 ppm dan 135,11 ppm merupakan C kuartener pada molekul geranil pada posisi berturut-turut C-7' dan C-3'.

Pada pergeseran kimia 5,04 ppm terlihat sinyal "triplet" yang merupakan sinyal dari proton pada ikatan rangkap yang bertetangga dengan  $\text{CH}_2$ . Dari spektrum COSY terlihat bahwa atom dengan  $\delta_{\text{H}}$  5,04 ppm ini mempunyai "bond coupling" dengan atom pada  $\delta_{\text{H}}$  2,06 ppm yang merupakan pergeseran kimia untuk  $\text{CH}_2$  yang muncul sebagai sinyal "multiplet triplet". Sinyal "multiplet triplet" ini mengindikasikan bahwa  $\text{CH}_2$  ini bertetangga dengan atom yang mempunyai 2 proton. Dari spektrum HMBC terlihat bahwa atom dengan  $\delta_{\text{H}}$  2,06 ppm ini punya "bond coupling" dengan atom C pada  $\delta_{\text{H}}$  1,96 ppm yang merupakan sinyal untuk  $\text{CH}_2$ .

Pada pergeseran kimia 5,28 ppm terdapat sinyal "broadtriplet" yang merupakan sinyal untuk proton pada ikatan rangkap yang bertetangga dengan  $\text{CH}_2$ . Dari spektrum COSY terlihat bahwa atom C dengan  $\delta_{\text{H}}$  5,28 ppm ini punya "bond coupling" dengan atom C pada  $\delta_{\text{H}}$  4,10 ppm yang merupakan sinyal untuk  $\text{CH}_2$ . Sinyal pada  $\delta_{\text{H}}$  4,10 ppm ini muncul sebagai sinyal "broad doublet" yang mengindikasikan bahwa ia bertetangga dengan atom C kuartener dan karena sinyal ini bergeser ke daerah "down field" mengindikasikan bahwa ia berikatan dengan inti benzen.

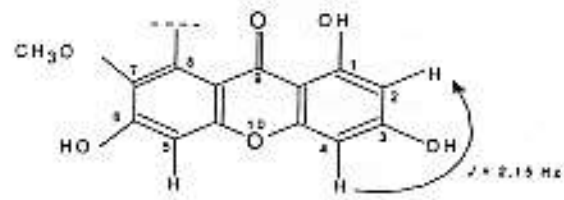
Dari spektrum C-RMI terlihat 3 gugus metil yaitu pada pergeseran kimia 17,75 ppm, 25,82 ppm dan 16,63 ppm. Dari spektrum HMBC terlihat bahwa gugus metil pada pergeseran kimia 17,75 ppm ( $\delta_{\text{H}}$  1,50 ppm) dan  $\delta_{\text{C}}$  25,82 ( $\delta_{\text{H}}$  1,55 ppm) mempunyai "bond kopling" dengan atom C pada  $\delta_{\text{C}}$  125,21 ppm ( $\delta_{\text{H}}$  5,04 ppm), sedangkan untuk gugus metil pada  $\delta_{\text{C}}$  16,63 ppm ( $\delta_{\text{H}}$  1,82) berdekatan dengan atom C pada  $\delta_{\text{C}}$  124,87 ppm ( $\delta_{\text{H}}$  5,28 ppm). Sehingga di sini terbentuk dua sistem. Dengan adanya "bond coupling" antara atom H pada  $\delta_{\text{H}}$  1,96 dengan atom C pada  $\delta_{\text{C}}$  16,63 ppm ( $\delta_{\text{H}}$  1,82 ppm) yang terlihat pada spektrum HMBC, dan dari spektrum COSY terlihat pula hubungan antara atom H pada  $\delta_{\text{H}}$  1,96 dengan atom H pada  $\delta_{\text{H}}$  1,82 ppm mengindikasikan bahwa kedua sistem yang terbentuk saling

berhubungan pada atom C dengan  $\delta_H$  1,96 ppm (Gambar 2) sehingga membentuk molekul geranil.

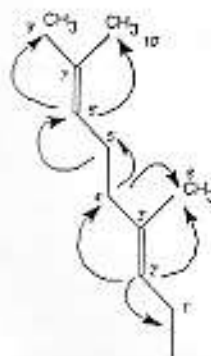
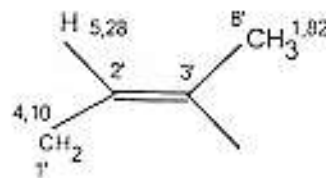
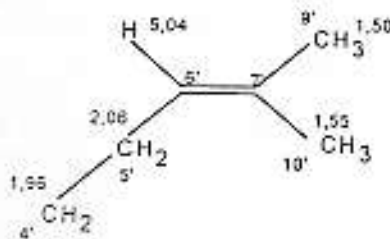
Karena pada spektroskopi massa dengan metoda HREI menunjukkan bahwa senyawa ini terdiri dari 24 atom C, dimana 10 atom C nya telah membentuk gugus geranil sedangkan satu buah atom C membentuk gugus metoksi sehingga 13 atom C sisa mengindikasikan bahwa pada senyawa ini terdapat inti xanthon seperti yang diperlihatkan oleh spektrum UV.

Pada pemeriksaan spektrum HMBC menunjukkan bahwa atom H pada cincin aromatis yang terkopling secara meta terikat pada cincin B dari inti xanthon, sebab terdapatnya "long range" kopling antara atom C dengan pergeseran kimia 165,38 ppm (C-1) dengan atom H pada pergeseran kimia 6,28 ppm (C-4). Sedangkan satu atom H lainnya terletak pada cincin A. Atom C dengan  $\delta_H$  4,10 ppm (dari gugus geranil) tidak mempunyai "bond coupling" dengan atom C pada  $\delta_C$  165,38 ppm, ini mengindikasikan

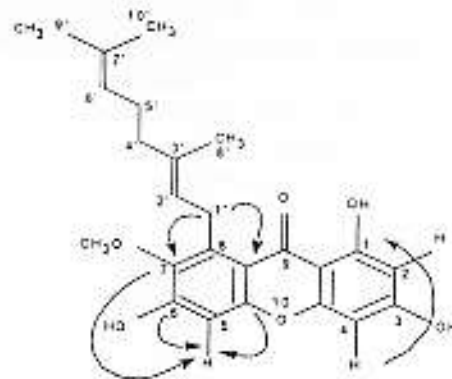
bahwa gugus geranil tidak berikatan pada cincin B dari inti xanthon. Dari spektrum HMBC atom H dengan  $\delta_H$  6,80 ppm punya "bond coupling" dengan atom C pada  $\delta_C$  156,30 ppm; 157,50 ppm; 144,59 ppm. Ini mengindikasikan bahwa atom H ini berada pada cincin A inti xanthon pada posisi C-5, sedangkan yang lainnya berturut-turut pada C-6, C-10a, dan C-7. Dengan adanya "bond coupling" antara atom H pada pergeseran kimia 4,10 ppm (C-1) terhadap atom C dengan pergeseran kimia 112,02 ppm (C-8a) dan atom C pada pergeseran kimia 144,59 ppm (C-7), mengindikasikan bahwa pada posisi C-8 terjadi ikatan antara inti xanthon dengan molekul geranil (Gambar 3).



Gambar 2

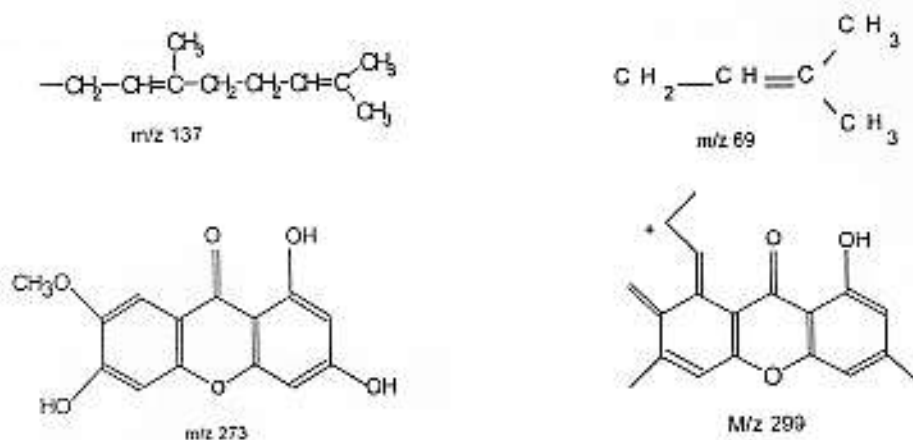


Gambar 3



Gambar 4

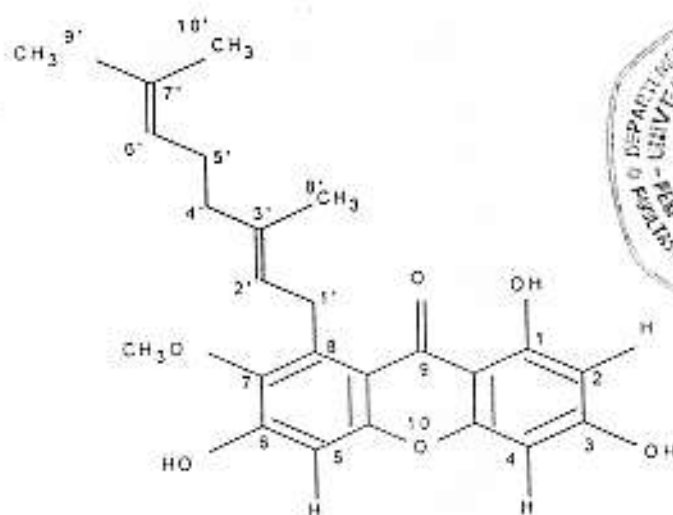




Dari pemeriksaan spektrum massa terlihat fragmen-fragmen yang lepas dari senyawa A. Fragmen dengan puncak  $m/z$  341 mengindikasikan lepasnya fragmen dengan  $m/z$  69 yang merupakan fragmen yang umum lepas pada molekul geranyl ( $\text{C}_5\text{H}_9$ ) yaitu lepasnya molekul prenil ( $\text{C}_5\text{H}_9$ ). Puncak dengan  $m/z$  299 merupakan puncak untuk senyawa 8-geranyl-7 metoksi xanthon dan ini mengindikasikan lepasnya fragmen dengan  $m/z$  111. Sedangkan puncak dengan  $m/z$  273

merupakan puncak yang muncul untuk inti xanthon tetraoksi-genasi akibat lepasnya fragmen dengan  $m/z$  137 yaitu lepasnya molekul geranyl ( $\text{C}_{10}\text{H}_{17}$ ).

Dengan membandingkan data spektroskopi dan jarak leleh senyawa A dengan literatur, ternyata senyawa A dengan inti xanthon ini merupakan Rubraxanthon<sup>18, 9)</sup> dengan struktur pada Gambar 5.



Gambar 5. Struktur Rubraxanthon

Tabel 1. Data spektroskopi  $^1\text{H}$  RMI,  $^{13}\text{C}$  RMI dan HSQC Senyawa A dalam  $d_6$ -Aseton

C No.	$\delta_{\text{H}}$ (ppm)	Multiple	$J$ (Hz)	Jumlah Proton	$\delta_{\text{C}}$ (ppm)	Keterangan
1					165,38	C
2	6,17	<i>d</i>	$J_{2,3} = 2,1$	1	98,77	CH
3					164,92	C
4	6,28	<i>d</i>	$J_{4,5} = 2,1$	1	93,86	CH
4a					157,96	C
5	6,80	<i>s</i>		1	102,84	CH
6					156,30	C
7					144,59	C
8					138,27	C
8a					112,02	C
9					182,73	C=O
9a					103,81	C
10a					157,50	C
1'	4,10	<i>brd</i>	$J_{1',2'} = 6,5$	2	26,83	CH <sub>2</sub>
2'	5,28	<i>brt</i>	$J_{2',3'} = 6,5$	1	124,87	CH
3'					135,11	C
4'	1,96	<i>brs</i>	$J_{4',5'} = 7,3$	2	40,50	CH <sub>2</sub>
5'	2,06	<i>mt</i>		2	27,34	CH <sub>2</sub>
6'	5,04	<i>brt</i>	$J_{6',7'} = 6,2$	1	125,21	CH
7'					131,58	C
8'	1,82	<i>s</i>		3	16,63	CH <sub>3</sub>
9'	1,50	<i>brs</i>		3	17,75	CH <sub>3</sub>
10'	1,55	<i>brs</i>		3	25,82	CH <sub>3</sub>
OMe	3,80	<i>s</i>		3	61,46	CH <sub>3</sub>
6-OH	9,52	<i>brs</i>		1		OH
1-OH	13,47	<i>s</i>		1		OH
3-OH	9,52	<i>brt</i>		1		OH

Ket:

*s* = singlet      *d* = doublet      *brd* = broad doublet  
*brt* = broad triplet      *mt* = multiplet triplet      *brs* = broad singlet

Tabel 2. Data Spektroskopi COSY dan HMBC Senyawa A

C No.	$\delta_{\text{H}}$ (ppm)	$\delta_{\text{C}}$ (ppm)	COSY (Interaksi H dengan H)	HMBC (Interaksi H dengan C)
1		165,38		
2	6,17	98,77		
3		164,92		93,86 ; 164,92 ; 103,81
4	6,28	93,86		
4a		157,96		165,38 ; 103,81 ; 98,77 ; 157,96
5	6,80	102,84		
6		157,50		112,02 ; 144,59 ; 156,30 ; 157,50
7		144,59		
8		138,27		
8a		112,02		
9		182,73		
9a		103,81		
10a		156,30		
1'	4,10	26,83	1,82 ; 5,28	124,87 ; 112,02 ; 135,11 ; 138,27 ; 144,59 ; 16,63 ; 27,34
2'	5,28	124,87	1,82 ; 4,10	16,63 ; 26,83 ; 40,50
3'		135,11		
4'	1,96	40,50	4,10 ; 5,28	135,11 ; 40,50 ; 124,87
5'	2,06	27,34	4,10 ; 5,28	16,63 ; 124,87 ; 135,11 ; 27,34
6'	5,04	125,21	1,50 ; 1,55 ; 5,05	131,58 ; 40,50 ; 125,21 ; 135,11
7'		131,58	1,50 ; 1,55 ; 2,06	17,75 ; 25,82 ; 27,34 ; 40,50
8'	1,82	17,75		
9'	1,50	17,75	2,06 ; 5,04	125,21 ; 131,58 ; 25,82 ; 40,50
10'	1,55	25,82	2,06 ; 5,04	125,21 ; 131,58 ; 17,75 ; 40,50
OMe	3,80	61,46		14,59

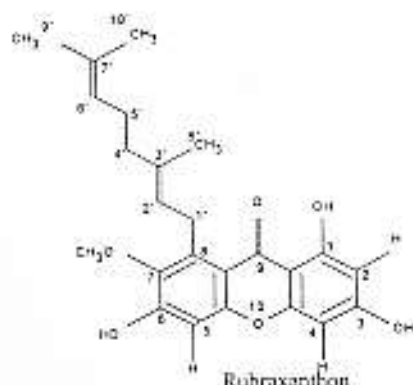
Tabel 3. Data Perbandingan Senyawa A Dengan Rubraxanthon

C No.	$\delta_C$ ppm senyawa A	$\delta_C$ ppm Rubraxanthon	$\delta_H$ ppm senyawa A	$\delta_H$ ppm Rubraxanthon
1	165,38	165,4		
2	98,77	98,8	6,17	6,19
3	164,92	164,9		
4	93,861	93,8	6,28	6,29
4a	157,96	157,5		
5	102,84	102,8	6,80	6,81
6	156,30	156,3		
7	144,59	144,7		
8	138,27	138,3		
8a	112,02	112,0		
9	182,73	182,7		
9a	103,81	103,0		
10a	157,50	156,6		
1'	26,83	27,3	4,10	4,12
2'	124,87	124,8	5,28	5,29
3'	135,11	135,1		
8'	16,63	16,6	1,82	1,83
4'	40,50	40,2	1,96	1,97
5'	27,34	26,8	2,06	2,06
6'	125,21	125,2	5,04	5,05
7'	131,58	131,5		
9'	17,75	17,7	1,50	1,53
10'	25,82	25,8	1,55	1,57
OMe	61,46	61,4	3,80	3,80

## KESIMPULAN

Dari fraksi etil asetat diperoleh senyawa murni A (0,89 g) berupa kristal jarum berwarna kuning muda, dengan aktifitas KHM masing-masing 125 ppm terhadap *Micrococcus luteus* ATCC 9342 ppm, 250 ppm terhadap *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 15442, 125 ppm terhadap *Staphylococcus aureus* ATCC 6538, 250 ppm terhadap *Staphylococcus epidermidis* ATCC 12228, dan 250 ppm terhadap *Escherichia coli* ATCC 8739.

Berdasarkan data spektroskopi disimpulkan bahwa senyawa A adalah rubraxanthon dengan rumus struktur :



## DAFTAR PUSTAKA

- Burkill, I.H., 1996, A Dictionary of the Economic Products of Malay Peninsula, Volume I, Government of Malaysia and Singapore by the Ministry of Agriculture and Cooperatives, Kuala Lumpur, Malaysia.
- Leong, Y.W., Harrison, L.J., Bennett, G.J., and Tan, H.T.W., 1996, Forbesione, A Modified Xanthone From *Garcinia forbesii*.
- Harrison, L. J., Leong, L. S., Sia, G. L., Sim, K.Y., and Tan, H.T.W., 1993, Xanthones from *Garcinia forbesii*, *Phytochemistry*, 33(3): 727-728.
- Harrison, L.J., and Nilar, 2002, Xanthones from The Heartwood of *Garcinia mangostana*, *Phytochemistry*, 60: 541-548.
- Sutanbawa, M.U. S., 1980, Xanthonoids of Tropical Plants, *Tetrahedron*, 36: 1465-1506.
- Hartati, S., Kardono, L. B. S., Kosela, S., and Sim, K.Y., 2001, Chemical Constituents of Stem Bark of *Garcinia tetrandra* Piere, Proceeding : International Seminar on Natural Products Chemistry and Utilization of Natural Resources, Kosela,

- S., dkk (Ed), Universitas Indonesia, Depok.
7. Bennett, G. J., and Lee, H. H., 1989, Xanthones from Guttiferae, *Phytochemistry*, 28(4): 967-998.
  8. Elya, B., Hanafi, M., and Mustika, J., 2000, An Isolation of Chemical Compounds and Antimicrobial Activity of the *N*-hexane Fraction of *Garcinia nervosa* Miq. (Bark)", Proceeding : The 16<sup>th</sup> National Seminar on Natural Product, Rahmani, M., dkk. (Ed), The Malaysian Natural Product Society, Malaysia.
  9. Ampofo, S.A., and Waterman, P.G., 1986, Xanthones From Three *Garcinia* Species, *J. Pharm. Chem.*, 25(10): 2351-2355.

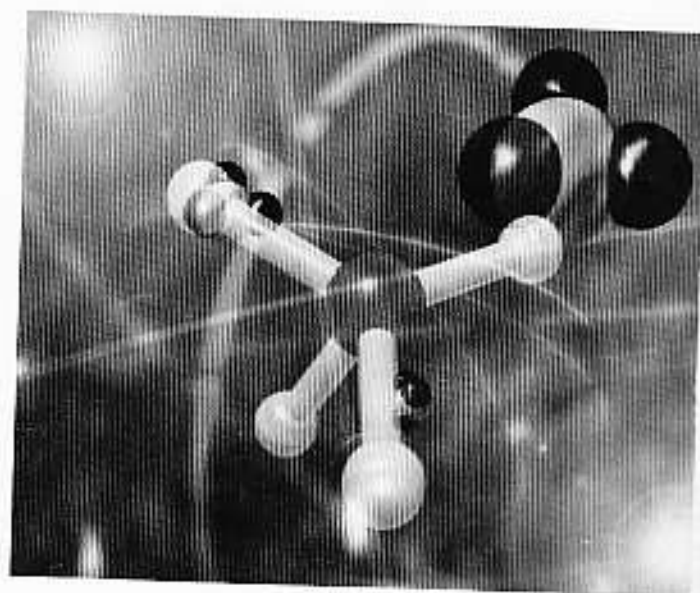
ISSN : 1978-628X

Volume 1 No. 1

September 2007

Jurnal

# Riset Kimia



Diterbitkan oleh Jurusan Kimia Universitas Andalas bekerjasama  
dengan Himpunan Kimia Indonesia Cabang Sumatera Barat