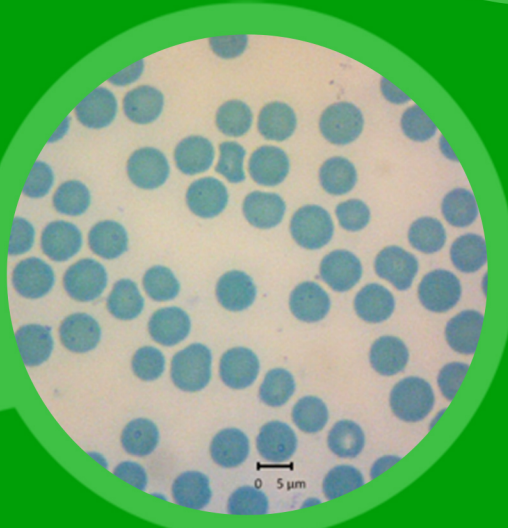


JOURNAL *of Parasite Science*

J. Parasite Sci.



Journal of Parasite Science

Vol. 3, No. 1, Maret 2019

Journal of Parasite Science memuat tulisan ilmiah dalam bidang Parasitologi
Frekuensi terbit dua kali satu tahun pada bulan **Maret dan September**

SUSUNAN DEWAN REDAKSI

Ketua Penyunting:

Kusnoto

Sekretaris:

Poedji Hastutiek

Bendahara:

Endang Suprihati

Iklan dan Langganan:

Agus Sunarso

Penyunting Pelaksana:

Setiawan Koesdarto

Nunuk Dyah Retno Lastuti

Lucia Tri Suwanti

Muchammad Yunus

Mufasirin

Penyunting Penyelia:

Moch Arifudin

Alamat: Departemen Parasitologi, Fakultas Kedokteran Hewan
Universitas Airlangga; Kampus "C" Jl. Mulyorejo Surabaya 60115
Telp. (031) 5992785; 5993016; Fax. (031) 5993015
e-mail: jparasitol@gmail.com ; jps@fkh.unair.ac.id
Rekening: BNI No. 0112443130 (a.n. Endang Suprihati)

Journal of Parasite Science diterbitkan oleh Departemen Parasitologi,
Fakultas Kedokteran Hewan, Universitas Airlangga, Surabaya.

Journal of Parasite Science

Ketentuan untuk Penulisan Naskah

1. Ketentuan Umum
2. Ketentuan Umum
 - a. Journal of Parasite Science memuat tulisan ilmiah dalam bidang Parasitologi, berupa hasil penelitian, artikel ulas balik (*review*) dan laporan kasus baik dalam Bahasa Indonesia maupun Inggris.
 - b. Naskah/makalah harus orisinal dan belum pernah diterbitkan. Apabila diterima untuk dimuat dalam Journal of Parasite Science, maka tidak boleh diterbitkan dalam majalah atau media yang lain.
3. Standar Penulisan
 - a. Makalah diketik dengan jarak 1 spasi, kecuali Judul, Abstrak, Judul tabel dan tabel, Judul gambar, Daftar Pustaka, dan Lampiran diketik menurut ketentuan tersendiri.
 - b. Alinea baru dimulai 3 (tiga) ketukan ke dalam atau (*First line 0.76 cm*) dari format paragraf.
 - c. Huruf standar untuk penulisan adalah Constantia 10.
 - d. Memakai kertas HVS ukuran A4 (8,27 x 11,69").
 - e. Menggunakan Bahasa Indonesia atau Inggris.
 - f. Tabel/Illustrasi/Gambar harus amat kontras, juga menyertakan *file scanning* (foto) terpisah dengan makalah dengan format file JPG. Keterangan Tabel, Gambar atau Penjelasan lain dalam Lampiran diketik 1 (satu) spasi.
4. Tata cara penulisan naskah / makalah ilmiah
 - a. Tebal seluruh makalah sejak awal sampai akhir minimal 18 halaman.
 - b. Penulisan topik (Judul, Nama Penulis, Abstrak, Pendahuluan, Metode dst.) tidak menggunakan huruf kapital tetapi menggunakan *Title Case* (Capitalize Each Word) dan diletakkan di pinggir (sebelah kiri).
 - c. Sistematika penulisan makalah adalah Judul (Bahasa Indonesia dan Inggris), Nama Penulis dan Identitas, Abstract dengan Key words, Pendahuluan, Metode Penelitian, Hasil dan Pembahasan, Kesimpulan, Ucapan Terima Kasih (bila ada), Daftar Pustaka dan Lampiran (bila ada).
 - d. Judul harus pendek, spesifik, tidak boleh disingkat dan informatif, yang ditulis dalam bahasa Indonesia dan bahasa Inggris.
 - e. Nama penulis di bawah judul, identitas dan instansi penulis harus jelas, tidak boleh disingkat dan ditulis di bawah nama penulis.
 - f. Abstrak maksimal terdiri dari 200 (dua ratus) kata, diketik 1 (satu) spasi dalam bahasa Indonesia dan Inggris.
 - g. Kata kunci (*key words*) maksimum 5 (lima) kata setelah abstrak.
 - h. Metode Penelitian memuat peralatan/bahan yang digunakan (terutama yang spesifik), prosedur penelitian dan analisis statistik (bila ada).
 - i. Daftar Pustaka disusun secara alfabetik tanpa nomor urut. Singkatan majalah/jurnal berdasarkan tata cara yang dipakai oleh masing-masing jurnal. Diketik 1 (satu) spasi dengan paragraf *hanging 0.3"* dan before 3.6 pt. Proporsi daftar pustaka, Jurnal/Majalah Ilmiah (60%), dan *Text Book* (40%). Berikut contoh penulisan daftar pustaka berturut-turut untuk *Text Book* dan Jurnal.
 Roitt I, Brostoff J, and Male D. 1996. Immunology. 4th Ed. Black Well Scientific Pub. Oxford. pp. 23-41
 Staropoli I, Clement JM, Frenkiel MP, Hofnung M, and Deuble V. 1996. Dengue-1 virus envelope glycoprotein gene expressed in recombinant baculovirus elicits virus neutralization antibody in mice and protects them from virus challenge. Am. J. Trop. Med. Hygi. 45: 159-167.
5. Pengiriman makalah dapat dilakukan setiap saat dalam bentuk cetakan (*print out*) sebanyak 3 (tiga) eksemplar. Setelah ditelaah oleh Tim Penyuting, makalah yang telah direvisi penulis segera dikembalikan ke redaksi dalam bentuk cetakan 1 (satu) eksemplar dengan menyertakan makalah yang telah direvisi dan 1 (satu) Compac Disk (Progam MS Word/IBM Compatible) dikirim ke alamat redaksi: **Journal of Parasite Science**, Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga, Kampus C Unair, Jalan Mulyorejo, Surabaya 60115, Telepon 031-599.2785; 599.3016; Fax. 031-599.3015; e-mail : jparasitol@gmail.com, jps@fkh.unair.ac.id
6. Ketentuan akhir
 Terhadap naskah/makalah yang dikirim, redaksi berhak untuk:
 - a. memuat naskah/makalah tanpa perubahan
 - b. memuat naskah/makalah dengan perubahan
 - c. menolak naskah/makalah
7. Redaksi tidak bertanggung jawab atas isi naskah/makalah.
8. Makalah yang telah dimuat dikenai biaya penerbitan dan biaya pengiriman.
9. Penulis/pelanggan dapat mengirimkan biaya pemutaran makalah/langganan lewat **transfer-bank** pada Journal of Parasite Science **Fakultas Kedokteran Hewan UNAIR**, dengan nomor rekening **BNI No. 0112443130 (a.n. Endang Suprihati)**.
10. Semua keputusan redaksi tidak dapat diganggu gugat dan tidak diadakan surat menyurat untuk keperluan itu.

Journal of Parasite Science

Vol. 3, No. 1, Maret 2019

Terbit tiap 6 bulan sekali, pada bulan Maret dan September

UCAPAN TERIMA KASIH

Redaksi, penulis dan pembaca Journal of Parasite Science memberikan penghargaan dan terimakasih yang setinggi-tingginya kepada para pakar di bawah ini, selaku mitra bestari yang telah menelaah semua tulisan baik yang dimuat maupun yang ditolak sesuai rekomendasi yang disampaikan pada redaksi dalam Volume 3 No. 1, edisi Maret 2019

Prof. Dr. Sri Subekti, drh., DEA. (P4I Cabang Surabaya)

Prof. Dr. Upiek Kesumawati Hadi, drh., MS. (FKH IPB)

April Hari Wardhana, SKH, M.Si, Ph.D. (Balai Besar Penelitian Veteriner Bogor)

Dr. Raden Wisnu Nurcahyo, drh. (FKH UGM)

Dr. Dwi Priyowidodo, drh., MP. (FKH UGM)

Dr. Nyoman Adi Suratma, drh., MP. (FKH UDAYANA)

Journal of Parasite Science

Vol. 3, No. 1, Maret 2019

Terbit tiap 6 bulan sekali, pada bulan Maret dan September

DAFTAR ISI

	Halaman
1 Identifikasi Larva Stadium Pertama (L ₁) dan Larva Stadium kedua (L ₂) <i>Toxocara cati</i> Secara Mikroskopis (Eny Coolfina Simarmata, Kusnoto, Mochamad Lazuardi, Setiawan Koesdarto, Endang Suprihati, Kuncoro Puguh Santoso)	1 – 4
2 Deteksi Protozoa Darah yang Menginfeksi Ayam Ras Pedaging di Peternakan desa Tanjung Gunung, Kabupaten Jombang (Marchelia Arifiandani, Endang Suprihati, Wiwik Misaco Yuniarti, Nunuk Dyah Retno Lastuti, Poedji Hastutiek, Sunaryo Hadi Warsito).....	5 – 8
3 Prevalensi Penyakit Protozoa Darah pada Sapi dan Kerbau di Kecamatan Moyo Hilir Kabupaten Sumbawa Nusa Tenggara Barat (Melani Anggraini, Hardany Primarizky, Mufasirin, Lucia Tri Suwanti, Poedji Hastutiek, Setiawan Koesdarto).....	9 – 14
4 Aktivitas Anthelmintika Ekstrak Etanol Daun Afrika (<i>Vernonia amygdalina</i>) Terhadap Mortalitas <i>Fasciola gigantica</i> Secara In Vitro (Dhio Asmaydo, Iwan Sahrial Hamid, Muchammad Yunus, Kusnoto, Muhammad Sukmanadi, Endang Suprihati).....	15 – 18
5 Uji Efektivitas Daya Antihelmintik Ekstrak Etanol Daun Afrika (<i>Vernonia amygdalina</i>) Terhadap Cacing <i>ascaridia galli</i> Secara in vitro (Amelia Dwita Safitri, Iwan Sahrial Hamid, Poedji Hastutiek, Setiawan Koesdarto, Rahmi Sugihartuti, Endang Suprihati).....	19 – 22
6 Efektivitas Ekstrak Etanol Daun Sirih Merah (<i>Piper crocatum</i>) Terhadap Mortalitas Larva <i>Boophilus microplus</i> Secara In Vitro (Meta Aprilia, Poedji Hastutiek, Rochmah Kurnijasanti, Lucia Tri Suwanti, Moh Sukmanadi, Endang Suprihati).....	23 – 26
7 Prevalensi dan Intensitas Infeksi Nematoda pada Persilangan Kuda di Pasukan Berkuda Parongpong Bandung Jawa Barat (Sesa Puput Febriyanti, Lucia Tri Suwanti, Eka Pramyrtha Hestinah, Setiawan Koesdarto, Boedi Setiawan, Kusnoto).....	27 – 32
8 Pengaruh Asam Folat Sebagai Terapi Pendukung Spiramycine pada Berat Janin terhadap <i>Toxoplasma gondii</i> - Tikus Hamil yang Terinfeksi (Mus Musculus) (Alfina Azkiana, Boedi Setiawan, Erma Safitri, Lucia Tri Suwanti, Mufasirin, Djoko Legowo).....	33 – 36
9 Prevalensi Cestodes Usus Kecil pada Kambing di Rumah Potong Hewan Pegiran Surabaya (Bryan Ahmad Affan Lubis, Setiawan Koesdarto, Eka Pramyrtha Hestianah, Kusnoto, Lucia Tri Suwanti, Muhammad Yunus).....	37 – 40
10 Prevalensi dan Derajat Infeksi Cacing Saluran Pencernaan pada Ayam Buras (<i>Gallus Domesticus</i>) di Desa Kramat Kecamatan Bangkalan Kabupaten Bangkalan (Ellza Agatha Damayanti, Poedji Hastutiek, A.T. Soelih Estoepangestie, Nunuk Dyah Retno L, Kusnoto, Endang Suprihati).....	41 – 46

The Anthelmintic Activity of Ethanol Extract of Bitter Leaf (*Vernonia amygdalina*) Against *ascaridia galli* Worm *in vitro*

Uji Efektivitas Daya Antihelministik Ekstrak Etanol Daun Afrika (*Vernonia amygdalina*) Terhadap Cacing *ascaridia galli* Secara *in vitro*

¹⁾Amelia Dwita Safitri, ²⁾Iwan Sahrial Hamid, ³⁾Poedji Hastutiek, ³⁾Setiawan Koesdarto,
²⁾Rahmi Sugihartuti, ³⁾Endang Suprihati

¹⁾Student, Faculty of Veterinary Medicine, Universitas Airlangga

²⁾Department of Basic Veterinary Medicine, Faculty of Veterinary Medicine, Universitas Airlangga

³⁾Department of Veterinary Parasitology, Faculty of Veterinary Medicine, Universitas Airlangga

Received: 25-02-2019 , Accepted: 10-03-2019 , Published Online: 19-03-2019

Abstract

The aims of this study is to know the anthelmintic activity of ethanol extract of bitter leaf (*Vernonia amygdalina*) against *Ascaridia galli* worm *in vitro*, as well as knowing effective concentration 50 (EC₅₀) and lethal time 50 (LT₅₀). Method that used in the research was completely randomized design. There were five treatments of physiological NaCl solution (K₀), piperazine sitrate (K+), ethanol extract of bitter leaf 0,35% (P₁), ethanol extract of bitter leaf 1,4% (P₂), ethanol extract of bitter leaf 4,2% (P₃), and each treatment was done in four replications. This research used ten *Ascaridia galli* in each treatment for all replications. The observation and recording of dead *Ascaridia galli* was done at 2, 4, 6, 8, 10 and 12 hours. *Ascaridia galli* were declared dead if there was no movement when disturbed by anatomy tweezer and when dipped in slightly warm water (50°C). The obtained data was analyzed using ANAVA and continued with Duncan Multiple Range Test. The result of this research show that ethanol extract of bitter leaf (*Vernonia amygdalina*) has anthelmintic effects against *Ascaridia galli* worm *in vitro*. In the extract with 4,2% concentration, there is anthelmintic property that almost the same as Piperazine sitrate 10 mg/ml. the higher the concentration of extract, the higher the property of anthelmintic. In probit analysis show that EC₅₀ achieved by concentration 2.093% with the low concentration of .002% and the highest concentration of 3.632%. LT₅₀ of ethanol extract of bitter leaf was 0.35% at 10.323 hours, 1.4% at 9.800 hours, 4.2% at 7.864 hours and Piperazine sitrate 10 mg/ml at 9.013 hours.

Keywords: *Vernonia amygdalina*, piperazine sitrate, *Ascaridia galli*, anthelmintic

Pendahuluan

Selera konsumen di Indonesia terhadap ayam buras sangat tinggi. Terlihat dari pertumbuhan populasi dan permintaan ayam buras yang semakin meningkat dari tahun ke tahun (Bakrie *et al.*, 2003).

Berkembangnya cacing *A. galli* dalam saluran pencernaan ayam buras dapat menimbulkan berbagai macam kerugian yaitu menurunkan performa pada ternak, terhambatnya waktu bertelur, produksi telur berkurang, menurunnya kondisi ternak sehingga mempermudah terinfeksi oleh penyakit lainnya, dan konversi pakan menjadi lebih besar sehingga menurunkan efisiensi pakan (Tabbu, 2002).

Penggunaan antelmintik komersial dapat menimbulkan masalah resistensi cacing terhadap antelmintik, selain itu harganya relatif

lebih mahal dan susah untuk didapatkan untuk masyarakat yang berada di pedesaan. Sedangkan penggunaan antelmintik yang bersumber dari bahan alam berpotensi sebagai pembasmi cacingan yang lebih aman dari ancaman resistensi, mudah didapatkan dan harganya lebih murah.

Vernonia amygdalina banyak digunakan dalam mengobati parasit gastro-intestinal pada manusia dan ternak (Nalule *et al.*, 2011). Penggunaan ekstrak *V. amygdalina* juga telah digunakan untuk anthelmintik, antimalaria, anti tumourigenik serta efek bakteriostatik dan bakterisida pada beberapa sifat bakteri (Abort and Raserika, 2003; Izevbogie *et al.*, 2004). Analisis kimia daun dan batang menemukan berbagai kelompok metabolit, seperti lakton seskuiterpen (vernolide, vernodalol, Vernolide

A), saponin, polifenol, dan flavonoid (Márcia et al., 2013). Dalam penelitian yang dilakukan oleh Molgaard, et al. (2001), daun, batang, akar dan kulit akar ekstrak air *V. amygdalina* secara efektif membunuh *Cestodes hymenolepis* setelah 24 jam pengobatan.

Besaran umum dalam uji hayati yang biasa digunakan untuk menyatakan keefektifan zat biokatif dalam menimbulkan respon pada sampel uji adalah *effective dose 50* atau *effective concentration 50*, yaitu dosis atau konsentrasi yang dapat menyebabkan respon pada 50% jumlah sampel (Zaridah, 2005). Berdasarkan latar belakang masalah tersebut, maka permasalahan yang dapat dirumuskan adalah Apakah ekstrak etanol daun afrika (*Vernonia amygdalina*) memiliki efektivitas daya antihelmintik terhadap cacing *Ascaridia galli* secara *in vitro*.

Materi dan Metode Penelitian

Pembuatan ekstrak daun afrika (*Vernonia amygdalina*) dilakukan di Laboratorium Farmakologi Veteriner. Daun afrika yang dikumpulkan dijadikan simplisia lalu di ekstraksi dengan metode ekstraksi maserasi. Hasil penyaringan didapatkan residu dan filtrat. Filtrat kemudian diuapkan menggunakan *vacum rotary evaporator* pemanas *water bath* dengan suhu 50°C. kecepatan 70rpm, hingga diperoleh ekstrak kental daun afrika sebanyak yang siap digunakan. Penelitian ini menggunakan enam perlakuan yaitu K(+) *Ascaridia galli* yang direndam piperazin sitrat, K(-) *Ascaridia galli* yang direndam NaCl fisiologis, (P₁) *Ascaridia galli* yang direndam ekstrak etanol daun afrika 0,35%, (P₂) *Ascaridia galli* yang direndam ekstrak etanol daun afrika 1,4%, (P₃) *Ascaridia galli* yang direndam ekstrak daun afrika 4,2%. Pada penelitian ini setiap perlakuan membutuhkan 10 ekor cacing dan empat kali pengulangan.

Tabel 1. Rerata Persentase Cacing *A. galli* yang mati pada 2 jam, 4 jam, 6 jam, 8 jam, 10 jam, dan 12 jam setelah perlakuan

Perlakuan	2 jam (%)	4 jam (%)	6 jam (%)	8 jam (%)	10 jam (%)	12 jam (%)
NaCl fisiologis	0	0	0	0	0	12.5
Piperazine 10 mg/ml	0	2.5	7.5	32.5	55	92.5
EDA 0.35 %	0	0	5	25	45	65
EDA 1.4 %	0	2.5	7.5	25	52.5	72.5
EDA 4.2 %	0	5	15	52.5	72.5	95

Pengamatan mortalitas cacing *Ascaridia galli* dilakukan selama 12 jam dan diamati setiap 2 jam. cacing *A. galli* dinyatakan mati jika tidak ada pergerakan saat disentuh dengan cara cacing diusik dengan batang pengaduk kaca. Jika cacing diam, pindahkan kedalam air panas dengan suhu 50°C. Jika cacing tidak lagi bergerak maka cacing dinyatakan mengalami kematian. Jika cacing bergerak kembali maka cacing dinyatakan paralisis (Ali et al., 2012).

Analisis Data Pada penelitian ini, data yang diperoleh dari hasil perhitungan berupa cacing *Ascaridia galli* yang mati kemudian dianalisis menggunakan Analisis Varian (ANAVA) dan untuk membandingkan antar perlakuan dilakukan uji jarak berganda Duncan. Setelah mengetahui perbandingan dari masing – masing perlakuan, kemudian dilakukan analisis probit untuk mengetahui EC₅₀ dan LT₅₀ ekstrak pada setiap jam pengamatan. Uji statistik menggunakan bantuan *Statistical Product and Service Solution* (SPSS) versi 24.

Hasil dan Pembahasan

Hasil penelitian yang telah dilakukan terhadap cacing *A. galli* dalam lima perlakuan perendaman yaitu perendaman dalam larutan NaCl fisiologis (K-), perendaman dalam larutan piperazine sitrat 10mg/ml (K+), perendaman dalam ekstrak etanol daun Afrika 0,35% (P₁), perendaman dalam ekstrak etanol daun Afrika 1,4% (P₂), perendaman dalam ekstrak etanol daun Afrika 4,2% (P₃), didapatkan hasil kumulatif kematian cacing tertinggi pada konsentrasi 4,2%. Berdasarkan hasil tersebut didapatkan rerata persentase jumlah kematian cacing *A. galli* pada semua perlakuan dalam waktu pengamatan 2 jam, 4 jam, 6 jam, 8 jam, 10 jam, dan 12 jam setelah perlakuan adalah seperti yang di sajikan pada Tabel 1.

Rerata kematian dan simpangan baku *Ascaridia galli* jam ke - 2 yang mati pada setiap perlakuan menunjukkan tidak ada perbedaan yang nyata. Rerata dan simpangan baku *A. galli* yang mati pada Jam ke - 4 diketahui bahwa tidak terdapat perbedaan yang nyata ($p>0,05$). Jumlah rerata terendah didapatkan pada perlakuan NaCl fisiologis yaitu sebesar 0.00 ± 0.00 dan Jumlah rerata tertinggi pada perlakuan EDA 4,2% yaitu sebesar 0.50 ± 0.57 . Rerata dan simpangan baku *A. galli* yang mati pada Jam ke - 6 dapat diketahui bahwa tidak terdapat perbedaan yang nyata ($p>0,05$). Jumlah rerata terendah didapatkan pada perlakuan NaCl fisiologis yaitu sebesar 0.00 ± 0.00 dan Jumlah rerata tertinggi pada perlakuan EDA 4,2% yaitu sebesar 1.5 ± 1.29 . Rerata dan simpangan baku *A. galli* yang mati pada Jam ke-8 diketahui bahwa terdapat perbedaan yang nyata ($p<0,05$). Jumlah rerata terendah didapatkan pada perlakuan NaCl fisiologis yaitu sebesar 0.00 ± 0.00 yang berbeda nyata dengan semua perlakuan yang menggunakan Piperazine, EDA 0,35%, EDA 1,4%, EDA 4,2%. Jumlah rerata tertinggi pada perlakuan EDA 4,2% yaitu sebesar 5.25 ± 0.95 . Rerata dan simpangan baku *A. galli* yang mati pada Jam ke - 10 diketahui bahwa terdapat perbedaan yang nyata ($p<0,05$). jumlah rerata terendah didapatkan pada perlakuan NaCl fisiologis yaitu sebesar 0.00 ± 0.00 yang berbeda nyata dengan semua perlakuan yang menggunakan Piperazine, EDA 0,35%, EDA 1,4%, EDA 4,2%. Jumlah rerata tertinggi pada perlakuan EDA 4,2% yaitu sebesar 7.25 ± 0.95 . Rerata dan simpangan baku *A. galli* yang mati pada Jam ke - 12 diketahui bahwa terdapat perbedaan yang nyata ($p<0,05$). Jumlah rerata terendah didapatkan pada perlakuan NaCl fisiologis yaitu sebesar 1.25 ± 0.50 yang berbeda nyata dengan semua perlakuan yang menggunakan Piperazine, EDA 0,35%, EDA 1,4%, EDA 4,2%. Jumlah rerata tertinggi pada perlakuan EDA 4,2% yaitu sebesar 9.50 ± 0.57 .

Tabel 2. Data Jumlah kematian Cacing *Ascaridia galli* pada jam ke - 10 untuk mencari nilai EC_{50} Ekstrak Etanol *V. amygdalina* menggunakan analisis probit

Konsentrasi ekstrak etanol daun Afrika (%)	Jumlah cacing (ekor)	Prosentase kematian (%)
EDA 0,35%	10	25
EDA 1,4%	10	25
EDA 4,2%	10	52,5

Dapat diketahui bahwa Nilai EC_{50} yaitu sebesar 2.093%. Nilai tersebut dapat diartikan bahwa ekstrak etanol daun Afrika efektif membunuh 50% populasi cacing *A. galli* pada konsentrasi 2.093%. Tingkat konsentrasi ekstrak etanol *V. Amygdalina* berpengaruh nyata ($p<0,05$) terhadap kematian cacing *A. galli*. Semakin tinggi konsentrasi ekstrak etanol daun Afrika, maka kandungan bahan aktif ekstrak daun Afrika juga semakin tinggi dan meningkatkan keefektifan yang ditimbulkan terhadap kematian cacing *A. galli*.

Tabel 3. Nilai LT_{50} Ekstrak Etanol *V. amygdalina* pada Berbagai Konsentrasi Perlakuan

Konsentrasi (%)	LT_{50} (Jam)
Piperazine sitrate 10mg/ml	9.013 Jam
EDA 0,35%	10.281 Jam
EDA 1,4%	9.810 Jam
EDA 4,2%	7.913 Jam

Nilai LT_{50} pada Piperazine yaitu pada 9.013 Jam dan berbagai konsentrasi perlakuan yaitu konsentrasi 0,35% pada 10.281 Jam, konsentrasi 1,4% pada 9.810 Jam, dan konsentrasi 4,2% pada 7.913 Jam. Hal ini menunjukkan bahwa semakin tinggi konsentrasi ekstrak etanol daun Afrika, maka kandungan bahan aktif ekstrak daun Afrika juga semakin tinggi dan meningkatkan keefektifan waktu yang ditimbulkan terhadap kematian cacing *A. galli*. Tabel tersebut juga menunjukkan bahwa ekstrak etanol daun Afrika dengan konsentrasi 4,2% mematikan 50% cacing *Ascaridia galli* lebih cepat dibandingkan kontrol positif yang diberi larutan piperazine sitrat.

Berdasarkan hasil penelitian menunjukkan perbedaan yang signifikan ($p<0,05$) diantara perlakuan pada pengamatan 8 jam, 10 jam, dan 12 jam. Perendaman cacing *A. galli* pada ekstrak etanol daun Afrika konsentrasi 4,2% menyebabkan mortalitas lebih tinggi dibandingkan larutan piperazine sitrat 10 mg/ml. Hal ini membuktikan bahwa ekstrak etanol daun Afrika memiliki daya anthelmintik yang baik untuk cacing *A. galli* secara *in-vitro*.

Penelitian yang dilakukan oleh Sirama *et al.*, (2015) Ekstrak akar *Vernonia amygdalina* memiliki mortalitas terhadap cacing tanah rata-rata 20-33,3% pada 6,25 mg / ml; 23,3-46,7% pada 12,5 mg / ml dan 26,7-56,7% pada 25 mg / ml setelah 6 jam perlakuan. Dalam penelitian lain yang dilakukan oleh Molgaard *et al.*, (2001), daun, batang, akar dan kulit akar ekstrak air *V. amygdalina* secara efektif membunuh *Cestodes*

hymenolepis setelah 24 jam pengobatan. Abdul *et al.*, (2000) menyarankan bahwa pelarutan ekstrak air *V. amygdalina* diperlukan potash (kalium karbonat) dalam kasus pengobatan cacing. Selain itu, ekstrak metanol *Vernonia amygdalina* memiliki median dosis efektif (ED_{50}) pada 3,5 mg / ml terhadap *Ascaris suum*. Ekstrak ini membunuh 50% *Ascaris* setelah 12 jam pada 6 mg / ml (Innocent and Deogracious, 2006).

Kesimpulan

Berdasarkan hasil penelitian maka dapat disimpulkan bahwa ekstrak etanol *Vernonia amygdalina* memiliki efektivitas daya antihelmintik terhadap cacing *Ascaridia galli* secara *in-vitro*. Konsentrasi 4,2% memberikan hasil terbaik dalam hal jumlah kematian cacing *A. galli* yaitu mencapai 95% dibandingkan dengan konsentrasi lainnya dan juga piperazin sitrat. Setelah dilakukan analisis probit didapatkan Nilai EC_{50} ekstrak etanol *Vernonia amygdalina* yang efektif terhadap cacing *Ascaridia galli* secara *in-vitro* yaitu sebesar 2.093%. Nilai tersebut menunjukkan bahwa ekstrak etanol daun afrika efektif membunuh 50% populasi cacing *A. galli* pada konsentrasi 2.093% dan nilai LT_{50} pada Piperazine yaitu pada 9.013 Jam, konsentrasi 0,35% pada 10.281 Jam, konsentrasi 1,4% pada 9.810 Jam, dan konsentrasi 4,2% pada 7.913 Jam.

Daftar Pustaka

- Abdul, P. A., Jagun, A. G., Gefu, J. O., Mohammed, A. K. Alawa, C. B. I., and Omokanye, A. T. 2000. A Survey of Etnoveterinary Practices of Agropastoralists in Nigeria. Nigeria. 25 - 37.
- Abort, A. O. and Raserika, B. H. 2003. In vivo antimarial activity of *Vernonia amygdalina*. British J of Biomed Sci., 60: 89-91.
- Bakrie, B., D. Andayani., M. Yanis., dan D. Zainuddin. 2003. Pengaruh Penambahan Jamu Ke Dalam Air Minum Terhadap Preferensi Konsumen dan Mutu Karkas Ayam Buras. Seminar Nasional Teknologi Peternakan dan Veteriner. Puslitbang Peternakan, Bogor. 490-495.
- Beriajaya, Martidah, E., dan Nurhayati, I. S. 2006. Masalah Ascariasis Pada Ayam. Seminar Nasional Teknologi Peternakan dan Veteriner. Balai Besar Penelitian Veteriner Bogor. 194-200.
- Innocent, T., and Deogracious, O. 2006. The anthelmintic activity of selected indigenous medicinal plants used by the Banyankole of Western Uganda. J. Anim. Vet. Adv., 5: 712-717.
- Izevbige, E. B., Bryant, J. L., and Walker A. 2004. A novel natural inhibitors of extracellular signal-regulated kinases and human breast cancer cell growth, Experimental Bio Med., 229: 163-169.
- Marcia, D. R. and Silva, A. G. 2013. Anatomical characters of the medicinal leaf and stem of *Gymnanthemum amygdalinum* (Delile) Sch.Bip. ex Walp. (Asteraceae). Brazilian J. of Pharm. Sciences. 49(4): 719-727.
- Molgaard, P., Nielsen, S. B., Rasmussen, D. E., Drummond, R. B., and Makaza, N., Andreassen, J. 2001. Anthelmintic screening of Zimbabwean plants traditionally used against schistosomiasis. J. Ethnopharmacol., 74: 257-264.
- Nalule, A. S., Mbaria, J. M., Olila, D., and Kimenju, J. W. 2011. Ethnopharmacological practices in management of livestock helminthes by pastoral communities in the drylands of Uganda; Livestock Research for Rural Development, 23(2).
- Sirama, V., Kokwaro, J., Owuor, B., Yusuf, A., and Kodhiambo, M. 2015. *In-vitro* Anthelmintic Activity of *Vernonia amygdalina* Del. (asteraceae) Roots Using Adult *Haemonchus contortus* worm. Int. J. Of Pharmacological Research. 5: 1-7.
- Tabbu, C. R. 2002. Penyakit Ayam dan Penanggulangannya. Kanisius. Yogyakarta. 2: 73-76.
- Zaridah, M. Z. 2005. Mosquitocidal Activities of Malaysian Plants. J. of Tropical Forest. 18(1): 74 - 80.