

# Penetapan Kandungan Kurkumin Secara KLT Densitometri Ekstrak Temulawak (Curcuma *xanthorriza* Roxb.) Berdasarkan Perbedaan Tempat Tumbuh

by Perpustakaan IIK Bhakti Wiyata

---

**Submission date:** 12-Mar-2025 09:14AM (UTC+0700)

**Submission ID:** 2501058452

**File name:** at\_Penelitian\_dan\_Pengabdian\_Masyarakat\_IIK\_Bhakti\_Wiyata\_1.pdf (295.13K)

**Word count:** 2373

**Character count:** 14377

## **Penetapan Kandungan Kurkumin Secara KLT Densitometri Ekstrak Temulawak (*Curcuma xanthorrhiza Roxb.*) Berdasarkan Perbedaan Tempat Tumbuh**

**Determination of Curcumin Content by TLC  
Densitometry of Extract (*Curcuma xanthorrhiza Roxb.*)  
Based on Differences in Growing Places**

**Dyah Aryantini<sup>1</sup>, Prihardini<sup>2</sup>**

<sup>1,2</sup> Departemen Biologi Farmasi, Fakultas Farmasi, Institut Ilmu Kesehatan Bhakti Wiyata  
Kediri, Indonesia  
e-mail : [^dyah.aryantini@iik.ac.id](mailto:dyah.aryantini@iik.ac.id)

---

### **Article Info**

**Article history :**

Submitted: 14 October 2024

Accepted: 29 November 2024

Published: 30 November 2024

---

### **Abstrak**

Temulawak merupakan salah satu dari lima anggota famili Zingiberaceae yang oleh WHO telah ditetapkan sebagai prioritas. Salah satu senyawa fitofarmaka yang terkandung dalam rimpang temulawak dan telah banyak dieksplorasi <sup>12</sup> ivitas biologisnya yaitu senyawa kurkumin. Tujuan dari penelitian ini adalah untuk mengetahui kandungan sampel temulawak *Curcuma xanthorrhiza Roxb.* yang diperoleh dari pasar Raya Kutorejo (Ku), Mojosari (Mo), dan Materia Medika Indonesia (MMI) Malang. Ekstraksi rimpang temulawak dilakukan dengan metode maserasi menggunakan etanol 96% (1:10 b/v). Analisis KLT secara kualitatif dan kuantitatif dianalisis menggunakan KLT Densitometri menggunakan fase gerak kloroform:metanol (95:5 v/v). Secara KLT kualitatif menunjukkan bahwa ketiga ekstrak temulawak dari tempat yang berbeda mengandung kurkumin. Adapun hasil secara kuantitatif kandungan kurkumin dari pasar Kutorejo, Mojosari dan MMI berturut-turut adalah 187,37; 143,3; dan 110,59 µg/mL. Kadar kurkumin dari pasar Kutorejo dan Mojosari tidak berbeda signifikan, artinya rimpang temulawak yang berasal dari kedua pasar tersebut dapat digunakan sebagai bahan baku obat tradisional yang terstandar kurkumin. Dapat disimpulkan bahwa kandungan kurkumin tertinggi adalah dari pasar Kutoarjo dibandingkan dari Mojosari dan MMI. Rimpang dari kedua pasar dapat digunakan sebagai bahan baku obat tradisional.

**Kata Kunci:** KLT-densitometri, kurkumin, terstandar, marker.

---

### **Ucapan terima kasih**

-

---

### **Abstract**

One of the Zingiberaceae family's rhizomes that is on the WHO's priority list of medicinal plants is temulawak. Curcumin is one of the phytopharmaceutical substances found in the rhizome of temulawak, whose biological action has been thoroughly studied. The purpose of this study is to ascertain the curcumin concentration of temulawak extract (*Curcuma xanthorrhiza Roxb.*) that was purchased from Materia Medika Indonesia (MMI) Batu-Malang and the Kutorejo (Ku) and Mojosari (Mo) markets. The maceration technique was used to extract the rhizomes of temulawak using 96% ethanol (1:10 w/v). Densitometry TLC was used to examine both qualitative and quantitative TLC data using a chloroform:methanol (95:5

v/v) mobile phase. Qualitative TLC revealed that curcumin was present in the three temulawak extracts from various locations. The temulawak rhizomes from both markets can be utilized as raw materials for traditional medicines that are standardized for curcumin because the curcumin concentrations from the Kutorejo and Mojosari marketplaces did not differ considerably. In comparison to Mojosari and MMI, it can be inferred that the Kutoarjo market has the highest curcumin content. Both markets' rhizomes can be utilized as the basis for conventional medications.

**Keywords:** Curcumin, marker, standardized, TLC-Densitometry

©2022 Program Studi Farmasi S-1, Universitas Bhamada Slawi

**\*Corresponding Author:**

Name : Dyah Aryantini  
Affiliation of author : Institut Ilmu Kesehatan Bhakti Wiyata  
Address : Jl. KH. Wachid Hasyim 65, Kediri, Indonesia  
E-mail : [dyah.aryantini@iik.ac.id](mailto:dyah.aryantini@iik.ac.id)

**A. Pendahuluan**

Populasi dunia masih bergantung pada sistem pengobatan tradisional yang sebagian besar menggunakan tumbuhan untuk mengobati penyakit, dengan lebih dari 80% populasi dunia menggunakan obat herbal untuk menunjang kesehatannya (Kepel & Bodhi, 2020). Salah satu tanaman obat yang umum digunakan sebagai obat herbal alami di Indonesia adalah rimpang temulawak (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.). Temulawak masuk dalam daftar tanaman obat prioritas WHO dan digunakan di 23 negara. Rimpang temulawak mengandung minyak atsiri, saponin, flavonoid, dan tanin. Temulawak mengandung kurkuminoid (61-67% kurkumin, 22-26% demethoxycurcumin, 1-3% bisdemethoxycurcumin, 10-11% turunan kurkuminoid lainnya) (Rahmat et al., 2021). Kurkumin merupakan senyawa penanda dan bahan yang berperan penting dalam aktivitas formulasi berbasis kurkuminoid seperti tablet ekstrak temulawak yang tersedia secara komersial. Oleh karena itu, perlu dilakukan pengendalian kualitas kurkumin untuk menjamin keseragaman kandungan kurkumin dalam formulasi (Hanwar et al., 2020). Pada penelitian yang dilakukan Wahyuni et al., (2018) dengan menggunakan metode KLT densitometri, hasil kromatogram ekstrak kurkuminoid menunjukkan puncak utama adalah kurkumin dan dua puncak lainnya adalah dimethoxy dan bisdemethoxycurcumin. Fase gerak yang digunakan adalah diklorometana: metanol (97: 3 v/v) dan fase diam adalah silika gel 60 GF 254 yang diamati dengan panjang gelombang maksimum 420 nm dari sumber cahaya lampu halogen tungsten. Rimpang asal Magetan menurut penelitian Wahyuni et al., (2018) memiliki kandungan kurkumin sebesar 5,33%, memenuhi standar kandungan kurkumin ASEAN yakni 5%. Metode berbasis kromatografi seperti KLT densitometri merupakan metode yang akurat, mudah, murah, dan sensitif untuk mengukur kadar kurkumin Suharsanti et al., (2020).

Berdasarkan uraian di atas, peneliti ingin mengetahui kandungan kurkumin pada ekstrak jahe (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.) dari rimpang yang diperoleh dari

pasar Raya Mojosari dan Kutorejo dengan menggunakan<sup>13</sup> KLT densitometri, karena penelitian ini belum pernah dilakukan sebelumnya, maka penelitian ini dapat digunakan sebagai dasar penelitian lebih lanjut dan pengendalian mutu bahan dan ekstrak temulawak, yang selanjutnya akan digunakan sebagai bahan baku sediaan fitofarmaka yang terstandarisasi untuk memenuhi baku mutu yang telah ditentukan.

**7****B. Metode****Alat dan Bahan**

Alat-alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah mikro pipet, CAMAG TLC scanner 4, CAMAG Linomat 5, oven, *chamber*, tabung epperdorf, lampu UV, mikropipet. Adapun bahan penelitian ini adalah rimpang temulawak dari pasar Mojosari, Kutorejo dan MMI-Batu. Bahan lainnya diantaranya adalah Silika Gel GF<sub>254</sub> TLC plate, FeCl<sub>3</sub> 1%, pelarut dengan grade pro analisis seperti kloroform, metanol dan etanol. Pembanding kurkumin murni dari Smartlab.

**Jalannya Penelitian****1. Ekstraksi Rimpang Temulawak**

Ekstrak rimpang temulawak dibuat menggunakan metode maserasi dengan perbandingan perbandingan sampel : pelarut (1:10) (Harsono dan Setiarto, 2021). Ekstraksi maserasi dilakukan dengan cara merendam serbuk simpisia temulawak kedalam pelarut etanol 96% dibejana, kemudian diaduk. Bejana ditutup menggunakan *aluminium foil* dan didiamkan selama 3 hari dengan sesekali diaduk. Setelah 3 hari, ekstrak disaring menggunakan kertas saring. Ampas dimerasasi kembali (remerasasi) sebanyak 2 kali selama 3 hari menggunakan pelarut yang sama untuk menarik senyawa metabolit yang mungkin masih tertinggal. Kemudian filtrat satu, dua dan tiga dicampur dan dipekatan menggunakan *water bath* pada suhu 50°C sehingga diperoleh ekstrak kental (Halim et al., 2012).

**2. Penetapan Kandungan Kurkumin dengan KLT-Densitometri****a. Preparasi larutan standar kurkumi<sup>1</sup>**

Kurkumin murni ditimbang 1 mg dan dilarutkan dengan etanol p.a hingga 1 mL untuk membuat larutan stok 1000 ppm. Dibuat larutan induk 200 ppm dari larutan stok dengan cara dipipet 200  $\mu$ L kemudian diencerkan hingga 1 mL.

**b. Preparasi larutan sampel**

Ekstrak rimpang temulawak ditimbang 10 mg. Ekstrak dilarutkan menggunakan etanol p.a sampai 1 mL sehingga diperoleh larutan stok 10 mg/mL (10.000 ppm). Larutan stok dipipet 0,1 mL menggunakan mikropipet kemudian diencerkan dengan etanol p.a hingga 1 mL diperoleh larutan dengan konsentrasi 1000 ppm.

**c. Optimasi Panjang gelombang maksimum**

Larutan induk kurkumin 200 ppm ditotolkan pada lempeng KLT silika gel 60 F<sub>254</sub> dengan ukuran 7 x 10 cm menggunakan Linomat 5 sebanyak 2, 4, 6, 8, dan 10  $\mu$ L. Dielusi menggunakan fase gerak kloroform : metanol (95:5). Noda analit selanjutnya dilakukan scanning menggunakan CAMAG TLC Scanner 4 dan software program visionCATS untuk optimasi panjang gelombang. Penilaian panjang gelombang maksimal dilakukan pada area panjang gelombang antara 200-500 nm. Panjang gelombang optimum dipilih berdasarkan pada panjang

gelombang yang memiliki intensitas spektrum paling tinggi (Wahyuni et al., 2018).

d. KLT larutan standar dan larutan sampel

Untuk melihat spot yang tampak dari larutan standar kurkumin dan larutan sampel dilakukan KLT. Larutan standar kurkumin dengan konsentrasi 200 ppm ditotolkan pada lempeng KLT silika gel 60 F<sub>254</sub> dengan ukuran 20 x 20 cm menggunakan Linomat 5 sebanyak 2, 4, 6, 8, dan 10 µL. Larutan sampel dibuat triplo dan ditotolkan pada lempeng KLT yang sama menggunakan Linomat 5 sebanyak sebanyak 10µL. Batas bawah pada plate 1,5 cm dari dasar plate dan 1 cm dari batas atas, totolan didiamkan beberapa saat sampai kering dan dimasukkan ke dalam chamber yang sudah jenuh berisi cairan fase gerak gerak borofor : metanol (95:5). Elusi dilakukan sampai batas atas plat KLT. Plat KLT dikeluarkan dari bejana dan diangin-anginkan hingga cairan pengelusinya menguap. Setelah dielusi nodia yang terbentuk pada plat KLT diamati dengan sinar UV 254 dan 366 nm.

e. Analisis dengan KLT densitometer

f. Larutan standar kurkumin 5 seri konsentrasi dan larutan sampel yang telah ditotolkan dalam satu lempeng KLT yang sama dengan total 14 trek atau 14 jumlah totolan. Lempeng KLT kemudian dianalisis menggunakan densitometer pada panjang gelombang maksimum yang diperoleh dari hasil optimasi.

#### 1. Analisis Data

Data diolah dengan menghitung kandungan kurkumin yang setara dengan kurkumin standar menggunakan persamaan regresi linear. Nilai luas area pada sumbu y dan konsentrasi pada sumbu x. Persamaan regresi linear kemudian dihitung konsentrasi sampel. Setiap pengujian sampel dilakukan dengan tiga replikasi.

#### C. Hasil dan Pembahasan

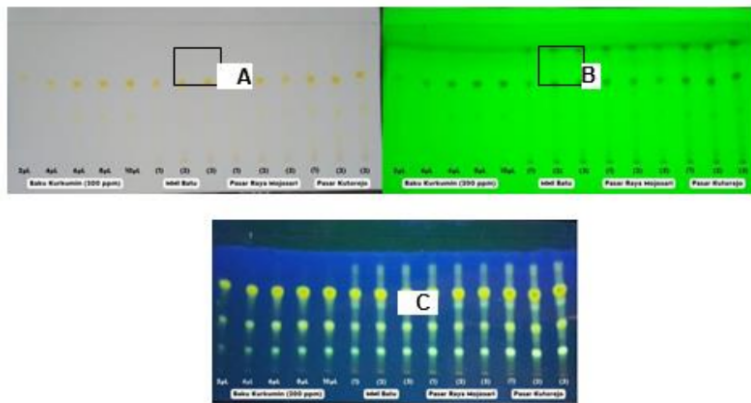
Untuk memberikan gambaran mengenai kandungan senyawa aktif yang terekstrak dalam suatu bahan maka masing-masing ekstrak kental dihitung nilai rendemen. Hasil ekstraksi rimpang temulawak dari 3 tempat yang berbeda disajikan dalam tabel 1 yang menyatakan tentang rendemen masing-masing ekstrak. Semakin besar nilai suatu rendemen maka semakin banyak senyawa aktif yang terekstrak dalam suatu bahan. Hasil rendemen MMI Batu 14,26%, Pasar Raya Mojosari 13,33% dan Pasar Kutorejo 19,44%. Pada penelitian Anggoro et al., (2015) dengan metode yang sama menggunakan pelarut etanol 96% diperoleh hasil rendemen (8,85 — 12,1%). Nilai rendemen yang tinggi menunjukkan banyaknya bahan yang terekstraksi selama proses ekstraksi perendaman. Perbedaan hasil panen dipengaruhi oleh banyak faktor, diantaranya adalah jumlah bahan aktif yang terkandung dalam rimpang temulawak.

Tabel 1. Hasil Ekstraksi Rimpang Temulawak

Asal simpisia	Berat Ekstrak (g)	Rendemen (%)
MMI Batu	2,14	14,26
Pasar Mojosari	2	13,33
Pasar Kutorejo	2,92	19,44

11

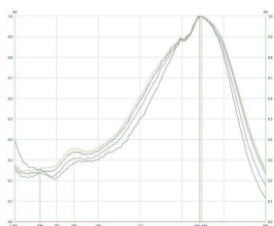
Bercak yang terbentuk pada plat KLT kemudian diamati menggunakan sinar UV 254 nm dan 366 nm. Setelah diamati terdapat 3 spot bercak berwarna kuning saat diamati menggunakan sinar UV 366 nm (Gambar 1). Sesuai dengan penelitian Siviero et al., (2015), kurkumin memiliki dua turunan yaitu demethoxycurcumin dan bis-demethoxycurcumin. Nilai R<sub>f</sub> senyawa kurkuminoid (bis-demethoxycurcumin, demethoxycurcumin dan curcumin) mengacu pada penelitian yang dilakukan oleh Wahyuni dkk (2018), dimana bis-demethoxycurcumin memiliki nilai R<sub>f</sub> terkecil, disusul demethoxycurcumin dan kemudian curcumin. Hal ini disebabkan karena bis-demethoxycurcumin mengalami penghilangan dua gugus metoksi (-OCH<sub>3</sub>) sehingga lebih polar dibandingkan demethoxycurcumin dan curcumin sehingga nilai R<sub>f</sub>nya lebih kecil. Banyaknya gugus hidroksil pada kurkuminoid menjadikan senyawa tersebut lebih polar sehingga menyebabkan nilai R<sub>f</sub> menjadi lebih rendah (Saputri dkk., 2022).



16

**Gambar 1.** Hasil elusi KLT (A=visual, B=di bawah lampu UV254 nm, C=di bawah lampu UV366 nm) sampel dari 3 asal simplicia terhadap standar kurkumin dengan fase gerak kloroform:metanol (95:5 v/v)

Panjang gelombang maksimum yang dihasilkan digunakan untuk memindai titik pada pelat KLT eluen. Metode densitometri KLT dipilih karena merupakan metode yang valid untuk mengetahui kandungan kurkuminoid pada herba *Cucuma* sp menurut Hanwar et al., (2020). Hasil penentuan panjang gelombang standar maksimum kurkumin yang diperoleh pada 424 nm (Gambar 2).



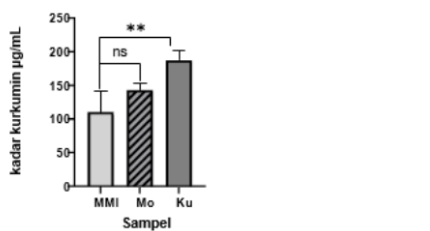
Gambar 2. Pengukuran kurva baku pada spektrum 200-500 nm

Data yang diperoleh dengan densitometri disajikan dalam bentuk nilai  $R_f$  dan luas atau AUC (Area Under the Curve). Tujuan penentuan linearitas adalah untuk mengetahui kemampuan metode analisis dalam memperoleh hasil yang konsisten dengan konentrasi analit dalam sampel. Dari hasil penentuan linearitas diperoleh persamaan  $y = bx + a$ , dimana p<sub>14</sub>amaan yang dihasilkan adalah  $y = 9,65 \times 10^{-9}x + 1,75 \times 10^{-2}$ . Gambar 3). Nilai koefisien korelasi ( $r$ ) yang diperoleh sebesar 0,9704. Hal ini menunjukkan adanya korelasi linier antara kedua variabel yang diuji yaitu kandungan kurkumin dan luas pemindaiannya kromatografi.



Gambar 3. Persamaan regresi linier kurva baku kurkumin

Kadar kurkumin dari ketiga asal simpisia berturut-turut (Gambar 4)  $110,59 \pm 30,59$  (MMI-Batu),  $143,3 \pm 10,16$  (Mojosari) dan  $187,37 \mu\text{g/ml} \pm 13,82$  (Kutorejo). Kadar kurkumin tertinggi berasal dari rimpang temulawak yang diperoleh dari Pasar Kutorejo kemudian Pasar Raya Mojosari dan yang paling rendah berasal dari MMI Batu. Terdapat perbedaan yang signifikan antara kadar kurkumin dari Kutorejo terhadap sampel dari MMI-Batu, sedangkan kadar kurkumin dari MMI-Batu tidak berbeda signifikan dengan kurkumin dari Mojosari. Perbedaan kadar kurkumin pada ketiga sampel temulawak dapat dipengaruhi oleh banyak faktor lain perbedaan tempat tumbuh antara sampel, umur rimpang, tipe tanah, komposisi, pH larutan dan interaksi cahaya (Malahayati et al., 2018; Vera Nanda et al., 2021).



**Gambar 4.** Perbandingan kadar kurkumin dalam sampel berdasarkan perbedaan asalsimplisia ( $n=3$ , \*\* berbeda signifikan, ns=tidak berbeda signifikan  $p \leq 0,05$ )

#### D. Simpulan

Berdasarkan hasil penelitian yang telah dilakukan dapat diketahui bahwa terdapat kandungan kurkumin dalam ekstrak temulawak (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.) dari rimpang yang diperoleh di pasar Raya Mojosari dan pasar Kutorejo secara KLT Densitometri. Dari hasil penetapan kandungan kurkumin dalam ekstrak temulawak dari berbagai tempat didapatkan kadar kurkumin sampel MMI Batu sebesar  $110,59 \text{ } \mu\text{g/ml} \pm \text{SD } 30,59$ , Pasar Raya Mojosari sebesar  $143,3 \text{ } \mu\text{g/ml} \pm \text{SD } 10,16$ , Pasar Kutorejo sebesar  $187,37 \text{ } \mu\text{g/ml} \pm \text{SD } 13,82$ .

#### Pustaka

- Anggoro, D., Rezki, R. S., & Siswarsi MZ. (2015). Ekstraksi Multi Tahap Kurkumin Dari Temulawak (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.) Menggunakan Pelarut Etanol. *Jurnal Teknik Kimia USU*, 4(2), 39–45. <https://doi.org/10.32734/jtk.v4i2.1469>
- Halim, M. R. A., Tan, M. S. M. Z., Ismail, S., & Mahmud, R. (2012). Standardization and phytochemical studies of *Curcuma xanthorrhiza* Roxb. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*, 4(SUPPL.3), 606–610.
- Hanwar, D., Widayastuti, V., & Suhendi, A. (2020). Validasi Metode Penetapan Kadar Kurkumin pada Ekstrak Rimpang Temulawak (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.) dengan KLT-Densitometri. *University Research Colloquium*, 243–248. <repository.urecol.org/index.php/proceeding/article/download/1207/1175>
- Kepel, B. J., & Bodhi, W. (2020). Standarisasi Parameter Spesifik dan Non-Spesifik Ekstrak Rimpang Lengkuas Merah (*Alpinia Purpurata K. Schum*) sebagai Obat Antibakteri. 8(1), 63–67.
- Malahayati, N., Widowati, T. W., & Febrianti, A. (2018). Total Phenolic, Antioxidant and Antibacterial Activities of Curcumin Extract of Kunci Pepet (*Kaempferia rotunda* L.).

# Penetapan Kandungan Kurkumin Secara KLT Densitometri Ekstrak Temulawak (*Curcuma xanthorrhiza* Roxb.) Berdasarkan Perbedaan Tempat Tumbuh

ORIGINALITY REPORT



PRIMARY SOURCES

1	<a href="http://www.jpms-stifa.com">www.jpms-stifa.com</a> Internet Source	8%
2	<a href="http://repository.unej.ac.id">repository.unej.ac.id</a> Internet Source	2%
3	<a href="http://repository.usd.ac.id">repository.usd.ac.id</a> Internet Source	1 %
4	<a href="http://core.ac.uk">core.ac.uk</a> Internet Source	1 %
5	<a href="http://www.scribd.com">www.scribd.com</a> Internet Source	1 %
6	<a href="http://ken.ieice.org">ken.ieice.org</a> Internet Source	<1 %
7	<a href="http://www.coursehero.com">www.coursehero.com</a> Internet Source	<1 %
8	<a href="http://adoc.pub">adoc.pub</a> Internet Source	<1 %
9	<a href="http://123dok.com">123dok.com</a> Internet Source	<1 %
10	Siti Nuari, Syariful Anam, Akhmad Khumaidi. "Isolasi dan Identifikasi Senyawa Flavonoid Ekstrak Etanol Buah Naga Merah ( <i>Hylocereus</i> <i>polyrhizus</i> (F.A.C.Weber) Briton & Rose)",	<1 %

Jurnal Farmasi Galenika (Galenika Journal of Pharmacy) (e-Journal), 2017

Publication

- 
- 11 Virsa Handayani. "ISOLASI DAN IDENTIFIKASI KOMPONEN KIMIA EKSTRAK N-HEKSAN DAUN PALA (*Myristica fragrans*)", Jurnal Ilmiah As-Syifaa, 2014 <1 %  
Publication
- 
- 12 Galih Permana Putra. "Pengaruh Pemberian Ekstrak Temulawak (*Curcuma Xanthorrhiza ROXB*) Terhadap Mortalitas Dan Gambaran Darah Benih Ikan Nilem (*Osteochilus Hasselti*) Dengan Uji Tantang Menggunakan Bakteri *Aeromonas Hydrophila*", JURNAL MINA SAINS, 2015 <1 %  
Publication
- 
- 13 d3w1s4rt1k4.wordpress.com <1 %  
Internet Source
- 
- 14 journal.feb.unmul.ac.id <1 %  
Internet Source
- 
- 15 Desi Gita Andriani, Eka Sri Indrayany. "Pemberdayaan komunikasi matematika dengan media maple pada materi integral", Jurnal Math Educator Nusantara: Wahana Publikasi Karya Tulis Ilmiah di Bidang Pendidikan Matematika, 2020 <1 %  
Publication
- 
- 16 Fauzan Zein Muttaqin, Nurul Aida, Aiyi Asnawi. "Deteksi Adulteran Pada Bahan Baku Sediaan Temulawak (*Curcuma xanthorrhiza ROXB*) Instan Secara Tlc Fingerprint Analysis", PHARMACY: Jurnal Farmasi Indonesia (Pharmaceutical Journal of Indonesia), 2018 <1 %  
Publication

17	repository.unism.ac.id Internet Source	<1 %
18	www.iain-palangkaraya.ac.id Internet Source	<1 %
19	Fitrilya Mustikahati Yusuf, Nurkhasanah Nurkhasanah. "Evaluasi Kadar Kurkumin dalam Jamu Tradisional Kunir Asam yang Dijual di Pasar Kota Gede Bulan Februari 2015", Pharmaceutical Sciences and Research, 2015 Publication	<1 %
20	Muhammad Taupik, Moh Adam Mustapa, Sintia Sitti Gonibala. "Analisis Kadar Rhodamin B Pada Blush-On Menggunakan Metode Spektrofotometri Uv-Vis", Indonesian Journal of Pharmaceutical Education, 2021 Publication	<1 %
21	Yuyun Nikmatus Sholicha, Fita Sari, Dyah Aryantini. "GAMBARAN KARAKTERISASI DARI EKSTRAK ETANOL LIMBAH RAMBUT JAGUNG MANIS ( <i>Zea mays L.</i> )", Jurnal Ilmiah As-Syifaa, 2022 Publication	<1 %
22	www.frontiersin.org Internet Source	<1 %

Exclude quotes      On  
Exclude bibliography      On

Exclude matches      Off