

Submission date: 07-May-2020 01:45PM (UTC+0700) Submission ID: 1318266122 File name: 231-434-1-SM.pdf (145.33K) Word count: 5134 Character count: 30186 Jurnal Peternakan Indonesia, Oktober 2015 ISSN 1907-1760

Vol. 17 (3)

Kandungan Fraksi Serat Pelepah Sawit Hasil Biodelignifikasi Menggunakan Kapang Phanerochaete chrysosporium dengan Penambahan Mineral Ca dan Mn

Content of Fiber Fraction of Biodelignificated Palm Limb Using Phanerochaete chrysosporium Mold with Ca and Mn Addition

> D. Febrina¹, N. Jamarun², M. Zain² dan Khasrad²
> ¹ Fakultas Pertanian dar Beternakan Universitas Islam Negeri Sultan Syarif Kasim Riau
> ² Fakultas Peternakan Universitas Andalas e-Mail : hanna suska@yahoo.com
> (Diterima: 7 2015; Disetujui: 27 2015)

ABSTRAK

Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui pengaruh penambahan mineral Ca dan Mn dalam proses biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* terhadap kandungan fraksi serat. Penelitian menggunakan Rancangan Acak Lengkap (RAL) pola Faktorial 3 x 3 dengan dua ulangan : Faktor A adalah dosis mineral Ca (1.000; 2.000 dan 3.000 ppm). Faktor B adalah dosis mineral Mn (50, 100 dan 12 ppm). Fermentasi berlangsung selama 10 hari. Peubah yang diukur adalah kandungan NDF, ADF, hemiselulosa, selulosa dan lignin. Hasil penelitian menunjukkan interaksi antara mineral Ca dan Mn mempengaruhi kandungan NDF, selulosa dan lignin. Penambahan 2.000 ppm Ca dan 150 ppm Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* memberikan hasil terbaik karena menghasilkan kandungan lignin terendah yaitu 22,4%.

Kata kunci : pelepah sawit, Phanerochaete chrysosporium, fraksi serat, Ca, Mn

ABSTRACT

The study was aimed at evaluating the effects of calcium and manganese addition during frond biodelignification by Phanerochaete chrysosporium to the content of fiber fractions of Palm Limb. The Completely Randomized Design was used comparing two factors as treatments and each treatment was repeated two times. The factors were Ca dose (1.000, 2.000 and 3.000 ppm) and Mn dose (50, 100 cold 150 ppm). The fermentation process carried out within 10 days. Measured variables were the content of NDF, ADF, hemicellulose, cellulose artiglignin. The results indicated that the was an interaction between Ginerals Ca and Mn affecting the content of NDF, cellulose and lignin. The addition of 2.000 ppm Ca and 150 ppm Mn during oil palm frond biodelignification by Phanerochaete chrysosporium resulted in the best option due to its lowest lignin content production (22.4%).

Keywords : palm frond, phanerochaete chrysosporium, fiber fraction, minerals

PENDAHULUAN

Salah satu bahan pakan alternatif non konvensional yang potensial diganfaatkan sebagai pakan berasal dari limbah perkebunan kelapa sawit. Indonesia merupakan produsen kelapa sawit terbesar di dunia, dengan luas tanam tahun 2014 mencapai 10.956.231 Ha (Kementerian Pertanian, 2014).

Integrasi perkebunan kelapa sawit dengan peternakan merupakan peluang pengembangan usaha peterzekan di Indonesia. Pemanfaatan pelepah sawit sebagai pakan masih terbatas karena tingginya kandungan

Kandungan Fraksi Serat Pelepah ... (Febrina, et al.)

176

lignin sehingga sulit didegradasi baik secara kimia dan enzimatik (Ohkuma *et al.*, 2001). Pelepah kelapa sawit mempunyai kandungan lignin 30,18% (Febrina *et al.*, 2014); kecernaan bahan kering 40% (Kawamoto *et al.*, 2001) dan kandungan energi 4,9–5,6 MJ ME/kg DM (Alimon, 2005; Zahari dan Alimon, 2005).

Kapang Phanerochaete chrysosporium merupakan mikroorganisme ligninolitik paling efisien mendegradasi lignin yang berasal dari kelas Basidiomycetes (Kirk 1993; May et al., 1997; Crawford, 1987). Pertumbuhan kapang ini dipengaruhi oleh ketersediaan mineral dalam substrat. Wuyep et al. (2003) menyatakan Mn dan Ca dapat memacu pertumbuhan dan perpanjangan miselia. Penambahan Ca ke dalam media secara nyata meningkatkan pertumbuhan kapang (Chung, 2003); penambahan Mn ke dalam substrat mampu meningkatkan degradasi lignin (Kerem dan Hadar, 1997) dan kecernaan bahan kering substrat (Kerem dan Hadar, 1995).

Penambahan Ca 1.190 ppm dan Mn 100 ppm menghasilkan pertumbuhan maksimum pada kapang (Nelson (2011); diameter koloni 8,39 cm, berat kering miselia 17,49 mg, aktivitas enzim lignin peroksidase 5,95 U g⁻¹ berat kering miselia dan aktivitas enzim mangan peroksidase 5,68 U g⁻¹ berat kering miselia (Suparjo, 2010). Fermentasi batang kapas menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* dapat mendegradasi lignin pada lama fermentasi 4–10 hari (Shi *et al.*, 2009).

Biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* mampu menurunkan kandungan lignin 27,34% dengan penambahan mineral Ca (Febrina, 2014) dan 29,89% dengan penambahan mineral Mn (Febrina *et al.*, 2014). Biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* ditambah mineral Ca dan Mn belum dilaporkan. Bertitik tolak dari uraian di atas telah dilakuan penelitian untuk mengevaluasi pengaruh penambahan mineral Ca dan Mn dalam proses biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* terhadap kandungan fraksi serat. Kombinasi mineral Ca dan Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* diduga mampu memicu pertumbuhan kapang dan produksi enzim ligninolitik yang lebih banyak sehingga mampu menurunkan kandungan lignin dalam jumlah yang lebih besar.

METODE

Bahan dan Alat Penelitian

Bahan penelitian adalah pelepah sawit, medium biakan (*Potato Dextrose Agar*), kapang *Phanerochaete chrysosporium*, mineral Ca dan Mn berasal dari mineral CaCl₂ dan MnSO₄.H₂O, serta zat-zat kimia untuk analisis Van Soest.

Peralatan yang digunakan adalah *laminar flow*, timbangan digital, tabung Erlenmeyer, tabung reaksi, *fibertec*, oven, tanur, botol selai, sendok teh, *autoclave*, *inkubator*.

Metoda Penelitiang

Penelitian menggunakan Rancangan Acak Lengkap (RAL) pola faktorial (3 x 3) dengan dua ulangan. :

- Faktor A adalah dosis mineral Ca, yaitu :
- A1 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Ca 1.000 ppm.
- A2 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Ca 2.000 ppm.
- A3 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Ca 3.000 ppm.
- Faktor B adalah dosis mineral Mn, yaitu :
- B1 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Mn 50 ppm.
- B2 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Mn 100 ppm.
- B3 = Pelepah Sawit + *Phanerochaete chrysosporium* + Mn 150 ppm.

Pelepah sawit yang digunakan adalah dua pertiga (2/3) bagian depan (mempunyai 150-200 helai daun) kemudian dicacah menggunakan *Leaf Chopper*. Kapang 19 anerochaete chrysosporium ditumbuhkan pada media *Potato Dextrose Agar* (PDA) pada suhu 30°C selama 7 hari. Pembuatan inokulum

4

Phanerochaete chrysosporium menggunakan substrat yaitu dedak padi sebanyak 25 g yang ditambahkan aquades sehingga kadar airnya mencapai 70% 23 sterilkan dengan *autoclave* pada suhu 121°C selama 15 menit kemudian didinginkan hingga mencapai suhu kamar, hasil ini disebut dengan substrat steril.

Kapang *Phanerochaete chrysosporium* yang sudah tumbuh pada media PDA sebanyak satu (1) testube diinokulasikan ke dalam 3 botol selai yang telah berisi dedak padi yang sudah disterilkan (**4**asing-masing botol berisi 25 g dedak padi), lalu diinkubasi pada suhu kamar selama 7 hari, setelah kapang tumbuh optimal maka inokulum siap digunakan untuk proses delignifikasi pelepah sawit.

Pelepah sawit ditimbang, selanjutnya ditambah aquades sehingga kadar airnya mencapai 70% lalu ditambahkan mineral Ca Ban Mn sesuai perlakuan dan disterilkan dalam autoclave pada suhu 121°C selama 15 menit, kemudian didinginkan. Setelah dingin pelepah sawit diinokulasi dengan Phanerochaete kapang chrysosporium sebanyak 10% dari jumlah substrat (pelepah sawit) (Crueger dan Crueger, 1984), diaduk merata kemudian diinkubasi selama 10 hari berdasarkan (Mariani, 2014) dan (Rahayu, 2014). Setelah proses fermentasi selesai (10 hari), produk ferment 28 kemudian ditimbang berat segarnya dan dikeringkan pada suhu 60°C selama 48 jam kemudian dianalisis

Data dianalisis menggunakan analisis ragam dan pengujian nilai tengah perlakuan menggunakan uji jarak berganda Duncan. Peubah yang diukur adalah kandungan fraksi serat meliputi : kandungan NDF, ADF, hemiselulosa, selulosa dan lignin.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Pengaruh penambahan mineral Ca dan Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* terlihat pada Tabel 1.

Terjadi perubahan fraksi serat pelepah sawit setelah proses biodelignifikasi menggunakan kapang *Phanerochaete* *chrysosporium* ditambah mineral Ca dan Mn dibandingkan tanpa proses biodelignifikasi, hal ini menunjukkan selama proses biodelignifikasi terjadi perombakan ligno-selulosa dan lignohemiselulosa oleh kapang selanjutnya kapang dapat memanfaatkan isi sel untuk pertumbuhan dan perkembangannya. Erikson (1993) menyatakan selama pertumbuhannya kapang *Phanerochaete chrysosporium* yang diinokulasikan pada batang kapas tidak hanya mendegradasi lignin, tetapi juga mengkonsumsi selulosa dan hemiselulosa sebagai sumber karbon.

Interaksi mineral Ca dan Mn secara nyata (P<0.05) mempengaruhi kandungan NDF pelepah sawit hasil biodelignifikasi oleh kapang Phanerochaete chrysosporium. Kandungan NDF tertinggi yaitu 89,00% pada perlakuan 1.000 ppm Ca + 100 ppm Mn tidak berbeda (P>0,05) dibandingkan perlakuan 2.000 ppm Ca + 50 ppm Mn; 3.000 ppm Ca + 100 ppm Mn; 1.000 ppm Ca + 150 ppm Mn dan 2.000 ppm Ca + 150 ppm Mn. Tingginya kandungan NDF pada perlakuan 1.000 ppm Ca + 100 ppm Mn menunjukkan penambahan 1.000 ppm Ca belum mampu memicu partumbuhan dan perpanjangan miselia kapang chrysosporium Phanerochaete sehingga kapang belum mampu merombak ikatan lignoselulosa dan lignohemiselulosa.

Kalsium berperan dalam pertumbuhan dan pembentukan cabang hifa kapang (Jackson dan Heath, 1993); Nelson (2011) melaporkan kapang Phanerochaete chrysosporium yang ditumbuhkan pada media kulit buah kakao mencapai pertumbuhan maksimal dengan penambahan 1.190 ppm Ca. Penambahan Mn sampai 100 ppm belum mampu memicu produksi enzim ligninolitik oleh kapang Phanerochaete chrysosporium sehingga belum mampu memecah ikatan lignoselulosa dan lignohemiselulosa, seperti yang dilaporkan Silva et al., (2008) supplementasi Mn 183 ppm pada Eucalyptus dapat memicu produksi Lignin Peroksidase (LiP).

Peningkatan dosis Ca dari 1.000 ppm menjadi 3.000 ppm dan Mn dari 100 ppm menjadi 150 ppm menurunkan kandungan

NDF, terlihat pada perlakuan 3.000 ppm Ca + 150 ppm Mn menghasilkan kandungan NDF terendah yaitu 81,00% nyata berbeda (P<0,05) dibandingkan perlakuan 1.000 ppm Ca + 100 ppm Mn dan 1.000 ppm Ca + 150 ppm Mn. Terjadi penurunan kandungan NDF seiring dengan peningkatan dosis Ca dari 1.000 ppm menjadi 3.000 ppm diduga dosis Ca sudah optimal sehingga dapat memicu perkembangan hifa kapang dan menstimulasi produksi enzim ligninolitik sehingga menurunkan kandungan NDF, seperti yang dilaporkan Wuyep et al. (2003) penambahan 2.400-3.200 ppm Ca menghasilkan pertumbuhan dan aktivitas enzim ligninolitik terbaik pada L. squarrosulus dan P.atroumbonata

Peningkatan dosis Mn dari 100 ppm menjadi 150 ppm dapat memicu produksi enzim ligninolitik terutama MnP sehingga kapang mampu memecah ikatan lignoselulosa dan lignohemiselulosa serta menurunkan kandungan NDF. Mn^{2+} adalah efektor spesifik yang mendorong produksi MnP (Zhao *et al.*, 1996); konsentrasi Mn²⁺ yang tinggi membantu produksi MnP (Bonnarme dan Jeffrics, 1990); penambahan Mn²⁺ sebanyak 900 mg/l meningkatkan pembentukan MnP (Rothschild *et al.*, 1999).

Penambahan Ca, Mn dan interaksi Ca dan Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit oleh kapang *Phanerochaete chrysosporium* tidak berpengaruh (P>0,05) terhadap kandungan ADF.

Tidak ada pengaruh penambahan Ca dan Mn serta interaksi Ca dan Mn terhadap kandungan ADF pelepah sawit hasil biodelignifikasi menunjukkan penambahan Ca dan Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit hanya mampu merenggangkan ikatan antara dinding sel dengan isi sel (lignoselulosa dan lingohemi-selulosa). Merenggangnya ikatan lingoselulosa dan lignohemiselulosa menyebabkan selulosa dapat dimanfaatkan oleh mikroorganisme sebagai sumber energi, tetapi belum dapat menurunkan kandungan lignin dan ADF. Hal ini menunjukkan ADF merupakan bagian dinding sel tanaman yang sulit dicerna karena memiliki ikatan rangkap. Van Soest (1994) menyatakan ADF terdiri dari selulosa, lignin dan silika, bagian yang mudah dicerna adalah selulosa, sedangkan lignin dan silika sulit dicerna karena memiliki ikatan rangkap (Su2rdi, 1980). Nilai ADF berkorelasi negatif dengan kecernaan pakan semakin tinggi kandungan ADF dalam pakan akan menurunkan kecernaannya (Shroeder, 2004).

Kandungan hemiselulosa pelepah sawit hasil biodelignifikasi berkisar 14,687-23,667%. Penambahan Ca, Mn dan interaksi antara Ca dan Mn tidak memberikan pengaruh terhadap kandungan hemiselulosa pelepah sawit hasil biodelignifikasi.

Penambahan Ca dan Mn tidak memberikan pengaruh terhadap kandungan hemiselulosa diduga karena penambahan Ca dan Mn juga tidak memberikan pengaruh terhadap kandungan ADF. Hemiselulosa diperoleh dari pengurangan NDF dengan ADF. Perlakuan A1B2 (1.000 ppm Ca dan 100 Mn) menghasilkan kandungan NDF tertinggi sehingga menghasilkan kandungan hemiselulosa tertinggi juga. Tingginya kandungan hemiselulosa akan menyediakan sumber energi yang mudah dimanfaatkan oleh mikroba rumen dalam jumlah yang lebih banyak.

Semakin tinggi kandungan hemiselulosa maka akan semakin banyak sumber energi yang mudah dimanfaatkan oleh mikroba rumen, hal ini disebabkan hemiselulosa merupakan struktur karb22 idrat kompleks yang tersusun atas polimer pentosa (xylosa, arabinosa), heksosa (mannosa, glukosa, galaktosa) dan asam gula (Church dan Ponds, 1982; Dashtban et al., 2009; Hendriks dan Zeeman, 2009); hemiselulosa mempunyai berat molekul lebih kecil dibandingkan selulosa dengan cabang rantai pendek terdiri dari gula berbeda (Perez et al., 2002) sehingga lebih mudah dihidrolisis (Hendriks dan Zeeman, 2009). Hidrolisis hemiselulosa dapat dilakukan oleh beberapa mikroorganisme yang mampu menggunakan gula sebagai substratnya sehingga terjadi pemecahan hemiselulosa pada tahap awal fermentasi dan bakteri asam laktat akan merombak hemiselulosa setelah karbohidrat habis terpakai dan membentuk asam organik (McDonald, 2010). Terjadi penurunan hemise-

kapang Phane	erochaete chrysospor	<i>ium</i> terhadap kandu	ngan fraksi serat	
А	B Mineral Mn (ppm)			
Mineral Ca (ppm)	B1 (50)	B2 (100)	B3 (150)	Rataan
Kandungan NDF				
A1 (1.000)	$82,000\pm0^{b}$	89,000±4,24 ^a	85,000±1,41 ^a	84,667
A2 (2.000)	85,000±1,41 ^{ab}	82,000±2,82 ^b	83,000±1,41 ^{ab}	83,333
A3 (3.000)	82,196±2,55 ^b	$85,000\pm4,24^{ab}$	81,000±1,41 ^b	82,732
Rataan	83,065	85,333	82,333	
	I	Kandungan ADF		
A1 (1.000)	65,000±1,41	65,334±1,88	68,314±0,44	66,216
A2 (2.000)	65,334±1,88	65,000±4,24	63,579±0,59	64,638
A3 (3.000)	63,000±1,41	65,392±5,05	66,000±0	64,797
Rataan	64,445	65,242	65,964	
Kandungan Hemiselulosa				
A1 (1.000)	17,000±1,41	23,667±6,12	14,687±0,97	18,451
A2 (2.000)	19,667±0,47	17,000±1,41	19,421±2,00	18,696
A3 (3.000)	19,196±3,96	19,608±9,29	15,000±1,41	17,935
Rataan	18,621	20,092	16,369	
	Ka	andungan Selulosa		
A1 (1.000)	$40,000\pm0^{a}$	37,298±1,83 ^{ab}	41,588±0,58 ^a	39,629
A2 (2.000)	39,588±2,24 ^a	$36,000\pm 2,82^{ab}$	39,298±0,99 ^a	38,295
A3 (3.000)	37,000±1,41 ^{ab}	30,831±7,60 ^b	40,000±0 ^a	35,944
Rataan	38,863 ^a	34,710 ^b	40,295 ^a	
Kandungan Lignin				
A1 (1.000)	23,000±1,41 ^{cd}	27,158±1,19 ^b	24,475±1,05°	24,968 ^{ab}
A2 (2.000)	23,765±0,33 ^{cd}	$28,000\pm0^{ab}$	22,404±0,57 ^d	24,723 ^a
A3 (3.000)	25,000±1,41°	29,310±0 ^a	24,000±0 ^{cd}	26,103 ^a
Rataan	23,922 ^b	28,156 ^a	23,716 ^b	

Tabel.1. Pengaruh penambahan mineral Ca dan Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* terhadap kandungan fraksi serat

Keterangan : superskrip yang berbeda pada baris dan kolom yang sama menunjukkan perngaruh perlakuan berbeda nyata (P<0,05).

lulosa 55% pada fermentasi pulp produk samping gula *beet* menggunakan kapang *T*. *reesei* (Iconomou *et al.*, 1998).

Kandungan selulosa pada dinding sel tanaman berkisar 35% (Lynd *et al.*, 2002) sampai 45% (Perez *et al.*, 2002) dari berat kering tanaman. Kandungan selulosa pelepah sawit sebelum biodelignifikasi adalah 39,63%, terjadi perubahan kandungan selulosa setelah biodelignifikasi menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* dengan kandungan selulosa berkisar 33,69%-41,60%.

Terjadi perubahan kandungan selulosa pelepah sawit setelah mengalami proses biodelignifikasi menunjukkan kapang *Phanerochaete chrysosporium* mempunyai aktivitas enzim selulase. *Phanerochaete chrysosporium* menghasilkan enzim selulase dengan aktivitas menyerupai endogluconases (EGs) exocellobiohydrolases (CBHs) (Broda et al., 1996) dan 3 tipe β -glucosidases tergantung sumber karbon yang tersedia (Lymar et al., 1995; Wan dan Li, 2012). Phanerochaete chrysosporium merupakan kapang pendegradasi lignin yang bersifat selektif, yaitu lignin didegradasi dengan sedikit kehilangan selulosa (Blanchette et al., 1991); CMCase merupakan salah satu enzim yang berperan dalam proses perombakan selulosa (Shi et al., 2006), puncak produksi CMCase oleh kapang Phanerochaete chrysosporium tercapai pada hari ke 12 (Zeng et al., 2010)

Penambahan 2.000 ppm Ca dan 150 ppm Mn menghasilkan kandungan selulosa tertinggi yaitu 41,60%, hal ini diduga

penambahan Ca 2.000 ppm mampu memicu dan memperpanjang hifa kapang sehingga kapang mampu menembus ikatan amorf pada selulosa, yang menyebabkan ikatan antara selulosa dengan lignin terlepas. Supplementasi Mn²⁺ secara nyata meningkatkan aktivitas enzim selulase (Shi et al., 2008); supplementasi Mn²⁺ pada fermentasi batang kapas menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium menghasilkan aktivitas enzim selulase yang lebih tinggi (Shi et al., 2009). Selulosa mengandung 50-90% bagian kristalin dan sisanya amorf (Jacobsen dan Wyman, 2000), bagian kristalin lebih susah didegradasi dibandingkan bagian amorf (Widiyanto et al., 2015); jika bagian amorf dihidrolisis maka bagian ini akan melarut (Mc Donal et al., 2010).

Kandungan selulosa terendah yaitu 33,69% terdapat pada perlakuan 3.000 ppm Ca dan 100 ppm Mn. Menurunnya kandungan selulosa seiring dengan meningkatnya konsentrasi Ca dari 2.000 ppm menjadi 3.000 ppm diduga hifa kapang mengalami keracunan akibat tingginya konsentrasi Ca, sesuai pendapat Jackson dan Heath (1993) konsentrasi Ca eksternal yang tinggi dapat menghambat perpanjangan ujung hifa kapang karena interaksi Ca²⁺ dengan dinding sel menyebabkan rigiditas dinding sel atau karena respon keracunan terhadap konsentrasi Ca sitoplasma yang tinggi.

pelepah Kandungan lignin sawit sebelum biodelignifikasi adalah 30,18%. Proses biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium ditambah mineral Ca dan Mn menurunkan kandungan lignin 2,88%-25,77% (kandungan lignin setelah biodelignifikasi adalah 22,40%-29,31%). Terjadi penurunan kandungan lignin setelah proses biodelignifikasi menunjukkan kapang Phanerochaete chrysosporium mempunyai aktivitas enzim ligninolitik. Kapang Phanerochaete chrysosporium berperan penting dalam proses perombakan lignin karena menglasilkan enzim pendegradasi lignin, yaitu Lignin Peroksidase (LiP) dan Mangan Peroksidase (MnP) (Srebotnik et al., 1994); mendegradasi lignin secara selektif (de Koker

et al., 2003) yaitu lignin didegradasi dengan sedikit kehilangan selulosa (Blanchette *et al.*,1991); merupakan model dalam pengembangan dan pemahaman sistem produksi enzim ligninolitik karena kapang ini menghasilkan enzim ligninolitik yang lebih lengkap dibanding strain lain (Singh dan Chen, 2008).

Pertumbuhan kapang Phanerochaete chrysosporium dan aktivitas enzim ligninolitik salah satunya dipengaruhi oleh ketersediaan nutrien dalam substrat. Terjadi peningkatan akses enzim ligninolitik dengan penambahan Ca dan Mn sehingga dapat memutus ikatan lignoselulosa dinding sel. Penambahan Ca dan Mn mampu menstimulasi pertumbuhan dan perpanjangan miselia kapang. Miselia kapang akan menembus jaringan substrat sehingga lebih banyak enzim ligninase yang dihasilkan sehingga menurunkan lignin dengan jumlah lebih banyak. Brown et al. (1990) menyatakan produksi enzim lignolitik oleh kapang Phanerochaete chrysosporium dapat ditingkatkan dengan penambahan Ca dan Mn. Mangan memacu pemecahan lignin secara efektif oleh fungi (Blanchette, 1984; Kerem dan Hadar, 1995). Penurunan kandungan lignin akan memudahkan pemecahan struktur kristal selulosa sehingga memudahkan akses substrat oleh enzim hidrolitik (Sun dan Cheng, 2002).

Kandungan lignin terendah terdapat pada perlakuan dengan penambahan 2.000 ppm Ca dan 150 ppm Mn, hal ini menunjukkan interaksi Ca dan Mn mampu menstimulasi kapang untuk menghasilkan enzim ligninolitik yang optimal sehingga terjadi penurunan kandungan lignin tertinggi yaitu 25,77% (terjadi penurunan kandungan lignin dari 30,18% menjadi 22,4%). Fermentasi pelepah sawit oleh kapang Phanerochaete chrysosporium dengan lama pemeraman 10 hari menghasilkan penurunan kandungan lignin tertinggi yaitu 26,79% dengan penambahan Ca 2.000 ppm (Rahayu, 2014) dan 29,88% dengan penambahan 100 ppm Mn (Mariani, 2014). Kombinasi 100 ppm Mn dan 1.190 ppm Ca memberikan hasil terbaik pada aktivitas enzim LiP dan MnP pada fermentasi

kulit buah kakao dengan kapang *Phanerochaete chrysosporium* (Suparjo, 2010).

Tingginya penurunan lignin yaitu 25,77% pada perlakuan dengan penambahan 2.000 ppm Ca dan 150 ppm Mn diduga penambahan Mn pada proses biodelignifikasi menyebabkan tingginya produksi enzim MnP, seperti yang dinyatakan Wan dan Li (2012) supplementasi Mn^{2+} , H₂O₂, dan senyawa aromatik, merangsang sekresi enzim lignino-litik dan degradasi lignin. Kapich *et al.* (2004) degradasi lignin berkorelasi dengan produksi MnP dan produksi MnP tergantung dari konsentrasi Mn (Bonnarme and Jeffries, 1990; Brown *et al.*, 1990),

Waktu inkubasi mempengaruhi produksi enzim ligninolitik dan degradasi lignin (Shi et al., 2009). Phanerochaete chrysosporium adalah kapang pelapuk putih yang tumbuh dengan cepat, hanya dibutuhkan beberapa hari atau minggu untuk mendegradasi substrat dan proses degradasi lignin dan hemiselulosa terjadi secara selektif (Keller et al., 2003). Proses biodelignifikasi pelepah sawit selama 10 hari menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium ditambah Ca 2.000 ppm dan 150 ppm Mn diduga telah memicu kapang untuk memproduksi enzim ligninolitik yang optimal sehinggga mampu mendegadasi lignin. Hal ini didukung peneliti lain seperti Zeng et al. (2010) puncak akitivitas MnP terjadi pada hari ke 10 dan 21; aktivitas enzim MnP tertinggi setelah 6 hari inkubasi menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium (Urek dan Pazarlioglu, 2005); degradasi lignin meningkat setelah 7 hari fermentasi (Kumar et al., 2006); degradasi lignin terjadi pada hari ke 4-10 dan tingkat delignifikasi bervariasi selama 1-14 hari tergantung dari proses metabolisme kapang (Shi et al., 2009); periode degradasi lignin pada hari ke 4-7 berhubungan dengan tingginya produksi ligninase (Kirk et al., 1978; Jäger et al., 1985);

Penambahan Ca 3.000 ppm dan Mn 100 ppm pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* hanya mampu menurunkan kandungan lignin 2,88% (menurun dari 30,18% menjadi 29,31%) sehingga menghasilkan kandungan lignin tertinggi dibandingkan perlakuan lain yaitu 29,310%, hal ini menunjukkan aktivitas enzim ligninolitik yang dihasilkan kapang Phanerochaete chrvsosporium lebih rendah dibandingkan perlakuan lain sehingga penurunan kandungan lignin hanya mencapai 2,88%. Shi et al. (2009) menyatakan degradasi lignin dikaitkan dengan aktivitas enzim ligninolitik; keseimbangan mineral Mg²⁺, Ca²⁺ dan Mn²⁺ sangat penting untuk produksi ligninase (Kirk et al.,1978 dan Brown et al.,1990).

Penurunan kandungan lignin pada penelitian ini yaitu 25,77% hampir sama yang dilaporkan Zhi dan Wang (2013) penurunan lignin 28,5± 1,3% pada fermentasi jerami gandum menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium; lebih tinggi dibandingkan Laconi (1998) penurunan lignin 18,36%pada fermentasi kulit buah kakao oleh kapang Phanerochaete chrysosporium tetapi lebih rendah dibandingkan Suparjo (2010) kandungan lignin menurun 29,09%-38,61% pada fermentasi kulit buah kakao dengan kapang chrysosporium Phanerochaete ditambah mineral Ca²⁺ dan Mn²⁺ serta Imsya (2013) kehilangan lignin 17,34-49,47% pada fermentasi pelepah sawit menggunakan kapang Phanerochaete chrysosporium

KESIMPULAN

Penambahan 2.000 ppm Ca dan 150 ppm Mn pada biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* memberikan hasil terbaik karena menghasilkan kandungan lignin terendah yaitu 22,4%

DAFTAR PUSTAKA

Alimon, A.R. 2005. The nutritive value of palm kernel cake for animal feeds. Palm Oil Developments, vol. 40. Malaysian Palm Oil Board, Kuala Lumpur, Malaysia, pp. 12–14.

Blanc7ette R.A., K.R. Cease dan A.R. Abad. 1991. An evaluation of different forms

of deterioration found in archaeological wood. Int Biodeter. 28:3–22.

- Blanchette R.A. 1984. Screening wood decayed by white rot fungi for preferential lignin degradation. Appl Environ Microbiol. 48:647-653
- Bonnarme. P and T.W. Jeffries. 1990. Mn(II) regulation of lignin peroxidases and manganese-dependent peroxidases from lignin-degrading white rot fungi. Appl Environ Microbiol. 56(1):210–217.
- Broda, P., P.R.J. Birch, P.R. Brooks, P.F.G. Sims. 1996. Lignocellulose degradation by *Phanerochaete chrysosporium* : gene families and gene expression for a complex process. Molecul Microbiol. 19:923–932.
- Brown, J.A., J.K. Glend, M.H. Gold. 1990. Manganese regulate expression of manganase peroxidase by *Phanerochaete crysosporium*. J Bacteriol. 172:3125-3130.
- Chung, K.R. 2003. Involvement of calcium/calmodulin signaling in cercosporiumtoxin biosynthesis by *Cercospora nicotienae*. Apll Environ Microbial. 69:1187–1196.
- Church, D.C., and W. G. Ponds. 1982. Basic Animal Nutrition and Feeding. 2nd Ed. Jhon Wiley and Sons. New York.
- Crawford, R.L. 1981. Lignin Biodegradation and Transformation. New York: John Wiley and Sons.
- Crueger, W. and A. Crueger. 1984. Biotecnology : A.Textbook of Industrial Microbiology. Sinauer Associates. Inc. Sunderland.
- Dashban, M., H. Scrraft, W. Qin. 2009. Fungal bioconversion of lignocellulosic residues: Opportunities and perspective Int J Biol Sci. 5(6):578 -595.
- de Koker, T.H., K.K. Nakasone, J. Haarhof. Jr.H.H. Burdsall, B.J.H. Janse. 2003. Phylogenetic relationship of the genus Phanerochaete inferred from the internal

transcribed spacer region. Mycol Res. 107:1032-1040.

- Febrina, D. 2014. Biodelignifikasi oleh kapang *P. chrysosporium* dengan penambahan mineral Ca dan pengaruhnya terhadap kandungan nutrien pelepah sawit sebagai salah satu upaya untuk menjamin ketersediaan pakan sepanjang waktu dengan menerapkan teknologi ramah lingkungan. Laporan Penelitian. Lembaga Penelitian dan Pengabdian Kepada Masyarakat. Uin Suska Riau. Pekanbaru.
- Febrina, D., N. Jamarun, M. Zain., Khasrad and M. Rini. 2014. Biological delignification by *Phanerochaete chrysosporium* with addition of mineral mn and its effect on nutrient content of oil palm frond. The 16th AAAP Animal Science Congress November 10-14, 2014. Yogyakarta, Indonesia. pp 1.723–1.726
- Hendriks, A.T.W.M., G. Zeeman. 2009. Pretreatment to enchance the digestibility of lignocellosic biomass. Bioresour Technol. 100:10–18.
- Iconomou, D., K. Kandylis, C. Israilides and P. Nikokyris. 1998. Protein enchancement of sugar beet pulp by fermentation and estimation of protein degradability in the rumen of sheep. Small Rum. Res.27:55–61.
- Imsya. A. 2013. Hasil biodegradasi lignoselulosa pelepah sawit (*Elacis queneensis*) oleh *Phanerochaete chrysosporium* sebagai antioksidan dan bahan pakan ternak. Disertasi. Sekolah Pascasarjana. Institut Pertanian Bogor.
- Jackson, S. L. And I. B. Heath. 1993. Roles of calcium ions in hyphal tip growth. Microbiol Rev.57:367-382.
- Jager, A., S. Croan, T.K. Kirk. 1985. Production of ligninase and degradation of lignin in agitated submerged cultures

of *Phanerochaete chrysosporium*. Appl. Environ Microbiol. 50:1274-1278.

- Kapich, A.N., B.A. Prior, A. Botha, S. Galkin, T. Lundell, A. Hatakka. 2004. Effect of lignocellulose-containing submerged cultures of *Phanerochaete chrysosporium* ME-446. Enzyme Microbial. Technol. 34.187–195.
- Kawamoto, H., W.Z. Mohamed, N.I.M. Sukur, M.S.M. Ali, Y. Islam, S. Oshio. 2001. Japan Agric. Res. Quart. 35. 195– 200.
- Keller, F., J. Hamilton, Q. Nguyen. 2003. Microbial pretreatment of biomass. Appl Biochem Biotechnol.105:27–41.
- Kementerian Pertanian. 2014. Statistik Pertanian 2014. Sutiyorini S, Waryanto B, editor. Jakarta (ID): Pusat Data dan Sistem Informasi Pertanian Kementerian Pertanian.
- Kirk, T.K., E. Schultz, W.J. Connors, J.G. Zeikus. 1978. Influence of culture parameters on lignin metabolism by *Phanerochaete chrysosporium*. Arch. Microbiol.117.277–285.
- Kirk, K.T., and H.M. Chang. 1990. Biotecnology in pulp and paper manufacture. New York. Butterworth-Heinemann.
- Kumar, A. G., G. Sekaran., S. Krisnamoorthy. 2006. Solid state fermentation of Achras zapota lignocellulose by Phanerochaete chrysosporium. Bioresource Technology. 97:1521-1528.

Lymar, E.S., B. Li, V. Renganathan. 1995. Purification and characterization of a cellulose binding β glucosidase from cellulose degrading culture of Phanerochaete chrysosporium. Appl Environ Microbiol. 61:2976–2980.

Lynd, L.R., P.J. Weimer, Zyl W.H. Van, I.S. Pretorius. 2002. Microbial cellulose utilization : fundamentals and biotechnology. Microbiol Mol Biol Rev.66: 506– 577.

- Mariani. R. 2014. Evaluasi kecernaan in vitro fermentasi pelepah sawit dengan kapang *Phanerochaete chrysosporium* yang disuplementasi dengan mineral Mn. Tesis. Pascasarjana. Universitas Andalas. Padang.
- May, R., P. Schroder dan H. Sandermann. 1997. Ex-situ process for treating PAHcontaminated soil with Phanerochaete chrysosporium. Environmental Sci. & Technol. 31: 2626-2633.
- Mc. Donald, P., R.A. Edwards, J.F.D. Greenhalgh and C.A. Morgan. 2010. Animal Nutrition. 7th Edition. Longman. Scientific and Technical John Willey and Sons. Inc. New York.
- Nelson. 2011. Degradasi bahan kering dan produksi asam lemak terbang in vitro pada kulit buah kakao terfermentasi. Jurnal Ilmiah Ilmu-Ilmu Peternakan. XIV(1):44–50.
- Ohkuma, M., M. Yoshima, J. Toru and K. Toshiaki. 2001. Lignin degradations and role of white rot fungi : study of an efficient symbiotic system in fungus growing termites and its application to bioremediation.RIKEN. Rev 42:39–42.
- Perez, J., J. Munoz Dorado, T. de la Rubia, and Martinez. 2002. Biodegradation andbiological treatment of cellulosa, hemicellulosa and lignin: an overview. Int. microbiol. 5: 53-56.
- Rahayu, S. 2014. Biodelignifikasi pelepah sawit menggunakan kapang *Phanerochaete chrysosporium* yang disuplementasi mineral Ca dan evaluasi kecernaan secara In vitro. Tesis. Pascasarjana. Universitas Andalas. Padang.
- Rothschild, N., A. Levkowitz, Y. Hadar, C.G. Dosoretz. 1999. Manganese deficiency can replace high oxygen levels needed for lignin peroxidase formation by Phanerochaete chrysosporium. Appl. Environ. Microbiol. 65.483–488.

Kandungan Fraksi Serat Pelepah ... (Febrina, et al.)

184

- Shi, J., M.S. Chinn, R.R. Sharma-Shivappa.
 2008. Microbial pretreatment of cotton stalks by solid state cultivation of *Phanerochaete* chrysosporium.
 Bioresour Technol. 99: 6556–64.
- Shi, J.G., G.M. Zeng, X.Z. Yuan, F. Dai, J. Liu and X. H. Wu. 2006. The stimulative effects of surfactants on composting of waste rich in cellulose. Word J Microbiol Biotechnol 22–1121–1127.
- Shi, J., R.R. Sharma–Shivappa. 2009. Microbial pretreatment of cotton stalk by cultivitation of P. chrysosporium. Bioreour Technol. 100:4388–6564.
- Shroeder, J.W. 2004. Forage nutrition for ruminants. NDSU. Extention Service.
- Silva, E.M., S.F. Martins and A.M.F. Milagres. 2008. Extraction of manganese peroxidase produced by Lentinula edodes. Bioresource Technology. 99: 2471–2475.
- Singh, D., S. Chen S. 2008. The White-rot fungus *Phanerochaete chrysosporium* conditions for the production of lignin degrading enzymes. Appl Microbiol Biotechnol. 81:399–417.
- Srebotnik, E., K.A. Jensen dan K.E. Hammel. 1994. Fungal degradation of recalcitrant nonphenolic lignin structure without lignin peroxidase. Proc. Natl. Acad. Sci. 91:12794-12797.
- Sun, Y., J. Cheng. 2002. Hydrolysis of lignocellulosic materials for ethanol production : a review. Bioresour. Technol. 83.1–11.
- Suparjo. 2010. Peningkatan kualitas nutrisi kulit buah kakao sebagai pakan secara bioproses dengan *Phanerochaete chrysosporium* yang diperkaya dengan ion Mn2+ dan Ca2+. Disertasi Sekolah Pascasarjana. Institut Pertanian Bogor. Bogor.
- Sutardi, T. 1980. Ikhtisar ruminologi. bahan penataran kursus peternakan sapi perah

di Kayu Ambon, Lembang. BPPLP-Dit, Jend. Peternakan–FAO.

- Urek, R. O., and N.K. Pazarlio[°]glu. 2005. Production and stimulation of manganese peroxidase by immobilized Phanerochaete chrysosporium. Process Biochemistry. 40:83–87.
- Van Soest, P.J. 1994. Nutritional Ecology of The Ruminant. 2nd ed. Comstock Publishing Associates. A. Division of Cornell University Press. Ithaca and London.
- Wan, C., Y. Li. 2012. Fungal pretreatment of lignocellulosic biomass Biotechnology Advances.30:1447–1457.
- Widiyanto, E. Pangestu, Surahmanto, V.D. Yunianto, B.I.M. Tampoebolon and B.W.H.E. Prasetiyono. 2015. Effect of mineral supplementation and introduction of *Setaria sphacelata* Grass and *Gliricidia sepium* legume on productivity of kacang goat at Serang River Basin Upland Area, Central Java, Indonesia. Pakistan Journal of Nutrition. 14(8):440-446.
- Wuyep, P.A., A.U. Khan, A.J. Nok. 2003. Production and regulation of lignin degrading enzymes from *Lentinus* squarrosulus (Mont) singer and Psathyrellaa troumbonata Pegler. African J. Biotechnol. 2(11):444-447.
- Zahari, M.W., A.R. Alimon. 2005. Use of palm kernel cake and oil palm byproducts in compound feed. Palm Oil Developments, vol. 40. Malaysian Palm Oil Board,
- Zeng G. M. Yu, Y. Cheng , D. Huang, J. Zhang, H. Huang, R. Jiang and Z. Yu. 2010. Effects of inoculan with *Phanerochaete chrysosporium* at various time points on enzyme activities during agricultural waste composting. Bioresour. Technol. 101 : 222-227.
- Zhao, J., T.H. Koker, B.J.H. Janse. 1996. Comparative studies of lignin peroxidases and manganese-dependent

peroxidases produced by selected white Perovidases produced by selected white rot fungi in solid media. FEMS Microbiol. Lett.145.393–399.
 Zhi, Z and H. Wang. 2013. White-rot fungal pretreatment of wheat straw with

Phanerochaete chrysosporium for biohydrogen production: simultaneous saccharification and fermentation. Bioprocess Biosyst Eng.

JPI 2015			
ORIGINALITY REPORT			
14% SIMILARITY INDEX	% INTERNET SOURCES	% PUBLICATIONS	14% STUDENT PAPERS
PRIMARY SOURCES			
1 Submitted Pakistan Student Paper	I to Higher Educ	ation Commis	sion 5%
2 Student Paper	I to Sriwijaya Ur	iversity	1%
3 Student Paper	l to Syiah Kuala	University	1%
4 Submittee Student Paper	I to Universitas	Andalas	1%
5	l to Fakultas Eko Is Gadjah Mada	onomi dan Bisi	nis 1 %
6 Submitted Student Paper	l to Udayana Ur	liversity	1%
7 Submitted Student Paper	I to University of	Sheffield	<1%
8 Submitted Student Paper	I to Universitas I	Diponegoro	<1%

9	Submitted to Universitas Dian Nuswantoro Student Paper	<1%
10	Submitted to Universitas Brawijaya Student Paper	<1%
11	Submitted to Middlesex University Student Paper	<1%
12	Submitted to Gyeongsang National University Student Paper	<1%
13	Submitted to Liverpool John Moores University Student Paper	<1%
14	Submitted to Universitas Mulawarman Student Paper	<1%
15	Submitted to The University of Manchester Student Paper	<1%
16	Submitted to Oklahoma State University Student Paper	<1%
17	Submitted to University of Bristol Student Paper	<1%
18	Submitted to Universitas Islam Indonesia Student Paper	<1%
19	Submitted to Universitas Muhammadiyah Sumatera Utara Student Paper	<1%

20	Submitted to University of Wales, Bangor Student Paper	<1%
21	Submitted to UIN Sunan Gunung DJati Bandung Student Paper	<1%
22	Submitted to Politeknik Negeri Bandung Student Paper	<1%
23	Submitted to Chungnam National University Student Paper	<1%
24	Submitted to Shivaji University Student Paper	<1%
25	Submitted to Universiti Putra Malaysia	<1%
26	Submitted to Academic Library Consortium Student Paper	<1%
27	Submitted to Universitas Muhammadiyah Surakarta Student Paper	< 1 %
28	Submitted to Universiti Kebangsaan Malaysia	<1%
29	Submitted to Unika Soegijapranata Student Paper	<1%
30	Submitted to University of Florida Student Paper	<1%



Exclude quotes	On	Exclude matches	Off
Exclude bibliography	On		