

JURNAL PENELITIAN SAINTIKA

(Sains, Teknologi, dan Rekayasa)

VOL : 15 Nomor : II BULAN / TAHUN SEPTEMBER 2014

- | | |
|--|---|
| Eka Daryanto dan Suprpto | Kaji Eksperimental Alat Pengereng Tenaga Surya Dengan Variasi Sudut Konsentrator Cermin Datar Dan Sudut Riblets Untuk Pelat Absorber |
| Nurdin Bukit,
Eva Malina Ginting,
Mukti Hamjah Harahap | Preparasi Bentonit Alam Menjadi Nano Partikel Sebagai <i>Filler</i> Pada Termoplastik HDPE |
| Nurfajriani, Wesly Hutabarat,
Thamrin, Basuki Wirjosentono,
Saharman Gea | Peningkatan Sifat Mekanik Dan Termal Kayu Kelapa Sawit Dengan Teknik Kompregnasi Reaktif |
| Fauziyah Harahap, dan
Nusyirwan | Induksi tunas nanas (<i>ananas comosus</i> L. Merr) <i>in vitro</i> dengan pemberian dosis auksin dan sitokin yang berbeda |
| Junifa Layla Sihombing,
Jasmidi dan Ahmad Nasir Pulungan | Konversi Minyak Dedak Padi Menjadi <i>Biogasoline</i> Melalui Proses <i>Catalytic Cracking</i> (Via Esterifikasi Dan Transesterifikasi) |
| P. Maulim Silitonga dan
Melva Silitonga | Kemampuan Immunoglobulin Y (Igy) Kuning Telur Ayam Yang Telah Memperoleh Suplementasi Piridoksin Mencegah Kelainan Yang Diakibatkan Oleh Toksin Tetanus |
| Putri Lynna A.Luthan ,
Irma Novrianty
Nasution dan Kemala
Jeumpa | Struktur Bangunan Tradisional Mandailing |
| Yuniarto | Pengembangan Prototipe Mesin Pengupas Kulit Kacang Tanah |
| Irnowati Tamba dan Ade CH.
Gultom | Susunan Variasi Makanan Kaitannya Dengan Tingkat Selera Makan Lansia Di Panti Werdah Yayasan Guna Budi Bakti Medan Labuhan |



DAFTAR ISI

KAJI EKSPERIMENTAL ALAT PENDINGIN TENAGA SURYA DENGAN VARIASI SUDUT KONSENTRATOR CERMIN DATAR DAN SUDUT RIBLET'S UNTUK PELAT ABSORBER Oleh: Eka Daryanto dan Suprpto	90-105
D PREPARASI BENTONIT ALAM MENJADI NANO PARTIKEL SEBAGAI <i>FILLER</i> PADA TERMOPLASTIK HDPE Oleh: Nurdin Bukit, Eva Marlina Ginting, Mukti Hamjah Harahap	106-118
PENINGKATAN SIFAT MEKANIK DAN TERMAL KAYU KELAPA SAWIT DENGAN TEKNIK KOMPREGNASI REAKTIF Oleh: Nurfaizriani, Wesly Hutabarat, Thamrin, Basuki Wirjosentono, Saharman Gea	119-123
INDUKSI TUNAS NANAS (<i>ANANAS COMOSUS L. MERR</i>) <i>IN VITRO</i> DENGAN PEMBERIAN DOSIS AUKSIN DAN SITOKIN YANG BERBEDA Oleh: Fauziyah Harahap, dan Nusyirwan	124-131
KONVERSI MINYAK DEDAK PADI MENJADI <i>BIOGASOLINE</i> MELALUI PROSES <i>CATALYTIC CRACKING</i> (VIA ESTERIFIKASI DAN TRANSESTERIFIKASI) Oleh: Junifa Layla Sihombing, Jasmidi dan Ahmad Nasir Pulungan	132-142
EMAMPUAN IMMUNOGLOBULIN Y (IGY) KUNING TELUR AYAM YANG TELAH MEMPEROLEH SUPLEMENTASI PIRIDOKSIN MENCEGAH KELAINAN YANG DIAKIBATKAN OLEH TOKSIN TETANUS Oleh: P. Maulim Silitonga dan Melva Silitonga	143-151
STRUKTUR BANGUNAN TRADISIONAL MANDAILING Oleh: Putri Lynna A.Luthan , Irma Novrianty Nasution dan Kemala Jeumpa	152-160
PENGEMBANGAN PROTOTYPE MESIN PENGUPAS KULIT KACANG TANAH Oleh: Yuniarto	161-171
SUSUNAN VARIASI MAKANAN KAITANNYA DENGAN TINGKAT SELERA MAKAN LANSIA DI PANTI WERDAH YAYASAN GUNA BUDI BAKTI MEDAN LABUHAN Oleh: Irnawati Tamba dan Ade CH. Gultom	172-183

INDUKSI TUNAS NANAS (*ANANAS COMOSUS* L. MERR) *IN VITRO* DENGAN PEMBERIAN DOSIS AUKSIN DAN SITOKIN YANG BERBEDA

Fauziyah Harahap¹, dan Nusyirwan²

^{1,2} Jurusan Biologi, FMIPA, Universitas Negeri Medan, Jl. Willem Iskandar Psr. V Medan, Indonesia 20221, Email: fauziagharahap@gmail.com

Diterima 5 Agustus 2014, disetujui untuk publikasi 22 September 2014

Abstrak: Nanas (*Ananas comosus* L.) pada mulanya hanya diketahui sebagai tanaman pekarangan, sekarang penanamannya sudah menjadi tanaman perkebunan. Nanas merupakan tanaman yang perlu dikembangkan dalam skala perkebunan karena buahnya bernilai ekonomi, permintaan pasar, komoditi buah ekspor ketiga didunia setelah Negara Filipina dan Thailand. Komoditi nanas telah lama dibudidayakan di Indonesia, memiliki potensi ekspor sangat besar, dapat dikembangkan sebagai buah segar maupun untuk diversifikasi olahan dengan bahan dasar, namun ketersediaan tanaman ini masih kurang. Satu alternatif untuk meningkatkan pertumbuhan nanas yaitu dengan menerapkan tehnik kultur jaringan. Tujuan penelitian ini adalah untuk mengetahui 1) Pengaruh pemberian dosis Zat Pengatur Tumbuh (ZPT) Sitokinin (BAP) terhadap pertumbuhan nanas (*Ananas comosus* L.) *in vitro*, 2) Pengaruh pemberian dosis ZPT Auksin (IAA) terhadap pertumbuhan nanas (*Ananas comosus* L.) *in vitro*, 3) Pengaruh interaksi ZPT auksin (IAA) dan sitokinin (BAP) terhadap pertumbuhan nanas (*Ananas comosus* L.) *in vitro*. Rancangan penelitian ini adalah factorial complete random design (CRD) dengan perlakuan yaitu 1). Dosis ZPT BAP terdiri dari 4 taraf perlakuan yaitu, 0 ppm, 2 ppm, 4 ppm dan 6 ppm dan 2) Dosis ZPT IAA yang terdiri dari 3 taraf perlakuan yaitu 0 ppm, 0,5 ppm, 1 ppm. Parameter pengamatan penelitian ini adalah data pertumbuhan yang diambil pada minggu ke 14 sesudah penanaman, yaitu 1) Jumlah tunas, 2) Jumlah daun, 3) Jumlah akar. Hasil penelitian menunjukkan 1) ZPT Sitokinin, auksin tidak berpengaruh terhadap jumlah tunas, interaksi keduanya mempengaruhi jumlah tunas. 2) ZPT Sitokinin, auksin berpengaruh terhadap jumlah daun, interaksi keduanya tidak mempengaruhi jumlah daun. 3). ZPT Sitokinin berpengaruh terhadap jumlah akar, Auksin dan interaksi keduanya tidak mempengaruhi jumlah akar. Semakin tinggi konsentrasi sitokinin yang diberikan akan semakin menurunkan jumlah akar yang terbentuk.

Kata kunci:

nanas, *in vitro*,
ZPT auksin (IAA),
sitokinin (BAP).

Pendahuluan:

Nanas (*Ananas comosus* L.) pada mulanya diketahui sebagai tanaman pekarangan, sekarang menjadi tanaman perkebunan. Perlu dikembangkan dalam skala perkebunan karena buahnya bernilai ekonomi, permintaan pasar, komoditi buah ekspor ketiga didunia setelah Negara Filipina dan Thailand (Anonim, 2006).

Komoditi nanas telah lama dibudidayakan di Indonesia, di pasar domestik banyak dijual untuk dikonsumsi dalam bentuk segar, tetapi untuk preferensi konsumen internasional adalah nanas olahan. Pada tahun 2007, jumlah ekspor nanas baru 95,663 ton. Pada tahun 2010 produksi nanas Indonesia mencapai 1.406.445 ton dan menempati urutan kedua dalam kontribusi terhadap produksi buah nasional. Pada Januari hingga Maret tahun 2012 adalah 124.160 ton. Kualitas pasar tujuan negara ekspor adalah di Timur Tengah, Iran, Mesir dan Korea (Anonim, 2012). Nanas merupakan salah satu komoditi hortikultura yang memiliki potensi untuk dikembangkan. Nilai ekspor nanas Indonesia mencapai US\$ 139 juta per tahun (BPS, 2010).

Nanas merupakan salah satu komoditas dalam Riset Unggulan Strategis Nasional (RUSNAS) untuk pengembangan buah unggulan nasional (PKBT IPB 2005) karena nanas diharapkan dapat menjadi buah ekspor unggulan nasional untuk masa akan datang. Nanas merupakan salah satu komoditi hortikultura yang memiliki potensi untuk dikembangkan hal ini terlihat dari jumlah permintaan nanas segar dari luar negeri yang cukup tinggi (Purnamaningsih, 2009, Pratiwi 2008). Nilai ekspor nanas Indonesia mencapai US\$ 139 juta per tahun (BPS, 2010).

Untuk pengembangan tanaman ini dan untuk kebutuhan penanaman massal dengan luas areal yang lebih luas, dibutuhkan bibit dalam jumlah yang banyak dan seragam. Hal ini dimaksudkan agar pasokan nanas lebih dapat dikontrol dan menghasilkan produksi yang seragam dalam jumlah banyak. Di lain sisi, petani nanas masih memanfaatkan bibit yang dihasilkan dari tunas batang maupun tunas mahkota yang jumlahnya relatif sangat terbatas untuk mengisi lahan yang luas, sehingga diperlukan suatu solusi yang dapat mengatasi problema tersebut hingga akhirnya dapat dilakukan perluasan pertanaman dan pemasaran nanas ini.

Salah satu teknologi harapan dan merupakan alternatif pilihan yang dapat memecahkan masalah ini dan telah terbukti memberikan keberhasilan adalah melalui teknik kultur jaringan. Teknologi ini telah banyak digunakan untuk pengadaan bibit seragam dan kualitasnya terjamin terutama pada berbagai tanaman hortikultura (Harahap, 2006a, 2006b)

Melalui kultur jaringan, tanaman dapat diperbanyak setiap waktu sesuai kebutuhan karena faktor perbanyakannya yang tinggi (Harahap, 2006a, 2006b). Sehingga dapat dihasilkan bibit yang seragam dan kualitasnya terjamin.

Tersedianya bibit yang berkualitas, seragam dan harga yang terjangkau oleh petani merupakan langkah awal untuk meningkatkan produksi buah nanas ini. Sistem regenerasi yang digunakan untuk menghasilkan planlet melalui kultur *in vitro* dianjurkan berupa pembentukan langsung dari organ tanaman atau "*direct organogenesis*" (Goh *et al* 1994). Organogenesis ini adalah salah satu cara untuk menghindarkan terjadinya variasi somaklonal yang biasanya menuju pada

perubahan kualitas tanaman, suatu hal yang tidak dikehendaki dalam kebanyakan massal untuk skala komersial (Harahap, 2011a; 2011b).

Untuk melakukan perbanyakkan nanas dengan teknik *in vitro*, dibutuhkan beberapa zat pengatur tumbuh, untuk menginduksi pertumbuhan dan pengakaran nanas. Salah satu komponen media yang menentukan keberhasilan kultur jaringan adalah jenis dan konsentrasi zat pengatur tumbuh (ZPT) yang digunakan. Jenis dan konsentrasi ZPT tergantung pada tujuan dan tahap pengulturan. Adapun untuk membentuk tunas, ZPT yang sering digunakan adalah golongan Sitokinin seperti Benzyl Amino Purin (BAP) (Marlin, 2005, Harahap, 2011). Penambahan sitokinin dalam media pada umumnya sangat diperlukan pada tahap induksi maupun penggandaan tunas. Penelitian ini ingin meneliti lebih jauh pengaruh ZPT BAP dan IAA dalam menginduksi tunas *in vitro* nanas, sehingga pengembangan varietas unggulan nanas dapat mulai direalisasikan.

Melalui penelitian ini diharapkan dapat diperoleh informasi pengaruh auksin, sitokinin dan interkasi keduanya terhadap pertambahan jumlah tunas, jumlah daun dan jumlah akar tanaman nanas.

METODE PENELITIAN

Penelitian ini dilaksanakan selama satu tahun di Laboratorium Biologi UNIMED Medan, Laboratorium Kultur Jaringan YAHDl Medan.

Sampel yang di gunakan dalam penelitian ini adalah mahkota nanas. Lalu dikembangkan di laboratorium. Untuk lanjutan, digunakan tunas *in vitro*.

Alat-alat yang digunakan dalam penelitian ini antara lain; Laminar Air Flow Cabinet (LAFC), Autoclave,

Pemanas, Timbangan analitik, Lemari pendingin dan alat- alat kultur jaringan standart. Bahan yang digunakan : Alkohol 96% dan 70%, NaOH 1 N, HCl 1 N, aquades steril, deterjen, agar, kertas label, tisu, sukrosa, media Murashige and Skoog (MS), myio inositol, poly vinyl poli pirolidon (PVPP), Ca pantothenat, ZPT BAP, ZPT IAA.

Rancangan percobaan untuk optimasi media pertumbuhan dalam penelitian ini akan digunakan Rancangan Acak Lengkap (RAL) faktorial. Pola media pertumbuhan yaitu: Media dasar MS + ZPT BAP dan IAA, yang terdiri dari: Faktor I : ZPT BAP (faktor A), terdiri dari 4 taraf perlakuan; A0 = 0 mg/l, A1 = 2 mg/l, A2 = 4 mg/l, A3 = 6 mg/l. Faktor II : ZPT IAA (faktor B) terdiri dari 3 taraf perlakuan, yaitu : B0 = 0 mg/l, B1 = 0,5 mg/l, B2 = 1 mg/l. Kombinasi yang diperoleh adalah 12 unit percobaan, dengan 4 ulangan, sehingga di peroleh 48 unit percobaan.

Tahapan pekerjaan dimulai dengan pembuatan Media: membuat larutan stok, menimbang unsur hara makro, myo-inositol, sukrosa dan memipet stok mikro serta vitamin sesuai dengan kebutuhan perlakuan, memasukkan semua bahan ke dalam beaker glass, menambahkan

aquades steril sampai volume 1000 ml. Lalu diberi ZPT sesuai perlakuan, mengukur pH media (4,8 - 5,6), memasak lalu media di tuang ke botol-botol kultur yang telah disterilkan, menutup botol dan memberi label sesuai dengan perlakuan, mensterilkan media dengan autoclave pada tekanan 17,5 psi, 121°C selama 20 menit, lalu menyimpannya di rak kultur.

Tahapan Penanaman dimulai dengan menghidupkan, membersihkan LAFC dengan alkohol 70%, menyiapkan bahan, mengambil eksplan dan menanamkannya pada media yang

perubahan kualitas tanaman, suatu hal yang tidak dikehendaki dalam perbanyakan massal untuk skala komersial (Harahap, 2011a; 2011b).

Untuk melakukan perbanyakan nanas dengan teknik *in vitro*, dibutuhkan beberapa zat pengatur tumbuh, untuk menginduksi pertumbuhan dan pengakaran nanas. Salah satu komponen media yang menentukan keberhasilan kultur jaringan adalah jenis dan konsentrasi zat pengatur tumbuh (ZPT) yang digunakan. Jenis dan konsentrasi ZPT tergantung pada tujuan dan tahap pengulturan. Adapun untuk membentuk tunas, ZPT yang sering digunakan adalah golongan Sitokinin seperti Benzyl Amino Purin (BAP) (Marlin, 2005, Harahap, 2011). Penambahan sitokinin dalam media pada umumnya sangat diperlukan pada tahap induksi maupun penggandaan tunas. Penelitian ini ingin meneliti lebih jauh pengaruh ZPT BAP dan IAA dalam menginduksi tunas *in vitro* nanas, sehingga pengembangan varietas unggulan nanas dapat mulai direalisasikan.

Melalui penelitian ini diharapkan dapat diperoleh informasi pengaruh auksin, sitokinin dan interkasi keduanya terhadap pertambahan jumlah tunas, jumlah daun dan jumlah akar tanaman nanas.

METODE PENELITIAN

Penelitian ini dilaksanakan selama satu tahun di Laboratorium Biologi UNIMED Medan, Laboratorium Kultur Jaringan YAHDl Medan.

Sampel yang di gunakan dalam penelitian ini adalah mahkota nanas. Lalu dikembangkan di laboratorium. Untuk lanjutan, digunakan tunas *in vitro*.

Alat-alat yang digunakan dalam penelitian ini antara lain; Laminar Air Flow Cabinet (LAFC), Autoclave,

Pemanas, Timbangan analitik, Lemari pendingin dan alat- alat kultur jaringan standart. Bahan yang digunakan : Alkohol 96% dan 70%, NaOH 1 N, HCl 1 N, aquades steril, deterjen, agar, kertas label, tisu, sukrosa, media Murashige and Skoog (MS), myio inositol, poly vinyl poli pirolidon (PVPP), Ca pantothenat, ZPT BAP, ZPT IAA.

Rancangan percobaan untuk optimasi media pertumbuhan dalam penelitian ini akan digunakan Rancangan Acak Lengkap (RAL) faktorial. Pola media pertumbuhan yaitu: Media dasar MS + ZPT BAP dan IAA, yang terdiri dari: Faktor I : ZPT BAP (faktor A), terdiri dari 4 taraf perlakuan; A0 = 0 mg/l, A1 = 2 mg/l, A2 = 4 mg/l, A3 = 6 mg/l. Faktor II : ZPT IAA (faktor B) terdiri dari 3 taraf perlakuan, yaitu : B0 = 0 mg/l, B1 = 0,5 mg/l, B2 = 1 mg/l. Kombinasi yang diperoleh adalah 12 unit percobaan, dengan 4 ulangan, sehingga di peroleh 48 unit percobaan.

Tahapan pekerjaan dimulai dengan pembuatan Media: membuat larutan stok, menimbang unsur hara makro, myo-inositol, sukrosa dan memipet stok mikro serta vitamin sesuai dengan kebutuhan perlakuan, memasukkan semua bahan ke dalam beaker glass, menambahkan aquades steril sampai volume 1000 ml. Lalu diberi ZPT sesuai perlakuan, mengukur pH media (4,8 - 5,6), memasak lalu media di tuang ke botol-botol kultur yang telah disterilkan, menutup botol dan memberi label sesuai dengan perlakuan, mensterilkan media dengan autoclave pada tekanan 17,5 psi, 121°C selama 20 menit, lalu menyimpannya di rak kultur.

Tahapan Penanaman dimulai dengan menghidupkan, membersihkan LAFC dengan alkohol 70%, menyiapkan bahan, mengambil eksplan dan menanamkannya pada media yang

Tabel 1. Hasil uji ANAVA terhadap Jumlah Tunas pada 14 MST

Source	Type III Sum of Squares	df	Mean Square	F	Sig.
Corrected Model	150.183	11	13.653	1.559	.142
Intercept	3760.417	1	3760.417	429.353	.000
BAP	2.717	3	.906	.103	.958
IAA	13.733	2	6.867	.784	.462
BAP * IAA	133.733	6	22.289	2.545	.032
Error	420.400	48	8.758		
Total	4331.000	60			
Corrected Total	570.583	59			

sesuai dengan perlakuan, memberi label dan meletakkan di rak-rak kultur.

Parameter yang diamati dalam penelitian ini antara lain : 1) Jumlah tunas, 2) Jumlah daun, 3) Jumlah akar, diamati pada 14 minggu setelah tanam (MST).

HASIL DAN PEMBAHASAN

1. Jumlah Tunas

Hasil uji statistik memperlihatkan bahwa, ZPT Sitokinin (Benzil amino purin), pada pengamatan 14 MST tidak memperlihatkan pengaruh yang nyata terhadap penambahan jumlah tunas (F hitung 0,103; sign 0,958), ZPT auksin (IAA) juga tidak memperlihatkan pengaruh yang nyata terhadap penambahan jumlah tunas (F hitung 0,784; sign 0,462). Namun, interaksi ZPT auksin dan sitokinin (IAA dan BAP) memperlihatkan pengaruh yang

signifikan terhadap jumlah tunas pada taraf signifikansi 5 % (F hitung 2, 545; sign 0,032) (Tabel 1).

Tabel 2. Rata-rata jumlah tunas, jumlah daun, jumlah akar pada pengamatan 14 Minggu setelah tanam (MST)

BAP	IAA	Jumlah Tunas	Jumlah Daun	Jumlah Akar
0	0	9.6000	43.2000	2.2000
	0.5	6.0000	38.6000	1.8000
	1	8.2000	55.2000	2.4000
	Total	7.9333	45.6667	2.1333
2	0	8.0000	45.2000	.8000
	0.5	7.8000	44.2000	.6000
	1	8.8000	47.2000	.6000
	Total	8.2000	45.5333	.6667
4	0	5.2000	31.0000	.4000
	0.5	11.2000	45.8000	.4000
	1	7.4000	40.0000	.0000
	Total	7.9333	38.9333	.2667
6	0	6.2000	18.6000	.0000
	0.5	7.6000	32.0000	.4000
	1	9.0000	41.8000	.0000
	Total	7.6000	30.8000	.1333
Total	0	7.2500	34.5000	.8500
	0.5	8.1500	40.1500	.8000
	1	8.3500	46.0500	.7500
	Total	7.9167	40.2333	.8000

Hasil analisis data memperlihatkan bahwa perlakuan kombinasi Sitokinin BAP 4 ppm dan auksin IAA 0,5 ppm, menghasilkan jumlah tunas tertinggi 11,2 tunas pada pengamatan 14 MST. Hasil jumlah tunas terendah diperoleh dari perlakuan BAP 0 ppm dan IAA 0,5 ppm dengan jumlah tunas rata-rata 6 tunas.

Dari penelitian ini diperoleh informasi bahwa pemberian BAP yang

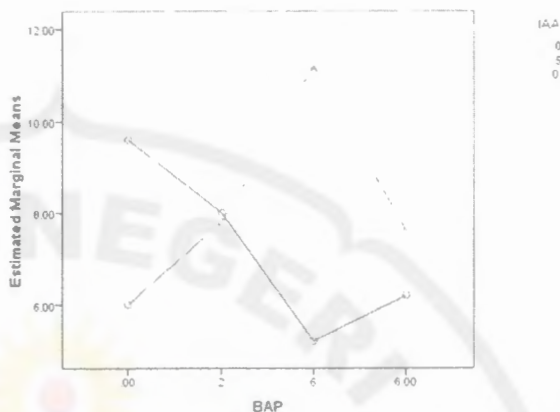
Tabel 1. Hasil uji ANAVA terhadap Jumlah Daun pada 14 MST

Source	Type III Sum of Squares	Df	Mean Square	F	Sig.
Corrected Model	4894.733 ^a	11	444.976	4.519	.000
Intercept	97123.267	1	97123.267	986.440	.000
BAP	2224.333	3	741.444	7.531	.000
IAA	1334.233	2	667.117	6.776	.003
BAP * IAA	1336.167	6	222.694	2.262	.053
Error	4726.000	48	98.458		
Total	106744.000	60			
Corrected Total	9620.733	59			

semakin meningkat dosisnya, namun jika tidak diberi penambahan auksin (IAA), tidak akan memberikan respon peningkatan jumlah tunas (Gambar 1). Hal ini sejalan dengan penelitian yang telah dilakukan oleh Rahman (2001) pada perbanyak klon nanas (*Ananas comosus* (L.) Merr.).

Penambahan auksin pada media yang mengandung sitokinin akan meningkatkan penambahan jumlah tunas, namun jika ditambahkan sitokinin tanpa dikombinasikan dengan auksin tidak memacu jumlah tunas (Harahap, 2011c, Silvina, 2007, Samudin, 2009).

Estimated Marginal Means of JMLH TUNAS M 14

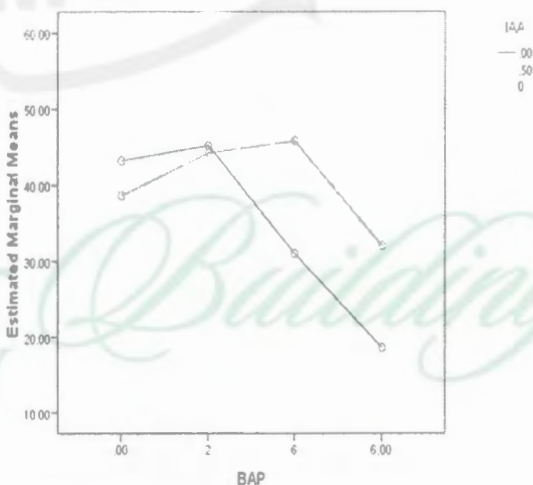


Gambar 1. Rata-rata jumlah tunas pada 14 MST hasil perlakuan Auksin dan Sitokinin

2. Jumlah Daun

Jumlah daun pada 14 MST dipengaruhi secara signifikan oleh ZPT sitokinin (BAP, F hitung 7,531 dan sign 0,000), dipengaruhi oleh ZPT Auksin (IAA, F hitung 6,776 dan sign 0,003) dan dipengaruhi oleh interaksi BAP dan IAA (F hitung 2,262, sign 0,053).

Estimated Marginal Means of JMLH DAUN M 14



Gambar 2. Rata-rata jumlah daun pada 14 MST hasil perlakuan Auksin dan Sitokinin.

Hasil pengamatan pada 14 MST menunjukkan bahwa penambahan konsentrasi sitokinin (BAP) yang diiringi

penambahan konsentrasi auksin (IAA)

Akar terbanyak dihasilkan dari

Tests of Between-Subjects Effects

Dependent Variable:JMLH AKAR M 14

Source	Type III Sum of Squares	Df	Mean Square	F	Sig.
Corrected Model	40.000 ^a	11	3.636	1.484	.169
Intercept	38.400	1	38.400	15.673	.000
BAP	37.867	3	12.622	5.152	.004
IAA	.100	2	.050	.020	.980
BAP * IAA	2.033	6	.339	.138	.990
Error	117.600	48	2.450		
Total	196.000	60			
Corrected Total	157.600	59			

a. R Squared = ,254 (Adjusted R Squared = ,083)

akan menurunkan jumlah daun yang terbentuk. Jumlah daun terendah dihasilkan dari perlakuan BAP 6 ppm dan IAA 0 ppm dengan jumlah daun rata-rata 18.6 helai.

Jumlah daun tertinggi dihasilkan dari perlakuan BAP 0 ppm dan IAA 1 ppm dengan jumlah rata-rata jumlah daun 55, 2 helai (Gambar 2). Dibutuhkan konsentrasi tertentu untuk memacu pertumbuhan jumlah daun (Nusyirwan, 2011, 2012).

3. Jumlah Akar

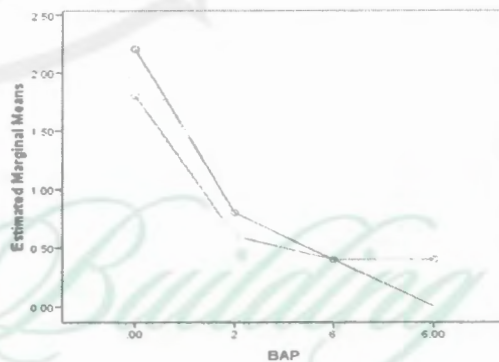
Hasil analisis statistik menunjukkan, ZPT sitokinin (BAP) memberikan pengaruh signifikan terhadap pertambahan jumlah akar, sementara ZPT Auksin (IAA) dan interaksi sitokinin (BAP) dan auksin (IAA) tidak memberi pengaruh signifikan terhadap pertambahan jumlah akar.

Hasil uji lanjut memperlihatkan bahwa semakin tinggi konsentrasi sitokinin (BAP) yang diberikan akan semakin menurunkan jumlah akar yang terbentuk.

perlakuan BAP 0 ppm dikombinasikan dengan IAA 1 pp dengan rata-rata jumlah akar yang terbentuk 2,4 akar setelah diamati 14 MST (Gambar 3).

Hal ini dapat dipahami karena akar akan terbentuk jika didalam media tersebut mengandung auksin lebih tinggi dibanding sitokinin (Harahap, 2011, Puspita, 2009).

Estimated Marginal Means of JMLH AKAR M 14



Gambar 3. Rata-rata jumlah akar Pada 14 MST hasil perlakuan Auksin dan Sitokinin

KESIMPULAN

1. Zat pengatur tumbuh (ZPT) Sitokinin, auksin tidak mempengaruhi pertambahan jumlah tunas, namun interaksi keduanya mempengaruhi jumlah tunas.
2. ZPT Sitokinin, auksin berpengaruh terhadap jumlah daun, interaksi keduanya tidak mempengaruhi jumlah daun.
3. ZPT Sitokinin berpengaruh terhadap jumlah akar, Auksin dan interaksi keduanya tidak mempengaruhi jumlah akar.
4. Semakin tinggi konsentrasi sitokinin yang diberikan akan semakin menurunkan jumlah akar yang terbentuk.
5. Dibutuhkan kombinasi tertentu untuk meningkatkan jumlah tunas, jumlah daun dan jumlah akar tanaman nanas.

UCAPAN TERIMA KASIH

Ucapan terima kasih ditujukan kepada DP2M DIKTI atas pendanaan Hibah penelitian Fundamental, berdasarkan Surat Perjanjian Penelitian, Nomor :c062/UN33.8/LL/2014, Tanggal 1 April 2014.

DAFTAR PUSTAKA

- Anonim (2012), Perkembangan Ekspor Nenas Indonesia. <http://pphp.deptan.go.id/> diakses pada tanggal 10 april 2012
- Anonim., (2006). *Kinerja Ekspor Impor Pertanian Tahun 2006*, <http://www.deptan.go.id>, 25 Januari 2012.
- BPS, (2010), *Produksi buah – buahan di Indonesia*. www.bps.go.id diakses pada Tanggal 24 Oktober 2012
- Harahap, F., (2006a). Optimasi Media Pertumbuhan Tanaman Manggis (*Garcinia mangostana* L) (Pengaruh BAP dan Pola Pemotongan Eksplan Terhadap Pembentukan Tunas Secara *In Vitro*) Prosiding Seminar Nasional Bioteknologi dan Pemuliaan Tanaman IPB, Bogor
- Harahap, F., (2006b). Variasi Genetik Tanaman Manggis (*Garcinia mangostana* L) Hasil Perlakuan Radiasi Sinar Gamma dengan Penanda Isozim, Prosiding Seminar Nasional PERHORTI 2006. Ditjen Hortikultura, Jakarta.
- Harahap, F., (2011a). Studi Pengakaran Tunas Manggis (*Garcinia mangostana* L.) *In Vitro* dengan Penyambungan dan Kaki Ganda. Seminar Pehimpunan Hortikultura Indonesia. Lembang 23-24 Nopember 2011
- Harahap, F., (2011b). Pengakaran Tunas Manggis (*Garcinia mangostana* L.) *In Vitro* dengan Pemberian Berbagai Zat Pengatur Tumbuh. Seminar Pehimpunan Biologi Indonesia. Unsyiah 26 - 27 Nopember 2011
- Harahap, F., (2011c). *Kultur Jaringan Tanaman*. UNIMED Press. Medan
- Marlin, 2005, *Regenerasi In Vitro Plantlet Jahe Bebas Penyakit Layu Bakteri pada Beberapa Taraf Konsentrasi BAP dan*

- NAA. Jurnal Ilmu-Ilmu Pertanian Indonesia. 7: 8-14
- Nusyirwan, Harahap, F., (2011). Induksi Pertumbuhan Nanas (*Ananas comosus* L) *In Vitro* Asal Pangaribuan dengan Pemberian Zat Pengatur Tumbuh Kinetin. Laporan Research Grant 2012. UNIMED. Medan.
- Nusyirwan, Harahap, F., (2012). Induksi Pertumbuhan Nanas (*Ananas Comosus* L) *In Vitro* Asal Pangaribuan dengan Pemberian Zat Pengatur Tumbuh Kinetin. Semirata BKS PTN, Wilayah Barat Bidang MIPA. Hotel Madani, 11-12 Mei 2012, Medan
- PKBT, (2005). Pengaruh Media Multiplikasi terhadap Pembentukan Akar dari Tunas *in vitro* Nanas (*Ananas comosus* (L.) Merr.) cv. Smooth Cayenne pada Media Pengakaran.
- Pratiwi, S., Harahap, F. (2008). Pengaruh Pemberian *Napthalene Acetic Acid* (NAA) dan (*Indole Acetic Acid*) (IAA) Terhadap Induksi Akar Tanaman Nenas (*Ananas Cosmosus* L.). Medan
- Puspita, Y.S., (2009), Pengaruh NAA dan BAP terhadap Inisiasi Tunas pada Eksplan Nodus Tanaman Zodia (*Evodia suaveolens* Scheff) Secara *In Vitro*, ISSN 1829 – 7226, 7
- Purnamaningsih, R., (2009), Penggunaan Paclobutrazol dan ABA Dalam Perbanyakan Nenas Simadu Melalui Kultur *In Vitro*, jurnal Biologi 9(6) : 751 – 758
- Rahman, K.W., (2001). *In vitro Rapid Propagation Of Pineapple Clones* [*Ananas comosus* (L.) Merr.]. *Plant Tissue Culture* 11(1):47-53.
- Silvina, F. dan Murniati., (2007), Pemberian Air Kelapa Muda pada Media MS untuk Pertumbuhan Eksplan Nenas Secara *In Vitro*, ISSN 1412 – 4424, 6, hal 25-28
- Samudin, S., (2009). Pengaruh Kombinasi Sitokinin – Auksin Terhadap Pertumbuhan Buah Naga, ISSN 1979 – 5971, 1, hal 62-66