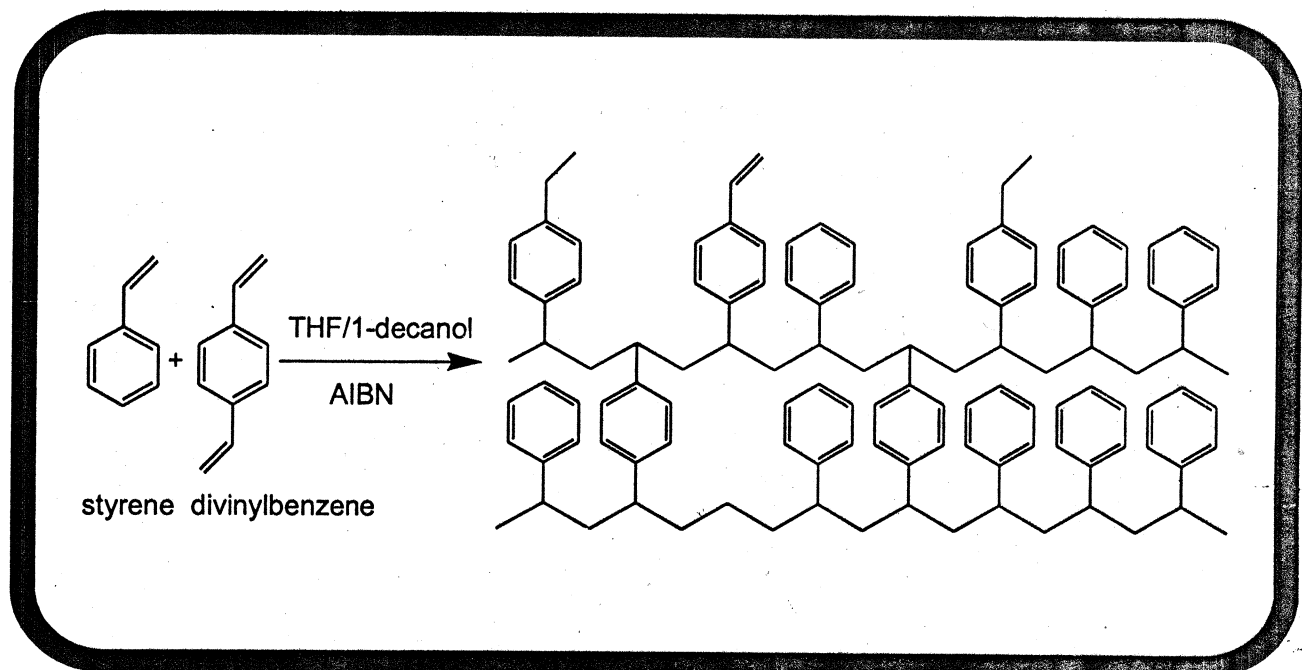


ISSN 1411-9420

Accredited by DIKTI
No : 23a/DIKTI/Kep/2004

Indonesian Journal of Chemistry

Vol. 5, No. 2, July 2005



Published by
Department of Chemistry, Gadjah Mada University
Yogyakarta, Indonesia

Indo. J. Chem.	Vol. 5	No. 2	PP 77-188	Yogyakarta July 2005	ISSN 1411-9420
----------------	--------	-------	-----------	-------------------------	-------------------

Editor in Chief

Dr. Mudasir, M.Eng, Department of Chemistry, Gadjah Mada University
Yogyakarta 55281, Tel/Fax 545188/(0274)545188.
Email: mudasir@ugm.ac.id or m_mudasir@hotmail.com

Associate Editors

Dr. Karna Wijaya, M.Eng.
Dr. Jumina
Dr. Ria Armunanto, M.Si.
Dr. Tri Joko Raharjo, M.Si

Dr. Nuryono, MS
Dr. Harno Dwi Pranowo, M.Si
Dr. Nurul Hidayat Aprilita, M.Si.

Secretaries

Drs. Iqmal Tahir, M.Si

Warakustarti Listyariwangi

Advisory Editorial Board

Dr. Brian Williams (Adelaide University Australia)
Prof. Dr. DDDr. hc. Bernd M Rode (University of, Innsbruck, Austria)
Dr. Dirk Bax (Utrecht University, The Netherlands)
Prof Dr.M.Gross (Louis Pasteur University)
Prof. Dr. Hardjono Sastrohamidjojo (Gadjah Mada University, Indonesia)
Prof.Dr.David. St.C. Black (University of New South Wales, Australia)
Prof. Dr. Max Lu (University of Queensland, Australia)
Dr. Buchori (Bandung Institute of Technology, Indonesia)
Prof.Dr.Abdul Ra'uf Pathong (Hasanudin University, Indonesia)
Prof.Dr.Hidenari Inoue (Keio University, Japan)
Assoc. Prof. Dr. Jamil Ismail (University Sains Malaysia)
Prof. Dr. Muhammad Idris Saleh (University Sains Malaysia)

Prof. Dr. Narsito (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. Hery Haerudin (Indonesian Institute of, Science, Indonesia)
Dr. Eko Sugiharto, DEA (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. Iip Izul Falah (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. Agus Kuncaka, DEA (Gadjah Mada University, Indonesia)
Sri Juari Santoso, M.Eng, Ph.D. (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. AH. Bambang Setiaji (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. Yateman Arryanto (Gadjah Mada University, Indonesia)
Dr. Chairil Anwar (Gadjah Mada University, Indonesia)

Aims and Scope

Indonesian Journal of Chemistry is an international journal covering all aspect of Chemistry, including Chemical Education and Chemical Engineering. The journal publishes original research papers, short communications, and review articles. The paper published in this journal implies that the work described has not been, and will not be published elsewhere, except in abstract, as part of a lecture, review or academic thesis.

Indonesian Journal of Chemistry (ISSN 1411-9420) is published three times annually, in March, July and November by the Department of Chemistry, Faculty of Mathematics and Natural Sciences, Gadjah Mada University, Sekip Utara, Yogyakarta, Indonesia. All orders accompanied by payment should be sent directly to The department of Chemistry, Gadjah Mada University. Annual subscription rate: Rp 100.000,00 (including postages paid). Customers may make payments by transfer on BNI 46 Gadjah Mada University Filial (Iqmal Tahir cq IJC, Account Nr. 38422282) or by cheque.

CONTENTS

The Effects of Boron Addition and Presulfidation Temperature on The HDS Activity of A Co-MoS ₂ /Al ₂ O ₃ Catalyst by Usman, Takeshi Kubota, and Yasuaki Okamoto	77 - 82
A Study of The Synthesis of Hybrid Organosilicate Nanotubes by Eko S. Kunarti and Grainne M. Moran	83 - 86
The Synthesis and NMR Study on The Stability of Dimethylmethoxo-Platinum(Iv) Complexes by Sutopo Hadi	87 - 91
Synthesis of Nanoparticle Semiconductor CdS in Phase Transformed Microemulsion of Water/SDS/Etanol/n-Hexane System (<i>Sintesis Semikonduktor Nanopartikel CdS dalam Medium Mikroemulsi Hasil Transformasi Fasa Sistem Air/SDS/Etanol/n-Heksana</i>) by Fitria Rahmawati, Abu Masykur and Heni Worowidiyanti	92 - 97
Growth of The (001) Face of Borax Crystals by Suharso	98 - 100
Reaction Result Prediction of UO ₂ Oxidation in Thermogravimetric Use of Regression Polynomial (<i>Prediksi Hasil Reaksi Oksidasi UO₂ secara Thermogravimetri dengan Regresi Polinomial</i>) by Sahat Simbolon	101 - 107
Monolithic Disk for The Fast Chromatographic Separation of Proteins by Nurul H. Aprilita, Rania Bakry, Christian W. Huck and Guenther. K. Bonn	108 - 114
Bentonite-Quartz Sand as The Backfill Materials On The Radioactive Waste Repository (<i>Bentonit-Pasir Kuarsa sebagai Kandidat Bahan Urug Pada Penyimpanan Limbah Radioaktif</i>) by Raharjo and Herry Poernomo	115 - 120
Preparation of Activated Carbon From Silk Cotton Wood and Coconut Shell by Pyrolysis with Ceramic Furnace (<i>Pembuatan Karbon Aktif dari Kayu Randu dan Tempurung Kelapa Dengan Proses Distilasi Kering Menggunakan Tanur dari Gerabah</i>) by Winarto Haryadi, Muchalal and Robby Noor Cahyono	121 - 124
The Characteristic Changes of Protease cg-10 Immobilized by Bentonite (<i>Perubahan Karakter Protease Isolat cg-10 yang Diimmobilisasi dengan Bentonit</i>) by Rudiana Agustini	125 - 129
Utilization of <i>Penaeus monodon</i> Shrimp Shell Waste as Adsorbent of Cadmium(II) in Water Medium (<i>Pemanfaatan Limbah Cangkang Udang <i>Penaeus monodon</i> sebagai Adsorben Kadmium(II) dalam Medium Air</i>) by Sari Edi Cahyaningrum and Amaria	130 - 134
Assessment of Possible Indirect Risk of Naturally Occuring Mercury and Cadmium Through <i>Mugil sp.</i> and <i>Geloina sp.</i> Consumption in Segara Anakan Estuarine Ecosystem by Sri Noegrohati	135 - 142
The Effect of Distillate Storing Distilled from Fructose Syrups Toward Its Acetaldehyde Concentration Measured by Gas Chromatography (<i>Pengaruh Waktu Penyimpanan Distilat Hasil Distilasi dari Sirup Fruktosa Terhadap Kadar Acetaldehydenya yang Diukur dengan Teknik Kromatografi Gas</i>) by Maria Monica Sianita Basukiwardojo	143 - 146
Determination of Optimum Condition of Papain Enzyme from <i>Papaya var Java</i> (<i>Carica papaya</i>) (<i>Penentuan kondisi optimum enzim papain dari pepaya burung varietas jawa (<i>Carica papaya</i>)</i>) by Aline Puspita Kusumadjaja and Rita Puspa Dewi	147 - 151
Study on The Thermal Stability of EPA and DHA in Mujahir (<i>Oreochromis mossambicus</i>) Fish Oil (<i>Kajian Stabilitas Termal EPA dan DHA dalam Minyak Ikan Mujahir (<i>Oreochromis mossambicus</i>)</i>) by Ngatidjo Hadipranoto	152 - 155
Synthesis and Reactions of 1-(4'-Bromophenacyl)-3-(4'-Bromo-Phenyl)-4,6-Dimethoxyindole by Jumina	156 - 162

CONTENTS (Continued)

Optimization of Time Reaction and Hydroxide Ion Concentration on Flavonoid Synthesis from Benzaldehyde and Its Derivatives (Optimasi Waktu Reaksi dan Konsentrasi Ion Hidroksida Pada Sintesis Flavonoid Menggunakan Benzaldehida dan Turunannya) by Sri Handayani, Sunarto, and Susila Kristianingrum	163 - 168
Parallel Reaction on Catalytic Hydrogenation Reaction of Cis-Isoeugenol into 2-Methoxy-4-Propylphenol (Reaksi Paralel pada Reaksi Hidrogenasi Katalitik Cis-Isoeugenol Menjadi 2-Metoksi-4-Propilfenol) by Muchalal	169 - 172
DPPH Free Radical Scavenger Activity of Flavonoid from The Leaves of Fern <i>Chingia sakayensis</i> (zeiller) Holtt by Suyatno, Noor Cholies Zaini, Gunawan Indrayanto and Motoo Tori	173 - 176
Structure Elucidation of Bioactive Alkaloid Compounds Isolated from Sponge <i>Petrosia sp</i> Collected from Bunaken Bay Menado by Gemini Alam, Puji Astuti, Dinar Sari, Subagus Wahyuono, and Mark T. Hamman	177 - 181
Specificity of Antibody Bovine Zonna Pellucidae 3 (Anti-Bzp3) to Rabbit zp3 Based on bzp3 as Contraceptive Antigens (Spesifitas Antibodi Bovine Zona Pellusida 3 (anti-bzp3) terhadap zp3 Kelinci Berbasis bzp3 sebagai Antigen Kontraseptif) by Edwin Widodo and Aulanni'am	182 - 187

OPTIMIZATION OF TIME REACTION AND HYDROXIDE ION CONCENTRATION ON FLAVONOID SYNTHESIS FROM BENZALDEHYDE AND ITS DERIVATIVES

Optimasi Waktu Reaksi dan Konsentrasi Ion Hidroksida Pada Sintesis Flavonoid Menggunakan Benzaldehida dan Turunannya

Sri Handayani*, Sunarto, and Susila Kristianingrum

*Chemistry Education Departement, Faculty of Mathematics and Natural Sciences
Yogyakarta State University, Yogyakarta*

Received 23 March 2005; Accepted 20 April 2005

ABSTRACT

The aim of this research is to determine the optimum time of reaction and concentration of hydroxide ion on chalcone, 4-methoxychalcone and 3,4-dimethoxychalcone synthesis. Chalcone and its derivatives were synthesized by dissolving KOH in ethanol followed by dropwise addition of acetophenone and benzaldehyde. Then, the mixture was stirred for several hours. Three benzaldehydes has been used, i.e.: benzaldehyde, p-anisaldehyde and veratraldehyde. The time of reaction was varied for, 12, 18, 24, 30 and 36 hours. Furthermore, on the optimum reaction time for each benzaldehyde the hydroxyl ion concentration was varied from 5,7,9,11 and 13% (w/v). The results of this research suggested that the optimum time of chalcone synthesis was 12 hours, while, 4-methoxychalcone and 3,4-dimethoxychalcone were 30 hours. The optimum concentration of hydroxide ion of chalcone synthesis was 13% and for 4-methoxychalcone and 3,4-dimethoxychalcone were 11%.

Keywords: Chalcone synthesis, time of reaction, hydroxide ion concentration.

PENDAHULUAN

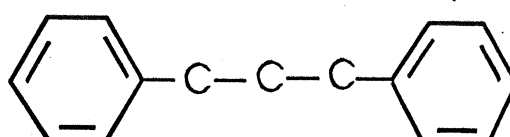
Flavonoid merupakan kelompok senyawa yang banyak ditemui di alam, struktur molekul sederhana dan tersebar luas baik pada tumbuhan tingkat tinggi maupun rendah. Penelitian mengenai senyawa flavonoid seringkali dikaitkan dengan manfaat senyawa tersebut untuk kehidupan sehari-hari. Salah satu manfaat senyawa flavonoid adalah sebagai obat tradisional dalam penyembuhan suatu penyakit tertentu. Hal ini dikaitkan dengan aktivitas fisiologis dari jenis senyawa flavonoid tertentu.

Sampai saat ini penelitian tentang senyawa flavonoid telah banyak dilakukan oleh para peneliti, baik dari Indonesia maupun dari luar negeri. Sebagian besar topik penelitian tersebut melibatkan teknik isolasi dan identifikasi senyawa flavonoid yang terdapat dalam jenis tanaman tertentu [1-4]. Jumlah flavonoid yang dihasilkan melalui metode isolasi hanya sedikit sekali, sedangkan penelitian yang melibatkan adanya pengembangan sintesis flavonoid belum banyak dilakukan. Oleh karena itu perlu diadakan pengembangan sintesis senyawa flavonoid yang dapat menghasilkan senyawa flavonoid dalam jumlah maksimum.

Berdasarkan sintesis flavonoid yang sudah dilakukan [5-9], untuk setiap variasi waktu reaksi

maupun konsentrasi ion hidroksida yang digunakan menghasilkan rendemen hasil sintesis yang berbeda pula. Hal inilah yang mendorong peneliti untuk melakukan optimasi waktu reaksi dan konsentrasi ion hidroksida pada sintesis kalkon dan turunannya dengan bahan dasar benzaldehida, *p*-anisaldehida serta veratraldehida.

Senyawa kalkon dan turunannya disintesis dari asetofenon yang direaksikan dengan benzaldehida, *p*-anisaldehida dan veratraldehida menggunakan katalis basa. Reaksi ini berlangsung berdasarkan reaksi Claisen – Schmidt. Benzaldehida yang tidak mempunyai atom H_α pada kondisi basa akan memungkinkan juga terjadinya reaksi Cannizaro. Oleh karena itu perlu dicari metode yang tepat untuk memperoleh hasil sintesis yang maksimal. Untuk mendapatkan hasil sintesis dengan rendemen tinggi perlu juga ditentukan waktu reaksi, konsentrasi katalis basa, suhu, perbandingan mol prekursor, kecepatan pengadukan dan jenis serta konsentrasi pelarut



Gambar 1 Kerangka dasar Flavonoid

* Corresponding author.

Email address : handayani137uny@yahoo.com

yang tepat dalam sintesis kalkon ini. Oleh karena itu tujuan penelitian ini adalah menentukan waktu reaksi dan konsentrasi ion hidroksida optimum pada sintesis kalkon dan turunannya.

Senyawa flavonoid merupakan senyawa yang memiliki deretan C₆-C₃-C₆ yaitu kerangka karbon yang terdiri atas dua gugus C₆ (cincin benzena tersubstitusi) yang disambungkan oleh rantai alifatik tiga karbon. Kerangka dasar flavonoid terlihat pada Gambar 1 [10].

Flavonoid memiliki banyak jenis, salah satunya adalah kalkon. Kalkon mempunyai peranan penting karena merupakan senyawa antara (intermediet) dalam pembuatan senyawa turunan flavonoid lainnya. Kalkon dapat bertransformasi menjadi flavanon. Contohnya adalah butein berisomerisasi menjadi butin [11].

Kesepakatan penomoran senyawa kalkon berbeda dengan penomoran flavonoid yang mengandung cincin piran. Senyawa kalkon menggunakan angka beraksen (') untuk cincin A dan angka biasa untuk cincin B. Untuk flavonoid yang mengandung cincin piran berlaku sebaliknya [12].

METODE PENELITIAN

Bahan

KOH p.a E-Merck, etanol p.a E-Merck, asetofenon p.a E-Merck, benzaldehida, *p*-anisaldehida dan verataldehida, metanol p.a E-Merck, diklorometana p.a E-Merck, akuades, aseton teknis.

Alat

Alat-alat yang digunakan adalah seperangkat alat-alat gelas, Spektrometer IR, ¹H-NMR dan TLC-Scanner.

Prosedur Kerja

Dituangkan 0,893 g (0,01mol) KOH dalam 6 mL etanol 6,5 dan mL air ke dalam labu leher tiga yang dilengkapi dengar pengaduk magnet. Campuran didinginkan dengan penangas es. Selanjutnya 0,438 g asetofenon (3,65 mmol) dituangkan ke dalam campuran dan segera diaduk. Sebanyak 0,387 gram (3,65 mmol) benzaldehida dituangkan ke dalam campuran dan diaduk pada suhu kamar selama 12 jam. Campuran yang terjadi didinginkan dalam kulkas, selanjutnya didiamkan pada suhu kamar selama 1 jam dan disaring dengan penyaring buchner. Padatan hasil reaksi direkristalisasi dengan pelarut metanol dan dikeringkan pada suhu kamar. Padatan diambil untuk ditentukan sifat fisiknya (warna dan titik lebur) dan ditimbang berat serta ditentukan berat

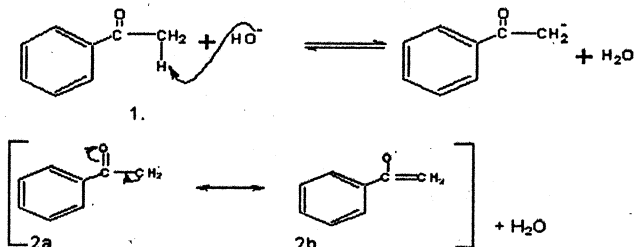
rendemennya. Cara kerja diatas diulang untuk variasi waktu reaksi 18, 24, 30 dan 36 jam dan ditentukan waktu reaksi optimumnya. Konsentrasi ion hidroksida divariasi dengan konsentrasi 5%, 7%, 9%, 11% dan 13% (w/v) pada waktu reaksi optimum. Selanjutnya dianalisis menggunakan TLC (pelarut metanol : diklorometana ; 1: 99), TLC-Scanner, Spektrometer IR dan ¹H-NMR.

Sintesis 4-metoksikalkon dari *p*-anisaldehida dan 3,4-dimetoksikalkon dari verataldehida dilakukan dengan cara yang sama seperti sintesis kalkon

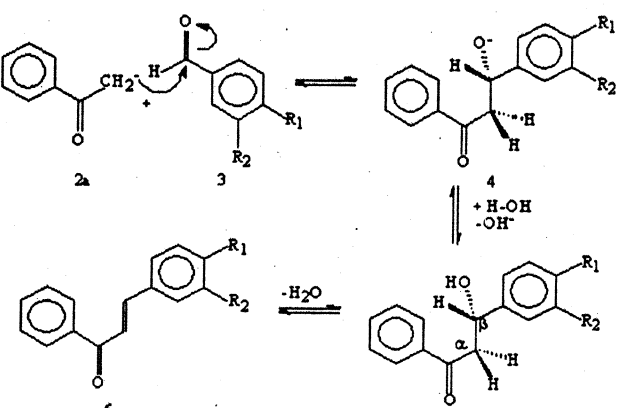
HASIL DAN PEMBAHASAN

Sintesis dan Identifikasi Kalkon dan Turunannya

Sintesis senyawa kelompok kalkon ini menggunakan nukleofil asetofenon dan direaksikan dengan benzaldehida dan turunannya. Asetofenon memiliki atom H_a, sehingga dalam kondisi basa mampu membentuk karbanion yang dapat distabilkan oleh resonansi yang sesuai dengan reaksi (Gambar 2). Selanjutnya karbanion akan menyerang karbon karbonil dari benzaldehida dan turunannya seperti skema pada gambar 3.



Gambar 2 Reaksi pembentukan karbanion asetofenon



Keterangan : (3) : R₁ = R₂ = H = benzaldehida
R₁ = OCH₃, R₂ = H = *p*-anisaldehida
R₁ = R₂ = OCH₃ = verataldehida
(6) : R₁ = R₂ = H = kalkon
R₁ = OCH₃, R₂ = H = 4-metoksi kalkon
R₁ = R₂ = OCH₃ = 3,4-dimetoksi kalkon

Gambar 3 Reaksi pembentukan kalkon

Sintesis kelompok kalkon ini menghasilkan kristal berwarna kuning muda untuk kalkon dan 4-metoksi kalkon, sedangkan 3,4-dimetoksikalkon berwarna kuning tua. Hasil lengkap dari reaksi disajikan pada Tabel 1 dan Tabel 2. Identifikasi struktur hasil dilakukan dengan IR, dan $^1\text{H-NMR}$ [13,14].

Analisis menggunakan IR menghasilkan spektrum pada Gambar 4. Serapan yang muncul pada ketiga senyawa tersebut hampir sama karena ketiganya memiliki gugus fungsional yang hampir sama pula. Gugus karbonil yang mengalami konjugasi dengan cincin

aromatic dan atau ikatan rangkap ditunjukkan oleh serapan tajam pada $1662,5 - 1654,8 \text{ cm}^{-1}$. Cincin aromatis ditunjukkan pada pita sekitar $1575-1512,1 \text{ cm}^{-1}$ hasil serapan gugus $-\text{C}=\text{C}-$ aromatis. Pita pada daerah sekitar $1200-1100 \text{ cm}^{-1}$ menunjukkan adanya serapan $-\text{C}-\text{O}-\text{C}-$.

Analisis menggunakan spektrometer $^1\text{H-NMR}$ beserta estimasi pergeseran ^1H untuk setiap senyawa kalkon disajikan pada Gambar 5. Spektra $^1\text{H-NMR}$ pada Gambar 5 terdapat 2 puncak multiplet puncak A pada daerah $\delta = 7,8-8,2 \text{ ppm}$ menunjukkan proton H_2 , H_6 , dan H_β .

Tabel 1 Data hasil sintesis dengan variasi waktu reaksi

Waktu Reaksi (jam)	Produk	Berat Hasil (gram)	Kemurnian (%)	Rendemen (%)	Titik Lebur ($^{\circ}\text{C}$)
12	A	0,949	96,15	60,11	49
	B	0,476	92,12	50,49	53
	C	0,722	72,4	58,69	58
18	A	0,832	96,90	53,11	49
	B	0,557	88,89	56,69	56
	C	0,768	90,5	64,31	57
24	A	0,888	98,70	57,74	50
	B	0,567	93,08	61,22	54
	C	0,836	81,89	70,04	58
30	A	0,929	96,73	59,20	48
	B	0,656	97,70	73,78	53
	C	0,898	90,56	83,16	58
36	A	0,779	78,29	40,2	50
	B	0,403	90,98	42,41	54
	C	0,722	79,50	53,43	56

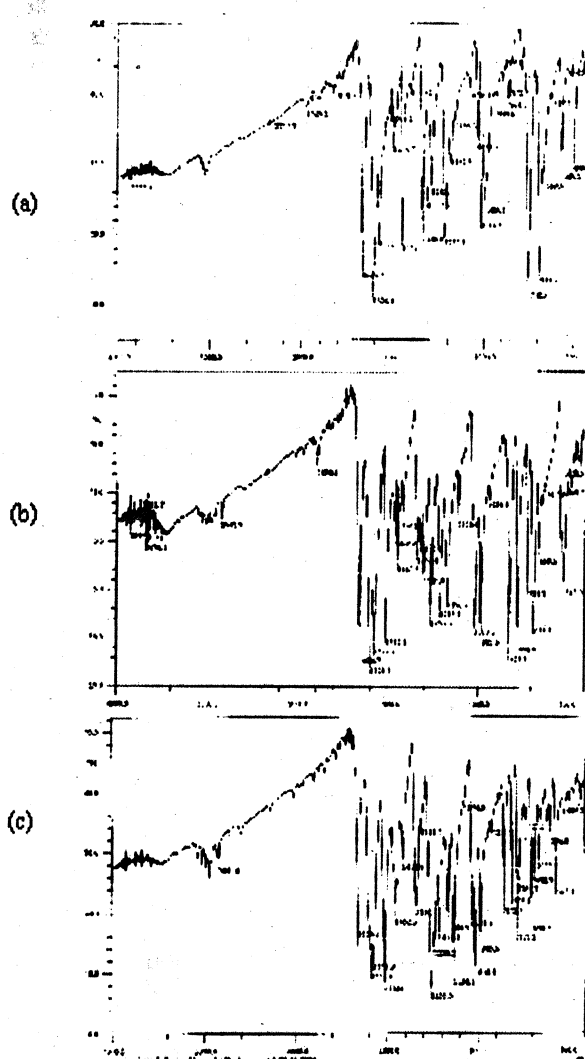
Keterangan : A = kalkon; B = 4-metoksikalkon; C = 3,4-dimetoksikalkon; $[\text{OH}] = 7\%$ (berat/volume)

$$\text{Rendemen} = \frac{\text{Berat hasil sintesis}}{\text{Berat teoritis}} \times \% \text{ kemurnian KLT}$$

Tabel 2. Data hasil sintesis dengan variasi konsentrasi ion hidroksida

$[\text{OH}]$ (% berat)	Produk	Berat Hasil (gram)	Kemurnian dari TLC Scanner (%)	Rendemen (%)	Titik Lebur ($^{\circ}\text{C}$)
5	A	0,299	95,94	37,79	52
	B	0,159	91,66	16,77	54
	C	0,645	86,44	57,00	59
7	A	0,330	97,15	42,24	53
	B	0,384	95,82	42,34	58
	C	0,834	67,27	57,39	59
9	A	0,345	97,63	44,37	48
	B	0,440	93,48	47,33	53
	C	0,614	93,81	58,90	59
11	A	0,421	98,76	53,88	48
	B	0,566	98,60	64,22	57
	C	0,763	87,36	68,15	58
13	A	0,471	100	62,05	51
	B	0,300	100	34,52	57
	C	0,402	89,75	36,89	57

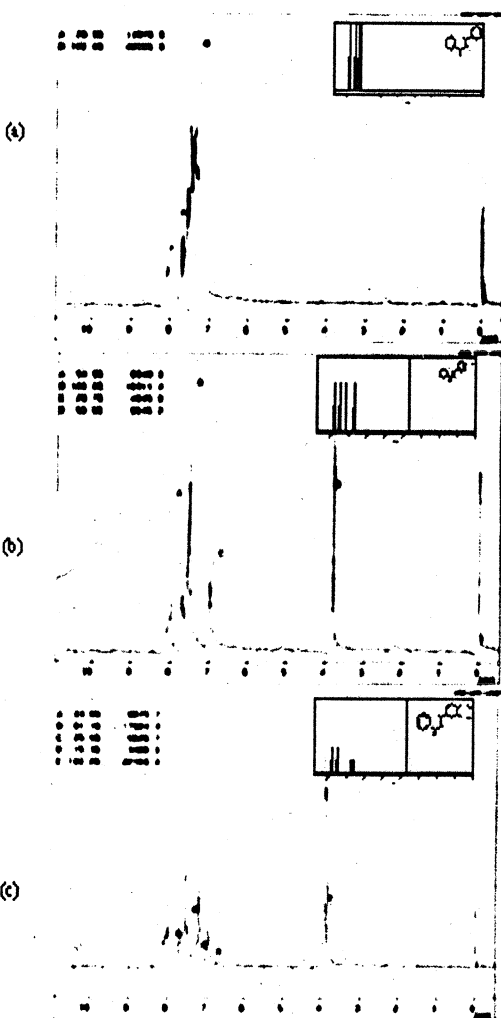
Keterangan : A = kalkon; B = 4-metoksikalkon; C = 3,4-dimetoksikalkon; $[\text{OH}] = 7\%$ (berat/volume)



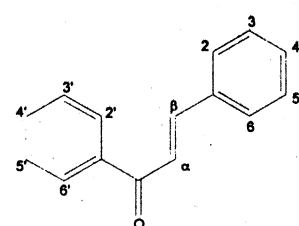
Gambar 4 Spektra IR senyawa (a) kalkon (b) 4-metoksikalkon dan (c) 3,4-dimetoksikalkon

Puncak B pada daerah $\delta = 7,2\text{-}7,8$ ppm menunjukkan proton-proton berikut: H_α , H_3 , H_4 , H_5 , H_2 , H_6 , H_3 , H_4 , dan H_5 . Perbandingan puncak A dengan puncak B adalah 1:3 sesuai dengan perbandingan area pada Gambar 5(a).

Gambar 5(b) adalah spektra $^1\text{H-NMR}$ dari 4-metoksi kalkon. Pada gambar tersebut terdapat 4 puncak utama. Puncak A pada daerah $\delta = 7,9\text{-}8,2$ ppm menunjukkan proton H_2 , H_6 , dan H_β . Puncak B pada daerah $\delta = 7,3\text{-}7,8$ ppm menunjukkan proton H_α , H_3 , H_4 , H_5 , H_2 , dan H_6 . Puncak C pada daerah $\delta = 6,8\text{-}7,0$ ppm adalah proton dari H_3 , dan H_5 . Puncak singlet pada $\delta=3,8$ ppm adalah khas dari proton metoksi. Perbandingan jumlah proton dari puncak A:B:C:D adalah 3:6:2:3. Perbandingan tersebut mendekati perbandingan area pada



Gambar 5. Spektra $^1\text{H-NMR}$ senyawa (a) kalkon (b) 4-metoksikalkon dan (c) 3,4-dimetoksikalkon



Gambar 6 Penomoran pada senyawa kalkon

Gambar 5(b), sehingga disimpulkan gambar tersebut adalah spektra $^1\text{H-NMR}$ dari 4-metoksi kalkon.

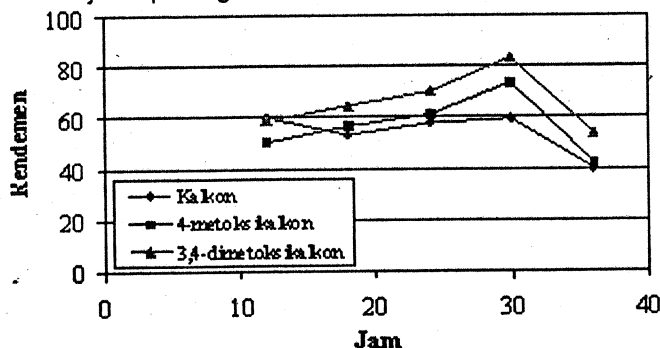
Puncak A multiplet pada Gambar 5(c) menunjukkan proton H_2 , H_6 , dan H_β yang muncul pada daerah $\delta = 7,9\text{-}8,2$ ppm. Puncak B pada daerah $\delta = 7,4\text{-}7,8$ ppm menunjukkan proton H_α ,

H_3 , H_4 , dan H_5 . Proton H_2 , dan H_6 ditunjukkan oleh puncak C, doublet pada daerah $\delta = 7,2\text{-}7,4$ ppm. Proton H_3 yang berdekatan dengan gugus metoksi keluar pada puncak D, singlet di daerah $\delta = 6,9$ ppm. Puncak E, singlet adalah khas untuk proton metoksi yang keluar pada daerah $\delta = 3,8$ ppm. Puncak-puncak tersebut membuktikan bahwa spektra pada Gambar 5(c) adalah senyawa 3,4-dimetoksi kalkon.

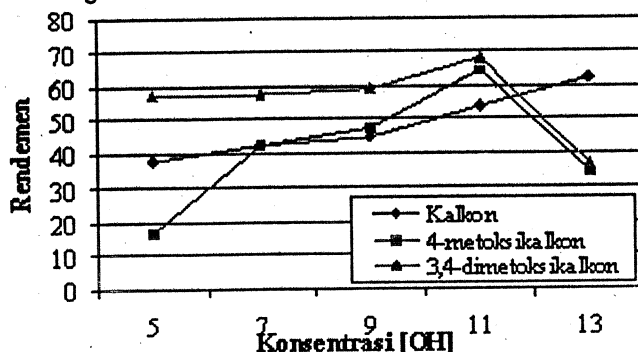
Gambar 5(b) dan 5 (c) menunjukkan pola yang hampir sama. Perbedaan hanya terletak pada puncak B pada Gambar 5(b) berubah menjadi puncak B dan C pada Gambar 5(c). Hal ini terjadi karena pengaruh penambahan gugus metoksi pada 3,4-dimetoksi kalkon. Pada Gambar 5(b) proton H_2 dan H_6 overlap dengan proton H_a , H_3 , H_4 , dan H_5 . Pada Gambar 5(c), proton H_2 dan H_6 bergeser ke arah daerah yang lebih terlindungi akibat adanya satu tambahan gugus metoksi

Optimasi Waktu Reaksi Pada Sintesis Kalkon dan Turunannya.

Hasil reaksi kalkon dan turunannya pada berbagai variasi waktu reaksi disajikan pada Tabel 1. Dari data dapat dibuat kurva hubungan antara rendemen hasil reaksi dengan waktu seperti disajikan pada gambar 7.



Gambar 7 Kurva hubungan antara rendemen dengan variasi waktu reaksi



Gambar 8 Kurva hubungan konsentrasi ion hidroksida dengan rendemen

Dari Gambar 7 terlihat bahwa secara umum sintesis kalkon dan turunannya akan mengalami kenaikan rendemen dari jam ke 12 sampai maksimal pada jam ke 30 dan kemudian mengalami penurunan. Dengan demikian dapat disimpulkan bahwa waktu reaksi optimal sintesis kalkon dan turunannya adalah 30 jam. Kenaikan rendemen sampai dengan jam ke 30 menunjukkan bahwa sebelum jam ke 30 masih banyak pereaksi yang belum menjadi produk, sedangkan penurunan hasil setelah jam ke-30 dimungkinkan karena produk reaksi telah berubah menjadi produk lain.

Dari hasil penelitian ini ternyata waktu reaksi tidak memiliki korelasi tetap dengan rendemen yang dihasilkan. Secara umum, semakin lama waktu reaksi, hasil yang dihasilkan lebih banyak. Tetapi pada saat waktu optimum terlampaui maka hasil yang diperoleh akan menurun.

Dari kurva pada Gambar 8 terlihat bahwa sampai dengan konsentrasi ion hidroksil 11% rendemen 3,4-dimetoksikalkon paling tinggi. Pada sintesis kalkon, terjadi kenaikan rendemen bila konsentrasi ion Hidroksil (OH^-) dinaikkan, kenaikan ini berlangsung dari konsentrasi 5 hingga 13 % dan kemungkinan masih akan naik pada konsentrasi yang lebih tinggi. Untuk sintesis 4-metoksikalkon dan 3,4-dimetoksikalkon kenaikan rendemen hanya berlangsung sampai konsentrasi OH^- 11%. Dengan demikian pada sintesis kalkon dibutuhkan lebih banyak ion hidroksil untuk menghasilkan rendemen yang lebih besar. Jadi semakin banyak ion hidroksil maka jumlah senyawa kalkon yang dihasilkan semakin banyak.

KESIMPULAN

1. Waktu reaksi optimum untuk sintesis kalkon, 4-metoksikalkon dan 3,4-dimetoksikalkon berturut-turut sebesar 12, 30 dan 30 jam.
2. Konsentrasi ion hidroksida optimum untuk sintesis kalkon sebesar 13%, sedangkan untuk 4-metoksikalkon dan 3,4-dimetoksikalkon sebesar 11%.

UCAPAN TERIMA KASIH

Pada kesempatan ini penulis mengucapkan terimakasih kepada :

1. Proyek Due-Like Jurusan Pendidikan Kimia UNY tahun anggaran 2003 yang telah mendanai penelitian ini
2. Maya Rahmayanti, S.Si, Isrofi B.S., S.Si, dan Uji Prasetyo, S.Si yang telah membantu mengerjakan sebagian penelitian ini.

DAFTAR PUSTAKA

1. Tommasi, N.D., and Pizza, C., 1997, *J. Nat. Prod.*, 60, 270-273
2. Orjala, J., Wright, A.D., Behrends, H. Folkers, G. and Sticher, O., 1994, *J. Nat. Prod.*, 57, 1, 18
3. Bhattacharyya, J., Batista, J.S. and Almeida, R.N., 1995, *Phytochemistry*, 38, 277
4. Diedrich, D.F., 1962, *J. Med. Pharm. Chem.*, 5, 1054
5. Iinuma, M., Tanka, T., dan Matsuura, S., 1984, *Chem. Phar. Bull.*, 32 (6), 2296
6. Alcantara, A.R., Marinas, J.M. and Sinisterra, J.V., 1987, *Tetrahedron Letter*, 28, 1515
7. Spearing, P., Majestich, G. and Bhattacharya, J., 1997, *J. Nat. Prod.*, 60, 399
8. Handayani, S., 2000, *Sintesis 4'-metoksiflavanon Menggunakan O-Hidroksiasetofenon dan p-Anisaldehida dari Minyak Adas*, Thesis, Pascasarjana UGM, Jogjakarta.
9. Ismiyarto, 1998, *Sintesis Senyawa Kalkon dan Flavanon Menggunakan Bahan Dasar Senyawa Turunan Asetofenon dan Benzaldehida*, Thesis, Pascasarjana UGM, Jogjakarta
10. Harborne, J.B., and Mabry, T.J., 1975, *The Flavonoid*, Academic Press, New York
11. Shimokoriyama, M., 1957, *J. Am. Chem. Soc.*, 79, 4199
12. Harborne, J.B., and Mabry, T.J., 1982, *The Flavonoid : Advanced in Research*, Chapman and Hall, London
13. Mabry, T.J., Markham, K.R. dan Thomas, M.B., 1970, *The Systematic Identification of Flavonoids*, Springer – Verlag, New York
14. Markham, K.R., 1988, *Cara Mengidentifikasi Flavonoid*, (diterjemahkan oleh Kosasih Padmawinata), Penerbit ITB, Bandung