

UJI PEMATAHAN DORMANSI MENGGUNAKAN ASAM SULFAT BERDASARKAN VIABILITAS DAN VIGOR BENIH PALA (*Myristica fragrans* Houtt.)

Philia Ch. Latue¹⁾, Henny L. Rampe¹⁾, Marhaenus Rumondor¹⁾

¹⁾Program Studi Biologi FMIPA UNSRAT Manado, 95115

Email: Christilatue@yahoo.co.id; Hennyrampe@unsrat.ac.id; Marhaenusrumondor66@unsrat.ac.id

ABSTRAK

Tanaman pala (*Myristica fragrans* Houtt.) termasuk salah satu tanaman rempah asli Indonesia yang bernilai ekonomis. Daerah penghasil tanaman pala di Indonesia yaitu Maluku, Sulawesi Utara, Sumatra Barat, Aceh, Jawa Barat dan Papua. Salah satu kendala dari tanaman pala yaitu pada perkembangbiakannya, karena memiliki masa dormansi dua bulan yang disebabkan oleh kulit biji (tempurung) yang keras serta menyebabkan viabilitas dan vigor benih menjadi menurun. Salah satu cara mematahkan masa dormansi yaitu dengan pemberian larutan kimia golongan asam kuat seperti asam sulfat, berguna melunakkan kulit biji yang keras dan mempermudah proses imbibisi. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui pematihan dormansi berdasarkan uji viabilitas dan vigor benih serta mendapatkan konsentrasi asam sulfat yang paling baik dalam mematahkan dormansi benih pala. Penelitian menggunakan metode eksperimen Rancangan Acak Lengkap (RAL) dengan tiga kali ulangan. Perlakuan asam sulfat dengan empat konsentrasi yaitu H₂SO₄ 0% (kontrol) (H₀), H₂SO₄ 10% (H₁), H₂SO₄ 20% (H₂) dan H₂SO₄ 30% (H₃). Parameter yang diamati adalah viabilitas dan vigor benih. Hasil penelitian menunjukkan aplikasi asam sulfat berpengaruh nyata terhadap viabilitas benih pala dengan nilai Sig < 0,05 dan mencapai 100% pada 56 HST. Hasil perhitungan vigor benih pala untuk indeks vigor mencapai 8,83 dan koefisien vigor 406.300. Asam sulfat konsentrasi 20% adalah konsentrasi yang paling baik untuk mematahkan masa dormansi benih pala pada 60 HST menjadi 14 HST berdasarkan uji viabilitas dan vigor benih.

Kata Kunci : Benih pala, Dormansi, Asam sulfat, Viabilitas, Vigor

THE TESTING TO BREAK DORMANT USING SULFURIC ACID BASED ON VIABILITY AND VIGOR OF NUTMEG SEED (*Myristica fragrans* Houtt.)

ABSTRACT

The nutmeg plant (*Myristica fragrans* Houtt.) is known as one of the original spices found in Indonesia that has economical value. The area where the nutmeg grows in Indonesia is in Maluku, North Sulawesi, West Sumatra, Aceh, West Java, and Papua. One of the obstacles found in the nutmeg is its reproduction cycle, because it has a dormant state of two months that is caused by the thick and hard skin (shell) of the seed that causes the viability and vigor of the seed to decrease. One of the ways to break through the dormant state of the seed is to give it a chemical solution that is categorized as a strong acid such as sulfuric acid, which can soften the hard skin of the seed and ease the imbibition process. This research has the objective to figure out how to bypass the dormant state using seed vigor and viability tests and to obtain the purest concentrated sulfuric acid as well as the way to bypass the dormant state of the nutmeg seed. This research uses the Complete Randomized Design (CRD) three times repeatedly. Dosages using four different concentrations of sulfuric acid which are, H₂SO₄ 0% (controlled) (H₀), H₂SO₄ 10% (H₁), H₂SO₄ 20% (H₂) and H₂SO₄ 30% (H₃). The parameters that are being observed are the viability and vigor of the seed. The results of the experiments show that with the sulfuric acid applied gives real-time seed viability and vigor reactions with the value of Sig < 0.05 and it can reach 100% on the 56 DAP. The results of the calculations show that the vigor of the nutmeg seed reaches an 8.83 vigor index and vigor coefficient of 406.300. With a 20% concentrated sulfuric acid solution is the

concentration with the most efficient means of bypassing the dormant state of the nutmeg seed on with the 60 DAP becoming 14 DAP based on the seed viability and vigor test.

Keywords : Nutmeg Seed, Dormant, Sulfuric Acid, Viability, Vigor

PENDAHULUAN

Tanaman pala (*Myristica fragrans* Houtt.) dikenal sebagai tanaman rempah sejak abad ke-18 yang memiliki nilai ekonomis dan multiguna, karena setiap bagian dari tanaman ini dapat dimanfaatkan dalam berbagai industri (Suwanto, 2014). Tanaman pala merupakan tanaman rempah asli dari Provinsi Maluku (Purseglove *et al.*, 1995 dalam Fauziyah *et al.*, 2015). Karakteristik tanaman pala sebagai penghasil minyak atsiri meliputi *myristicin* dan *frangrances*. *Myristicin* yaitu komponen fenolik yang digunakan sebagai pengawet makanan. *Frangrances* yaitu zat pewangi yang digunakan sebagai bahan dasar dalam industri sabun, parfum dan kosmetik (Mudlofar, 2012).

Negara Indonesia sampai saat ini merupakan produsen pala terbesar di dunia yaitu sebesar 70% diikuti Grenada, India, Srilangka, dan Malaysia. Bentuk ekspor dari tanaman pala meliputi buah pala berkulit, buah pala kupasan dan fuli pala (Sartika, 2011). Daerah penghasil utama pala di Indonesia antara lain kepulauan Maluku, Sulawesi Utara, Sumatera Barat, Aceh, Jawa Barat dan Papua (Dharma *et al.*, 2015). Sebagai negara produsen tanaman pala terbesar, maka untuk mempertahankan produksi perlu mendapat perhatian khusus dalam perkembangbiakannya. Tanaman pala berkembangbiak dengan cara vegetatif yaitu dengan cangkok dan okulasi serta cara generatif dengan biji (Bustaman, 2008).

Biji dikatakan berkecambah jika telah terbentuk plumula dan radikula. Proses awal perkecambahan adalah imbibisi, yaitu masuknya air ke dalam biji sehingga kadar air dalam biji mencapai presentase tertentu. Keberhasilan biji dalam berkecambah ditentukan oleh faktor internal dan eksternal dari biji tersebut. Faktor internal yang mendukung perkecambahan yaitu zat perangsang tumbuh dan gen, sementara faktor eksternal meliputi suhu, kadar air, oksigen dan cahaya (Prawiranata *et al.*, 1988).

Peristiwa dormansi yang terjadi pada biji tergantung dari tipe biji pada tanaman tersebut. Terdapat beberapa faktor yang secara umum menyebabkan terjadinya dormansi adalah keadaan fisik dari kulit biji, keadaan fisiologi dari embrio, dan kombinasi dari kedua keadaan tersebut (Sutopo, 2012). Biji pala mempunyai sifat dormansi yang disebabkan oleh kulit biji yang keras dan umumnya menghambat perkecambahan walaupun disemaikan pada kondisi perkecambahan yang optimum (Dharma *et al.*, 2015)

Biji sebagian besar tumbuhan biasanya berkecambah dengan segera bila diberi air, didukung dengan suhu yang memadai, cahaya matahari, dan keadaan lingkungan yang sesuai. Beberapa tumbuhan, untuk bijinya tidak segera berkecambah meskipun telah diletakkan pada kondisi lingkungan yang mendukung. Biji tersebut mengalami dormansi

Biji yang mengalami dormansi terjadi penurunan viabilitas dan vigor. Kedua nilai ini memungkinkan biji tersebut untuk tumbuh menjadi normal meskipun keadaan pada lapangan produksi suboptimum. Viabilitas mencakup potensial berkecambah dan keserempakan perkecambahan. Viabilitas biji diartikan sebagai pertumbuhan dan perkembangan bagian-bagian penting embrio yang menunjukkan kemampuan untuk tumbuh normal pada lingkungan yang sesuai (Sutopo, 1993).

Vigor dicerminkan oleh indeks dan koefisien vigor. Tingkat vigor tinggi dapat dilihat dari kecambah yang tahan terhadap berbagai faktor pembatas yang mempengaruhi pertumbuhan dan perkembangannya. Ketahanan terhadap faktor pembatas juga dipengaruhi oleh mutu genetik yang dicerminkan oleh varietas (Sadjad *et al.*, 1999). Dormansi sangat berpengaruh terhadap penurunan viabilitas dan vigor biji, maka untuk dapat mematahkan dormansi perlu dilakukan suatu perlakuan khusus secara kimia menggunakan asam sulfat.

Penelitian yang dilakukan oleh Indriana (2016), menggunakan larutan asam sulfat terhadap viabilitas dan vigor benih jarak (*Jatropha curcas* Linn.) dapat memberikan persentasi daya kecambah benih sebesar 93,521%. Penelitian yang dilakukan oleh Suyatmi *et al.* (2008) terhadap perkecambahan biji jati (*Tectona grandis* Linn.f), diperoleh pemberian asam sulfat 70% selama 30 menit dapat mematahkan masa dormansi benih jati. Penelitian yang dilakukan oleh Saila *et al.* (2016) tentang lama perendaman benih saga (*Adenanthera pavonina* L.) dalam asam sulfat 10% diperoleh perlakuan lama perendaman selama 30 menit mendapatkan hasil yang lebih tinggi dibandingkan perlakuan lainnya.

Berdasarkan uraian di atas dan ditinjau dari segi morfologi biji pala yang memiliki tempurung keras dan masa dormansi yang cukup panjang yaitu memerlukan waktu dua bulan untuk berkecambah (Tony *et al.*, 2015). Maka, dilakukan penelitian pematahan dormansi biji pala menggunakan asam sulfat. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui pematahan dormansi dan mendapatkan konsentrasi asam sulfat yang paling baik berdasarkan viabilitas dan vigor benih pala.

METODE PENELITIAN

Waktu dan Tempat

Penelitian ini dilaksanakan pada bulan Desember Tahun 2017 sampai bulan April Tahun 2018 bertempat pada Laboratorium Biologi Dasar Program Studi Biologi, Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam, Universitas Sam Ratulangi, Manado.

Alat dan Bahan

Alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah: oven, timbangan analitik, gelas ukur, gelas kimia, pipet, konteiner plastik ukuran 38 × 30 × 15 cm, sarung tangan, kertas label, kertas tissue, kamera dan alat tulis. Bahan yang digunakan meliputi: biji pala matang fisiologi, akuades, asam sulfat (H₂SO₄), dan media tanam tanah bercampur pasir.

Rancangan Penelitian

Penelitian ini menggunakan metode eksperimen Rancangan Acak Lengkap dengan tiga kali pengulangan. Perlakuan asam sulfat yang diberikan adalah: konsentrasi H₂SO₄ 0% (kontrol) (H₀), H₂SO₄ 10% (H₁), H₂SO₄ 20% (H₂) dan H₂SO₄ 30% (H₃).

Prosedur Penelitian

1. Persiapan sampel

Biji berasal dari buah yang telah masak penuh (matang fisiologi) diambil dari perkebunan warga di Desa Tombuluan, Kabupaten Minahasa, Provinsi Sulawesi Utara. Buah pala dipisahkan dari bijinya kemudian dibersihkan dari fuli dan dicuci bersih. Sebelum diberi perlakuan, dilakukan pemilihan biji dengan cara direndam dalam wadah yang berisi air. Metode ini, dirujuk dari penelitian yang dilakukan oleh Lestari (2016). Biji pala yang tenggelam dipilih untuk digunakan sebagai sampel penelitian, yang selanjutnya disebut dengan benih. Selanjutnya benih pala dikeringanginkan pada suhu ruangan selama 90 menit dan ditimbang untuk mendapatkan sampel yang homogen. Berat sampel biji pala yang digunakan antara 8,00 - 9,00 g.

Selanjutnya diambil 10 biji pala untuk pengukuran kadar air dengan metode oven selama 4 jam pada suhu 105°C. Suhu ini digunakan untuk benih yang mengandung minyak-minyak atsiri (Sutopo, 1993). Berikutnya diambil 10 biji pala untuk pengukuran daya imbibisi biji kemudian ditimbang dan direndam dalam konteiner plastik yang berisi akuades selama dua jam selanjutnya ditimbang kembali.

Media tanam yang digunakan yaitu tanah bercampur pasir dengan perbandingan 1:1. Metode ini dirujuk dari penelitian yang dilakukan oleh Yuniarti *et al.* (2015). Pasir dapat digunakan untuk menurunkan tingkat kekerasan tanah sehingga akar lebih mudah menembus tanah. (Hakim *et al.*, 1986 dalam Bukhari, 2013).

2. Perlakuan

Biji pala direndam dalam asam sulfat sesuai perlakuan, yaitu H₂SO₄ 0% (kontrol) (H₀), H₂SO₄ 10% (H₁), H₂SO₄ 20% (H₂) dan (H₂SO₄ 30% (H₃) sebanyak 12 benih untuk tiap ulangan selama 30 menit metode ini

dirujuk dari penelitian yang dilakukan oleh Nengsih (2017). Selanjutnya setelah direndam, biji pala dibilas dengan akuades untuk menghilangkan H_2SO_4 yang masih menempel pada kulit tempurung benih metode ini dirujuk dari penelitian yang dilakukan oleh Lestari *et al.* (2016). Kemudian benih pala ditanam dalam media tanam dengan kedalaman 2 cm. Metode ini dirujuk dari penelitian yang dilakukan oleh Ramadhani *et al.* (2015).

3. Pemeliharaan dan Pengamatan

Pemeliharaan berupa penyiraman air dengan volume sama sebanyak 50 ml untuk tiap benih pada semua perlakuan dan dilakukan sekali sehari. Metode ini dirujuk dari penelitian oleh Mokodompit (2005). Pengamatan dilakukan setiap hari dengan mencatat setiap biji yang mulai berkecambah, dimana kriteria kecambah diawali dengan munculnya radikula dan plumula.

Parameter yang Diukur

1. Viabilitas Biji

Viabilitas biji dapat diukur dengan parameter yang dikelompokkan menurut ISTA *dalam* Lesilolo *et al.*, (2013) sebagai berikut:

a. Potensi Berkecambah (PB)

$$PB = \frac{\text{Jumlah kecambah hidup}}{\text{Jumlah biji yang dikecambahkan}} \times 100\%$$

b. Keserempakan Perkecambahan (KP)

$$KP = \frac{\text{Jumlah kecambah hidup pada tengah waktu perkecambahan}}{\text{Jumlah biji yang dikecambahkan}} \times 100\%$$

2. Vigor Biji

Kecepatan berkecambah yang dilihat dari vigornya, dapat dihitung menggunakan rumus menurut Nengsih. (2017)) sebagai berikut:

a. Indeks Vigor

$$\text{Indeks Vigor} = \frac{G_1}{D_1} + \frac{G_2}{D_2} + \dots + \frac{G_n}{D_n}$$

b. Koefisien Vigor

Koefisien Vigor

$$= 100(G_1D_1 + \dots + G_nD_n)$$

Dimana:

G: Jumlah kecambah pada hari tertentu

D: Waktu yang berkoresponden dengan jumlah kecambah tersebut.

Analisis Data

Data yang diperoleh dari hasil penelitian kemudian dianalisis dengan menggunakan Analisis Varian (ANOVA) dan jika signifikan dilanjutkan dengan uji BNT dengan taraf nyata 0,05.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Peristiwa dormansi biasanya terjadi akibat dari embrio, kulit biji dan faktor lingkungan (Prawiranata *et al.*, 1988). Peristiwa dormansi dapat dipatahkan dengan berbagai metode perlakuan secara kimia, mekanis dan lainnya. Penelitian ini telah dilakukan dengan perlakuan kimia menggunakan asam sulfat pada konsentrasi yang berbeda.

Penelitian diawali dengan pengukuran kadar air dan daya imbibisi benih. Nilai rata-rata hasil perhitungan kadar air benih pala yaitu 6,25%. Kadar air optimum bagi sebagian besar benih adalah 6–8%. Kadar air yang terlalu tinggi dapat menyebabkan biji berkecambah sebelum ditanam sedangkan terlalu rendah menyebabkan kerusakan pada embrio (Sutopo, 1993). Maka, dengan demikian benih pala yang digunakan sebagai sampel telah memenuhi persyaratan kadar air. Kadar air adalah presentase kandungan air suatu bahan, yang sangat berpengaruh terhadap mutu bahan (Syarief dan Halid, 1991)

Nilai rata-rata daya imbibisi benih pala yang diperoleh yaitu 0,32 g. Daya imbibisi menyatakan kemampuan benih untuk menyerap air yang diperlukan. Imbibisi merupakan tahapan awal dari perkecambahan (Prawiranata *et al.*, 1988).

Tabel 1. Rerata Potensial Berkecambah (%) Benih Pala (*Myristica fragrans*)

Perlakuan	Hari Sesudah Tanam (HST)				
	14	28	42	56	60
H ₂ SO ₄ 0% (H ₀) {Kontrol}	0 ^a	0 ^a	11,10 ^a	80,55 ^a	100
H ₂ SO ₄ 10% (H ₁)	36,10 ^c	86,10 ^c	100 ^c	100 ^b	100
H ₂ SO ₄ 20% (H ₂)	49,99 ^d	91,66 ^c	100 ^c	100 ^b	100
H ₂ SO ₄ 30% (H ₃)	22,22 ^b	38,88 ^b	91,66 ^b	100 ^b	100

Ket: Angka-angka yang diikuti huruf yang sama dalam satu kolom, tidak berbeda nyata pada taraf uji 0,05

1. Viabilitas Biji

a. Potensial Berkecambah (PB)

Tabel 2. Analisis Varian Potensial Berkecambah Benih Pala (*Myristica fragrans*)

Potensial Berkecambah	Nilai F	Sig
14 HST	29,455	0,00 *
28 HST	193,336	0,00 *
42 HST	969,838	0,00 *
56 HST	12,263	0,02*

Ket: *Sig <0,05

Pengamatan pada 14 HST perlakuan H₂SO₄ 20% (H₂) menunjukkan nilai potensial berkecambah tertinggi yaitu 49,99%. Selanjutnya diikuti perlakuan H₂SO₄ 10% (H₁) yaitu 36,10%, perlakuan H₂SO₄ 30% (H₃) yaitu 22,22%. Nilai potensial berkecambah terendah pada perlakuan H₂SO₄ 0% (H₀) yaitu 0%. Pengamatan pada 28 HST, perlakuan H₂ menunjukkan nilai potensial berkecambah tertinggi yaitu 91,66%, diikuti perlakuan H₁ yaitu 86,10%, perlakuan H₃ yaitu 38,88%. Nilai potensial berkecambah terendah pada perlakuan H₀ yaitu 0% (Tabel 1).

Pengamatan pada 42 HST untuk perlakuan H₂ dan H₁ nilai potensial berkecambah telah mencapai 100%, dan kemudian diikuti perlakuan H₃ yaitu 91,66% dan terendah pada perlakuan H₀ (kontrol)

yaitu 11,10%. Pada pengamatan 56 HST untuk perlakuan H₂, H₁ dan H₃ telah mencapai 100% dan terendah pada perlakuan H₀ (kontrol) yaitu 80,55%. Pada pengamatan 60 HST semua perlakuan telah mencapai nilai potensial berkecambah yang sama yaitu 100% (Tabel 1).

Hasil potensial berkecambah benih pala pada 60 HST perlakuan H₁, H₂, dan H₃ telah mencapai nilai 100%. Hal ini berarti setiap benih pala pada ketiga perlakuan tersebut telah berkecambah dan dormansi benih pala telah berhasil dipatahkan atau diperpendek masa dormansi. Hal ini sesuai dengan literatur yang menjelaskan bahwa asam kuat sangat efektif untuk mematahkan dormansi pada biji yang memiliki struktur kulit keras. Asam sulfat sebagai asam kuat dapat melunakan kulit biji yang keras sehingga dapat dilalui oleh air dengan mudah dan proses perkecambahan menjadi lebih cepat (Gardner *et al.*, 1991),

Pada perlakuan H₀ (kontrol) benih pala baru berkecambah saat hari ke-41 pada perhitungan waktu 42 HST. Peristiwa ini berarti telah memenuhi teori dan waktu perkecambahan benih pala sebenarnya atau tanpa perlakuan asam sulfat yaitu selama 60 hari (dua bulan). Benih pala yang apabila diberikan perlakuan asam sulfat maka waktu berkecambah menjadi lebih singkat yaitu 14 HST telah berkecambah (Tabel 2).

Hasil penelitian yang dilakukan oleh Ramadhani *et al.* (2015), menyimpulkan bahwa perlakuan pematangan dormansi secara kimia yang terbaik untuk meningkatkan kecambah dan indeks vigor serta

mempercepat laju perkecambahan adalah perlakuan perendaman dengan asam sulfat

Konsentrasi larutan asam sulfat yang paling baik dalam mematahkan dormansi benih pala yaitu konsentrasi 20%, dengan presentase potensi tumbuh sebanyak 49,99% dalam waktu 14 HST. Hal ini sesuai dengan hasil penelitian oleh Hedty *et al.* (2014), yang menunjukkan hasil konsentrasi asam sulfat 20% dengan air kelapa 100% lebih cepat melunakkan kulit biji kopi arabika sebanyak 86,66%, dibandingkan dengan perlakuan faktorial lainnya.

Penelitian yang dilakukan oleh Yuniarti *et al.* (2015) tentang teknik pematihan dormansi untuk mempercepat perkecambahan benih kourbaril (*Hymenaea courbaril*) memperoleh hasil perendaman dalam larutan asam sulfat dapat mematahkan dormansi dan meningkatkan perkecambahan. Penelitian yang dilakukan oleh Yuniarti (1997) tentang perlakuan benih Merbabu (*Intsia bijuga*) dengan perendaman asam sulfat konsentrasi 20% dapat meningkatkan kecepatan tumbuh hingga 82,6%. Larutan asam sulfat pada konsentrasi yang sesuai dapat melunakkan lapisan lilin pada kulit biji yang keras dan tebal. Penelitian yang dilakukan oleh Nengsih (2017) yaitu penggunaan larutan kimia dalam pematihan dormansi benih kopi liberika, memperoleh hasil dalam larutan asam sulfat dengan konsentrasi 20% selama 30 menit dapat mematahkan dormansi benih kopi.

Sutopo (2012), menyatakan bahwa larutan asam kuat seperti asam sulfat dapat digunakan dengan konsentrasi yang

bervariasi sampai konsentrasi pekat tergantung jenis biji yang diperlakukan sehingga kulit biji menjadi lunak. Larutan asam sulfat dapat menguraikan komponen dinding sel pada biji, sehingga dinding sel lebih permeabel dan proses imbibisi pada biji berlangsung dengan baik (Suyatmi *et al.*, 2008). Dinding sel tersusun atas mikrofibril selulosa yang terdiri dari polisakarida. Biji yang diberi perlakuan dengan asam sulfat dapat memutuskan ikatan mikrofibril selulosa yang menyebabkan dinding sel menjadi permeabel, sehingga air dan oksigen dapat lebih cepat masuk ke dalam sel biji. Air dan oksigen yang masuk ke dalam sel biji dibutuhkan untuk respirasi embrio (Lestari *et al.*, 2016).

Benih yang telah menunjukkan tanda-tanda tumbuh seperti tumbuhnya radikula dan plumula dikatakan telah ada potensi untuk bertumbuh. Potensi bertumbuh adalah presentase biji yang menunjukkan gejala tumbuh dalam pengujian langsung, dinyatakan bertumbuh apabila radikula dan plumula tumbuh dan menembus kulit biji. Potensi tumbuh sangat dipengaruhi oleh faktor fisiologi dan lingkungan (Sadjad *et al.*, 1999). Benih pala yang telah berhasil dipatahkan dormansi telah bertumbuh menjadi kecambah dan melalui beberapa proses metabolisme. Secara biologis terjadi beberapa proses metabolisme dalam tahapan perkecambahan yaitu penyerapan air (imbibisi), pencernaan, pengangkutan zat makanan, asimilasi, respirasi dan pertumbuhan (Gumelar, 2015).

Tabel. 3 Keserempakan Perkecambahan Biji Pala (*Myristica fragrans*)

Perlakuan	Banyaknya Benih	Keserempakan Perkecambahan (%)
H ₂ SO ₄ 0% (H ₀) (Kontrol)	0	0 ^a
H ₂ SO ₄ 10% (H ₁)	2	5,55 ^a
H ₂ SO ₄ 20% (H ₂)	2	5,55 ^a
H ₂ SO ₄ 30% (H ₃)	0	0 ^a

b. Keserempakan Perkecambahan (KP)

Tabel 4. Hasil Analisis Varian Keserempakan Perkecambahan Biji Pala (*Myristica fragrans*)

Keserempakan Perkecambahan	Nilai F	Sig.
30 HST	2,667	0,119

Ket: *Sig < 0,05

Hasil untuk nilai keserempakan perkecambahan pada pengamatan 30 HST untuk perlakuan H₁ dan H₂ yaitu 5,55%, perlakuan H₀ dan H₃ yaitu 0%. Nilai keserempakan perkecambahan dari biji pala yang rendah disebabkan setelah diberi perlakuan asam sulfat, benih pala tidak tumbuh serempak. Hasil menunjukkan perkecambahan yang terjadi pada setiap perlakuan berbeda-beda yaitu perlakuan H₀ terjadi perkecambahan pada 41 – 60 HST, perlakuan H₁ pada 21 – 34 HST, perlakuan H₂ pada 14 – 30 HST dan perlakuan H₃ pada 23 – 46 HST (Tabel 3).

Nilai hasil untuk keserempakan perkecambahan akan tinggi jika biji pala tidak diberi perlakuan. Perlakuan asam sulfat dengan konsentrasi berbeda akan memberikan respon perkecambahan yang berbeda dan akhirnya mempengaruhi nilai KP.

Nilai hasil untuk keserempakan perkecambahan benih pala pada 30 HST tidak berbeda nyata pada taraf uji 0,05 dengan nilai Sig > 0,05. Berarti perlakuan asam sulfat tidak berpengaruh terhadap keserempakan dari perkecambahan. Keserempakan tumbuh berkaitan dengan kemampuan memanfaatkan cadangan energi dalam masing-masing biji untuk menjadi kecambah (Sadjad *et al.*, 1999) (Tabel 4).

2. Vigor benih

Pengujian vigor benih sangat diperlukan dalam informasi mutu benih. Vigor adalah kemampuan benih untuk tumbuh normal pada semua keadaan lingkungan (Widajati *et al.*, 2013).

Vigor benih dicerminkan oleh dua nilai penting yaitu indeks vigor dan koefisien vigor. Kedua nilai ini menempatkan kemampuan benih untuk tumbuh normal pada

semua kondisi lapang maupun setelah benih melalui periode simpan lama (Sutopo, 1993).

Berdasarkan hasil dari perhitungan nilai vigor diperoleh nilai indeks vigor benih pala yaitu 8,83 dan nilai koefisien vigor benih pala yaitu 406.300. Benih yang mempunyai koefisien vigor lebih besar dari 30 merupakan benih yang memiliki kecepatan tumbuh yang lebih kuat. (Sadjad, 1993).

Benih yang bervigor tinggi mampu menunjukkan kinerja yang baik dalam proses perkecambahan dalam kondisi lingkungan yang beragam (ISTA, 2007). Pengujian vigor benih sangat diperlukan dalam informasi mutu benih. Vigor adalah kemampuan benih untuk tumbuh normal pada semua keadaan lingkungan (Widajati *et al.*, 2013).

KESIMPULAN

Berdasarkan penelitian yang telah dilakukan dan hasil yang diperoleh, maka disimpulkan, bahwa perlakuan asam sulfat dapat mematahkan dormansi benih pala (*Myristica fragrans*) dari 60 hari menjadi 14 hari serta dapat meningkatkan viabilitas dan vigor benih pala. Perlakuan asam sulfat 20% (H₂) berdasarkan uji viabilitas dan vigor.

DAFTAR PUSTAKA

Bukhari. 2013. Pengaruh Konsentrasi KNO₃ dan Lama Perendaman Terhadap Viabilitas dan Vigor Benih Pepaya (*Carica papaya* L). [Skripsi]. Prodi Agroekoteknologi, Fakultas Pertanian, Universitas Teukur Umar Meulaboh, Aceh Barat.

Bustaman, S. 2008. Prospek Pengembangan Minyak Pala Banda Sebagai Komoditas Ekspor Maluku. *Jurnal Litbang Pertanian* **27(3)**: 93-98.

Dharma, P.E.S., S. Samudin dan Adrianton. 2015. Perkecambahan Benih Pala (*Myristica fragrans* Houtt.) dengan Metode Skarifikasi dan Perendaman ZPT Alami. *Jurnal Agrotekbis* **3(2)**: 158-167.

Fauziyah, E., D.P. Kuswanto dan Sanudin. 2015. Prospek Pengembangan Pala (*Myristica fragrans* Houtt.) di Hutan Rakyat. *Jurnal Kehutanan* **9(1)**: 32-39.

- Gardner, F.P., R.B. Pearce and R.L. Mitchell. 1991. *Physiology of Crop Plants*. Terjemahan Susilo, H dan Subiyanto. Universitas Indonesia Press, Jakarta.
- Gumelar, A.I. 2015. Pengaruh Kombinasi Larutan Perendaman dan Lama Penyimpanan Terhadap Viabilitas, Vigor dan Dormansi Benih Padi Hibrida Kultivar SL-8. *Jurnal Agroteknologi* **(2)2**: 125-135.
- Hedty., Mukarlina dan M. Turnip. 2014. Pemberian H₂SO₄ dan Air Kelapa pada Uji Viabilitas Biji Kopi Arabika (*Coffea arabica* L.). *Jurnal Protobiont* **3(1)**: 7–11.
- Indriana, K.R. 2016. Pengaruh Waktu Penyimpanan Benih dan Konsentrasi Larutan Asam Sulfat Terhadap Viabilitas dan Vigor Benih Jarak (*Jatropha curcas* Linn.) di Persemaian. *Jurnal Siliwangi* **2(1)**: 71–76.
- ISTA. 2007. *Germination and Seedling Establishment Chapter 10(4): Seed Quality, Influence on Germination*. www.sl.kvi.dk/upload/chapter10001.pdf.2000.
- Lesilolo, M.K., J. Riry dan E.A. Matatula. 2013. Pengujian Viabilitas dan Vigor Benih Beberapa Jenis Tanaman yang Beredar di Pasaran Kota Ambon. *Jurnal Agrologia* **2(1)**: 1-9.
- Lestari, D., R. Linda dan Mukarlina. 2016. Pematihan Dormansi dan Perkecambahan Biji Kopi Arabica (*Coffea Arabica* L.) dengan Asam Sulfat (H₂SO₄) dan Giberelin (GA₃). *Jurnal Protobiont* **5(1)**: 8-13.
- Mokodompit, M.T. 2005. Perkecambahan Biji Pala (*Myristica fragrans* Houtt.) dengan Pemberian Gibberellin dan Auksin. [Skripsi]. Jurusan Biologi, FMIPA, UNSRAT, Manado.
- Mudlofar, D. 2012. Analisis Komposisi Minyak Atsiri Fuli dan Biji Pala Papua (*Myristica argentea* Warb.) dengan GC-MS. [Skripsi]. Fakultas Teknologi Pertanian, IPB, Bogor.
- Nengsih, Y. 2017. Penggunaan Larutan Kimia Dalam Pematihan Dormansi Benih Kopi Liberika. Program Studi Agroteknologi, Fakultas Pertanian Universitas Batanghari. *Jurnal Media Pertanian* **2(2)**: 85–91.
- Prawiranata, W., P. Tjondronegoro., dan S. Harran. 1988. *Dasar-dasar Fisiologi Tumbuhan*. Fakultas Pertanian. IPB, Bogor.
- Ramadhani, S. Haryati dan J. Ginting. 2015. Pengaruh Perlakuan Pematihan Dormansi Secara Kimia Terhadap Viabilitas Benih Delima (*Punica granatum* L.). *Jurnal Agroekoteknologi* **3(2)**: 590-594.
- Sadjad, S., R. Murniati dan S. Iliyas. 1999. *Parameter Pengujian Vigor Benih dari Komparatif ke Simulative*. Grasindo, Jakarta.
- Saila, J., M. Mardhiansyah dan T. Arlita. 2016. Lama Waktu Perendaman Benih Menggunakan Asam sulfat (H₂SO₄) Terhadap Daya Kecambah dan Pertumbuhan Semai Saga (*Adenanthera pavonina* L.). *JomFaperta*. **3(1)**: 1-6.
- Sartika. 2011. *Perkembangan Buah Pala di Indonesia*. Rajawali Press, Jakarta.
- Suyatmi, E., D. Hastuti dan S. Darmanti. 2008. Pengaruh Lama Perendaman dan Konsentrasi Asam Sulfat (H₂SO₄) terhadap Perkecambahan Benih Jati (*Tectona grandis* Linn.). F.MIPA, UNDIP.
- Sutopo L. 1993. *Teknologi Biji*. Rajawali Press, Jakarta.
- Sutopo L. 2012. *Teknologi Biji*. Edisi Revisi. Rajawali Press, Jakarta.
- Suwarto. 2014. *Budidaya Pala Komoditas Ekspor*. Kanisius, Yogyakarta.
- Syarif, R., dan H. Halid. 1991. *Teknologi Penyimpanan Pangan*. Penerbit Arcan, Jakarta.
- Tony., Bahrudin., dan I. Lapanjang. 2015. Perkecambahan dan Pertumbuhan Benih Pala (*Myristica fragrans* Houtt.) Akibat Lama Perendaman Pada Atonik dan Komposisi Media Tanam. *e-Jurnal Mitra Sains* **3(2)**: 96-108.

- Yuniarti, N. 1997. Penentuan Cara Perlakuan Pendahuluan Benih Merbabu (*Intsia bijuga*). Balai Teknologi Perbenihan, Balitbang Kehutanan Bogor, Bogor.
- Yuniarti. N., dan D.F. Djaman. 2015. Teknik Pematahan Dormansi untuk Mempercepat Perkecambahan Benih Kourbaril (*Hymenaea courbaril*). Pross Sem Nas Masy Biodiv Indon. **1(6)**: 1443-1437.
- Widajati, E., E. Murniati., E.R. Palupi.,T. Kartika., M.R. Suhartanto., dan A. Qadir. 2013. Dasar Ilmu dan Teknologi Benih. IPB, Bogor.