

## UNIVERSITAS INDONESIA

## JUDUL SKRIPSI/THESIS/DISERTASI

#### **TUGAS AKHIR**

TIDAK DIKETAHUI XXXXXXXXX

FAKULTAS ??
PROGRAM STUDI ??
DEPOK
JANUARI 2010



#### **UNIVERSITAS INDONESIA**

## JUDUL SKRIPSI/THESIS/DISERTASI

# TUGAS AKHIR Diajukan sebagai salah satu syarat untuk memperoleh gelar Sarjana ??

TIDAK DIKETAHUI XXXXXXXXX

FAKULTAS ??
PROGRAM STUDI ??
DEPOK
JANUARI 2010

## HALAMAN PERSETUJUAN

Judul : Judul Skripsi/Thesis/Disertasi

Nama : Tidak Diketahui NPM : XXXXXXXXX

Laporan Tugas Akhir ini telah diperiksa dan disetujui.

XX Januari 2010

Prof. XXXX

Pembimbing Tugas Akhir

## HALAMAN PERNYATAAN ORISINALITAS

Tugas Akhir ini adalah hasil karya saya sendiri, dan semua sumber baik yang dikutip maupun dirujuk telah saya nyatakan dengan benar.

> Nama : Tidak Diketahui NPM : XXXXXXXXXX

Tanda Tangan :

Tanggal : XX Januari 2010

## HALAMAN PENGESAHAN

Tugas Akhir ini diajukan oleh :

Nama		: Tida	ak Diketahui							
NPM : XX			XXXXXXX							
Program Studi		: ??								
Judul Tugas Akhir	•	: Judı	ıl Skripsi/Thesis/D	Disertasi						
elah berhasil dipertahankan di hadapan Dewan Penguji dan diterima ebagai bagian persyaratan yang diperlukan untuk memperoleh gelar Sarjana ? pada Program Studi ??, Fakultas ??, Universitas Indonesia.										
DEWAN PENGUJI										
Pembimbing	:	Prof. XXXX	(	)						
Penguji	:	Prof. XXX	(	)						
Penguji	:	Prof. XXXX	(	)						
Penguji	:	Prof. XXXXXX	(	)						
@todo										
Jangan lupa m	eng	gisi nama para peng	guji.							
Ditetapkan di	•	Depok								
Tanggal	:	XX Januari 2010	)							

#### KATA PENGANTAR

Template ini disediakan untuk orang-orang yang berencana menggunakan LATEX untuk membuat dokumen tugas akhirnya. Mengapa LATEX? Ada banyak hal mengapa menggunakan LATEX, diantaranya:

- 1. LaTeX membuat kita jadi lebih fokus terhadap isi dokumen, bukan tampilan atau halaman.
- 2. IATEX memudahkan dalam penulisan persamaan matematis.
- 3. Adanya automatis dalam penomoran caption, bab, subsubbab, referensi, dan rumus.
- 4. Adanya automatisasi dalam pembuatan daftar isi, daftar gambar, dan daftar tabel.
- 5. Adanya kemudahan dalam memberikan referensi dalam tulisan dengan menggunakan label. Cara ini dapat meminimalkan kesalahan pemberian referensi.

Template ini bebas digunakan dan didistribusikan sesuai dengan aturan *Creative Common License 1.0 Generic*, yang secara sederhana berisi:



Gambar 1: Creative Common License 1.0 Generic

Gambar 1 diambil dari http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/1.0/deed. en\_CA. Jika ingin mengentahui lebih lengkap mengenai *Creative Common License 1.0 Generic*, silahkan buka http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/1.0/legalcode. Seluruh dokumen yang dibuat dengan menggunakan template ini sepenuhnya menjadi hak milik pembuat dokumen dan bebas didistribusikan sesuai dengan keperluan masing-masing. Lisensi hanya berlaku jika ada orang yang membuat template baru dengan menggunakan template ini sebagai dasarnya.

Dokumen ini dibuat dengan LateX juga. Untuk meyakinkan Anda, coba lihat properti dari dokumen ini dan Anda akan menemukan bagian seperti Gambar 2. Dokumen ini dimaksudkan untuk memberikan gambaran kepada Anda seperti apa mudahnya menggunakan LateX dan juga memperlihatkan betapa bagus dokumen yang dihasilkan. Seluruh url yang Anda temukan dapat Anda klik. Seluruh referensi yang ada juga dapat diklik. Untuk mengerti template yang disediakan, Anda tetap harus membuka kode LateX dan bermain-main dengannya. Penjelasan dalam PDF ini masih bersifat gambaran dan tidak begitu mendetail, dapat dianggap sebagai pengantar singkat. Jika Anda merasa kesulitan dengan template ini, mungkin ada baiknya Anda belajar sedikit dasar-dasar LateX.

```
PDF Producer: pdfTeX-1.40.3

Fast Web View: No PDF Version: 1.4
```

Gambar 2: Dokumen Dibuat dengan PDFLatex

Semoga template ini dapat membantu orang-orang yang ingin mencoba menggunakan LATEX. Semoga template ini juga tidak berhenti disini dengan ada kontribusi dari para penggunanya. Kami juga ingin berterima kasih kepada Andreas Febrian, Lia Sadita, Fahrurrozi Rahman, Andre Tampubolon, dan Erik Dominikus atas kontribusinya dalam template ini.

Depok, 30 Desember 2009

Tidak Diketahui

## HALAMAN PERNYATAAN PERSETUJUAN PUBLIKASI TUGAS AKHIR UNTUK KEPENTINGAN AKADEMIS

Sebagai sivitas akademik Universitas Indonesia, saya yang bertanda tangan di bawah ini:

Nama : Tidak Diketahui NPM : XXXXXXXXX

**Program Studi** : ?? **Fakultas** : ??

Jenis Karya : Tugas Akhir

demi pengembangan ilmu pengetahuan, menyetujui untuk memberikan kepada Universitas Indonesia **Hak Bebas Royalti Noneksklusif (Non-exclusive Royalty Free Right)** atas karya ilmiah saya yang berjudul:

#### Judul Skripsi/Thesis/Disertasi

beserta perangkat yang ada (jika diperlukan). Dengan Hak Bebas Royalti Non-eksklusif ini Universitas Indonesia berhak menyimpan, mengalihmedia/formatkan, mengelola dalam bentuk pangkalan data (database), merawat, dan memublikasikan tugas akhir saya selama tetap mencantumkan nama saya sebagai penulis/pencipta dan sebagai pemilik Hak Cipta.

Demikian pernyatan ini saya buat dengan sebenarnya.

Dibuat di : Depok

Pada tanggal : XX Januari 2010

Yang menyatakan

(Tidak Diketahui)

## **ABSTRAK**

Nama : Tidak Diketahui

Program Studi : ??

Judul : Judul Skripsi/Thesis/Disertasi

## @todo

Tuliskan abstrak laporan disini.

#### Kata Kunci:

#### @todo

Tuliskan kata kunci yang berhubungan dengan laporan disini

## **ABSTRACT**

Name : Tidak Diketahui

Program : ??

Title : Unknown Title for Final Report/Thesis/Disertation

## @todo

Write your abstract here.

## Keywords:

## @todo

Write up keywords about your report here.

## **DAFTAR ISI**

H	ALAN	MAN JUDUL	i						
Ll	E <b>MB</b> A	AR PERSETUJUAN	ii						
Ll	LEMBAR PERNYATAAN ORISINALITAS								
Ll	E <b>MB</b> A	AR PENGESAHAN	iv						
K	ATA I	PENGANTAR	v						
Ll	E <b>MB</b> A	AR PERSETUJUAN PUBLIKASI ILMIAH	vii						
<b>A</b> ]	BSTR	AK	viii						
Da	aftar ]	[si	X						
Da	aftar (	Gambar	xii						
Da	aftar '	<b>Tabel</b>	xiii						
1	PEN	IDAHULUAN	1						
	1.1	Latar Belakang	1						
	1.2	Permasalahan	3						
		1.2.1 Definisi Permasalahan	3						
		1.2.2 Batasan Permasalahan	3						
	1.3	Tujuan	3						
	1.4	Posisi Penelitian							
	1.5	Sistematika Penulisan	3						
2	LANDASAN TEORI								
	2.1	Computational Drug discovery	5						
	2.2	Molecular Docking	7						
	2.3	Autodock dan Autodock Vina	9						
3	ME'	TODOLOGI PENELITIAN	10						
	3.1	Satu Persamaan	10						

			X					
	3.2	Lebih dari Satu Persamaan	10					
4	HAS	SIL PENELITIAN DAN ANALISIS	12					
	4.1	thesis.tex	12					
	4.2	laporan_setting.tex	12					
	4.3	istilah.tex	12					
	4.4	hype.indonesia.tex	12					
	4.5	pustaka.tex	13					
	4.6	bab[1 - 6].tex	13					
5	PER	RINTAH DALAM UITHESIS.STY	14					
	5.1	Mengubah Tampilan Teks	14					
	5.2	Memberikan Catatan	14					
	5.3	Menambah Isi Daftar Isi	15					
	5.4	Memasukan PDF	15					
	5.5	Membuat Perintah Baru	19					
6	??		20					
7	KES	SIMPULAN DAN SARAN	21					
	7.1	Kesimpulan	21					
	7.2	Saran	21					
Da	ıftar 1	Referensi	22					
LA	MPI	RAN	1					
I.a	Lamniran 1							

## DAFTAR GAMBAR

I	Creative Common License 1.0 Generic	V
2	Dokumen Dibuat dengan PDFLatex	vi
1.1	Ilustrasi Cloud Computing	2
1.2	Docker	2
2.1	Pemanfaatan komputer sebagai sarana komputasi dalam drug dis-	
	covery	6
2.2	Ilustrasi <i>ligand</i> (nomor 1)yang akan terikat dengan <i>receptor</i> (nomor 2)	6
2.3	Contoh dari pharmacophore	7
2.4	Proses molecular docking	8
2.5	best-fit docking	8

## DAFTAR TABEL

## BAB 1 PENDAHULUAN

Bab ini menjelaskan latar belakang, permasalahan, tujuan dan ruang lingkup penelitian, serta sistematika penulisan tugas akhir penelitian

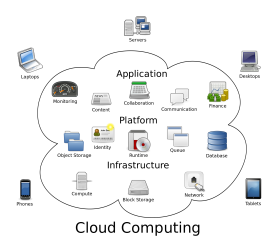
## 1.1 Latar Belakang

Kemampuan komputasi komputer berkembang seiring berjalannya waktu. Komputer mula - mula merupakan alat untuk melakukan operasi matematika semata. Namun seiring berkembangnya kebutuhan manusia, komputer tidak hanya melakukan operasi matematika semata. Komputer dipergunakan diberbagai bidang pekerjaan manusia, seperti industri kreatif perancangan *design,game*,pembuatan film, studio musik, pengolahan dokumen, maupun fungsi utama semula komputer, kemampuan komputasi untuk penelitian dalam bidang pendidikan.

Pemanfaatan komputer dalam bidang penelitian mencakup berbagai hal. Dimulai dari penyimpanan data - data mentah yang nanti akan diolah dalam suatu proses aritmatika maupun data - data hasil pengolahan yang akan dilanjutkan dalam penelitian selanjutnya atau dibagikan dengan rekan sepenelitian. Beberapa bidang penelitian melakukan pengolahan data yang memerlukan kemampuan komputasi yang besar. Salah satunya adalah drug discovery. Kemampuan ini dapat diperoleh dengan menggunakan supercomputer. Terlepas keuntungan yang diperoleh dari pemanfaatan supercomputer, terdapat kendala utama bagi para peneliti khususnya di negara berkembang. Kendala tersebut adalah besarnya dana yang harus dialokasikan dalam pengadaan supercomputer. Tidak hanya itu saja, dengan semakin besarnya proses komputasi yang ada, maka semakin besar asumsi daya dibutuhkan oleh supercomputer. Diperlukan pengetahuan khusus dalam merawat supercomputer, sehingga para peneliti tidak hanya fokus dengan penelitiannya, namun dengan pengoperasian dan perawatan supercomputer tersebut. Dan yang terakhir adalah alokasi tempat yang strategis untuk meletakan supercomputer tersebut ditempat yang aman sehingga supercomputer tidak mudah rusak dan data - data penelitian terjamin keamanannya

Salah satu alternatif yang dapat digunakan untuk menggantikan *supercomputer* adalah pemanfaatan teknologi *cloud computing*. Dengan ketiga sifat *cloud computing* yaitu virtualisasi, distribusi, dan kemudahan dalam pengembangan dapat menu-

tupi kekurangan *supercoomputer*. Kemampuan virtualisasi dalam *cloud computing* membuat seolah olah kita dapat mengoperasikan lebih dari 1 komputer walaupun hanya terdapat 1 *server*. Selain itu peneliti tidak perlu mengetahui secara detail bagaimana teknologi ini bekerja dan perawatannya sehingga mereka dapat berfokus dengan penelitian yang sedang dikerjakan.



Gambar 1.1: Ilustrasi Cloud Computing

Permasalahan yang muncul ketika memanfaatkan *cloud computing* adalah bagaimana kita dapat mendapatkan kemampuan komputasi yang serupa dengan *supercomputer*. Dengan sifat virtualisasi *cloud computing*, kita dapat menjalankan banyak *operating system* dalam 1 *server*. Namun perlu upaya untuk mengoptimisasi virtualisas tersebut sehingga dapat memaksimalkan jumlah *operating system* yang dapat berjalan dalam sebuah server. Salah satu aplikasi yang memiliki keunggulan dalam virtualisasi adalah Docker



Gambar 1.2: Docker

#### 1.2 Permasalahan

#### 1.2.1 Definisi Permasalahan

Berdasarkan latar belakang yang telah dijelaskan, penulis berusaha untuk menganalisis apakah pemanfaatan teknologi *cloud computing*dengan menggunakan *platform* Docker untuk virtualisasi komputer dapat diajukan sebagai solusi alternatif dari *supercomputer* dan apakah performa yang diberikan oleh Docker tidak berbeda jauh dengan *grid computing*. Untuk itu, penulis akan mencoba *virtual screening* yang terdapat dalam *drug discovery* dengan menggunakan aplikasi Autodock dan Autodock Vina yang terinstall pada Docker.

#### 1.2.2 Batasan Permasalahan

Pada penelitian ini, penulis lebih berfokus kepada performa Docker dalam menjalankan aplikasi Autodock dan Autodock Vina untuk *virtual screening*. Penulis tidak akan membahas segi *virtual screening* dikarenakan keterbatasan pengetahuan yang dimiliki.

### 1.3 Tujuan

Penelitian ini secara umum bertujuan untuk mengenalkan pemanfaatan *plat-form* Docker dalam virtualisasi komputer yang digabungkan dengan teknologi *cloud computing* untuk menghasilkan performa komputasi dengan harga terjangkau dibandingkan dengan pengadaan *supercomputer* maupun *grid computing*.

#### 1.4 Posisi Penelitian

Penelitian ini mencari alternatif lain dari *supercomputer* dengan memanfaatkan teknologi *cloud computing*. Hasil dari penelitian ini akan dibandingkan dengan hasil penelitian serupa yang telah dikerjakan oleh Bapak Muhammad Hafizhuddin Hilman, S.Kom., M.Kom.

#### 1.5 Sistematika Penulisan

Penulisan ini terbagi dalam 5 bab:

#### • BAB 1 PENDAHULUAN

Bagian ini berisikan latar belakang, permasalahan, tujuan dan ruang lingkup

penelitian, serta sistematika penulisan tugas akhir penelitian.

#### • BAB 2 LANDASAN TEORI

Bagian ini berisikan penjelasan *drug discovery* dengan cara *virtual screening* memanfaatkan teknologi informasi secara umum. Selain itu, *cloud computing* dan Docker akan dijelaskan secara detail.

#### • BAB 3 METODOLOGI PENELITIAN

Bagian ini berisikan detail tahap-tahap penelitian dan data yang digunakan.

#### • BAB 4 HASIL PENELITIAN DAN ANALISIS

Bagian ini berisikan hasil dari penelitian yang telah dilaksanakan dan analisis dari hasil yang diperoleh.

#### • BAB 5 KESIMPULAN DAN SARAN

Bagian ini berisikan kesimpulan penulis terkait dengan penelitian dan saran penulis dalam penelitian ke depannya.

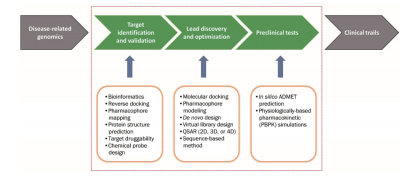
## BAB 2 LANDASAN TEORI

Bab ini akan menjelaskan sekilas tentang *computational drug discovery*, apa itu *cloud computing*, dan Docker sebagai platform virtualisasi komputer.

## 2.1 Computational Drug discovery

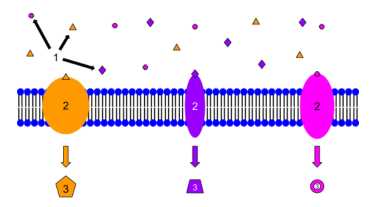
Drug discovery adalah suatu proses menemukan kandidat obat yang berpotensial. Proses ini melibatkan berbagai displin ilmu seperti biologi, kimia, maupun farmakologi. Dalam drug discovery dahulu kala, terkadang obat tersebut ditemukan secara tidak sengaja(serendipity) atau berdasarkan penyembuhan tradisional. Seiring dengan berkembangnya pengetahuan dan teknologi, khususnya dalam bidang kimia, ekstraksi senyawa kimia dari makhluk hidup merupakan hal yang wajar. Ekstrak tersebut akan disimpan dan akan disimpan sebagai dalam suatu library yang nantinya dapat digunakan kembali. Ekstrak tersebut dapat di-screening, apakah terdapat senyawa yang berpotensi sebagai penyembuh dari suatu sympton penyakit. Hal ini merupakan dasar farmakologi (classical pharmacology).

Waktu yang dibutuhkan dalam proses *drug discovery* cukup lama. Tidak hanya itu, proses ini juga sangat beresiko dan membutuhkan dana yang besar [1]. Walaupun demikian, investasi dana dalam *drug discovery* juga berkembang pesat. Namun, investasi tersebut tidak dibarengi dengan hasil yang proporsional dengan investasi tersebut. Hal ini disebabkan oleh rendahnya efektivitas dan tingginya kemungkinan kegagalan dalam *drug discovery*. Beberapa pendekatan telah dilakukan dalam meningkatkan efektivitas, salah satu cara tersebut adalah CADD (*Computer Aided Drug Design*). Dengan begitu, penekanan biaya dan siklus waktu penemuan obat juga semakin cepat. Dalam CADD, komputer digunakan sebagai sarana komputasi dan penyimpanan data dalam *drug discovery*. Tidak ketinggalan, CADD menggunakan aplikasi dalam mendesain ikatan kimiawi, memodelkan struktur kimia yang mengandung kandidat calon obat yang berpotensial dan pembuatan *library* yang dapat digunakan untuk pembelajaran selanjutnya.



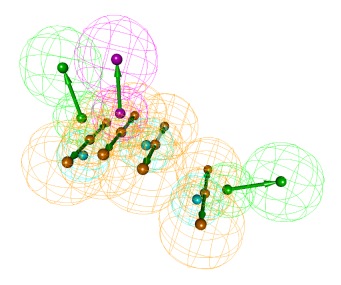
Gambar 2.1: Pemanfaatan komputer sebagai sarana komputasi dalam drug discovery

Dalam *computational drug discovery* (penemuan obat dengan memanfaatkan komputer), pendekatan yang dapat dilakukan dibagi menjadi *structure-based drug design*(SBDD), *ligand-based drug design*(LBDD) dan pendekatan berdasarkan sekuens. terdiri dari proses *docking* kandidat *ligand* ke target protein kemudian dilakukan penilaian dengan menggunakan *scoring function* untuk dapat menghitung kemungkinan *ligand*tersebut terikat pada target protein dengan daya tarik yang tinggi.



**Gambar 2.2:** Ilustrasi *ligand*(nomor 1)yang akan terikat dengan *receptor*(nomor 2)

Dalam LBDD, diberikan sekumpulan *ligand* dan *receptor*, dimana model *receptor* dapat dibuat dengan mengumpulkan informasi dari *ligand*. Model ini dikenal dengan *pharmacophore*. Kemudian, kandidat *ligand* akan dibandingkan dengan *pharmacophore*, apakah kompatibel dengan *pharmacophore* dan dapat terikat.

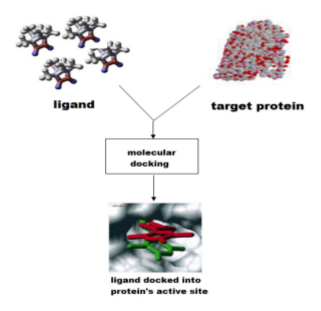


Gambar 2.3: Contoh dari pharmacophore

## 2.2 Molecular Docking

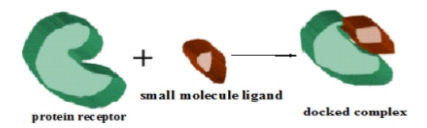
Virtual screening berdasarkan molecular docking merupakan metode yang sering digunakan dalam SBDD. Penulis juga akan menggunakan metode tersebut yang terdapat dalam Program Autodock dan Autodock Vina. Pemodelan struktur kimia menggunakan molecular modeling untuk mempelajari fenomena dari struktur kimia tersebut. Kemudahan dalam molecular modeling sekarang ini dibantu dengan aplikasi komputer yang tersedia, namun masih terdapat kesulitan yaitu bagaiman cara mendapatkan model struktur ikatan kimia yang benar dan interpretasi model yang tepat. Secara umum, molecular modeling dapat dikatakan sebagai pemanfaatan komputer dalam mengkonstruksi molekul dan melakukan berbagai macam perhitungan untuk mempelajari karakteristik dan sifat struktur ikatan kimia. Istilah molecular modeling terkadang disamakan dengan istilah computational chemistry.

Proses drug discovery yang semula berupa trial and error berubah menjadi proses yang dibantu dengan perhitungan komputer. Perhitungan tersebut digunakan dalam menentukan struktur ikatan kimia baru berdasarkan struktur protein yang sudah diketahui. Pendekatan ini terbagi menjadi dua: de novo design dan docking. Docking merupakan suatu proses untuk menebak struktur complex dari struktur ligand dan protein. Dalam molecular modeling, docking dapat dipandang sebagai suatu metode untuk memprediksi orientasi suatu molekul ketika diikat dengan molekul lainnya untuk membentuk complex yang stabil.



Gambar 2.4: Proses molecular docking

Molecular docking adalah suatu proses komputasi dalam pencarian ligand yang paling cocok baik secara geometri maupun energi ketika diikat dengan suatu receptor(protein) yang telah diketahui. Aspek utama dalam molecular docking adalah perhitungan energi interaksi dan konformasi dengan menggunakan metode dari kuantum mekanik hingga fungsi empiris energi. Permasalahan molecular docking sekilas dapat dilihat sebagai suatu permasalahan lock and key, dimana receptor protein dapat dipandang sebagai lock dan ligand sebagai key. Namun dalam praktiknya, molecular docking akan mencari ligand yang dapat menyesuaikan dengan receptor.karena adaptasi tersebut, molecular docking dapat dipandang sebagai permasalahan "best-fit" ligand. Diperlukan scoring function untuk dapat membatasi best-fit dari proses molecular docking. Fungsi tersebut biasanya berdasarkan force field yang digunakan dalam mensimulasikan protein. Beberapa scoring function juga menambahkan aspek perhitungan lainnya seperti entropi.



Gambar 2.5: best-fit docking

Dalam percobaan ini penulis memanfaatkan aplikasi *molecular docking* Autodock dan Autodock Vina.

## 2.3 Autodock dan Autodock Vina

Aplikasi ini merupakan aplikasi yang dikembangkan oleh *The Scripps Research Institute*, lembaga riset nonprofit yang terletak di California, Amerika Serikat.

## BAB 3 METODOLOGI PENELITIAN

#### @todo

tambahkan kata-kata pengantar bab 1 disini

#### 3.1 Satu Persamaan

$$\frac{y - y_1}{y_2 - y_1} = \frac{x - x_1}{x_2 - x_1} \tag{3.1}$$

Persamaan 3.1 diatas adalah persamaan garis. Persamaan 3.1 dan 3.2 sama-sama dibuat dengan perintah \align. Perintah ini juga dapat digunakan untuk menulis lebih dari satu persamaan.

$$|\overline{ab}| = \sqrt[2]{(x_b - x_a)^2 + (y_b - y_a)^2 + ||(z_b - z_a)^2|}$$
pada bola  $|\overline{ab}| = r$ 
(3.2)

#### 3.2 Lebih dari Satu Persamaan

$$|\overline{a}*\overline{b}| = |\overline{a}||\overline{b}|\sin\theta$$

$$|\overline{a}*\overline{b}| = \begin{vmatrix} \hat{i} & x_1 & x_2 \\ \hat{j} & y_1 & y_2 \\ \hat{k} & z_1 & z_2 \end{vmatrix}$$

$$= \hat{i} \begin{vmatrix} y_1 & y_2 \\ z_1 & z_2 \end{vmatrix} + \hat{j} \begin{vmatrix} z_1 & z_2 \\ x_1 & x_2 \end{vmatrix} + \hat{k} \begin{vmatrix} x_1 & x_2 \\ y_1 & y_2 \end{vmatrix}$$
(3.3)

Pada Persamaan 3.3 dapat dilihat beberapa baris menjadi satu bagian dari Persamaan 3.3. Sedangkan dibawah ini dapat dilihat bahwa dengan cara yang sama, Persamaan 3.4, 3.5, dan 3.6 memiliki nomor persamaannya masing-masing.

$$\int_{a}^{b} f(x) dx + \int_{b}^{c} f(x) dx = \int_{a}^{c} f(x) dx$$
 (3.4)

$$\int_{a}^{b} f(x) dx + \int_{b}^{c} f(x) dx = \int_{a}^{c} f(x) dx$$

$$\lim_{x \to \infty} \frac{f(x)}{g(x)} = 0 \qquad \text{jika pangkat } f(x) < \text{pangkat } g(x)$$

$$a^{m^{a^{n} \log b}} = b^{\frac{m}{n}}$$
(3.4)
$$(3.5)$$

$$a^{m^{a^n \log b}} = b^{\frac{m}{n}} \tag{3.6}$$

## BAB 4 HASIL PENELITIAN DAN ANALISIS

#### @todo

tambahkan kata-kata pengantar bab 1 disini

#### 4.1 thesis.tex

Berkas ini berisi seluruh berkas Latex yang dibaca, jadi bisa dikatakan sebagai berkas utama. Dari berkas ini kita dapat mengatur bab apa saja yang ingin kita tampilkan dalam dokumen.

#### 4.2 laporan\_setting.tex

Berkas ini berguna untuk mempermudah pembuatan beberapa template standar. Anda diminta untuk menuliskan judul laporan, nama, npm, dan hal-hal lain yang dibutuhkan untuk pembuatan template.

#### 4.3 istilah.tex

Berkas istilah digunakan untuk mencatat istilah-istilah yang digunakan. Fungsinya hanya untuk memudahkan penulisan. Pada beberapa kasus, ada kata-kata yang harus selalu muncul dengan tercetak miring atau tercetak tebal. Dengan menjadikan kata-kata tersebut sebagai sebuah perintah LATEX tentu akan mempercepat dan mempermudah pengerjaan laporan.

## 4.4 hype.indonesia.tex

Berkas ini berisi cara pemenggalan beberapa kata dalam bahasa Indonesia. LATEX memiliki algoritma untuk memenggal kata-kata sendiri, namun untuk beberapa kasus algoritma ini memenggal dengan cara yang salah. Untuk memperbaiki pemenggalan yang salah inilah cara pemenggalan yang benar ditulis dalam berkas hype.indonesia.tex.

### 4.5 pustaka.tex

Berkas pustaka.tex berisi seluruh daftar referensi yang digunakan dalam laporan. Anda bisa membuat model daftar referensi lain dengan menggunakan bibtex. Untuk mempelajari bibtex lebih lanjut, silahkan buka http://www.bibtex.org/Format. Untuk merujuk pada salah satu referensi yang ada, gunakan perintah \cite, e.g. \cite{latex.intro} yang akan akan memunculkan [1]

#### 4.6 bab[1 - 6].tex

Berkas ini berisi isi laporan yang Anda tulis. Setiap nama berkas e.g. bab1.tex merepresentasikan bab dimana tulisan tersebut akan muncul. Sebagai contoh, kode dimana tulisan ini dibaut berada dalam berkas dengan nama bab4.tex. Ada enam buah berkas yang telah disiapkan untuk mengakomodir enam bab dari laporan Anda, diluar bab kesimpulan dan saran. Jika Anda tidak membutuhkan sebanyak itu, silahkan hapus kode dalam berkas thesis.tex yang memasukan berkas IATEX yang tidak dibutuhkan; contohnya perintah \include{bab6.tex} merupakan kode untuk memasukan berkas bab6.tex kedalam laporan.

## BAB 5 PERINTAH DALAM UITHESIS.STY

#### @todo

Tambahkan kata-kata pengantar bab 5 disini.

## 5.1 Mengubah Tampilan Teks

Beberapa perintah yang dapat digunakan untuk mengubah tampilan adalah:

- \f

  Merupakan alias untuk perintah \textit, contoh *contoh hasil tulisan*.
- \bi

  Contoh hasil tulisan.
- \bo
  Contoh hasil tulisan.
- \m Contohhasiltulisan.
- \mc

Contohhasiltulisan

• \code

Contoh hasil tulisan.

#### 5.2 Memberikan Catatan

Ada dua perintah untuk memberikan catatan penulisan dalam dokumen yang Anda kerjakan, yaitu:

• \todo

Contoh:

@todo

Contoh bentuk todo.

• \todoCite

Contoh: @todo
Referensi

#### 5.3 Menambah Isi Daftar Isi

Terkadang ada kebutuhan untuk memasukan kata-kata tertentu kedalam Daftar Isi. Perintah \addChapter dapat digunakan untuk judul bab dalam Daftar isi. Contohnya dapat dilihat pada berkas thesis.tex.

#### **5.4** Memasukan PDF

Untuk memasukan PDF dapat menggunakan perintah \inpdf yang menerima satu buah argumen. Argumen ini berisi nama berkas yang akan digabungkan dalam laporan. PDF yang dimasukan degnan cara ini akan memiliki header dan footer seperti pada halaman lainnya.

Untitled Ini adalah berkas pdf yang dimasukan dalam dokumen laporan. Cara lain untuk memasukan PDF adalah dengan menggunakan perintah \putpdf dengan satu argumen yang berisi nama berkas pdf. Berbeda dengan perintah sebelumnya, PDF yang dimasukan dengan cara ini tidak akan memiliki footer atau header seperti pada halaman lainnya.

Untitled Ini adalah berkas pdf yang dimasukan dalam dokumen laporan.

## 5.5 Membuat Perintah Baru

Ada dua perintah yang dapat digunakan untuk membuat perintah baru, yaitu:

- Var
   Digunakan untuk membuat perintah baru, namun setiap kata yang diberikan akan diproses dahulu menjadi huruf kapital. Contoh jika perintahnya adalah \Var{adalah} makan ketika perintah \Var dipanggil, yang akan muncul adalah ADALAH.
- \var Digunakan untuk membuat perintah atau baru.

## **BAB 6**

??

## @todo

tambahkan kata-kata pengantar bab 6 disini

## BAB 7 KESIMPULAN DAN SARAN

#### @todo

Tambahkan kesimpulan dan saran terkait dengan perkerjaan yang dilakukan.

- 7.1 Kesimpulan
- 7.2 Saran

## DAFTAR REFERENSI

[1] Jeff Clark. (n.d). *Introduction to LaTeX*. 26 Januari 2010. http://frodo.elon.edu/tutorial/tutorial/node3.html.



## LAMPIRAN 1