



**UNIVERSITAS INDONESIA**

**JUDUL SKRIPSI/THESIS/DISERTASI**

**TUGAS AKHIR**

**TIDAK DIKETAHUI  
XXXXXXXXXX**

**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**

**XXXXXXXXXX**

**FAKULTAS ??**

**PROGRAM STUDI ??**

**DEPOK**

**JANUARI 2010**

## HALAMAN PERSETUJUAN

**Judul** : Judul Skripsi/Thesis/Disertasi  
**Nama** : Tidak Diketahui  
**NPM** : XXXXXXXXXXXX

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 : XXXXXXXXXXXX**  
**Tanda Tangan :**

**Tanggal : XX Januari 2010**

## HALAMAN PENGESAHAN

Tugas Akhir ini diajukan oleh :  
Nama : Tidak Diketahui  
NPM : XXXXXXXXXXXX  
Program Studi : ??  
Judul Tugas Akhir : Judul Skripsi/Thesis/Disertasi

**Telah berhasil dipertahankan di hadapan Dewan Penguji dan diterima sebagai 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 mengisi nama para penguji.

Ditetapkan di : Depok  
Tanggal : XX Januari 2010

## KATA PENGANTAR

Template ini disediakan untuk orang-orang yang berencana menggunakan  $\text{\LaTeX}$  untuk membuat dokumen tugas akhirnya. Mengapa  $\text{\LaTeX}$ ? Ada banyak hal mengapa menggunakan  $\text{\LaTeX}$ , diantaranya:

1.  $\text{\LaTeX}$  membuat kita jadi lebih fokus terhadap isi dokumen, bukan tampilan atau halaman.
2.  $\text{\LaTeX}$  memudahkan dalam penulisan persamaan matematis.
3. Adanya otomatis dalam penomoran caption, bab, subbab, subsubbab, referensi, dan rumus.
4. Adanya otomatisasi 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.

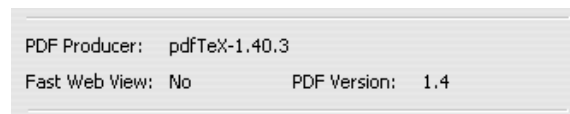
Template ini bebas digunakan dan didistribusikan sesuai dengan aturan *Creative Common License 1.0 Generic*, yang secara sederhana berisi:



**Gambar 1:** *Creative Common License 1.0 Generic*

Gambar 1 diambil dari [http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/1.0/deed.en\\_CA](http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/1.0/deed.en_CA). Jika ingin mengetahui 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  $\text{\LaTeX}$  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  $\text{\LaTeX}$  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  $\text{\LaTeX}$  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  $\text{\LaTeX}$ .



**Gambar 2:** Dokumen Dibuat dengan PDFLatex

Semoga template ini dapat membantu orang-orang yang ingin mencoba menggunakan  $\text{\LaTeX}$ . 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** : XXXXXXXXXXXX  
**Program Studi** : ??  
**Fakultas** : ??  
**Jenis Karya** : Tugas Akhir

demikian 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 Noneksklusif 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 pernyataan 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

<b>HALAMAN JUDUL</b>	<b>i</b>
<b>LEMBAR PERSETUJUAN</b>	<b>ii</b>
<b>LEMBAR PERNYATAAN ORISINALITAS</b>	<b>iii</b>
<b>LEMBAR PENGESAHAN</b>	<b>iv</b>
<b>KATA PENGANTAR</b>	<b>v</b>
<b>LEMBAR PERSETUJUAN PUBLIKASI ILMIAH</b>	<b>vii</b>
<b>ABSTRAK</b>	<b>viii</b>
<b>Daftar Isi</b>	<b>x</b>
<b>Daftar Gambar</b>	<b>xii</b>
<b>Daftar Tabel</b>	<b>xiii</b>
<b>1 PENDAHULUAN</b>	<b>1</b>
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 . . . . .	3
1.5 Sistematika Penulisan . . . . .	3
<b>2 LANDASAN TEORI</b>	<b>5</b>
2.1 <i>Computational Drug discovery</i> . . . . .	5
2.2 <i>Molecular Docking</i> . . . . .	7
2.3 <i>Autodock dan Autodock Vina</i> . . . . .	9
<b>3 METODOLOGI PENELITIAN</b>	<b>10</b>
3.1 Satu Persamaan . . . . .	10

	xi
3.2 Lebih dari Satu Persamaan . . . . .	10
<b>4 HASIL PENELITIAN DAN ANALISIS</b>	<b>12</b>
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
<b>5 PERINTAH DALAM UITHESIS.STY</b>	<b>14</b>
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
<b>6 ??</b>	<b>20</b>
<b>7 KESIMPULAN DAN SARAN</b>	<b>21</b>
7.1 Kesimpulan . . . . .	21
7.2 Saran . . . . .	21
<b>Daftar Referensi</b>	<b>22</b>
<b>LAMPIRAN</b>	<b>1</b>
<b>Lampiran 1</b>	<b>2</b>

## DAFTAR GAMBAR

1	<i>Creative Common License 1.0 Generic</i> . . . . .	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 <i>drug discovery</i> . . . . .	6
2.2	Ilustrasi <i>ligand</i> (nomor 1)yang akan terikat dengan <i>receptor</i> (nomor 2)	6
2.3	Contoh dari <i>pharmacophore</i> . . . . .	7
2.4	<i>Proses molecular docking</i> . . . . .	8
2.5	<i>best-fit docking</i> . . . . .	8

## **DAFTAR TABEL**

# BAB 1

## PENDAHULUAN

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

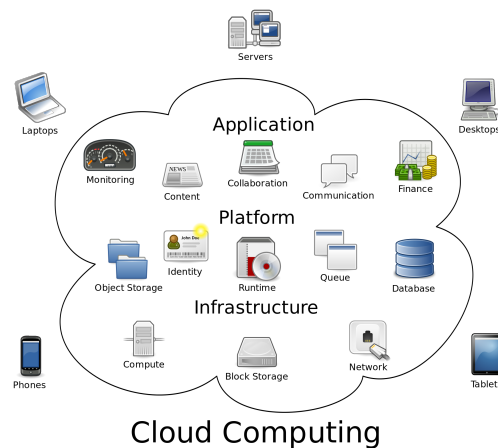
### 1.1 Latar Belakang

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 meletakkan *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 *supercomputer*. 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 *platform* 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

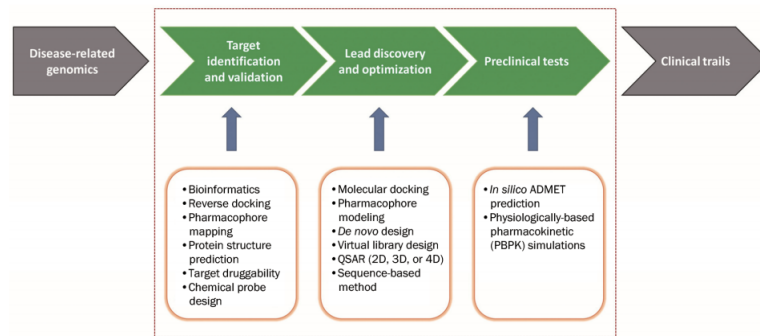
### LANDASAN TEORI

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

#### 2.1 *Computational Drug discovery*

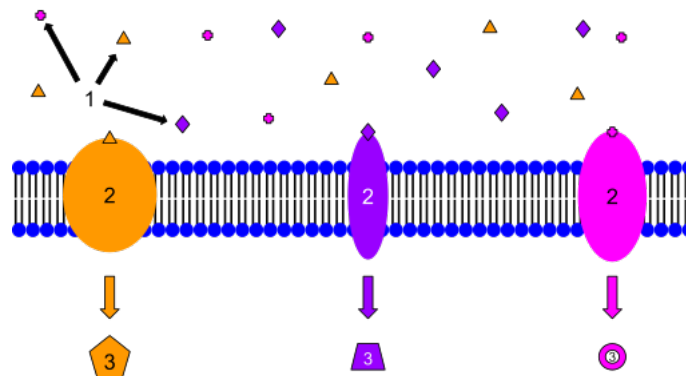
*Drug discovery* adalah suatu proses menemukan kandidat obat yang berpotensi. Proses ini melibatkan berbagai disiplin ilmu seperti biologi, kimia, maupun farmakologi. Dalam *drug discovery* dahulu kala, terkadang obat tersebut ditemukan secara tidak sengaja (*serendipity*) atau berdasarkan penyembuhan 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 *symptom* 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 berpotensi dan pembuatan *library* yang dapat digunakan untuk pembelajaran selanjutnya.



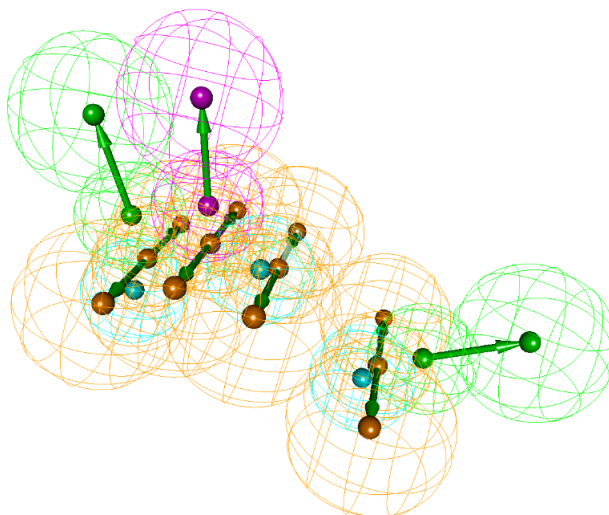
**Gambar 2.1:** Pemanfaatan komputer sebagai sarana komputasi dalam *drug discovery*

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.

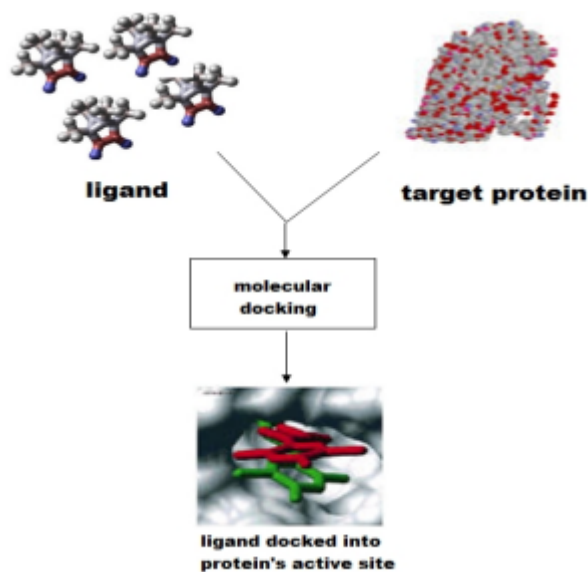


**Gambar 2.3:** Contoh dari *pharmacophore*

## 2.2 *Molecular Docking*

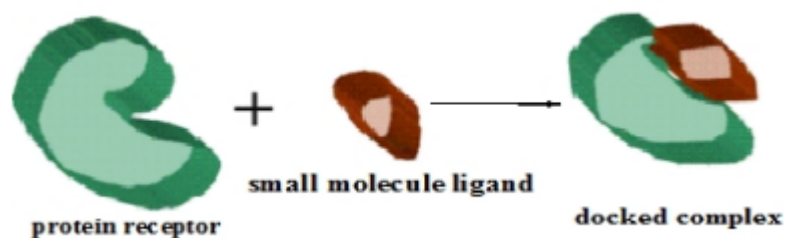
*Virtual screening* berdasarkan *molecular docking* merupakan metode yang sering digunakan dalam SBDD. Penulis juga akan menggunakan metode tersebut yang terdapat dalam Program Autodock dan Autodock Vina. Pemodelan struktur kimia menggunakan *molecular modeling* untuk mempelajari fenomena dari struktur kimia tersebut. Kemudahan dalam *molecular modeling* sekarang ini dibantu dengan aplikasi komputer yang tersedia, namun masih terdapat kesulitan yaitu bagaimana 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

$$\frac{y - y_1}{y_2 - y_1} = \frac{x - x_1}{x_2 - x_1} \quad (3.1)$$

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.

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

### 3.2 Lebih dari Satu Persamaan

$$|\overline{a} * \overline{b}| = |\overline{a}| |\overline{b}| \sin \theta \quad (3.3)$$

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

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.



$$\int_a^b f(x) dx + \int_b^c f(x) dx = \int_a^c f(x) dx \quad (3.4)$$

$$\lim_{x \rightarrow \infty} \frac{f(x)}{g(x)} = 0 \quad \text{jika pangkat } f(x) < \text{pangkat } g(x) \quad (3.5)$$

$$a^{m^{a^n \log b}} = b^{\frac{m}{n}} \quad (3.6)$$

## 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  $\text{\LaTeX}$  tentu akan mempercepat dan mempermudah pengerjaan laporan.

#### 4.4 hype.indonesia.tex

Berkas ini berisi cara pemenggalan beberapa kata dalam bahasa Indonesia.  $\text{\LaTeX}$  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 dibuat 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  $\text{\LaTeX}$  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 dengan 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}` maka 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 pekerjaan 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

## **LAMPIRAN 1**