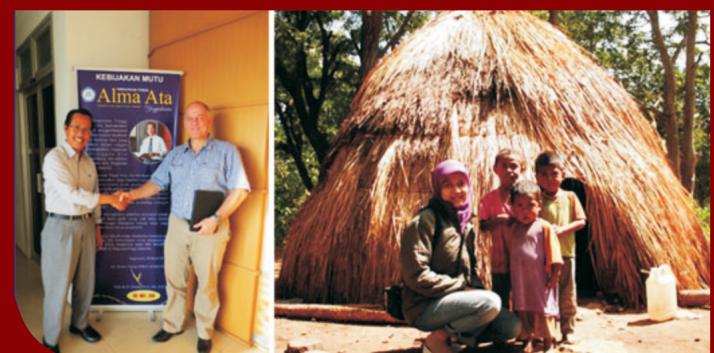


Program Studi S1 Ilmu Gizi

Sebagai negara terbesar ke empat di dunia yang sedang berkembang, Indonesia sedang mengalami masa-masa transisi, termasuk diantaranya transisi gizi yang memunculkan beban ganda (double burden), dimana masalah gizi kurang dan penyakit infeksi masih belum teratasi, namun masalah gizi lebih (seperti obesitas) dan penyakit degeneratif (diabetes, jantung, stroke, dll) meningkat prevalensi dengan sangat pesat. Oleh karena itu, peran ahli gizi yang berkompeten menjadi sangat penting untuk mengatasi masalah-masalah kesehatan yang sangat kompleks ini. Atas kesadaran dan tanggung jawab terhadap masalah bangsa ini, Universitas Alma Ata telah siap mendidik ahli gizi yang berkompeten dan siap ambil peran penting dalam mengatasi masalah-masalah kesehatan yang sangat kompleks dan berkembang di tengah-tengah masyarakat.



Program Studi S1 Ilmu Gizi Universitas Alma Ata selalu aktif dalam kegiatan riset dan pengembangan Ilmu Pengetahuan termasuk bekerjasama dengan instansi pemerintah maupun non pemerintah antara lain United Nations World Food Program (UNWFP) di Nusa Tenggara Timur dan United Nations Children's Fund (UNICEF)



Pilihan Program:

- Program Reguler (diperuntukkan bagi fresh graduate SMA/MA/SMK/sederajat)
- Program Alih Jenjang (diperuntukkan bagi lulusan D3 Gizi)

HOTLINE : 0274-4342288

www.almaata.ac.id



Rektor Universitas dan Kaprodi S1 Ilmu Gizi sedang berdiskusi mengenai kurikulum Pendidikan Ilmu Gizi di Alma Ata dengan konsultan dari Johns Hopkins University USA

Kurikulum Pendidikan S1 Ilmu Gizi di Universitas Alma Ata dirancang dan disusun oleh satu tim yang dipimpin langsung oleh Ketua Asosiasi Institusi Pendidikan Ilmu Gizi Indonesia (AIPGI), Prof. dr. Hamam Hadi, MS, Sc.D., Sp.GK dan melibatkan para pakar pendidikan tinggi termasuk konsultan Direktorat Jenderal Pendidikan Tinggi, Kementerian Pendidikan dan Kebudayaan Republik Indonesia serta konsultan ahli gizi dari Universitas Johns Hopkins, Baltimore, Amerika Serikat



Program Studi S1 Ilmu Gizi juga aktif dalam kegiatan Pengabdian Masyarakat, salah satunya sebagai konsultan gizi pada sebuah event di Taman Pintar Yogyakarta



Jurnal Gizi dan Dietetik Indonesia

Indonesian Journal of Nutrition and Dietetics

Artikel

Januari 2017, Volume 05, Nomor 01

Penurunan total polifenol, etanol, asam laktat, asam asetat, dan asam amino selama fermentasi biji kakao asalan dengan penambahan inokulum
Mulono Apriyanto, Rujiah

Sifat fisik, kadar serat, dan daya terima naget dengan penggunaan glukomanan dari porang (*Amorphophallus oncophyllus*) untuk substitusi daging ayam
Dwi Risti Utami, Veriani Aprilia, Fatma Zuhrotun Nisa

Tepung okra (*Abelmoschus esculentus*) menurunkan rasio kadar LDL terhadap HDL tikus hiperkolesterolemia
Ayu Febriyatna, Agatha Widiyawati

Berat badan lahir rendah berhubungan dengan kejadian stunting pada anak usia 6-23 bulan
Yeyen Supriyanto, Bunga Astria Paramashanti, Dewi Astiti

Status gizi, kadar hemoglobin, ureum, dan kreatinin pasien konseling gizi hemodialisa
Kristiawan P. A. Nugroho, Sarlina Palimbong, Fransiska M. Santoso Putri, Puji Astuti, Ike Listiyorati

Asupan vitamin C berhubungan dengan kadar glukosa darah pada pasien rawat jalan DM tipe 2
Riya Purwaningtyastuti, Esti Nurwanti, Nurul Huda

JGDI	Tahun 05	Nomor 01	Hal. 1-49	Yogyakarta Januari 2017	ISSN 2303-3045
------	----------	----------	-----------	-------------------------	----------------

Susunan Pengelola

Januari 2017, Tahun 05, Nomor 01

Penasehat

Ketua Persatuan Ahli Gizi Indonesia (PERSAGI)

Ketua Asosiasi Institusi Pendidikan Gizi Indonesia (AIPGI)

Pengarah

Rektor Universitas Alma Ata Yogyakarta

Ketua Program Studi Ilmu Gizi Universitas Alma Ata Yogyakarta

Ketua Penyunting

Prof. dr. Hamam Hadi, M.S., Sc.D., Sp.GK

Anggota Penyunting

Prof. dr. H. Ahmad Husain Asdie, SpPD-KEMD

Winda Irwanti, S.Gz., M.P.H.

Yhona Paratmanitya, S.Gz., Dietisien, M.P.H.

Effatul Afifah, S.ST., M.P.H.

Tony Arjuna, S.Gz., MNutDiet

Esti Nurwanti, S.Gz., Dietisien, MPH

Dewi Astiti, S.Gz., MPH

Bunga Astria Paramashanti, S.Gz., MPH

Sekretaris Penyunting

Veriani Aprilia, S.T.P., M.Sc.

Asisten Sekretaris Penyunting

Thorifah Zatu Sabilia, A.Md.

Bendahara

Sari Budiarti, S.Pd.

Jurnal Gizi dan Dietetik Indonesia atau JGDI (*Indonesian Journal of Nutrition and Dietetics*) (ISSN 2303-3045) merupakan jurnal berkala ilmiah yang berisi telaah-telaah ilmiah yang merupakan hasil penelitian maupun nonpenelitian terbaru yang khusus diterbitkan bagi para praktisi dan civitas akademika di bidang gizi dan dietetik. JGDI diterbitkan 3 kali dalam setahun (Januari, Mei, September) oleh Program Studi S1 Ilmu Gizi Universitas Alma Ata Yogyakarta bekerjasama dengan Persatuan Ahli Gizi Indonesia (PERSAGI).

Hak cipta jurnal ini dilindungi oleh undang-undang. Dilarang memperbanyak sebagian atau seluruh dari jurnal ini tanpa ijin tertulis dari penerbit.

Alamat sekretariat: Jl. Ringroad Barat Daya No. 1, Tamantirto, Yogyakarta 55183.
Telp. (0274) 434 2288, 434 2270. Fax. (0274) 434 2269. Email: jgdi.almaata@gmail.com,
website: <http://ejurnal.almaata.ac.id/index.php/IJND>

Penurunan total polifenol, etanol, asam laktat, asam asetat, dan asam amino selama fermentasi biji kakao asalan dengan penambahan inokulum

Mulono Apriyanto¹, Rujiah²

¹Prodi Teknologi Pangan Fakultas Pertanian Universitas Islam Indragiri,
Jl. Propinsi Parit 1 Tembilahan Hulu Kab.Indragiri Hilir,
e-mail: mulonoapriyanto71@gmail.com

²Badan Ketahanan Pangan Kabupaten Indragiri Hilir.
Jl. Diponegoro No.52 Tembilahan–Indragiri Hilir

ABSTRAK

Latar belakang: Biji kakao kering ditingkat petani sebagian besar dihasilkan tanpa fermentasi tidak menghasilkan prekursor flavour khas kakao. Upaya untuk mendapatkan biji kakao kering yang memiliki prekursor flavour khas kakao dapat dilakukan apabila terdapat substrat yang dapat difermentasi oleh mikroba yang terlibat dalam fermentasi biji kakao segar dengan kondisi proses yang sesuai

Tujuan: Mengetahui pengaruh variasi teknik fermentasi biji kakao asalan terhadap parameter mutu biji kakao asalan hasil fermentasi, dan mengevaluasi prekursor flavour dan senyawa volatil yang dihasilkan biji kakao hasil fermentasi pasca sangrai.

Metode: Tahapan penelitian yang dilakukan adalah 3 variasi teknik fermentasi yaitu pertama perlakuan tanpa penambahan inokulum (kontrol), kedua menggunakan inokulum *S. cerevisiae* (FNCC 3056), *L. lactis* (FNC 0086) dan *A. aceti* (FNCC 0016), masing-masing sekitar 10^8 cfu/g diberikan serentak di awal fermentasi (IA). Ketiga, pemberian inokulum secara bertahap yeast di awal fermentasi, bakteri asam laktat pada jam ke-24, dan bakteri asam asetat pada jam ke 48 dengan populasi mikroba sama dengan perlakuan kedua (IB). Fermentasi dilaksanakan selama 120 jam. Suhu diatur selama fermentasi, berturut-turut 35°C (24 jam pertama), 45°C (24 jam kedua), 55°C (24 jam ketiga) dan 35°C (48 jam terakhir). Tahap ketiga, biji kakao hasil fermentasi dari tiga perlakuan tersebut disangrai dan dianalisis senyawa volatilnya.

Hasil: Hasil penelitian menunjukkan bahwa selama fermentasi biji kakao asalan menunjukkan total polifenol turun pada ketiga perlakuan. Biji kakao asalan pasca fermentasi menghasilkan asam amino hidrofobik yaitu alanin, tirosin, valin, phenilalanin, isoleusin dan methionin sebagai prekursor flavor dengan total asam amino hidrofobik dimiliki oleh perlakuan penambahan inokulum secara serentak.

Kesimpulan: Rehidrasi pulp biji kakao asalan dapat memperbaiki komposisi pulp sebagai substrat fermentasi. Parameter pengujian, prekursor aroma dan senyawa volatil tertinggi ditunjukkan pada perlakuan penambahan inokulum secara bertahap.

KATA KUNCI: biji kakao asalan, fermentasi, inokulum, polifenol dan asam amino hidrofobik

Decrease of polyphenols, ethanol, lactic acid, acetic acid, and amino acid during fermentation with addition of cocoa beans innoculum

ABSTRACT

Background: Farmers mostly produced dry beans without fermentation. Attempts to get dry cocoa beans that have a typical cocoa flavor precursors can be done if there is still a substrate which can be fermented by microbes involved in the fermentation of fresh cocoa beans with the appropriate process conditions.

Objectives: To evaluate the effect of variety of techniques fermentation of cocoa beans randomly to quality parameters of fermented cocoa beans, and evaluate the precursors of flavor and volatile compounds produced after roasting.

Methods: Stages of the research were as follows: fermentation technique was done 3 variations of fermentation technique that were the first, treatment without the addition of inoculum (control), second,

treatment with inoculum of *S. cerevisiae* (FNCC 3056), *L. lactis* (FNC 0086) and *A. aceti* (FNCC 0016), about 10^8 cfu / g of microbes at the beginning of fermentation (IA). Third, yeast inoculum at the start of fermentation, lactic acid bacteria on the hour of 24 and acetic acid bacteria at 48 hours, with the same amount of microbial population with the second treatment (IB). Fermentation was conducted during 120 hours. Temperature was adjusted during fermentation, that were 35° C the first (24 hours), 45° C (the second 24 hours), 55° C (the third 24 hours) and 35° C (the fourth 24 hours). At the end of stage, fermented cocoa beans were roasted and analyzed for its volatile compound.

Results: The results showed that total polyphenols decrease in all treatments during fermentation. It has been produced hydrophobic amino acids, which were: alanine, tyrosine, valine, phenylalanin, isoleucine and methionine as precursors of flavor with a total of hydrophobic amino acids owned all treatment.

Conclusions: Parameter testing, like aroma precursors and volatile compounds in the treatment shown the highest increase gradually inoculum.

KEYWORDS: cocoa beans, fermentation, inoculum, polyphenol, and amino acid

PENDAHULUAN

Produksi biji kakao kering dari perkebunan rakyat pada umumnya tidak menggunakan proses fermentasi baik secara alami maupun dengan penambahan inokulum. Pada umumnya petani kakao hanya merendam biji kakao segar dalam air dalam upaya untuk membantu menghilangkan *pulp* dan menjemur. Biji kakao kering yang tidak diketahui kadar airnya, dijual tanpa memperhatikan kualitas baik dari aspek kadar air maupun kondisi biji kering disebut sebagai biji kakao asalan.

Fermentasi adalah salah satu faktor penting dalam pengolahan biji kakao khususnya dalam pembentukan senyawa prekursor flavor. Proses fermentasi kakao umumnya berlangsung secara alami dibantu oleh mikroba dari udara berlangsung selama 6 hari serta dilakukan pembalikan pertama di hari ke-2 dan selanjutnya dilakukan pada setiap 24 jam (1). Aktivitas mikroba tersebut menghasilkan etanol, asam laktat, dan asam asetat selama fermentasi yang diikuti oleh kenaikan suhu lingkungan fermentasi. Alkohol dan asam asetat didifusi kedalam biji kakao dan diikuti oleh kenaikan suhu yang berdampak pada kematian biji (tidak dapat berkecambah). Reaksi hidrolitik dalam biji kakao diawali oleh kematian biji sehingga struktur kotiledon biji berubah lebih berongga dan kotiledon berwarna coklat.

Cita rasa dan aroma khas cokelat (*flavor cokelat*) ditentukan oleh mutu kakao. Aroma khas cokelat baru akan timbul pada saat penyangraian. Prekursor aroma yang terbentuk selama fermentasi

dikembangkan pada proses penyangraian melalui reaksi kimia non enzimatis yang memegang peranan penting pada pembentukan flavor yaitu reaksi Maillard. Prekursor aroma yang penting dalam reaksi Maillard adalah gula reduksi (glukosa) dan asam amino hidrofobik. Asam amino bebas hidrofobik yang dihasilkan selama fermentasi biji kakao antara lain: alanin, valin, leusin, fenilalanin, tirosin, dan isoleusin. Prekursor aroma yang dihasilkan dari reaksi asam amino dan gula reduksi antara lain aldehid, asam, alkohol dan ester (2-4). Pasca biji kakao disangrai dihasilkan senyawa volatil khas yaitu 2-metil pirazin, 2,5-dimetil-, 2,3-dimetil-, 2,3,5-trimetil-, dan 2,3,5,6-tetrametilpirazin (5).

Hasil penelitian (6) dan (7) menunjukkan bahwa komposisi *pulp* biji kakao kering dapat digunakan sebagai substrat fermentasi dengan berbagai perlakuan awal seperti pengembalian kadar air *pulp* dan penambahan tetes tebu (8), menunjukkan bahwa penambahan *Saccharomyces cerevisiae*, *Lactobacillus lactis* dan *Acetobacter aceti* dapat meningkatkan populasi yeast, bakteri asam laktat, bakteri asam asetat, suhu fermentasi dan memperpendek waktu fermentasi. Perbedaan penelitian ini dengan penelitian sebelumnya adalah perbaikan mutu hasil fermentasi biji kakao kering tidak saja didasarkan pada indeks fermentasi, tetapi juga penurunan total polifenol dan asam amino hidrofobik yang terbentuk.

Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui penurunan total polifenol dan asam amino hidrofobik yang terbentuk selama fermentasi.

BAHAN DAN METODE

Buah kakao jenis lindak (*bulk cacao*) diperoleh dari desa Bunder, Patuk, Gunung Kidul, Yogyakarta dengan karakteristik yang dimiliki yaitu panjang buah ± 15 cm, diameter ± 8 cm, kulit buah masak optimal berwarna orange, jumlah biji tiap pod ± 35 keping biji.

Inokulum *S. cerevisiae* (FNCC 3056), *L. lactis* (FNC 0086) dan *A. aceti* (FNCC 0016) diperoleh dari Laboratorium Mikrobiologi Pusat Studi Pangan dan Gizi Universitas Gadjah Mada. Aseton 80%, BSA (*bovin serum albumin*), buffer fosfat, asam asetat, *trichloroacetat acid*, HCl, larutan buffer pH 4, pH 7 dan pH 9, hexana, larutan *Folin-Ciocalteu*, Na_2CO_3 seluruh bahan kimia yang digunakan berstandar PA (Pro Analit).

Eluent A terdiri dari buffer asam asetat : 50 mM Natrium asetat: Tetrahydrofuran (THF) (2:96:2) pH 6,8 sebagai fase diam. Eluent B terdiri atas asam asetat 65% sebagai fase gerak. Eluent A terdiri dari buffer asam asetat: 50 mM Natrium asetat : THF (2:96:2) pH 6,8 sebagai fase diam. Eluent B terdiri atas asam asetat 65% sebagai fase gerak. Kertas saring whatman nomer 1. Media tumbuh mikrobia *Peptone* (oxoid), *Glucose* (oxoid), *Yeast extract* (oxoid), MRS broth (Oxoid), agar (Oxoid), NaCl, CaCO_3 . Etanol 90%. Reagensia Nelson A dan Nelson B. Pb asetat. Semua bahan kimia yang digunakan untuk keperluan penelitian adalah katagori Pro Analis (PA-Grade). Penelitian telah dilaksanakan di Laboratorium Rekayasa Pusat Studi Pangan dan Gizi, Fakultas Teknologi Pertanian Universitas Gadjah Mada. Parameter pengujian total polifenol mengacu metoda Noor-Soffalina *et al*, 2009 (9), parameter asam amino mengacu metoda Ikrawan *et al*, 1997 (10). Data seluruhnya dianalisis statistik secara one-way Anova pada tingkat signifikansi 95% jika berbeda nyata dilanjutkan dengan uji lanjut LSD (*least Significant different*) menggunakan program software pengolah data.

Penelitian ini menggunakan tiga teknik fermentasi. Ketiga variasi teknik fermentasi yaitu tanpa penambahan inokulum (kontrol), perlakuan kedua menggunakan inokulum *S. cerevisiae* (FNCC 3056), *L. lactis* (FNC 0086) dan *A. aceti* (FNCC 0016), masing-masing sekitar 10^8 cfu/g diberikan

serentak di awal fermentasi (IA) dan perlakuan ketiga, pemberian inokulum secara bertahap yaitu yeast di awal fermentasi, bakteri asam laktat pada jam ke-24 dan bakteri asam asetat pada jam ke-48 dengan populasi mikroba sama dengan perlakuan kedua (IB). Fermentasi dilaksanakan selama 120 jam. Suhu diatur selama fermentasi, berturut-turut 35°C (24 jam pertama), 45°C (24 jam kedua), 55 °C (24 jam ketiga) dan 35 °C (48 jam terakhir) (IC).

HASIL

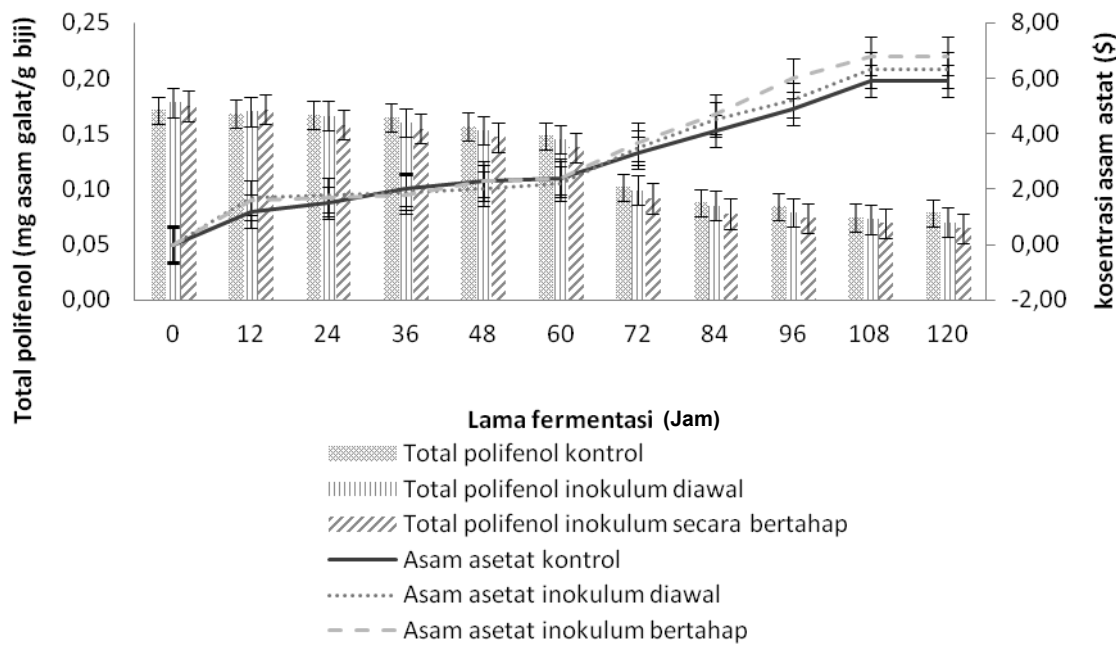
Hasil penelitian menunjukkan bahwa total polifenol biji kakao turun dari hasil perlakuan kontrol, penambahan inokulum secara serentak dan secara bertahap berturut-turut dari 0,17; 0,18 dan 0,17 meq asam galat/g menjadi berturut – turut 0,08; 0,07 dan 0,06 meq asam galat/g seperti tersaji pada **Gambar 1**.

Hasil penelitian menunjukkan bahwa total asam amino hidrofobik seluruh perlakuan mengalami kenaikan selengkapnya tersaji pada **Tabel 1, 2** dan **3**.

BAHASAN

Hubungan antara kosentrasi asam asetat terhadap perubahan polifenol selama fermentasi tersaji pada **Gambar 1**. Hasil penelitian ini menunjukkan bahwa seiring kosentrasi asam asetat naik, maka total polifenol turun. Asam asetat merupakan asam organik yang terdifusi ke dalam keping biji sehingga mengakibatkan aktifnya enzim polifenol oksidase yang mengoksidasi polifenol. Pada 72 jam fermentasi, total polifenol perlakuan kontrol, IA dan IB berturut–turut yaitu 0,102; 0,099 dan 0,092 mg asam galat/g, dengan kosentrasi asam asetat berturut-turut yaitu 3,46; 3,53 dan 3,32%. Pada 108 jam fermentasi, konsentrasi asam asetat perlakuan kontrol, IA dan IB menunjukkan kosentrasi tertinggi masing–masing yaitu 5,94; 6,31 dan 6,83%.

Pada 108 jam fermentasi total polifenol pada perlakuan kontrol, pada penambahan inokulum secara serentak, dan secara bertahap fermentasi menunjukkan nilai terendah berturut – turut



Gambar 1. Hubungan kosentrasi asam asetat terhadap perubahan total polifenol biji kakao hasil perlakuan kontrol, penambahan inokulum secara serentak dan secara bertahap

Tabel 1. Kandungan asam amino bebas biji kakao hasil perlakuan kontrol selama fermentasi berturut – turut 72, 96 dan 120 jam ($\mu\text{g/g}$)

Asam Amino	Lama fermentasi (jam)			
	0	72	96	120
Hidrofobik				
Alanin	1,37ab	1,32a	1,75b	1,65ab
Tirosin	0,78a	0,69a	0,61a	0,63a
Valin	0,82a	0,95a	0,87a	0,95a
Phenilalanin	1,26a	1,18a	1,03a	1,19a
Isoleusin	0,92a	0,87a	0,82a	0,92a
Leusin	1,41a	1,47a	1,35a	1,48a
Methionin	0,65a	0,64a	0,63a	0,64a
Total	7,21	7,12	7,06	7,46
Asam				
Asam aspartat acid	3,21b	4,59b	4,65b	3,15a
Asam glutamat acid	15,74c	15,31b	14,89a	15,31b
Serin	1,24ab	1,19a	1,30ab	1,38b
Histidin	0,79ab	0,76a	0,74ab	0,77b
Total	20,98	21,85	21,58	20,61

Keterangan : Huruf berbeda di belakang angka pada baris sama menunjukkan beda nyata pada $p \leq 0,05$

Hasil rata-rata 2 ulangan dengan 3 ulangan analisis

yaitu 0,074; 0,073 dan 0,066 (mg asam galat/g). Penurunan total polifenol dan peningkatan kosentrasi asam asetat yang dihasilkan sesuai dengan hasil penelitian yang diperoleh Kustyawati dan Setyani (2008) (11) dan Mulono, et al (2016) (12), yang

telah mempelajari penambahan inokulum mikroba *S. cerevisiae*, *L. lactis* dan *A. aceti* pada fermentasi biji kakao segar varietas lindak.

Penurunan total polifenol selama fermentasi dapat diduga disebabkan oleh oksidasi aktivitas

Tabel 2. Kandungan asam amino bebas biji kakao hasil perlakuan penambahan inokulum secara serentak selama fermentasi berturut-turut 72, 96 dan 120 jam (µg/g)

Asam amino	Lama Fermentasi (jam)			
	0	72	96	120
Hidrofobik				
Alanin	1,57ab	1,52a	1,66b	1,61ab
Tirosin	0,85a	0,77a	0,61a	0,62a
Valin	0,94a	1,07a	0,99a	1,06a
Phenilalanin	1,43a	1,35a	1,19a	1,35a
Isoleusin	1,02a	0,96a	0,97a	1,07a
Leusin	1,66a	1,72a	1,60a	1,83a
Methionin	0,72a	0,71a	0,70a	0,72a
Total	8,19	8,10	7,72	8,26
Asam				
Asam aspartat	3,81b	4,47b	4,53b	3,75a
Asam glutamat	15,86c	15,05b	15,03a	15,42b
Serin	1,39ab	1,25a	1,35ab	1,44b
Histidin	0,82ab	0,81a	0,78ab	0,80b
Total	21,88	21,58	21,69	21,41

Keterangan : Huruf berbeda di belakang angka pada baris sama menunjukkan beda nyata pada $p \leq 0,05$

Hasil rata-rata 2 ulangan dengan 3 ulangan analisis

Tabel 3. Kandungan asam amino bebas biji kakao kering hasil perlakuan penambahan inokulum secara bertahap selama fermentasi berturut – turut 72,96 dan 120 jam (µg/g)

Asam Amino	Lama fermentasi (jam)			
	0	72	96	120
Hidrofobik				
Alanin	1,59ab	1,55a	1,65a	1,60ab
Tirosin	0,89a	0,73a	0,65a	0,67a
Valin	1,08b	1,21a	1,12a	1,19a
Phenilalanin	1,53a	1,46a	1,31a	1,51a
Isoleusin	1,06a	1,01a	1,01a	1,03a
Leusin	1,85a	1,89a	1,76a	1,99a
Methionin	0,73a	0,73a	0,72a	0,73a
Total	7,65	8,58	8,22	8,72
Asam				
Asam aspartat	3,99b	4,35b	4,43b	3,83a
Asam glutamat	15,95c	15,11b	14,6a	15,14b
Serin	1,41a	1,28a	1,37ab	1,46b
Histidin	0,83ab	0,82a	0,79ab	0,82b
Total	22,18	21,56	21,05	21,25

Keterangan: Huruf berbeda di belakang angka pada baris sama menunjukkan beda nyata pada $p \leq 0,05$

Hasil rata-rata 2 ulangan dengan 3 ulangan analisis

enzimatik dan non enzimatik setelah kematian biji (13). Hasil penelitian ini sesuai dengan hasil yang diperoleh Misnawi *et al*, (2002) yang mempelajari aktivitas enzim pada biji kakao kering terhadap pembentukan prekursor flavor (7).

Hasil analisis asam amino tersaji pada **Tabel 1**.

Pada perlakuan kontrol, IA dan IB menunjukkan bahwa protein biji kakao kering mengalami degradasi selama fermentasi menjadi asam amino hidrofobik seperti alanin, valin, tirosin, phenilalanin,

isoleusin, leusin dan methionin. Hasil penelitian ini menunjukkan bahwa kandungan asam amino hidrofobik pada perlakuan kontrol adalah alanin, tirosin, valin, phenilalanin, isoleusin, leusin, dan methionin, di awal fermentasi berturut – turut yaitu 0,72; 0,78; 0,82; 1,26; 0,92 dan 0,65 μ g/g. Pada 72 jam fermentasi turun menjadi berturut – turut 1,32; 0,69; 0,95; 1,18; 0,87; 1,47 dan 0,64 μ g/g. Ditinjau dari keberhasilan proses fermentasi semua perlakuan diduga ada aktivitas mikroba *endogenous* mendegradasi asam amino menjadi asam amino bebas hidrofobik. Asam amino hidrofobik biji kakao naik sejalan dengan lama fermentasi yang dikendalikan oleh aktivitas enzim aspartat protease dan karboksi peptidase (14).

Selama proses fermentasi, di akhir proses diharapkan asam amino hidrofobik naik, karena asam amino hidrofobik merupakan prekursor aroma khas kakao. Hal ini sejalan dengan penelitian (14–17) yang menyatakan bahwa fermentasi biji kakao telah menurunkan hampir seluruh asam amino kecuali asam amino hidrofobik seperti alanin, tirosin, valin, phenilalanin, isoluesin, leusin dan methionin.

Hasil analisis asam amino perlakuan penambahan inokulum secara serentak menunjukkan bahwa total asam amino hidrofobik dan asam amino di akhir fermentasi berturut – turut yaitu 8,26 dan 21,41 μ g/g. Secara umum, terjadi peningkatan pada asam amino hidrofobik tetapi terjadi penurunan pada asam amino asam seperti tersaji pada **Tabel 2**. Hasil analisis ANOVA satu arah menunjukkan bahwa kosentrasi alanin perlakuan kontrol berbeda nyata terhadap perlakuan penambahan inokulum secara serentak dan secara bertahap. Pada 96 jam fermentasi, senyawa alanin dan isoleusin naik menjadi 1,66 dan 0,97 μ g/g, sedangkan senyawa tirosin, valin, phenilalanin, leusin dan methionin turun menjadi berturut – turut yaitu 0,61, 0,99, 1,19, 1,60 dan 0,70 μ g/g. Pada akhir fermentasi, senyawa alanin turun menjadi 1,61 μ g/g. Hal ini diduga terjadi adanya terdegradasi lanjut.

Enzim *endogenous* aspartat endoprotease dan karboksipeptidase berperan penting dalam konversi oligopeptida hidrofobik untuk membentuk senyawa prekursor aroma kakao, sedangkan

oligopeptida yaitu hidrofilik dan hidrofobik dihidrolisis menjadi asam amino bebas terutama leusin, valin, alanin, isoleusin, dan phenilalanin yang diperlukan untuk pembentukan komponen senyawa aroma kakao khas bereaksi dengan gula reduksi saat penyangraian (18–22).

Hasil analisis asam amino biji kakao kering perlakuan secara bertahap di akhir fermentasi menunjukkan bahwa total asam amino hidrofobik dan asam amino asam berturut – turut yaitu 8,72 dan 21,25 μ g/g yang selengkapnya tersaji pada **Tabel 3**. Hasil penelitian ini menunjukkan bahwa senyawa alanin, tirosin, valin, phenilalanin, isoleusin, leusin dan methionin di awal fermentasi berturut – turut yaitu 1,59, 0,89, 1,08, 1,53, 1,06, 1,85 dan 0,73 μ g/g. Pada 72 jam fermentasi senyawa leusin dan valin naik menjadi 1,89 dan 1,21 μ g/g, sedang senyawa alanin, tirosin, valin, phenilalanin, isoleusin dan methionin turun berturut – turut menjadi 1,55, 0,73, 1,46, 1,01 dan 0,73 μ g/g.

Jika ditinjau dari peningkatan total asam amino pada perlakuan secara bertahap menunjukkan bahwa terjadi peningkatan jumlah total asam amino yang dihasilkan. Hal ini dapat diduga dipolimerisasi pektin oleh enzim poligalakturonase (PGs) selama fermentasi yang menyebabkan kerusakan dinding sel. Difusi asam asetat dan panas, mematikan biji serta mengaktifkan enzim *endogenous* guna menghidrolisa protein menjadi asam amino hidrofobik lebih banyak.

Dugaan ini diperkuat dengan beberapa penelitian berikut enzim poligalakturonase (PGs) adalah salah satu enzim pektolitik yang pada kondisi suhu 42,5°C dan pH 4,6 dapat mendepolimerasi pektin lebih baik (23). Enzim aspartat endopeptidase menghidrolisis ikatan peptida di *Vicilin-class globulins* (VCG) pada residu asam amino hidrofobik, selanjutnya membentuk oligopeptida hidrofobik sebagai substrat bagi karboksi serin (*exo-peptidase*) yang memutus gugus karboksil pada residu asam amino hidrofobik setelah kematian biji (24,25,12,21,26–28).

KESIMPULAN

Perlakuan penambahan inokulum secara bertahap dapat menurunkan kandungan polifenol.

Kandungan total asam amino bebas hidrofobik dapat dinaikkan melalui fermentasi. Perlakuan penambahan inokulum secara serentak dan penambahan inokulum secara bertahap selama fermentasi dapat diidentifikasi senyawa volatil khas biji kakao yaitu 3 methyl butanal, 3 metil butanoat, benzil alkohol dan etil benzoat.

RUJUKAN

- Schwan RF. Cocoa fermentations conducted with a defined microbial cocktail inoculum. *Appl Environ Microbiol*. American Society for Microbiology; 1998 Apr;64(4):1477–83.
- Owusu. Influence of Raw Material and Processing on Aroma in Chocolate, Ph.D. Thesis. University of Copenhagen; 2010.
- Rodriguez-Campos J, Escalona-Buendía HB, Orozco-Avila I, Lugo-Cervantes E, Jaramillo-Flores ME. Dynamics of volatile and non-volatile compounds in cocoa (*Theobroma cacao* L.) during fermentation and drying processes using principal components analysis. *Food Res Int*. 2011 Jan;44(1):250–8.
- Rodriguez-Campos J, Escalona-Buendía HB, Contreras-Ramos SM, Orozco-Avila I, Jaramillo-Flores E, Lugo-Cervantes E. Effect of fermentation time and drying temperature on volatile compounds in cocoa. *Food Chem*. 2012 May 1;132(1):277–88.
- Misnawi, Jinap S. Effect of cocoa bean polyphenols on sensory properties and their changes during fermentation. *Pelita Perkeb*. 2003;19(2):90–103.
- Wollgast J, Anklam E. Review on polyphenols in *Theobroma cacao*: changes in composition during the manufacture of chocolate and methodology for identification and quantification. *Food Res Int*. 2000 Jul;33(6):423–47.
- Jinap, Misnawi S, Nazamid S, Jamilah B. Activation of remaining key enzymes in dried under-fermented cocoa beans and its effect on aroma precursor formation. *Food Chem* [Internet]. 2002;78(4):407–17. Available from: <http://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0308814602001206>
- Ganda Putra G., Harjiono, Susanto T, Kumalaningsih S, Aulanni'am. Optimasi kondisi depolimerisasi pulp biji kakao oleh enzim poligalakturonase endojinus. *J Tek Ind*. 2008;9(1):124–34.
- Noor-Soffalina SS, Jinap S, Nazamid S, Nazimah SAH. Effect of polyphenol and pH on cocoa Maillard-related flavour precursors in a lipidic model system. *Int J Food Sci Technol*. Blackwell Publishing Ltd; 2009 Jan;44(1):168–80.
- Ikrawan Y, Chaiseri S, Vungdeethum O. Effect of fermentation time on pyrazine concentration of Thai forsero beans. *Kasesart J (Natural Sci*. 1997;31:479–87.
- Kustyawati ME, Setyani S. Pengaruh penambahan inokulum campuran terhadap perubahan kimia dan mikrobiologi selama fermentasi coklat. *J Teknol dan Ind Has Pertan*. 2012;13(2).
- Apriyanto M. Changes in chemical properties of dried cocoa (*Theobroma cacao*) beans during fermentation. *Int J Fermented Foods*. 2016;5(1):11.
- Thomson S., Miller K., Lopez A. *Cocoa and coffee*. In: Doyle P., Bechat LR, Montivile, editors. *food microbiology and fundamental and frontiers* 4th. 4th ed. Washington DC: T.J. Asm Press; 2000.
- Kirchoff P., Biehl B., Crone G. Peculiarity of the accumulation of free amino acid during cocoa fermentation. *Int Food Res J*. 1989;17:763–74.
- Voigt J, Biehl B, Wazir SKS. The major seed proteins of *Theobroma cacao* L. *Food Chem*. 1993 Jan;47(2):145–51.
- Dodo HW, Fritz PJ, Furtek DB. A cocoa 21 kilo Dalton seed protein has trypsin inhibitory activity. *Café Cacao Téa*. 1992;36:279–84.
- Dodo HW, Furtek DB. Cloning and sequencing of a gene encoding a 21kDa trypsin inhibitor from *Theobroma cacao* L. *Cafe Cocoa*. 1994;38:113–7.
- Voigt J, Biehl B, Heinrichs H. In-vitro formation of cocoa-specific aroma precursors : aroma-related peptides generated from cocoa-seed protein by co-operation of an aspartic endoprotease and a carboxypeptidase. *Food Chem*. 1994;49:173–80.

19. Biehl B, Heinrichs J, Voigt G, Bytof G, Serrano P. Nature of proteases and their action on storage proteins in cocoa seeds during germination as compared with fermentation. 12 th Cocoa Research Conference, Salvador Lagos, Nigeria: Cocoa Producers Alliance. Salvador. Lagos, Nigeria; 1966. p. 18–23.
20. Kirchhoff, P.M., Biehl, B., Ziegeler-Berghausen, H., Hammoor, M., dan Lieberei M. Kinetics of the formation of free amino acids in cocoa seeds during fermentation. *Food Chem.* 1989;34:161–79.
21. Ziegleder G, Biehl B. Analysis of cocoa flavour components and flavour precursors. In: Lickens HF, Jackson JF, editors. *Analysis of Non Alcoholic Beverages, Methods of Plant Analysis*, vol 8. Springer Verlag, Heidelberg, Germany; 1988. p. 321–93.
22. Kosim M, Surya RP. Pengaruh suhu pada protease dari bacillus subtilis. Intitut Teknologi Surabaya; 2010.
23. Biehl B, Voigt J. Biochemistry of cocoa flavour precursors. 12th International Cocoa Research Conference, Salvador, Brazil. Salvador, Brazil: Lagos, Nigeria: Cocoa producers Alliance; 1996. p. 929–38.
24. Heriyawan. Perbaikan proses fermentasi biji kakao kering jemur dengan penambahan kanji yang tepat. Fakultas Pertanian Universitas Gadjah Mada; 2015.
25. Donny Widianto, Ajeng Dara Pramita dan SW. Perbaikan proses fermentasi biji kakao kering dengan penambahan tetes tebu, khamir, dan bakteri asam asetat. *J Teknosains*. 2013;3(1):38–44.
26. Hansen CE, Olmo M del, Burri C. Enzyme activities in cocoa beans during fermentation. *J Sci Food Agric.* John Wiley & Sons, Ltd; 1998 Jun;77(2):273–81.
27. Putranto WS. Aktivitas proteolitik *Lactobacillus acidophilus* dalam fermentasi susu sapi. *J Ilmu Ternak*. 2007;7(1).
28. Pasau C. Efektivitas penggunaan asam asetat pada pemeraman biji kakao segar sebagai analog fermentasi. AGROTEKBIS. 2013;1(2).