

instiper 13

jurnal_21827

 21 sep 2024

 Cek Plagiat

 INSTIPER

Document Details

Submission ID

trn:oid:::1:3015402277

14 Pages

Submission Date

Sep 21, 2024, 11:39 AM GMT+7

2,548 Words

Download Date

Sep 21, 2024, 11:42 AM GMT+7

15,240 Characters

File Name

Naskah_Sulisyanto_BISSMILAH_12345fix_2_agroforetech123.docx

File Size

96.2 KB

17% Overall Similarity

The combined total of all matches, including overlapping sources, for each database.

Filtered from the Report

- ▶ Bibliography
 - ▶ Quoted Text
-

Top Sources

15%	 Internet sources
11%	 Publications
1%	 Submitted works (Student Papers)

Integrity Flags

0 Integrity Flags for Review

No suspicious text manipulations found.

Our system's algorithms look deeply at a document for any inconsistencies that would set it apart from a normal submission. If we notice something strange, we flag it for you to review.

A Flag is not necessarily an indicator of a problem. However, we'd recommend you focus your attention there for further review.

Top Sources

- 15% Internet sources
11% Publications
1% Submitted works (Student Papers)
-

Top Sources

The sources with the highest number of matches within the submission. Overlapping sources will not be displayed.

Rank	Type	Source	Percentage
1	Internet	media.neliti.com	3%
2	Internet	jurnal.instiperjogja.ac.id	3%
3	Internet	journal.instiperjogja.ac.id	2%
4	Internet	journal.ugm.ac.id	1%
5	Internet	123dok.com	1%
6	Internet	id.123dok.com	1%
7	Student papers	Sriwijaya University	0%
8	Internet	ejournal.uin-suska.ac.id	0%
9	Internet	jurnal.polinela.ac.id	0%
10	Internet	e-journal.ip3kamandanu.com	0%
11	Internet	ejurnal.umri.ac.id	0%

12	Internet	jurnal.ustjogja.ac.id	0%
13	Publication	Dewi Masruroh Ahmad Qusyairiy, Mohamad Nasirudin, Mazidatul Faizah. "Penga..."	0%
14	Internet	protan.studentjournal.ub.ac.id	0%
15	Internet	repositori.uma.ac.id	0%
16	Publication	Yani Suryani, Iman Hernaman, Ningsih Ningsih. "PENGARUH PENAMBAHAN UREA..."	0%
17	Publication	Mutiara Yaumalika, Arifah Rahayu, Sjarif Avitidjadi Adimihardja. "EFFICACY OF SE..."	0%
18	Internet	garuda.kemdikbud.go.id	0%
19	Internet	journal.ipb.ac.id	0%
20	Publication	Antonius Th. Metboki. "Pengaruh Jenis Biochar terhadap Pertumbuhan dan Hasil ..."	0%
21	Internet	text-id.123dok.com	0%
22	Publication	Krisantus Tri Pambudi Raharjo, Remigius Takaeb. "Pengaruh Modifikasi Media Ar..."	0%
23	Publication	Tomas Kiik, Oktovianus Rafael Nahak, Roberto I. C. O. Taolin. "Efektivitas Bokashi..."	0%
24	Internet	repo.unand.ac.id	0%

AGROFORETECH

Volume 2, Nomor 2, September 2024

Pematahan Dormansi Benih dan Pengguna Eco Enzyme Pengaruhnya Terhadap Perkecambahan dan Pertumbuhan Bibit Mucuna (*Mucuna bracteata*)

Sulisyanto¹, Neny Andayani², Achhmad Himawan²

Program Studi Agroteknologi, Fakultas Pertanian INSTIPER Yogyakarta

E-mail Korespondensi : suyantosulis719@gmail.com

ABSTRACT

Tujuan daripada penelitian ini adalah untuk mengetahui bagaimana pengaruh eco-enzim dan perlakuan pematahan dormansi terhadap perkecambahan dan perkembangan bibit *Mucuna bracteata*. Institut Pertanian KP2 Stiper yang terletak di Desa Maguwoharjo, Kecamatan Depok, Kabupaten Sleman, DIY, akan menjadi lokasi penelitian ini. Tepatnya 118 meter di atas permukaan laut. Periode penelitian ini adalah bulan Maret sampai Maret 2024. Penelitian ini menggunakan percobaan lapangan dan menggunakan rancangan faktorial dengan dua faktor yang disusun menggunakan rancangan acak lengkap (RAL). Aspek pertama adalah penghentian dormansi, yang melibatkan tiga perlakuan berbeda: benih yang tidak diberi perlakuan, skarifikasi, dan perendaman dalam air panas antara 40 dan 50 derajat Celcius. Analisis Varians (ANOVA) digunakan untuk menguji data penelitian pada tingkat signifikansi 5%. Pengujian tambahan dapat dilakukan pada taraf signifikansi 5% dengan menggunakan Penilaian *Duncan Multiple Test* (DMRT) jika terdapat perbedaan nyata antar perlakuan. Benih *Mucuna bracteata* berkecambah secara merata ketika dormansinya dipatahkan dengan perlakuan skarifikasi dan perendaman air panas.

Kata kunci : Pematahan dormansi, *mucuna bracteata*, eco enzyme

PENDAHULUAN

Pada perkebunan kelapa sawit, mucuna (*Mucuna bracteata*) merupakan tanaman penutup tanah. Tanaman penutup tanah ini dibawa ke negara bagian Tripura di India Utara oleh Golden Hope, yang membawanya ke sana dari Malaysia pada tahun 1991. Tanaman ini memenuhi syarat untuk dikategorikan sebagai tanaman penutup tanah. (Anonim, 2018). Biomassa tanaman legum lebih tinggi dibandingkan jenis penutup tanah lainnya. Perkebunan besar karet dan kelapa sawit ditanami mucuna karena dianggap

lebih baik dalam menghambat pertumbuhan gulma pesaingnya dan menjadi tanaman polong-polongan yang dapat memfiksasi nitrogen bebas dari udara (Anonim, 2018). Penutup tanah Mucuna lebih unggul dibandingkan penutup tanah standar jika ditanam di lahan kelapa sawit. Setelah dua bulan penanaman, penutup tanah Mucuna dapat meningkatkan kadar nitrogen tanah dari kategori rendah hingga sedang. Hal ini disebabkan tanaman polong-polongan mempunyai bintil akar yang mampu mengikat nitrogen dalam jumlah besar dari atmosfer. Selain itu, Mucuna menghasilkan biomassa dalam jumlah besar. Mucuna menghasilkan banyak biomassa, yang meningkatkan kesuburan tanah dengan memulihkan unsur hara ke dalam tanah. Dengan kata lain, menambahkan mucuna ke dalam tanah dapat memperbaikinya secara organik sekaligus bermanfaat bagi lingkungan (Achmad, 2020).

Mucuna memiliki keuntungan tambahan karena tumbuh jauh lebih cepat dibandingkan tanaman penutup tanah lainnya, yaitu mempercepat proses peneduh tanah, menghambat pertumbuhan gulma, dan meningkatkan retensi air tanah, sehingga tanaman utama tidak menderita selama musim kemarau yang singkat. Kurang dari 66% nutrisi nitrogen di LCC diikat oleh Rhizobium dari udara (Diantoro, 2017). Penanaman dan pemeliharaan tanaman penutup tanah berupa kacang-kacangan atau Leguminosae cover crops menjadi tugas penting dalam pembangunan perkebunan kelapa sawit, terutama pada tahap penyiapan lahan sebelum penanaman bibit kelapa sawit di lapangan. Eksekusi yang tepat dari tugas-tugas ini sangatlah penting. Hal ini sangat penting bagi pengembangan perkebunan kelapa sawit secara keseluruhan. Penetapan tanaman penutup tanah merupakan kebijakan yang sudah lama diterapkan di sektor perkebunan, khususnya perkebunan kelapa sawit. Pengembangan legum ini berupaya memperbaiki struktur tanah, menghambat pertumbuhan gulma, mengikat nitrogen untuk meningkatkan kandungan nitrogen tanah, memperkaya bahan organik, dan mengatasi erosi permukaan dan pencucian unsur hara. Mucuna merupakan salah satu jenis kacang-kacangan penutup tanah yang sering dimanfaatkan (Wiwin Dyah Uly Parwati, 2018).

Mucuna memiliki cangkang keras sehingga sulit berkecambah; oleh karena itu, prosedur fisik, mekanis, atau kimia diperlukan untuk memutus fase dormansi. Proses skarifikasi, kadang-kadang disebut sebagai perlakuan fisik, melibatkan penghilangan kulit biji atau testa. Amplas digunakan untuk menggosok biji mucuna pada saat proses skarifikasi. Hal ini memungkinkan embrio untuk tumbuh tanpa hambatan karena air dan gas mudah masuk ke dalam benih, sehingga memudahkan proses imbibisi (Siagian dan Tistama, 2005).

Dormansi adalah suatu keadaan pertumbuhan yang mana benih berusaha untuk berkecambah tetapi tidak terjadi sampai kondisi dan lingkungan yang mendukung untuk terjadinya proses ini. Penyebab

dormansi Mucuna dapat terjadi pada kulit yang mengeras serta liat maka dari itu tidak mudah untuk terjadi proses perkecambahan. Perlakuan stratifikasi kulit benih (testa) serta melakukan pembuangan sebagian testa dengan maksud supaya embrio dapat cepat berkecambah tanpa adanya kendala. Tetapi, penerapan uji coba sulit dilaksanakan penyebab utamanya yaitu benih memiliki ukuran yang kecil, kulit keras, serta liat menurut Sari et al., (2014).

METODE PENELITIAN

Institut Pertanian KP2 Stiper yang terletak di Desa Maguhoharjo, Kecamatan Depok, Kabupaten Sleman, Daerah Istimewa Yogyakarta, menjadi lokasi penelitian ini. Waktu penelitian di lakukan pada bulan maret 2024 – mei 2024. Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah benih *Mucuna bracteata*, Air, Ecoenzyme. Alat yang dibutuhkan dalam penelitian ini adalah polybag, 20 x20 cm, cangkul, kamera digital, gunting, timbangan digital, ayakan, meteran, oven listrik, gunting pangkas dan pisau. Dalam penelitian menggunakan metode penelitian factorial yang di susun dalam Rancangan Acak Lengkap (RAL) dengan pola factorial yang terdiri dari 2 faktor. Faktor pertama yaitu perlakuan pematahan dormansi yang terdiri dari 3 aras dari 3 perlakuan M1 : Secara skarifikasi dengan digosok dengan amplas. M2 : Perendama airpanas dengan suhu 40°C - 50°C. M3: Perendaman dengan asam pekat (HCL). Factor kedua adalah pemberian konsenterasi Ecoenzyme sebagai anak petak terdiri dari 4 aras E0 =0 ml /1 E1 = 1 ml /1, E2 = 2 ml /1, E3 = 2 ml/1. Parameter yang diperhatikan adalah: panjang sulur (cm), jumlah daun (helai), berat segar (g) dan berat kering (g) akar, panjang akar (cm), dan panjang akar (cm). berat segar dan kering (g) kanopi. Analisis Varians (ANOVA) digunakan untuk menguji data pada tingkat signifikansi 5%. *Duncan Multiple Rangen Test* (DMRT) digunakan pada tingkat signifikansi 5% untuk memantau perlakuan yang menunjukkan dampak besar.

HASIL DAN PEMBAHASAN

A. Perkembahan benih

Hasil penelitian (tabel 1) menunjukkan bahwa perlakuan skarifikasi, presentasi benih berkecambah tertinggi yaitu 82% sedangkan perlakuan perendaman air panas yaitu 75%. dan benih tidak di perlakukan 25% jumlah benih yang berkecambah disajikan pada tabel 1.

Tabel 1. Jumlah benih yang berkecambah pada hari pengamatan

Nama perlakuan	H-1	H-2	H-3	H-4	H-5	H-6	H-7	H-8	H-9	H-10
Benih skarifikasi	0	10	40	60	60	75	75	87	87	87
Benih di perlakuan	0	6	35	57	65	67	69	75	75	75
Benih tidak di perlakukan	0	0	2	11	14	17	17	21	21	25

B. Pertumbuhan bibit tanaman diamati pada beberapa parameter berikut :

1. Tinggi tanaman

Hasil analisis sidik ragam tinggi bibit menunjukkan bahwa interaksi nyata antara perlakuan pematahan dormansi dengan dosis ecoenzyme tidak terlihat. Perolehan analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata , perlakuan eco enzyme tidak menunjukkan berda nyata .Rerata data disajikan pada tabel 2.

Tabel 2. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap tinggi tanaman *Mucuna bracteata*

	Pematahan Dormansi			Rerata
	Skarifikasi	Perendaman air panas	Tidak di perlakukan	
Ecoenzyme	0 ml/l	276,33	260,00	301,83
	1 ml/l	313,83	292,50	307,50
	2 ml/l	313,33	348,00	285,17
	3 ml/l	303,67	304,50	301,67
Rerata		301,79 a	301,25 a	299,04 a
				-

Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan interaksi yang signifikan tidak ada menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

2.Jumlah Daun

Perlakuan pemecah dormansi dan ekoenzim tidak berinteraksi nyata, sesuai dengan hasil analisis varians jumlah daun. Temuan analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak berbeda secara signifikan satu sama lain, perlakuan ecoenzyme tidak menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengmatan disajikan pada tabel 3.

Tabel 3. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap jumlah daun tanaman *Mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air panas	Tidak di perlakukan	
Ecoenzyme	0 ml/l	64,83	67,50	72,17	68,17 p
	1 ml/l	72,67	73,67	75,33	73,89 p
	2 ml/l	78,67	94,17	69,00	80,61 p
	3 ml/l	74,83	82,33	78,50	78,56 p
Rerata		72,75 a	79,42 a	73,75 a	-

Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

3.Diameter batang

Analisis ragam data diameter batang menunjukkan bahwa terapi pemutusan dormansi dan ekoenzim tidak berinteraksi nyata. Temuan analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak berbeda secara signifikan satu sama lain, perlakuan eco enzyme tidak menunjukkan berbeda nyata.

Rerata data di sajikan pada tabel 4.

9
Tabel 4. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap diameter batang tanaman *Mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakuan	
Ecoenzyme	0 ml/l	1,88	1,96	2,03	1,96 p
	1 ml/l	2,35	2,13	2,43	2,31 p
	2 ml/l	2,48	3,01	2,41	2,63 p
	3 ml/l	2,53	2,81	2,29	2,54 p
Rerata		2,31 a	2,48 a	2,29 a	-

20
1
Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

3
4. Berat segar tajuk

Hasil analisis sidik ragam berat segar tajuk menunjukkan tidak ada interaksi nyata pada ecoenzyme. Hasil analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata, perlakuan eco enzyme menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengamatan di sajikan pada tabel 5.

9 Tabel 5. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap berat segar tajuk tanaman *Mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakuan	
Ecoenzyme	0 ml/l	47,06	53,80	83,13	61,33 P
	1 ml/l	74,26	80,16	75,69	76,70 p
	2 ml/l	105,92	136,16	73,75	105,28 p
	3 ml/l	56,15	98,60	107,44	87,40 p
Rerata		70,85 a	92,18 a	85,00 a	-

23 1 Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

Pengerian tabel 5 jadi perlakuan eco enzyme lebih tinggi dari pangamatan berat segar tajuk pada pemberian konsentrasi eco nzyme 2ml/l

3 5.Berat segar akar

Hasil analisis sidik ragam berat segar akar menunjukkan bahwa tidak ada intraksi nyata pada perlakuan pematahan dormansi dengan dosis ecoenzyme. Hasil analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata, perlakuan ecoenzyme menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengamatan di sajikan pada tabel 6.

Tabel 6. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap berat segar akar tanaman *Mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakukan	
Ecoenzyme	0 ml/l	2,76	3,21	3,99	3,32 P
	1 ml/l	6,25	4,68	7,29	6,07 p
	2 ml/l	7,34	9,09	5,09	7,17 p
	3 ml/l	7,40	6,45	8,75	7,53 p
Rerata		5,94 a	5,86 a	6,28 a	-

1 Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

22 (-) : Interaksi tidak berbeda nyata

Pengertian tabel 6 jadi perlakuan eco enzyme lebih tinggi dari pengamatan berat segar akar pada pemberian konsentrasi eco enzyme 3ml/l

6.Panjang akar

16 Hasil analisis sidik ragam panjang akar menunjukkan bahwa tidak ada intraksi nyata antara perlakuan pematahan dormansi dengan dosis ecoenzyme. Hasil analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata, perlakuan ecoenzyme menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengamatan disajikan pada tabel 7.

Tabel 7. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap panjang akar tanaman *Mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakukan	Rerata
Ecoenzyme	0 ml/l	34,67	36,83	37,50	36,33 P
	1 ml/l	63,83	47,17	51,67	54,22 p
	2 ml/l	71,67	75,33	44,50	63,83 p
	3 ml/l	59,17	69,17	57,00	61,78 p
Rerata		57,33 a	57,13 a	47,67 a	-

Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

Pengertian tabel 7 jadi perlakuan eco enzyme lebih tinggi dari pengamatan berat kering tajuk pada pemberian konseentrasi eco enzyme 2ml/l

7. Berat kering tajuk

Hasil analisis sidik ragam berat kering tajuk menunjukkan bahwa tidak ada intraksi nyata antara perlakuan pematahan dormansi dengan dosis ecoenzyme. Hasil analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata, perlakuan ecoenzyme tidak menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengamatan disajikan pada tabel 8.

Tabel 8. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap berat kering tajuk tanaman *mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakukan	
Ecoenzyme	0 ml/l	18,13	13,98	23,97	18,69 p
	1 ml/l	28,36	19,94	23,43	23,91 p
	2 ml/l	34,94	30,41	20,44	28,60 p
	3 ml/l	25,34	20,90	28,28	24,84 p
Rerata		26,69 a	21,31 a	24,03 a	-

Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

8. Berat kering akar

Hasil analisis sidik ragam berat kering akar pada lampiran 5. menunjukkan bahwa tidak ada intraksi nyata antara perlakuan pematahan dormansi dengan dosis ecoenzyme. Hasil analisis menunjukkan bahwa perlakuan pematahan dormansi tidak terdapat beda nyata, perlakuan ecoenzyme t menunjukkan perbeda nyata. Rerata data pengamatan disajikan pada tabel 9.

Tabel 9. Pengaruh pematahan dormansi dan penggunaan ecoenzyme terhadap berat kering akar tanaman *mucuna bracteata*

		Pematahan Dormansi			Rerata
		Skarifikasi	Perlakuan air hangat	Tidak di perlakukan	
Ecoenzyme	0 ml/l	1,43	0,71	1,18	1,11 P
	1 ml/l	2,07	1,22	2,24	1,84 p
	2 ml/l	2,43	2,58	1,30	2,10 p
	3 ml/l	2,22	2,03	2,54	2,26 p
Rerata		2,04 a	1,64 a	1,81 a	-

Keterangan: Pada taraf signifikansi 5%, rata-rata pada baris dan kolom yang sama diikuti huruf yang sama menunjukkan tidak adanya interaksi yang signifikan menurut DMRT.

(-) : Interaksi tidak berbeda nyata

Pengertian tabel 9 jadi perlakuan eco enzyme lebih tinggi dan pengamatan berat kering akar pada pemberian konsentrasi eco enzyme 2ml/l

KESIMPULAN

Hasil pengamatan yang dilakukan terhadap data menghasilkan perolehan kesimpulan sebagai berikut:

1. Pematahan dormansi dengan skarifikasi menunjukkan perlakuan perkecambahan tertinggi 87% , yang paling rendah benih yang tidak diperlakukan yaitu 25%
2. pada pematahan dormansi tidak pengaruh terhadap pemberian bibit *mucuna bracteata*
3. Pemberian ecoenzyme pengaruh nyata pada pertumbuhan berat segar tajuk, berat segar akar , Panjang akar dan berat kering akar pada tanaman *mucuna bracteata*

DAFTAR PUSTAKA

- Achmad, G. S. (2020). Uji Efektivitas Leguminosae Cover Crop (LCC) Mucuna bracteata Dan Mucuna pruriens Sebagai Tumbuhan Penutup tanah Paa Beberapa Jenis Tanah Marginal. *Journal Information*, 21(2), 1–8.
- Anonim, U. M. (2018). *Pematahan Dormansi Dan Pemberian Zat Pengatur Tumbuh (ZPT) Alami Terhadap Daya Kecambah Dan Pertumbuhan Biji Mucuna Bracteata*. 91.
- Diantoro, D. A. N. (2017). Pengaruh Tandan Kosong Dan Pupuk P Terhadap Pertumbuhan Mucuna bracteata. *AGROMAST*, 2(2), 1–17.
- Dwinka Irawan,I.,Asmarniyah, S. . & S. M. (2023). Aplikasi Berbagai Dosis Biochar dan Konsentrasi Eco Enzym Terhadap Pertumbuhan Hasil dan Kualitas Tanaman Seledri (Apium Graveolens) pada model budidaya urban farming. *Agronomia*, 11(1), 319–338.
- Elin Amelia, Ety Rosa Setyawati, D. P. P. (2021). *Pengaruh Pemberian Pupuk Fosfor Dan Dolomit Terhadap Pertumbuhan Legum Mucuna bracteata*. 20(1), 1–6.
- Hamzah, M. (2014). Pengaruh Berbagai Metode Pematahan Dormansi Biji Terhadap Daya Kecambah Dan Pertumbuhan Vegetatif. *Photon: Jurnal Sain Dan Kesehatan*, 5(1), 1–5. <https://doi.org/10.37859/jp.v5i1.187>
- Hidayat RS, T., & Marjani, M. (2018). Teknik Pematahan Dormansi untuk Meningkatkan Daya Berkecambah Dua Aksesi Benih Yute (Corchorus olitorius L.). *Buletin Tanaman Tembakau, Serat & Minyak Industri*, 9(2), 73. <https://doi.org/10.21082/btsm.v9n2.2017.73-81>
- Junaidi,M.R.,Zaini,M.,Ramadhan, Hasan,M.,Ranti,B.Y.Z.B., F. F. (2021). Pembuatan Eco-Enzyme Sebagai Solusi Pengolahan Limbah Rumah Tangga. *Jurnal Pembelajaran Pemberdayaan Masyarakat*, 2(2), 118–123.
- Kartika, M, S., & M, S. (2015). Pematahan dormansi benih kelapa sawit (*Elaeis guineensis* Jacq.) menggunakan KNO₃ dan skarifikasi. *Jurnal Enviagro Pertanian Dan Lingkungan*, 8(2), 48–55.
- Nurmiaty, Y., Ermawati, E., & Purnamasari, V. W. (2014). Pengaruh Cara Skarifikasi Dalam Pematahan Dormansi Pada Viabilitas Benih Saga Manis (*Abrus precatorius* [L.]). *Jurnal Agrotek Tropika*, 2(1),

73–77. <https://doi.org/10.23960/jat.v2i1.1933>

Prasetya, Y. (2016). Pengaruh Pematahan Dormansi Pada Benih *Mucuna bracteata*. *AGROMAST*, 1(1).