

Ekstrak Daun Moringa Oleifera Terhadap Jumlah Folikel Tikus Model Sindroma Ovarium Polikistik

by Dessy Amalia

Submission date: 18-Feb-2022 12:15PM (UTC+0800)

Submission ID: 1765172863

File name: 49._Artikel.pdf (308.14K)

Word count: 6163

Character count: 40268

Ekstrak Daun *Moringa oleifera* terhadap Jumlah Folikel Tikus Model Sindroma Ovarium Polikistik

Desy Amelia^{*1}, Budi Santoso², Bambang Purwanto³

¹Mahasiswa Magister Program Studi Ilmu Kesehatan Reproduksi Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga; Jalan Mayjen.Prof.Dr.Moestopo no.47 Surabaya, telp. 031-5030251, fax:031-5022472

²Departemen Obstetri dan Ginekologi Fakultas Kedokteran-Rumah Sakit Dr.Soetomo Universitas Airlangga; Jalan Mayjend Prof. Dr. Moestopo No. 6 – 8 Surabaya, telp. 031-5501078, fax: 031-5022472

³Departemen Fisiologi Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga; Jalan Mayjen.Prof.Dr.Moestopo no.47 Surabaya, telp. 031-5030251, fax:031-5022472

e-mail:¹dessyamelia99@gmail.com, ²prof.budisantoso.apji@gmail.com, ³bpoifo@gmail.com

Abstrak

Sindroma Ovarium Polikistik (SOPK) adalah gangguan endokrin-metabolik yang memberi konsekuensi berat untuk kesehatan wanita, termasuk paling banyak menyebabkan infertilitas. Resistensi insulin merupakan kelainan metabolik yang paling umum pada SOPK. *Moringa oleifera* terbukti dapat meningkatkan ekspresi insulin dan menurunkan derajat pada diabetes mellitus, sehingga hal ini memungkinkan dapat meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-resistensi insulin. Tujuan penelitian untuk mengetahui pengaruh ekstrak daun *Moringa oleifera* dalam berbagai dosis dapat meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-resistensi insulin. Metode penelitian menggunakan tikus putih strain Wistar (*Rattus norvegicus*) 100-130 gram yang dibagi menjadi lima kelompok, yaitu kontrol normal, kontrol SOPK-resistensi insulin, SOPK-resistensi insulin diberi metformin, SOPK-resistensi insulin diberi ekstrak daun *Moringa oleifera* 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB. Model SOPK-resistensi insulin dibuat dengan menginjeksi testoteron propionat selama 28 hari, setelah itu dilanjutkan pengobatan selama 14 hari. Penelitian ini menganalisis jumlah folikel pada ovarium tikus. Hasil penelitian menunjukkan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin menunjukkan penurunan jumlah folikel secara signifikan dibandingkan dengan kelompok kontrol normal ($p < 0.05$). Kelompok metformin dan ekstrak daun *Moringa oleifera* menunjukkan peningkatan signifikan jumlah folikel dibandingkan dengan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin ($p < 0.05$). Kesimpulan penelitian menunjukkan ekstrak daun *Moringa oleifera* meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-resistensi insulin.

Kata kunci—sindroma ovarium polikistik, *Moringa oleifera*, jumlah folikel

6

Abstract

Polycystic Ovary Syndrome (PCOS) is an endocrine-metabolic disorder that has severe consequences for women's health that including the most causing of infertility. Insulin resistance is a frequent metabolic disorder in PCOS. *Moringa oleifera* has been shown to increase insulin expression and decrease the degree of insulin in diabetes mellitus, therefore it is expected that *Moringa oleifera* could increase number of follicle in female PCOS-insulin resistant rats. We aimed to prove the effect of *Moringa oleifera* leaf extract in various doses might increase number of follicle in female PCOS-insulin resistant rats. The Methode used old white rat of Wistar strain (*Rattus norvegicus*) 100-130 grams were divided into five groups (n=8) including normal control, PCOS-insulin resistance, PCOS-insulin resistance given metformin and PCOS-resistance insulin were given *Moringa oleifera* leaf extract in two doses. Then, the PCOS model-insulin resistance by injection of testosterone propionate for 28 days. After 14 days treatment, we analyzed number of follicle. PCOS- insulin resistance control group showed that a significant decrease number of follicle ($p<0.05$) compared with normal control group. Treatment of *Moringa oleifera* leaf extract and metformin group significantly increased number of follicle compared to PCOS-insulin resistance control group ($p<0.05$). The conclusion showed that *Moringa oleifera* could increased number of follicle in female PCOS-insulin resistance rats.

Keywords— Polycystic ovary syndrome, *Moringa oleifera*, number of follicle

1. PENDAHULUAN

Polycystic Ovary Syndrome (PCOS) atau Sindroma Ovarium Polikistik (SOPK) adalah gangguan endokrin-metabolik yang memberi konsekuensi berat untuk kesehatan wanita, termasuk paling banyak menyebabkan infertilitas (Rojas et al., 2014). Sindroma ovarium polikistik terjadi pada wanita usia reproduksi, yaitu 6-10% berdasarkan pada kriteria US *National Institutes of Health* (NIH) dan mencapai setinggi 15% dengan menggunakan *Rotterdam criteria 2003* (Fauser et al., 2012). Menurut hasil *National Health and Medical Research Council* (NHMRC) tahun 2015, didapatkan prevalensi SOPK sebanyak 12-21% wanita usia reproduksi di Australia berdasarkan *ESHRE/ Rotterdam criteria 2003*.

Sindroma ovarium polikistik (SOPK) merupakan gangguan heterogenesis, multifaktor, kompleks genetik dan endokrin (Rojas et al., 2014). SOPK berdasarkan *ESHRE/ Rotterdam Criteria 2003* didiagnosis jika terdapat dua dari tiga kriteria berikut ini: ovarium polikistik, oligo-ovulasi/anovulasi atau bukti klinis atau biokimia dari hiperandrogenisme. Selain kriteria di atas, etiologi lain seperti Cushing Syndrome, *androgen producing tumours* dan *congenital adrenal hyperplasia* harus di singkirkan (Fauser et al., 2012).

Etiologi dan patogenesis secara pasti dari kelainan ini belum dapat dipastikan, namun pada beberapa penelitian selanjutnya disepakati kelainan ini dipengaruhi secara genetik melalui *autosomal dominal mode of inheritance* (terutama dari paternal origin) (El-Sharkawy, Abdelmoteleb, Aly, & Kabel, 2014). Patogenesis SOPK meliputi sekresi gonadotropin yang abnormal, steroidogenesis yang abnormal, resistensi insulin, disregulasi *p450c17*, dan genetik (Rusnasari, 2005). Resistensi insulin (71%) merupakan kelainan metabolik yang paling umum pada SOPK dengan kejadian sindrom metabolik (31,5%) (Zeyneloglu & Esinler, 2007).

Resistensi insulin didefinisikan sebagai ketidakmampuan tubuh untuk beradaptasi dengan asupan normal glukosa atau ketidakmampuan insulin menghasilkan efek fisiologis metabolik yang memadai bagi

tubuh (Djuwantono, Tjahyadi, & Ritonga, 2010). Resistensi insulin mengarah pada kompensasi hiperinsulinemia, meningkatkan produksi androgen di ovarium dengan meningkatkan frekuensi GnRH dan sekresi pulsasi LH. Insulin dan *Insulin-Like Growth Factor-1* (IGF-I) bertanggung jawab mengganggu ovulasi. Insulin dan IGF-1 secara tidak langsung juga dapat meningkatkan kadar androgen dengan menurunkan produksi SHBG (*Sex Hormone Binding Globulin*) di hati dan menekan sintesis IGFBP-1 (*Insulin Like Growth Factor Binding Protein-1*) secara langsung, cepat, dan lengkap baik di hati dan ovarium sehingga level IGF-I, IGF-II, dan testosteron bebas meningkat. Hal ini meningkatkan resiko jangka panjang diabetes mellitus tipe 2 dan penyakit kardiovaskular (Rojas et al., 2014).

Pertumbuhan dan perkembangan folikel dikontrol oleh sistem kompleks yang melibatkan sumbu hipotalamus-hipofisa-ovarium. hormon gonadotropin mempunyai peran penting dalam kontrol tersebut (Siregar, Linggi, Riady, & Armansyah, 2006). Hormon gonadotropin yang terlibat dalam kontrol folikulogenesis adalah FSH dan LH. Hormon FSH berfungsi menginisiasi pertumbuhan folikel, sedangkan LH berfungsi menstimulasi pertumbuhan dan rupturnya folikel (Siregar et al., 2006).

Ovarium adalah sumber utama dari androstenedion berlebihan dan testosteron pada wanita hiperandrogen. Ovarium memainkan peran utama hiperandrogenisme pada perempuan meskipun tidak eksklusif. Steroidogenesis dalam folikel ovarium dicapai melalui kerjasama antara sel teka dan granulosa. Sel teka adalah sumber eksklusif androstenedion pada perempuan. Enzim *17E-hidroksisteroid dehidrogenase* yang ekspresinya didominasi dalam sel granulosa, hal itu dikarenakan banyak testosteron yang diproduksi di dalam sel granulosa. Terlepas dari tempat metabolisme androstenedion untuk testosteron, dimulainya produksi androgen di ovarium khusus pada sel teka (Magoffin, 2006).

Peningkatan daya tanggap pada kasus ovarium polikistik terhadap stimulasi gonadotropin menyiratkan bahwa kapasitas steroidogenik meningkat di teka interna.

Penelitian *in vitro* mengkonfirmasi bahwa sel teka dari ovarium polikistik menghasilkan lebih banyak androgen baik tidak distimulasi ataupun distimulasi gonadotropin (Gilling-Smith *et al.*, 1994 at. (Magoffin, 2006), p204). Dengan demikian, jelas bahwa pada ovarium polikistik telah meningkatkan kapasitas untuk mensekresi androgen. Dua faktor utama yang mempengaruhi jumlah total androgen yang disekresi oleh ovarium yaitu, jumlah sel teka di ovarium dan kapasitas steroidogenik dari masing-masing sel teka (Magoffin, 2006).

Peningkatan produksi androgen telah ditunjukkan oleh studi genomik dan molekul menjadi abnormalitas aktivitas steroidogenesis intrinsik di SOPK di sel teka. Peningkatan LH dan kadar insulin memperkuat kelainan intrinsik pada steroidogenesis sel teka. Level FSH yang relatif menurun (berhubungan dengan level LH) dan faktor intraovarian juga mempengaruhi abnormalitas aktivitas steroidogenesis sel teka (Legro *et al.*, 2013; Nelson *et al.*, 1999 at. (Diamanti-Kandarakis, 2008), p2).

Penurunan steroidogenesis pada jaringan ovarium melalui insulin dan LH bekerja langsung meningkatkan konsentrasi intraseluler *Cyclic adenosine monophosphate* (cAMP) dengan mengaktifkan *Acute steroidogenic regulatory protein* (StAR) yang berpotensi pada aktivitas langsung steroidogenesis melalui penurunan aktivitas jalur *Phosphoinositide 3-kinase* (PI3K). Insulin dan LH juga bekerja langsung meningkatkan transkripsi reseptor *Low-density lipoprotein cholesterol* (LDL-C) di sel granulosa ovarium melalui peningkatan aktivitas pada jalur *Protein kinase A* (PKA) dan *Mitogen-activated protein kinase* (MAPK) serta penurunan PI3K. Selain itu, insulin juga meningkatkan regulasi aromatisasi di sel granulosa ovarium sehingga produksi androgen meningkat di sel teka ovarium (Rojas *et al.*, 2014). Produksi androgen berlebih ini mengganggu folikulogenesis sehingga mengakibatkan gangguan menstruasi dan berkembangnya beberapa kista di ovarium (Diamanti-Kandarakis, 2008).

Gejala yang paling umum dari SOPK adalah gangguan menstruasi seperti oligomenore atau amenore, infertilitas, kadar hormon masculinizing yang tinggi yang dimanifestasikan melalui timbulnya jerawat dan hirsutisme, dan sindrom metabolik yang muncul sebagai kecenderungan obesitas sentral, serta gejala lain yang berhubungan dengan resistensi insulin. Serum insulin, resistensi insulin dan tingkat *homocysteine* yang lebih tinggi pada wanita dengan SOPK dibandingkan dengan wanita normal (Nafiye *et al.*, 2010; Pasquali & Gambineri, 2006; (Kabel, 2016), p2).

Pengobatan pada pasien SOPK dengan obesitas memiliki tujuan memperbaiki ovulasi, menurunkan kadar androgen, dan penurunan berat badan tetap menjadi prioritas utama. Metformin merupakan pengobatan line pertama SOPK obese. Metformin oral adalah biguanida yang terbukti sebagai terapi diabetes melitus tipe 2, antihiperlipidemik yang bekerja dengan cara menghambat penyerapan glukosa hepatic, meningkatkan penyerapan glukosa perifer, mengurangi level insulin perifer, dan meningkatkan GLUT-4 sehingga konsentrasi insulin akan menurun dan diikuti oleh fenomena reduksi dari androgen dan LH serta peningkatan SHBG. Metformin juga bisa bekerja langsung di sel teka mengurangi produksi androgen (Homburg, 2003; (Santoso, 2010). Metformin berguna dalam kasus SOPK pada remaja karena selain menekan nafsu makan dan juga merangsang penurunan berat badan (Santoso, 2010). Efek samping pada obat ini menimbulkan gangguan saluran cerna, seperti mual, flatulensi, dan diare. Obat ini diekskresikan melalui ginjal dan risiko akumulasi metformin serta asidosis laktat akan meningkat jika terdapat gangguan ginjal (Huang *et al.*, 2015). Pengobatan metformin mungkin tidak cocok sebagai pengobatan SOPK jangka panjang.

Terapi herbal menjadi salah satu pengobatan alternatif yang sedang dikembangkan di masyarakat luas, salah satunya adalah *Moringa oleifera*. *Moringa oleifera* merupakan tanaman yang berasal dari india, dapat tumbuh di setiap wilayah tropis dan subtropis dengan suhu sekitar 25-35°C. Tanaman ini juga banyak ditemukan di Indonesia. Penelitian terbaru *Moringa*

18
oleifera memiliki potensi sebagai antioksidan, antikanker, antiinflamasi, antidiabetik, dan sebagai agen antimikroba (Gopalakrishnan, Doriya, & Kumar, 2016). Hasil fitokimiawi terhadap *Moringa oleifera* adalah polifenol besar, yaitu *quercetin glucoside*, *rutin*, *kaempferol glucoside*, dan *chlorogenic acid* di dalam tepung *Moringa oleifera* melalui analisis HPLC (Gupta et al., 2012). Flavonol *quercetin* ditemukan dengan konsentrasi yang tinggi pada daun *Moringa oleifera* (Gopalakrishnan et al., 2016). Menurut penelitian Rahmat (2009) daun *Moringa oleifera* pada sampel kering memiliki total flavonol dan flavone sebesar 473,33 mg/ 100g dengan kandungan *quercetin* sebesar 384,61 mg/ 100g, 5,29 mg/100 g luteolin, dan 83,44 mg/ 100 g kaempferol (Rahmat, 2009).

Kandungan terbesar dalam daun *Moringa oleifera* adalah *quercetin* dikenal dengan 3,3',4',5,7-pentahydroxyflavone (nama kimia: 4H-1-benzopyran-4-one,2-(3,4-dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-flavone; rumus kimia: C₁₅H₁₀O₇) (Wang et al., 2017). *Quercetin* merupakan salah satu flavonoid memiliki unsur bioaktif kuat, dengan efek radikal bebas, antiinflamasi, antikanker, antihiperlipidemia, dan antiplatelet (Juywiak et al, 2005 at. Wang et al, 2016, p5). Penelitian terbaru menjelaskan *quercetin* juga ditemukan menghasilkan inhibitor PI3K (Zhai et al, 2012; Wang et al, 2016, p2). Inhibitor PI3K *quercetin* bekerja penurunan ekspresi gen CYP17A1 di sel teka yang mungkin bertanggung jawab menurunkan aktivasi 17 α -hidroksilase yang memainkan peran penting pada SOPK. *Quercetin* juga berpotensi memberikan efek langsung pada target jalur steroidogenesis sel teka ovarium (Shah & Patel, 2016).

Penelitian yang dilakukan Shah & Patel (2016) yang bertujuan mengkaji pengaruh *quercetin* pada hewan coba model SOPK. *Quercetin* yang digunakan berasal dari produk inhibitor PI3K dengan dosis pemberian 150 mg/KgBB. Pada penelitian tersebut didapatkan hasil *quercetin* signifikan menurunkan kadar insulin, kadar testosteron dan LH, serta profil lipid. *Quercetin* juga menurunkan berat ovarium dan uterus serta meningkatkan angka folikel normal dan korpus luteum pada pada hewan coba model SOPK.

Penelitian sebelumnya dengan tujuan untuk melihat pengaruh pemberian ekstrak etanol daun *Moringa oleifera* terhadap insulinitis dan ekspresi insulin pankreas menunjukkan pemberian dosis 250 dan 500 mg/kgBB menyebabkan ekspresi insulin lebih tinggi dan derajat insulinitis lebih rendah dibandingkan kelompok kontrol (Sulistyorini, Johan, & Djamiatun, 2015). Peneliti ingin melakukan penelitian tentang pengaruh pemberian *Moringa oleifera* dapat meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model Sindroma Ovarium Polikistik yang sampai saat ini belum dibuktikan.

22 2. METODE PENELITIAN

2.1 Rancangan Penelitian

38
Rancangan penelitian *true experiment* dengan menggunakan rancangan *Posttest Only Control Group Design*. Pada awal penelitian dilakukan penghomogenan sampel penelitian. Subjek penelitian terhadap tikus dibagi dalam 5 kelompok dengan jumlah 8 ekor tiap kelompok yang dipilih secara acak, yaitu kelompok kontrol normal, kontrol SOPK-resistensi insulin, SOPK-resistensi insulin dengan metformin, dan SOPK-resistensi insulin dengan ekstrak daun *Moringa oleifera* dengan dosis 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB. Hewan coba yang digunakan pada penelitian ini dilakukan kriteria inklusi yaitu berjenis kelamin betina, berat badan 100-130 gram, sehat, beraktivitas dan tingkah laku normal. Kriteria eksklusi pada penelitian ini dilakukan bila ada kelainan anatomi yang tampak dan sedang bunting dan *drop out* jika tikus tidak mau makan atau mati dalam masa penelitian.

16 2.2 Tempat dan Waktu Penelitian

Penelitian ini dilakukan di Laboratorium Biokimia Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga. Penelitian ini dilakukan selama bulan Juni- September 2017.

24 2.3 Variabel Penelitian

Variabel pada penelitian ini terdiri dari variabel bebas, variabel terikat, dan variabel terkontrol. Variabel bebas, yaitu dosis ekstrak *Moringa oleifera* 250 mg/kgBB dan 500

mg/kgBB. Variabel terikat, yaitu jumlah folikel. Variabel terkontrol, yaitu jenis hewan coba, jenis kelamin hewan coba, berat badan hewan coba, pemeliharaan dan perawatan hewan coba, dan perlakuan hewan coba.

2.4 Definisi Operasional Variabel

- Ekstrak daun *Moringa oleifera* adalah ekstrak daun *Moringa oleifera* yang diberikan dengan dosis berbeda pada tiap kelompok perlakuan, yaitu: 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB.
- Jumlah folikel adalah jumlah folikel pada ovarium yang ditandai dengan oosit yang dikelilingi oleh beberapa lapis sel.

2.5 Prosedur Penelitian

Penelitian ini menggunakan tikus wanita (*Rattus norvegicus*) mempunyai berat 100-130 gram yang diperoleh dari Biokimia Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga. Pemeliharaan tikus dilakukan di dalam kandang plastik ukuran 50x30 cm dengan alas sekam kayu yang diganti setiap 4 hari sekali, makanan dan minuman (nutrisi tikus betina), timbangan untuk menimbang berat badan tikus, testosteron propionat, spuit untuk injeksi testosteron propionat, sonde untuk memasukkan ekstrak *Moringa oleifera*, object glass dan penutupnya, pewarna giemsa, pewarna asam pikrat, spidol permanen, alat bedah, papan diseksi, dan mikroskop cahaya. Kandang kemudian diletakkan di ruangan berventilasi udara alami di Laboratorium Biokimia Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga.

Hewan coba sebelum dilakukan penelitian diadaptasi sekaligus pemilihan hewan coba yang akan dijadikan sampel dengan ditimbang berat badannya dan diberi nomer pada punggungnya dengan asam pikrat di Laboratorium Biokimia Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga selama 1 minggu.

Penelitian ini menggunakan 5 kelompok dengan 3 kelompok sebagai kontrol dan 2 kelompok sebagai perlakuan. Setiap kelompok terdiri atas 8 hewan coba. Kelompok kontrol terdiri dari kelompok kontrol negatif dan kelompok kontrol positif.

Kelompok kontrol normal diberikan aquades selama 14 hari. Kelompok kontrol positif I mendapatkan model SOPK-resistensi insulin dan aquades sebagai terapinya. Kelompok kontrol positif II yang mendapat model SOPK-resistensi diberi terapi dengan metformin 2 mg/100 gramBB selama 14 hari. Kelompok perlakuan yang mendapatkan model SOPK-resistensi insulin diberi terapi dengan ekstrak *Moringa oleifera* dengan dosis 250mg/kgBB dan 500mg/kgBB selama 14 hari.

2.6 Pembuatan model SOPK-resistensi insulin

Testosteron (merk Wonder, PT.Wonderindo Pharmatama, Jakarta, Indonesia) merupakan hormon yang digunakan untuk pembuatan model Sindroma Ovarium Polikistik (SOPK) pada penelitian ini, hormon ini dapat diberikan secara intramuskular atau subkutan di paha kiri dengan dosis 1mg/100grBB, volume yang dimasukkan ke setiap tikus adalah 0,1 cc/100grBB, diberikan 1 kali/hari selama 28 hari hingga model SOPK-resistensi insulin didapatkan. Swab vagina untuk mengetahui siklus apa yang sedang berlangsung sebelum pemberian testosteron. Siklus estrus adalah siklus yang diharapkan sebelumnya pemberian testosteron.

2.7 Pemberian Ekstrak Daun *Moringa oleifera*

Ekstrak *Moringa oleifera* yang dipakai dalam penelitian ini didapatkan dari Kelorina, PT. Moringa Organik Indonesia, semua proses dilakukan sesuai standar untuk mendapatkan ekstrak daun *Moringa oleifera*. Pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* dengan dosis 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB selama 14 hari dengan alat sonde. Volume yang diberikan untuk spesies rat sebesar 0,1-0,2ml/10g atau 1-2ml/100gr (*Handout Oral Gavage in Rodents University of Minnesota Driven to Discover Second Edition*, 2014).

2.8 Pengambilan Spesimen Ovarium

Penghitungan jumlah folikel dilakukan pada tikus yang dibunuh dengan

menggunakan teknik *dislocatio os cervicalis* (dislokasi pada leher). Kemudian tikus diposisikan pada papan bedah menggunakan pins dan dibedah mulai dari bagian perut atau uterus dengan menggunakan gunting bengkok. Organ ovarium diambil dan dipisahkan menggunakan gunting lurus kemudian dibersihkan bagian lemak yang masih menempel. Organ dicuci dengan aquades hingga bersih dari darah kemudian dicuci dengan NaCl 0,9% berulang-ulang. Organ diamati secara makroskopik dan dicatat perubahan yang ditemukan. Organ ditiriskan di atas kertas saring setelah air berkurang dilakukan penimbangan dengan organ diletakkan pada cawan petri kering kemudian dicatat beratnya masing-masing pada kertas blangko. Selanjutnya organ dimasukkan dalam pot berisi formalin 4-10% dan buffer formalin.

2.9 Penghitungan jumlah folikel

jumlah folikel dengan menggunakan pewarnaan HE (*Hematoxylin-Eosin*). HE adalah metode pewarnaan yang banyak digunakan dalam pewarnaan jaringan sehingga diperlukan dalam penelitian ini.

2.10 Pengolahan dan Analisis Data

Analisis deskriptif dilakukan pada semua data variabel penelitian untuk memperoleh rerata dan simpang bakunya. Data yang diperoleh dilakukan uji analisis statistik menggunakan program SPSS versi 18.0 (SPSS, Inc., Chicago, IL). Hasil penelitian dianalisis secara statistik untuk mengetahui uji normalitas menggunakan uji *Shapiro-wilk*. Jika data berdistribusi normal dilanjutkan dengan analisis ANOVA. Sedangkan jika salah satu kelompok data tidak homogen atau tidak berdistribusi normal, maka digunakan uji non-parametrik uji *Kruskal Wallis*. Nilai signifikan dalam penelitian ini apabila variabel yang dianalisis memiliki $P < 0,05$.

2.11 Ethical Clearance

Adapun protokol penelitian ini akan dilakukan oleh komite etik Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga melalui uji etik.

55

3. HASIL DAN PEMBAHASAN

Hewan coba pada penelitian ini adalah tikus betina *Rattus nervegicus* berusia 3 bulan yang mendapatkan perawatan selama penelitian di Laboratorium Biokimia Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga Surabaya. Hasil swab vagina pada hewan coba sebelum dilakukan penelitian menunjukkan siklus estrus. Ini sesuai dengan siklus yang diharapkan sebelum dilakukan perlakuan, dalam penelitian ini perlakuan dengan memberikan injeksi testosteron propionat untuk model SOPK-resistensi insulin. Selain itu, ini menunjukkan bahwa hewan coba yang akan dilakukan penelitian menunjukkan memiliki reproduksi yang sehat. Pemeriksaan swab vagina dilakukan di Laboratorium *Institute of Tropical Disease* (ITD) Universitas Airlangga

Hasil pengukuran selisih berat badan tikus betina *Rattus nervegicus* sebelum dan sesudah perlakuan dapat dilihat pada Tabel 1.

Tabel 1. Pengukuran pertambahan berat badan tikus betina *Rattus nervegicus* sebelum dan sesudah perlakuan

Kelompok	Jumlah folikel
K1 Kontrol normal	58.75±14.17
K2 Kontrol SOPK-resistensi insulin	74±18.28 ^a
K3 Kontrol SOPK-resistensi insulin dengan Metformin	77±12.17 ^a
K4 SOPK-resistensi insulin dengan <i>Moringa oleifera</i> 250 mg/kgBB	66.25±8.21
K5 SOPK-resistensi insulin dengan <i>Moringa oleifera</i> 500 mg/kgBB	55.62±6.32 ^b

^asignifikan berbeda dari kontrol normal ($p < 0.05$)

^bsignifikan berbeda dari kontrol SOPK-resistensi insulin ($p < 0.05$)

Berdasarkan tabel 1. menunjukkan bahwa berat badan tikus betina *Rattus nervegicus* sebelum dan sesudah perlakuan pada kelompok kontrol normal berbeda bermakna dengan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin dan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin dengan diberikan metformin. Kelompok perlakuan SOPK-

217

resistensi insulin yang diberikan ekstrak daun *Moringa oleifera* 500 mg/kgBB (K5) berbeda bermakna dengan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin sedangkan kelompok perlakuan lain tidak menunjukkan perbedaan yang bermakna.

Penghitungan secara histologi jumlah folikel pada ovarium kanan dan kiri tikus tikus betina *Rattus norvegicus* di bawah mikroskop menggunakan mikrometer dapat dilihat pada tabel 2. di bawah ini.

Tabel 2. Pengaruh pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* terhadap jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-Resistensi Insulin

Kelompok	Jumlah folikel
K1 Kontrol normal	25.12±3.18
K2 Kontrol SOPK-resistensi insulin	12.12±4.82 ^a
K3 Kontrol SOPK-resistensi insulin dengan Metformin	25.37±2.20 ^b
K4 SOPK-resistensi insulin dengan <i>Moringa oleifera</i> 250 mg/kgBB	28.75±3.15 ^b
K5 SOPK-resistensi insulin dengan <i>Moringa oleifera</i> 500 mg/kgBB	27.75±4.17 ^b

^asignifikan berbeda dari kontrol normal (p<0.05)

^bsignifikan berbeda dari kontrol SOPK-resistensi insulin (p<0.05)

Berdasarkan tabel 2. Menunjukkan bahwa jumlah folikel pada kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin pada tikus betina yang dilakukan injeksi dengan testosteron propionat 1 mg/100gramBB selama 28 hari mengalami penurunan jumlah folikel secara signifikan dibandingkan dengan kelompok kontrol normal (p<0.05). Ini sesuai dengan penelitian model SOPK dapat dilakukan dengan pemberian testosteron propionat pada tikus betina, meliputi perubahan morfologi maupun gangguan hormonal sebagaimana SOPK pada manusia. Pemberian testosteron propionat dengan dosis 1 mg/grBB selama 14 hari akan didapatkan suatu keadaan yang menyerupai SOPK dengan ciri-ciri tidak didapatkan korpus luteum, adanya ovarium polikistik, hipertekosis pada stroma serta penipisan / atresia sel glukosa. Pemberian testosteron propionat selama 21 hari mulai didapatkan keadaan resistensi insulin dan

pemberian testosteron propionat selama 28 hari memberikan hasil lebih bermakna terhadap keadaan resistensi insulin. Keadaan hiperandrogen dapat mempengaruhi indeks resistensi insulin serta kadar asam lemak bebas di serum. Semakin lama paparan androgen yang diberikan maka indeks resistensi insulin dan kadar asam lemak bebas akan meningkat (Muttaqin (2009); (Veterini, Santoso, & Widjiati, 2015)). Penelitian ini menunjukkan bahwa pembuatan model SOPK-resistensi insulin yang dilakukan pada tikus betina yang diinjeksi testosteron propionat sebanyak 1 mg/100gBB secara intra muskular selama 28 hari menunjukkan telah terjadi hiperinsulinemia dan terdapat suatu keadaan yang menyerupai SOPK dengan ciri-ciri tidak didapatkan korpus luteum. Peningkatan androgen dan asam lemak bebas akan menghambat ekskresi insulin di hepar dan pengangkutan glukosa di otot, serta akhirnya menyebabkan hiperinsulinemia dan resistensi insulin (Marshall, 2001); (Mukherjee & Maitra, 2010).

Androgen secara langsung menghambat kerja insulin di perifer maupun di hepar, androgen secara tidak langsung juga mempengaruhi sensitifitas insulin dengan mengubah komposisi tubuh melalui metabolisme lemak (Volpi et al., 2005). Androgen (testosteron) menyebabkan resistensi insulin dengan menurunkan jumlah dan efektivitas protein pengangkut glukosa, khususnya *glucose transporter type 4* (GLUT-4) yang bertanggung jawab terhadap pengangkutan glukosa di otot dan lemak. Testosteron memfasilitasi lipolisis dan pemecahan lemak abdomen, menyebabkan peningkatan asam lemak bebas. Peningkatan androgen dan asam lemak bebas akan menghambat ekskresi insulin di hepar dan pengangkutan glukosa di otot, serta akhirnya menyebabkan hiperinsulinemia dan resistensi insulin (Marshall, 2001);(Mukherjee & Maitra, 2010).

Resistensi insulin merupakan suatu kondisi yang berhubungan dengan kegagalan organ target yang secara normal merespon aktivitas hormon insulin. Resistensi insulin mengarah pada kompensasi hiperinsulinemia, meningkatkan produksi androgen di ovarium dengan meningkatkan

frekuensi GnRH dan sekresi pulsasi LH (Rojas et al., 2014). Peningkatan resistensi insulin pada perifer akan berakibat terhadap peningkatan serum insulin. Insulin dalam kadar tinggi ini akan berikatan dengan reseptor IGF-1, hal ini dikarenakan struktur dari reseptor IGF-1 mirip dengan struktur insulin. Insulin dan IGF-1 bertanggung jawab terhadap gangguan ovulasi. IGF-1 ini merangsang sel teka ovarium serta bersama dengan LH akan merangsang produksi androgen di ovarium. Insulin secara tidak langsung juga dapat meningkatkan kadar androgen dengan menurunkan produksi SHBG (*Sex Hormone Binding Globulin*) di hati dan IGFBP-1 (*Insulin Like Growth Factor Binding Protein-1*) dan dengan demikian meningkatkan testosteron bebas dan level IGF-1, IGF-2 (Balen, Conway, Homburg, & Legro, 2005).

Pada konsentrasi tinggi, insulin sendiri mengaktivasi reseptor IGF-1 yang kemudian akan merangsang dibentuknya androgen di dalam ovarium. Peningkatan androstenedion sebagai akibat rangsangan IGF-1 akan meningkatkan produksi estron pada jaringan lemak, estron dengan estradiol bebas akan merangsang sekresi estrogen dimana estrogen memberikan rangsangan positif ke sentral, sehingga amplitudo dan frekuensi pulsasi GnRH meningkatkan produksi LH kemudian LH merangsang produksi androgen di ovarium (Balen et al., 2005).

Pada keadaan anovulasi yang terus menerus akan terjadi perubahan kadar hormon yang sebelumnya fluktuatif menjadi relatif menetap dengan kadar LH yang tinggi. Hal ini disebabkan oleh beberapa faktor, antara lain;

- a. Meningkatnya sensitifitas hipotalamus terhadap stimulasi GnRH.
- b. Meningkatkan frekuensi sekresi GnRH akibat penurunan tonus opioid yang berfungsi menghambat sekresi GnRH akibat tidak adanya progesteron dalam waktu yang lama.
- c. Meningkatkan kadar estron akibat pembentukannya di jaringan perifer, sedangkan kadar FSH tetap rendah karena pengaruh penekanan oleh kadar estron yang tinggi (Balen et al., 2005).

Ovarium adalah sumber utama dari androstenedion berlebihan dan testosteron

pada wanita hiperandrogen. Ovarium memainkan peran utama hiperandrogenisme pada perempuan meskipun tidak eksklusif. Steroidogenesis dalam folikel ovarium dicapai melalui kerjasama antara sel teka dan granulosa. Sel teka adalah sumber eksklusif androstenedion pada perempuan. Enzim *17 α -hidroksisteroid dehidrogenase* yang ekspresinya didominasi dalam sel granulosa, hal itu dikarenakan banyak testosteron yang diproduksi di dalam sel granulosa. Terlepas dari tempat metabolisme androstenedion untuk testosteron, dimulainya produksi androgen di ovarium khusus pada sel teka (Magoffin, 2006).

Peningkatan daya tanggap pada kasus ovarium polikistik terhadap stimulasi gonadotropin menyiratkan bahwa kapasitas steroidogenik meningkat di teka interna. Penelitian *in vitro* mengkonfirmasi bahwa sel teka dari ovarium polikistik menghasilkan lebih banyak androgen baik tidak distimulasi ataupun distimulasi gonadotropin (Gilling-Smith et al., 1994 at. (Magoffin, 2006), p204). Dengan demikian, jelas bahwa pada ovarium polikistik telah meningkatkan kapasitas untuk mensekresi androgen. Dua faktor utama yang mempengaruhi jumlah total androgen yang disekresi oleh ovarium yaitu, jumlah sel teka di ovarium dan kapasitas steroidogenik dari masing-masing sel teka (Magoffin, 2006).

Peningkatan produksi androgen telah ditunjukkan oleh studi genomik dan molekuler menjadi abnormalitas aktivitas steroidogenesis intrinsik di SOPK di sel teka. Peningkatan LH dan kadar insulin memperkuat kelainan intrinsik pada steroidogenesis sel teka. Level FSH yang relatif menurun (berhubungan dengan level LH) dan faktor intraovarian juga mempengaruhi abnormalitas aktivitas steroidogenesis sel teka (Legro et al., 2013; Nelson et al., 1999 at. (Diamanti-Kandarakis, 2008), p2).

Penurunan steroidogenesis pada jaringan ovarium melalui insulin dan LH bekerja langsung meningkatkan konsentrasi intraseluler *Cyclic adenosine monophosphate* (cAMP) dengan mengaktifkan *Acute steroidogenic regulatory protein* (StAR) yang berpotensi pada aktivitas langsung steroidogenesis

melalui penurunan aktivitas jalur *Phosphoinositide 3-kinase* (PI3K). Insulin dan LH juga bekerja langsung meningkatkan transkripsi reseptor *Low-density lipoprotein cholesterol* (LDL-C) di sel granulosa ovarium melalui peningkatan aktivitas pada jalur *Protein kinase A* (PKA) dan *Mitogen-activated protein kinase* (MAPK) serta penurunan PI3K. Selain itu, insulin juga meningkatkan regulasi aromatisasi di sel granulosa ovarium sehingga produksi androgen meningkat di sel teka ovarium (Rojas et al., 2014).

Kadar LH meningkat akan menyebabkan sel teka yang aktif menghasilkan androgen dalam bentuk androstenedion dan testosteron. Keadaan hiperandrogen ini mengakibatkan lingkungan internal folikel bersifat dominan androgen sehingga tidak dapat berkembang dan menjadi atresia. Atresia pada folikel terutama berhubungan dengan degenerasi sel granulosa sementara sel teka masih dipertahankan. Sel teka masih aktif menghasilkan androgen akibat rangsangan LH, FSH, tidak secara total tersupresi (Balen et al., 2005).

Hasil penelitian yang ditunjukkan tabel 2, juga menjelaskan bahwa jumlah folikel antara kelompok kontrol normal dengan kelompok kontrol SOPK-resistensi yang diberi metformin dan kelompok perlakuan dengan ekstrak daun *Moringa oleifera* 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB tidak terdapat perbedaan bermakna. Ini menunjukkan bahwa kelompok perlakuan dengan ekstrak daun *Moringa oleifera* dan metformin selama 14 hari secara umum dapat meningkatkan jumlah folikel mendekati normal setelah diberi perlakuan model SOPK-resistensi insulin yang dapat dibandingkan dengan kelompok kontrol normal.

Hasil penelitian ini juga menjelaskan bahwa kelompok kontrol SOPK-resistensi yang diberi metformin dan kelompok perlakuan dengan ekstrak daun *Moringa oleifera* 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB menunjukkan peningkatan jumlah folikel secara signifikan dibandingkan dengan kelompok kontrol SOPK-resistensi insulin ($p < 0.05$).

Moringa oleifera atau yang lebih dikenal dengan kelor awalnya banyak

tumbuh di India, namun kini banyak ditemukan di daerah beriklim tropis (Grubben, 2004). Pada beberapa negara *Moringa oleifera* dikenal dengan sebutan benzolive, *drumstick tree*, kelor, *marango*, *mlonge*, *mulangay*, *nebeday*, *saijhan*, dan *sajna* (Fahey, 2005).

Moringaceae terdiri dari satu marga dengan beberapa jenis yaitu *M. oleifera*, *M. arabica*, *M. pterygosperma*, *M. peregrina* (Roloff et al., 1789 at (Gopalakrishnan et al., 2016)). Daun sebesar ujung jari berbentuk bulat telur, tersusun majemuk dan gugur di musim kemarau, tinggi pohon mencapai 5-12 meter, bagian ujung membentuk payung, batang lurus (diameter 10-30 cm) menggarpu, berbunga sepanjang tahun berwarna putih/krem, buah berwarna hijau muda, tipis dan lunak. Tumbuh subur mulai dataran rendah sampai ketinggian 700 meter diatas permukaan laut.

Penelitian terbaru *Moringa oleifera* memiliki potensi sebagai antioksidan, antikanker, antiinflamasi, antidiabetik, dan sebagai agen antimikroba (Gopalakrishnan et al., 2016). *Moringa oleifera* merupakan polifenol besar, yaitu *quercetin glucoside*, *rutin*, *kaempferol glucoside*, dan *chlorogenic acid* di dalam tepung *Moringa oleifera* melalui analisis HPLC (Gupta et al., 2012). Flavonol *quercetin* ditemukan dengan konsentrasi yang tinggi pada daun *Moringa oleifera* (Gopalakrishnan et al., 2016). Ini dapat dilihat pada kandungan flavonol dan flavone pada daun *Moringa oleifera* dengan perhitungan menggunakan eksternal standar memberikan hasil sebagai berikut : berdasarkan *wet basis* (per 100 g sampel segar), yaitu 1,38 mg luteolin, 101.94 mg quercetin, dan 21,05 mg kaempferol, sehingga totalnya adalah 124.37 mg. Konsentrasi flavonol dan flavones yang diperoleh berdasarkan *dry basis* (per 100 g sampel kering) adalah 5,53 mg luteolin, 409.06 mg quercetin, dan 84,48 mg kaempferol sehingga totalnya adalah 499.07 mg. Berdasarkan hasil yang diperoleh, daun *Moringa oleifera* memiliki kandungan flavonol dan flavones total yang cukup besar sebesar 473,33 mg/ 100g yang didominasi kandungan *quercetin* sebesar 384,61 mg/ 100g (Rahmat, 2009).

Quercetin merupakan salah satu flavonoid memiliki unsur bioaktif kuat,

dengan efek radikal bebas, antiinflamasi, antikanker, antihiperlipidemia, dan antiplatelet (Juywiak *et al.*, 2005 at. Wang *et al.*, 2016, p5). Selain itu, quercetin dikenal dengan 3,3',4',5,7-pentahydroxyflavone (nama kimia: 4H-1-benzopyran-4-one,2-(3,4-dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-flavone; rumus kimia: C₁₅H₁₀O₇) (Wang *et al.*, 2016). Quercetin merupakan salah satu flavonoid memiliki unsur bioaktif kuat, dengan efek radikal bebas, antiinflamasi, antikanker, antihiperlipidemia, dan antiplatelet (Juywiak *et al.*, 2005 at. (Wang *et al.*, 2017), p5). Penelitian terbaru menjelaskan quercetin juga ditemukan menghasilkan inhibin PI3K (Zhai *et al.*, 2012 at Wang *et al.*, 2016, p2). Quercetin berpotensi memberikan efek langsung pada target jalur steroidogenesis pada sel teka ovarium melalui inhibitor PI3K, menurunkan ekspresi gen CYP17A1 di sel teka yang bertanggung jawab pada penurunan aktivasi 17a-hidroksilase. Penurunan aktivasi 17a-hidroksilase ini berperan dalam sintesis steroid dengan menurunkan konversi progesteron ke androgen sehingga menurunkan kadar androgen (Rojas *et al.*, 2014). Selain itu, melalui jalur PI3K dapat memfosforilasi protein Akt sehingga ketika protein Akt diaktifkan memainkan peran penting pada molekul GLUT4 dan *fork-head box protein O1* (FOXO1) (Li & Albertini, 2013).

Glucose transporter type 4 (GLUT-4) adalah protein transpor untuk glukosa yang bertujuan membawa glukosa masuk ke dalam sel. Proses translokasi GLUT-4 ke permukaan sel target diawali dengan ikatan insulin dan reseptor insulin subunit α dimana ikatan tersebut menyebabkan subunit β dari reseptor insulin dan subunit lain yaitu *Insulin Receptor Substrate-1* (IRS-1) mengadakan autofosforilasi. IRS-1 selanjutnya mengaktifkan *Phosphoinositide 3-kinase* (PI3K) yang memediasi translokasi GLUT-4 ke permukaan sel target (Shah & Patel, 2016). Peningkatan translokasi GLUT-4 menyebabkan *uptake* glukosa dari ekstra sel ke dalam intra sel juga meningkat. Peningkatan *uptake* glukosa memperbaiki kondisi resistensi insulin.

Penurunan kadar insulin di jaringan perifer akan mengarah pada penurunan produksi androgen di ovarium. Penurunan

kadar insulin dan IGF-1 secara tidak langsung juga dapat menurunkan kadar androgen dengan meningkatkan produksi SHBG (*Sex Hormone Binding Globulin*) di hati dan meningkatkan sintesis IGFBP-1 (*Insulin Like Growth Factor Binding Protein-1*) secara langsung, cepat, dan lengkap baik di hati dan ovarium sehingga level IGF-I, IGF-II, dan testosteron bebas menurun (Rojas *et al.*, 2014). Penurunan androgen ini akan mempengaruhi lingkungan ovarium, gangguan sistem aromatisasi androgen menjadi estrogen yang memicu tidak terjadinya atresi folikel lebih dini. Penurunan resistensi insulin menurunkan frekuensi GnRH dan sekresi pulsasi LH sehingga terjadi perbaikan pada folikulogenesis (atresia dini tidak terjadi).

4. KESIMPULAN DAN SARAN

4.1 Kesimpulan

Pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* pada dosis 250 mg/kgBB dan 500 mg/kgBB terbukti dapat meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-resistensi insulin.

4.2 Saran

Penelitian SOPK dengan resistensi insulin melalui pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* terbukti dapat meningkatkan jumlah folikel pada tikus betina model SOPK-resistensi insulin. Penelitian pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* sebagai salah satu polifenol besar (*quercetin*) yang dapat digunakan untuk pilihan alternatif pengobatan SOPK perlu dilanjutkan dengan melihat *duration of action* dari efektifitas pemberian ekstrak daun *Moringa oleifera* pada pengobatan SOPK. Penelitian ini masih memiliki kekurangan pada kelompok kontrol negatif, hewan coba tidak diberikan injeksi pengganti testosteron propionat sehingga tingkat stress yang dialami berbeda dengan kelompok hewan coba model SOPK-resistensi insulin dan belum dilakukan memisahkan zat toksik dengan mengambil zat yang efektif pada ekstrak daun kelor (*moringa oleifera*) bagi pengobatan SOPK.

DAFTAR PUSTAKA

- Balen, A. H., Conway, G. S., Homburg, R., & Legro, R. S. (2005). *Polycystic ovary syndrome: a guide to clinical management*: CRC Press.
- Diamanti-Kandarakis, E. (2008). Polycystic ovarian syndrome: pathophysiology, molecular aspects and clinical implications. *Expert Reviews in molecular medicine*, 10.
- Djuwantono, T., Tjahyadi, D., & Ritonga, M. A. (2010). Isu Terkini Penanganan Yang Tepat Dampak Metabolik Sindroma Polikistik Ovarium. *Universitas Padjadjaran*.
- El-Sharkawy, A. A., Abdelmotalieb, G. S., Aly, M. K., & Kabel, A. M. (2014). Effect of metformin on sleep disorders in adolescent girls with polycystic ovarian syndrome. *Journal of pediatric and adolescent gynecology*, 27(6), 347-352.
- Fahey, J. W. (2005). Moringa oleifera: A Review of the Medical Evidence for Its Nutritional, Therapeutic, and Prophylactic Properties. Part 1. *Trees for life Journal*, 1(5).
- Fausser, B. C., Tarlatzis, B. C., Rebar, R. W., Legro, R. S., Balen, A. H., Lobo, R., . . . Laven, J. S. (2012). Consensus on women's health aspects of polycystic ovary syndrome (PCOS): the Amsterdam ESHRE/ASRM-Sponsored 3rd PCOS Consensus Workshop Group. *Fertility and sterility*, 97(1), 28-38. e25.
- Gopalakrishnan, L., Doriya, K., & Kumar, D. S. (2016). Moringa oleifera: A review on nutritive importance and its medicinal application. *Food Science and Human Wellness*, 5(2), 49-56.
- Grubben, G. J. (2004). *Plant Resources of Tropical Africa (PROTA)* (Vol. 1): Prota.
- Gupta, R., Mathur, M., Bajaj, V. K., Katariya, P., Yadav, S., Kamal, R., & Gupta, R. S. (2012). Evaluation of antidiabetic and antioxidant activity of Moringa oleifera in experimental diabetes. *Journal of Diabetes*, 4(2), 164-171.
- Homburg, R. (2003). The management of infertility associated with polycystic ovary syndrome. *Reproductive Biology and Endocrinology*, 1(1), 109.
- Huang, Y., Sun, J., Wang, X., Tao, X., Wang, H., & Tan, W. (2015). Asymptomatic chronic gastritis decreases metformin tolerance in patients with type 2 diabetes. *Journal of clinical pharmacy and therapeutics*, 40(4), 461-465.
- Kabel, A. M. (2016). Polycystic ovarian syndrome: insights into pathogenesis, diagnosis, prognosis, pharmacological and non-pharmacological treatment. *Pharmaceutical Bioprocessing*, 4(1).
- Li, R., & Albertini, D. F. (2013). The road to maturation: somatic cell interaction and self-organization of the mammalian oocyte. *Nature reviews. Molecular cell biology*, 14(3), 141.
- Magoffin, D. A. (2006). Ovarian Steroidogenic Abnormalities in the Polycystic Ovary Syndrome *Androgen Excess Disorders in Women* (pp. 203-211): Springer.
- Marshall, K. (2001). Polycystic ovary syndrome: clinical considerations. *Alternative Medicine Review*, 6(3), 272-272.
- Mukherjee, S., & Maitra, A. (2010). Molecular & genetic factors contributing to insulin resistance in polycystic ovary syndrome.
- Rahmat, H. (2009). *Identifikasi Senyawa Flavonoid Pada Sayuran Indigenous Jawa Barat*. Institut Pertanian Bogor, Bogor.
- Rojas, J., Chávez, M., Olivar, L., Rojas, M., Morillo, J., Mejías, J., Bermúdez, V. (2014). Polycystic ovary syndrome, insulin resistance, and obesity: navigating the pathophysiologic labyrinth. *International journal of reproductive medicine*, 2014.
- Rusnasari, V. D. (2005). *Hubungan Resistensi Insulin (Homa-Ir) dengan Obesitas dan Perubahan Hormon Androgen pada Penderita Sindroma Ovarium Polikistik*. Program Pasca Sarjana Universitas Diponegoro.
- Santoso, B. (2010). Management of Polycystic Ovary Syndrome in

- Adolescent. *Folia Medica Indonesiana*, 46(1), 66-71.
- Shah, K. N., & Patel, S. S. (2016). Phosphatidylinositide 3-kinase inhibition: A new potential target for the treatment of polycystic ovarian syndrome. *Pharmaceutical biology*, 54(6), 975-983.
- Siregar, T., Linggi, Y., Riady, G., & Armansyah, T. (2006). Profil titer antiserum-inhibin hasil induksi inhibin 32 kDa pada kelinci sebagai kandidat vaksin untuk induksi superovulasi= Profile of antibody titre against inhibin in rabbit following induction of inhibin 32 KDA. *Jurnal Sain Veteriner*, 24(1).
- Sulistiyorini, R., Johan, A., & Djamiatun, K. (2015). Pengaruh Ekstrak Etanol Daun Kelor (*Moringa oleifera*) pada Ekspresi Insulin dan Insulinitis Tikus Diabetes Melitus. *Majalah Kedokteran Bandung*, 47(2), 69-76.
- Veterini, V., Santoso, B., & Widjiati, W. (2015). Oxygen Hyperbaric Exposure Induces GLUT4 Expression Reduction and No Folliculogenesis Alterations in Rat PCOS with Insulin Resistance Model. *Majalah Obstetri & Ginekologi*, 23(3), 112-117.
- Volpi, E., Lieberman, S. A., Ferrer, D. M., Gilkison, C. R., Rasmussen, B. B., Nagamani, M., & Urban, R. J. (2005). The relationships between testosterone, body composition, and insulin resistance. *Diabetes care*, 28(2), 429-432.
- Wang, Z., Zhai, D., Zhang, D., Bai, L., Yao, R., Yu, J., . . . Yu, C. (2017). Quercetin Decreases Insulin Resistance in a Polycystic Ovary Syndrome Rat Model by Improving Inflammatory Microenvironment. *Reproductive Sciences*, 24(5), 682-690.
- Zeyneloglu, H. B., & Esinler, I. (2007). Chronic complications of polycystic ovary syndrome *Polycystic Ovary Syndrome* (pp. 102-112): Anshan, Tunbridge Wells, UK.

Ekstrak Daun Moringa Oleifera Terhadap Jumlah Folikel Tikus Model Sindroma Ovarium Polikistik

ORIGINALITY REPORT

20%

SIMILARITY INDEX

19%

INTERNET SOURCES

8%

PUBLICATIONS

0%

STUDENT PAPERS

PRIMARY SOURCES

1	openlibrary.telkomuniversity.ac.id Internet Source	1%
2	repository.ub.ac.id Internet Source	1%
3	farmakologibahanalam.blogspot.com Internet Source	1%
4	dokterahimsa.blogspot.com Internet Source	1%
5	docobook.com Internet Source	1%
6	www.hindawi.com Internet Source	1%
7	eprints.umm.ac.id Internet Source	1%
8	id.123dok.com Internet Source	1%
9	garuda.ristekdikti.go.id Internet Source	1%

10	journals.sagepub.com Internet Source	1 %
11	text-id.123dok.com Internet Source	1 %
12	documents.mx Internet Source	1 %
13	ar.scribd.com Internet Source	1 %
14	www.semanticscholar.org Internet Source	<1 %
15	journal.um-surabaya.ac.id Internet Source	<1 %
16	repositori.umsu.ac.id Internet Source	<1 %
17	idoc.pub Internet Source	<1 %
18	proceeding.unnes.ac.id Internet Source	<1 %
19	www.ecerm.org Internet Source	<1 %
20	es.scribd.com Internet Source	<1 %
21	Submitted to iGroup Student Paper	<1 %

22

mafiadoc.com

Internet Source

<1 %

23

thinaariqah.blogspot.com

Internet Source

<1 %

24

Rosmiati Rosmiati, Ahmad Yani. "PENGARUH VARIASI DIAMETER NOSEL TERHADAP TORSI DAN DAYA TURBIN AIR", Turbo : Jurnal Program Studi Teknik Mesin, 2017

Publication

<1 %

25

jurnal.stikescendekiautamakudus.ac.id

Internet Source

<1 %

26

www.neliti.com

Internet Source

<1 %

27

ccrc.farmasi.ugm.ac.id

Internet Source

<1 %

28

karyatulisilmiah.com

Internet Source

<1 %

29

repositori.usu.ac.id

Internet Source

<1 %

30

Denty M. Sidabutar, Carla F. Kairupan, Meilany Durry. "Pengaruh pemberian ekstrak daun cengkeh (*Syzygium aromaticum*) terhadap gambaran histopatologik hati tikus wistar yang diberikan parasetamol dosis toksik", Jurnal e-Biomedik, 2016

Publication

<1 %

31	Amana F. Chusaeni, Gunawan Wibisono, Tira H. Skripsa. "Pengaruh Paparan Gas Ozon terhadap Jumlah Koloni Jamur <i>Candida albicans</i> ", e-GiGi, 2021 Publication	<1 %
32	journal.stikes-aisyiyahbandung.ac.id Internet Source	<1 %
33	repository.wima.ac.id Internet Source	<1 %
34	semirata2016.fp.unimal.ac.id Internet Source	<1 %
35	Widhya Aligita, Dulce De Sousa Tpooy, Elis Susilawati. "Aktivitas Antihiperlipidemia Ekstrak Buah Okra (<i>Abelmoschus esculentus</i> (L.) Moench) pada Tikus yang Diinduksi Emulsi Lemak", PHARMACY: Jurnal Farmasi Indonesia (Pharmaceutical Journal of Indonesia), 2020 Publication	<1 %
36	biologi.unnes.ac.id Internet Source	<1 %
37	blog-bersama-kita-baca.blogspot.com Internet Source	<1 %
38	repository.usd.ac.id Internet Source	<1 %
39	repository.usu.ac.id Internet Source	<1 %

40	Fita Sari, Dyah Aryantini. "KARAKTERISASI EKSTRAK TERPURIKASI KELOPAK ROSELLA (<i>Hibiscus sabdariffa</i> L.) DAN AKTIVITASNYA SEBAGAI ANTIHIPERTENSI PADA TIKUS SPRAGUE DAWLEY", Jurnal Ilmiah As-Syifaa, 2021 Publication	<1 %
41	amb-express.springeropen.com Internet Source	<1 %
42	eprints.uns.ac.id Internet Source	<1 %
43	journal.uwks.ac.id Internet Source	<1 %
44	koran.tempo.co Internet Source	<1 %
45	muhammadinggitfauzi.blogspot.com Internet Source	<1 %
46	Syifa Larasati, Alvina Alvina. "Rasio lingkaran pinggang panggul berhubungan dengan kadar kolesterol total pada dewasa", Jurnal Biomedika dan Kesehatan, 2018 Publication	<1 %
47	core.ac.uk Internet Source	<1 %
48	digilib.yarsi.ac.id Internet Source	<1 %

49	ejournal.undip.ac.id Internet Source	<1 %
50	jurnal.ar-raniry.ac.id Internet Source	<1 %
51	jurnal.farmasi.umi.ac.id Internet Source	<1 %
52	jurnal.unej.ac.id Internet Source	<1 %
53	zombiedoc.com Internet Source	<1 %
54	Sonia Hadiyanti, Harmayetty Harmayetty, Ika Yuni Widyawati. "(RETRACTED) Pengaruh Pemberian Model Latihan Isometrik Terhadap Kadar Glukosa Darah Pada Mencit (Mus Musculus) Diabetes Mellitus", Jurnal Keperawatan Terpadu (Integrated Nursing Journal), 2019 Publication	<1 %
55	doku.pub Internet Source	<1 %
56	talenta.usu.ac.id Internet Source	<1 %
57	Merisa Ningsih, Yenita Alamsyah, Kornialia Kornialia. "UJI AKTIVITAS EKSTRAK KULIT BATANG MANGGA (Mangifera indica Linn) TERHADAP KADAR HAMBAT MINIMUM (KHM)	<1 %

DAN KADAR BUNUH MINIMUM (KBM)
BAKTERI Staphylococcus aureus SECARA IN
VITRO PADA ANGULAR CHEILITIS", B-Dent,
Jurnal Kedokteran Gigi Universitas
Baiturrahmah, 2019

Publication

Exclude quotes On

Exclude matches Off

Exclude bibliography On

Ekstrak Daun Moringa Oleifera Terhadap Jumlah Folikel Tikus Model Sindroma Ovarium Polikistik

GRADEMARK REPORT

FINAL GRADE

/100

GENERAL COMMENTS

Instructor

PAGE 1

PAGE 2

PAGE 3

PAGE 4

PAGE 5

PAGE 6

PAGE 7

PAGE 8

PAGE 9

PAGE 10

PAGE 11

PAGE 12

PAGE 13
