

# Pengaruh Hormon terhadap Akne Vulgaris

*by* Marina Rimadhani

---

**Submission date:** 25-Apr-2023 12:22AM (UTC+0800)

**Submission ID:** 2074151546

**File name:** Pengaruh\_hormon\_terhadap\_akne\_vulgaris.pdf (880.23K)

**Word count:** 2394

**Character count:** 15004

---

## TELAH KEPUSTAKAAN

---

### Pengaruh Hormon terhadap Akne Vulgaris

(*Hormone Influence in Acne Vulgaris*)

**Marina Rimadhani, Rahmadewi**

Departemen/Staf Medik Fungsional Ilmu Kesehatan Kulit dan Kelamin

Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga/Rumah Sakit Umum Daerah Dr. Soetomo Surabaya

#### ABSTRAK

**Latar belakang:** Akne vulgaris (AV) merupakan salah satu kelainan kulit yang sering ditemui dalam kehidupan sehari-hari. Hormon diketahui memiliki peran penting dalam perkembangan akne, namun banyak hal yang masih belum terjawab tentang mekanisme hormon terhadap akne. **Tujuan:** Memberikan informasi peran hormon pada akne terutama pada kelenjar sebasea sehingga klinisi dapat memberikan edukasi dan penanganan lebih baik kepada pasien. **Telaah kepustakaan:** Hormon androgen yang berperan penting pada perkembangan terjadinya akne adalah dehidrostestosteron (DHT), testosteron, prekursor adrenaldehydroepiandrosteron sulfat (DHEAS), hormon lainnya seperti glukokortikoid, estrogen, progesteron, dan insulin. **Simpulan:** Hormon memiliki peran penting dalam pembentukan AV, namun multifaktor lainnya harus dipertimbangkan. Edukasi dan kepedulian pasien terhadap akne merupakan kunci keberhasilan terapi.

**Kata kunci:** akne vulgaris, hormon, multifaktor.

#### 22 ABSTRACT

**Background:** Acne vulgaris (AV) is the one of most common skin condition observed in the medical community. Although hormones are important in the development of acne, many questions remain uncertain regarding the mechanisms by which hormones exert their effects. **Purpose:** To provide information on the role of hormone in acne, especially on the sebaceous glands. So that clinicians can better educate patients and optimal patient management. **Reviews:** Androgens play a key role in the development of acne, such as dihydrotestosterone (DHT), testosterone, the adrenal precursor dehydroepiandrosterone sulfate (DHEAS), and also other hormones, including glucocorticoid, estrogen, progesterone, and insulin. **Conclusions:** Hormones have an important role in the formation of the AV yet as a multifactorial other clinicians should be considered. Education and patient care to its AV is the key to the success of therapy.

**Key words:** acne vulgaris, hormones, multifactor.

3  
Alamat korespondensi: Marina Rimadhani, Departemen/Staf Medik Fungsional Ilmu Kesehatan Kulit dan Kelamin Fakultas Kedokteran Universitas Airlangga, Rumah Sakit Umum Daerah Dr. Soetomo, Jl. Mayjen Prof. Dr. Moestopo No.6-8 Surabaya 60131, Indonesia. Telepon: +62315501609, e-mail: rimadhani@yahoo.com

4

#### PENDAHULUAN

Akne vulgaris (AV) merupakan penyakit peradangan menahun unit pilosebasea yang disertai penyumbatan dan penimbunan bahan keratin terutama di daerah wajah, leher, dada, dan punggung yang menunjukkan variasi *pleomorphic*, yaitu komedo, papul, pustul, dan nodul.<sup>1</sup> AV dapat berbekas hingga seumur hidup dan meninggalkan jaringan parut, meskipun dapat sembuh sendiri.<sup>2,3</sup> Masalah yang dapat ditimbulkan bukan hanya dari segi medis, tetapi juga memengaruhi hubungan sosial dan psikologis individu. Akne disebabkan oleh multifaktor yang dipengaruhi faktor genetik, hormonal, diet, stress, dan kosmetik.<sup>1,4,5</sup>

Ada empat faktor yang berperan pada terbentuknya akne, yaitu hiperproliferasi epidermal folikuler, produksi sebum yang berlebih, inflamasi, dan aktivitas bakteri *Propionibacterium acne*.<sup>1,4,5</sup> Beberapa hormon yang berpengaruh pada regulasi aktivitas kelenjar sebasea telah dihubungkan dengan akne. Hormon tersebut meliputi androgen, estrogen, progesteron, *growth hormone* (GH), insulin, *insulin-like growth factor-1* (IGF-1), *corticotropin releasing hormone* (CRH), *adrenocorticotropic hormone* (ACTH), melanokortin, dan glukokortikoid.<sup>6</sup> Hubungan aktivitas kelenjar sebasea dan pubertas telah dikenali sejak lama.<sup>5</sup> AV dapat muncul sejak lahir hingga

pubertas sebagai akibat perubahan hormonal.<sup>1</sup>

Mudahnya mengenali tanda klinis awal AV mengakibatkan penyebab AV yang multifaktorial sering terabaikan terutama faktor hormonal. Prevalensi kasus AV di Divisi Kosmetik Medik Unit Rawat Jalan (URJ) Kesehatan Kulit dan Kelamin RSUD Dr. Soetomo Surabaya pada tahun 2008-2010 sebesar 55,6% menyatakan hormon memengaruhi timbulnya akne.<sup>7</sup> Makalah ini bertujuan untuk membahas macam-macam hormon yang berperan terhadap patogenesis AV, perkembangan terbaru patogenesis AV, dan penyebab multifaktorial yang mendasari, sehingga diharapkan klinisi dapat mengedukasi pasien dengan baik, menurunkan angka kekambuhan, penanganan kasus akne dapat lebih optimal, dan meningkatkan kepuasan pasien.

#### TELAAH KEPUSTAKAAN

AV merupakan kelainan kelenjar unit pilosebasea, 85-100% manusia pasti pernah mengalami AV dalam hidupnya.<sup>5</sup> AV dapat muncul pada bayi oleh karena pengaruh androgen maternal, namun akne paling sering muncul pertama kali saat pubertas hingga lebih dari dekade ke-3.<sup>15</sup>

Unit pilosebasea terdiri dari empat bagian yaitu folikel rambut, folikel infundibulum keratinosit, duktus sebasea, dan kelenjar sebasea. Kelenjar sebasea ditemukan di seluruh tubuh, kecuali telapak tangan dan kaki, paling banyak terdapat di kulit kepala dan wajah.<sup>9,10,11</sup> Jumlah kelenjar sebasea tetap sama sepanjang kehidupan, sedangkan ukurannya bertambah besar sejalan bertambahnya usia.<sup>10,11</sup> Perkembangan dan fungsi kelenjar sebasea pada periode fetal dan neonatal diregulasi oleh androgen maternal melalui sintesis steroid endogen.<sup>6,9</sup> Fungsi kelenjar sebasea adalah mengeksresikan sebum.<sup>10</sup> Pasien dengan akne mempunyai kelenjar sebasea yang lebih besar dan memproduksi lebih banyak sebum daripada orang yang tanpa akne.<sup>6</sup>

Patogenesis AV yang pertama adalah hiperproliferasi keratinosit yaitu peningkatan kohesi keratinosit karena hiperkeratotik pada epitel folikel rambut dan infundibulum menyebabkan sumbatan osteum folikel sehingga terjadi kantong dan tejadi dilatasi membentuk mikrokomedo. Faktor pencetusnya adalah stimulasi androgen, penurunan asam linoleik, dan peningkatan IL-1a.<sup>4,5</sup> Patogenesis kedua, peningkatan produksi sebum yang disebabkan oleh peningkatan kadar androgen dalam darah

mengakibatkan hiperplasia dan hipertrofi kelenjar sebasea sehingga memproduksi sebum lebih banyak. Sebum mengandung trigliserida, kolesterol, dan dikatakan dapat memproduksi asam lemak bebas sendiri. Asam lemak bebas akan merangsang kolonisasi bakteri sehingga terjadi inflamasi.<sup>5,12</sup> Patogenesis ketiga yaitu peranan *P.acne* yang merupakan bakteri gram positif, anaerob atau mikroaerob yang terletak pada folikel sebasea. *P.acne* akan mengeluarkan enzim lipase yang mengubah trigliserida menjadi asam lemak bebas sehingga merangsang kolonisasi bakteri dan inflamasi.<sup>4,5,13</sup> Patogenesis keempat, inflamasi mikrokomedo berisi kantong keratin, sebum, dan bakteri yang menyebabkan dinding pecah dan terjadi inflamasi. Terdapat peran enzim *matrix metalloproteinase* (MMP) yang akan memicu pecahnya kantong keratin dan terjadi inflamasi lebih hebat. Peran fisiologis MMP berfungsi sebagai *matrix remodelling* terutama pada proses inflamasi dan proliferasi kulit, yang bersifat kemotaktik pada sitokin proinflamasi sehingga memperburuk inflamasi yang sudah terjadi pada akne.<sup>4,5</sup>

Meningkatnya produksi sebum dalam patogenesis AV disebabkan oleh peningkatan kadar androgen dalam darah, sehingga penting sekali memahami fisiologis kelenjar sebasea. Perkembangan kelenjar sebasea dimulai pada kehidupan janin usia 13-15 minggu, produksi sebum pertama kali pada janin berusia 17 minggu. Kelenjar sebasea merupakan kelenjar pertama yang dihasilkan tubuh manusia dan terbentuk pada trimester akhir kehamilan. Sebum merupakan bahan utama verniks kaseosa yang secara progresif melindungi janin. Terjadi peningkatan ekskresi sebum pada jam pertama setelah lahir dan puncaknya pada minggu pertama.<sup>14</sup> Hal itu dipengaruhi oleh androgen maternal dan steroid endogen. Hormon maternal penting untuk merangsang terbentuknya hormon androgen yang memengaruhi produksi sebum melewati plasenta. Produksi sebum menjadi mandiri, tingkat sebum pada permukaan kulit sama dengan dewasa muda, kemudian ekskresi sebum meningkat lagi pada saat pubertas dengan pengaruh *growth hormone* (GH) dan menurun pada saat tua karena proliferasi dan diferensiasi kelenjar sebasea lebih lambat pada usia tua.<sup>6</sup>

Setiap satu kelenjar sebasea didapatkan variasi dalam diferensiasi dan kematangan sel sebosit. Sintesis dan penambahan lipid dalam sel sebosit memakan waktu lebih dari 1 minggu dan *tum over* kelenjar sebasea lebih lambat pada orang tua. Salah satu fungsi

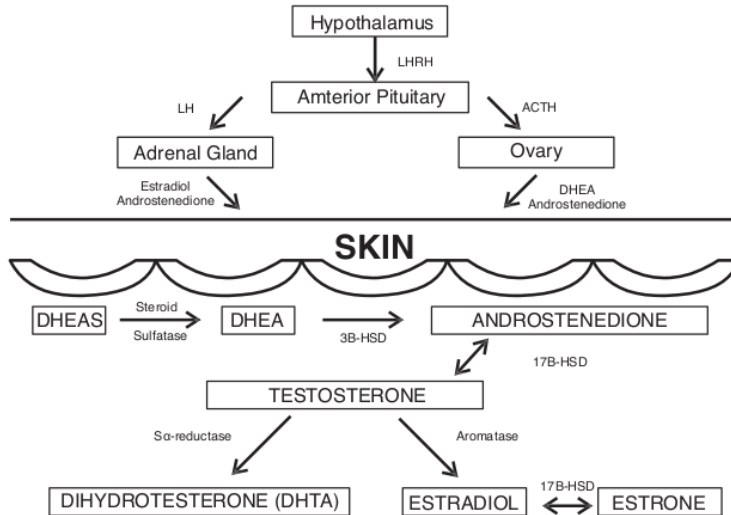
kelenjar sebasea adalah produksi sebum. Banyak faktor yang memengaruhi perkembangan kelenjar sebasea selain androgen yang berperan dalam pertumbuhan normal dan diferensiasi kelenjar sebasea. Ekspresi abnormal dari satu atau lebih dapat memengaruhi perkembangan akne.<sup>6</sup>

Fungsi kelenjar sebasea lainnya adalah meregulasi steroidogenesis kutaneus dan sintesis androgen lokal.<sup>5</sup> Kulit terutama kelenjar sebasea merupakan sisi penting dalam pembentukan androgenaktif. Semua enzim yang diperlukan untuk transformasi kolesterol menjadi steroid dan prekursor adrenal dehydroepiandrosterone (DHEA) sulfat dan DHEA terdapat di kulit. Hidroxysteroid dehydrogenases (HSD), yang bertugas mengaktifkan dan menonaktifkan androgen, muncul setelah 17 minggu kehidupan janin. DHEAS berubah tidak hanya secara sistemik, tetapi juga secara lokal yaitu DHEA oleh steroid sulfatase yang terdistribusikan secara luas. DHEA dimetabolisme menjadi androstenedion dan testosterone oleh isomeras 3-HSD dan 17-HSD, yang terdapat pada kelenjar sebasea. Konversi intraselular dari testosterone menjadi androgenpoten 5-DHT (Gambar 1), terjadi dalam jaringan oleh 5-reduktase.<sup>11,15</sup> Dua jenis 5-reduktase telah diisolasi dari jaringan manusia. Tipe 1 adalah tipe dominan yang diekspresikan dalam kulit manusia dan terdapat dalam kelenjar sebasea, kelenjar keringat, dan epidermis.<sup>16,17</sup> Aktivitas tertinggi ditemukan di kelenjar

sebasea terutama yang terletak pada kulit wajah dan kulit kepala. Konversi prekursor adrenal menjadi androgen aktif terlibat penuh dalam perkembangan dari kelenjar sebasea selama kehidupan intrauterin dan pubertas, sedangkan androgengonad lebih berperan pada saat pubertas.<sup>16,17,18</sup>

Pengendalian hormon kelenjar sebasea baik pada pengamatan klinis dan bukti eksperimen mengonfirmasi pentingnya hormon dalam patofisiologi akne. Pentingnya peran hormon dalam akne didukung oleh keberhasilan terapi hormonal pada wanita dengan akne.<sup>11,18</sup> Diferensiasi fungsi sebosit, proliferasi, dan sintesis lipid dikendalikan oleh mekanisme kompleks endokrinologik. Meskipun ukuran kelenjar sebasea dan aktivitasnya dipengaruhi hormonal, pasien akne tidak selalu dianggap mempunyai kelainan androgen. Androgen mengatur fungsi kelenjar sebasea melalui ikatannya terhadap *androgen receptor* (AR). AR secara imunohistokimia terdeteksi pada kelenjar sebasea, kelenjar ekrin, dan sel mesenimalfolikel rambut. Kepadatan AR tertinggi dalam kulit manusia terdapat dalam kelenjar sebasea. Distribusi AR pada kulit manusia diketahui jelas sebagai target androgen, dan perannya jelas pada akne. AR diidentifikasi dibasarkan pada kelenjar sebasea dan diferensiasi sebosit, menunjukkan bahwa androgen terlibat dalam regulasi proliferasi sel dan lipogenesis.<sup>16</sup>

Fungsi selanjutnya adalah interaksi dengan



Gambar 1. Regulasi dan sintesis androgen lokal.<sup>11</sup>

neuropeptida yaitu apabila terjadi stres pada kulit tentu yang terjadi adalah reaksi inflamasi, tetapi ternyata tubuh juga memiliki mekanisme pertahanan dengan mengaktifkan kaskade *pro-opiomelanocortin* (POMC) dan CRH. CRH akan meningkat dan memicu POMC yang merupakan suatu rantai peptida panjang yang apabila terpecah akan menjadi banyak bagian, sehingga akan merangsang ACTH meningkat lalu meningkatkan  *$\alpha$ -melanosit stimulating hormone (MSH)* yang akan menyebabkan sintesis IL-8 dan IL-1 $\beta$  menurun serta dalam waktu yang bersamaan ACTH juga akan merangsang *steroidogenic acute regulatory protein* (STAR) untuk produksi dan sekresi kortisol sehingga pada akhirnya akan mengurangi inflamasi (Gambar 2).<sup>6,9</sup>

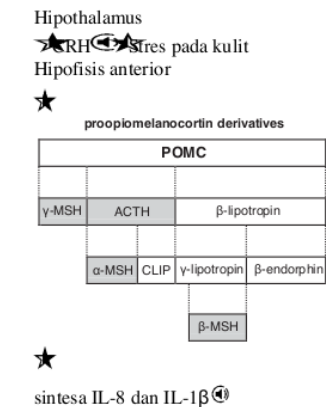
## PEMBAHASAN

Hubungan antara tingkat androgen dalam sirkulasi dan tingkat keparahan akne sulit dibuktikan. Penelitian yang melakukan pemeriksaan rutin plasma androgen pada pasien akne didapatkan hasilnya masih dalam

Androgen mengatur fungsi kelenjar sebasea melalui ikatannya terhadap reseptor androgen (RA). RA ditemukan pada lapisan basal kelenjar sebasea dan keratinosit. RA mengikat testosterone dan DHT tetapi afinitas terhadap DHT sepuluh kali lebih tinggi. Fungsi androgen sendiri sebenarnya adalah sebagai hormon yang berperan pada perkembangan dan fungsi reproduksi baik pada pria maupun wanita, regulasi proliferasi sel, dan lipogenesis.<sup>19</sup> Androgen menyebabkan AV dengan jalan stimulasi androgen sehingga menghasilkan DHT (androgen poten) lebih banyak yang menyebabkan peningkatan proliferasi keratinosit dan produksi sebum yang akan menghasilkan asam lemak bebas lebih banyak sehingga terjadi kolonisasi bakteri dan inflamasi. *Peroxisome proliferator activated receptor (PPAR)- $\alpha$*  yang menjadi salah satu reseptor pada kelenjar sebosit.<sup>16</sup> PPAR- $\alpha$  berperan pada diferensiasi sebosit matur untuk menghasilkan sebum. Jika terdeteksi adanya penurunan asam linoleik atau peningkatan asam lemak bebas, maka androgen akan menyebabkan sel yang matur itu meningkat sehingga meningkatkan produksi sebum, asam lemak, dan menyebabkan inflamasi.<sup>20</sup>

Banyak penelitian menunjukkan bahwa estrogen memiliki peran penting dan menguntungkan pada fisiologis kulit.<sup>21</sup> Peran estrogen pada AV telah diketahui bahwa estrogen eksogen dalam bentuk pil kontrasepsi oral yang diberikan dalam jumlah mencukupi akan menekan produksi sebum dan mengurangi lesi akne, tetapi peran estrogen endogen dalam patofisiologi akne belum terdefinisikan dengan jelas. Dikatakan efek estrogen secara sistemik dapat mengurangi ukuran dan sekresi kelenjar sebasea baik pada pria maupun wanita.<sup>11</sup>

Estrogen dapat melawan AV dengan 3 mekanisme, yang pertama adalah melawan efek androgen secara langsung pada kelenjar sebasea yaitu pada penggunaan kontrasepsioral dengan memberikan estrogen eksogen yang disintesis oleh hepar sehingga meningkatkan *sex hormone binding globuline* (SHBG) yang memiliki ikatan tinggi terhadap testosterone bebas. Testosteron bebas yang berada di sirkulasi akan menurun sehingga proses pembentukan DHT rendah yang pada akhirnya bisa mengurangi terjadinya AV.<sup>11</sup> Mekanisme kedua adalah dengan menghambat produksi androgen oleh jaringan gonad melalui *negative feedback* pada jalur pelepasan gonadotropin pituitary. Testosteron tidak hanya diubah menjadi DHT tetapi juga menjadi estrogen, pada proses *negative feedback* bukan hanya estrogen yang dihambat produksinya tetapi DHT juga



Gambar 2. Interaksi stres dengan neuropeptida.<sup>6</sup>

jumlah normal atau signifikan meningkat tetapi masih dalam batas normal.<sup>6,13</sup> Sintesis hormon androgen dikulit diawali dari DHEAS yang merupakan prekursor adrenal yang akan diubah oleh steroid sulfatase<sup>5</sup> menjadi DHEA yang akan diaktifkan dan dinonaktifkan oleh hidroksi steroidogenase (HSD) yaitu 3 $\beta$ -HSD menjadi androstenedion dan testosterone, kemudian diubah menjadi androgen yang paling poten yaitu dehidrotestosteron (DHT) oleh 5 $\alpha$ -reduktase tipe I yang terletak di kelenjar kulit, yaitu kepala dan kulit manusia terlokalisasi dalam kelenjar sebasea, kelenjar keringat, dan epidermis.<sup>16</sup>

berperan dalam menekan pertumbuhan kelenjar sebasea atau produksi lipid dengan ikatan PPAR-γ dengan androgen menurun akibat proses *negative feedback* sehingga produksi sebum dan asam lemak bebas menurun yang menyebabkan inflamasi ikut menurun."

Peran progesteron terhadap kelenjar sebasea telah menjadi bahan perdebatan, belum ada literatur terlitian AV dan kadar progesteron serum. Reseptor progesteron terletak pada basal kelenjar epidermis sedangkan progestin sintetik memiliki banyak fungsi yaitu sebagai antiandrogen, antimineralkortikoid, dan antiglukokortikoid. Progesteron juga dianggap sebagai penyebab munculnya akne pada saat menstruasi selain karena hormon estrogen yang menunun pada fase luteal sildus menstruasi, juga didapatkan sitokin pro inflamasi yaitu IL-6 meningkat sehingga inflamasi yang terjadi lebih tinggi."

Progesteron juga disebut sebagai penyebab munculnya jerawat pada kehamilan. Progesteron diperlukan untuk melindungi janin yang bertugas untuk memberikan jaringan, darah, dan oksigen pada proses fisiologis kehamilan." Kadar progesteronyang tinggi akan meningkatkan kolesterol yang berakibat meningkatnya sekresi sebum dan menstimulusi prolifensi keratinosit, tetapi hal ini juga belum bisa dibuktikan. Disamping itu progesteron juga dapat menghalangi terjadinya AV dengan progestin sintetik tetapi cfck progestin tidak didapatkan secara langsung. Penggunaan kombinasi dengan estrogen pada oral kontrasepsi dapat meningkatkan supresi gonadotropin **androgendari ovarian.**"<sup>13</sup>

Tubuh juga akan memproduksi kortisol pada kulit dalam keadaan noriall dengan stimulasi CRH yang menyebabkan hipofisis anterior menghasilkan POMC berupa rantai peptida panjang yang akan menyebabkan ACTH memproduksi STAR dan sekresi kortisol (Gambar 2). Reseptor glukokortikoid terdapat pada keratinosit basal, sel Langerhans, dan fibroblas dermis. Kortikosteroid baik topikal maupun sistemik mempermudah terjadinya empis *acneiform* walaupun kortikosteroid sendiri memiliki efek imunosupresif atau anti inflamasi." Peran glukokortikoid pada terjadinya AV adalah dengan proses *negative feedback* yaitu ketika tubuh sudah memiliki kortisol yang cukup maka tubuh akan memberi perintah kepada CRH untuk menghasilkan kortisol lagi sehingga kadar ACTH dan - MSH turun, serta menyebabkan sitokin pro inflamasi IL-8 dan IL-1meningkat. Begitu juga dengan stres,

termasuk kortisol sehingga kortisol berlebihan dalam tubuh."<sup>14</sup> Hal itu didukung oleh penelitian yang dilakukan oleh Shibata dan kawan-kawan, yang menyatakan bahwa penambahan glukokortikoid seperti deksametason ke kulit keratinosit manusia akan meningkatkan ekspresi gen *toll-like receptor* (TLR)-2. TLR-2 dalam keadaan normal tidak akan terekspresi. TLR-2 akan diekspresikan bersama dengan TLR-1 jika terdeteksi bakteri atau virus. *P.acne* mengandung peptidoglikan yang akan memicu ekspresi TLR-2 pada kasus AV. Pada penelitian ini didapatkan apabila AV diberikan glukokortikoid dan diterima oleh glukokortikoid reseptor,maka akan mengaktifkan MKP-1 yang akan memblok kerja P38 sehingga ekspresi TLR-2 bertambah."

AV juga dimediasi oleh *insulin like growth factor-1* (IGF-1)."<sup>15</sup>GF-1 meningkat selama pubertas akibat peningkatan sekresi hormon pertumbuhan (GH)." Reseptor IGF-1 diekspresikan di keratinosit epidermis dan sel sebosit matur." Hipofisis anterior akan mensekresi banyak GH pada masa pertumbuhan." GH akan disintesis di hepar dan diubah menjadi IGF-1 yang akan merangsang testis pada pria, ovarium pada wanita, dan juga adrenal untuk memicu perubahan androgen noupoten menjadi lebih poten yaitu DHT serta meningkatkan kepekaan reseptor androgen sehingga akne lebih mudah terbentuk." Makanan hiperglikemik dan susu juga memicu IGF-1 untuk merangsang kelenjar sebosit menjadi hiperproliferasi, menghasilkan banyak lipid, dan meningkatkan inflamasi."

AV merupakan manifestasi ekspresi androgen. Keberadaan androgen dan reseptor androgen di unit pilosebacea merupakan jalur terjadinya AV. Pendekatan hormonal dalam penatalaksanaan AV wanita dewasa dapat dipertimbangkan jika terdapat kegagalan pengobatan dengan terapi standar. AV disebabkan oleh multifaktorial sehingga dihamparkan para klinisi dapat memahami hormon lain yang mempengaruhi terjadinya AV, yang akan berpengaruh dalam pemilihan tempat dan edifikasi. Progesteron pada kehamilan, makanan dengan kadar indeks glikemik tinggi, dan penggunaan kortikosteroid pada AV yang tidak tepat, akan dapat memicu terjadinya AV.

#### KEPUSTAKAAN

- Zaenglein AL, Gruber EM, Thiboutot DM. *Acne vulgaris and acneiform eruptions*. In: Goldsmith LA, Katz SI, Gilchrest BA, Paller AS, Leffell DJ, Wolf

Telaah Kepustakaan

- menurun. Mekanisme ketiga, mengatur gen yang pada saat stres tmbh mengeluarkan banyak hormon
- Keditors. Fitzpatrick's dermatology in general medicine. 8ed. New York: Me Graw Hill; 2011. p.897-917.
2. Collier CN, Haerper CJ, Camtrell WC. The prevalence of acne in adults 20 years and older. *J Am Acad Dermatol*2007;58:56-9. 16
  3. Olutunbi Y, Paley K, Joseph C. Adolescent female acne: etiology and management. *J Pediatr Adolesc Gynecol*2008;21:171-6. 17
  4. Thiboutot D, Gollnick H, Bettoli V, Dreno B, Kang S, Leyden JJ, et al. New insights into the management of acne: an update from the global alliance to improve outcomes in acne group. *J Am Acad Dermatol*2009;60(5):s1-50. 18
  5. Simpson NB, Cuuliffe WJ. Disorders of sebaceous gland. In: Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffith C, editors. *Rook's textbook of dermatology*. 8<sup>th</sup> ed. Massachusetts USA: Blackwell Publishing Company;2010.p.43.1-78. 19
  6. Zonboulis CC. Acne and sebaceous gland function. *Clin Dermatol*2004;22(5):360-6. 20
  7. Ayndianti P, Indramaya D. Penderita bam akne vulgaris di Divisi Kosmetik Medik URJ Kcschatan Kulit dan Kelamin RSUD Dr. Soetomo Sursbaya periode 2008-2010. *BIKKK*2014;20(1): 41-7. 21
  8. Papakonstantiou E, Ajetras AJ, Glass E, Tsogas P, Dionyssopoulos A, Adjaye J, et al. Matrix metalloproteinases of epithelial origin in facial sebum of patients with acne and their regulation by isotretinoin. *J Invest Dermatol*2005; 125:673-84. 22
  9. Nelson A, Thiboutot D. Biology of sebaceous glands. In: Goldsmith LA, Katz SI, Gilchrest BA, Paller AS, Leffell DJ, Wolff K, editors. *Fitzpatrick's dermatology in general medicine*. 8<sup>th</sup> ed. New York: McGraw Hill;2011:p.893-7. 23
  10. Schneider M, Paus R. Sebocytes, multifaceted epithelial cells: lipid production and holocrine secretion. *Int J Biochem Biol*2010;42(2):181-5. 24
  11. Ebede TL, Arch EL, Berson D. Hormonal treatment of acne in women. *J Clin Aesthetic Dermatol* 2009;2(12):16-22. 25
  12. Shaw JC. Acne: effect of hormones on pathogenesis and management. *Am J Clin Dermatol* 2002;3(8):571-8. 26
  13. Arora M, Yadav A, Saini V. Role of hormones in acne vulgaris. *Clin Biochemistry* 2011; 44:1035-40. 27
  14. Friedlander S, Baldwin H, Mancini A, Yan A, Eichenfield L. The acne continuum: an age-based approach to therapy. *Semin Cutan Med Surg* 2011; 30:s6-11. 12
  15. Thiboutot RL, Deplewslri D, Kentis A, Ciletti N. Mechanisms of androgen induction of sebocyte differentiation. *Dermatology* 1998; 196:43-6. 13
  16. Lai J, Chang P, Lai K, Chen L, Chang C. The role of androgen and receptor in skin related disorders. *Arch Dermatoi Res* 2012; 304:499-510. 14
  17. Zouboulis C, Chen W, Thornton M, Qin K, Rosenfield R. Sexual hormones in human skin. *Horm Metab Res* 2007;39:85-95. 15
  18. Thiboutot D. Acne: hormonal concepts and therapy. *Clin Dermatol*2004;22:419-28. 16
  19. Harper JC. An update on the pathogenesis and management of acne vulgaris. *J Am Acad Dermato* 2004; 51(1):36-8. 17
  20. Katsambas A, Dessinioti C. New and emerging treatments in dermatology: acne. *Dermatol Ther* 2008;21:86-95. 18
  21. Djuanda E. Anti aging rahasia awet muda. Jakarta:Balai penerbit fakultas kedokteran Indonesia;2005. 19
  22. Arora MK, Seth S, Dayal S. The relationship of lipid profile and menstrual cycle with acne vulgaris. *Clin Biochemistry* 2010;43:1415-20. 20
  23. Zouhoulis CC, Seltmann H, Hiroi N, Chen W, Young M, Oeff M, et al. Corticotropin releasing hormone: an autococrine hormone that promotes lipogenesis in human sebocytes. *Proc Natl Acad Sci USA*2002;99(10):7148-53. 21
  24. Rossum E, Lambert S. Glucocorticoid resistance syndrome: a diagnostic and therapeutic approach. *Best Pract Res Clin Endocrinol Metab* 2006;20(4):611-26. 22
  25. Shibata M, Katsuyama M, Onodera T, Ehama R, Hosoi J, Taganti H. Glucocorticoids enhance toll-like receptor 2 expression in human keratinocytes stimulated with *Propionibacterium acnes* or proinflammatory cytokines. *J Invest Dermatol*2009; 129:375-82. 23
  26. Bodo CM, Gerd S. Role of insulin-like growth factor-I, hyperglycaemic food, and milk consumption in the pathogenesis of acne vulgaris. *Exp Dermatol*2009;1:1-9. 24
  27. Rebecca CR, Stephen I, James YJ, Fiona SA, Karola SS, Peter P, et al. Effect of the glycemic index of carbohydrates on acne vulgaris. *Nutrients* 2010; 25

- 2:1060-72.
28. Robyn NS, NeiUM, AnnaB, Henna M, George AV. A low-glycemic-load diet improves symptoms in acne vulgaris patients: a randomized controlled trial. Am J Clin Nutr 2007;86: 107-15.
29. Edmonson SR, Thwniger SP, Werther GA, Wright CJ. Epidermal homeostasis: the role of the growth factor systems. Endocr Rev 2003;24:737-64.

# Pengaruh Hormon terhadap Akne Vulgaris

ORIGINALITY REPORT

19%  
SIMILARITY INDEX

16%  
INTERNET SOURCES

18%  
PUBLICATIONS

1%  
STUDENT PAPERS

PRIMARY SOURCES

- 1 Weikard, Rosemarie, Frieder Hadlich, and Christa Kuehn. "Identification of novel transcripts and noncoding RNAs in bovine skin by deep next generation sequencing", BMC Genomics, 2013. 1 %  
Publication
- 2 Seung-Chul Lee. "Propionibacterium acnes Stimulates Pro-Matrix Metalloproteinase-2 Expression through Tumor Necrosis Factor-α in Human Dermal Fibroblasts", Journal of Investigative Dermatology, 04/2008 1 %  
Publication
- 3 Ramdhan Witarsa, Fadhilaturrahmi Fadhilaturrahmi, Muhammad Syahrul Rizal. "Pengaruh Asupan Nutrisi Shake Kacang Kedelai terhadap Skala Lemak Perut Guru-guru Sekolah Dasar di Bangkinang Kota Kabupaten Kampar", Jurnal Basicedu, 2020 1 %  
Publication
- 4 Fadhil Abiyyu Yofi, Arlia Ayu Damayanti, Novira Widajanti. "Faktor Risiko Mortalitas 1 %

**Pasien Geriatri Rawat Inap di Rumah Sakit:  
Studi Kohort pada Rumah Sakit Rujukan di  
Indonesia", Jurnal Penyakit Dalam Indonesia,  
2021**

Publication

- 
- 5** Kamangar, Faranak, and Kanade Shinkai.  
"Acne in the adult female patient: a practical  
approach : Acne in adult females",  
International Journal of Dermatology, 2012. 1 %
- Publication
- 
- 6** Heinecke, Gillian, and Diane Berson. "Post-  
adolescent Female Acne", Acneiform  
Eruptions in Dermatology, 2014. 1 %
- Publication
- 
- 7** Villagómez Llanos Eldy. "Prevalencia de  
automedicación en pacientes con diagnóstico  
de acné en el Centro Dermatológico Dr.  
Ladislao de la Pascua", TESIUNAM, 2010 1 %
- Publication
- 
- 8** Fitriana Ikhtiarinawati Fajrin, Mimatum  
Nasihah. "Kombinasi Buah Lada Hitam (Piper  
Ningrum L. ) dan Jahe Merah (Zingiber  
Officinale) Sebagai Cream Untuk Mengobati  
Penyakit Vitiligo", Jurnal Sehat Mandiri, 2020 1 %
- Publication
- 
- 9** Lucia H. C. Nóbrega, George D. Azevedo,  
Josivan G. Lima, Rui A. Ferriani et al. "Analysis  
of testosterone pulsatility in women with 1 %

ovulatory menstrual cycles", Arquivos Brasileiros de Endocrinologia & Metabologia, 2009

Publication

- 
- 10 Apostolos Pappas. "The relationship of diet and acne", Dermato-Endocrinology, 2014 1 %
- Publication
- 
- 11 Amudha Ranganathan, Narmadha Selvaraj. "COMPARISON OF 0.1% ADAPALENE CREAM WITH 0.1% TAZAROTENE CREAM IN THE TREATMENT OF ACNE VULGARIS", Journal of Evidence Based Medicine and Healthcare, 2017 1 %
- Publication
- 
- 12 muletacientifica.blogspot.com 1 %
- Internet Source
- 
- 13 repositorio.uax.es 1 %
- Internet Source
- 
- 14 topsecretapiaccess.dovepress.com 1 %
- Internet Source
- 
- 15 www.innovia.pl 1 %
- Internet Source
- 
- 16 Rachel Gimenes Albuquerque, Marco Alexandre Dias da Rocha, Camila Hirotsu, Helena Hachul et al. "A randomized comparative trial of a combined oral contraceptive and azelaic acid to assess their 1 %

effect on sleep quality in adult female acne patients", Archives of Dermatological Research, 2015

Publication

---

- |    |                                                                                                                                                                                                                                  |      |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 17 | dspace.trakya.edu.tr:8080<br>Internet Source                                                                                                                                                                                     | 1 %  |
| 18 | sites.lsa.umich.edu<br>Internet Source                                                                                                                                                                                           | 1 %  |
| 19 | www.verywellhealth.com<br>Internet Source                                                                                                                                                                                        | 1 %  |
| 20 | insight.mobile.jci.org<br>Internet Source                                                                                                                                                                                        | <1 % |
| 21 | www.electjoelrrivera.com<br>Internet Source                                                                                                                                                                                      | <1 % |
| 22 | Y Pang. "Combination of short CAG and GGN repeats in the <i>androgen receptor</i> gene is associated with acne risk in North East China", Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology, 12/2008<br>Publication | <1 % |
| 23 | digilib.ui.ac.id<br>Internet Source                                                                                                                                                                                              | <1 % |
| 24 | www.researchsquare.com<br>Internet Source                                                                                                                                                                                        | <1 % |
| 25 | Laura J Savage, Alison M Layton. "Treating acne vulgaris: systemic, local and combination                                                                                                                                        | <1 % |

therapy", Expert Review of Clinical Pharmacology, 2014

Publication

---

26	bdm.unb.br	<1 %
Internet Source		
27	clok.uclan.ac.uk	<1 %
Internet Source		
28	coek.info	<1 %
Internet Source		
29	mdpi-res.com	<1 %
Internet Source		
30	repositorio.puce.edu.ec	<1 %
Internet Source		
31	www.karger.com	<1 %
Internet Source		
32	uchika.in.ua	<1 %
Internet Source		
33	www.kilogram.co.il	<1 %
Internet Source		
34	"Abstracts for the International Investigative Dermatology 2008", Journal of Dermatological Science, 200805	<1 %
Publication		

---

Exclude quotes      On

Exclude bibliography    On

Exclude matches      Off

# Pengaruh Hormon terhadap Akne Vulgaris

---

GRADEMARK REPORT

---

FINAL GRADE

/100

GENERAL COMMENTS

Instructor

---

PAGE 1

---

PAGE 2

---

PAGE 3

---

PAGE 4

---

PAGE 5

---

PAGE 6

---

PAGE 7

---