

JTPC. ISSN: 2087-7099

Vol. 1. No. 1

Juli – Desember 2010

*Journal of
Tropical Pharmacy
and Chemistry*

*Kimia Farmasi, Biologi Farmasi, Farmasetika,
Farmakologi-Farmasi Klinik & Komunitas*

*Diterbitkan Oleh
Fakultas Farmasi, Universitas Mulawarman
Samarinda, Kalimantan Timur
INDONESIA*

Informasi Editorial

Petunjuk untuk para penulis:

Kebijakan Journal: Fakultas Farmasi UNMUL dan para editor tidak bertanggung jawab terhadap segala pernyataan dan pandangan yang dinyatakan penulis naskah.

Pengiriman Naskah: Naskah dikirimkan kepada Editor Pelaksana: Hadi Kuncoro, S. Farm., Apt., M. Farm., dengan alamat Gedung Administrasi Fakultas Farmasi Universitas Mulawarman Jl. Penajam Kampus Unmul Gunung Kelua, Kota Samarinda, Kalimantan Timur, melalui pos atau E-mail. Naskah yang dikirimkan terdiri dari *hard copy* asli satu (1) dan tiga (3) foto copy, serta satu (1) *soft copy* CD atau lewat email. Naskah yang dikirimkan akan diseleksi oleh editor ahli tentang kelayakan keilmiahannya informasi naskah dan kesesuaian dengan bidang ilmu yang dipersyaratkan JTFC. Keputusan kelayakan penerbitan akan disampaikan kepada penulis minimal 14 hari sebelum terbit.

Naskah yang diterima dan pengesahan naskah: Komunikasi langsung dapat melalui telepon/fax, nomor: 0541- 73949, atau melalui e-mail: kuncoro_hadi82@yahoo.com.

Penanggung Jawab:

Dr. Laode Rijai, M.Si., Drs.

Ketua Fakultas Farmasi UNMUL dan Editor Ahli

Editor Pelaksana:

Hadi Kuncoro, S. Farm., Apt., M.Farm.

Arsyik Ibrahim, S. Si., Apt., M.Si.

Herman, S. Pd., M.Si.

Fajar Prasetya, S. Farm., Apt., M. Si.

Yurika Sastyarina, S. Farm., Apt., M. Farm.

Editor Ahli:

Dr. Laode Rijai, M. Si., Drs. (Fakultas Farmasi UNMUL)

Prof. Dr. H.R. Sidik, Apt (Fakultas Farmasi UNPAD)

Prof. Dr. H.M. Natsir Djide, MS., Apt (Fakultas Farmasi UNHAS)

Prof. Dr. Muh Amir, M. Kes. (Fakultas Keguruan & Ilmu Pendidikan, UNMUL)

Desain Grafis dan Sekretariat:

Awal Sapariyadi, S. Pd.

EDITORIAL

KATA PENGANTAR

Assalamualaikum Wr. Wb

Alhamdulillah, akhir tahun 2010 ini Fakultas Farmasi Universitas Mulawarman telah memiliki wadah pengumpulan karya ilmiah untuk para ilmuwan dan peneliti Indonesia yang diberi nama *Journal of Tropical Pharmacy and Chemistry* dengan ISSN: 2087-7099 dan terbitan pertama No.1 Vol. 1 dilakukan pada bulan Desember 2010. *J. Trop. Pharm. & Chem.* menerima naskah ilmiah hasil penelitian dan *review* hasil-hasil penelitian dalam bidang ilmu Farmasi, Kedokteran, Kimia, Biologi dan bidang ilmu lainnya yang memiliki keterkaitan dengan Ilmu kefarmasian.

Paradigma penelitian bidang kefarmasian tetap berorientasi pada produk farmasi dan pasien (pelayanan). Orientasi produk berbasis bahan alam terutama bahan alam hayati, sedangkan orientasi pasien berbasis pada standar pelayanan kefarmasian dan kemasyarakatan. Pengetahuan dasar kedua orientasi tersebut adalah Kimia Farmasi, Biologi Farmasi, Farmasetika, dan Farmakologi-Farmasi Klinik & Komunitas. Ilmu dasar dari pengetahuan dasar tersebut adalah Biologi (Mikrobiologi, Botani, Kultur Jaringan), Kimia (Kimia Organik, Kimia Bahan Alam, Kimia Analisis, Kimia Fisik, Bickimia), Kedokteran (Anatomi dan Fisiologi Manusia, Imunologi, farmakoterapi, patofisiologi) serta bidang ilmu lainnya yang terkait. Karena itu *J. Trop. Pharm. & Chem.* dapat menghimpun karya ilmiah dari keilmuan-keilmuan tersebut.

Terbitnya *J. Trop. Pharm. & Chem.* merupakan tindak lanjut dari program Penelitian yang telah dilakukan Fakultas Farmasi sejak tahun 2009 yaitu program Penelitian Obat Herbal Kaltim Farmasi (POHKF), Hibah Penelitian Rutin Dosen Farmasi (HPRDF), dan Hibah Kompetitif Penelitian Kreativitas Mahasiswa Farmasi (HK-PKMF) yang dibiayai oleh DIPA-PNBP Fakultas Farmasi Universitas Mulawarman dan dilaksanakan secara berkelanjutan. Hasil-hasil penelitian tersebut dikomunikasikan melalui *J. Tropic. Pharm. & Chem.* dan juga melalui Pusat Pelayanan Informasi Obat Farmasi Mulawarman (PIOFAMUL) yang telah dibentuk sebelumnya.

Semoga *J. Trop. Pharm. & Chem.* menjadi corong ilmiah kefarmasian yang bertaraf nasional dan internasional.

Wassalam,

Penanggung Jawab & Redaktur

Journal of Tropical Pharmacy and Chemistry

DAFTAR ISI

	Hal
Editorial	1
Daftar Isi	2
Pengaruh kadar polietilen glikol (peg) 400 terhadap pelepasan natrium diklofenak dari sediaan transdermal patch type matriks (Aditya Firdayanti, Esti Hendradi, Isnaeni)	4
Pengaruh propilen glikol terhadap laju difusi krim natrium diklofenak dengan basis hidrofobik secara <i>invitro</i> (Angga Cipta, N., Beasro Soebagio, Sriwidodo)	11
Potensi antibakteri ekstrak diethyl ether daun mahkota dewa (<i>Phaleria macrocarpa</i> (scheff.) Boerl) terhadap Bakteri <i>Pseudomonas aeruginosa</i> dan <i>Staphylococcus aureus</i> (Arsyik Ibrahim, Rusli)	20
Evaluasi efektivitas penggunaan antibiotika pada pasien rawat inap dengan infeksi saluran pernapasan bawah di rumah sakit panti rapih yogyakarta periode januari-juni 2005 (Fajar Prasetya, Zullies Ikawati)	27
Mekanisme aksi α - mangostin dari <i>Garcinia tetranda</i> Pierre terhadap <i>P.falciparum</i> secara <i>in vitro</i> (Hadi Kuncoro, Aty Widyawaruyanti, Taslim Ersam)	34
Analisis kuantitatif neodimium, praseodimium, cerium, dan lantanum dalam monasit dengan kckt pertukaran ion (Herman, Husein H. Bakti)	40
Bioaktivitas biji kolowe (<i>Chydenanthus excelsus</i>) terhadap larva nyamuk <i>Aedes aegypti</i> (Laode Rijai)	49
Sintesis oksida aurivillius $Sr_2Bi_4Ti_{5-x}Fe_xO_{18}$ ($x = 0.25; 0,5; 0,75; \text{ dan } 1$) (Rolan Rusli, Rosniar, Ismunandar)	54
Analisis kadar asam sianida dalam <i>Solanum melongena</i> dan <i>Solanum quitoense</i> l sebelum dan sesudah perebusan (Sabaniah Indjar Gama, Alimuddin, Eva Marlina)	59
<i>J. Trop. Pharm. & Chem. (Indonesia)</i> , 2010, Vol 1, No. 1	2

Studi efek samping obat pada pasien neonatus yang menjalani rawat inap di rumah sakit angkatan laut dr. Ramelan Surabaya (Victoria Y. Fitriani, Widyati, Asis Hubies, Retno Wisanti)	64
Efek ekstrak sambiloto (<i>Andrographis paniculata</i> nees.) pada ekspresi telomerase dari kanker payudara tikus yang diinduksi DMBA (Yurika Sastyarina, Junaidi Khotib, Sukardiman)	70
Persyaratan dan format penulisan	79

EFEK EKSTRAK SAMBILOTO (*ANDROGRAPHIS PANICULATA* NEES)
PADA EKSPRESI TELOMERASE DARI KANKER PAYUDARA TIKUS
YANG DIINDUKSI DENGAN DMBA

Yurika Sastyarina¹, Junaidi Khotib², Sukardiman³

Kelompok Bidang Ilmu Farmakologi-Farmasi Klinik, Fakultas Farmasi, Universitas Mulawarman,
Samarinda)¹

Departemen Farmasi Klinik, Fakultas Farmasi, Universitas Airlangga, Surabaya)²

Departemen Farmakognosi dan Fitokimia, Fakultas Farmasi, Universitas Airlangga, Surabaya)³

ABSTRACT

It has been well documented that chemical carcinogen, 7,12 dimethylbenz(a)anthracene (DMBA), plays a role in the incidence and growth of mammary cancer. Present study was designed to investigate the influence of *Andrographis paniculata* extract on telomerase activities on DMBA induced breast cancer in the female rat Sprague Dawley strain. DMBA-induced mammary cancer is a useful model to investigate the changes of epithelial cells that occur during mammary cancer progression. Mammary cancer model was induced 10 times twice a week by oral DMBA 20 mg/kg body weight. Mammary cancer occurred in 75 % animals nine weeks after oral administration of DMBA, it was represented with nodule on the mammary gland and the increasing of mammary gland volume compare with normal control $F_{(1,8)} = 731.711$; $p < 0.001$. This study was also designed to investigate the effect of *Andrographis paniculata* extract mammary carcinoma induced by DMBA. Administration of three different dose of *Andrographis paniculata* (100 mg/kg, 300 mg/kg and 1000 mg/kg) had statistically different with mammary gland volume of DMBA treated rat $F_{(4,17)} = 92.777$; $p < 0.05$. So, *Andrographis paniculata* has significant effect on the treatment of DMBA-induced mammary carcinoma. The Epithelial cells were harvested on day 90 and stained with routine histology staining, hematoxylineosin, for morphological qualitative analysis, immunohistochemical examination. The lesions observed from the removed samples ranged widely from benign to malignant. The results showed that DMBA induce cell proliferation, nuclear irregularities, and numerous mitoses and induced cell necrosis. The effect of *Andrographis paniculata* inhibits cell proliferation and induces apoptosis in cancer cells. On immunohistochemical examination, it shows that *Andrographis paniculata* can stimulate of telomerase enzyme.

Key word: *Andrographis paniculata*, DMBA, mammary cancer, cell proliferation

ABSTRAK

Telah dilakukan penelitian efek ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) pada ekspresi telomerase terhadap kanker payudara tikus betina (*Sprague dawley*) yang diinduksi dengan 7,12 dimethylbenz(a)anthracene (DMBA) menggunakan metode imunohistokimia. Diketahui model kanker payudara dengan induksi DMBA untuk menginvestigasi perubahan dari sel epitel yang terjadi selama proses karsinogenesis kanker payudara. Pemberian ekstrak sambiloto pada tikus yang mengalami kanker payudara menyebabkan penurunan volume

tumor dan ditinjau dari aspek hispatologi dan imunohistokimia adanya ekstrak sambiloto menyebabkan penghambatan proliferasi sel, penurunan ekspresi telomerase dan meningkatkan apoptosis.

Kata Kunci : *Andrographis paniculata*, DMBA, kanker payudara, proliferasi sel

PENDAHULUAN

Kanker payudara adalah keganasan tersering dan penyebab kematian tertinggi pada wanita di dunia karena kanker. *The US Centre for Disease Control and Prevention* melaporkan bahwa di Amerika Serikat kanker payudara menempati peringkat ketujuh dari sepuluh besar penyebab kematian pada wanita (CDC, 2008). Sampai saat ini belum ada data statistik yang akurat di Indonesia, namun dari data berbagai rumah sakit yang ada menunjukkan kanker payudara menduduki urutan kedua dari seluruh keganasan pada wanita (Kusumawardojo, 2004).

Penatalaksanaan kanker payudara dilakukan dengan serangkaian pengobatan meliputi pembedahan untuk mengangkat jaringan kanker jika memungkinkan dan diikuti dengan terapi radiasi sinar-X intensitas tinggi untuk membunuh sel kanker yang tidak terangkat pada saat pembedahan, kemoterapi dengan menggunakan obat-obatan dan reseptor hormonal. Pengobatan ini ditujukan pada upaya pengangkatan jaringan, memusnahkan sel kanker atau membatasi perkembangan penyakit serta menghilangkan gejala-gejalanya dan meminimalkan efek yang tidak diinginkan terhadap sel normal (King, 2000). Namun pada kenyataannya masih banyak obat kanker yang bekerja tidak selektif dimana selain membunuh sel kanker juga membunuh sel normal serta menimbulkan efek samping yang merugikan sehingga Salah satu upaya yang dilakukan untuk mengatasi masalah tersebut adalah

penemuan dan penemuan senyawa bioaktif dari tanaman obat Indonesia yang memiliki aktivitas antikanker, khususnya terhadap kanker payudara (Ganiswara, 1995; Meiyanto E., 2007; Sukardiman, 2007).

Sambiloto mengandung zat pahit andrografolida suatu senyawa diterpenoid yang diketahui memiliki efek antitumor. Peran antitumor andrografolida antara lain pada induksi apoptosis (kematian sel yang terprogram secara fisiologis) dan *cell cycle arrest* (Kumar *et al.*, 2004). Adanya aktivasi p53 oleh Andrografolida melalui peningkatan fosforilasi p53 yang selanjutnya akan mempengaruhi proses siklus sel sehingga sel tidak akan mengalami pembelahan dan sel akan mati karena terjadi kondensasi kromosom yang menyebabkan terjadinya apoptosis (Andrew *et al.*, 2002; Yalon *et al.*, 2004; Sukardiman, 2007) sehingga berdasarkan dari penelitian tersebut maka diduga ekstrak sambiloto mempunyai aktivitas antimitosis dan pro-apoptosis pada sel tumor. Obat yang mempunyai efek antimitosis diduga juga mempunyai efek antitelomerase yang dapat menghambat pembelahan dan perkembangan sel yang sangat cepat seperti sel kanker dan berakibat terjadi kematian sel (apoptosis) (Anonim, 2004).

Dengan pendekatan patobiologi penelitian ini dilakukan untuk mengungkap adanya permasalahan terkait ekspresi dari telomerase tikus betina galur SD (*Sprague-Dawley*) yang diinduksi kanker payudara oleh DMBA menggunakan metode imunohistokimia yang diharapkan dapat

menjelaskan mekanisme sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) dalam peranannya sebagai antikanker pada penurunan ekspresi telomerase.

METODE DAN PENELITIAN

Bahan uji

Bahan uji yang dipakai dalam penelitian ini adalah ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) yang diperoleh dari IKOT Tradimun Gresik. Untuk pembuatan model kanker payudara digunakan penginduksi 7,12-dimethylbenz(a)anthracene (DMBA) (Sigma Chem.).

Subyek Uji

Hewan uji yang digunakan adalah tikus putih betina galur *Sprague dawley* (SD), umur 30-40 hari, berat badan berkisar 60-200 gram. Sampel diperoleh dari Laboratorium Hewan Universitas Airlangga

Induksi karsinogenesis dengan DMBA dan perlakuan dengan ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees)

Dua puluh lima ekor tikus putih betina usia 30-40 hari dibagi menjadi lima kelompok secara random. Kelompok I sebagai kontrol (diberi makanan kontrol, yaitu pellet AD produksi PT COMFED Surabaya, kelompok II (perlakuan DMBA saja), Kelompok III, IV dan V (perlakuan setelah tahap karsinogenesis dengan pemberian ekstrak sambiloto). Inisiasi DMBA diberikan 2 kali seminggu dengan dosis 20 mg/kg BB selama 5 minggu. Kelompok III, IV dan V diberi ekstrak sambiloto dengan dosis masing-masing 100, 300 dan 1000 mg/kg BB selama enam minggu. Tikus ditimbang setiap minggunya dan mulai minggu ke-1 setelah pemberian DMBA dilakukan palpasi setiap minggu untuk

mengetahui perkembangan tumor sampai minggu ke-8.

Pemeriksaan Hispatologi dan Uji Imunohistokimia

Setelah pengamatan palpasi selesai, hewan dikorbankan 48 jam setelah pemberian sampel uji kemudian jaringan tumor diambil dan dibersihkan pembuluh darah serta lemak sekitarnya untuk diukur volume tumornya. Jaringan kemudian dipreparasi dengan melakukan fiksasi menggunakan *neutral buffered formalin* dan dibuat sediaan. Sediaan terdiri dari dua yaitu sediaan dengan pewarnaan *Hematoxyline Eosin* terhadap organ mammae, untuk mengetahui keadaan sitologinya serta tingkat keparahan tumor atau kanker yang terjadi dan sediaan untuk imunohistokimia yang mana untuk uji imunohistokimia potongan ditempatkan dalam beberapa *object glass* yang telah diberi *polylysine* untuk selanjutnya dilakukan pemrosesan untuk pemeriksaan ekspresi enzim telomerase dengan pengecatan secara imunohistokimia. Slide yang telah diwarnai, diamati dengan mikroskop cahaya dengan pembesaran 400 kali.

Analisis data

Insidensi tumor dihitung dari jumlah tikus yang terkena tumor pada tiap kelompok dengan mengukur volume dan berat tumor serta pada uji imunohistokimia penghitungan sel yang positif terwarnai dilakukan dengan metode skoring *Allred Score*.

HASIL DAN PEMBAHASAN

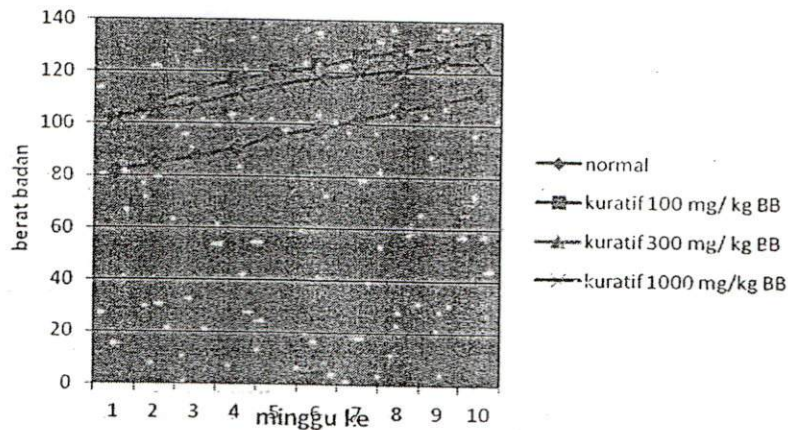
Pengaruh pemberian ekstrak sambiloto terhadap berat badan

Perkembangan berat badan tikus masing-masing kelompok dapat dilihat dalam

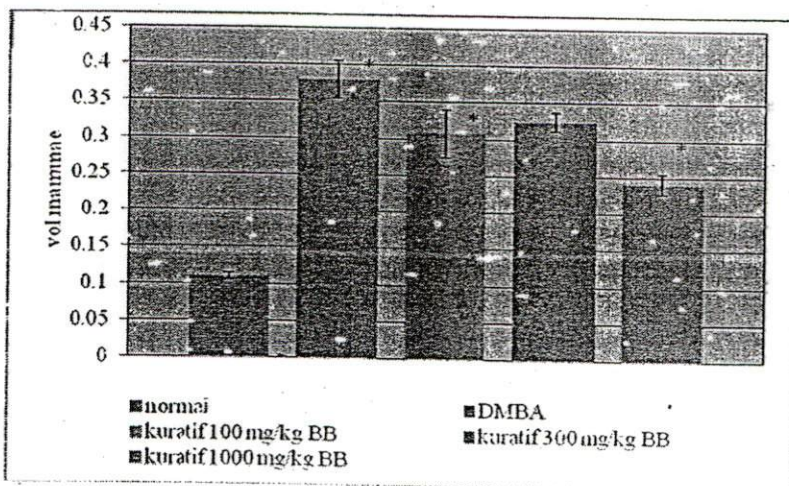
gambar 1 dan 2 yang merupakan hasil penimbangan berat badan setiap minggu.

Dari gambar 1 tersebut dapat dilihat bahwa pemberian DMBA tidak mempengaruhi pertumbuhan normal tikus yang hanya diberi *corn oil* dan pada gambar 2 dari pemberian ekstrak sambiloto setelah induksi DMBA tidak mempengaruhi

pertumbuhan normal tikus. Hal ini dikarenakan masing-masing kelompok suatu saat terjadi kemungkinan dikarenakan jumlah makanan dan minuman yang dikonsumsi sebelum dilakukan penimbangan, kondisi lingkungan dan stress akibat perlakuan.



Gambar 1. Perkembangan berat badan tikus SD kelompok normal dan pemberian sampel uji masing-masing dosis (setelah induksi DMBA)



Gambar 2. Volume kelenjar payudara tikus SD pada kelompok normal, yang diinduksi DMBA dan pemberian ekstrak sambiloto

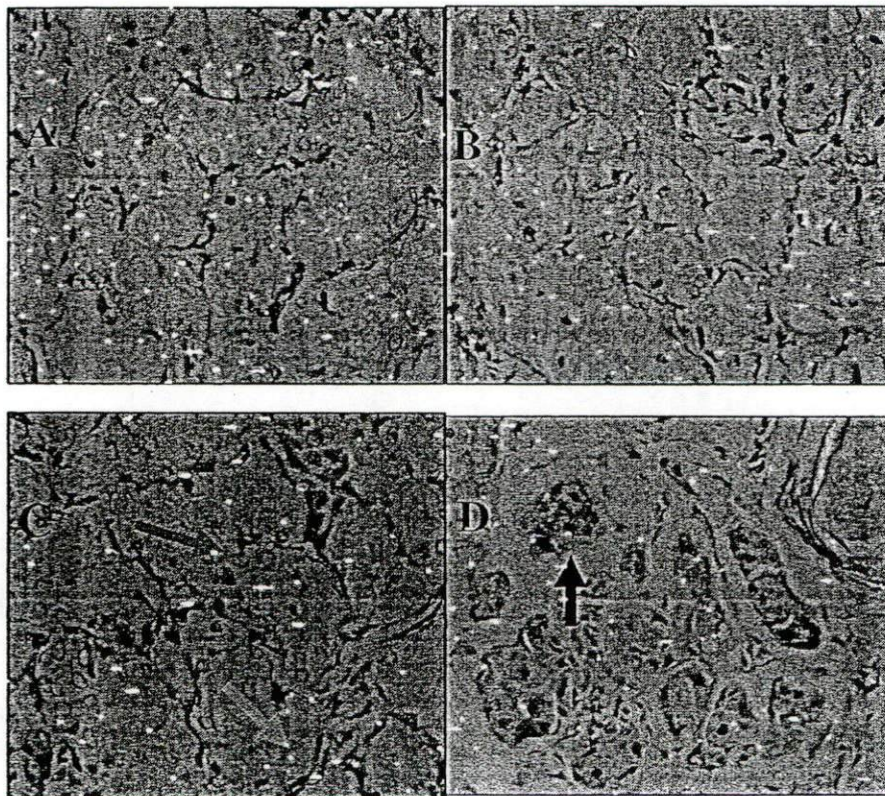
Ket : *)berbeda secara signifikan kelompok normal, DMBA vs 100 mg/kg BB dan 1000 mg/kg BB dengan $F_{(4,17)} = 92,777; p < 0,05$ melalui uji anova satu arah

Pengaruh pemberian ekstrak sambiloto terhadap volume kelenjar payudara tikus

Hasil penelitian efek antikanker ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) pada kanker payudara tikus. Prevalensi kanker dapat dilihat dari munculnya nodul pada masing-masing kelenjar payudara dan terutama setelah dilakukan pengorbanan terhadap hewan yaitu dengan mengukur volume kelenjar payudara model kanker yang berbeda dengan kelompok normal dan kelompok uji. Rata-rata volume kelenjar payudara serta prevalensi kanker

payudara pada tikus akibat induksi DMBA dapat dilihat gambar 3.

Dari gambar 3 dapat dijelaskan bahwa terdapat perbedaan volume kelenjar payudara antara kelompok normal dan yang di induksi DMBA. Dimana berdasarkan hasil palpasi dan pengukuran volume kelenjar payudara, didapatkan prevalensi kanker payudara 75%. Berdasarkan analisa statistik melalui uji ANOVA satu arah pada kelompok normal, model kanker (DMBA) dan sampel uji berbagai dosis menunjukkan perbedaan volume secara bermakna dengan $p < 0,001$.



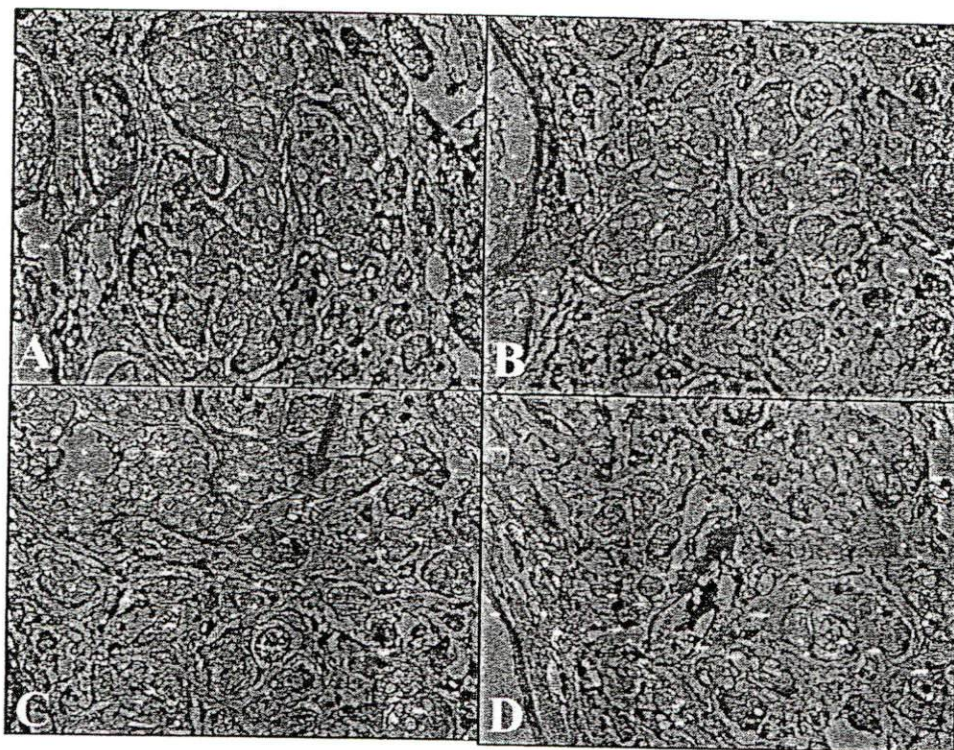
Gambar 3. Gambaran Histopatologi Kelenjar Payudara tikus SD Menggunakan Pewarnaan Hematoxylin-Eosin yang diberi Oleum Maydis (A) Ekstrak Sambiloto 100 mg/kg BB (B). Ekstrak Sambiloto 300 mg/kg BB (C) Ekstrak Sambiloto 1000 mg/kg BB (D) (pembesaran 400 X)

Keterangan: Fragmentasi inti akibat apoptosis (→), jaringan ikat (→), nekrosis (→), jaringan lemak (→)

Pengaruh pemberian ekstrak terhadap perubahan morfologi, apoptosis dan proliferasi pada sel-sel epitel kelenjar payudara tikus.

Dalam mengetahui perubahan morfologi, apoptosis dan proliferasi pada sel-sel epitel kelenjar payudara tikus, maka dilakukan pembedahan tikus dan diambil kelenjar

payudara dari masing-masing kelompok untuk dipreparasi secara histokimia dengan pewarnaan *Hematoxylin-Eosin*. Perbedaan gambaran histopatologi kelenjar payudara antara normal dengan hewan yang mendapatkan induksi DMBA kemudian dengan ekstrak sambiloto masing-masing dosis dapat dilihat pada gambar 4.



Gambar 4. Pewarnaan Imunohistokimia Menggunakan Antibodi Telomerase pada Irisan Melintang Kelenjar Payudara Tikus SD, dengan Perbesaran 400x: yang diberi DMBA (A), Ekstrak Sambiloto 100 mg/kg BB (B), Ekstrak Sambiloto 300 mg/kg BB (C), Ekstrak Sambiloto 1000 mg/kg BB (D)

Keterangan : ekspresi enzim telomerase (→)

Pada gambar 4, hewan yang diberi *treatment* sambiloto 100 mg/ kg BB (B), sel tumor tampak berkurang dibanding dengan hewan yang dipapar DMBA (A) dan juga tampak sitoplasma yang lebih merah karena adanya fragmentasi inti akibat apoptosis, bentukan kelenjar mulai jelas, sel lemak mulai tampak dan diantara

kelompok sel timbul jaringan ikat sehingga sel tumor yang terlokalisir

Pada irisan melintang kelenjar payudara hewan yang di *treatment* dengan sambiloto 300 mg/ kg BB (C), disini juga tampak sitoplasma yang lebih merah akibat fragmentasi inti akibat apoptosis, jaringan

ikat mulai terlokalisir lebih jelas dan sel tumor berkurang serta banyak sel tumor mati dan diisi oleh jaringan fibroblast. Disini juga tampak nekrosis yang ditandai dengan warna kemerahan berupa sel kosong.

Pada irisan kelenjar payudara hewan yang di *treatment* dengan sambiloto 1000 mg/ kg BB (D), tampak sel kelenjar mulai tersusun homogen dan berkurangnya bentukan inti pleumorfik dan juga tampak nekrosis yang ditandai dengan warna kemerahan dan tidak ada sel.

Pengaruh ekstrak sambiloto terhadap enzim telomerase dengan uji imunohistokimia

Telomerase merupakan suatu enzim yang mengkatalisis pembentukan telomer yang berfungsi melindungi kromosom. Adanya hambatan pada enzim telomerase maka akan menyebabkan hambatan pembentukan telomerase sehingga kromosom tidak ada yang melindungi yang menyebabkan terjadinya proses fragmentasi pada kromosom sehingga sel akan mengalami apoptosis. Untuk melihat ekspresi protein telomerase pada sel-sel epitel kelenjar

payudara tikus SD, jaringan yang telah dipreparasi dan hasil potongan ditempatkan dalam beberapa *object glass* yang telah diberi *polylysine* untuk selanjutnya dilakukan pemrosesan aktivitas telomerase dengan pengecatan secara imunohistokimia. Gambar 4 merupakan hasil analisis berdasarkan penelitian yang telah dilakukan.

Pada hewan yang diberi *treatment* dengan sambiloto dosis 100 mg/ kg BB yang terlihat pada gambar 4 (B), menunjukkan adanya ekspresi telomerase (ditunjukkan tanda yang masih terlihat banyak pada inti sel namun bila dibandingkan dengan kelompok normal gambar (A), jumlah sel yang terekspresikan lebih sedikit. Sedangkan untuk hewan yang diberi *treatment* dengan sambiloto dosis 300 mg/ kg BB (C) dan 1000 mg/kg BB (D) nampak adanya penurunan ekspresi telomerase di inti sel. Ini diikuti juga oleh hasil skoring pada Tabel 1. Hal ini membuktikan bahwa ekstrak sambiloto mampu menurunkan aktivitas enzim telomerase pada sel kelenjar kanker payudara.

Tabel 1. Data Skoring Pengamatan Berdasarkan Metode Allred Score pada Irisan Melintang Kelenjar Payudara Tikus SD yang diberi Ekstrak Sambiloto dengan Pewarnaan Imunohistokimia Menggunakan Antibodi Telomerase

Kelompok	Skoring
DMBA	4
Dosis 100 mg/kg BB	4
Dosis 300 mg/kg BB	3
Dosis 1000 mg/kg BB	3

PEMBAHASAN

Telah banyak dilakukan penelitian mengenai efek antikanker pada sambiloto khususnya kanker payudara, dan telah didapatkan hasil bahwa senyawa yang terkandung di dalam ekstrak sambiloto

yaitu andrografolida. Pemberian ekstrak sambiloto pada percobaan ini dapat mengurangi tingkat progresifitas tumor setelah inisiasi DMBA. Adanya hambatan ini dimungkinkan karena daya hambatan perkembangan tumor tahap awal melalui modulasi proliferasi sel. Andrografolida

yang terkandung dalam ekstrak mampu menghambat pertumbuhan nodul tumor, meningkatkan apoptosis dan menghambat proliferasi sel. Hasil ini juga sesuai dengan yang ditunjukkan pada sifat sitotoksiknya pada kanker payudara. *Andrographolida* dalam ekstrak sambiloto juga dapat menghambat efek DNA topoisomerase II sehingga proses replikasi, transkripsi dan proliferasi sel mengalami penurunan (Sukardiman, 2000), menginduksi inhibitor sel, p27 dan *cyclin dependent kinase inhibitor* (cdki) (Satyarayana *et al.*, 2004) serta meningkatkan induksi apoptosis melalui reseptor kematian dari *tumor necrosis factor-related apoptosis inducing ligand* (Zhou, 2008). Adanya aktivasi p53 oleh *Andrographolida* melalui stabilisasi p53 yang selanjutnya akan mempengaruhi proses siklus sel sehingga sel tidak akan mengalami pembelahan dan sel akan mati karena terjadi kondensasi kromosom yang menyebabkan terjadinya apoptosis (Andrew *et al.*, 2002; Yalon *et al.*, 2004) sehingga berdasarkan dari penelitian tersebut maka diduga ekstrak sambiloto mempunyai aktivitas antimitosis dan proapoptosis pada sel tumor. Obat yang mempunyai efek antimitosis diduga juga mempunyai efek antitelomerase yang dapat menghambat pembelahan dan perkembangan sel yang sangat cepat seperti sel kanker dan berakibat terjadi kematian sel (apoptosis) (Anonim, 2004).

Telomerase adalah suatu *ribonucleoprotein* yang tersusun berulang terdiri dari C4-A2 dan G4-72 berfungsi mensintesis telomer yang berperan penting dalam menjaga stabilitas kromosom dan telomer akan mengalami pemendekan pada waktu sel melakukan pembelahan diri. Telomerase akan tetap aktif pada sel benih dan tidak aktif pada sel somatik namun telomerase terinduksi kembali pada sel normal yang mengalami transformasi menjadi sel kanker (Lantuejoul *et al.*, 2004). Adanya

penurunan ekspresi telomerase pada kanker payudara yang sebanding dengan peningkatan dosis ekstrak sambiloto membuktikan bahwa ekstrak sambiloto mempunyai hambatan pada enzim telomerase melalui aktivasi protein p53 yang pada akhirnya menyebabkan sel epitel kanker payudara tersebut tidak mampu untuk terus membelah karena siklus sel tidak dapat berjalan akibat adanya hambatan pada pembentukan kompleks *cyclin*-CDK oleh protein p53 yang diperantarai oleh p21 akibatnya proliferasi sel epitel kanker payudara mengalami hambatan.

KESIMPULAN

Ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) dapat menurunkan ekspresi enzim telomerase sel-sel kelenjar payudara yang diinduksi menjadi kanker payudara dengan 7,12-dimethylbenz(a)anthracene (DMBA) setelah diterapi ekstrak sambiloto (*Andrographis paniculata* Nees) sehingga berpotensi sebagai senyawa antikanker payudara.

UCAPAN TERIMA KASIH

Terima kasih diucapkan kepada UP Fakultas Farmasi Universitas Mulawarman yang telah membiayai penelitian ini dan Universitas Airlangga atas penyediaan fasilitas dalam penelitian ini.

DAFTAR PUSTAKA

1. American Cancer Society, Inc., 2008. **What You Can Do About Breast Cancer**, http://www.cancer.org/docroot/CRI/content/CRI_2_4_1X_What_is_breast_cancer_5.asp, 19 Juli 2009.

2. Anonim, 2004. **Terapi Telomerase Atasi Kanker Hati**. Surya, Maret 15 Surabaya.
3. Ganiswara, Sulistia G, dkk., 1995. **Farmakologi dan Terapi** edisi 4. Bagian Farmakologi, Fakultas Kedokteran-Universitas Indonesia: Jakarta. Hal. 686-701.
4. King, R.J.B., 2000. **Cancer Biology**, 2nd ed. Harlow-England-London-New York: Pearson Education, pp.263-64
5. Kumar, R.A., Sridevi, K., and Kumar, N.V., 2004. Anticancer and Immunostimulatory Compounds from *Andrographis paniculata*. **Journal of Ethnopharmacology** 92(2-3):291-95
6. Kusumowardojo, Panuwun T., 2004. **Beberapa Aspek Sitologi & Histologi Kanker Payudara, Indonesian Issue on Breast Cancer I**. Surabaya, 1-17.
7. Lantuejoul, S.J.C Soria., *et al.*, 2004. Differential Expression of Telomerase Reverse Transcriptase (hTERT) in Lung Tumors, **J. Cancer**, Mar 22 : 90 (6) : 1222-9
8. Meiyanto, E., Tasminatun, S., Susilowati S., Murwanti, R., Sugiyanto. 2007. Penghambatan Karsinogenesis Kanker Payudara Tikus Terinduksi DMBA pada Fase Post Inisiasi oleh Ekstrak Etanolik daun *Gynura procumbens* (Lour), Merr. **Majalah Farmasi Indonesia**. 18(4), 169-175
9. Satyanarayana, C., Dhanavanthri, S.D., Rajagopalan, R., Nanduri, S and Sriram, R., 2004. DCFR 3188 A Novel Semi Synthetic Analog of Andrographolide: Cellular Response to MCF-7 Breast Cancer Cells. **BMC Cancer** 4(26):1-8
10. Sukardiman, Hadi, P., Sofia, M., Sismindari, 2000. Penapisan Senyawa Antikanker dari Tanaman Obat Indonesia dengan Molekul Target Enzim DNA Topoisomerase. **Laporan Akhir Penelitian Domestic Collaborative Research Grant**
11. Sukardiman, 2007. Mekanisme Induksi Apoptosis Pinaostrobin dari *Kaemferia pandurata* Roxb dan Andrografolida dari *Andrographis paniculata* Nees terhadap Sel Kanker Manusia Secara In Vitro dan Implikasinya Pada Penggunaan Secara In Vivo. **Disertasi**, Universitas Airlangga, Surabaya.
12. Yalon, M., Gal, S., Segev, Y., and Skorecki, K.L., 2004. Sister Chromatid separation at Human Telomeric Region. **Journal Cell Sci**
13. Zhou, J., Lu, G., Ong, C., and Shen, H., 2008. Andrographolide Sensitizes Cancer Cells to TRAIL-Induced Apoptosis via p53-mediated Death Receptor 4 Up-regulation. **Molecular cancer Therapeutics** 7:2170-180