

Vol. 3 No. 2 Juli 2016



Jurnal Farmasi dan Ilmu Kefarmasian Indonesia

E-ISSN 2580-8303

P-ISSN 2406-9388



**DITERBITKAN OLEH:
FAKULTAS FARMASI UNIVERSITAS AIRLANGGA**



Home > Archives > Vol 3, No 1 (2016)

VOL 3, NO 1 (2016) JURNAL FARMASI DAN ILMU KEFARMASIAN INDONESIA

TABLE OF CONTENTS

ARTICLES

Injektabel Komposit Hidroksiapatit-Gelatin sebagai Sistem Penghantaran Alendronat

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.1-6

Abstract views = 251 times | views = 453 times

Aniek Setiya Budiadin, Junaidi Khotib, Didik Hasmono, Samirah -

PDF
1-6

Skrining Aktivitas Antimalaria Beberapa Tanaman Indonesia Hasil Eksplorasi Dari Hutan Raya Cangar, Batu-Malang, Jawa Timur

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.7-11

Abstract views = 305 times | views = 472 times

Achmad Fuad Hafid, Nike Puliansari, Nur Suci Lestari, Lidya Tumewu, Abdul Rahman, Aty Widyawaruyanti

PDF
7-11

Optimasi Waktu Maserasi untuk Manggis (*Garcinia mangostana* L.) Rind Menggunakan Pelarut Etil Asetat

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.12-16

Abstract views = 337 times | views = 3134 times

Ni Putu Ayu Dewi Wijayanti, Dewi LPMK, Astuti KW, Fitri NPE

PDF
12-16

Aktivitas Penghambatan Ekstrak Etanol Daun *Cassia Spectabilis* Terhadap Pertumbuhan *Plasmodium falciparum* dan *Plasmodium berghei*

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.17-21

Abstract views = 173 times | views = 454 times

Wiwied Ekasari, Nindya Tresiana, Suciati Iryani, Tutik Sri Wahyuni, Heny Arwaty

PDF
17-21

Kadar Polifenol Total Ekstrak Etanol Kulit Buah Manggis (*Garcinia mangostana*) Pada Variasi Asal Daerah

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.22-26

Abstract views = 319 times | views = 2347 times

Any Guntarti

PDF
22-26

Identification of Physical Interaction in Binary Systems of Acyclovir – Succinic Acid

doi = 10.20473/jfiki.v3i12016.27-31

Abstract views = 237 times | views = 221 times

Agnes Nuniek Winanta, Dwi Setyawan, Siswandono -

PDF
27-31

Instruction for Author

Guide for Authors
Online Submission
Document Template

Journal Policy

Focus and Scope
Publication Ethics
Article Processing Charge
Peer Reviewers
Editorial Team
Open Access Statement
Plagiarism
Copyright
Contact
Old Website

USER

Username
Password
 Remember me

NOTIFICATIONS

View
Subscribe

P-ISSN



9 772406 938003

E-ISSN



9 772580 830001

JOURNAL CONTENT

Search

Search Scope
All

Injektabel Komposit Hidroksiapatit-Gelatin sebagai Sistem Penghantaran Alendronat

Aniek Setiya Budiatin*, Junaidi Khotib, Didik Hasmono, Samirah

Clinical Pharmacy Department, Faculty of Pharmacy Universitas Airlangga

*Corresponding author: anieksb@yahoo.co.id

Abstract

Background: Bisphosphonates, such as alendronate (ALE), have been known to be effective in the treatment of bone cancer and osteoporosis. However, it has been reported that the systemic administration of ALE causes a considerable side effect. Thus, the formulation injectable bone substitute (IBS) for local administration of ALE, which functions as drug delivery system (DDS) as well as filling agent in osteoporosis-induced bone fracture, is needed. **Objective:** To establish the biodegradable and biocompatible formulation for ALE in injectable form which supports the drug delivery system and acts as filling agent in bone fracture. **Methods:** Hydroxyapatite (HA) was added to the mixture of gelatin and hydroxypropyl methyl cellulose (GEL-HPMC). ALE was added to the mixture and semisolid form was prepared for granulation. The dried granule, as injectable matrix, was grinded and mixed with appropriate amount of Na_2HPO_4 . **Results:** Porosity of injectable form was higher than those of granule form. Injectable semisolid form was produced by adding 0.8 mL Na_2HPO_4 on each gram of granule with 10-12 min setting time. MTT assay showed that matrix was biocompatible showed by more than 100% viability. In vitro dissolution study showed that ALE was slowly released in more than 20 days. **Conclusions:** The formula of IBS using HA-GEL-HPMC may act as an effective drug delivery system for local administration of ALE in bone fracture.

Keywords: hydroxyapatite, gelatin, HPMC, alendronat, Na_2HPO_4 , DDS (Drug Delivery System)

Abstrak

Latar belakang: Golongan bisfosfonat sebagai obat kelainan tulang sudah lama dipergunakan seperti kanker tulang dan osteoporosis. Namun karena efek samping dari obat tersebut maka dibuat formula lokal dalam bentuk injektabel yang berfungsi sebagai sistem penghantaran obat dan pengisi celah yang terbentuk dari fraktur akibat osteoporosis. Tujuan: untuk membuat formula dari hidroksiapatit (HA) dan gelatin (GEL) sebagai penghantaran/pembawa obat (SPO) maupun pengisi tulang. Formula injektabel bersifat biodegradable dan biokompatibel dan obat yang digunakan adalah alendronat (ALE). Hidroksi propil Metil Selulosa (HPMC) ditambahkan untuk memudahkan pembawa membentuk bahan setengah padat. Metode: HA ditambahkan ke dalam campuran GEL-HPMC diaduk selanjutnya di tambahkan ALE dan diaduk sampai membentuk massa yang tepat untuk dibuat granul. Granul kering digerus sebagai matrik injektabel dan diencerkan dengan Na_2HPO_4 . Hasil: porositas (SEM) bentuk granul < bentuk hasil injeksi, repasta dari matrik bentuk serbuk memerlukan Na_2HPO_4 0,8 ml/gram dan seting dalam waktu 10-12 menit. Matrik bersifat biokompatibel dengan viabilitas >100% (MTT). Dari hasil uji disolusi in vitro menunjukkan bahwa ALE dapat dilepas secara perlahan dalam waktu > 20 hari. Kesimpulan: Formula injektabel (IBS) HA-GEL-HPMC dapat berfungsi sebagai penghantaran ALE secara lokal.

Kata kunci: hidroksi apatit, Gelatin, HPMC, alendronat, Na_2HPO_4 , sistem penghantaran obat

PENDAHULUAN

Komposit seramik dan *scaffold* merupakan material implan yang populer untuk gigi, orthopedik dan bedah plastik. Salah satu contoh seramik yang sering digunakan adalah hidroksiapatit (HA) sebagai bahan dasar dari rekayasa tulang. *Bovine hydroxyapatite* (BHA), merupakan seramik yang sangat sesuai sebagai matriks implan karena sifatnya mirip HA tulang manusia. Sebagai *scaffold* BHA bersifat biokompatibel karena memiliki sifat osteokonduktif yang tinggi bila dibanding HA

sintesis (Aniek *et al.*, 2014). Untuk memperbaiki sifat mekanik dan fisik BHA dikombinasi dengan gelatin (GEL) yang bersifat plastis, biodegradabel, biokompatibel. Komposit HA-GEL cocok digunakan sebagai material pengganti tulang dengan tingkat biokompatibilitas yang tinggi serta tidak toksik setelah diuji secara *in vitro* selama 24 jam dengan komposisi 50% w/w hidroksiapatit (Askarzadeh, 2004). Azami (2012) juga telah melakukan penelitian bahwa komposisi HA-GEL yang dapat digunakan adalah 40:60. Adanya penambahan gelatin bertujuan

meningkatkan adhesi osteoblast, migrasi dan mineralisasi. Selain itu, komposit HA-GEL memenuhi hampir semua sifat yang disyaratkan oleh *bone substitute*, sesuai hasil uji *in vitro*, *in vivo*, fisis dan kimiawi (Azami *et al.*, 2012, Aniek *et al.*, 2014).

Pemberian secara lokal Alendronat dalam bentuk *injectable bone substitute* (IBS) dari formula BHA-GEL-ALE diharapkan dapat meningkatkan efektivitas alendronat untuk menghambat aktivitas osteoklas dalam progresivitas osteoporosis sedangkan BHA-GEL dapat berfungsi sebagai pengisi tulang (Aniek *et al.*, 2014). Penambahan HPMC dalam formula ini untuk mempermudah pembasahan serbuk membentuk masa injektabel setengah padat sehingga mudah mengalir masuk ke dalam celah-celah tulang yang porus sebagai pengisi tulang. Dalam penelitian ini dilakukan pembuatan formula injektabel dengan komposisi BHA: GEL (20%)= 5:1 sebagai pembawa ALE 10% dan HPMC 2% sebagai *suspending agent* serta Na₂HPO₄ untuk mempercepat setting dari formula. Selanjutnya dilakukan evaluasi karakteristik fisikokimia dari formula antara lain setting time, SEM dan disolusi formula.

BAHAN DAN METODE

Bahan

Bahan-bahan yang digunakan yaitu bubuk hidroksiapatit tulang sapi (BHA) dari Bank Jaringan RSUD Dr. Soetomo Surabaya, Gelatin (150 bloom) kulit sapi didapatkan dari Rousselot (Guangdong, China), Alendronat didapatkan dari Hetero Labs (India), *Hydroxypropylmethylcellulose* (HPMC) didapatkan dari Sigma Aldrich H7509, bahan-bahan pembuat buffer fosfat yaitu NaCl, Na₂HPO₄, NaH₂PO₄ (Sigma Aldrich), Aquades, Aquabides.

Preparasi pembuatan sampel injektabel

HPMC 2% (w/v) dibuat dengan cara HPMC dimasukkan ke dalam aquades bersuhu 90-100°C, masukkan GEL 20% (w/v) diaduk terus hingga suhu aquades 40°C. Perbandingan BHA dan Gelatin (GEL) adalah 5 : 1 (kering), lalu ditambahkan ALE 10% selanjutnya diaduk hingga homogen. Larutan HPMC-GEL ditambahkan pada campuran BHA-ALE sedikit demi sedikit dan diaduk terus sampai

homogen dan membentuk formula kalis. Selanjutnya dicetak menjadi granul dengan mes berukuran 1,0 mm, dikeringkan dalam oven 40°C selama 24 jam. Untuk membentuk *injectable bone substitute* (IBS), granul yang sudah kering digerus ulang menjadi serbuk, selanjutnya ditambahkan larutan Na₂HPO₄ 2,5 %.

Karakterisasi Fisikokimia

Setting time. Proses pengujian dilakukan dengan cara menambahkan Na₂HPO₄ 2,5 % pada 1,0 gram IBS sampai membentuk kondisi setengah padat hingga dapat diinjeksikan melalui spuit injeksi. Volume Na₂HPO₄ 2,5% yang ditambahkan dan waktu *setting* dicatat.

Uji SEM digunakan untuk melihat morfologi permukaan BHA-GEL-HPMC-ALE bentuk granul, hasil injeksi yang sudah setting sehingga dapat diketahui ukuran pori pori yang terbentuk sebelum dan setelah adanya proses perendaman. The sample coated with carbon tip to examination.

Uji kuantitatif kadar alendronate. Ditimbang serbuk formula injektabel 1 gram, selanjutnya dimasukkan dalam Erlenmeyer 100 ml. Ditambahkan aquades 10 ml divortek selama 10 menit, tuang ke dalam labu ukur 100 ml dan tambahkan campuran CUSO₄.5H₂O dan HNO₃ 0,1N, amati secara spektrofotometri (Koba *et al.*, 2008)

Uji toksisitas

Sel yang digunakan dalam penelitian ini adalah *fibroblast* BHK-21 (*Baby Hamster Kidney-21*) karena sel tersebut memiliki kecepatan pertumbuhan tinggi dan kemampuan memperbanyak diri serta integritas sel tetap terjaga. Setelah proses inkubasi selama 24 jam dilakukan pengamatan dengan Reader Elisa, menghasilkan nilai Optical Density (OD) dan berdasarkan nilai tersebut diperoleh nilai Viabilitas/pertumbuhan sel dihitung dengan persamaan sebagai berikut:

$$\text{Viabilitas Sel (\%)} = \frac{\text{OD Perlakuan} + \text{OD Kontrol Media}}{\text{OD Kontrol Sel} + \text{OD Kontrol Media}} \times 100\%$$

Disolusi Obat.

Formula injektabel yang sudah *setting*/ kering direndam dalam aquades sekitar 2 ml. Cuplikan aquades sebanyak 0,5 ml diambil setiap 24 jam

hingga hari ke-21 untuk mengetahui banyaknya alendronat yang terlepas < dilakukan penggantian aquades 0,5 ml dari setiap pengambilan. Hasil cuplikan disimpan dalam freezer pada suhu -40°C sampai dilakukan analisis (Aniek *et al.*, 2014).

HASIL DAN PEMBAHASAN

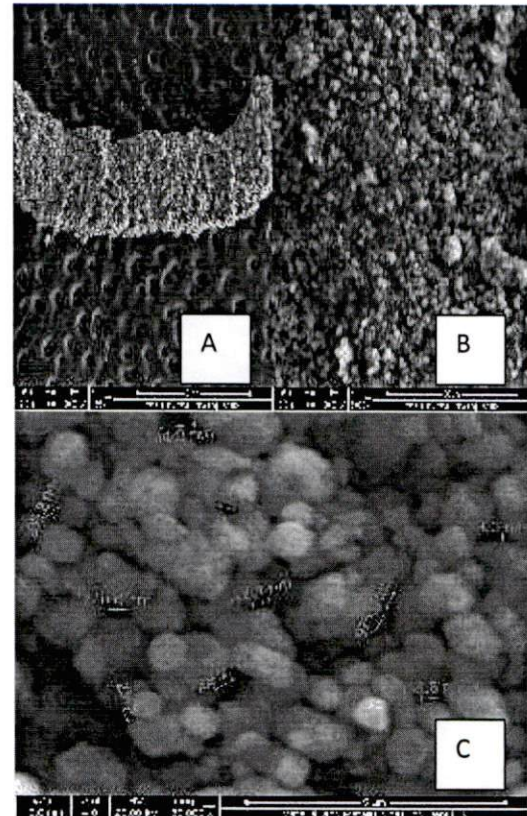
Formula yang diperoleh adalah BHA:GEL:HPMC yaitu 5:1:1 (kering) dan ALE 10%. *Setting time* secara in vitro dilakukan pengamatan waktu formula mengeras setelah keluar dari spuit injeksi terlihat seperti Tabel 1.

Tabel 1. Volume cairan dan Setting Time

No	Berat formula (g)	Larutan Na ₂ HPO ₄ 2,5% (ml)	Hasil	Setting Time (menit)
1	1,0070	1,0	Hampir Cair	30 menit
2	1,0042	0,9	Lembek	15 menit
3	1,0100	0,8	Lembek	10-12 menit
4	1,0006	0,5	Cepat kering	2-3 menit

Besar porositas sediaan menentukan kecepatan difusi cairan ke dalam sediaan dan pelepasan obat. Makin besar porositas, volume cairan yang berdifusi ke dalam matrik akan meningkat dan obat yang terikat matrik semakin cepat terlepas (**Gambar 1**)

Setting time dilakukan untuk mengetahui waktu yang dibutuhkan komposit BHA-GEL-HPMC dengan penambahan alendronat mengalami proses *setting* saat aplikasi sebagai *injectable bone substitute* (IBS). Formula injektabel selanjutnya disebut IBS berbentuk setengah padat sehingga mudah mengalir dari spuit injeksi untuk mengisi celah tulang akibat fraktur osteoporosis.

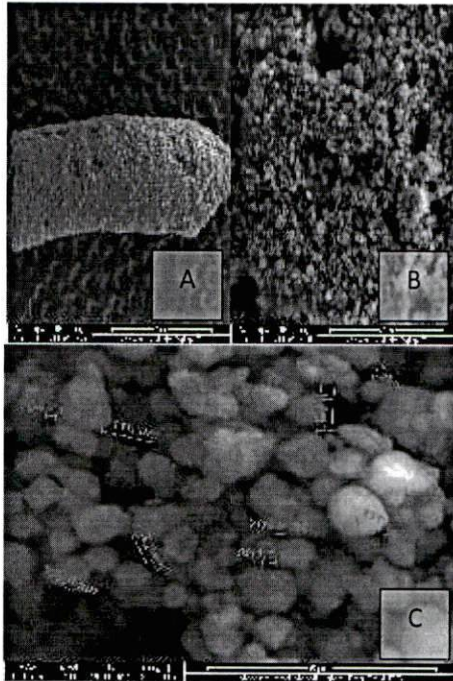


Gambar 1. Sampel Bentuk Granul (A); Struktur permukaan sampel dengan perbesaran 5.000 X dengan range 10 µm (B); Perbesaran 30.000X dengan range 5 µm (C), angka-angka menunjukkan porositas dari sampel

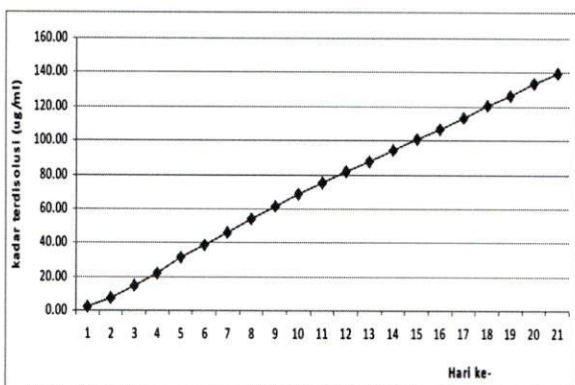
Penambahan Na₂HPO₄, 2,5% ditambahkan sebagai pengencer dan juga sebagai larutan yang mempercepat *setting time*. Hasil penelitian (**Tabel 1**) menunjukkan formula yang baik adalah IBS dengan 0,9 ml Na₂HPO₄, 2,5% memerlukan waktu 15 menit untuk *setting*, waktu tersebut cukup untuk persiapan injeksi formula pada celah dan penutupan dari bagian yang diinsisi.

Porositas yang tinggi menyebabkan cairan mudah masuk ke dalam formula (**Gambar 1 dan Gambar 2**). Ukuran pori pori dari granul lebih kecil dibanding hasil injektabel hal ini disebabkan karena kandungan air yang berbeda saat pembuatan dan tekanan saat pencetakan formula. Porositas dari hasil IBS yang lebih besar sebagai *scaffold* memudahkan sel sel sekitarnya untuk migrasi, proliferasi dan diferensiasi di dalamnya. Formula IBS yang mengandung alendronat bersifat tidak toksik/ aman terhadap sel di sekelilingnya terlihat dari hasil uji

MTT {3-(4,5-dimetil-2-thiazolil)-2,5-diphenil-2-tetrazoliumbromida Sistem pembawa obat (DDS) yaitu BHA-GEL maupun BHA-GEL-HPMC menunjukkan prosen pertumbuhan sel *fibroblast BHK-21* (*Baby Hamster Kidney*) lebih dari 100%, hal ini berarti bahwa bahan tersebut bersifat biokompatibel terhadap lingkungan (Aniek *et al.*, 2014).



Gambar 2. Sampel setelah keluar dari spuit injeksi dan mengering (A); Struktur permukaan sampel dengan perbesaran 5.000 X dari range 10 µm (B); Perbesaran 30.000X dengan range 5 µm (C), angka-angka menunjukkan porositas dari sampel



Gambar 3. Profil pelepasan ALE dari formula BHA-GEL-ALE-HPMC, bentuk granul

Sedangkan viabilitas bahan aktif Alendronat juga bersifat biokompatibel yang menunjukkan pertumbuhan > 60% . Apabila pertumbuhan sel > 60% maka dinyatakan bahwa formula bersifat aman terhadap sel disekelilingnya (Spielmann *et al.*, 2006). Formula BHA-GEL-HPMC-ALE bersifat biokompatibel dan biodegradabel, hasil degradasi dari formula dapat bersatu dan meningkatkan proliferasi sel di sekitarnya.

Uji disolusi obat menunjukkan bahwa alendronat dapat dihantarkan oleh *injectable bone substitute* (IBS) dalam waktu yang ditentukan. Alendronat (ALE) yang terlepas pada hari pertama menunjukkan bahwa ALE yang teradsorpsi dipermukaan akan segera terlepas saat bersinggungan dengan fase cair. Pelepasan selanjutnya menurun, hal ini disebabkan adanya proses difusi cairan masuk ke dalam formula untuk melarutkan ALE yang posisinya terikat/terdistribusi lebih dalam. Besarnya ALE yang terlepas sesuai dengan kecepatan difusi cairan, kelarutan ALE dalam pelarut dan difusi ALE ke luar dari formula serta kekuatan GEL untuk mengembang, selanjutnya formula akan mengalami erosi. Gelatin (GEL) mempunyai kekuatan untuk menyerap cairan sebanyak 10 kali beratnya (Hilliq *et al.*, 2008), selanjutnya GEL akan mengembang dan terdegradasi. BHA merupakan garam kalsium fosfat, ALE akan terikat kuat oleh atom kalsium dalam jumlah terbatas, dengan penambahan GEL maka ALE yang dapat ditambahkan dalam formula dapat mencapai 10% (Panzavolta *et al.*, 2010). Penambahan HPMC akan mempercepat degradasi dari formula, karena sifatnya yang hidrofil sangat mudah menyerap cairan di sekelilingnya. Karena dalam formula ini bahan-bahan yang digunakan bersifat biokompatibel maka hasil degradasi akan bersatu dengan sel-sel disekitarnya untuk regenerasi sel. Sehingga dari uji disolusi menunjukkan ALE dapat dilepas secara bertahap dalam waktu lama. Hasil uji yang diperoleh selama 21 hari sampling digambarkan (Gambar 4) dalam grafik waktu vs jumlah ALE yang terlepas dari Sistem Penghantaran Obat menghasilkan persamaan regresi $Y = 0,1299 X + 0,3733$ dan $R^2 = 0,8146$.

KESIMPULAN

Formula injektabel (IBS) dengan komposisi BHA-GEL-HPMC dapat digunakan sebagai Sistem penghantaran obat dari alendronat.

UCAPAN TERIMAKASIH:

Prof Dr M Zainuddin atas segala bimbingan dan pemberi semangat serta Dr Ferdiansyah, dr.,Sp.OT (K) atas bimbingan dan pemberian BHA.

DAFTAR PUSTAKA

- Aniek SB, M.Zainuddin, Junaidi Khotib. 2014. *Biocompatible Composite As Gentamicin Delivery System for Osteomyelitis and Bone Regeneration*, International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciencis. Vol 6, Issue 3, p.223-226
- Askarzadeh, K., Orang, F., and Moztafzadeh, F., 2004, *Fabrication and Characterization of a Porous Composite Scaffold Based on Gelatin and Hydroxyapatite for Bone Tissue Engineering*, Iranian Polymer Journal 14 (6), Tehran, Iran: 511-520.
- Azami, M., Tavakol, S., Samadikuchaksaraei, A., Hashjin, M. S., Baheiraei, N., Kamali, M., dan Nourani, M. R., 2012, *A Porous Hydroxyapatite/Gelatin Nanocomposite Scaffold for Bone Tissue Repair: In Vitro and In Vivo Evaluation*, Journal of Biomaterials Science, Tehran, Iran: 1-16.
- Bohner, M., 2010, *Design Of Ceramic-Based Cements and Putties for Bone Graft Substitution*, Woodhead Publishing Limited: Injectable Biomaterial, Switzerland: 1-12.
- Catterall, J. B. and Cawston, T. E., 2002, *Drugs in Development: Bisphosphonate and Metalloproteinase Inhibitors*, Arthritis Research and Therapy Vol. 5 No. 1, Newcastle, United Kingdom: 12-24.
- Ferraz, M. P., Moteiro F. J. and Manuel, C. M., 2004, *Hydroxyapatite Nanoparticles: A Review Preparation Methodologies*, Journal of Applied Biomaterials and Mechanics 2004, 2, Portugal: 74-80.
- Hajrawati, 2006, *Sifat Fisik dan Kimia Gelatin Tulang Sapi dengan Perendaman Asam Klorida pada Konsentrasi dan Lama Perendaman yang Berbeda*, Tesis, Sekolah Pascasarjana Institut Pertanian Bogor, Bogor.
- Kim, H. W., Knowles, J. C. and Kim, H. E., 2004, *Hydroxyapatite and Gelatin Composite Foam Process via Novel Freeze-Drying and Cross-linking for Use as Temporary Hard Tissue Scaffolds*, Wiley Interscience, Seoul, South Korea: 136-145.
- Koba M, Koba K and Przyborowski. 2008. *Application of Uv-Derivative Spectrophotometry For Determination Of Some Bisphosphonates Drugs In Pharmaceutical Formulations*, Acta Poloniae Pharmaceutica-Drug Research, Vol 65 No 3 pp 289-294.
- Lui, P.P.Y., Lee, Y. W., Mok, T. Y., Cheuk, Y. C., and Chan, K. M., 2013, *Alendronate Reduce Peri-Tunnel Bone Loss and Enhanced Tendon Graft to Bone Tunnel Healing in Anterior Cruciatum Ligament Reconstruction*, European Cells and Materials Vol. 25 (2013), Hongkong: 78-96.
- Park, J., 2008, *Bioceramics: Properties, Characterization and Applications*, Springer Business uand Media, Iowa, USA.
- Ratner, B. D., Hoffman, A. S., Schoen, F. J. and Lemons, J. E., 2004, *Biomaterial Science: An Introduction to Materials in Medicine, Second Edition*, Elsevier Academic Press, San Diego, USA.
- Spielmann Horst, Andrea Seiler, Susanne Bremer, Laras Hareng, Thomas Hartung, Hans Ahr, Elaine Faustmen, Ulla Hass. 2006. *The Application of Three Validated in Vitro Embryotoxicity Test*. ATLA 34, 527-538.
- Warastuti, Y. dan Abbas, B., 2011, *Sintesis dan Karakterisasi Pasta Injektabel Bone Substitute Iradiasi Berbasis Hidroksiapatit*, Jurnal Ilmiah Aplikasi Isotop dan Radiasi, Jakarta: 73-93.
- Weiss, P., Gauthier, O., Bouler, J. M., Grimandi, G. and Daculsi, G. 2007. *Injectable Bone Substitute Using a Hydrophilic Polymer*. Equipe INSERM Materiaux V. 1., France: 1-8



HOME ABOUT LOGIN REGISTER SEARCH CURRENT ARCHIVES ANNOUNCEMENTS

Home > About the Journal > Editorial Team

EDITORIAL TEAM

CHIEF EDITOR

Elida Zairina, Airlangga University, Indonesia

EDITORIAL BOARDS

Suciati ., Airlangga University, Indonesia
 Mochamad Djunaedi, Airlangga University, Indonesia
 Neny Purwitasari, Airlangga University, Indonesia
 Maria Lucia Ardhani D. L., Airlangga University, Indonesia
 Gesnita Nugraheni, Airlangga University, Indonesia
 M. Faris Adrianto, Airlangga University, Indonesia

ADMINISTRATIVE EDITOR

Susmiandri ., Airlangga University, Indonesia

00050687

[View JFIKI Stats](#)

Google Scholar

Instruction for Author

[Guide for Authors](#)
[Online Submission](#)
[Document Template](#)

Journal Policy

[Focus and Scope](#)
[Publication Ethics](#)
[Article Processing Charge](#)
[Peer Reviewers](#)
[Editorial Team](#)
[Open Access Statement](#)
[Plagiarism](#)
[Copyright](#)
[Contact](#)
[Old Website](#)

USER

Username
 Password
 Remember me

NOTIFICATIONS

[View](#)
[Subscribe](#)

P-ISSN



9 772406 938003

E-ISSN



9 772580 830001

JOURNAL CONTENT

Search
 Search Scope
 All

Search

Browse

[By Issue](#)

[By Author](#)

[By Title](#)

[Other Journals](#)



Pusat Pengembangan Jurnal dan Publikasi Ilmiah

Universitas Airlangga

copyright@2017 Template PPJPI