

Fenni Amiliya

ARTIKEL 2

-  Quick Submit
 -  Quick Submit
 -  Fakultas Ilmu Kesehatan
-

Document Details

Submission ID

trn:oid:::1:2991926362

11 Pages

Submission Date

Aug 28, 2024, 10:21 AM GMT+7

6,410 Words

Download Date

Aug 28, 2024, 10:51 AM GMT+7

37,788 Characters

File Name

ARTIKEL_PLAGIASI.docx

File Size

268.1 KB

19% Overall Similarity

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

Exclusions

- 80 Excluded Matches

Top Sources

17%	 Internet sources
11%	 Publications
4%	 Submitted works (Student Papers)

Integrity Flags

0 Integrity Flags for Review

No suspicious text manipulations found.

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

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

Top Sources

- 17% Internet sources
11% Publications
4% Submitted works (Student Papers)
-

Top Sources

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

Rank	Type	Source	Percentage
1	Internet	digilib.unila.ac.id	1%
2	Internet	e-journal.unair.ac.id	1%
3	Internet	vdocuments.mx	1%
4	Internet	archive.umsida.ac.id	1%
5	Internet	repository.uinjkt.ac.id	1%
6	Internet	ejournal.radenintan.ac.id	1%
7	Internet	repository.ub.ac.id	1%
8	Internet	repository.usu.ac.id	1%
9	Internet	eprints.umsida.ac.id	0%
10	Internet	journal-jps.com	0%
11	Internet	jurnal.utu.ac.id	0%

12	Internet	
	www.slideshare.net	0%
13	Student papers	
	Universitas Muhammadiyah Sidoarjo	0%
14	Internet	
	medicra.umsida.ac.id	0%
15	Internet	
	lib.unnes.ac.id	0%
16	Internet	
	eprints.unm.ac.id	0%
17	Internet	
	www.scribd.com	0%
18	Internet	
	pdfs.semanticscholar.org	0%
19	Internet	
	public-bet.ro	0%
20	Internet	
	repo.unand.ac.id	0%
21	Internet	
	kimia.uin-malang.ac.id	0%
22	Internet	
	ejournal.poltekkesaceh.ac.id	0%
23	Internet	
	fr.scribd.com	0%
24	Internet	
	www.researchgate.net	0%
25	Internet	
	123dok.com	0%

26	Internet	
pdfslide.net		0%
27	Internet	
repository.setiabudi.ac.id		0%
28	Internet	
id.123dok.com		0%
29	Student papers	
Badan PPSDM Kesehatan Kementerian Kesehatan		0%
30	Internet	
journal.farmasi.umi.ac.id		0%
31	Publication	
"Theatre Presentations", Advances in Animal Biosciences, 2011		0%
32	Publication	
Nurul Azizah, Novi Febrianti. "Pengaruh pemberian jus buah labu kuning terhad... 0%		
33	Internet	
jurnal.uisu.ac.id		0%
34	Internet	
www.ejurnal.poltekkes-tjk.ac.id		0%
35	Publication	
Masykur ., Nurdin ., Lukman Hakim, Rosnizar ., Widya Sari, Munira Ulfa, Novi Yan... 0%		
36	Publication	
Ni Made Susilawati, Yuliet Yuliet, Khildah Khaerati. "Aktivitas Gastroprotektif Ekst... 0%		
37	Publication	
Rizky Rafiqoh Afdin, Fairuz Quzwain. "EFEK HEPATOPROTEKTOR EKSTRAK JINTAN... 0%		
38	Student papers	
UIN Maulana Malik Ibrahim Malang		0%
39	Internet	
ejournal2.litbang.kemkes.go.id		0%

40	Student papers	Sriwijaya University	0%
41	Student papers	Universitas Sebelas Maret	0%
42	Internet	bmccomplementmedtherapies.biomedcentral.com	0%
43	Internet	repositori.utu.ac.id	0%
44	Publication	Chaleb P. Maanari, Edi Suryanto, Julius Pontoh. "Aktivitas Penangkal Radikal Hidroksil pada Konsentrasi Berbagai Kompleks Metal pada Sel Epitelial Kutil Kelamin dan Sel Fibroblast" ...	0%
45	Publication	Mahidin Mahidin, Andi Muh Maulana, Susiyadi Susiyadi. "PENGARUH PEMBERIAN ..."	0%
46	Internet	estd.perpus.untad.ac.id	0%
47	Internet	journal.unhas.ac.id	0%
48	Internet	repositori.usu.ac.id	0%
49	Publication	Muhammad Said Agil Siroj, Jamilatur Rohmah. "In-Vitro Sunscreen Activity of Whi..."	0%
50	Internet	edoc.site	0%
51	Internet	eprints.umm.ac.id	0%
52	Internet	jurnal.unissula.ac.id	0%
53	Internet	jurnal.uns.ac.id	0%

54	Internet	
	tritunggal-jayakudus.blogspot.com	0%
55	Internet	
	www.fkm.ui.ac.id	0%
56	Publication	
	Ahwan Abdul, Fridah Wahyu Safitri, Rantika Purbowati. "Efek Pemberian Ekstrak ...	0%
57	Publication	
	Delli Lefiana, Dasrul Dasrul, Sugito Sugito, Rizki Ardyes. "Pengaruh Ekstrak Tomat...	0%
58	Internet	
	adoc.pub	0%
59	Internet	
	docobook.com	0%
60	Internet	
	ejournal.unsrat.ac.id	0%
61	Internet	
	garuda.kemdikbud.go.id	0%
62	Internet	
	jos.unsoed.ac.id	0%
63	Internet	
	journal.uad.ac.id	0%
64	Internet	
	repository.lppm.unila.ac.id	0%
65	Internet	
	snhrp.unipasby.ac.id	0%
66	Internet	
	www.evkova.org	0%
67	Publication	
	Ririn Fatmawati, Jamilatur Rohmah. "Toxicity Test of Ethanol Extract Lempuyang ...	0%

68	Publication	Andrew - Johan, Regina Oktavia, Lusiana Batubara, Dwi Ngestiningsih, Innawati J...	0%
69	Publication	Asri Pandiangan, Anggraeni Janar Wulan, Endah Setyaningrum, Helmi Ismunand...	0%
70	Publication	Bella Sofi Rahayu, Jamilatur Rohmah, Chylen Setiyo Rini, Puspitasari. "Acute Toxi...	0%
71	Publication	Fikih Putri Ayu Nabila, Jamilatur Rohmah. "Uji Toksisitas Akut ekstrak Etanol Bun...	0%
72	Publication	Gerild Adrian, Edi Suryanto, Defny S. Wewengkang. "AKTIVITAS PENANGKAL RADI...	0%
73	Publication	Josua A.T. Suoth, Sri Sudewi, Defny S. Wewengkang. "ANALISIS KORELASI ANTARA...	0%
74	Publication	Khildah Khaerati, Ihwan Ihwan, Musdalifah S Maya. "EFEKTIVITAS ANTIDIABETES ...	0%
75	Publication	Sri Wahyuningsih. "Pengaruh Konsentrasi Enzim α – Amilase pada Hidrolisis Pati ...	0%
76	Internet	repository.usd.ac.id	0%
77	Internet	www.indochembull.com	0%
78	Internet	eprints.uns.ac.id	0%

Aktivitas Antioksidan Ekstrak Daun Turi Putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) Terhadap Organ Hati Tikus Putih Jantan (*Rattus novergicus*) Parameter SGOT Dan SGPT Yang Di Induksi Paracetamol Dosis Toksik [Antioxidant Activity Of White Turi (*Sesbania Grandiflora* (L.) Pers.) Leaf Extract On The Liver Organ Of White Rats, Sgot And Sgpt Parameters Induced By Toxic Doses Of Paracetamol]

Fenni Amiliya Ivandah¹⁾ Jamilatur Rohmah²⁾

¹⁾Program Studi D-IV Teknologi Laboratorium Medis, Universitas Muhammadiyah Sidoarjo, Indonesia

²⁾Program Studi D-IV Teknologi Laboratorium Medis, Universitas Muhammadiyah Sidoarjo, Indonesia

Email Penulis Korespondensi: jamilaturrohmah@umsida.ac.id

Abstract. White turi leaves (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) is a plant that has the potential as a natural antioxidant and white turi leaves also have the potential to protect liver function due to the administration of toxic substances from paracetamol, which is then carried out with SGOT and SGPT tests to determine enzyme levels in the organ. rat liver and antioxidant test as an antidote to free radicals. This study aims to determine the antioxidant activity of white turi leaf extract on the liver of male white rats (*Rattus novergicus*) induced by toxic doses of paracetamol as a natural antioxidant and aims to determine the levels of SGOT and SGPT during adaptation, administration of paracetamol, and administration of the extract. 35 male white rats of the Wistar strain in 7 treatment groups, namely Kn, K-, K+1, K+2, P1, P2, P3, then the rats' body weight, antioxidant test, SGOT and SGPT test, and organ macroscopic examination were observed. rat liver. The doses of white turi leaf extract (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) used were 500 mg/kg bw, 750 mg/kg bw, and 1000 mg/kg bw. Data analysis on MDA levels during adaptation used the Mann-Whitney test, with results of no significant effect ($p=0.076$) between the two groups being compared. For paracetamol MDA levels, all treatments used the One Way Anova test, with results of no significant effect ($p=0.970$) between treatment groups. The MDA levels of extracts for all treatments, with the results that there was no significant effect ($p=0.945$) between treatment groups.

Keywords - Antioxidant, white turi leaf, *Sesbania grandiflora* (L.) Pers., hepar, paracetamol, MDA (malondialdehyde), SGOT(Serum Glutamic Oxaloacetic Transaminase) and SGPT(Serum Glutamic Pyruvic Transaminase)

Abstrak. Daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) merupakan tanaman yang berpotensi sebagai antioksidan alami dan daun turi putih juga berpotensi sebagai pelindung fungsi liver akibat pemberian zat toksik dari paracetamol, yang kemudian dilakukan dengan uji SGOT dan SGPT untuk mengetahui kadar ezim pada organ hati tikus dan uji antioksidan sebagai penangkal radikal bebas. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui aktivitas antioksidan ekstrak daun turi putih terhadap organ hati tikus putih jantan (*Rattus novergicus*) yang diinduksi parasetamol dosis toksik sebagai antioksidan alami dan bertujuan mengetahui kadar SGOT dan SGPT saat adaptasi, pemberian paracetamol, dan pemberian ekstrak.. Penelitian ini menggunakan 35 ekor tikus putih jantan galur Wistar yang terdapat 7 kelompok perlakuan yaitu Kn, K-, K+1, K+2, P1, P2, P3, kemudian di amati berat badan tikus, uji antioksidan, uji SGOT dan SGPT, dan makroskopis organ hati tikus. Dosis ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) yang digunakan yaitu 500 mg/kg bb, 750 mg/kg bb, dan 1000 mg/kg bb. Analisa data pada kadar MDA saat adaptasi menggunakan uji Mann-Whitney, dengan hasil tidak ada pengaruh yang signifikan ($p=0,076$) antara dua kelompok yang dibandingkan. Pada kadar MDA paracetamol semua perlakuan menggunakan uji One Way Anova, dengan hasil tidak ada pengaruh yang signifikan ($p=0,970$) antar kelompok perlakuan. Pada kadar MDA ekstrak untuk semua perlakuan, dengan hasil tidak ada pengaruh yang signifikan ($p=0,945$) antar kelompok perlakuan.

Kata Kunci - Antioksidan, daun turi putih, *Sesbania grandiflora* (L.) Pers., hati, parasetamol, MDA, SGOT (Serum Glutamic Oxaloacetic Transaminase) dan SGPT (Serum Glutamic Pyruvic Transaminase).

I. PENDAHULUAN

Radikal bebas adalah suatu penyebab penyakit yang menyerang sel tubuh manusia. Pada tubuh, radikal bebas memperoleh hasil pada proses pembentukan energi. Dalam tubuh membutuhkan radikal bebas guna sel darah putih terbantu untuk terbunuhnya kuman. Jika berlebihan, radikal bebas dapat menembus sel tubuh yang sehat, sehingga sel hilang struktur dan kegunaannya. Jika ini terjadi, fungsi sel menjadi buruk atau mati. Sebab itu perlu zat antioksidan untuk menyalurkan lebih dari satu elektron di radikal dapat ditangkal atau direndam [1]. Antioksidan merupakan senyawa kimia yang memiliki manfaat melindungi sel tubuh seperti polystyrene, deoxiribonucleic, lemak dan vitamin sebagai penunda pengaruh buruk adanya radikal bebas, maupun pembawa perubahan warna dari oksidasi partikel biologi [2]. Adapun dua macam antioksidan, yakni antioksidan sintetik dan antioksidan alami [3].

Tanaman turi (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) bermanfaat bagi penyembuhan dan konsumsi dengan kandungan zat metabolit sekunder yang mampu sebagai antioksidan. Daun turi mengandung senyawa flavonoid, triterpenoid, pholyphenol, alkaloid, quinone dan tannin [4]. Pada ekstrak air daun turi putih dan ekstrak etanol menyimpan potensi sebagai antioksidan yang bersumber dengan adanya kandungan senyawa fenolik total (Tanin dan fenolik) yang tinggi.

Tumbuhan turi (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers), merupakan tanaman penyembuhan yang konvensional yang bermanfaat bagi masyarakat Kolaka untuk penyembuhan analgetik dan antiinflamasi [4]. Tanaman turi (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers), memiliki komposisi saponin pada daun. Beberapa masyarakat menggunakan tanaman turi untuk obat, bagian khasiatnya yaitu polong, bunga serta daun. Selain dipakai sayuran bisa dipakai sebagai obat lambung, batuk, anemia, penurun panas [5].

Sebagian besar masyarakat meredakan panas dengan obat paracetamol. Paracetamol ialah obat golongan analgesik atau antipiretik yang sering dipakai oleh manusia dan hewan. Paracetamol biasanya aman jika dipakai dengan dosis terapi. Tetapi, overdosis paracetamol telah dikatakan dapat menyebabkan nekrosis hati. Penggunaan takaran paracetamol sebanyak 250 mg/kg bb selama 10 hari akan mengakibatkan kecacatan histologi jaringan hati bersifat nekrosis, degenerasi, kogesti [6]. Konsumsi paracetamol sangat banyak akan terjadi radikal bebas dalam sel hepar, dan kecacatan hati terbentuk akibat dosis terlalu banyak dalam batas panjang. Efek kerja paracetamol berbentuk Nacetylpara-benzoquinone-imine (NAPQI) tanpa megimbangi semua glutation hepar. NAPQI yang sifatnya toksik akan mengakibatkan teradinya reaksi rantai radikal bebas [7]. Konsumsi paracetamol secara berlebihan akan terbentuknya radikal bebas dalam sel hepar sehingga mengakibatkan kerusakan hepar karena dosis yang berlebihan dalam jangka waktu yang lama. Hasil metabolisme paracetamol berupa N-acetylpara-benzoquinone-imine (NAPQI) tidak dapat dinetralisir semuanya oleh glutation hepar. NAPQI mempunyai sifat toksik yang menyebabkan terbentuknya reaksi rantai radikal bebas. Penumpukan radikal bebas merupakan mekanisme yang berkerja pada kerusakan hepar, sehingga radikal bebas yang berlebihan memicu stres oksidatif pada proses peroksidasi terhadap lipid, serta dapat menyebabkan kerusakan pada hepar [8].

Hepar ialah organ yang dapat mengalami kerusakan adanya bahan kimia maupun lingkungan. Karena fungsi hati menetralkan efek toksik pada saat proses metabolisme, bahan kimia, dan pengaruh detoksifikasi yang masuk ke dalam tubuh. Pemberian senyawa-senyawa yang sifatnya toksik mengakibatkan perubahan sel seperti degenerasi, nekrosis, kongesti, serta hemoragi [9]. Tanaman turi (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) mempunyai manfaat penyembuhan serta meminimalisir dampak hepatotoksik yang disebabkan oleh paracetamol. Oleh karena itu pemberian ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers) pada tikus *Rattus novergicus* yang diinduksi paracetamol untuk mengetahui aktivitas antioksidan ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers) terhadap parameter SGOT (*Serum Glutamic Oxaloacetic Transaminase*) dan SGPT (*Serum Glutamic Pyruvic Transaminase*).

Kerusakan hati yang parah akan menyebabkan nekrosis hati. Mekanisme nekrosis termasuk agen hepatotoksik secara kovalen berikatan dengan protein dan lipid tak jenuh dapat menyebabkan peroksidasi lipid [10] hati juga dapat memicu peningkatan enzim SGPT (*serum glutamic pyruvic transaminase*) dan SGOT (*serum glutamic oxaloacetic transaminase*) dalam darah. Efek yang ditimbulkan yaitu adanya kerusakan pada organ-organ seperti organ hepar. Salah satu indikator kerusakan hati dengan melihat kadar SGOT dan SGPT. Kadar SGOT SGPT digunakan untuk mengetahui diagnostik penyakit pada organ hati. Enzim yang paling sering berkaitan dengan kerusakan hepar adalah aminotransferase yang terdiri dari SGOT (*Serum Glutamat Oksaloasetat Transaminase*) dan SGPT Serum Glutamik Piruvat Transaminase. SGOT dan SGPT ini berfungsi penting pada pembentukan asam amino yang tepat dibutuhkannya untuk menyusun protein di hepar [11]. SGPT dan SGOT keluar dari sel hati saat sel hati rusak. Oleh karena itu, kadar enzim SGPT dan SGOT merupakan indikator spesifik dan spesifik dari gangguan fungsi hati [12].

Penelitian ini bertujuan mengetahui toksisitas ekstrak daun turi pada organ hati tikus dengan induksi paracetamol dosis toksik, mengetahui dosis ekstrak daun turi guna menurunkan kadar SGOT dan SGPT pada tikus dengan induksi paracetamol dosis toksik, dan mengetahui makroskopis organ hati dengan induksi paracetamol dosis toksik dan ekstrak daun turi

II. METODE

Penelitian ini telah lulus uji etik di STIKES Ngudia Husada Madura dengan nomor sertifikasi: 2080/KEPK/STIKES-NHM/EC/IV/2024. Penelitian ini ialah eksperimental laboratorik, dengan metode rancangan acak terkontrol serta pola penelitian pre-post control only group design. Penelitian ini dilakukan dengan 7 kelompok perlakuan yaitu Kn, K-, K+1, K+2, P1, P2, dan P3 dengan hewan yang digunakan adalah *Rattus norvegicus*. Berdasarkan rumus federer yang didapatkan yaitu $(n-1)(t-1) \geq 15$ dimana $t = \text{Jumlah perlakuan}$ (n) = Jumlah sampel tiap kelompok, dengan hasil yang didapatkan yaitu 4 dengan 1 cadangan tikus, adi setiap kelompok terdapat 5 ekor tikus.

Penelitian ini dilakukan di laboratorium hewan coba, farmasi dan patologi klinik Fakultas Ilmu Kesehatan Umsida. Pengujian fitokimia dilakukan di Laboratorium FMIPA Universitas Negeri Surabaya. Waktu penelitian ini adalah Mei-Juli 2024. Populasi yang digunakan pada penelitian ini ialah tikus putih jantan (*Rattus norvegicus*) galur wistar yang didapatkan dari Kebun Tikus Sidoarjo. Tikus yang dipilih adalah tikus yang memenuhi kriteria inklusi (Tikus sehat, jenis kelamin jantan, berat badan 100-200 gram, umur 2-3 bulan) dan eksklusi (tikus cacat, tikus tampak tidak sehat, tikus betina). Bahan uji yang dipakai dalam penelitian ini ialah tanaman turi putih (*Sesbania grandiflora* (L) Pers.) bagian tanaman yang dijadikan sampel adalah daun turi putih yang diperoleh dari Candi, Sidoarjo.

Pada proses ekstraksi dengan metode maserasi dilakukan pengambilan daun turi putih, kemudian ditimbang sebanyak 3.400 gram, setelah itu dikeringkan dan ditimbang sebanyak 2.500 gram, setelah dilakukan pengeringan dilakukan penyerbukan dan ditimbang sebanyak 850 gram, kemudian serbuk yang dimerasasi sebanyak 200 gram dengan pelarut etanol 70% selama 8 hari sampai terdapat perubahan warna dari hijau pekat sampai berubah warna kuning, dengan sesekali di aduk. Hasil maserasi dilakukan dengan alat evaporator BUCHI R-215 untuk mendapatkan hasil ekstrak daun turi putih yang pekat dan kemudian di timbang sebanyak 152 gram. Setelah itu dilakukan uji fitkimia yg bertujuan megetahui kandungan senyawa pada daun turi putih.

Rattus norvegicus diaklimatisasi selama 2 hari kemudian diberikan dosis toksik parasetamol (1500 mg/kg bb) selama 7 hari dengan pemberian 1 kali sehari sebanyak 2,5 ml per oral, selanjutnya diberikan ekstrak daun turi dengan dosis 500, 750, dan 1000 mg/kg bb selama 7 hari dengan pemberian 1 kali sehari sebanyak 2,5 ml secara per oral. Pengukuran aktivitas antioksidan, SGOT dan SGPT dilakukan pre dan post perlakuan. Kn adalah kelompok yang diberikan pakan jagung dan minum air mineral, K- adalah kelompok yang diberi paracetamol 1500 mg, K+1 adalah kelompok yang diberikan pakan dan minum setelah itu dilanjutkan pemberian Na-CMC 1 % 1000 mg selama 7 hari, Vitamin C 1000 mg pada K+2 selama 7 hari, dan P1 diberi dosis ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb, P2 diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb, da P3 diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb. Pengambilan sampel darah pada hewan coba dilakukan melalui sinus mata sebanyak 2 ml dengan pipet hematokrit, kemudian disentrifus kecepatan 2000 rpm selama 10 menit untuk diperoleh serum yang selanjutnya dilakukan pemeriksaan aktivitas antioksidan (kadar MDA) dengan alat spektrofotometer UV-Vis single beam (VWR-1600PC), SGOT dan SGPT dengan alat fotometer microlab 3000.

Pemeriksaan dilakukan secara pre-post untuk aktivitas antioksidan menggunakan alat spektrofotometer UV-VIS single beam (VWR-1600PC) dan pemeriksaan SGOT dan SGPT menggunakan alat fotometri microlab 3000 dengan metode IFCC Enzimatik. Pemeriksaan makroskopis organ hati tikus dilakukan setelah seluruh perlakuan selesai.

Pengukuran aktivitas antioksidan (kadar MDA) dilakukan dengan penentuan panjang gelombang maksimum dan kurva standar terlebih dahulu. Penentuan kurva standart dengan reagen 1,1,3,3-Tetramethoxypropane pada konsentrasi 0;01; 0,02; 0,04; 0,06; 0,08, dan 0,1 ppm. Masing-masing larutan standar diambil sebanyak 0,5 ml dan dimasukkan ke dalam 5 tabung reaksi. Kemudian ditambahkan 0,5 ml TBA 0,67%, 0,5ml Aquadest, 0,025ml TCA 20%, lalu dihomogenkan. Blenko yang digunakan adalah larutan yang sama tanpa TMP. Selanjutnya dipanaskan dalam penetas air pada suhu 100° C selama 10 menit, dan didinginkan. Lalu diukur absorbansinya pada panjang gelombang 521 nm. Data absorbansi yang diperoleh dibuat kurva kalibrasi. Pengujian aktivitas antioksidan (kadar MDA) dilakukan dengan menambahkan 0,5 ml TBA 0,67%, 0,5ml Aquadest, 0,025ml TCA 20% dan 0,02 ml serum darah tikus *Rattus Novergicus* dalam tabung reaksi dan dihomogenkan. Digunakan larutan yang sama tanpa sampel sebagai blenko. Diukur absorbansi pada panjang gelombang 521 nm dengan menggunakan spektrofotometer UV-Visibel dan dihitung kadar MDA sampel [13].

Pemeriksaan SGOT dan SGPT dengan cara mengambil darah tikus 2ml dengan tabung hematokrit kemudian di sentrifus 507 WINA 2000 rpm selama 10 menit kemudian menggunakan alat fotometri microlab 3000 dengan cara R1 800 µl ditambahkan R2 200 µl kemudian ditambahkan serum darah tikus 100 µl di inkubasi selama 1 menit kemudian dibaca di alat fotometri microlab 3000 dan inkubasi alat 3 menit dengan panjang gelombang 340 nm. Setelah itu pemeriksaan Makroskopis organ hati tikus dengan cara tikus dibedah dengan cara dislokasi di leher kemudian diambil organ hatinya, pembedahan dilakukan untuk pengamatan organ, dilakukannya cara pembedahan. Organ hati yang telah dikeluarkan, ditimbang, kemudian diamati warna, tekstur permukaan organ tikus dan ukurannya, kemudian difoto.

III. Hasil dan Pembahasan

1. Ekstrak Daun Turi Putih

Daun turi diekstrak secara maserasi dengan pelarut ethanol 70% dan hasil maserasi didapatkan ekstrak pekat daun turi putih sebesar 152 gram dengan % rendemen sebesar 76% pada Tabel 1. Semakin tinggi nilai rendemen maka nilai ekstrak yang diperoleh semakin banyak [14]. Selanjutnya ekstrak pekat tersebut dilakukan uji fitokimia untuk mengetahui adanya senyawa metabolit sekunder yang terkandung (Tabel 2.).

Tabel 1. Hasil ekstrasi maserasi daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.)

Parameter	Hasil
Berat basah	3400 g
Berat kering	2500 g
Berat serbuk	850 g
Berat serbuk dimerasi	200 g
Ekstrak pekat	152g
% Rendaman	76%

Tabel 2 Hasil Uji Fitokimia Ekstrak Daun Turi Putih

Uji fitokimia	Pereaksi	Hasil (terbentuknya)	Kesimpulan (+)/(-)
Alkaloid	Mayer	Endapan putih	+++
	Wagner	Endapan coklat	+++
	Dragendorf	Endapan jingga	+++
Flavonoid	Mg + HCl pekat +etanol	Warna merah	++
		Adanya busa stabil	+++
Saponin		Ungu ke biru/hijau	+++
Steroid	Liebermann-Burchard	Merah kecoklatan	+++
	Kloroform + H ₂ SO ₄ pekat		
Fenolik	NaCl 10% + Gelatin 1%	Endapan putih	++
Tanin	FeCl ₃ 1%	Coklat kehijauan	++

Keterangan: (+++) tinggi, (++) sedang.

Berdasarkan hasil uji fitokimia pada Tabel 2 diketahui bahwa ekstrak etanol daun turi putih mengandung senyawa aktif yaitu alkaloid, flavonoid, saponin, steroid, triterpenoid, fenolik, dan tanin. Hasil uji fitokimia menunjukkan intensitas kuat untuk alkaloid, saponin, steroid, dan triterpenoid. Sedangkan intensitas sedang pada flavonoid, fenolik, dan tanin. Hasil ini selaras dengan penelitian sebelumnya bahwa kandungan kimia pada ekstrak daun turi putih dengan pelarut etanol 70% menunjukkan senyawa metabolit aktif pada daun turi putih, yaitu flavonoid, alkaloid, saponin, steroid, triterpenoid, tanin, dan fenolik [1].

2. Perlakuan

Tikus dibagi menjadi 7 kelompok diantaranya kelompok normal (Kn) yang diberi makan dan minum, kelompok negatif (K-) yang diberikan paracetamol, kelompok positif 1 (K+1) yang diberikan Na-CMC 1%, kelompok positif 2 (K+2) yang diberikan vitamin C, serta tiga kelompok perlakuan yang masing-masing diberi ekstrak daun turi putih dengan dosis 500 mg/kg bb (P1), 750 mg/kg bb (P2), dan 1000 mg/kg bb (P3). Hewan uji kemudian diaklimatisasi selama 2 hari agar dapat beradaptasi dengan lingkungan baru dan tercapai berat badan sesuai kriteria. Setiap kelompok tikus ditempatkan pada kandang yang berbeda dengan kepadatan kandang masing-masing 5 ekor. Tikus yang digunakan adalah tikus jantan galur wistar karena tikus galur *Rattus novergicus* menunjukkan uji antioksidan secara in vivo lebih signifikan hasilnya. Alasan jenis kelamin jantan yang dipakai karena tikus jantan cenderung lebih stabil karena sedikit dipengaruhi hormonal dibanding tikus betina yang akan mempengaruhi proses farmakokinetik zat antioksidan dalam tubuh tikus [11] tikus yang digunakan merupakan tikus yang sehat dengan bobot tikus sekitar 100-200 gram dan umur 2-3 bulan.

a. Pengamatan Gejala Toksik

Pengamatan gejala toksik secara kualitatif terhadap hewan uji dilakukan pada 24 jam setelah pemberian parasetamol. Ketika parasetamol digunakan dalam dosis toksik, cadangan asam glukuronat dan asam sulfat di hati akan habis, menyebabkan terbentuknya metabolit reaktif N-asetil-p-benzokinona imina (NAPQI) dalam jumlah

berlebihan. Selama glutathion tersedia untuk mendetoksifikasi NAPQI, tidak akan terjadi reaksi hepatotoksitas. Namun, jika glutathion terus digunakan dan akhirnya habis, akan terjadi penimbunan NAPQI yang toksik dan reaktif. NAPQI adalah metabolit minor dari parasetamol yang sangat aktif dan bersifat toksik bagi hati dan ginjal [12]. Overdosis parasetamol dapat menyebabkan nekrosis hati dan gagal ginjal yang berujung pada kematian [13]. Gejala toksik yang diamati meliputi gelisah, tremor, kejang dan lemas yang ditunjukkan pada Tabel 3.

Tabel 3. Hasil pengamatan gejala toksik pada tikus (*Rattus norvegicus*)

Dosis	Jumlah tikus	Gejala klinis (Adaptasi)			Gejala klinis (Paracetamol)			Gejala klinis (Ekstrak)			
		Gelisah	Tremor	Kejang	Lemas	Gelisah	Tremor	Kejang	Lemas	Tremor	Kejang
Kn	5	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
K-	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	✓	✓
K+1	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	-	-
K+2	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	-	-
P1	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	-	-
P2	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	-	-
P3	5	-	-	-	-	✓	✓	-	✓	-	-

Keterangan:

- Kn : Diberi pakan jagung dan minum air mineral
- K- : Diberi paracetamol 1500 mg/kg bb
- K+1 : Diberi Na-CMC 1% 1000 mg/kg bb
- K+2 : Diberi Vitamin C 1000 mg/kg bb
- P1 : Diberi ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb
- P2 : Diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb
- P3 : Diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb

Berdasarkan Tabel 3. Selama masa adaptasi, tidak ada gejala klinis yang terlihat pada tikus. Selanjutnya, pemberian ekstrak daun turi putih secara oral selama 7 hari tidak menimbulkan efek toksik pada sistem saraf pusat maupun sistem pencernaan mencit. Hal ini ditunjukkan dengan tidak adanya gejala tremor, kejang, lemas, atau gelisah [18].

b. Berat badan Tikus

Penimbangan berat badan dilakukan setelah adaptasi selama 2 hari, pemberian parasetamol selama 7 hari, dan pemberian ekstrak selama 7 hari dengan cara mengukurnya yaitu menggunakan timbangan digital. Penurunan berat badan yang berpengaruh merupakan salah satu indikator potensi gejala toksik pada hewan uji. Hasil penimbangan berat badan tikus dapat dilihat pada Tabel 4.

Tabel 4. Berat badan tikus

Kelompok	Jumlah tikus	Berat badan rata-rata ± (SD) gram		
		Adaptasi	Parasetamol	Ekstrak daun turi
Kn	5	151,0 ± 2,236	157,0 ± 4,472	162,0 ± 4,472
K-	5	160,2 ± 0,447	165,0 ± 0,000	164,0 ± 3,464
K+1	5	157,0 ± 6,708	158,0 ± 6,708	161,6 ± 4,336
K+2	5	158,0 ± 4,472	157,0 ± 2,739	160,6 ± 2,608
P1	5	160,0 ± 0,447	162,8 ± 3,033	164,0 ± 5,477
P2	5	180,4 ± 0,894	181,0 ± 2,236	180,4 ± 0,548
P3	5	179,0 ± 2,236	178,4 ± 2,302	183,0 ± 6,708

Keterangan:

- Kn : Diberi pakan jagung dan minum air mineral
- K- : Diberi paracetamol 1500 mg/kg bb
- K+1 : Diberi Na-CMC 1% 1000 mg/kg bb
- K+2 : Diberi Vitamin C 1000 mg/kg bb
- P1 : Diberi ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb
- P2 : Diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb
- P3 : Diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb

Dari Tabel 4. Penelitian ini menunjukkan adanya peningkatan berat badan tikus secara merata pada masing-masing kelompok. Tikus yang digunakan memiliki berat 100-200 gram berjenis kelamin jantan, salah satu indikator sensitif uji toksisitas yaitu berat badan dan gejala toksik. Untuk gejala toksik diamati setiap hari satu

jam setelah pemberian parasetamol dan untuk berat badan tikus diukur secara berkala yaitu sebelum dan sesudah perlakuan.

Pada Kn, berat badan tikus meningkat secara konsisten dari fase adaptasi hingga pemberian ekstrak daun turi putih, menunjukkan pertumbuhan normal tanpa pengaruh perlakuan. Pada K-, terdapat peningkatan berat badan yang stabil dari fase adaptasi hingga pemberian parasetamol akan tetapi megalami penurunan sampai di periode pemberian paracetamol selama 14 hari akibat akumulasi adanya NAPQI yang berakibat disfungsi berbagai sistem enzim [19], sehingga menunjukkan bahwa parasetamol tidak mempengaruhi pertumbuhan berat badan tikus secara signifikan. Pola peningkatan berat badan pada kelompok yang menerima Na-CMC setelah pemberian parasetamol (K+1) menunjukkan penurunan, kemudian di periode hari pemberian Na-CMC menunjukkan berat badan meningkat daripada saat pemberian paracetamol, karena itu Na-CMC memiliki efek antiinflamasi sehingga tidak mengalami penurunan berat badan [20].

Demikian juga, pada kelompok yang diberi vitamin C (K+2) setelah pemberian parasetamol yang mengalami penurunan, akan tetapi menunjukkan peningkatan saat pemberian vitamin C karena neuroproteksi pada ARC (arcuate nucleus) sehingga regulasi metabolisme basal tubuh dan sensitivitas insulin seimbang di dalam tubuh.

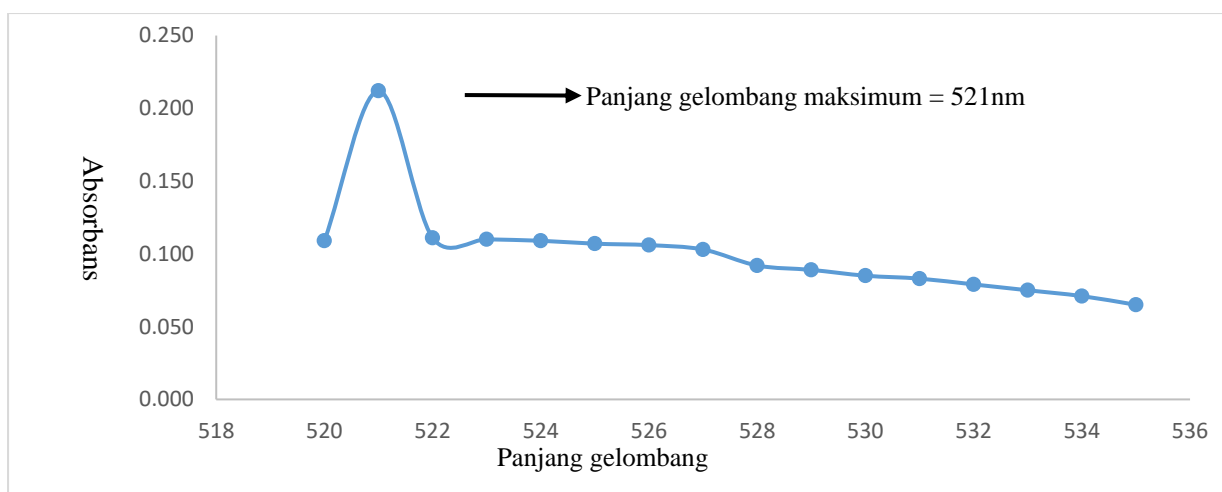
Pada kelompok perlakuan dengan ekstrak daun turi, untuk kelompok P1 dan P2 menunjukkan peningkatan berat badan yang stabil dari fase adaptasi dan pemberian ekstrak daun turi, akan tetapi mengalami penurunan pada P1, P2, P3 saat pemberian paracetamol mengalami penurunan berat badan, hal ini menandakan bahwa ekstrak daun turi pada dosis ini tidak menghambat pertumbuhan berat badan tikus. Namun pada kelompok P3 menunjukkan peningkatan berat badan yang paling tinggi di antara semua kelompok setelah pemberian ekstrak daun turi. Hal ini menunjukkan bahwa ekstrak daun turi dimungkinkan memiliki efek positif pada peningkatan berat badan tikus [1].

3. Uji Antioksidan

Aktivitas antioksidan pada penelitian ini dievaluasi didasarkan pada perubahan kadar MDA setelah dilakukan uji. Malondialdehid (MDA) merupakan senyawa kimia hasil dari peroksidasi lipid sebagai parameter adanya radikal bebas di dalam tubuh. Pada keadaan stress oksidatif, yaitu pada keadaan kadar radikal bebas yang melebihi kadar antioksidan endogen dalam tubuh menyebabkan kadar MDA yang tinggi. Hal ini dapat menyebabkan atherosclerosis, kanker, dan penyakit liver. Konsentrasi antioksidan yang tinggi juga dapat menyebabkan zat antioksidan kehilangan kemampuannya sebagai agen penangkal radikal bebas karena mempengaruhi laju oksidasi dan berubah menjadi prooksidan yang sering kali terjadi pada antioksidan golongan fenolik. Bila kadar MDA turun setelah diberikan zat antioksidan berarti antioksidan tersebut berfungsi dengan baik, tetapi jika kadar MDA justru naik maka antioksidan tersebut diprediksi menjadi prooksidan [21]. Pengukuran kadar MDA pada penelitian ini menggunakan metode Wills, dimana serum yang didapat dari darah tikus ditambahkan 1 ml TCA 20% untuk mengendapkan protein serum yang akan mengganggu pembacaan nantinya pada alat Spektrofotometri UV-Vis (VWR-1600PC). Ditambahkan 2 ml TBA 0,67 % yang berguna untuk mengikat MDA pada serum agar pembacaan kadar MDA menjadi lebih akurat [22]. Namun sebelum pengukuran sampel dilakukan penentuan panjang gelombang maximum dan kurva standart MDA (1,1,3,3-Tetramethoxypropane).

a. Penentuan panjang gelombang maksimum

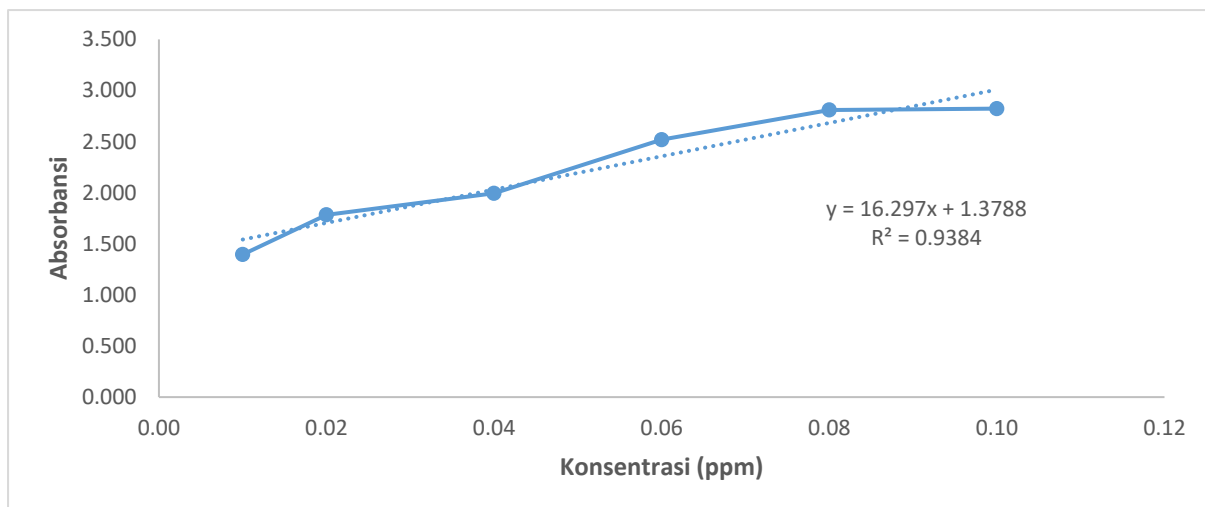
Penggunaan panjang gelombang maksimum bertujuan untuk memaksimalkan kepekaan pengukuran sampel [23]. Penentuan panjang gelombang maksimum suatu senyawa dapat berbeda berdasarkan kondisi dan alat yang berbeda. Pada pengukuran penangkal radikal bebas, panjang gelombang maksimum berada antara 514-519 nm dengan spektrofotometer UV-Vis (VWR-1600PC) [24]. Penelitian ini, dilakukan penentuan panjang gelombang maksimum antara 520-535 nm. Rentang panjang gelombang ini, didasarkan pada penelitian sebelumnya yang diperoleh panjang gelombang maksimum pada 532,2 nm [25]. Berdasarkan kurva penentuan panjang gelombang maksimum pada gambar 1. Didapatkan panjang gelombang maksimum yaitu pada 521 nm. Maka, pada penelitian ini pengukuran aktivitas antioksidan (kadar MDA) ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) dilakukan pada panjang gelombang 521 nm. Berdasarkan kurva penentuan panjang gelombang maksimum pada Gambar 1 didapatkan panjang gelombang maksimum yaitu pada 521 nm. Maka, pada penelitian ini pengukuran aktivitas antioksidan (kadar MDA) ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) dilakukan pada panjang gelombang 521 nm.



Gambar 1. Kurva Panjang Gelombang Maksimum

b. Pembuatan Kurva Standar

Pembuatan kurva standar bertujuan sebagai kalibrasi alat yang digunakan. Pembuatan kurva standar yang dilakukan yaitu membuat larutan induk 1,1,3,3- Tetramethoxypropane 10 ppm. Kemudian, larutan induk divariasikan dalam berbagai variasi konsentrasi yaitu 0,01; 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; dan 0,1 ppm. Hasil kurva standar yang diperoleh ditunjukkan pada Gambar 2. Dengan persamaan regresi linier (y) = $16,297x + 1,3788$, $R^2 = 0,9384$. Nilai R^2 bertujuan mengetahui linieritas suatu kurva. Semakin linier kurva yang terbentuk maka nilai R^2 akan mendekati nilai 1 [26]. Nilai R^2 diartikan sebagai nilai koefisien determinasi yaitu angka yang menunjukkan kemampuan variabel independen dalam menerangkan variabel dependen. Nilai yang mendekati nilai 1 menunjukkan variabel-variabel independen hampir semua memberikan informasi yang dibutuhkan untuk memprediksi variabel dependen [27].



Gambar 2. Kurva Standart MDA

c. Pengukuran Aktivitas Antioksidan (kadar MDA) Ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.)

Antioksidan memiliki peran utama dalam menjaga kesehatan tubuh manusia dengan melindunginya dari Pengaruh negatif radikal bebas. Turi mengandung bahan aktif antioksidan (Alkaloid, Flavonoid, Saponin, Steroid, Triterpenoid, Fenolik, dan Tanin). Pada uji antioksidan dilakukan pemeriksaan saat setelah adaptasi 7 hari, setelah pemberian paracetamol 7 hari, dan setelah pemberian ekstrak daun turi putih 7 hari. Pengukuran antioksidan dilakukan dengan menggunakan serum untuk dibaca dengan spektrofotometer UV-VIS *single beam* VWR UV-1600PC.

Tabel 5. Kadar MDA

Kelompok	Jumlah tikus	Kadar MDA rata-rata ± SD		
		Adaptasi (Abbs)	Paracetamol (Abbs)	Ekstrak (Abbs)
Kn	5	0,33420 ± 0,332888	0,43860 ± 0,312668	0,41260 ± 0,281511
K-	5	0,24460 ± 0,171426	0,44920 ± 0,153252	0,37200 ± 0,134103
K+1	5	0,18800 ± 0,087812	0,43480 ± 0,290800	0,32740 ± 0,216385
K+2	5	0,14660 ± 0,138182	0,45000 ± 0,377662	0,32600 ± 0,235296
P1	5	0,17260 ± 0,093754	0,43700 ± 0,289085	0,37100 ± 0,290269
P2	5	0,25980 ± 0,036663	0,39380 ± 0,168910	0,32860 ± 0,254548
P3	5	0,18960 ± 0,311283	0,56420 ± 0,233766	0,49380 ± 0,363106

Keterangan:
 Kn : Diberi pakan jagung dan minum air mineral
 K- : Diberi paracetamol 1500 mg/kg bb
 K+1 : Diberi Na-CMC 1% 1000 mg/kg bb
 K+2 : Diberi Vitamin C 1000 mg/kg bb
 P1 : Diberi ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb
 P2 : Diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb
 P3 : Diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb

Hasil absorbansi kadar pada Tabel 5. Menunjukkan terdapat kandungan antioksidan pada sampel penelitian ini. Absorbansi dari masing-masing sampel yang didapat telah memenuhi range absorbansi yang baik yaitu berkisar antara 0,2-0,8. Nilai absorbansi dapat dipengaruhi oleh beberapa variabel diantaranya jenis pelarut, ph larutan, suhu, dan zat-zat pengganggu. Perbedaan nilai absorbansi pada setiap sampel yang sama saat replikasi dapat disebabkan oleh hal-hal yang mempengaruhi nilai absorbansi tersebut. Maka dilakukan replikasi pada setiap sampel sebanyak 3 kali untuk meningkatkan keakuratan nilai absorbansi pada penelitian atau mengurangi tingkat kesalahan dari suatu penelitian. Sehingga mendapatkan hasil nilai absorbansi yang akurat [28]. Hasil aktivitas antioksidan yang diperoleh (Tabel 5) menunjukkan kadar MDA untuk seluruh kelompok mengalami penurunan setelah diberikan ekstrak daun turi putih. Hal ini menunjukkan bahwa ekstrak daun turi putih berfungsi sebagai antioksidan yang baik. Kadar MDA untuk Kelompok yang diberikan vitamin C (K+2) memberikan penurunan yang lebih tinggi (0,13) dibandingkan dengan P1 (0,06), P2 (0,07), dan P3 (0,07). Hal ini menunjukkan aktivitas antioksidan vitamin C sedikit lebih baik dibandingkan ekstrak daun turi putih namun ekstrak daun turi berpotensi sebagai antioksidan alami, Hal ini menyatakan bahwa beberapa senyawa flavonoid dari ekstrak daun turi merupakan senyawa yang bersifat antioksidan dan mampu menghambat aktivitas dari enzim xantin oksidase maupun reaksi superokida [29].

Vitamin C berfungsi sebagai antioksidan yang larut dalam air, menarik radikal bebas dan spesies oksigen reaktif (ROS) yang dihasilkan selama metabolisme. Aktivitas fisik yang intens dapat menyebabkan ketidakseimbangan antara produksi ROS dan sistem antioksidan tubuh, yang dapat mengakibatkan stres oksidatif. Suplementasi vitamin C setelah aktivitas fisik terbukti efektif dalam mengurangi stres oksidatif dan kerusakan jaringan. Mekanisme Kerja viitamin C menetralkan radikal bebas melalui proses donasi atau transfer elektron. Ia dapat mengurangi peroksidasi lipid, yang merupakan proses kerusakan lemak yang dapat merusak sel. Selain itu, vitamin C juga berperan dalam beberapa reaksi enzimatik penting dalam tubuh dan dapat meningkatkan fungsi sistem imun [30]. Hasil aktivitas antioksidan (Kadar MDA) selanjutnya dilakukan uji statistik.

Tabel 6. Uji Normalitas Kadar MDA

Perlakuan	Adaptasi		Paracetamol		Ekstrak	
	Df	Signifikant	Df	signifikant	Df	Signifikant
Kn	5	0.016	5	0.228	5	0.305
K-	5	0.702	5	0.081	5	0.490
K+1	5	0.286	5	0.922	5	0.530
K+2	5	0.037	5	0.165	5	0.171
P1	5	0.570	5	0.867	5	0.317
P2	5	0.938	5	0.171	5	0.358
P3	5	0.000	5	0.957	5	0.430

Tabel 7. Analisis Uji Statistik Kadar MDA

Parameter	Signifikant
------------------	--------------------

Adaptasi	0,076
Paracetamol	0,970
Ekstrak	0,945

Hasil uji statistik pada Tabel 6. menunjukkan kadar MDA adaptasi pada kelompok perlakuan Kn, K+2, dan P3 menunjukkan nilai signifikan $< 0,05$ pada uji Shapiro-Wilk, menunjukkan bahwa data tidak berdistribusi normal untuk perlakuan tersebut. Untuk perlakuan lainnya memiliki nilai signifikansi $>0,05$, menunjukkan distribusi normal. Sehingga dilakukan uji Mann- Whitney U dan diperoleh nilai sebesar 0,076 yang menunjukkan bahwa tidak ada pengaruh yang signifikan antara dua kelompok yang dibandingkan. Pada kadar MDA parasetamol semua perlakuan menunjukkan nilai signifikansi $>0,05$ pada uji Shapiro-Wilk yang menunjukkan data terdistribusi normal. Diperoleh nilai signifikansi $>0,05$ untuk uji homogenitas yang menunjukkan bahwa varians antar kelompok adalah homogen. Uji One Way Anova diperoleh nilai signifikansi sebesar 0,970 yang menunjukkan bahwa tidak ada pengaruh yang signifikan antar kelompok perlakuan. Sedangkan pada kadar MDA ekstrak untuk semua perlakuan menunjukkan nilai signifikansi $>0,05$ pada uji Shapiro-Wilk yang menunjukkan data terdistribusi normal. Diperoleh nilai signifikansi lebih $>0,05$ untuk uji homogenitas yang menunjukkan bahwa varians antar kelompok homogen. Uji One Way Anova diperoleh nilai signifikansi sebesar 0,945 menunjukkan bahwa tidak ada pengaruh yang signifikan antar kelompok perlakuan.

4. Kadar SGOT dan SGPT

Hati adalah pusat terjadinya proses metabolisme dalam tubuh salah satu indikator kerusakan sel-sel hati yaitu meningkatnya kadar enzim hati di dalam serum. Enzim yang digunakan untuk mengukur kerusakan organ hati adalah SGOT (*Serum Oxaloacetic Piruvic Transaminase*) dan SGPT (*Serum Glutamic Piruvic Transaminase*). Pengukuran kadar SGOT-SGPT tikus bertujuan untuk mengetahui pengaruh pemberian parasetamol, vitamin C, Na-CMC 1%, ekstrak etanol daun turi putih selama 7 hari. SGPT merupakan enzim yang terdapat dalam konsentrasi tinggi dalam sel hati sedangkan SGOT merupakan enzim yang berada di dalam sel mitokondria. Jika terjadi kerusakan jaringan maka sel-sel akan pecah dan enzim-enzim akan terurai keluar dari hepatosit masuk ke dalam sistem peredaran darah sehingga kadarnya dalam darah akan meningkat dibandingkan dengan keadaan normal [31].

Eliminasi senyawa toksik melalui reaksi biotransformasi (metabolisme) dan ekskresi. Jalur eliminasi yang paling penting adalah eliminasi melalui hati (reaksi metabolisme) dan eksresi melalui ginjal (Mardiaty dan Sitisawi, 2016). Pengukuran SGOT dan SGPT dengan menggunakan alat fotometri (microlab 300) dengan cara Reagen R1 SGOT dan SGPT 800 UI ditambahkan Reagen R2 SGOT dan SGPT 200 UI kemudian di homogenkan dan di inkubasi selama 1 menit setelah itu ditambahka serum 100 UI, kemudian dibaca di fotometer dengan inkubasi dalam alat 3 menit dengan panjang gelombang 340 nm. Hasil pengukuran diperoleh pada Tabel 6.

Penelitian ini menunjukkan hasil SGOT dan SGPT tinggi saat pemberian parasetamol dikarenakan adanya efek toksik akibat dosis parasetamol yang menyebabkan adanya gangguan pada hati tikus, setelah diberi ekstrak daun turi putih vitamin C, Na-CMC 1% mengalami penurunan kadar SGOT dan SGPT. Pada pemberian dosis paracetamol 1500 mg diberikan secara per oral 2,5ml pada tikus sehari sekali menunjukkan kadar SGOT dan SGPT naik di atas nilai normal, dikarenakan pemberian paracetamol secara berlebihan, seperti dosis di atas 1500 mg atau penggunaan takaran paracetamol sebanyak 250 mg/kg bb selama 10 hari akan mengakibatkan kecacatan histologi jaringan hati bersifat nekrosis, degenerasi, kogesti [6], Dengan itu melakukan pemberian ekstrak daun turi (*Sesbania grandiflora* (L). Pers) yang induksi paracetamol pada tikus, agar mengetahui trasfigurasi jaringan hati dan hasil dari nilai SGOT dan SGPT.

Penelitian ini kadar SGOT dan SGPT dalam serum setelah pemberian parasetamol mengalami peningkatan. Enzim penanda ini berasal sitoplasma dan dilepaskan ke dalam sirkulasi setelah kerusakan sel [32]. Kebocoran sejumlah besar enzim ke dalam aliran darah dikaitkan dengan nekrosis sentrilobular dan degenerasi balon pada hati. Namun, peningkatan kadar enzim ini secara signifikan menurun dengan pengobatan dengan ekstrak daun turi putih (*Sesbania grandiflora* (L). Pers.) menandakan bahwa ekstrak daun turi putih mampu mencegah kerusakan hati. Pengobatan ekstrak daun turi putih dapat dikaitkan dengan kemampuannya dalam mencegah peroksidasi lipid oleh antioksidan penangkal radikal [33],[34]. Efek antioksidan flavanoid dan tanin ditemukan pada daun turi meningkatkan proses regenerasi. Ini mungkin disebabkan oleh penghancuran radikal bebas, memasok substrat kompetitif untuk lemak tidak jenuh dalam membran dan mempercepat mekanisme perbaikan membran sel yang rusak. Mekanisme kerja senyawa antioksidan dengan cara memberikan elektronnya atau menghentikan reaksi dari radikal bebas, sehingga dapat mencegah reaksi rantai berlanjut dari peroksidasi lemak dan juga protein akibat dampak dari radikal bebas, Dengan demikian kerusakan sel lebih lanjut dapat dicegah [35].

Pemberian Na CMC 1% 1000 mg pada kelompok positif 1 pada tikus diberikan secara per oral 2,5 ml sehari sekali selama 7 hari, menunjukkan kadar SGOT dan SGPT menurun karena Na CMC tidak menunjukkan kandungan zat aktif dan tidak memberikan efek anti inflamasi pada hewan uji akibat pemberian paracetamol dosis toksik [36].

Pemberian vitamin C 1000 mg pada kelompok positif 2, selama 7 hari secara per oral 2,5 ml sehari sekali, menunjukkan hasil penurunan pada SGOT dan SGPT karena Vitamin C merupakan antioksidan non enzimatik serta vitamin C mengandung gugus hidroksil yang dapat bereaksi dengan radikal bebas sehingga mampu mencegah kerusakan oksidatif pada pemberian paracetamol [37]. Pengaruh pemberian vitamin C dengan meningkatkan neuroproteksi pada ARC sehingga regulasi metabolisme basal tubuh dan sensitivitas insulin seimbang di dalam tubuh serta membuktikan bahwa pemberian vitamin C pada tikus Wistar mampu meningkatkan neuroproteksi pada tikus dengan cara mencegah kerusakan otak progresif [38].

Tabel 8. Hasil SGOT dan SGPT

Kelompok	Jumlah tikus	Hasil SGOT dan SGPT rata-rata ± SD						Nilai Normal	
		Adaptasi (U/I)		Paracetamol (U/I)		Ekstrak (U/I)			
		SGOT	SGPT	SGOT	SGPT	SGOT	SGPT		
Kn	5	124,2 ± 6,496	54,6 ± 4,615	117,4 ± 7,162	56,4 ± 6,731	115,4 ± 15,339	43,8 ± 13,442	SGOT	
K-	5	140,4 ± 26,293	54,2 ± 7,727	233,4 ± 3,209	97,0 ± 23,087	298,6 ± 84,225	53,6 ± 1,517	dan SGPT :	
K+1	5	145,8 ± 31,459	53,0 ± 6,633	151,0 ± 21,875	95,0 ± 22,902	128,4 ± 21,161	40,4 ± 4,669	39-111 IU/L	
K+2	5	133,0 ± 32,886	54,0 ± 5,657	155,0 ± 26,730	87,8 ± 15,959	99,6 ± 13,957	53,2 ± 11,234	(Macie j et al., 2013)	
P1	5	136,8 ± 20,017	52,6 ± 2,510	176,4 ± 40,808	80,8 ± 31,713	124,4 ± 36,991	42,8 ± 12,696		
P2	5	129,6 ± 25,026	55,2 ± 13,480	138,4 ± 31,706	76,6 ± 11,653	113,4 ± 21,732	59,4 ± 8,792		
P3	5	140,0 ± 26,665	54,8 ± 7,918	160,4 ± 30,369	77,8 ± 18,075	101,8 ± 20,873	42,4 ± 8,792		

Keterangan:
 Kn : Diberi paka jagung dan minum air mineral
 K- : Diberi paracetamol 1500 mg/kg bb
 K+1 : Diberi Na-CMC 1% 1000 mg/kg bb
 K+2 : Diberi Vitamin C 1000 mg/kg bb
 P1 : Diberi ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb
 P2 : Diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb
 P3 : Diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb

4. Makroskopis Hati

Tikus dibedah kemudian diambil organ hatinya, pembedahan dilakukan untuk pengamatan organ. Organ hati yang telah dikeluarkan, ditimbang, kemudian diamati warna, tekstur permukaan organ mencit dan ukurannya, kemudian difoto. Tujuan pengamatan ialah melihat gambaran langsung keadaan hati setelah diberikan perlakuan sebagai salah satu parameter sensitif yang dijadikan salah satu faktor penentu gejala toksik yang ditimbulkan. Hasil pengamatan makroskopis hati setelah diberikan ekstrak etanol daun turi putih ditunjukkan pada Tabel 9.

Berdasarkan pengamatan secara makroskopis pada Tabel 9. menunjukkan organ hati pada seluruh kelompok berwarna merah pekat dan tidak terlihat adanya kelainan organ seperti perubahan warna organ hati yang awalnya warna normal berwarna merah kecokelatan menjadi warna merah kehitaman karena efek terpapar hepatotoksik pemberian paracetamol dan mempunyai konsistensinya kenyal [39].

Pembedahan organ hati tikus di lakukan pada hari ke 16 setelah pemberian ekstrak daun turi putih dengan cara memegang ekor tikus, dengan tangan satunya menekan leher tikus sampai tikus kejang kejang atau dislokasi pada leher yang dapat mengakibatkan trauma kematian yang cepat pada sumsum tulang belakang dan mengakibatkan gagar otak sehingga mengalami kematian dengan cepat daripada dengan cara eutanasia, karena metode eutanasia dilakukan dengan izin tambahan ataupun tidak direkomendasikan [40], setelah tikus tidak sadarkan diri, pembedahan dimulai dengan menggantung abdomen dari arah caudal menuju kranial, lalu menggantung penggantung hati sehingga organ tersebut dapat diangkat [41]. Setelah itu dilakukan penimbangan organ hati .Peningkatan bobot hati yang bermakna merupakan salah satu indikator potensi gejala toksik terhadap hewan uji.

Efek toksik dapat menimbulkan kerusakan beberapa organ tubuh salah satunya adalah hati [42]. Didalam tubuh organ hati merupakan organ yang sangat sensitif atau peka terhadap masuknya senyawa kimia. Hati akan mengalami kerusakan akibat masuknya senyawa kimia yang bersifat toksik, menyebabkan dan mengakibatkan hilangnya kemampuan fungsi sel hati sehingga hati akan mengalami kerusakan secara permanen bahkan dapat menimbulkan kematian. Pembesaran hati atau hepatomegali dapat dilihat dari adanya tanda pertambahan ukuran hati dan juga dari berat hati karena terjadinya pembengkakan, pembesaran dan penebalan pada salah satu lobulus hati. Selain itu hati akan bekerja lebih keras agar zat toksik tersebut tidak merusak tubuh sehingga bobot hati akan semakin bertambah [43].

Berdasarkan hasil penelitian ini, berat organ hati yang diperoleh baik pada K-, K+1, K+2, P1, P2 ,P3 menunjukkan berat yang beragam, hal ini disebabkan karena hati adalah organ tempat dimana sebagian besar metabolisme toksikan berlangsung, proses metabolisme tersebut dapat juga disebut dengan proses biotransformasi yang bertujuan untuk mengubah toksikan menjadi kurang toksik atau tidak toksik serta agar lebih mudah dikeluarkan dari dalam tubuh. Proses biotransformasi yaitu salah satu proses yang terjadi di dalam hati, biotransformasi adalah proses kimia yang mengubah efek biologis toksikan (menjadi tidak, kurang atau lebih

toksik) serta meningkatkan polaritas toksikan agar lebih mudah larut dalam air sehingga lebih mudah larut dalam air sehingga lebih mudah diekskresi atau dieliminasi dari dalam tubuh [44].

55

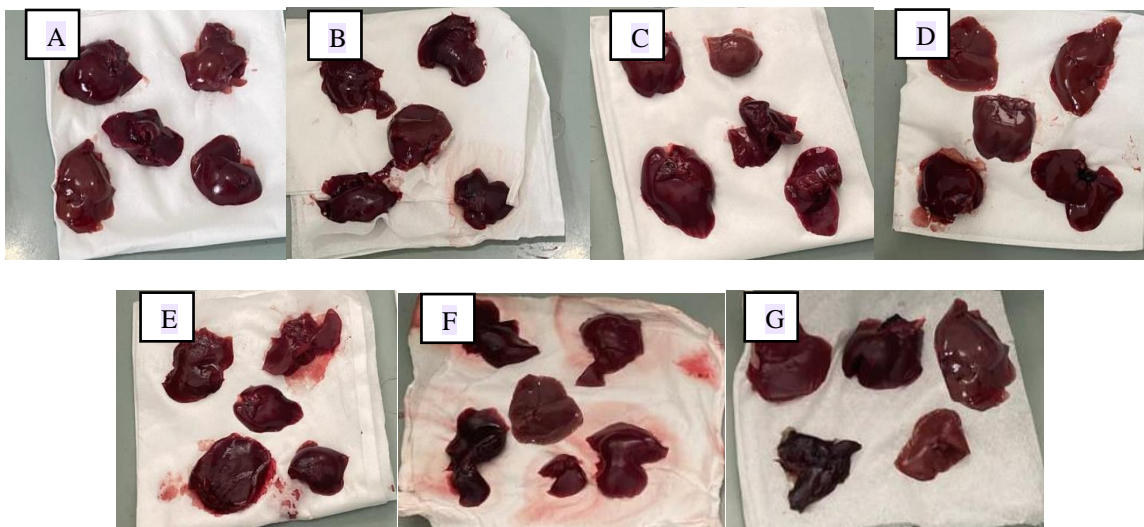
10

Tabel 9. Hasil pengamatan makroskopis hati tikus

Kelompok	Jumlah tikus		Pengamatan	Berat rata-rata ± SD
		Warna	Konsistensi	
Kn	5	Merah kecokelatan	Kenyal	2,814 ± 0,473
K-	5	Merah kehitaman	Kenyal	2,468 ± 0,170
K+1	5	Merah kecokelatan	Kenyal	2,340 ± 0,288
K+2	5	Merah kecokelatan	Kenyal	2,460 ± 0,397
P1	5	Merah kecokelatan	Kenyal	2,500 ± 0,484
P2	5	Merah kecokelatan	Kenyal	2,660 ± 0,167
P3	5	Merah kecokelatan	Kenyal	3,060 ± 1,240

Keterangan:

Kn	: Diberi jagung standart dan minum air mineral
K-	: Diberi paracetamol 1500 mg/kg bb
K+1	: Diberi Na-CMC 1% 1000 mg/kg bb
K+2	: Diberi Vitamin C 1000 mg/kg bb
P1	: Diberi ekstrak daun turi putih 500 mg/kg bb
P2	: Diberi ekstrak daun turi putih 750 mg/kg bb
P3	: Diberi ekstrak daun turi putih 1000 mg/kg bb



Gambar 3. Hasil Organ Hati Tikus, Organ hati tikus Kn (A); Hasil Organ Hati Tikus K- (B); Hasil Organ Hati Tikus K+1 C); Hasil Organ Hati Tikus K+2 (D); Hasil Organ Hati Tikus P1 (E); Hasil Organ Hati Tikus P2 (F); Hasil Organ Hati Tikus P3 (G).

VII. SIMPULAN

Berdasarkan penelitian yang sudah dilakukan menunjukkan hasil aktivitas antioksidan daun turi (*Sesbania grandiflora* (L.) Pers.) terhadap organ hati tikus yang diinduksi paracetamol dosis 1500 mg/kg bb menunjukkan efek toksik dan dosis ekstrak daun turi 500, 750, dan 1000 mg/kg bb dapat menurunkan kadar SGOT dan SGPT pada tikus yang diinduksi paracetamol dosis toksik serta menunjukkan hasil makroskopis organ hati dengan diinduksi paracetamol dosis toksik dan ekstrak daun turi terdapat kerusakan pada organ hati

59

70

13

13

67

25

UCAPAN TERIMA KASIH

Terimakasih disampaikan kepada Laboratorium Kimia Organik FMIPA Universitas Negeri Surabaya, Laboratorium Patologi Klinik, Laboratorium Hewan Coba, Laboratorium Farmakologi Klinik Prodi Teknologi Laboratorium Medis Universitas Muhammadiyah Sidoarjo, serta Kebun Tikus Sidoarjo atas support, fasilitas, penyediaan hewan uji, dan pihak-pihak yang telah membantu dalam pelaksanaan penelitian ini.