

Uji Sitotoksik Ekstrak dan Fraksi Dendrophoe pentandra (L) Miq pada sel T47D

by Subandrate Subandrate

Submission date: 21-Feb-2020 06:07PM (UTC+0700)

Submission ID: 1261405075

File name: Subandrate_et_al_Revisi_2.pdf (109.5K)

Word count: 3462

Character count: 21376

Citotoxic Test of Extract and Fraction of *Dendrophoe petandra* (L.) Miq to T47D Cell

Abstract. Indonesia has a variety of plants that have the potential for medicine. One of the plants used by the community as a drug with anticancer effects is *Dendrophoe petandra* (L.) Miq. ⁵ This study aims to determine the cytotoxic effect of ethanol extract, ethyl acetate fraction and water ethanol fraction of *Dendrophoe petandra* (L.) Miq on T47D breast cancer cells. The cytotoxic effects of ethanol extract, ethyl acetate fraction and water ethanol fraction were carried out by MTT assay method using series concentration. Cytotoxic effects were assessed by calculating IC₅₀ values using linear equations. Phytochemical test showed that *Dendrophoe petandra* (L.) Miq contained saponins, terpenoids, flavonoids and tannins. The IC₅₀ value of the ethanol extract, ethyl acetate fraction and water ethanol fraction were 417.506 µg/mL, 233.617 µg/mL, and 2748.357 µg/mL, respectively. The smaller the IC₅₀ value means that the compound is more active. Water ethanol fraction of *Dendrophoe petandra* (L.) Miq does not have a cytotoxic effect, whereas ethanol extract and ethyl acetate fraction of *Dendrophoe petandra* (L.) Miq have cytotoxic effects in the medium strength category. The content of flavonoids and saponins in ethanol extract and ethyl acetate fraction of *Dendrophoe petandra* (L.) Miq is thought to play role in causing T47D cell death. Cytotoxic effects of ethyl acetate fraction are stronger than ethanol extracts.

Keywords: Cytotoxic, *Dendrophoe petandra* (L.) Miq, Extract, Fraction.

Abstract. Indonesia memiliki berbagai tanaman yang berpotensi sebagai obat. Salah satu tanaman yang dimanfaatkan masyarakat sebagai obat dengan efek antikanker adalah *Dendrophoe petandra* (L.) Miq. Penelitian ini bertujuan mengetahui efek sitotoksik ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air *Dendrophoe petandra* (L.) Miq terhadap sel kanker payudara T47D. Uji efek sitotoksik ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air dilakukan menggunakan metode *MTT assay* dengan konsentrasi bertingkat. Efek sitotoksik dinilai dengan menghitung nilai IC₅₀ menggunakan persamaan linier. Hasil uji fitokimia menunjukkan bahwa *Dendrophoe petandra* (L.) Miq mengandung saponin, terpenoid, flavonoid and tanin. Nilai IC₅₀ ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air masing-masing adalah 417,506 µg/mL, 233,617 µg/mL, dan 2748,357 µg/mL. Semakin kecil nilai IC₅₀ berarti senyawa tersebut semakin aktif. Fraksi etanol air *Dendrophoe petandra* (L.) Miq tidak memiliki efek sitotoksik, sedangkan ekstrak etanol dan fraksi etil asetat *Dendrophoe*

petandra (L.)Miq memiliki efek sitotoksik dengan kategori kekuatan sedang.Kandungan flavonoid dan saponin dalam ekstrak etanol dan fraksi etil astetat *Dendrophoe petandra* (L.)Miq diduga berperan dalam menyebabkan kematian sel T47D. Efek sitotoksik fraksi etil asetat lebih kuat dibandingkan dengan ekstrak etanol.

Keywords:*Dendrophoe petandra* (L.) Miq.Ekstrak, Fraksi, Sitotoksik.

1. Pendahuluan

Indonesia merupakan negara yang kaya akan obat tradisional berbasis herbal yang memiliki aktivitas antikanker yang secara empiris digunakan masyarakat dalam mengatasi tumor dan kanker. Menurut Moghadamtousi *et. al.*produk herbal telah membentuk dasar dari etnomedisin selama berabad-abad. Berbagai aktivitas farmakologis menjadi asas herbal obat-obatan herbal. Ini termasuk asal mula obat yang berasal dari tanaman untuk pengobatan berbagai penyakit sebagai porsi yang signifikan dari obat-obatan modern. Salah satu jenis tanaman obat yang dimanfaatkan masyarakat untukobat adalah tanaman benalu dari pohon jeruk nipis (*Dendrophoe petandra* (L.)Miq.). Daun benalu *Dendrophoe petandra* (L.)Miq dianggap memiliki khasiat antikanker terutama kanker payudara [1,2].

Dendrophoe petandra merupakan obat tradisional yang digunakan oleh masyarakat Indonesia yang berkhasiat sebagai obat antiradang, antibakteri, antibengkak, obat radang rahim dan obat batuk rejan [2]. Penelitian yang dilakukan Endharti *et. al.*[3]menunjukkan ekstrak *Dendrophoe petandra* (L.)Miq.) dapat menghambat proliferasi sel epitel usus besar melalui jalur p53. Penelitian Elysyana *et. al.* [4], menyatakan fraksi n-heksan *Dendrophoe petandra* (L.)Miq.) yang diuji dengan metode BS LT (*Brine Shrimp Lethality Test*) terbukti memiliki aktivitas antiproliferasi terhadap sel kanker K562 (*human chronic myelogenous leukemia*) dan MCM-B2 (*canine benign mixed mammary*).

Pengujian aktivitas sitotoksik daun benalu jeruk nipis dapat dilakukan secara in vitro menggunakan kultur sel yang digunakan untuk mendeteksi adanya aktivitas antineoplastik dari suatu senyawa. Menurut Amir dan Murcitro [5], uji MTT (mikrotetrazolium) dapat digunakan untuk menentukan parameter nilai sitotoksik IC₅₀. Nilai tersebut ⁶menunjukkan nilai konsentrasi yang menghasilkan hambatan proliferasi sel 50% dan menunjukkan potensi ketoksikan suatu senyawa terhadap sel yang merupakan patokan untuk melakukan uji pengamatan kinetika sel.

Pada prinsipnya ekstrak dan fraksi aktif dari benalu jeruk nipis diyakini memiliki potensi sebagai agen antikanker berbasis herbal dengan cara meningkatkan kematian sel

(sitotoksik). Penelitian ini bertujuan mengetahui efek sitotoksik ekstrak dan fraksi aktif benalu jeruk nipis (*Dendrophoe petandra* (L.) Miq.) terhadap sel kanker payudara T47D.

2. Metode Penelitian

2.1 Alat Penelitian

Alat yang digunakan untuk ekstraksi, fraksinasi, uji fitokimia dan uji sitotoksik meliputi alumunium foil, batang pengaduk, blender, botol selai, botol vial, corong pisah, tabung erlenmeyer, gelas ukur, *hair dryer*, kertas saring, labu pisah, kolom *kromatografi* berdiameter 1,7 cm, pipa kapiler, penangas air, *plat Kromatografi Lapis Tipis* (KLT) ukuran 1x7cm, *rotary evaporator*, timbangan analitik, media kultur RPMI (*Roswell Park Memorial Institute*) 1641, inkubator CO₂ 5% dengan suhu 37⁰C, *mikropipet, blue tip, yellow tip*, timbangan analitik, *conical, microtube, mikroskop inverted, vortex, LAF (Laminar air flow), ELISA reader, haemocytometer, timer* dan kamera.

Bahan yang digunakan yakni daun *Dendrophoe petandra*(L.) Miq, etanol 96%, etil asetat, dimetilsulfoksida (DMSO), H₂SO₄ 10%, *silica gel F₂₅₄*, *phosfat buffer saline* 1x, media kultur (MK) (DMEM), MTT 5 mg/mL PBS (50 mg MTT dan 10 mL PBS), SDS 10% dalam 0,1 N HCl, *foetal bovine serum*(FBS), *diphenyltetrazolium bromide, sodium dodecyl sulfate* (SDS), HCl, NaOH, natrium bikarbonat, *N-(2-hydroxyethyl) piperazine-3-n-ethanol sulfonic acid*(Hepus), aqua destilata, fungison 1 %, penisilin-streptomisin 3 % dan tripsin-EDTA 0,25%.

2.2 Cara Kerja Penelitian

2.2.1 *Eksstraksi dan Fraksinasi.* Ekstraksi dan fraksinasi dilakukan di Laboratorium Bioteknologi Fakultas Kedokteran Universitas Sriwijaya. Sampel benalu jeruk nipis (*Dendrophoe pentandra*) ²³ dikeringkan di udara terbuka dan tidak terkena cahaya matahari langsung. Kemudian benalu jeruk nipis di haluskan dengan blender sehingga didapat simplisia benalu jeruk nipis. Simplisia dari benalu jeruk nipis ditimbang sebanyak 250gr, kemudian diekstraksi dengan metode maserasi selama 2x24 jam dalam etanol 96%[6]. Ekstrak kental dikeringkan dengan *hair drayer* sehingga didapatkan ekstrak kering. Fraksinasi dilakukan dengan metode FCC (FraksinasiCair-Cair) dengan pelarut etil asetat dan etanol. Ekstrak kering dilarutkan kedalam etanol dan aquades dengan perbandingan 1:1 sebanyak 200 ml. Selanjutnya dimasukkan ke dalam corong pisah, dan ditambahkan 200 ml ⁷ etil asetat sehingga diperoleh fraksi etil asetat dan fraksi etanol air. Fraksi etil asetat dan fraksi etanol air diuapkan dengan *rotary evaporator* sampai didapatkan fraksi kental dan dikeringkan dengan *hair drayer* sehingga didapatkan fraksi kering [6].

2.2.2 Uji Fitokimia. Uji fitokimia dilakukan di Laboratorium Kimia Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam Universitas Sriwijaya. Identifikasi flavonoid dilakukan dengan cara ditambahkan serbuk Mg dan 2 mL HCl 2N pada 2 mL larutan ekstrak. Hasil uji positif mengandung flavonoid jika terbentuk warna merah atau kuning. Identifikasi Alkaloid dilakukan dengan cara 3 mL larutan ekstrak ditambahkan dengan 1 mL HCl 2N dan 6 mL air suling, kemudian dipanaskan selama 2 menit, didinginkan dan disaring. Filtrat diperiksa dengan pereaksi Mayer. Adanya alkaloid ditunjukkan dengan bentuknya endapan putih. Identifikasi saponin dilakukan dengan ditambahkan aquades. Kemudian dikocok vertikal selama 10 detik. Hasil uji positif jika timbul busa stabil selama beberapa menit. Skrining fitokimia tanin dilakukan dengan cara sebanyak 1 mL larutan ekstrak uji direaksikan dengan FeCl₃ 10%. Adanya tanin ditunjukkan dengan terbentuknya warna biru tua atau hitam kehijauan. Skrining fitokimia terpenoid dan steroid dilakukan dengan cara bahan uji dilarutkan dengan kloroform, setelah itu ditambahkan dengan anhidrida asam asetat sebanyak 0,5 mL. Selanjutnya ditambahkan 2 mL asam sulfat pekat melalui dinding tabung. Adanya triterpenoid ditandai dengan terbentuknya cincin kecoklatan atau violet pada perbatasan larutan, sedangkan adanya steroid ditandai dengan terbentuknya cincin biru kehijauan[7].

2.2.3 Uji Sitotoksik. Uji efek sitotoksik dilakukan di Laboratorium Parasitologi Fakultas Kedokteran Universitas Gajah Mada. Sel T47D secara rutin tumbuh dengan media RPMI-1640 dilengkapi dengan 10% fetal calf serum dan 1% penicillin/Streptomycin dan diinkubasi pada 37°C suasana kelembaban 5% CO₂ di T75 (75 cm²) tabung labu. Potensi efek pada viabilitas sel diselidiki menggunakan MTT assay sebagai indikator dari sel-sel aktif secara metabolismik. Sel-sel diencerkan dalam medium kultur menjadi konsentrasi 1×10^5 sel/mL dan dipipetkan ke dalam 96-well plate, dan diinkubasi pada 37°C suasana kelembaban 5% CO₂, selama 24 jam. Sel kemudian diberi perlakuan dengan ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air daun *Dendrophoe pentandra* dengan konsentrasi bertingkat (2000; 1000; 500; 250; 125; 67,5 µg/mL) melalui pengenceran seri ganda. Sebagai kontrol positif sel diperlakukan dengan doxorubicin dengan konsentrasi bertingkat (1; 0,5; 0,25; 0,125; 0,0625; 0,03125 µg/mL). Sel-sel juga diperlakukan dengan kultur media (1% DMSO) digunakan sebagai kontrol negatif. Setelah 24 jam ekstrak, fraksi aktif dan paparan obat, medium kultur dihapus dan ditambahkan 10 µl pereaksi MTT. Setelah inkubasi untuk 4 jam, MTT/media dihapus dan ditambahkan DMSO (100 µl) untuk melarutkan kristal formazan dengan SDS 10%. Absorbansi diukur dengan ELISA reader. Seluruh eksperimen dilaksanakan secara triplo. Konsentrasi zat yang diperlukan untuk pertumbuhan 50% penghambatan (IC₅₀)

diperkirakan sebagai konsentrasi yang memberikan 50% penurunan daya serap dibandingkan dengan kontrol negatif [8,9]. Persentase dari sitotoksitas dihitung sebagai berikut:

$$\text{Prosentase sel hidup} = \frac{\text{Absorbansi perlakuan} - \text{Absorbansi kontrol media}}{\text{Absorbansi kontrol sel} - \text{Absorbansi kontrol media}} \times 100\%$$

Nilai IC₅₀ ditentukan dengan persamaan linier dan viabilitas sel dikonversi menggunakan Microsoft excel 2013.

3. Hasil dan Pembahasan

3.1 Ekstraksi dan Fraksinasi

Simplisia basah seberat 750 gram dibuat menjadi simplisia kering, didapat seberat 330 gram. Hasil ekstraksi etanol simplisia benalu jeruk nipis (*Dendrophoe petandra* (L.) Miq), seberat 250 gram diperoleh ekstrak etanol sebanyak 24,68 gram dalam bentuk pasta dengan persentase ekstrak 9,872 %. Persentase rendemen ekstrak (9,872%) dengan menggunakan pelarut etanol dengan 3 kali pengulangan lebih banyak dibandingkan dengan hasil ekstrak batang benalu jeruk (*Dendrophoe pentandra*) dari penelitian Hanif *et.al.*[10] dengan persentase rendemen 2,11% dari 6 kali pengulangan. Persentase berat ekstrak dipengaruhi oleh besar-kecilnya partikel simplisia, tingkat solute jenis pelarut dalam mengikat bahan bioaktif ataupun waktu perendaman yang terlalu singkat. Sesuai dengan pendapat Nirwana [11] dan Wijaya *et.al.*[12] yang menyatakan bahwa besar kecilnya nilai persentase rendemen menunjukkan keefektifan proses ekstraksi. Efektivitas proses ekstraksi dipengaruhi oleh jenis pelarut yang digunakan sebagai penyari, ukuran partikel simplisia, metode dan lamanya ekstrasi. Perbandingan prosentase tidak mempengaruhi uji sitotoksik tetapi hanya memperlihatkan keefektifan proses ekstraksi atau fraksinasi.

Sebanyak 20,75 gram ekstrak kental benalu jeruk nipis (*Dendrophoe petandra* (L.) Miq) dipisahkan untuk dilakukan fraksinasi dengan metode fraksinasi cair-cair (FCC) menggunakan pelarut dengan tingkat kepolaran berbeda yaitu etil asetat (semi polar) dan etanol (polar). Dari 20,75 gram ekstrak etanol benalu jeruk nipis didapatkan 9,26 gram fraksi etil asetat dan 8,39 gram fraksi etanol air. Perbedaan berat fraksi yang diperoleh disebabkan karena pelarut-pelarut tersebut mempunyai kemampuan memisahkan senyawa berdasarkan kepolarannya. Sesuai dengan pendapat Pratiwi *et. al.* [13], yang menyatakan bahwa senyawa-senyawa yang bersifat non polar akan terikat dengan pelarut non polar, senyawa yang bersifat semi polar akan terikat dengan pelarut semi polar, begitu juga senyawa yang bersifat polar akan terikat dengan pelarut polar.

3.2 Fitokimia

Skrining fitokimia adalah sebuah analisis premier untuk menentukan kandungan metabolit sekunder pada tanaman. Kandungan fitokima yang ada dapat digunakan untuk membuat obat-obatan baru. Hasil yang didapat dari skrining fitokimia pada ekstrak dan fraksi-fraksi *Dendrophoe petandra* (L.) Miq. dapat dilihat pada table 1.

Hasil skrining fitokimia pada ekstrak dan fraksi benalu jeruk nipis [menunjukkanmenunjukkan](#) senyawa flavonoid, tanin, dan saponin terdapat pada ekstrak dan semua fraksi. Sedangkan senyawa alkaloid dan steroid tidak terdapat pada ekstrak dan semua fraksi. Senyawa terpenoid terdapat pada ekstrak etanol dan fraksi etil asetat.

Tabel 1. Hasil Uji Skrining Fitokimia Ekstrak Etanol, Fraksi Etil Asetat dan Fraksi Etanol Air *Dendrophoe petandra*(L.) Miq

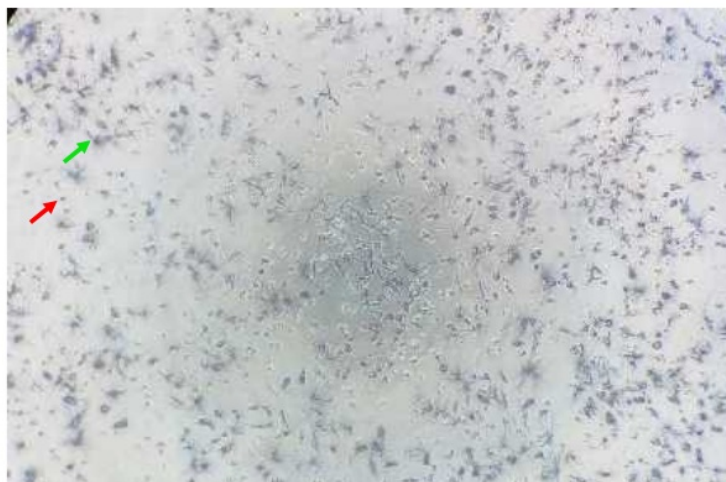
Senyawa kimia	Ekstrak Etanol	Fraksi etil asetat	Fraksi etanol air
Alkaloid	-	-	-
Steroid	-	-	-
Terpenoid	+	+	-
Tanin	+	+	+
Saponin	+	+	+
Flavonoid	+	+	+

Hasil penelitian ini tidak jauh berbeda dengan hasil penelitian lainnya. Pada penelitian Elsyana [4], hasil uji kualitatif kandungan senyawa fitokimia daun benalu cengkik mengandung flavonoid, saponin, tanin, dan triterpenoid, namun tidak mengandung alkaloid. Hanif *et. al.* [10] menyatakan bahwa batang benalu jeruk mengandung flavonoid pada ekstrak (n-heksan, etil asetat, etanol dan air), saponin hanya pada ekstrak etanol, serta tanin pada ekstrak etil asetat dan ekstrak etanol. Pada penelitian Nirwana [11], disebutkan bahwa ekstrak benalu kersen mengandung flavonoid, alkaloid, tanin, terpenoid, dan saponin. Hal ini memperkuat pernyataan Ma'at [14] dan Marvibaigi *et. al.* [15] bahwa kandungan fitokimia benalu bervariasi bergantung pada jenis tanaman inang. Selain itu, pelarut yang digunakan untuk ekstraksi akan menentukan kandungan fitokimia ekstrak benalu [16].

3.3 Uji Sitotoksik

Hasil uji sitotoksik menunjukkan bahwa ekstrak, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air memberikan pengaruh toksik terhadap sel kanker T47D (Gambar 1). Setelah diberikan perlakuan, sel tersebut ada yang tetap hidup (berbentuk lonjong) dan ada yang mati (berbentuk bulat). Berdasarkan nilai persentase viabilitas, dengan menggunakan perhitungan

persamaan linier *microsoft excel* dapat ditentukan besarnya nilai IC_{50} untuk tiap-tiap kelompok perlakuan. Korelasi antara konsentrasi ekstrak yang digunakan dengan persentase kematian sel dapat dilihat dari koefisien determinasi (r) berganda dimana nilai koefisiennya antara $0 \leq 1$. Nilai r yang semakin besar mendekati 1 merupakan indikator yang menunjukkan semakin kuatnya kemampuan variabel independen yang dalam hal ini adalah ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air dari benalu jeruk nipis dalam mempengaruhi kondisi variabel dependen (kematian sel T47D).



Gambar 1. Morfologi sel T47D yang telah diberikan reagen MTT. Sel yang hidup berwarna ungu kebiruan dan berbentuk lonjong berserabut formazan (panah hijau), sedangkan sel yang mati berbentuk bulat dan tidak terdapat serabut formazan (panah merah)

Diketahui nilai IC_{50} ekstrak etanol sebesar $417,506 \mu\text{g/mL}$, fraksi etil asetat sebesar $233,617 \mu\text{g/mL}$, dan fraksi etanol air sebesar $2748,357 \mu\text{g/mL}$. Nilai IC_{50} fraksi etil asetat paling kecil dibandingkan kelompok ekstrak etanol dan fraksi etanol air. Nilai IC_{50} ekstrak dan fraksi dikategorikan lemah-sedang dan sangat jauh bila dibandingkan dengan doxorubicin (sangat kuat) (tabel 2).

Efek kematian yang terjadi pada sel T47D kemungkinan disebabkan oleh kandungan senyawa metabolit sekunder seperti flavonoid yang terkandung ekstrak dan fraksi-fraksi benalu jeruk nipis [17]. Fitria *et. al.* menyatakan kandungan utama dari *D. pentandra*, flavonoid, termasuk senyawa fenolik alam yang potensial sebagai antioksidan dan mempunyai bioaktivitas sebagai obat [18]. Ide [19] menjelaskan bahwa monomer flavonoid dan dimer dari flavonoid yang merupakan oligomer kecil merupakan penyebab flavonoid mampu berdifusi melewati membran dan masuk ke dalam sel. Menurut Ikawati [20] flavonoid (kuersetin) dapat

menghambat pertumbuhan sel dengan cara meregulasi siklus sel. Selain itu, saponin telah diketahui dapat menghambat pertumbuhan sel dengan cara memicu G1 *cell cycle arrest* [21].

Aktivitas sitotoksik fraksi etanol air benalu jeruk nipis terhadap sel T47D tidak mengindikasikan adanya toksitas terhadap sel T47D karena memiliki nilai IC₅₀ lebih besar dari 1000 µg/mL, sampel tersebut diasumsikan tidak berpotensi memiliki aktivitas antikanker.⁵ Sedangkan untuk aktivitas sitotoksik ekstrak etanol dan fraksi etil asetat dari benalu jeruk nipis mengindikasikan adanya toksitas terhadap sel T47D kerena memiliki nilai IC₅₀ kurang dari 500 µg/mL. Nilai IC₅₀ dari sampel tersebut termasuk dikatogorikan dalam sitotoksik sedang berdasarkan tingkat sitotoksik dalam penelitian. Nilai IC₅₀ dikatakan sangat kuat sitotoksiknya jika < 10 µg/mL, sitotoksik kuat jika IC₅₀ diantara 10-100 µg/mL, sitotoksik sedang jika nilai IC₅₀ diantara 100-500 µg/mL [21,22]. Perbedaan tingkat sitotoksik ekstrak etanol, fraksi etil asetat dan fraksi etanol air *D. pentandra* dapat disebabkan perbedaan kandungan dan konsentrasi senyawa aktif yang terdapat dalam ekstrak atau fraksi tersebut [6].

Tabel 2. Hasil Uji Sitotoksik Ekstrak dan Fraksi *Dendrophoe petandra*

Bahan Uji	Konsentrasi (µg/ml)	Rata-rata absorbansi	% sel hidup	IC ₅₀ (µg/ml)
Ekstrak	1000	0,139	5,274	
	500	0,545	53,207	
	250	0,775	80,401	417,506
	125	0,872	91,814	
	62,5	0,926	98,268	
	1000	0,123	3,463	
Fraksi Etil Asetat	500	0,232	16,332	
	250	0,475	44,982	233,617
	125	0,682	69,421	
	62,5	0,881	92,955	
	1000	0,820	85,714	
	500	0,939	99,764	
Fraksi Etanol Air	250	1,009	107,989	2748,357
	125	0,991	105,864	
	62,5	0,960	102,204	
	0,5	0,116	2,558	
	0,25	0,114	2,322	
	0,125	0,237	16,844	0,074
Doxorubicin	0,0625	0,639	64,384	
	0,03125	0,785	81,621	

Aktivitas sitotoksik ekstrak etanol pada konsentrasi 417,5 µg/mL dan fraksi etil asetat pada konsentrasi 233,6 µg/mL mampu menghambat 50% pertumbuhan sel kanker T47D. Nilai IC₅₀ ekstrak etanol dan fraksi etil asetat dibawah 500 µg/mL diatas menunjukkan bahwa benalu jeruk nipis memiliki sifat toksik terhadap sel kanker T47D. Perbedaan sel lestari yang digunakan dan jenis benalu dari inang yang berbeda menunjukkan hasil yang berbeda. Penelitian Elsyana [4] yang menilai aktivitas sitotoksik ekstrak daun benalu cengklik terhadap larva udang menunjukkan fraksi etil asetat pada konsentrasi 649,12 µg/mL mampu mematikan setengah populasi larva udang. Hal ini mengindikasikan adanya toksitas fraksi tersebut pada larva udang sehingga diduga berpotensi memiliki aktivitas antikanker. ²³ Senyawa yang diduga berperan memiliki aktivitas sitotoksik dalam penelitian ini adalah flavonoid, tanin dan triterpenoid.

4. Kesimpulan

Dendrophoe pentandra (L.) Miq memiliki kandungan terpenoid, tanin, saponin dan flavonoid. Ekstrak etanol dan fraksi etil asetat *Dendrophoe pentandra* (L.) Miq memiliki aktivitas sitotoksik pada sel kanker T47D dengan kekuatan sedang, tetapi fraksi etanol air tidak memiliki aktivitas sitotoksik pada sel kanker T47D.

Ucapan Terima Kasih

Terima kasih kepada dr. Triwani, M.Kes dan Srinita, S.Si, M.Si yang telah memberikan sumbang saran, ilmu pengetahuan dan pengalaman sehingga penelitian ini dapat dilakukan dengan baik.

Daftar Pustaka

- [1] ⁴ S. Z. Moghadamtousi, M. N. A. Kamarudin, C. K. Chan, B. H. Goh, H. A Kadir, Phytochemistry and biology of *Loranthus Paracitius* Merr, a commonly used herbal medicine, The American Journal of Chinese Medicine, 42, 1, (2014), 23-35.
- [2] Kementerian Kesehatan RI, InfoDATIN pusat data dan informasi Kementerian Kesehatan RI, Kementerian Kesehatan RI, Jakarta, 2015.
- [3] A. T. Endharti, A. Wulandari, A. Listyana, E. Norahmawati, S. Permana, *Dendrophoe petandra* (L.) Miq extract effectively inhibits inflammation, proliferation and induces p53 expression on colitis-associated colon cancer, BMC Complement Altern Med, 16, (2016), 374.
- [4] V. Elsyana, M. Bintang, B. P. Priosoeryanto, Cytotoxicity and antiproliferative activity assay of clove mistletoe (*Dendrophoe petandra* (L.) Miq.) leaves extracts, Advances in Pharmacological Sciences, 2016, (2016), 1-6.

- [5] H. Amir, B. G. Murcitro, Uji Microtetrazolium (MTT) Ekstrak Metanol Daun *Phaleria macrocarpa*(Scheff.) Boerl terhadap Sel Kanker Payudara MCF-7, Jurnal Pendidikan dan Ilmu Kimia, 1, 1, (2017), 27-32.
- [6] A. Saifuddin, Senyawa alam metabolit sekunder teori, konsep dan teknik pemurnian, Republish, Yogyakarta:2014.
- [7] P. D. Padmasari, K. W. Astuti, N. K. Warditiani, Skrining fitokimia ekstrak etanol 70% impang bangle (*Zingiber purpureum* Roxb.),Jurnal FarmasiUdayana. 2, 4, (2013), 1-4.
- [8] M. A. Mutualib, F. Ali, F. Othman, R. Ramasamy, A. Ramat, Phenolics profile and anti-proliferative activity of *Cyphomandra betacea*fruit in breast and liver cancer cells, Springerplus, 5,1, (2016),2105.
- [9] S. L. Yee,N. F. M. Fauzi, N. N. Najihah, N. M. Daud, M. D. Sulain, Study of *Dendrophoe pentandraethyl acetate* extract as portential anticancer candidate on safety and toxicity aspects, Journal of Analytical & Pharmaceutical Research, 6, 1, (2017),00167.
- [10] R. M. A. Hanif, R. Kartika, P. Simanjuntak, Isolasi Identifikasi Senyawa kimia dari ekstrak n-heksan batang benalu tanaman jeruk (*Dendrophoe petandra* (L.)Miq.),Jurnal Kimia Mulawarman, 16, 1, (2016), 36-41.
- [11] A. P. Nirwana, Aktivitas antiproliferasi ekstrak etanol daun benalu kersen (*Dendrophoe Pentandra* L. Miq.) terhadap kultur sel kanker nasofaring (raji cell line), Tesis, Universitas Sebelas Maret Surakarta, 2015.
- [12] H. Wijaya, Novitasari, S. Jubaidah, Perbandingan Metode Ekstraksi terhadap Rendemen Ekstrak Daun Rambai Laut (*Sonneratia caseolaris* L. Engl), Jurnal Ilmiah Manuntung, 4, 1, (2018), 79-83.
- [13] L. Pratiwi, A. Fudholi. R. Martien, S. Pramono, Ethanol Extract, Ethyl Acetat Extract, Ethyl Acetat Fraction and n-Hexane Fraction Mangosteen Peels (*Garcinia mangostana* L.) as Source of Bioactive Substance Free-Radical Scavengers,Journal of Pharmaceutical Science and Clinical Research, 1, (2016), 71-82.
- [14] S. Ma'at, Tanaman obat untuk pengobatan kanker (bagian 4 terakhir), Jurnal Bahan Alam Indonesia, 4, 1, (2005), 244-252.
- [15] M. Marvibaigi, E. Supriyanto, N. Amini, F. Z. A. Majid F.Z.A, S. K. Jaganathan,Preclinical and clinical effect of mistletoe against breast cancer,BioMed Res Int, 2014, (2014), 1-15.
- [16] N. Artanti,T. Firmansyah, A. Darmawan, Bioactivities evaluation of Indonesian mistletoes (*Dendrophoe pentandra* (L.) Miq.) leaves extracts, Journal of Applied Pharmaceutical Science, 2, 1, (2012), 24-27.
- [17] P. M. Shah, V. V. Priya,R Gyathri,Quercetin- a flavonoid: asystematic review, Journal of Pharmaceutical Sciences and Reasearch. 8, 8, (2016), 878-880.
- [18] T. Fitrlia, M. Bintang, M. Safithri, Phytochemical screening and antioxidant activity of clove mistletoe leaf extracts (*Dendrophoe pentandra* (L.) Miq), IOSR Journal Of Pharmacy, 5, 8, (2013), 13-18.
- [19] I. Ide, Dark chocolate healing, Elex Media Komputindo, Jakarta, 2008.
- [20] M. Ikawati, A. E. Wibowo, S. O. U. Navista, R. Adelina, Pemanfaatan benalu sebagai agen antikanker, International Seminar of Indonesia – Malaysia Update 2008, Universitas Gadjah Mada dan Universiti Sains Malaysia,2008.
- [21] M. Fitria, I. Armandari, D.B. Septhea, M. Ikawati, E. Meiyanto, Ekstrak etanolik herba ciplukan (*Physalis angulata* L.) berefek sitotoksik dan menginduksi apoptosis pada sel kanker payudara MCF-7,Bionatura Jurnal Ilmu-Ilmu Hayati dan Fisik,13, 2, (2011), 101-107.

- [22] D. W. Ningrum, D. Kusrini, E. Fachriyah, Uji Aktivitas Senyawa Flavonoid dari Ekstrak Etanol Daun Johar (*Senna siamea* Lampk), Jurnal Kimia Sains dan Aplikasi, 20, 3, (2017), 123-129.

Uji Sitotoksik Ekstrak dan Fraksi Dendrophoe pentandra (L) Miq pada sel T47D

ORIGINALITY REPORT



PRIMARY SOURCES

- | | | |
|---|--|----|
| 1 | fr.scribd.com
Internet Source | 2% |
| 2 | jurnal.poltekkespalembang.ac.id
Internet Source | 1% |
| 3 | Destriman Laoi, Iesje Lukstyowati, Henni Syawal. "PEMANFAATAN EKSTRAK ETANOL BIJI MANGGA HARUMANIS (<i>Mangifera indica</i> L) UNTUK MENGHAMBAT PERTUMBUHAN BAKTERI <i>Edwardsiella tarda</i> ", Jurnal Ruaya : Jurnal Penelitian dan Kajian Ilmu Perikanan dan Kelautan, 2020
Publication | 1% |
| 4 | Goon-Tae Kim, Nguyen Khoi Song Tran, Eun-Hye Choi, Yoo-Jeong Song, Jae-Hwi Song, Soon-Mi Shim, Tae-Sik Park. "Immunomodulatory Efficacy of Standardized (Graviola) Leaf Extract via Activation of Mitogen-Activated Protein Kinase Pathways in RAW 264.7 Macrophages ", Evidence-Based | 1% |

Complementary and Alternative Medicine, 2016

Publication

5

seminar.ums.ac.id

1 %

Internet Source

6

documents.mx

1 %

Internet Source

7

ijpst.or.id

1 %

Internet Source

8

Kwok-Chui Cheng, Chau-Jong Wang, Yun-Ching Chang, Tung-Wei Hung, Chun-Jung Lai, Chi-Wen Kuo, Hui-Pei Huang. "Mulberry fruits extracts induce apoptosis and autophagy of liver cancer cell and prevent hepatocarcinogenesis in vivo", Journal of Food and Drug Analysis, 2020

1 %

Publication

9

Maria B.C. de Matos, Nataliia Beztsinna, Christoph Heyder, Marcel H.A.M. Fens et al.

1 %

"Thermosensitive liposomes for triggered release of cytotoxic proteins", European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics, 2018

Publication

10

Rizna Triana Dewi, Irni Fitria, Minarti Minarti, Andini Sundowo et al. "Screening of potential filamentous fungi Aspergillus sp for biotransformation of quercetin", AIP Publishing,

1 %

2018

Publication

-
- 11 tidechaser.blogspot.com 1 %
Internet Source
-
- 12 eprints.uny.ac.id 1 %
Internet Source
-
- 13 repository.nwu.ac.za 1 %
Internet Source
-
- 14 edoc.pub 1 %
Internet Source
-
- 15 medcraveonline.com 1 %
Internet Source
-
- 16 eprints.uns.ac.id 1 %
Internet Source
-
- 17 repository.uhn.ac.id 1 %
Internet Source
-
- 18 Thamrin Wikanta, Dewi Gusmita, Lestari
Rahayu, Endar Marraskuranto. "Kajian Awal
Bioaktivitas Ekstrak Etanol dan Fraksinya dari
Spons Callyspongia sp. terhadap Sel Lestari
Tumor HeLa", Jurnal Pascapanen dan
Bioteknologi Kelautan dan Perikanan, 2012
Publication
-
- 19 jurnal.uns.ac.id 1 %
Internet Source

20

repository.uph.edu

Internet Source

1 %

21

Submitted to Universitas Jenderal Soedirman

Student Paper

1 %

22

jurnal.akfarsam.ac.id

Internet Source

1 %

23

Sri Wahdaningsih, Eka Kartika Untari, Yunita Fauziah. "Antibakteri Fraksi n-Heksana Kulit *Hylocereus polyrhizus* Terhadap *Staphylococcus epidermidis* dan *Propionibacterium acnes*", Pharmaceutical Sciences and Research, 2014

Publication

1 %

Exclude quotes

On

Exclude matches

< 1%

Exclude bibliography

On