

Pengaruh Ekstrak Etanol Daun Kelor (*Moringa Oleifera* Lam.) Terhadap Apoptosis Sel Granulosa Pada Mencit (*Mus Musculus*) Model Endometriosis

Yusri Dwi Lestari¹, Hendy Hendarto², Widjiati³

¹Mahasiswa Magister Ilmu Kesehatan Reproduksi, Fakultas Kedokteran, Universitas Airlangga Surabaya

²Departemen Obstetri dan Ginekologi, Fakultas Kedokteran, Universitas Airlangga, RSUD Dr. Soetomo

³Departemen Embriologi Veteriner, Fakultas Kedokteran Hewan, Universitas Airlangga
e-mail : ucchie.ay@gmail.com

ABSTRAK

Endometriosis adalah suatu kondisi inflamasi kronis dan terdapat jaringan endometrium yang tumbuh diluar kavum uteri. Jaringan endometrium ini berkaitan dengan nyeri kronis, radang panggul, dan infertilitas yang sering diderita perempuan usia reproduksi. Apoptosis sel granulosa yang meningkat pada endometriosis menyebabkan folikel tidak dapat berkembang menjadi folikel de graf sehingga menyebabkan infertilitas. Daun kelor mengandung flavonoid yang dapat menghambat NFκβ kemudian menghambat apoptosis melalui jalur TNF-α. Tujuan dari penelitian ini untuk membuktikan apoptosis sel granulosa pada mencit model endometriosis yang diberi ekstrak etanol daun kelor lebih rendah dari pada yang tidak diberi. Jenis penelitian ini true eksperimental dengan desain randomized post test only kontrol group design. Sampel 24 mencit betina yang dibagi 2 kelompok terdiri kelompok kontrol dan kelompok perlakuan. Kelompok kontrol dan perlakuan dijadikan endometriosis selama 14 hari, kemudian 14 hari berikutnya kelompok kontrol diberi plasebo (Na-CMC) dan kelompok perlakuan yang diterapi dengan ekstrak etanol daun kelor selama 14 hari dengan dosis 0,35 mg/gBB. Hari ke 29 mencit di terminasi dengan dislokasio os cervikalis dan diambil organ ovarium untuk dilakukan pemeriksaan imunohistokimia. Hasil penelitian di uji menggunakan U Mann Whitney didapatkan nilai signifikan 0,001, p<0,005. Kesimpulan dari penelitian ini adalah pemberian ekstrak etanol daun kelor dapat menekan jumlah apoptosis sel granulosa pada mencit model endometriosis.

Kata kunci : *endometriosis, sel granulosa, daun kelor*

ABSTRACT

Endometriosis is a chronic inflammation condition with the presence of endometrial tissue outside of cavum uteri. This endometrial tissue is related to the chronic pain, pelvic inflammatory disease, as well as infertility mostly in reproductive aged woman. Increased apoptosis of granulosa cells in endometriosis causes follicles to develop into de-graf folikel causing infertility. Moringa oleifera leaf has a flavonoid compound that affects the attenuation of NFkB and prevention of the apoptosis through TNF-a pathway. The aim of this study was to assess the effect of ethanol extract from Moringa oleifera leaf to granulosa cell apoptosis in the endometriosis mice model. The design of this study is a true experimental with the randomized post test only control group design. Twenty four mice were divided into 2 groups, 1 control group and 1 treated group. For the first 14 days, each group were treated to be endometriosis, in the subsequent 14 days, the control group was treated with placebo (Na-CMC) and the treated group was administered by ethanol extract from Moringa oleifera leaf in a dose dependent manner of 0,35 mg/g BB. The 29th day of the mice was terminated with a cervical dislocation os and an ovarian organ was taken for immunohistochemistry. The results of the test using U Mann Whitney obtained significant value 0.001, p <0.005. The conclusion of this research is giving of leaf kelur ethanol extract can suppress the amount of granulosa cell apoptosis in mice of endometriosis model.

Keywords: *Endometriosis, Granulosa, Moringa oleifera*

PENDAHULUAN

Endometriosis merupakan penyakit yang menyebabkan rasa sakit, dan kemudian dapat menyebabkan peradangan pada panggul, adhesi, nyeri kronis, dan infertilitas, dan dapat berkembang menjadi ganas sebesar 31% (Lee *et al.*, 2015).

Tiga teori untuk menjelaskan penyebab endometriosis yaitu : Transplantasi ektopik jaringan endometrium oleh menstruasi *retrograde* atau oleh aliran limfatik dari rahim ke ovarium. Transformasi (metaplasia) dari epitel coelomic ke dalam jaringan endometrium, dan aktor biokimia endogen dapat menginduksi sel peritoneal yang tidak berdiferensiasi berkembang menjadi jaringan endometrium. Endometriosis ditemukan pada 70 - 90% wanita dengan gejala nyeri panggul (Wang *et al.*, 2014). Gejala khas meliputi nyeri pelvis, dismenore, dan infertilitas (Kennedy *et al.*, 2005).

Mekanisme terjadinya apoptosis dapat terjadi melalui enzimatik jika dilihat dari aktifitas *caspase*. Apoptosis dapat terjadi melalui FAST *ligand* (FAST-L). Sel T sitotoksik dan NK sel untuk membunuh sel target dapat dengan menggunakan sitotoksin. Sitotoksin ini mengandung bahan yaitu perforin dan *granzym*, dengan adanya perforin maka membrane sel target akan mengalami proliferasi, melalui lubang tersebut akan diinjeksikan *granzym* yang kemudian akan mengaktifasi *caspase* secara bertahap. *Caspase* yang aktif akan mengaktifasi DNase yang akhirnya akan merusak DNA (Goldsby *et al.*, 2000).

Adanya peningkatan apoptosis pada penderita dengan endometriosis menyebabkan jumlah folikel

berkembang dan oosit matang menjadi lebih sedikit (Hendarto, 2012).

Pengobatan yang dapat dilakukan untuk endometriosis meliputi kontrasepsi oral kombinasi, *gestrinone*, *medroxyprogesterone acetate*, dan *agonis gonadotropin releasing hormone* (aGnRHs). Penggunaan obat-obatan hormonal, selain tingkat keberhasilan yang tinggi dapat pula menyebabkan berbagai macam efek samping dan komplikasi (Kennedy *et al.*, 2005).

Apoptosis adalah program kematian sel melalui mekanisme gen. Apoptosis dapat terjadi secara fisiologis maupun secara patologis.

Sinyal kematian mengaktifkan Bcl-2 pro-apoptosis (Bid dan Bax) sehingga menyebabkan *Cytochrome C* keluar dari mitokondria. *Cytochrome C* berikatan dengan Apaf-1 yang terikat pada *caspase 9*, yang kemudian mengaktifkan *caspase 3* dan menyebabkan kematian sel (Hussein *et al.*, 2003). *Caspase* meliputi *caspase* inisiator (8 dan 9) dan *caspase* efektor (3, 6 dan 7). Aktifasi dari *caspase* mampu membelah enzim dan protein yang penting untuk kelangsungan hidup sel. Komplek *apoptosome* merupakan kompleks multi-protein yang terdiri dari *cytochrom c*, Apaf-1, *caspase-9* dan ATP. Pembentukannya dimulai dengan pelepasan *sitokrom c* dari mitokondria ke dalam sitosol dimana ia mengikat Apaf-1, kemudian mengikat *caspase 9*, yang kemudian menyebabkan *caspase 3* mengalami *auto activation* untuk terjadinya apoptosis. *Caspase-3* kemudian membelah substrat targetnya untuk mempengaruhi perubahan yang terkait dengan apoptosis (Hussein *et al.*, 2003).

Sel granulosa merupakan sel somatik yang berkaitan erat dengan folikulogenesis. Sel granulosa berfungsi

memproduksi *growth factor* dan steroid yang berinteraksi dengan oosit selama perkembangan folikel di ovarium. kejadian apoptosis pada sel granulosa memainkan peran penting dalam proses atresia folikel. (Inoue *et al.*, 2011).

Daun kelor (*Moringa oleifera* Lam.) adalah salah satu tanaman tanaman berkhasiat obat. Daun kelor berpotensi meningkatkan status gizi, serta dapat mencegah dan menyembuhkan berbagai penyakit (Krisnadi, 2015). Daun kelor mengandung mineral, asam amino esensial, antioksidan seperti vitamin C, vitamin E, flavonoid, tanin, dan masih banyak lainnya. Salah satu yang paling menonjol dari kandungan daun kelor adalah *quercetine* dan *chaempherol* yang merupakan grup flavonoid tinggi. Flavonoid ini yang berfungsi sebagai anti inflamasi yang mampu menghambat Nfk β yang merupakan suatu penanda adanya reaksi inflamasi pada endometriosis (Anjani *et al.*, 2016).

BAHAN DAN METODE

Penelitian ini menggunakan jenis penelitian *true eksperimental* dan rancangan yang digunakan adalah *randomized post test only control group design*. Populasi penelitian ini adalah mencit (*Mus musculus*) galur Balb/c betina. Sampel yang digunakan sebanyak 24 ekor yang terbagi dalam 2 kelompok. Kriteria inklusi dalam penelitian ini adalah mencit (*Mus musculus*) sehat, berat badan 20-25 gram, tidak cacat, bulu bersih dan tidak rontok, tidak luka, sebelumnya tidak pernah digunakan untuk penelitian.

Penelitian ini menggunakan bahan berupa organ ovarium dari mencit model endometriosis, ekstrak daun kelor yang dibuat di UPT Materia Medica Batu Malang, jaringan endometrium dari

pasien dengan tumor jinak uterus, siklosporin A (*sandimmun*), *water fluid injection*, Na CMC, *ethynil estradiol*, apotek kit, *phosphate buffered saline* (PBS).

Pembuatan mencit model endometriosis dimulai dari: mencit diadaptasi selama 1 minggu, kemudian mencit disuntik siklosporin A 10 mg/kgBB IM pada paha tikus pada hari ke 1. Jaringan endometrium disimpan di PBS, di *washing* 2x dan di *sentrifuse* 2500rpm, supernatant dibuang, ditambah PBS dan penicillin 200IU/ml dan streptomycin 200 μ g/ml. Menggunakan spuit 3ml untuk mengambil jaringan basah endometrium. Penyuntikan jaringan endometrium dilakukan secara *intra peritoneal* sebanyak 0,1ml/mencit. Penyuntikan estrogen (*ethynil estradiol*) secara IM pada femur pada hari 1 dan 5 sebanyak 0,1 ml menggunakan spuit 1cc di paha mencit. Kemudian mencit dilakukan perawatan dengan pemberian makan dan minum seperti biasa sampai hari ke 14 mencit telah menjadi model endometriosis.

Daun kelor melalui proses ekstraksi menggunakan metode maserasi dengan pelarut etanol 96%. Daun kelor yang digunakan didapatkan pohon kelor dengan usia pohon yang sama (3 tahun) dan dari kebun yang sama. Daun kelor digrinder hingga berbentuk bubuk, dimasukkan ke dalam *Erlenmeyer*, kemudian ditambahkan etanol 96%, dilarutkan dengan dikocok selama 2-3 jam. Selanjutnya, ditutup dengan *aluminium foil*.

Setelah dilakukan penyaringan dan didapatkan filtratnya kemudian diuapkan untuk memisahkan ekstrak dengan pelarutnya dengan *rotary evaporator* sampai didapatkan hasil ekstrak daun kelor yang bebas dari etanol (pelarut).

Perhitungan dosis ekstrak berdasarkan penelitian sebelumnya yaitu penelitian yang dilakukan pada tikus dengan dosis sebesar 250 mg /kg BB. Dosis tersebut dikonversi ke dosis mencit berdasarkan tabel konversi Kusumawati (2004), kemudian melalui proses perhitungan dan didapatkan dosis sebesar 0,35 mg/g BB. Ekstrak disuspensi menggunakan larutan Na CMC 0,5% agar larut dalam air dan diberikan peroral menggunakan sonde lambung. Terapi dengan ekstrak etanol daun kelor diberikan sebelum mencit diberi makan di pagi hari agar seluruh ekstrak dapat diabsorpsi oleh mencit, terapi ini dilakukan selama 14 hari.

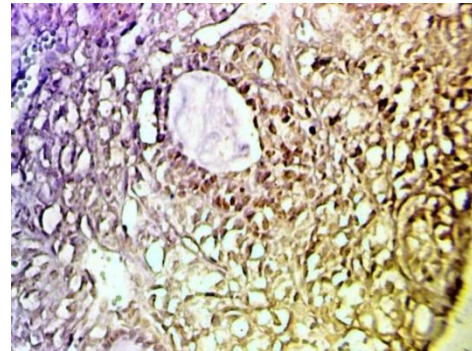
Penelitian ini dilakukan di kandang hewan coba dan Laboratorium Patologi Veteriner Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga pada bulan Maret 2018 sampai dengan bulan Mei 2018.

Pada hari ke 29 mencit dikorbankan dengan cara *dislokasi os cervicalis*, kemudian dilakukan pembedahan untuk mengambil ovariumnya. Setelah selesai, mencit kemudian dikuburkan.

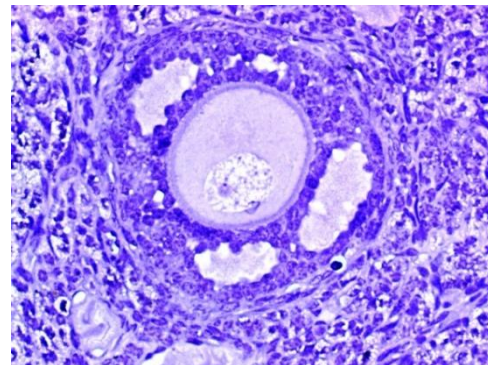
HASIL DAN DISKUSI

Jumlah apoptosis sel granulosa diukur dengan imunohistokimia. Data dari setiap sampel dinilai secara semikuantitatif menggunakan metode Remmele yang sudah dimodifikasi (Novak *et al.*, 2007), dimana Indeks skala Remmele (*Immuno Reactive Score/IRS*) merupakan hasil perkalian antara skor persentase sel immunoreaktif dengan skor intensitas warna pada sel immunoreaktif. Kemudian hasilnya dilakukan analisis statistik untuk membuktikan bahwa jumlah apoptosis sel granulosa mencit model endometriosis yang diberi ekstrak etanol

daun kelor (*Moringa oleifera*) dengan dosis 0,35 mg/g BB lebih rendah dibandingkan yang tidak diberi.



Gambar 1 Jumlah apoptosis sel granulosa pada jaringan endometriosis mencit (*Mus musculus*) model endometriosis pada kelompok kontrol



Gambar 1 Jumlah apoptosis sel granulosa pada jaringan endometriosis mencit (*Mus musculus*) model endometriosis pada kelompok yang diterapi ekstrak etanol daun kelor.

Tabel 1: Rerata dan simpangan baku jumlah apoptosis sel granulosa

Rerata dan simpangan baku jumlah apoptosis sel granulosa		
	K1	K2
Apoptosis sel granulosa	0,63 ± 0,36	0,20 ± 0,12

Keterangan :

K1 : Kelompok kontrol

K2 : Kelompok perlakuan

Tabel 1 menunjukkan rerata dan simpangan baku jumlah apoptosis sel granulosa pada mencit model endometriosis kelompok kontrol dan kelompok yang mendapat terapi yang menunjukkan adanya penurunan apoptosis sel granulosa pada kelompok yang diterapi.

uji *Shapiro Wilk* digunakan untuk analisis statistik untuk normalitas data karena sampel kurang dari 50. Berdasarkan hasil uji *Shapiro Wilk*, asumsi normalitas data tidak terpenuhi karena nilai kelompok kontrol menunjukkan hasil 0,03, sehingga $p < 0,05$ yang berarti distribusi data tidak normal. Asumsi selanjutnya adalah homogenitas varian dengan uji *Levene* didapatkan hasil 0,13 sehingga lebih besar dari 0,05 ($p > 0,05$) yang berarti homogenitas varian data terpenuhi. Karena normalitas data tidak terpenuhi, maka untuk membandingkan nilai dua kelompok digunakan uji *U Mann-Whitney* dengan hasil signifikan yang sebesar 0,001, sehingga $p < 0,05$. Kesimpulan dari penelitian ini adalah terdapat perbedaan yang signifikan antara apoptosis sel granulosa pada kelompok kontrol dan kelompok perlakuan.

DISKUSI DAN PEMBAHASAN

Sel granulosa merupakan sel somatik yang berkaitan erat dengan folikulogenesis. Sel granulosa berfungsi memproduksi *growth factor* dan steroid yang berinteraksi dengan oosit selama perkembangan folikel di ovarium. kejadian apoptosis pada sel granulosa memainkan peran penting dalam proses atresia folikel. (Inoue *et al.*, 2011).

Peningkatan reaksi radang di peritoneum pada penderita endometriosis berpengaruh pada folikel

ovarium yang menyebabkan terjadinya proses apoptosis sel granulosa yang patologis sehingga folikel tidak dapat berkembang dan menyebabkan infertilitas, sejalan dengan penelitian Nakahara (1998) yang menjelaskan proses apoptosis patologis akan menyebabkan penurunan kesuburan dari ovarium sehingga dapat menyebabkan infertilitas.

Tinggi rendahnya apoptosis sel granulosa berkaitan dengan perkembangan folikel menjadi folikel de graff. Semakin tinggi jumlah apoptosis maka folikel akan mengalami atresia dan tidak berkembang menjadi folikel matang mengakibatkan tidak terjadinya ovulasi. Tidak terjadinya ovulasi menyebabkan terjadinya infertilitas.

Mencit betina digunakan sebagai hewan coba model endometriosis dalam penelitian ini karena memiliki homologi anatomi dengan manusia. Mencit dibagi menjadi 2 kelompok. Pembuatan hewan model endometriosis selama 14 hari, kemudian satu kelompok diterapi dengan ekstrak etanol daun kelor dosis 0,35 mg/g BB/hari selama 14 hari dan kelompok yang lain sebagai kelompok kontrol.

Daun kelor memiliki kandungan flavonoid yang tinggi, salah satu yang paling menonjol adalah *quercetine* yang berfungsi sebagai antiinflamasi. Penelitian Anjani dkk (2016) *quercetine* berfungsi sebagai anti inflamasi yang mampu menghambat NfκB yang merupakan suatu penanda adanya reaksi inflamasi pada endometriosis. Penelitian wihastuti dkk (2007) membuktikan bahwa. Kandungan antiinflamasi yang tinggi pada daun kelor juga mampu menghambat TNF- α . Penghambatan pada NfκB dan TNF- α menyebabkan tidak terbentuknya ikatan antara TNF- α

dan TNF- α reseptor yang merupakan reseptor kematian sel menjadi terhambat.

Pemeriksaan jumlah apoptosis sel granulosa menggunakan imunohistokimia dilakukan setelah mencit dikorbankan pada hari ke-29. Berdasarkan hasil analisa statistik *U Mann Whitney* menunjukkan perbedaan bermakna antara kelompok perlakuan dan kelompok kontrol dengan nilai $p < 0,05$.

KESIMPULAN DAN SARAN

Apoptosis sel granulosa pada mencit (*Mus musculus*) model endometriosis kelompok perlakuan dengan ekstrak etanol daun kelor (*Moringa oleifera* Lam.) lebih rendah dibandingkan dengan kelompok kontrol.

Dapat dilakukan penelitian untuk melihat ekspresi *caspase* untuk melihat jalur sinyal apoptosis telah berlangsung.

DAFTAR PUSTAKA

- Andjani, N., Sujuti, H., and Winarsih, S. 2016. 'Efek ekstrak etanol daun kelor (*moringa oleifera*) terhadap nuclear factor kappa beta (Nf-kB) aktif dan apoptosis cell line kanker mcf-7'. *Majalah Kesehatan FKUB*. 3 (4): 204-212.
- Hendarto, H. 2012. 'Pathomechanism of infertility in endometriosis. in endometriosis-basic concept and current research trends'. *Intech* : 343-353.
- Hussein, MR., Haemel, AK., and Wood, GS. 2003. 'Apoptosis and melanoma: molecular mechanisms'. *J Pathol*. 199 : 275 – 288.
- Inoue., Noriyuki. 2011. 'Role of cell-death ligand-receptor system of granulosa cells in selective follicular atresia in porcine ovary'. *J Reprod Dev*. 57(2) : 169-175.
- Kennedy, S., Bergqvist, A., Chapron, C., D'Hooghe, T., and Dunselman, G. 2005. 'ESHRE guideline for the diagnosis and treatment of endometriosis'. *HumReprod*. 20: 2698–2704.
- Krisnadi, A. 2015. *Kelor Super Nutrisi.. Pusat Informasi Dan Pengembangan Tanaman Kelor Indonesia* : Blora.
- Goldsby, RA., Kindt, TJ., and Osborne, BA. 2000. *Kuby Immunology 4th edition*. W.H Freeman and Company : New York.
- Lee, WL., Chang, WH., Wang, KC., Guo, CY., Chou, YJ., and Huang, N. 2015. 'Therisk of epithelial ovarian cancer of women with endometriosis may bevaried greatly if diagnostic criteria are different'. *Medicine*. 94: e 1633.
- Nakahara, K., Saito, H., Saito, T., Ito, M., Ohta, N., Takahashi, T., and Hiroi, M. 1998. 'Ovarian fecundity in patients with endometriosis can be estimated by the incidence of apoptotic bodies'. *Fertil Steril*. 69(5):931-5.
- Wang, KC., Chang, WH., Lee, WL., Huang, N., Huang, HY., and Yen, MS. 2014. 'Anincreased risk of epithelial ovarian cancer in taiwanese women with a new surgico pathological diagnosis of endometriosis'. *BMC Cancer*. 14:831.
- Wihastuti, T.A., Sargowo, D., and Rohman, M. 2007. 'The Effect of

Moringa Oleifera Leaf Extract in
Inhibition of NFκB Activation,
TNF-α and ICAM-1 Expression
in Oxidized LDL treated
HUVECS'. *J. Cardiol. Indonesia.*
28:181-188.