

## THE EFFECTIVENESS OF ZINC AND RISEDRONATE ON BONE TURNOVER IN RAT MODEL OF OSTEOPOROSIS ASSESSED WITH THE EXPRESSION OF $\beta$ -CROSSLAPS

Adam Fajar<sup>1\*</sup>, Mohammad Rizal Chaidir<sup>2</sup>, Dicky Mulyadi<sup>2</sup>, Ahmad Ramdan<sup>2</sup>, Yoyos Dias Ismiarto<sup>3\*</sup>

<sup>1</sup>Resident of Orthopaedic and Traumatology Department, Faculty of Medicine Universitas Padjadjaran/Dr. Hasan Sadikin General Hospital, Bandung

<sup>2</sup>Staff of Orthopaedics and Traumatology Department, Faculty of Medicine Universitas Padjadjaran/Dr. Hasan Sadikin Hospital, Bandung

<sup>3</sup>Head of Study Program of Orthopaedics and Traumatology Department, Faculty of Medicine Universitas Padjadjaran/Dr. Hasan Sadikin Hospital, Bandung

\*Corresponding Author: Yoyos Dias Ismiarto, Head of Study Program of Orthopaedics and Traumatology Department, Faculty of Medicine Universitas Padjadjaran/Dr. Hasan Sadikin Hospital, Bandung, Jl. Pasteur No. 38, Jawa Barat 4016, Telp : (022) 2035477  
Email: adam\_fajar@yahoo.com.sg

### ABSTRAK

**Latar Belakang:** Angka kejadian osteoporosis di Indonesia masih tinggi. Risedronate merupakan bifosfonat yang sering digunakan. Namun, pemberian jangka panjang dapat menimbulkan efek samping berbahaya bagi pasien. Penelitian sebelumnya pada tikus model osteoporosis, Zink terbukti memiliki potensi dalam pencegahan dan pengembalian struktur tulang dengan menstimulasi osteoblas dalam proses pembentukan tulang dan menghambat aktivitas osteoklas dalam meresorpsi tulang, dengan cara meningkatkan produksi Osteoprotegerin yang menghambat ikatan antara RANKL dan RANK.

**Tujuan:** Untuk mengetahui efektivitas Zink dan Risedronate terhadap *bone turnover* pada tikus model osteoporosis yang dinilai menggunakan ekspresi  $\beta$ -CrossLaps.

**Metodologi:** Penelitian ini merupakan penelitian uji eksperimental menggunakan 25 tikus Galur Wistar betina yang dibagi menjadi kelompok Non-Ovariektomi dan Ovariektomi untuk menginduksi terjadinya osteoporosis. Pemberian perlakuan dibedakan menjadi Zink-Risedronate, Zink, dan Risedronate. *One Way Anova* dan T-test tidak berpasangan digunakan untuk mengetahui adanya kemaknaan secara statistik.

**Hasil:** Hasil uji statistika *One Way Anova*, menunjukkan bahwa ekspresi  $\beta$ -CrossLaps pada pengambilan ke-3 memiliki nilai p lebih kecil dari 0,05 (nilai  $p < 0,05$ ), yang menunjukkan adanya perbedaan rerata yang signifikan secara statistik antara variabel pada semua kelompok. Selanjutnya, hasil uji statistika menggunakan T-test tidak berpasangan, menunjukkan bahwa perbandingan ekspresi  $\beta$ -CrossLaps pada pengambilan ke-3 terhadap kelompok Ovari dengan Ovari+Zink, dan Ovari dengan Ovari+Zink+Rise memiliki nilai p lebih kecil dari 0,05 (nilai  $p < 0,05$ ), yang menunjukkan bahwa terdapat perbedaan rerata yang signifikan secara statistik antara kedua kelompok tersebut.

**Kesimpulan:** Pemberian Zink-Risedronate lebih menurunkan *bone turnover* dan ekspresi  $\beta$ -CrossLap dibandingkan dengan Zink atau Risedronate saja pada tikus model osteoporosis.

**Kata Kunci :** Osteoporosis, Risedronate, Zink,  $\beta$ -CrossLaps

### ABSTRACT

**Background:** Osteoporosis prevalence in Indonesia is high. Risedronate commonly used for treating the osteoporosis. Unfortunately, long term therapy can cause hazardous adverse effect to the patient. Previous research in rat model osteoporosis, Zinc have a potential effect to prevent and rebuild bone structure with osteoblast stimulation in bone formation and

osteoclast activity inhibition in bone resorption by increasing Osteoprotegerin production, that inhibit bond between RANKL and RANK.

**Purpose:** To determine the effectiveness of Zinc and Risedronate on bone turnover in osteoporotic model rats assessed the  $\beta$ -CrossLaps expression.

**Methods:** This research is conducted as experimental comparative method used 25 female Galur Wistar rat that divided into Non-ovariectomy and Ovariectomy group to induce osteoporosis. The treatment is divided into Zinc-Risedronate, and Zinc, or Risedronate only. One Way Anova and Independent T-test was used to analyzed the significant difference between groups.

**Result:** One Way Anova statistic test for  $\beta$ -CrossLaps expression value in the 3rd Taken blood sample showed that p is less than 0.05 ( $p < 0.05$ ), which indicated that are significant difference in the mean between variable at 3rd Taken blood sample in all group. Meanwhile, Independent T-test was used to compare  $\beta$ -CrossLaps expression in 3rd taken blood sample between Ovari and Ovari+Zinc, Ovari and Ovari+Zinc+Rise showed p is less than 0.05 ( $p < 0.05$ ), which indicated that there are significant difference in the mean between variable 2 groups.

**Conclusion:** Zinc-Risedronate administration will decrease bone turnover and  $\beta$ -CrossLaps expression more than Zinc or Risedronate only in rat model osteoporosis.

**Keyword:** Osteoporosis, Risedronate, Zinc,  $\beta$ -CrossLaps

## PENDAHULUAN

Osteoporosis ditandai dengan adanya pengurangan massa tulang dan gangguan mikro-arsitektur jaringan tulang, yang mengakibatkan tulang menjadi rapuh dan meningkatkan risiko fraktur. Hilangnya massa tulang terjadi dengan seiringnya bertambahnya usia. Pada wanita hal ini secara langsung berkaitan dengan fungsi ovarium, sehingga pencegahan terhadap komplikasi, menjadi salah satu tujuan penatalaksanaan.<sup>1</sup> Masalah usia lanjut dan osteoporosis semakin menjadi perhatian dunia, termasuk Indonesia. Hal ini dilatarbelakangi oleh meningkatnya usia harapan hidup. Keadaan ini menyebabkan peningkatan penyakit menua yang menyertainya, antara lain osteoporosis. Berdasarkan penelitian *Bone Mineral Density* (BMD) yang dilakukan pada tahun

2006 di Indonesia, prevalensi osteoporosis pada wanita usia 50-80 tahun adalah sebesar 23% dan 70-80 tahun sebesar 53%.<sup>2</sup>

Secara umum penyebab dari osteoporosis adalah ketidakseimbangan pada *bone remodeling*, yakni aktivitas resorpsi oleh osteoklas lebih tinggi dibandingkan dengan aktivitas formasi oleh osteoblas. Pada wanita, defisiensi estrogen yang terjadi selama masa perimenopausal dan postmenopausal akan menyebabkan peningkatan produksi RANKL, yang akhirnya mempercepat proses kehilangan kepadatan tulang.<sup>3,4</sup>

Bifosfonat merupakan obat yang paling umum digunakan untuk pengobatan osteoporosis. Namun, penggunaan obat-obat ini dalam jangka waktu lama pun

memiliki beberapa efek samping yang dapat membahayakan pasien, diantaranya *osteonecrosis of the jaw* (ONJ), *atypical subtrochanteric and diaphyseal femur fractures* (AFF). Risedronate merupakan *Nitrogen-containing bisphosphonates* (N-BPs). Efek anti resorpsi pada risedronate merupakan hasil kemampuannya dalam menghambat enzim Farnesil Pirofosfat Sintase (FPPS) pada level osteoklastik. Risedronate terdistribusi secara luas di tulang karena tidak berikatan kuat dengan mineral, sehingga memiliki waktu paruh sampai dengan berminggu-minggu. Hal ini menyebabkan efek inhibisi *bone turnover* yang kuat selama pemberian jangka panjang dan menetap walaupun terapi dihentikan. Risedronate mampu menurunkan *bone turnover* hingga 50%, akan kembali seperti semula setelah 12 bulan terapi dihentikan.<sup>4-6</sup>

Osteogenesis adalah suatu proses pembentukan tulang yang terdiri dari 3 tahapan utama, yaitu: 1) produksi matriks organik ekstraseluler (osteoid); 2) mineralisasi matriks untuk membentuk tulang; dan 3) *bone remodeling* oleh aktivitas resorpsi dan deposisi. Aktivitas seluler dari osteoblas, osteoklas dan osteosit diperlukan pada proses ini. Zink diketahui memiliki peran penting dalam regulasi aktivitas selular sebagai kofaktor yang menstimulasi protein sintesis yang

diperlukan dalam pembentukan matriks organik (produksi kolagen). Matriks organik tulang mengandung 90%-95% kolagen yang akan membentuk kerangka struktural dimana mineralisasi akan terjadi. Komponen mineral utama dari tulang adalah garam kristalin yang terbuat dari kalsium hidroksiapatit ( $\text{Ca}_{10}(\text{PO}_4)_6(\text{OH})_2$ ). Kristal hidroksiapatit juga mengandung zink dan metal transisi lainnya. Zink juga berfungsi sebagai komponen metal dari alkaline fosfatase, yaitu suatu metaloenzym yang berperan dalam pembentukan tulang baru. Satu molekul alkaline fosfatase mengandung 4 atom zink, yakni dua atom zink sangat penting untuk aktivitas enzim tersebut. Zink dapat mempengaruhi peningkatan *alkaline fosfatase-related DNA synthesis* yang dapat menstimulasi pertumbuhan tulang. Terdapat penelitian yang menyatakan bahwa pemberian suplementasi zink memiliki efek stimulasi langsung pada alkaline fosfatase dan osteocalcin.

Zink juga berperan dalam mengatur aktivitas sel yang terlibat dalam pembentukan kerangka tulang. Secara umum, zink meningkatkan sintesis *insulin like growth factor 1* (IGF-1) dan efeknya pada jaringan. Zink juga menstimulasi proliferasi dan diferensiasi osteoblas melalui mekanisme yang mempengaruhi aktivitas *calcium-regulating hormon 1*, 24-

vitamin D dan hormon paratiroid (PTH). Zink juga menghambat PTH-induced bone resorption. Zink dibutuhkan dalam aktivitas osteoblas, Aminoacyl-tRNAsynthetase yang terdapat didalam osteoblas diaktifkan oleh zink.

Zink berperan sebagai regulator lokal pada fungsi osteoblas dan osteoklas. Secara *in vitro*, zink akan menstimulasi produksi TGF- $\beta$  pada osteoblas. TGF- $\beta$  berfungsi sebagai *coupling factor* pada proses pembentukan dan resorpsi tulang. TGF- $\beta$  memiliki efek stimulasi dan inhibisi pada pembentukan *osteoclast-like cell*, dan zink dapat menghambat efek stimulasi dari TGF- $\beta$  tersebut.

Zink memiliki efek inhibisi terhadap resorpsi tulang dengan cara mencegah aktivitas osteoklas, mekanisme terjadinya hal ini belum sepenuhnya diketahui. Selain itu, zink juga menghambat aktivitas hormon paratiroid dan prostaglandin E<sub>2</sub>, sehingga akan menghambat pembentukan *osteoclast-like cell*. Secara tidak langsung, zink menghambat *RANKL-stimulated osteoclastogenesis* dengan cara menekan jaras sinyal yang dibutuhkan dalam stimulasi RANKL untuk perkembangan dan diferensiasi sel osteoklas.

OPG adalah faktor pertama yang ditemukan untuk meregulasi diferensiasi osteoklas. Pre-osteoblas akan mengekspresikan

RANKL dalam jumlah besar dibandingkan dengan OPG, dimana RANKL ini akan menstimulasi diferensiasi dan fungsi osteoklas. Osteoblas dewasa akan mengekspresikan OPG yang lebih besar dibandingkan dengan RANKL yang akan menghambat diferensiasi dan fungsi dari osteoklas. Pada tulang yang sehat, OPG berfungsi untuk menjaga keseimbangan antara resorpsi dan formasi. OPG berperan sebagai reseptor tipuan (*decoy receptor*) untuk mencegah RANKL berikatan dengan reseptornya, atau menetralkan aktivitas RANKL. Dengan keberadaan zink pada sel osteoblas, akan menstimulasi TGF- $\beta$  yang selanjutnya akan meningkatkan produksi OPG, yakni OPG akan berikatan dengan RANKL dan mencegah interaksinya dengan RANK, sehingga akan menghambat pembentukan dan aktivasi osteoklas.

Penelitian yang dilakukan dengan cara memberikan genistein, isoflavone dan zink secara oral kepada model hewan osteoporosis menunjukkan bahwa zink saling bersinergis dalam mencegah hilangnya massa tulang.<sup>3,7,8</sup>

Saat ini telah dikembangkan pemeriksaan  $\beta$ -CrossLaps yang dapat digunakan sebagai *marker* resorpsi tulang yang sensitif dan spesifik.  $\beta$ -Crosslap merupakan pemeriksaan kuantitatif untuk mengukur kadar resorpsi tulang dalam

serum, plasma atau cairan biologis lainnya. Sensitivitas mencapai >70% karena memiliki *Detection Range* yang sangat luas dan spesifisitas 80%, karena tidak adanya reaktivitas silang dan pengaruh dari protein antibodi analog  $\beta$ -CrossLap lain.  $\beta$ -CrossLaps adalah hasil pemecahan protein kolagen tipe 1 yang spesifik tulang dan merupakan produk metabolisme tulang secara langsung. Metabolisme tulang yang dilakukan oleh osteoklas akan menghancurkan kolagen tipe 1 dan terbentuk bentuk  $\alpha$  dan  $\beta$ . Bentuk  $\beta$  ini disebut  $\beta$ -CrossLaps dan kadarnya dapat diukur dari serum, plasma atau urin.<sup>9-11</sup>

## METODOLOGI PENELITIAN

Objek penelitian ini adalah tikus galur Wistar betina umur lebih dari 9 minggu dengan berat badan rata-rata 250-290 gram. Penelitian ini telah mendapatkan Persetujuan Penelitian dari Komite Etik Penelitian Kesehatan Rumah Sakit Umum Pusat Dr. Hasan Sadikin Bandung dengan No Surat : LB.04.01/A05/EC/043/II/2017 dengan periode penelitian April sampai dengan Juni 2017.

Kriteria inklusi pada penelitian ini yaitu, tikus dalam keadaan sehat untuk dilakukan tindakan ovariektomi, sedangkan kriteria eksklusi yaitu, adanya perubahan perilaku pada tikus (tidak mau bergerak, infeksi). Berdasarkan rumus Federer,

jumlah sampel yang dibutuhkan pada penelitian ini adalah 5 tiap kelompok penelitian. Sebanyak 10-20% ditambahkan sebagai *sample dropout*.

Bahan yang digunakan pada penelitian ini yaitu, larutan Zinc (ZincPro; Zinc sulphate sirup 20 mg/5 mL, Combiphar), Risedronate (Osteonate; Risedronate sodium 5 mg Kalbe), Dexamethasone injeksi (Dexamethasone 0,5 mg, Phapros). Sedangkan alat yang digunakan dalam penelitian ini yaitu mouse  $\beta$ -CrossLaps ELISA kit (Korain Biotech, China) dan Microplate Reader Rayto RT-6500 (Shenzhen, China).

**Tabel 1.** Nilai Ekspresi  $\beta$ -CrossLaps untuk semua sampel

Kelompok	Sampel	Pengambilan ke-1	Pengambilan ke-2	Pengambilan ke-3
Kontrol 0 (Non-Ovari)	1	6,376	6,532	6,965
	2	6,731	7,023	8,193
	3	4,631	4,654	4,281
	4	5,488	5,242	5,313
	5	4,906	5,246	5,388
Kontrol 1 (Ovari)	6	3,651	4,955	5,747
	7	6,022	6,251	8,083
	8	7,256	8,294	8,334
	9	7,293	10,394	12,238
	10	3,901	5,919	6,889
Treatment 1 (Ovari + Zink)	11	6,431	8,783	5,129
	12	5,588	4,879	5,751
	13	5,412	6,371	4,236
	14	5,088	6,073	6,605
	15	3,924	6,772	6,014
Treatment 2 (Ovari + Rise)	16	3,610	4,938	5,921
	17	6,793	6,367	7,161
	18	5,593	6,976	8,413
	19	8,241	9,128	5,276
	20	4,026	6,338	4,637
Treatment 3 (Ovari + Zink + Rise)	21	4,661	6,056	4,556
	22	4,212	4,509	6,567
	23	4,319	6,748	4,167
	24	6,418	7,981	3,679
	25	6,315	6,913	4,016

*Simple Randomization Sampling* digunakan untuk membagi keseluruhan sampel kedalam 5 kelompok penelitian yaitu:

- 1) Kelompok yang tidak mendapat perlakuan ovariectomi dan tidak diberikan injeksi dexamethasone, Zink atau Risedronate, serta diinkubasi selama 2 bulan.
- 2) Kelompok ovariectomi (Gambar 1) adalah kelompok yang mendapat perlakuan ovariectomi dan injeksi

dexamethasone dengan dosis 0,3 mg/kgBB atau 0,02 mL/minggu tiap minggu selama 2 bulan. Kelompok ini dibagi menjadi empat bagian, yaitu sebagai berikut<sup>12-15</sup>:

- a. Kelompok yang mendapat perlakuan ovariectomi dan injeksi dexamethasone selama satu bulan, tanpa diberikan Zink atau Risedronate selama 1 bulan.
- b. Kelompok yang mendapat perlakuan ovariectomi dan injeksi dexamethasone selama satu bulan, kemudian diikuti dengan pemberian zink 1x tiap hari pada pagi hari dengan dosis 10 mg/kgBB/hari atau 0,75 mL/hari selama 1 bulan.
- c. Kelompok yang mendapat perlakuan ovariectomi dan injeksi dexamethasone selama satu bulan, kemudian diikuti dengan pemberian Risedronate 1x/minggu dengan dosis 35  $\mu$ g/kgBB/minggu 0,05 mL/minggu selama 1 bulan.
- d. Kelompok yang mendapat perlakuan ovariectomi dan injeksi dexamethasone selama satu bulan, kemudian diikuti dengan pemberian zink 1x tiap hari pada pagi hari dengan dosis 10 mg/kgBB/hari dan risedronate 1x/minggu dengan dosis 35  $\mu$ g/kgBB/minggu selama 1 bulan.



**Tabel 2. Uji One Way ANOVA**

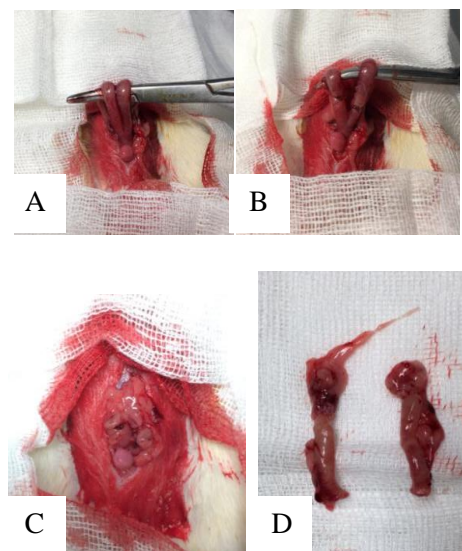
Variabel	Kelompok					Nilai P
	Non Ovari N=5	Ovari N=5	Ovari+Zink N=5	Ovari+ Rise N=5	Ovari+Zink +Rise N=5	
<b>Pengambilan ke-2</b>						<b>0,682</b>
Mean±STD	5,73±0,993	7,16±2,177	6,57±1,421	6,74±1,525	6,44±1,281	
Median	5,246	6,251	6,371	6,367	6,748	
Range (min-max)	4,65-7,02	4,96-10,39	4,88-8,78	4,94-9,13	4,51-7,98	
<b>Pengambilan ke-3</b>						<b>0,024**</b>
Mean±STD	6,02±1,544	8,25±2,452	5,54±0,904	6,28±1,513	4,59±1,145	
Median	5,388	8,083	5,751	5,921	4,167	
Range (min-max)	4,28-8,19	5,75-12,24	4,24-6,61	4,64-8,41	3,68-6,57	

Darah sampel dilakukan sebanyak 3 kali, yaitu saat awal penelitian; akhir bulan pertama (1 bulan setelah ovariektomi); dan akhir bulan kedua (1 bulan setelah perlakuan). Pengambilan dua sampel darah awal dari ekor tikus, sedangkan pengambilan ke-3 dari jantung tikus. Tiap pengambilan sampel darah dimasukkan ke dalam tabung vakum (*plain*), pencatatan waktu dari mulai dimasukkan darah ke dalam tabung. Tabung pengambilan sampel merupakan tabung sekali pakai, *non-pyrogenic*, dan *non-endotoxin*. Selanjutnya, sampel dikirim dari Lab. farmakologi ke Lab. Patologi Klinik dengan menggunakan tas/boks dengan suhu ruangan. Kemudian disimpan dalam suhu -80°C.

Setelah semua sampel lengkap, sampel kemudian di keluarkan dari pendingin dan dibiarkan pada suhu ruangan, sampai dengan siap dilakukan

pemeriksaan β-crossLaps ELISA kit yang menggunakan prinsip *competitive enzyme-linked immuno-sorbent assay*.<sup>16</sup>

Analisis statistik digunakan untuk menilai proporsi kemaknaan setiap variabel menggunakan *One Way Anova* dan T-test tidak berpasangan pada program SPSS 23.



**Gambar 1.** Proses ovariektomi pada tikus. (A) Identifikasi ovarium, (B) Ligasi ovarium, (C) Ovarium sudah dibuang, (D) Ovarium tikus

**HASIL DAN PEMBAHASAN**

Setelah 60 hari penelitian, perhitungan ekspresi  $\beta$ -crossLaps dilakukan pada 75 sampel (Tabel 1). Tidak terdapat efek samping terhadap hewan coba selama penelitian. Analisis statistik untuk data yang terdistribusi normal pada pengambilan ke-3 dan pengambilan ke-2 diuji menggunakan *One Way Anova* sehingga didapatkan nilai  $p=0,024$  ( $p<0,05$ ) yang menunjukkan bahwa adanya perbedaan yang signifikan diantara kelompok setelah dan sebelum dilakukan perlakuan (pemberian Zink dan/atau Risedronate) seperti tampak pada Tabel 2.

Analisis statistik bagi data numerik yang terdistribusi secara normal pada Pengambilan sampel ke-3 diuji menggunakan T tidak berpasangan. Pada uji diantara kelompok Ovari dengan Ovari+Zink dan Ovari dengan Ovari+Zink+Risedronate didapatkan nilai p sebesar 0,049 dan 0,016 ( $p<0,05$ ). Hal ini menunjukkan adanya perbedaan yang signifikan atau bermakna secara statistik. Sedangkan, untuk kelompok ovari dan ovari+Risedronate didapatkan nilai p 0,164 ( $p>0,05$ ), yang berarti tidak ada perbedaan yang signifikan atau tidak bermakna secara statistik (Tabel 3).

**Tabel 3.** Uji T tidak berpasangan

Variabel	Kelompok		Nilai P
	Ovari N= 5	Ovari +Zink N= 5	
<b>Pengambilan ke-2</b>			<b>0,627</b>
Mean±STD	7,16±2,177	6,57±1,421	
Median	6,251	6,371	
Range	4,96-10,39	4,88-8,78	
<b>Pengambilan ke-3</b>			<b>0,049*</b>
Mean±STD	8,25±2,452	5,54±0,904	
Median	8,083	5,751	
Range	5,75-12,24	4,24-6,61	

Variabel	Kelompok		Nilai P
	Ovari N= 5	Ovari+Zink+Rise N= 5	
<b>Pengambilan ke-2</b>			<b>0,541</b>
Mean±STD	7,16±2,177	6,44±1,281	
Median	6,251	6,748	
Range	4,96-10,39	4,51-7,98	
<b>Pengambilan ke-3</b>			<b>0,016*</b>
Mean±STD	8,25±2,452	4,59±1,145	
Median	8,083	4,167	
Range	5,75-12,24	3,68-6,57	

Variabel	Kelompok		Nilai P
	Ovari N= 5	Ovari +Rise N= 5	
<b>Pengambilan ke-2</b>			<b>0,737</b>
Mean±STD	7,16±2,177	6,74±1,525	
Median	6,251	6,367	
Range (min-max)	4,96-10,39	4,94-9,13	
<b>Pengambilan ke-3</b>			<b>0,164</b>
Mean±STD	8,25±2,452	6,28±1,513	
Median	8,083	5,921	
Range	5,75-12,24	4,64-8,41	

Pada penelitian ini, digunakan tikus galur Wistar betina yang berumur lebih dari 9 minggu. Hal ini dikarenakan, tikus telah mengalami kematangan secara seksual,



namun kematangan tulang baru didapatkan setelah usia 10 bulan, sehingga *low peak bone mass* dapat dicapai. Pembuatan model tikus osteoporosis dicapai melalui tindakan ovariektomi dan pemberian dexametasone injeksi. Hal ini sesuai dengan penelitian sebelumnya yang dilakukan oleh Jiang *et al* dan Govindarajan *et al* yang menjelaskan bahwa tindakan ovariektomi dan pemberian dexametasone memberikan efek osteoporosis lebih besar dan lebih cepat, dibandingkan hanya tindakan ovariektomi atau pemberian dexametasone saja. Hal ini disebabkan oleh efek kombinasi antara penurunan formasi tulang dan peningkatan resorpsi tulang akibat defisiensi estrogen dan *glucocorticoid induce osteoporosis*. Adanya peningkatan ekspresi  $\beta$ -Crosslap pada pengambilan ke-2 dibandingkan pengambilan ke-1, menunjukkan keberhasilan proses pembuatan tikus model osteoporosis. Hal ini sesuai dengan penelitian sebelumnya yang dilakukan oleh Jiang *et al* dan Govindarajan *et al* yang menjelaskan bahwa tindakan ovariektomi dan pemberian dexametasone memberikan efek osteoporosis lebih besar dan lebih cepat.<sup>12-15</sup>

Uji *One Way Anova* pada pengambilan ke-3 didapatkan nilai  $p = 0,024$  ( $p < 0,05$ ) yang berarti signifikan atau bermakna secara statistik. Hasil ini menunjukkan keberhasilan bahwa terdapat

hubungan yang bermakna antara proses tikus sebagai model hewan osteoporosis dengan terapi yang diberikan (Zink dan/atau Risedronate) pada semua sampel penelitian. Hasil ini sesuai dengan penelitian sebelumnya yang menyatakan bahwa Zink dan/atau Risedronate memiliki keberhasilan dalam terapi osteoporosis.<sup>4-8</sup>

Hasil bermakna ditunjukkan pada kelompok yang diberikan Zink saja dan kombinasi antara Zink+Risedronate. Hal ini sesuai dengan penelitian sebelumnya yang dilakukan oleh Molokwu *et al* dan Yamaguchi *et al* yang menunjukkan bahwa pemberian zink oral terhadap hewan model osteoporosis memiliki efek potensial terhadap proses osteogenik, yaitu menstimulasi formasi tulang oleh osteoblas, sekaligus menekan resorpsi tulang oleh osteoklas.<sup>3,7,8</sup> Selain itu, terdapat pula penelitian yang memanfaatkan Risedronate sebagai *carrier* untuk *Zinc-Hydroxyapatite nanoparticles*. Hal ini dikarenakan, tingginya afinitas Risedronate terhadap tulang, sehingga memungkinkan *Zinc-Hydroxyapatite nanoparticles* untuk dapat bekerja secara optimal dalam mengembalikan struktur mikroarsitektur tulang. Penambahan Zink terhadap Risedronate mampu meningkatkan onset kerja Risedronate terhadap tulang.<sup>17</sup>

Sedangkan, tidak adanya kemaknaan pada kelompok yang diberikan

Risedronate saja dapat diakibatkan waktu pemberian yang terlalu singkat yaitu, 30 hari atau 4x pemberian. Padahal onset Risedronate agar memulai efek anti resorptif yaitu minimal 6 – 12 bulan.<sup>4-6</sup>

## KESIMPULAN DAN SARAN

Berdasarkan penelitian ini, Zink mampu menurunkan *bone turnover* pada tikus model osteoporosis. Hal ini ditunjukkan dengan menurunnya ekspresi  $\beta$ -CrossLap. Hasil yang lebih baik bahkan ditunjukkan ketika Zink dikombinasikan dengan Risedronate.

Perlu dilakukan penelitian lebih lanjut dan dengan durasi yang lebih lama untuk mengetahui efek jangka panjang terhadap pemberian oral Zink dan/atau Risedronate. Selain itu, perlu adanya penelitian terhadap manusia sebelum temuan ini dapat digunakan secara luas sebagai terapi pada osteoporosis.

## REFERENSI

- Noor Z, Kania N, Setiawan B. Tibia Bone Properties at Different Time Course of Ovariectomized Rats. *Journal of Diabetes & Metabolic Disorder*. 2014;13(91): 1-7
- Mithal A, Ebeling P. The Asia-Pacific Regional Audit. Epidemiology, cost and burden of Osteoporosis in 2013. *International Osteoporosis Foundation*. 2015; 56-60
- Gurban CV, Mederle O. The OPG/RANKL System and Zinc Ions are Promoters of Bone Remodeling by Osteoblast Proliferation in Postmenopausal Osteoporosis. Department of Biochemistry, University of Medicine and Pharmacy, Timisoara. *Rom J Morphol Embryol*. 2011, 52(3 Suppl):1113–1119
- Watts NB, Camacho PM, Harris ST, Kleerekoper M. American Association of Clinical Endocrinologist Medical Guidelines for Clinical Practice For The Diagnosis and Treatment of Postmenopausal Osteoporosis. *AACE Guidelines. Endocrine Practice Vol 16 (Suppl 3)*. 2010; 5-14
- Nuti R. Updates on Mechanism of Action and Clinical Efficacy on Risedronate in Osteoporosis. Medical and Surgical Science and Neuroscience Department. University of Siena. *Clinical Cases in Mineral and Bone Metabolism*. 2014; 11(3): 208-214
- Lolascon G, Sirico F, Ferrante A. Risedronate's Efficacy. From Randomized Clinical Trial to Real Clinical Practice. Department of Orthopaedics and Rehabilitation Medicine. University of Naples. *Clinical Cases in Mineral and Bone Metabolism*. 2010; 7(1): 19-22
- Yamaguchi M. Osteoporosis Treatment with New Osteogenic Factors. Department of Hematology and Medical Oncology, Emory University School of Medicine. *J Mol Genet Med*. 2013; 7: 2
- Yamaguchi M. New Development in Osteoporosis Treatment. The Synergistical Osteogenic Effects with Vitamin D3, Menaquinone-7, Genistein and Zinc. *Vitam Miner* 2013; S6-e001
- Puspitawati I, Windarwati, Sukorini U, Herowati P, Prabowo A. Kadar CTX Perempuan Osteoporosis Lebih Tinggi Daripada Perempuan Normal dan Osteopenia. *Indonesian Journal of Clinical Pathology and Medical Laboratory*. 2013; Vol.19,No. 3: 161-166
- Lee J, Vasikaran S. Current Recommendations for Laboratory

- Testing and Use of Bone Turnover Markers in Management of Osteoporosis. Department of Core Clinical Pathology and Biochemistry. PathWest-Royal Perth Hospital. *Ann Lab Med.* 2012; 2: 105-112
11. Arslan M, Cogendez E, Eken M, Arioglu PF, Eren S. Serum Beta Crosslaps as a Predictor for Osteoporosis in Postmenopausal Women. Zeynep Kamil Education and Research Hospital, Obstetric and Gynecology Department. Istanbul, Turkey. 2015; 78 (2): 36-40
  12. Govindarajan P, Khassawna T, Kampschulte M. Implication of Combined Ovariectomy and Glucocorticoid (dexamethasone) Treatment on Mineral, Microarchitectural, Biomechanical and Matrix Properties of rat bone. Laboratory of Experimental Trauma Surgery. *Int. J. Exp. Path.* 2013; 94: 387-398
  13. Yao W, Cheng Z, Pham A. Glucocorticoid-Induced Bone Loss in Mice Can Be Reversed by the Actions of Parathyroid Hormone and Risedronate on Different Pathways for Bone Formation and Mineralization. Arthritis and Rheumatism. *American College of Rheumatology.* 2008; Vol.58,No.11: 3485-3497
  14. Lelovas P, Xanthos T, Thoma SE, Lyritis GP. The Laboratory Rat as an Animal Model for Osteoporosis Research. American Association for Laboratory Animal Science. 2008; Vol 58,No.5: 424-430.
  15. Ren H, Liang D, Shen G, Yao Z, Jiang X. Effects of Combined Ovariectomy with Dexamethasone on Rat Lumbar Vertebrae. *Menopause: The Journal of The North American Society.* 2015; Vol.23.No.4: 441-450.
  16. Abbexa Ltd. *Rat beta Crosslaps (bCTx) ELISA Kit.* Cambridge Science Park. 2017. Cat. No. abx256110
  17. Khajuria DK, Disha C, Vasireddi R, Mahapatra R. Risedronate/Zinc-Hydroxyapatite Base Nanomedicine for Osteoporosis. *Material Science and Engineering.* 2016;Vol.63: 78-87.