Digital Repository Universitas Jemperson: 2580-7161 e-ISSN: 2580-717X



JOURNAL OF VOCATIONAL HEALTH STUDIES



VOLUME 4 NUMBER 3 MARCH 2021 Volume 4, No. 3, March 2021

p-ISSN: 2580-7161 e-ISSN: 2580-717x



Journal of Vocational Health Studies

www.e-journal.unair.ac.id/index.php/JVHS

Journal of Vocational Health Studies (J.Voc.HS). Merupakan jurnal ilmiah NASIONAL yang mempublikasikan artikel ilmiah dalam bentuk studi kasus, studi literatur, dan penelitian yang berkaitan dengan berbagai aspek ilmu dalam bidang Vokasional Kesehatan. Diterbitkan pertama kali pada bulan Juli 2017 dengan frekuensi 3 (tiga) kali dalam setahun pada bulan Maret, Juli dan November

Ketua Penyunting

Agung Budianto Achmad

Dewan Penyunting

Ni Nyoman Purwani Muhaimin Rizka Oktarianti Ainun Jariah Tofan Eka Agung Presetya Arwansyah Rahmad Ferdiansyah Septyani Prihartiningsih Agus Tyas Subekti Nur Septia Handayani Laita Nurjannah

Penyunting Pelaksana

Husnawati Siti Eliana Rochmi Belgis Amalia Ajrina Laita Nurjannah

Penerbit

Departemen Kesehatan Fakultas Vokasi Universitas Airlangga

Alamat Redaksi

Departemen Kesehatan Fakultas Vokasi Universitas Airlangga Jl. Dharmawangsa Dalam No. 28-30, Surabaya 60286 Telp.: 031-5033869, 031-5053156; Faks: 031-5053156 Email: jvhs@journal.unair.ac.id, Website: e-journal.unair.ac.id/indeks.php/jvhs

Terindeks pada: SÎNTA SI DEASE CROSSTEF * PELITI DOA DEFECTORY OF OPEN ACCESS JOURNALS GOOGLE DIMENSIONS GARUDA COUPEN ACCESS JOURNALS INDEX COPERNICUS LINATION COMPANY OF CARRIED CONTROLOGY OF C

Digital Repository Universitas Jember

Volume 4, No. 3, March 2021

p-ISSN: 2580-7161 e-ISSN: 2580-717x



Journal of Vocational Health Studies

www.e-journal.unair.ac.id/index.php/JVHS

Penyunting, penulis serta pembaca dari **Journal Of Vocational Health Studies** mengucapkan terima kasih serta memberikan penghargaan yang setinggi-tingginya kepada para mitra bebestari yang telah berkontribusi dalam memberikan rekomendasi substansi naskah sehingga menjadi naskah yang berkualitas.

Mitra Bebestari

Prof. Dr. Lestari Handayani, dr., M.Med(PH) (Balitbangkes Kementrian Kesehatan)
Prof. Dr. Ir. Suhariningsih. (Universitas Airlangga)
Prof. Dr. Heru Prasetyo, dr., Sp.Par (Universitas Airlangga)
Samdharu Pramono, drg., Sp. Pros., M. Phil., Ph.D (Universitas Trisakti)
Woro Anindito Sri Tanjung, S.Si., M.Si., Ph.D (Universitas Gadjah Mada)
Dr. Muslim Akmal, drh., M.Si., (Universitas Syiah Kuala)
Dr. Nursama Heru Apriantoro, S.Si., M.Si., (Poltekes Kemenkes Jakarta II)
Dr. Ike Damayanti Habar, drg., Sp.Pros., (Universitas Hasanudin)
Lailatul Muqmiroh, dr., Sp.Rad(K) (Universitas Airlangga)
Yulia Nadar Indrasari, dr., Sp.PK. (RSUD. Dr. Soetomo)
Peristiawan Ridha Widhi Astana, dr. (B2P2OOT Tawangmangu)
Sesmeri Hariyani, S.KM., M.KKK. (Stikes Indonesia Padang)
Yeremia Rante Ada', S.Sos., M.Kes. (Universitas Sebelas Maret)
James Evert Adolf Liku, S.T., M.KKK. (Universitas Balikpapan)

Digital Repository Universitas Jember

Volume 4, No. 3, March 2021

p-ISSN: 2580-7161 e-ISSN: 2580-717x

136-145



Journal of Vocational Health Studies

www.e-journal.unair.ac.id/index.php/JVHS

CONTENTS

RESEARCH REPORT (PENELITIAN)
Effect of Different Types of Sleep Deprivation and Sleep Recovery on Salivary pH Efek Berbagai Jenis Sleep Deprivation dan Sleep Recovery terhadap pH Saliva Fani Tuti Handayani, Pratiwi Nur Widyaningsih, Fitranto Arjadi
The Effect of Retention Forms on Acrylic Base Surfaces on Adhesive Strenght of Denture Reliner Materials Pengaruh Bentuk Retensi pada Permukaan Basis Akrilik terhadap Kekuatan Adhesive Bahan Denture Reliner Endang Prawesthi, Handoko Tirta, Rahmaniwati
Polymorphism Vitamin D Receptor Gene (VDR) Bsml (rs1544410) Chronic Periodontitis Patient in Javanese Banyumas Ethnic Polimorfisme Gen Vitamin D Receptor VDR Bsml (rs1544410) Penderita Periodontitis Kronis pada Suku Jawa Banyumas Ryana Budi Purnama, Setiadi Warata Logamarta, Agung Dhartono
Potentially of Purple Leaves to Increase Osteoblastat Alveolar Bone Rat Induced Porphyromonas Gingivalis Potensi Ekstrak Daun Ungu dalam Meningkatkan Osteoblas pada Tulang Alveolar Tikus Porphyromonas Gingivalis Pramita Wahyu, Ati Kurniawati, Peni Pujiastuti
Addition of Rice Husk Nanocellulose to The Impact Strenght of Resin Base Heat Cured Penambahan Nanoselulosa dari Sekam Padi terhadap Kekuatan Impak Basis Renin Akrilik Heat Cured Muhammad Aditya Ramadhan Basran, Dian Noviyanti Agus Imam, Bambang Sunendar
Prevention and Control of Cross Infection at Dental Laboratories in East Java Province of Indonesia Pencegahan dan Pengendalian Infeksi Silang pada Laboratorium Gigi di Provinsi Jawa Timur, Indonesia Pramita Wahyu, Ati Kurniawati, Peni Pujiastuti
The Strenght of Transvers Acrylic Resin with Glass Fiber Soaked in Tea Kekuatan Transversa Resin Akrilik dengan Penambahan Serat Kaca yang Direndam dalam Teh Sujati
LITERATUR REVIEW (STUDI LITERATUR)
The Making Snap-On Smile with Acetyl Thermoplastic Resin to Improve The Aesthetics and Function in Case of Tooth Loss Pembuatan Snap-On Smile dengan Bahan Resin Acetyl Thermoplastic untuk Memperbaiki Estetika dan Fungsi pada Kasus Kehilangan Gigi

Sri Wahjuni, Okti Setyowati, Nanda Rachmad Putra Gofur, Shilvy Arofatul Faisyah.....

Digital Repository Universitas Jember



Journal of Vocational Health Studies

www.e-journal.unair.ac.id/index.php/JVHS

POTENTIALLY OF PURPLE LEAVES TO INCREASE OSTEOBLASTAT ALVEOLAR BONE RAT INDUCED PORPHYROMONAS GINGIVALIS

POTENSI EKSTRAK DAUN UNGU DALAM MENINGKATKAN OSTEOBLAS PADA TULANG ALVEOLAR TIKUS TERINDUKSI PORPHYROMONAS GINGIVALIS **Research Report**Penelitian

Pramita Wahyu, Atik Kurniawati*, Peni Pujiastuti

Faculty of Dentistry, Universitas Jember, Jember-Indonesia

ABSTRACT

Background: Periodontal disease are common dental and oral health problems in the community. Porphyromonas gingivalis (Pg) is one of the main causes of the periodontal disease. The alveolar bone resorption could be as severity indicator of the disease, so that need a material that can help a process of bone remineralization. Osteoblasts are bone-forming cells that are responsible for the mineralization of the bone matrix. Purple leaf is one of the thirteen commodities developed by DitjenPOM as a superior medicinal plant. **Purpose:** To determine the effect of 2,5%, 5% and 10% purple leaf extract (EDU) of osteoblasts cells in wistar rats induced by Pg. Method: Thirty male wistar rats divided into 5 groups, namely N (without treatment), K (Pg), P (Pg+EDU 2,5%), P2 (Pg+EDU 5%), P3 (Pg+EDU 10%). EDU administration once a day for 7 days. The mice were decaputated on the 7 th day and the left mandible was taken to make preparations followed by HE staining, observation and calculation of the number of osteoblast cells in 3 different fields. The results of the observations (data) were added up, averaged and analyzed by One Way ANOVA. Result: The group induced by Pg and EDU had a higher average number of osteoblasts than the K and N group. Conclusion: Purple leaf extract (EDU) can increase osteoblasts cells in the alveolar bone of male wistar rats induced by Pg with the highest number of osteoblasts in the 10% concentration.

ABSTRAK

Latar belakang: Penyakit di rongga mulut yang sering dijumpai pada masyarakat adalah penyakit periodontal. *Porphyromonas gingivalis* (Pg) menjadi salah satu penyebab utama dari penyakit ini. Resorpsi tulang alveolar dapat menjadi indikator keparahan penyakit ini. Sel osteoblas bertanggung jawab terhadap proses mineralisasi matriks tulang. Daun ungu merupakan salah satu tanaman obat unggulan yang dikembangkan oleh Ditjen POM. Tujuan: Mengetahui pengaruh ekstrak daun ungu (EDU) 2,5%, 5%, dan 10% terhadap jumlah osteoblas tulang alveolar tikus wistar yang diinduksi Pg. **Metode:** 30 ekor tikus wistar jantan dibagi 5 kelompok yaitu N (tanpa perlakuan), K (Pg), P (Pg+EDU 2,5%), P2 (Pg+EDU 5%), P3 (Pg+EDU 10%). Pemberian EDU sehari sekali selama 7 hari. Tikus didekaputasi pada hari ke 7 dan diambil bagian rahang bawah kiri untuk pembuatan sediaan preparat dilanjutkan pewarnaan HE, pengamatan dan perhitungan jumlah sel osteoblast pada 3 lapangan berbeda. Hasil pengamatan (data) dijumlahkan, direrata dan dianalisis dengan *One Way* ANOVA. **Hasil:** Kelompok yang diinduksi Pg+EDU memiliki hasil rerata jumlah sel osteoblas yang lebih tinggi dibanding kelompok K dan N. **Kesimpulan:** EDU dapat meningkatkan jumlah sel osteoblas tulang alveolar tikus terinduksi Pg dengan jumlah terbanyak konsentrasi EDU 10%.

ARTICLE INFO

Received 22 January 2021 Revised 18 February 2021 Accepted 24 March 2021 Online 31 March 2021

Correspondence: Atik Kurniawati

E-mail: atik.fkg@unej.ac.id

Keywords:

Osteoblasts, Porphyromonas gingivalis, Purple Leaves

Kata kunci:

Daun Ungu, Osteoblas, Porphyromonas gingivalis

Journal of Vocational Health Studies p-ISSN: 2580–7161; e-ISSN: 2580–717x DOI: 10.20473/jvhs.V4.I3.2021.114-118

PENDAHULUAN

Salah satu permasalah kesehatan yang dikeluhkan oleh masyarakat adalah permasalahan rongga mulut. Penyakit periodontal dan karies merupakan masalah kesehatan di rongga mulut yang sering dijumpai dimasyarakat. Berdasarkan data dari WHO penyakit periodontal ditemukan pada 15-20% orang dewasa berusia paruh baya (35-44 tahun). Prevalensi penduduk Indonesia yang mengalami periodontitis menurut data Riset Kesehatan Dasar (Riskesdas) 2018 menunjukkan presentase 30,2%. Prevalensi penyakit periodontal di Indonesia terus mengalami peningkatan dari 23,4% pada tahun 2007 dan 25,9% pada tahun 2013 (Afrianti and Tina,2018)

Diantara sebagian besar bakteri penyebab utama pada patogenesis dan keparahan penyakit periodontal adalah *Porphyromonas gingivalis* banyak ditemukan pada plak sub *gingiva* pasien yang mengalami periodontits kronis. *Porphyromonas gingivalis* diketahui dapat menghasilkan faktor virulensi yang dapat menginfeksi *gingiva* dan dapat menyebabkan kerusakan jaringan. Salah satu faktor virulensi dari Pg adalah lipopolisakarida (LPS) yang dapat menyebabkan resorpsi tulang alveolar (How et al.,2016).

Salah satu sel yang terkait dengan proses resorpsi tulang adalah osteoblas. Osteoblas adalah sel pembentuk tulang yang bertanggung jawab pada proses mineralisasi matriks tulang, melalui mekanisme sekresi kolagen tipe I serta pelepasan kalsium, magnesium dan ion fosfat. Osteoblas dapat ditemukan pada permukaan tulang. Osteoblas berfungsi pada sintesis, sekresi dan pengendapan osteoid (osteoideum) serta komponen organik matriks tulang baru. Osteoid merupakan matriks tulang yang tidak mengalami kalsifikasi dan tidak mengandung mineral akan tetapi, beberapa saat kemudian dapat terjadi pengendapan, mineralisasi dan akhirnya menjadi tulang (Eroschenko,2010). Proses awal remodelling tulang merupakan proses inflamasi (Kurniawati et al.,2020a).

Daun ungu diketahui merupakan salah satu tanaman obat yang sering dipakai untuk pengobatan pada kasus-kasus keradangan (inflamasi). Tanaman ini termasuk dalam tiga belas komoditi tanaman yang dikembangkan oleh Ditjen POM sebagai tanaman obat unggulan. Masyarakat memakai daun ungu untuk menobati wasir, luka dan penyakit terkait peradangan. Selain efek anti inflamasi, dilaporkan bahwa ekstrak daun ungu memiliki kandungan senyawa kimia seperti flavonoid, alkaloid, saponin dan tanin yang diketahui memiliki efek imunomodulasi (Kurniawati et al.,2020b).

Senyawa aktif utama yang teridentifikasi dalam ekstrak daun ungu adalah alkaloid dan flavonoid (Kurniawati et al.,2020b). Alkaloid adalah senyawa organik dari bahan alam yang terbesar jumlahnya baik dari segi jumlah maupun sebarannya. Flavanoid merupakan golongan terbesar dari senyawa fenol yang mampu menghambat pertumbuhan virus,

bakteri dan jamur. Mekanisme senyawa flavonoid sebagai anti inflamasi dengan menghambat enzim siklooksigenase atau lipooksigenase dan menghambat akumulasi leukosit. Mekanisme anti inflamasi pada flavonoid terjadi dengan cara menghambat pelepasan serotonin dan histamin ke tempat terjadinya radang, serta menghambat sintesis prostaglandin dari asam arakhidonat melalui enzim siklooksigenase (Sya'haya and lyos,2016).

Berdasarkan hasil dari penelitian lain yang sejenis, menyatakan bahwa ekstrak daun ungu pada konsentrasi 2,5%, 5% dan 10% memiliki potensi untuk menurunkan sel oseoklas pada tikus wistar yang diinduksi *Porphyromonas gingivalis* (Kurniawati et al.,2020). Berdasarkan penjelasan tersebut, maka penulis tertarik untuk meneliti pengaruh ekstrak daun ungu kosentrasi 2,5%, 5% dan 10% terhadap sel osteoblas pada tikus wistar yang diinduksi *Porphyromonas gingivalis*.

MATERIAL DAN METODE

Jenis penelitian ini adalah Eksperimental Laboratoris, rancangan penelitiannya adalah Post Test Control Group Design. Disiapkan tikus wistar jantan sebanyak 30 ekor, terbagi dalam 5 kelompok yang masing masing kelompok terdiri dari 6 ekor, yang diberi perlakuan selama 7 hari. Lima kelompok tersebut terdiri dari kelompok normal (N), kelompok kontrol (K), kelompok perlakuan ekstrak daun ungu 2,5% (EDU 2,5%), kelompok perlakuan ekstrak daun ungu 5% (EDU 5%) dan kelompok perlakuan ekstrak daun ungu 10% (EDU 10%). Pada hari ke 7 tikus wistar jantan didekaputasi dan diambil bagian rahang bawah kiri untuk pembuatan sediaan preparat dengan pewarnaan menggunakan mayer hematoksilin-eosin kemudian dilanjutkan dengan pengamatan dan perhitungan jumlah sel osteoblast pada 3 lapangan berbeda. Hasil pengamatan dijumlahkan, direrata dan dianalisis statistik dengan One Way ANOVA.

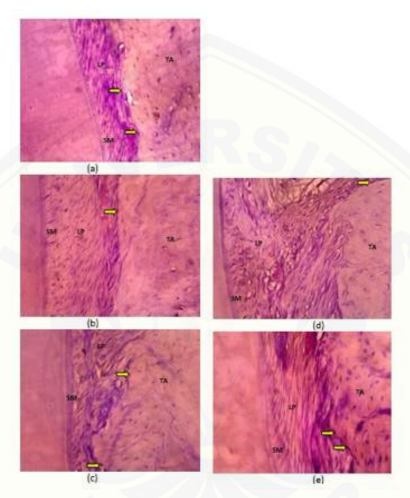
HASIL

Penelitian ini dilaksanakan pada bulan September-Desember 2019 di Bagian Biomedik Laboratorium Histologi dan Laboratorium Hewan Coba Fakultas Kedokteran Gigi Universitas Jember. Berdasarkan penelitian diperoleh gambaran histologi sel osteoblas yang tertera pada Gambar 1.

Gambar 2, menunjukkan rerata jumlah osteoblas pada tiap kelompok perlakuan. Osteoblas pada kelompok normal memiliki jumlah paling tinggi dibandingkan dengan kelompok perlakuan yang lain. Kelompok perlakuan diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun ungu 10% memiliki jumlah sel osteoblas lebih tinggi dari kelompok perlakuan diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun

ungu 5%, sedangkan kelompok perlakuan diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun ungu 5% memiliki jumlah sel osteoblas lebih tinggi dari kelompok perlakuan diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun ungu 2,5%. Dari Gambar 2, dapat diketahui bahwa jumlah sel osteoblas paling rendah adalah kelompok yang diinduksi *Porphyromonas gingivalis*.

Hasil penelitian diperoleh dari jumlah osteoblas pada 3 lapang pandang berbeda, direrata, dilakukan uji normalitas menggunakan uji *Saphiro Wilk* dan uji homogenitas menggunakan uji *Levene*. Hasil uji menunjukkan data berdistribusi normal dan homogen dengan P>0,05. Kemudian dilakukan uji statistik parametrik *One Way* ANOVA yang menunjukkan hasil data dengan perbedaan yang signifikan (P<0,05). Hasil



Gambar 1. Gambaran histologi sel osteoblas (anak panah kuning) pada kelompok normal (a), kelompok kontrol (b), kelompok EDU 2,5% (c), kelompok EDU 5% (d), dan kelompok EDU 10% (e) pada perbesaran 400x. TA: Tulang Alveolar, LP: Ligamen Periodontal, SM: Sementum



Gambar 2. Grafik rerata jumlah osteoblas tiap kelompok

Pramita Wahyu et al. | Journal of Vocational Health Studies 04 (2021): 114-118

analisis *One Way* ANOVA jumlah osteoblas tercantum pada Tabel 1.

Hasil uji *One Way* ANOVA pada Tabel 1 memperlihatkan angka probabilitas yang didapat tiap kelompok perlakuan adalah 0,002 (p<0,05). Hasil tersebut menunjukkan adanya perbedaan yang signifikan pada rerata jumlah osteoblas antar kelompok perlakuan. Selanjutnya dilakukan uji LSD (*Least Significant Different*) yang tampak pada Tabel 2, menunjukkan terdapat perbedaan yang signifikan (P<0,05) antara kelompok N dengan kelompok K dan EDU 2,5%. K dengan kelompok EDU 5% dan EDU 10% juga terdapat perbedaan yang signifikan. Kelompok

EDU 2,5% memiliki perbedaan signifikan dengan kelompok N. Kelompok EDU 5% berbeda signifikan dengan kelompok K dan kelompok EDU 10% juga berbeda signifikan dengan kelompok K. Tidak terdapat perbedaan yang signifikan jumlah osteoblas pada kelompok N dengan kelompok EDU 5% dan EDU 10%. Kelompok K dengan kelompok EDU 2,5% tidak memiliki perbedaan yang signifikan.

Kelompok EDU 2,5% tidak memiliki perbedaan yang signifikan dengan kelompok K, EDU 5%, EDU 10%. Kelompok EDU 5% tidak berbeda signifikan dengan kelompok N, EDU 2,5%, EDU 10%. Tidak ada perbedaan

Tabel 1. Hasil uji parametrik rerata jumlah osteoblas menggunakan One Way ANOVA

ANOVA	Signifikansi
	0,002

Tabel 2. Hasil Uji LSD rerata jumlah osteoblas berdasarkan perbedaan kelompok

Kelompok	EDU 2,5%	EDU 5%	EDU 10%	K	N
EDU 2,5%	-	0,123	0,071	0,071	*0,04
EDU 5%	0,123) /- A	0,777	*0,002	0,573
EDU 10%	0,071	0,777		*0,001	0,778
K	0,071	*0,002	*0,001	-	*0,00
N	*0,04	0,573	0,778	*0,00	

^{*:} mean difference pada tingkat signifikan (p<0,05)

Keterangan: N: kelompok normal (tanpa perlakuan), K: kelompok kontrol (induksi Pg), EDU 2,5%: diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun ungu 2,5%, EDU 5%: diinduksi *Porphyromonas gingivalis*+ekstrak daun ungu 10%.

PEMBAHASAN

Jumlah osteoblas pada kelompok yang diinduksi EDU 2,5%, 5% dan 10%, menunjukkan hasil jumlah osteoblas lebih banyak jika dibandingkan dengan kelompok diinduksi Porphyromonas gingivalis. Hal ini terjadi karena dalam ekstrak daun ungu mempunyai kandungan flavonoid yang dapat menghambat produksi prostaglandin sehingga memiliki efek anti inflamasi. Selain flavonoid ekstrak daun ungu juga mengandung alkaloid, saponin dan tanin. Senyawasenyawa aktif tersebut, selain bersifat anti inflamasi juga anti bakteri diduga melalui mekanisme ini daun ungu mampu mengurangi jumlah bakteri periodontal pada sulkus *gingiva* sehingga menurunkan inflamasi. Penurunan inflamasi merupakan efek anti inflamasi sehingga sintesis asam arakhidonat turun diikuti penurunan prostaglandin E2 (PGE2) yang mengakibatkan meningkatnya jumlah sel osteoblast (Manurung and Sumiwi, 2016).

Jumlah sel osteoblas pada kelompok diinduksi EDU 10% memiliki hasil yang tertinggi bila dibanding kelompok perlakuan yang lain. Hal ini dikarenakan semakin tinggi konsentrasi maka semakin banyak pula komponen senyawa aktif di dalam ekstrak tersebut. Dari beberapa penelitian melaporkan bahwa salah satu kandungan kimia yang memiliki khasiat sebagai anti inflamasi adalah flavonoid. Senyawa flavonoid mampu menghambat kerja asam arakidonat melalui enzim siklooksigenase (Manurung and Sumiwi,2016). Sehingga semakin tinggi konsentrasi EDU, maka konsentrasi senyawa aktif juga semakin tinggi sehingga semakin terhambat sintesis asam arakhidonat dan hasil akhirnya semakin meningkat jumlah osteoblas yang terbentuk.

Hasil penelitian menunjukkan bahwa kelompok perlakuan EDU 10% menunjukkan hasil yang berbeda tidak signifikan dengan kelompok normal. Artinya pada tikus wistar jantan terinfeksi *Porphyromonas gingivalis* dengan pemberian EDU 10% mampu meningkatkan jumlah osteoblas dimana peningkatannya hampir sama dengan kondisi normal. Mekanisme lain dari peningkatan jumlah osteoblas ini adalah, dengan diketahuinya flavonoid memiliki khasiat sebagai anti inflamasi. Flavonoid dapat menghambat kerja asam arakidonat melalui enzim siklooksigenase (Manurung *and* Sumiwi,2016). Pembentukan asam arakidonat terjadi karena adanya kerusakan dari membram sel fosfolipid yang diinduksi oleh enzim fosfolipase dari

Porphyromonas gingivalis. Asam arakidonat memiliki dua jalur metabolisme yaitu enzim lipooksigenase dan siklooksigenase. Enzim siklooksigenase mengubah asam arakidonat menjadi prostaglandin G2 (PGG2) dan prostaglandin H2 (PGH2), yang akan diubah menjadi prostalandin E2 (PGE2) (Soleha and Yudistira P.,2016). PGE2 dapat menginduksi sel osteoblas untuk menghasilkan Receptor Activator of Nuclear factor Kappa-B Ligand (RANKL) dan menghambat produksi osteoprogerin (OPG). OPG berikatan dengan RANKL untuk memblokir ikatan antara RANKL dengan Receptor Activator of Nuclear factor Kappa-B (RANK). Dengan adanya penghambatan PGE2, maka akan terjadi penurunan jumlah sel osteoklas sebaliknya terjadi peningkatan produksi sel osteoblas.

Hasil uji One Way ANOVA menunjukkan bahwa adanya perbedaan yang signifikan pada rerata jumlah sel osteoblas antar kelompok perlakuan. Pada penelitian ini menunjukkan rerata jumlah osteoblas terendah terjadi pada kelompok kontrol (kelompok diinduksi Porphyromonas gingivalis). Hal ini terjadi karena pada dinding Porphyromonas gingivalis mempunyai lipopolisakarida (LPS). LPS mengandung peptidoglikan yang mampu berikatan dengan sel host sehingga akan memacu sekresi sitokin proinflamasi yaitu IL-1 yang akan mempengaruhi migrasi neutrofil dari endotel, menginduksi diproduksinya sitokin proinflamatori seperti interleukin- 1α (IL-1α), IL-1β, IL-6, tumor necrosis factor-α (TNF-α) dan eikosanoid yaitu prostaglandin (PGE2).

Pemberian ekstrak pada penelitian ini diaplikasikan secara topikal. Pemberian obat secara topikal dalam bentuk larutan diharapkan dapat segera diabsorpsi dan memiliki reaksi cepat dalam penyembuhan. Penggunaan obat dengan cara topikal dapat menghindari kesulitan absorbsi obat melalui saluran pencernaan yang diakibatkan oleh aktivitas enzim dan interaksi obat dengan makanan, menghindari risiko toksisitas dan ketidaksesuaian terapi secara parenteral (Ansel, 2008). Cara aplikasi EDU yaitu dengan cara dilakukan irigasi pada sulkus gingiva diharapkan efektif mengurangi inflamasi dan meningkatkan jumlah osteoblas walaupun tidak secara langsung diaplikasikan pada tulang alveolar. Kesimpulan yang didapat dalam penelitian ini yaitu ekstrak daun ungu dapat menghambat kerusakan pada tulang alveolar dengan cara meningkatkan jumlah osteoblas pada tikus wistar yang diinduksi Porphyromonas gingivalis.

KESIMPULAN

Kesimpulan yang didapat dari penelitian bahwa ekstrak daun ungu dapat meningkatkan jumlah osteoblas pada tulang alveolar tikus wistar jantan yang diinduksi *Porphyromonas gingivalis* dengan jumlah osteoblas terbanyak pada konsentrasi 10%.

UCAPAN TERIMA KASIH

Peneliti mengucapkan terima kasih kepada semua pihak yang telah berkontribusi terhadap penelitian ini dan peneliti menyatakan tidak ada konflik kepentingan dengan pihak yang terkait dalam penelitian ini.

DAFTAR PUSTAKA

- Afrianti, S.M., Tina, L., 2018. Analisis Faktor Risiko Kejadian Penyakit Periodontal pada Usia Dewasa Muda (20-44 Tahun). JIMKESMAS (Jurnal Ilm. Mhs. Kesehat. Masyarakat) 3, 35–37.
- Ansel, H.C., 2008. Pengantar Bentuk Sediaan Farmasi, 4 th. ed. Universitas UI Press, Jakarta.
- Eroschenko, V.P., 2010. Atlas Histologi Difiore: Dengan Korelasi Fungsional, 11 th. ed. EGC Penerbit Buku Kedokteran, Jakarta.
- How, K.Y., Song, K.P., Chan, K.G., 2016. Porphyromonas Gingivalis: An Overview Of Periodontopathic Pathogen Below The Gum Line. Front. Microbiol. 17.
- Kurniawati, A., Lilik, M., Sari, R., P., Yahya, J., 2020a. Anaysis of Increasing IFN-ÿ Expression in Mice's Lung Tissue Infected with Mycobacterium Tuberculosis by Giving Purple Leaf Methanol Extract. Ann. Trop. Med. Public Heal. 23, 115–125.
- Kurniawati, A., Wahyukundari, M., A., Astuti, S., D., 2020b. Potensi Ekstrak Daun Ungu dalam Menurunkan Jumlah Sel Osteoklas Tikus yang Diinduksi Porphyromonas Gingivalis. Cakradonya Dent. J. 12, 75–82.
- Manurung, N.R.M., Sumiwi, S.A., 2016. Aktivitas Antiinflamasi Berbagai Tanaman Diduga Berasal dari Flavonoid. Farmaka 14, 111–123.
- Soleha, T.U., Yudistira P., M.A., 2016. Blueberry (Vaccinium Corymbosum) dalam Menghambat Proses Inflamasi. Med. J. Lampung Univ. 5, 63–67.
- Sya'haya, S., Iyos, R.N., 2016. Pengaruh Pemberian Ekstrak Daun Ungu (Graptophylum Pictum Griff) terhadap Penyembuhan Hemoroid. Med. J. Lampung Univ. 5, 155–160.