# AKTIVITAS ANTIDIARE EKSTRAK ETANOL DAUN NANGKA (Artocarpus heterophyllus Lam.) DAN DAUN ANGSANA (Pterocarpus indicus Wild.) PADA MENCIT JANTAN GALUR BALB/C

Yance Anas<sup>1)</sup>, Devi Nisa Hidayati<sup>2)</sup>, Aristya Kurniasih<sup>3)</sup>, Lalu Ksatria Dwi Sanjava<sup>3)</sup>

#### **INTISARI**

Daun nangka dan daun angsana telah digunakan oleh sebagian masyarakat sebagai herbal antidiare. Penelitian ini bertujuan untuk mengevaluasi efek antidiare ekstrak etanol daun nangka (EEDN) dan daun angsana(EEDA) dengan metode proteksi diare pada mecit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh castor oil. Penelitian ini menggunakan rancangan Randomized Matched Two Group Post Test Only Design. EEDN dan EEDA dibuat dengan metode maserasi. Aktivitas antidiare kedua ekstrak dibandingkan dengan obat standar antidiare loperamid-HCl10 mg/KgBB. EEDN (100, 200 dan 400) mg/KgBB dan EEDA (80, 160 dan 320) mg/KgBB secara signifikan (p<0,05) menurunkan jumlah feses cair dan tidak berbentuk serta mampu menunda terjadinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh castor oil 0,5 mL dibandingkan dengan kontrol (NaCl 0,9%; 10 mL/KgBB). EEDN 400 mg/KgBB (72,31%) dan EEDA 320 mg/KgBB (65,47%) memiliki efek antidiare yang lebih baik dari pada loperamid-HCl 10 mg/KgBB (54,46%). Nilai ED<sub>50</sub>EEDN dan EEDA sebagai antidiare berturut-turut adalah sebesar (20,85 dan 3,52) mg/KgBB, sehingga dapat disimpulkan bahwa EEDA memiliki aktivitas antidiare yang lebih poten dibandingkan dengan EEDN. Walaupun demikian, pemberian dosis tunggal loperamid-HCl, EEDN dan EEDA belum dapat mempercepat berhentinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh *castor oil* 0,5 mL (p>0,05).

Kata kunci: Antidiare, Castor oil-induced diarrhea, Ekstraketanol, Artocarpus heterophyllus Lam., Pterocarpus indicus Wild.

#### **ABSTRACT**

Traditionally, jackfruit leaves (*Artocarpus heterophyllus* Lam.) and *angsana leaves* (*Pterocarpus indicus* Wild.) have been used as an herb for diarrhea treatment. The purpose of this experimental study was to investigate the antidiarrheal effect of jackfruit leaves ethanol extract (JLEE) and angsana leaves ethanol extract (ALEE) on Balb/C male mice with castor oil-induced diarrhea method. The study design is a randomized matched two group post test-only. JLEE and ALEE produced by maceration. An antidiarrheal activity of both of extracts compared with loperamide-HCl 10 mg/Kg BW. JLEE (100, 200 and 400) mg/Kg BW and ALEE (80, 160 and 320) mg/Kg BW significantly (p <0.05) decrease the amount of liquid and soft feces, and delay the onset of diarrhea compared with controls (NaCl 0.9% 10 mL/Kg BW). The ability JLEE 400 mg/Kg BW and EEDA 320 mg/Kg BW on inhibiting the formation liquid and soft feces are higher than loperamide HCl 10 mg/Kg BW with antidiarrheal effect amounted to 72.31%, 65.47%, and 54.46% respectively. The potency of JLEE and ALEE as antidiarrheal (ED<sub>50</sub>) are (20.85 and 3.52) mg/Kg BW respectively. However, in this study, a single dose of loperamide-HCl, JLEE and ALEE treatments are not able to heal the diarrhea symptom (p> 0.05).

Keywords: Antidiarrheal, castor oil-induced diarrhea, ethanol extract, *Artocarpus heterophyllus* Lam., *Pterocarpus indicus* Wild.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bagian Farmakologi dan Farmasi Klinik Fakultas Farmasi Universitas Wahid Hasyim Semarang

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Bagian Biologi Farmasi Fakultas Farmasi Universitas Wahid Hasyim Semarang

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Program Studi S1 Farmasi Fakultas Farmasi Universitas Wahid Hasyim Semarang

#### **PENDAHULUAN**

Diare masih menjadi masalah kesehatan utama di berbagai negara berkembang seperti Indonesia dan negara dunia ketiga lainnya, serta bertanggung jawab terhadap kematian jutaan orang setiap tahunnya (Shoba dan Thomas., 2001). Diare merupakan gangguan saluran pencernaan yang ditandai dengan terjadinya peningkatan peristaltik usus, sekresi cairan, volume dan frekuensi buang air besar dengan konsistensi feses yang lunak dan cair (Guerrant, et.al., 2001). World Health Organisation (WHO) dalam Lindsay, et.al., (2011) menyebutkan bahwa rata-rata kematian yang disebabkan oleh diare di seluruh dunia mencapai 2,2 juta setiap tahunnya.

Berdasarkan penggunaannya secara empiris, berbagai jenis tanaman obat telah banyak diteliti dan dikembangkan sebagai sumber utama dalam penemuan obat-obat baru. Sejumlah bahan aktif yang terkandung telah tanaman juga berhasil dalam diidentifikasi dan dibuktikan memiliki efek farmakologi, sehingga dapat dikembangkan lebih lanjut dalam terapi berbagai penyakit. Salah satu khasiat senyawa obat bahan alam adalah sebagai antidiare. Berdasarkan hal tersebut, WHO telah lama mendorong untuk dilakukannya berbagai kegiatan penelitian yang berkaitan dengan penggunaan tanaman obat atau herbal untuk pencegahan dan terapi diare (Syder dan Merson, 1982).

Indonesia, daun nangka (Artocarpus heterophyllus Lam.) dan daun angsana (Pterocarpus indicus Wild.)adalah dua obat tradisional yang telah digunakan secara empiris oleh masyarakat untuk mengobati diare. Secara tradisional, beberapa lembar kedua daun ini digunakan dengan cara direbus, disaring dan air rebusannya diminum (Usman, 2011).Daun nangka juga telah digunakan sebagai obat luka dan pelancar ASI (Depkes RI, 1985), mengobati luka, demam, penyakit kulit, antidiare, analgetik dan immunmodulator (Praksh, et.al., 2013). Hasil penelitian menunjukkan bahwa ekstrak daun nangka memiliki efek hipoglikemikpada tikus diabetes yang diinduksi dengan streptozotosin (Omar, et.al., 2011). Sementara itu, daun angsana telah dimanfaatkan oleh masyarakat sebagai (Fatimah, penyembuh luka 2008), antidiabetes (Ingrid, 2009), antidiare dan obat luar seperti bisul (Adi, 2008). Hasil

penapisan fitokimia menunjukkan bahwa daun angsana memiliki kandungan senyawa aktif golongan flavonoid (Azizah, 2002), steroid (Najib, 2008) dan tanin (Fatimah, *et.al.*, 2006).

Penggunaan daun nangka dan daun angsana sebagai obat diare selama ini hanya berdasarkan pengalaman empiris masyarakat dan belum pernah dibuktikan khasiatnya secara ilmiah. Penelitian ini merupakan usaha pertama untuk membuktikan khasiat daun angsana sebagai antidiare pada hewan percobaan. Sebagai bahan uji, daun nangka dan daun angsana dibuat dalam bentuk ekstrak yang diperkirakan mengandung beberapa senyawa aktif yang berkhasiat sebagai antidiare. Parameter yang diamati adalah kemampuan ekstrak etanol daun nangka dan daun angsana dalam menunda terjadinya diare, berat feses cair- tidak berbentuk serta lama terjadinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi dengan castor oil.

#### METODE PENELITIAN Bahan Penelitian

Daun nangka yang digunakan dalam penelitian ini adalah daun yang berwarna hijau tua, masih segar, dipetik dari pohon yang tumbuh di nangka Kelurahan Manyaran Kota Semarang. Sementara itu, daun angsana yang digunakan adalah yang berwarna hijau muda dan masih segar, diperoleh dari daerah Tembalang Kota Semarang. Cairan penyari yang digunakan dalam proses ekstraksi adalah etanol 70% (PT. Bratacho Chemika Tbk.) dan hewan uji vang digunakan adalah mencit jantan galur Balb-C, berumur 2-3 bulan dengan berat badan 20-30 gram, dibeli dari Laboratorium Biologi Universitas Negeri Semarang dan protokol dipelihara sesuai dengan pemeliharaan hewan uji Laboratorium Farmakologi Fakultas Farmasi Universitas Wahid Hasyim. Bahan lain yang digunakan dalam uji aktivitas antidiare adalah loperamid HCl (PT. Nufarindo Semarang), larutan salin (NaCl 0,9%) (PT Widatra Bhakti), castor oil (Sigma-Aldrich), dan CMC-Na.

### **Alat Penelitian**

Alat yang digunakan untuk membuat serbuk simplisia daun nangka dan angsana adalah oven (Memmert), blender (Maspion), ayakan (ukuran 40 Mesh) dan timbangan elektrik (*Ohaus*). Dalam proses maserasi, diperlukan berbagai peralatan seperti seperangkat alat maserasi, seperangkat pompa *vaccum* (Rocker 600) dan *vacuum rotary evaporator* (Heidolph). Alat-alat lain yang digunakan dalam uji aktivitas antidiare adalah spuit injeksi 1 mL, mortir, stamper, jarum tumpul per oral, timbangan binatang (ACIS), kandang plastik 18x21 cm, kertas saring, kawat kassa, *stirrer* (Labinco) dan *stopwatch*.

# Jalan Penelitian Pembuatan Ekstrak Etanol Daun Nangka dan Daun Angsana

Daun nangka sebanyak 4,125 Kg dan daun angsana sebanyak 3,205 Kg dipisahkan dari bahan asing atau pengotor lainnya dan dicuci bersih menggunakan air mengalir. Permukaan daun angsana diusap menggunakan kain agarkotoran-kotoran yang melekat pada daun hilang. Kedua daun ini dikeringkan dalam oven dengan pengaturan suhu 50°C untuk menghasilkan simplisia kering. Kadar air simplisia diukur dengan menggunakan moisture ballance. Selanjutnya, simplisia kering dibuat dalam bentuk serbuk simplisia menggunakan blender dan diayak dengan menggunakan ayakan 40Mesh untuk memperoleh serbuk simplisia dengan ukuran yang seragam.

Ekstrak etanol daun nangka (EEDN) dan daun angsana (EEDA) dibuat dengan menggunakan metode maserasi. Sebanyak 300 gram serbuk simplisia daun nangka dan daun angsana direndam dalam 2250 mL etanol 70% selama tiga hari terlindung dari cahaya sambil sesekali diaduk (3 kali dalam sehari) untuk meningkatkan efektifitas bahan aktif. Selaniutnya, penvarian rendaman simplisia daun nangka dan daun angsana disaringbantuan pompavaccum dan ampasnya diperashingga diperoleh maserat (1). Ampasyang masih menempel pada kertas saring dicuci menggunakan etanol 70% dan kemudian direndam kembali menggunakan 750 mL etanol 70% selama dua hari hingga diperoleh maserat (2). Maserat (2) lalu dicampurkan dengan maserat (1). Maserat yang didapatkan disimpan didalam wadah tertutup rapat selama semalam dan dienaptuangkan. EEDN dan EEDA dipekatkan dengan rotary

*evaporator* pada suhu 50°C hingga diperoleh ekstrak kental.

# Uji aktivitas antidiare ekstrak etanol daun nangka dan daun angsana

Metode uji aktivitas antidiare yang digunakan dalam penelitian ini adalah castor induced diarrhea dengan mengikutiprosedur penelitian yang pernah dilakukan oleh Kumar, et.al., (2010). Sebanyak 40 ekor mencit yang memenuhi kriteria inklusi dikelompokkan secara random ke dalam 8 kelompok perlakuan (masing-masing kelompok terdiri dari 5 ekor mencit). Mencit kelompok I (kontrol negatif), diberi normal saline 10 mL/kgBB per-oral. Mencit kelompok II (kontrol positif) diberi loperamid HCl dosis 10 mg/KgBB per-oral. Mencit kelompok III, IV dan V diberi perlakuan dengan EEDN (100, 200 dan 400) mg/KgBB. Mencit kelompok VI, VII dan VIII diberi perlakuan dengan EEDA (80, 160 dan 320) mg/KgBB. Setelah 30 menit, semua mencit diberikan 0,5 mL castor oil per-oral, kemudian diletakkan pada kandang plastik ukuran 18x21 cm yang sebelumnya telah dialasi dengan kawat kassa dilapisi dengan kertas dan saring. Selanjutnya, dilakukan pengamatan terhadap waktu mulai terjadinya diare, berat feses cair tidak berbentuk selama 6 jam serta waktu berhentinya diare.

### Analisa data

Berdasarkan data waktu terjadinya diare, indikator adanya efek antidiare adalah EEDN dan EEDA dapat menunda waktu teriadinya diare pada mencit iantan galur Balb/C yang diinduksi dengan castor oil dibandingkan dengan mencit kelompok kontrol negatif (p<0,05). Indikator adanya efek antidiare EEDN dan EEDA juga ditentukan oleh berat feses cair dan tidak berbentuk (gram) yang muncul akibat pemberian castor oil 0,5 mL yang lebih ringan bila dibandingkan dengan berat feses cair dan tidak berbentuk mencit kelompok kontrol negatif (p<0.05). Data berat feses cair dan tidak berbentuk yang diperoleh dari mencit kelompok EEDN, EEDA dan CMC-Na (kontrol negatif) digunakan sebagai dasar untuk menghitung % efek antidiare dengan menggunakan rumus sebagai berikut (Kalyani, dkk., 2010):

% efek antidiare =  $\frac{k-p}{k}$  x 100%

#### Keterangan:

p = Berat feses cair dan tidak berbentuk pada mencit kelompok kontrol positif (loperamid) serta ekstrak etanol daun angsana.

k = Berat feses cair dan tidak berbentuk pada mencit kelompok kontrol negatif.

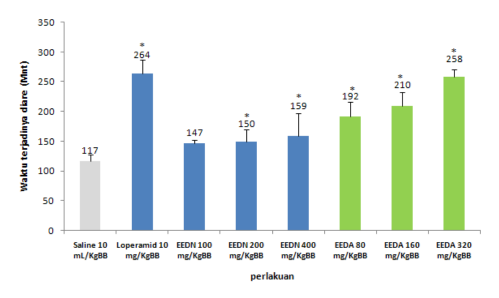
Penelitian ini juga mengungkap kemampuan EEDN dan EEDA dalam memercepat berhentinya diare yang terjadi akibat perlakuan 0,5 mL *castor oil* dengan mengamati lama waktu terjadinya diare.

# HASIL PENELITIAN DAN PEMBAHASAN

1. Kemampuan EEDN dan EEDA dalam Menunda Terjadinya Diare pada Mencit yang Diinduksi dengan 0,5 mL Castor Oil

Penelitian ini telah membuktikan kemampuan EEDN dan EEDA dalam menunda terjadinya diare pada mencit yang diinduksi dengan 0,5 mL *castor oil*. Hasil penelitian menggambarkan potensi EEDN dan EEDA dalam melindungi dan melapisi permukaan saluran usus dari berbagai senyawa yang mampu memicu terjadinya diare. Efek proteksi ini akan mencegah iritasi dan reaksi inflamasi yang diakibatkan oleh metabolit aktif *castor oil* yaitu asam risinoleat, sehingga asam risinoleat hanya sedikit yang mampu mengiritasi usus serta menyebabkan waktu munculnya diare lebih lama dibanding mencit kontrol negatif. Data kemampuan EEDN dan EEDA dalam menunda terjadinya diare akibat pemberian 0,5 mL *castor oil*dapat dilihat pada gambar 1.

Hasil penelitian menunjukkan bahwa EEDN 200 – 400 mg/KgBB dan EEDA 80 – 320 mg/KgBB mampu menunda secara signifikan terjadinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh 0,5 mL castor oil dengan pola tergantung dosis. Onset terjadinya diare pada mencit yang mendapat perlakuan kedua ekstrak ini lebih lama bila dibandingkan dengan mencit kontrol yang mendaatkan erlakuan normal salin (p<0,05). Dalam penelitian ini, EEDA 320 mg/KgBB memiliki kemamuan yang sama dengan loeramid 10 mg/KgBB dalam menunda terjadinya diare pada mencit akibat pemberian 0,5 mL castor oil.



Gambar 1. Efek EEDN dan EEDA dalam menunda terjadinya diare pada mecit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh *castor oil* 

# 2. Efek Antidiare EEDN dan EEDA pada Mecit Jantan Galur Balb/C yang Diinduksi oleh *Castor Oil*

Data berat feses cair dan tidak berbentuk (Tabel I) digunakan untuk mengungkap ada atau tidaknya efek antidiare dan mengukur persentase efek antidiare dari EEDN dan EEDA. Feses cair dan tidak berbentuk dikumpulkan dalam waktu enam jam setelah pemberian castor oil. Hasil penelitian menyimpulkan bahwa EEDN dan EEDA secara signifikan dapat mengurangi berat feses cair dan tidak berbentuk setelah mencit diinduksi dengan 0,5 mL castor oil (p<0,05). Oleh karena itu, dapat disimpulkan bahwa EEDN (100, 200 dan 400) mg/KgBB dan EEDA (80, 160 dan 320) mg/KgBB terbukti memiliki efek antidiare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi castor oil. EEDN (200 dan 400) mg/KgBB dan EEDA 320 mg/KgBB memiliki efek antidiare yang lebih besar bila dibandingkan obat standar yang digunakan

dalam penelitian ini (loperamid 10 mg/KgBB).

# 3. Kemampuan EEDN dan EEDA dalam Memercepat Kesembuhan Diare Akibat Pemberian 0,5 mL *Castor Oil*

Berdasarkan data lamanya diare yang terjadi pada mencit setiap kelompok perlakuan, hasil penelitian ini belum mampu membuktikan kemampuan EEDN EEDA dosis tunggal dalam memercepat waktu berhentinya diare pada mencit yang telah diinduksi castor oil. Lama waktu terjadinya diare tersaji pada tabel II. Perlakuan castor oil dan normal saline pada mencit kontrol negatif mampu mengakibatkan diare selama  $(14,35 \pm 1,39)$ jam. Lama terjadinya diare pada mencit yang mendapatkan perlakuan (EEDN (100 -400) mg/KgBB + 0,5 mL castor oil) dan (EEDA (80-320) mg/KgBB + castor oil) berkisar antara (11,30 – 14,05) jam). Secara statistik, lama diare tersebut tidak berbeda bermakna dengan lama diare mencit kelompok kontrol negatif (p>0,05).

Tabel I. Efek Antidiare EEDN dan EEDA pada Mecit Jantan Galur Balb/C yang Diinduksi oleh Castor Oil

Perlakuan	Rata-rata Berat Feses Cair dan Tidak Berbentuk (g) ± SEM	% Efek Antidiare
Saline 10 mL/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,874 ± 0,036	-
Loperamide 10 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,398 ± 0,105	*54,46
EEDN 100 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,324 ± 0,132	*62,93
EEDN 200 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,314 ± 0,076	*64,07
EEDN 400 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,242 ±0,076	*72,31
EEDA 80 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,338 ± 0,026	*61,33
EEDA 160 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,364 ± 0,089	*54,46
EEDA 320 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	0,302 ± 0,107	*65,56

Tabel II. Lama Diare Mencit Setelah Mendapatkan Perlakuan *Castor Oil*, Ekstrak Etanol Daun Nangka (EEDN), Ekstrak Etanol Daun Angsana (EEDA) dan Loperamid. Data disajikan dalam rata-rata ± SEM (n = 5)

Perlakuan	Rata-rata Lama Diare (jam) ± SEM
Saline 10 mL/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	14,35 ± 1,39
Loperamide 10 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	13,15 ± 1,17
EEDN 100 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	14,05 ± 0,87
EEDN 200 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	12,80 ± 0,87
EEDN 400 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	11,30 ± 0,66
EEDA 80 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	12,35 ± 1,35
EEDA 160 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	11,50 ± 1,87
EEDA 320 mg/KgBB + Castor Oil 0,5 mL	13.75 ± 1.70

Dalam penelitian ini, loperamid 10 mg/KgBB digunakan sebagai obat standar antidiare. Loeramid merupakan memiliki antagonis terhadap diare disebabkan oleh castor oil (Awouters, et.al., 1975) dan prostaglandin (Karim dan Adaikan, 1977). Loperamid memiliki efek konstipasi dengan memperlambat motilitas saluran cerna melalui otot sirkular dan longitudinal usus serta akibat interaksinya dengan reseptor opioid pada usus (Jafri dan Pasricha, 2007). Loperamid memperlama waktu transit usus dan laju aliran pada usus hingga menuju kolon (Theodorou, dkk., 1991) serta menormalkan keseimbangan absorbsi dan sekresi cairan pada membran mukosa usus (Tjay dan Rahardja, 2007). Penelitian vang dilakukan oleh Unar, et.al., (2011)dan Yagasaki, et.al., (1976) melaporkan bahwa loperamid juga mampu menghambat pelepasan asetilkolin pada usus secara in vitro. Walaupun demikian, hasil penelitian menunjukkan bahwa pemberian loperamid dosis tunggal juga belum mampu mempercepat sembuhnya diare perlakuan 0,5 mL castor oildibandingkan dengan kontrol negatif (p>0,05).

Castor oil dalam penelitian ini dipilih sebagai penginduksi diare karena metabolit aktifnya yaitu asam risinoleat (Gaginela, et.al., 1975) yang dapat menyebabkan iritasi dan inflamasi pada dinding mukosa usus (Lüllmann, et.al., 2005) sehingga dapat menstimulasi pelepasan autacoids dan 1986). prostaglandin (Capasso, Prostaglandin juga terlibat dalam patofisiologi terjadinya diare (Sanders, 1984). Keadaan tersebut dapat merubah membran permeabilitas elektrolit pada mukosa usus sehingga terjadi hipersekresi cairan dan elektrolit (Ammon, et.al., 1974) peningkatan dengan disertai aktivitas peristaltik usus (Mathias, et.al., 1978). Motilitas usus yang meningkat dapat menyebabkan berkurangnya waktu transit makanan yang dicerna (chymus). Selain itu, penumpukan cairan dalam usus akibat hipersekresi disertai berkurangnya resorpsi cairan dan elektrolit dapat menyebabkan terjadinya diare (Tjay dan Rahardja, 2007). Penghambatan biosintesis prostaglandin akan menghambat terjadinya diare akibat pemejanan castor oil (Awouters, et.al., 1978).

EEDN dan EEDA telah diketahui memiliki kandungan flavonoid, tanin dan saponin (Sari, 2012; Azizah, 2002; Fatimah, 2006) yang berkontribusi sebagai antidiare (Otshudi, et.al., 2000). Mekanisme flavonoid golongan kuersetin sebagai adalah dengan menghambat antidiare pelepasan asetilkolin pada saluran cerna (Lutterodt, 1989). Reseptor asetilkolin nikotinik meperantarai terjadinya kontraksi pada otot polos, sedangkan reseptor asetilkolin muskarinik tipe M<sub>3</sub> mengatur kontraksi otot polos dan motilitas usus. Apabila pelepasan asetilkolin dihambat, maka akan menyebabkan berkurangnya kadar asetilkolin yang berikatan dengan reseptor asetilkolin nikotinik dan reseptor asetilkolin muskarinik (reseptor asetilkolin muskarinik M3) sehingga motilitas usus juga akan terhambat (Ikawati, 2008). Flavonoid menghambat motilitas mampu mengurangi sekresi air dan elektrolit akibat pemejanan castor oil (Di Carlo, et.al., 1993) serta memperlama waktu transit usus (Viswanathan, et.al., 1984). Penelitian secara in vitro mengungkap bahwa flavonoid dapat menghambat sekresi cairan pada usus akibat induksi prostaglandin (Medina, et.al.,

Tanin memiliki efek antidiare karena merupakan adstringens yang efeknya dapat mengendapkan protein pada permukaan usus (Kumar, 1983). Keadaan tersebut dapat membentuk formasi lapisan (barrier) pada permukaan saluran gastrointestinal sehingga menjadikan permukaan usus lebih resisten (Thripati, 2008). Lapisan (barrier) tersebut juga menyebabkan perapatan sel terluar sehingga menghambat sekresi cairan dan elektrolit yang dikeluarkan ke dalam usus (Mutschler, 1991). Tanin dilaporkan antiiritan memiliki efek sebagai antisekretori (Westendarp, 2006). Tanin golongan prosianidin mampu menghambat motilitas sehingga memperlama waktu transit usus (Galvez, et.al., 1991). Sementara itu, senyawa aktif golongan saponin juga dilaporkan memiliki efek antidiare dengan menghambat pelepasan histamin secara in vitro (Rao dan Gurfinkel, 2000).

# KESIMPULAN

EEDN (100, 200 dan 400) mg/KgBB dan EEDA (80, 160 dan 320) mg/KgBB secara signifikan (p<0,05) menurunkan jumlah feses cair dan tidak berbentuk serta mampu menunda terjadinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh *castor oil* 0,5 mL dibandingkan dengan kontrol (NaCl 0,9%; 10 mL/KgBB). EEDN 400 mg/KgBB (72,31%) dan EEDA 320 mg/KgBB (65,47%) memiliki efek antidiare yang lebih baik dari pada loperamid-HCl 10 mg/KgBB (54,46%). Nilai ED<sub>50</sub> EEDN dan EEDA sebagai antidiare berturut-turut

#### DAFTAR PUSTAKA

- Ammon, H.V., Thomas, P.J. and Phillips, S.F., 1974, Effects of Oleic and Ricinoleic Acids on Net Jejunal Water and Electrolyte Movement, *J. Clin. Invest*, **53**, 374-379.
- Awouters, F., Niemegeers, C.J., Kuyps, J. and Janssen, P.A., 1975, Loperamide Antagonism of Castor Oil Induced Diarrhea in Rats: A Quantitative Study, *Arch Int Pharmacodyn Ther*, **217**, 29-37.
- Azizah, F., 2002, Isolasi dan Identifikasi Senyawa Flavonoid dari Ekstrak Daun Angsana (*Pterocarpus indicus* Wild.), *Skripsi*, Jurusan Kimia, Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan AlamUniversitas Diponegoro, Semarang.
- Capasso, F., Mascolo, N., Autore, G. and Romano, V., 1986, Laxative and The Production of Autacoids by Rat Colon, *J Pharm Pharmacol*, **38**, 8, 627-629.
- Di Carlo G., Autore, G., Izzo, A.A., Maiolino, P., Mascolo, N., Viola, P., Diurno M.V. and Capasso, F., 1993, Inhibition of Intestinal Motility and Secretion by Flavonoids in Mice and Rats: Structure Activity Relationships, *J Pharm Pharmacol*, **12**, 1054-1059.
- Fatimah, C., Harahap, U., Sinaga, I., Safrida dan Ernawati, 2006, Uji Aktivitas Antibakteri Daun Angsana (*Pterocarpus indicus* Wild.) Secara in Vitro, *Jurnal Ilmiah PANNMED*, 1, (1), Medan.
- Gaginella, T.S., Stewart, J.J., Olsen, W.A. and Bass, P., 1975, Action of Ricinoleic Acid and Structurally Related Fatty Acid on The

adalah sebesar (20,85 dan 3,52) mg/KgBB, sehingga dapat disimpulkan bahwa EEDA memiliki aktivitas antidiare yang lebih poten dibandingkan dengan EEDN. Walaupun demikian, pemberian dosis tunggal loperamid-HCl, EEDN dan EEDA belum dapat mempercepat berhentinya diare pada mencit jantan galur Balb/C yang diinduksi oleh *castor oil* 0,5 mL (p>0,05).

- Gastrointestinal Tract. II. Effect on The Water and Electrolyte Absorbtion in Vitro, *J Pharmacol Exp Ther.*, **195**, 2, 355-361.
- Galvez, J., Zarzuelo, A., Crespo, M.E., Utrilla, M.P., Jiménez, J., Spiessens, C. and Witte, P.D., 1991, Antidiarrhoeic Activity of *Sclerocarya birrea* Bark Extract and Its Active Tannin Constituent in Rats, *Phytother. Res.* 5, 6, 276-278.
- Guerrant, R.L, Van Gilder, T., Steiner, T.S.,
  Theilman, M.N., Slutsker, L.,
  Tauxe, R.V., 2001, Practice
  Guidelines for the Management of
  Infectious Diarrhea. Clin Infect Dis,
  32: 331-35.
- Ikawati, Z., 2008, *Pengantar Farmakologi Molekuler*, 50, 78-81, Gadjah Mada
  University Press, Yogyakarta.
- Jafri, S. dan Pasricha, P.J., 2007, Obat-Obat Konstipasi untuk Diare, dan Penyakit Radang Usus; Obat-Obat untuk Penyakit Empedu Pankreas, dalam Godman Gilman. Dasar Farmakologi Terapi, diterjemahkan oleh Aisyah, C., Elviana, E., Syarief, W.R., Hanif, A. dan Manurung, J., Edisi X, 578, 1010-1019, Buku Kedokteran, Jakarta.
- Karim, S.M. and Adaikan, P.G., 1977, The Effect of Loperamide on Prostaglandin Induced Diarrhoea in Rat and Man, *Prostaglandins*, **2**, 321-331.
- Kumar, B., Divakar, K., Tiwari, P., Salhan, M. and Goli, D., 2010, Evaluation of Anti-Diarrhoeal Effect of Aqueous and Ethanolic Extracts of Fruit Pulp of *Terminalia belerica* in Rats, *IJDDR*, **2**, 4, 769-779.

- Lindsay, B., Ramamurthy, T., Gupta, S.S., Takeda, Y., Rajendran, K., Nair, G.B. and Stin, O.C., 2011, Diarrheagenic Pathogens in Polymicrobial Infections, *Article research*, **17**(4), 606-611.
- Lüllmann, H., Mohr, K., Hein, L. and Bieger, D., 2005, *Color Atlas of Pharmacology*, Third Edition, 176 178, Stuttgart, New York.
- Lutterodt, G.D., 1989, Inhibition of Gastrointestinal Release of The Acetylcoline by Quercetin as A Possible Mode of Action of *Psidium guajava* Leaf Extracts in The Treatment of Acute Diarrhoeal Disease, *JEthnopharmacol*, **3**, 25, 235-247.
- Mathias, J.R., martin, J.L. and Burns, T.W., 1978, Ricinoleic Acid Effect on The Electrical Activity of The Small Intestine in Rabbits, *J. Clin. Invest*, **61**, 640-644.
- Medina, F.S.D., Gálvez, J., González, M., Zarzuelo, A. and Barret, K.E., 1997, Effects of Quercetin on Epithelial Chloride Secretion, *Life Sci*, **61**, 20, 2049-2055.
- Mutschler, E., 1991, *Dinamika Obat*, diterjemahkan oleh Mathilda B.W. dan Anna S.R., Edisi V, 542-543, ITB, Bandung.
- Najib, A.,2008, Isolasi dan Identifikasi Komponen Kimia Ekstrak Dietil Eter Daun Angsana (*Pterocarpus indicus* Wild.), *Bionature*, **9**, Universitas Muslim Indonesia, Makassar.
- Omar, H.S., El-beshbishy, H.A., Moussa, Z., Taha, K.F. and Singab, A.N.B., 2011, Antioxidant Activity of heterophyllus Artocarpus Lam. (Jack Extract: Fruit) Leaf Remarkable Attenuations ofHyperglycemia Hyperlipidemia in Streptozotocin-Diabetic Rats, Scientific World Journal, 11,788-800.
- Otshudi, A.L., Vercruysse, A. and Foriers, A., 2000, Contribution to The Ethnobotanical, Phytochemical and Pharmacological Studies of Traditionally Used Medicinal Plants in The Treatment of Dysentery and Diarrhoea in Lomela

- Area, Democratic Republic of Congo (DRC)., *J Ethnopharmacol*, **3**, 411-423.
- Prakash, O., Jyoti, Kumar, A. dan Kumar, P, 2013, Screening of Analgesic and Immunomodulator activity of Artocarpus heterophyllus Lam. Leaves (Jackfruit) in Mice, Journal of Pharmacognosy andPhytochemistry, 1(6), 33-36
- Rao, V.S., Santos, F.A., Sobreira, T.T., Souza, M.F., Melo, C.L. and Silveira, E.R., 1997, Investigations on The Gastroprotective and Antidiarrhoeal Properties of Ternatin, A Tetramethoxyflavone from Egletes viscosa, Planta Med, 63, 2, 146-149.
- Sari, D.P., 2012, Uji Aktivitas Antibakteri Ekstrak Etanol Daun Nangka (Artocarpus heterophyllus) terhadap Bakteri Pertumbuhan Staphylococcus dan aureus Pseudomonas aeruginosa, Skripsi, Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam Universitas Sebelas Maret, Surakarta.
- Sanders, K.M., 1984, Evidence That Prostaglandins Are Local Regulatory Agents in Canine Ileal Circular Muscle, *Am J Physiol*, **264**, 4, 361-371.
- Shoba, F.G, and Thomas, M., 2001, Study of Antidiarrheal Activity of Four Medicinal Plants in Castor Oil Induced Diarrhea. *J Ethnopharmacol*, 76: 73-76.
- Sudirga, S.K., 2012, Pemanfaatan Tumbuhan sebagai Obat Tradisional di Desa Trunyan Kecamatan Kintamani Kabupaten Bangli, *Bumi Lestari*, **4**, 2, 1411-9668.
- Syder, J.D, and Merson, M.H., 1982, The Magnitude of the Global Problems of Acute Diarrheal Disease: A Review of Active Surveillance Data. *Bull WHO*, 60, 605-613.
- Tjay, T.H., dan Raharja, K., 2007, *Obat-Obat Penting, Khasiat, Penggunaan dan Efek Sampingnya*, Edisi V, 256-287, PT Elex Media Komputindo Gramedia, Jakarta.
- Theodorou, V., Fioramonti, J., Hachet, T. and Bueno, L., 1991, Absorptive

- and Motor Components of TheAntidiarrhoeal Action of Loperamide: An in Vivo Study in Pigs, *Gut*, **32**, 1355-1359.
- Tripathi, K.D., 2008, Essential of Medical Pharmacology, Six Edition, 847, Jaypee Brothers Medical Publishers (P) Ltd, New Delhi.
- Unar, M.A., Jalbani, G.A., Kazi, N., Kausaraamir and Shaikh, R.A., 2011, in Vitro Effects of Loperamide on Spontaneously Contracting and Primed Ileum of Guinea Pig, *Med Channel*, **17**, 4, 16-21.
- Usman, H.M., 2011, Etnobotani Pemanfaatan Tumbuhan Obat oleh

- Masyarakat Kecamatan Alor Tengah Utara Kabupaten Alor Nusa Tenggara Timur, *Skripsi*, Fakultas Sains dan Teknologi, UniversitasIslam Negeri Malang, Malang.
- Wastendarp, H., 2006, Effect of Tannin in Animal Nutrition, *Dtsch Tierarztl Wochenschr.*, **113**, 7, 264-268.
- Yagasaki, O., Suzuki, H. and Sohji, Y., 1978, Effect of Loperamide on Acetyl Choline and Prostaglandin Release from Isolated Guinea Pig Ileum, *Jpn J Pharmacol.*, **28**, 6, 873-882.