

e-ISSN: 2797-8230

Volume 1
Nomor 1
Mei 2021

Jurnal Muara

Medika dan Psikologi Klinis

JURNAL MUARA

Medika dan Psikologi Klinis

Mei 2021

e-ISSN:



Lembaga Penelitian dan Pengabdian kepada Masyarakat
Universitas Tarumanagara
Kampus 1 Jl. Letjen S. Parman No. 1
Telp : 021-5671747 e. 215 - Jakarta 11440

Lembaga Penelitian dan
Pengabdian kepada Masyarakat
Universitas Tarumanagara



[Home](#) / [About the Journal](#) / [Editorial Team](#)

Editorial Team

Editor in Chief

» [Velma Herwanto](#), Universitas Tarumanagara, Indonesia

Managing Editor

» [Naomi Soetikno](#), Universitas Tarumanagara, Indonesia

Sekretariat

» [Nadia Ayu Rahma Lestari](#), Universitas Tarumanagara, Indonesia

[SUBMIT A PROPOSAL](#)

[PROFILE MENU](#)

Contact

» [Editorial Team](#)

Focus and Scope

Indexing

[TEMPLATE](#)

» [Download article template](#)

DAFTAR ISI

HUBUNGAN ASUPAN GULA DALAM MINUMAN BERSODA DENGAN OBESITAS PADA MAHASISWA/I FAKULTAS KEDOKTERAN UNIVERSITAS TARUMANAGARA Gracelya Liwanto, Alexander Halim Santoso	1-9
A LITERATURE REVIEW OF SEXUAL DEVIATION Aretha Ever Ulitua, Cindy Claudia Soen, Irena Monica Hardjasmita	10-16
PROFIL CAPAIAN IMUNISASI DASAR/ LANJUTAN PADA BADUTA SEBELUM DAN SELAMA PANDEMI COVID-19 Wiyarni Pambudi, Sari M.D Nataprawira, Zita Atzmardina, Sylvia Regina	17-23
GAMBARAN TINGKAT KEPUTUSASAAN PADA WANITA KORBAN KEKERASAN DALAM RUMAH TANGGA Lia Hervika, Monty P. Satiadarma, Naomi Soetikno	24-29
PROFIL KETEPATAN PENGGUNAAN ANTIBIOTIK PADA KARYAWAN UNIVERSITAS TARUMANAGARA Bernadetha Vania Eveliani, Shirly Gunawan	30-39
OPTIMISME PADA WANITA PENDERITA KANKER PAYUDARA BERUSIA DEWASA TENGAH Sherly Sherly, Mutiara Mirah Yunita	40-46
UJI FITOKIMIA, KAPASITAS ANTIOKSIDAN DAN PENGARUH PEMBERIAN EKSTRAK DAUN BERENUK (CRESCENTIA CUJETE) TERHADAP KADAR MDA OTAK DAN DARAH TIKUS SPRAGUE-DAWLEY YANG DIINDUKSI HIPOKSIA NORMOBARIK SISTEMIK KRONIS Helmi Rizal Helmi, Grace Madeleine, David Limanan, Eny Yulianti, Frans Ferdinal	47-54
KOMORBIDITAS GANGGUAN TIDUR PADA ANAK DENGAN GANGGUAN PEMUSATAN PERHATIAN DAN HIPERAKTIVITAS (GPPH) Evi, Tjhin Wiguna, Khamelia Malik	55-65
HUBUNGAN PANDEMI COVID-19 DAN PSBB DENGAN GANGGUAN DEPRESI PADA LANSIA DI PANTI WREDA HANA CIPUTAT JAKARTA Anggun Tsabitah Rachmah, Noer Saelan Tadjudin	66-70
PENGUKURAN KUALITAS HIDUP SEBAGAI INDIKATOR STATUS KESEHATAN KOMPREHENSIF PADA INDIVIDU LANJUT USIA Marcella Erwina Rumawas	71-78
	79-88

**GENERALIZED STRUCTURAL EQUATION MODELLING: KEPUTUSAN
PEMERIKSAAN HIV/AIDS PADA WARIA (ANALISIS DATA SURVEI
TERPADU BIOLOGIS DAN PERILAKU TAHUN 2013)**

Zita Atzmardina, Indang Trihandini

**AKTIVASI EKSPRESI PROTEIN DAN GEN AQUAPORIN 3 (AQP3) 89-97
SEBAGAI TARGET PENGOBATAN HIDRASI KULIT**

Linda Yulianti Wijayadi

CEDERA LIGAMEN KRUSIATUM ANTERIOR

98-104

Selly Wijayasurya, Tjie Haming Setiadi

AKTIVASI EKSPRESI PROTEIN DAN GEN AQUAPORIN 3 (AQP₃) SEBAGAI TARGET PENGOBATAN HIDRASI KULIT

Linda Yulianti Wijayadi

Fakultas Kedokteran, Universitas Tarumanagara
Email: lindaj@fk.untar.ac.id

Masuk : 10-03-2021, revisi: 28-04-2021, diterima untuk diterbitkan : 29-05-2021

ABSTRAK

Kelompok protein *Aquaporins* (AQPs) dikenal sebagai saluran air dan gliserol untuk memfasilitasi transportasi air dan gliserol yang melintasi membran sel dan juga memiliki peranan dalam pemeliharaan kelembaban lapisan epidermis. *Aquaporin 3* (AQP₃) adalah bagian dari aquaglyceroporin dan banyak terdapat pada membran plasma keratin pada lapisan epidermis kulit. Ekspresi AQP₃ tampak dalam sel keratinosit dan fibroblas kulit. AQP₃ terlihat pada lapisan basal dari epidermis kulit, spinosum dan jaringan fibroblast kulit dibagian dermis kulit. Tanda terjadinya penuaan kulit adalah keringnya kulit, peningkatan kerapuhan kulit, penurunan elastisitas dan penyembuhan luka yang tertunda. AQP₃ adalah protein utama yang mempengaruhi hidrasi kulit dan menurun pada penuaan kulit. AQP₃ menjadi protein kunci untuk target pengobatan masa depan terhadap penuaan kulit (kulit kering), sehingga mulai banyak dibuat pelembab yang dapat mengekspresikan protein AQP₃

Kata kunci: Aquaporin 3, Hidrasi, Hidrasi Kulit, Aquaglyseroporin, Keratinosit, Fibroblast, Penuaan, Penuaan Kulit.

ABSTRACT

The protein family of Aquaporins (AQPs) known as water and glycerol channels to facilitate the transport of water and glycerol across cell membrane and also have the role in epidermal water maintenance. Aquaporins-3 (AQP₃) is a member of aquaglyceroporin and the most abundant AQP₃ present in the skin, in plasma membrane of epidermal cells. AQP₃ showed expression in skin keratinocyte in basal layer of epidermis and spinosum, and in fibroblast skin dermis. A feature of skin aging is dry skin, increase skin fragility, decrease elacity and delayed wound healing. AQP₃ is a major protein implicated in skin hydration and decrease with skin aging therefor AQP₃ appears to be a key protein as a target and potential target for drug development for the future treatment of skin aging (dry skin), as a novel moisturizer.

Keywords: Aquaporin 3, Hydration, Skin Hydration, Keratinocyte, Fibroblast, Aging, Skin Aging.

1. PENDAHULUAN

Epidermis merupakan lapisan terluar dari kulit manusia yang berfungsi sebagai *barrier* efektif untuk mengontrol pertukaran air dan perlindungan terhadap dehidrasi, yang sangat penting untuk homeostasis pada fungsi fisiologis kulit. Epidermis kulit juga berfungsi sebagai lapisan pelindung terhadap organisme berbahaya seperti virus, bakteri, jamur, dan partikel antigenik lainnya. Stratum korneum (SK) sebagai pelindung kulit berasal dari epidermal yang berdiferensiasi berupa sel-sel keratinosit pipih (korneosit) dan merupakan sel mati. (1,2)

Kadar air (hidrasi) SK memiliki pengaruh besar pada penampilan dan sifat fisik kulit. Faktor-faktor yang mengontrol kadar air SK, antara lain yaitu kelembaban eksternal, komposisi lipid, urea, protein, dan konsentrasi osmolitas penahan air atau faktor pelembab alami. (1,3)

Pada penuaan kulit dan beberapa penyakit kulit hidrasi SK berkurang, termasuk dermatitis atopik, eksim, psoriasis, *xerosis senilis*, dan iktiosis herediter. (1,2,4) Penuaan kulit adalah hasil proses yang kompleks dari gabungan penuaan kronologis karena faktor genetik (penuaan intrinsik) dan modifikasi pengaruh yang dihasilkan dari faktor eksternal (penuaan ekstrinsik). Penuaan kulit menyebabkan berbagai modifikasi dalam sel dan jaringan pada dermal dan epidermal yang

berperan dalam sifat fisik dan mekanik kulit (5,6) Pada kulit yang menua terjadi penurunan kadar air dan fungsi sawar kulit termasuk *xerosis kutis*, akibat peningkatan deskuamasi kerapuhan kulit dan penyembuhan luka yang tertunda. (1,5,7)

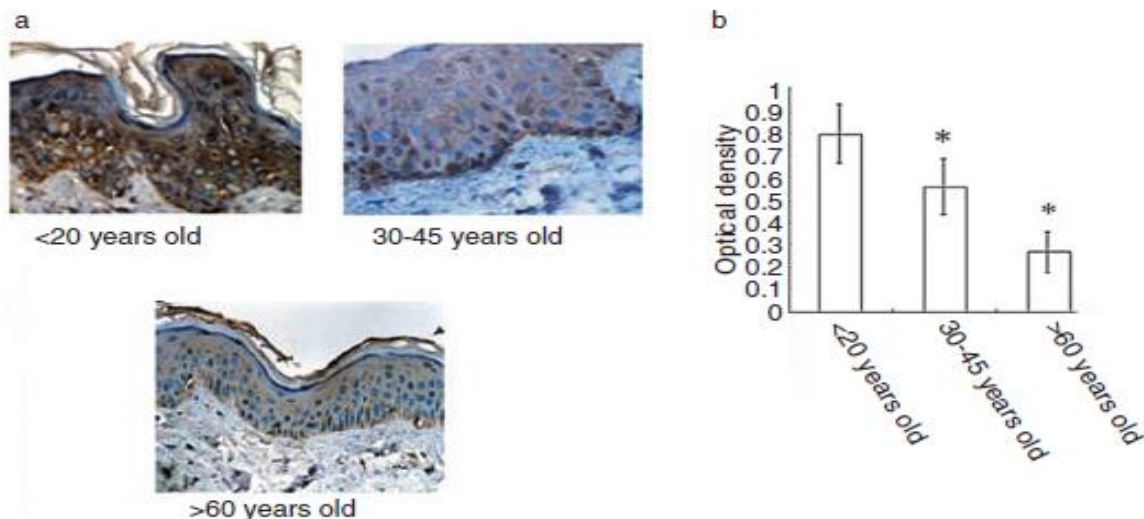
Gambaran klinis kulit menua adalah menjadi kering, kusam, permukaan kasar, kendur, timbul garis dan kerut. Faktor penting lain yang berperan dalam hidrasi kulit adalah adanya *aquaglyceroporins* (2,4,7). *Aquaporins* (AQPs) adalah sekelompok kecil protein, hidrofobik, protein membran integral yang berfungsi terutama sebagai pori-pori air selektif, memfasilitasi transportasi air yang secara osmotik melintasi membran plasma sel. Setidaknya ada 13 AQPs mamalia (AQP₀ - AQP₁₂), yang telah dibagi menjadi dua kelompok berdasarkan permeabilitas mereka. AQPs 1, 2, 4, 5, dan 8 berfungsi sebagai transporter air-selektif; AQPs 3, 7, 9, dan 10, disebut "*aquaglyceroporins*", berfungsi sebagai transporter air serta gliserol dan mungkin zat terlarut kecil lainnya. *Aquaglyceroporins* permeabel terhadap air serta zat terlarut kecil, seperti gliserol dan urea. (8)

Beberapa penelitian menunjukkan bahwa AQP merupakan target obat yang potensial, tidak hanya untuk reagen diuretic retensi air patologis, tetapi juga menargetkan untuk terapi novel edema otak, penyakit radang, glaukoma, obesitas dan kanker. Namun, modulator poten AQP untuk aplikasi in vivo masih harus diteliti. (9)

2. METODE PENELITIAN EKSPRESI PROTEIN AQP3

AQP₃ terekspresi di epidermis kulit manusia pada membran plasma keratinosit stratum basale dan stratum spinosum. AQP₃ tidak terdeteksi dalam stratum granulosum dan stratum korneum (lapisan superfisial epidermis). (2,4,7,8,10)

Gen AQP₃ dan ekspresi protein AQP₃ menurun pada kulit usia lanjut yang terpapar sinar matahari (11).

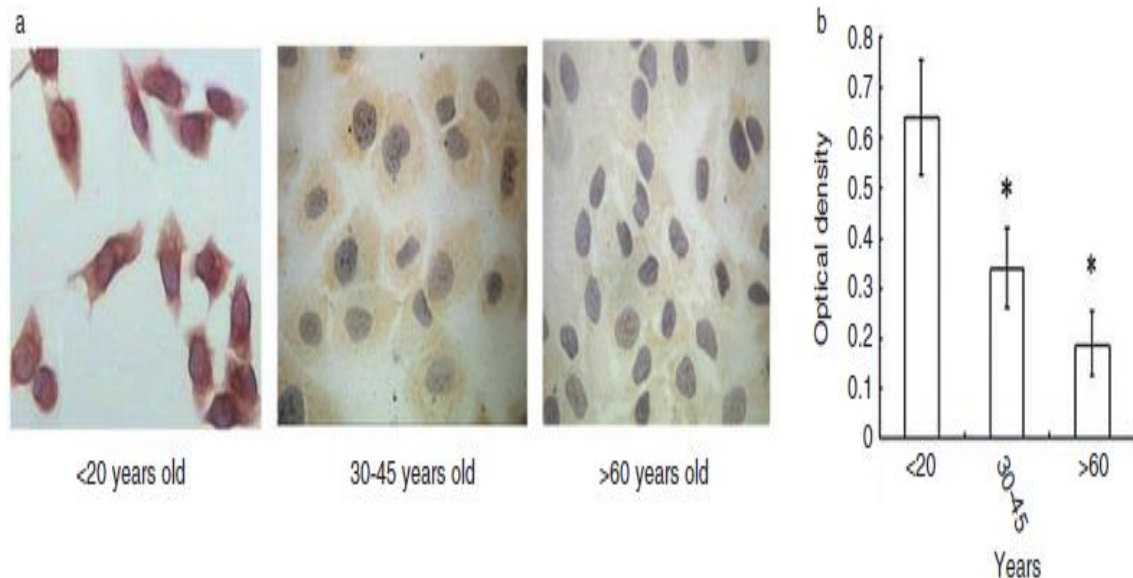


Gambar 1. Ekspresi aquaporin 3 (AQP₃) pada kulit manusia normal. (a) imunohistokimia AQP₃ berlabel (coklat) pada epidermis untuk setiap kelompok (¥ 400). (b) Grafik meringkas data yang disajikan dalam (a). n = 20 kelompok umur < 20 tahun: 0,80 - 0,13; Kelompok umur 30-45 tahun : 0,56 - 0,12; Kelompok > 60 tahun: 0,27 - 0,09. * Signifikan secara statistik sehubungan dengan kelompok lain pada P <0,05. (11)

EKSPRESI AQP3 PADA KERATINOSIT KULIT MANUSIA

Ekspresi AQP₃ ini dinyatakan dalam membran keratinosit epidermis dan sitoplasma keratinosit, tampak sangat banyak dalam kelompok umur < 20 tahun (Gbr.1). RT-PCR, imunositokimia dan

analisis western blot menunjukkan bahwa AQP₃ mRNA dan protein secara signifikan lebih rendah pada kelompok umur > 60 tahun daripada usia 30-45 tahun ($P < 0,05$) dan kelompok umur <20 tahun dalam keratinosit epidermis kulit manusia yang normal (NHEK) ($P < 0,05$). AQP₃ mRNA dan protein di NHEK berasal dari kelompok umur 30-45 tahun secara signifikan lebih rendah daripada yang berasal dari kelompok umur < 20 tahun ($n = 6$) (Gambar 2). (11) AQP₃ juga tereksresi pada sel fibroblast kulit manusia. (11, 12)

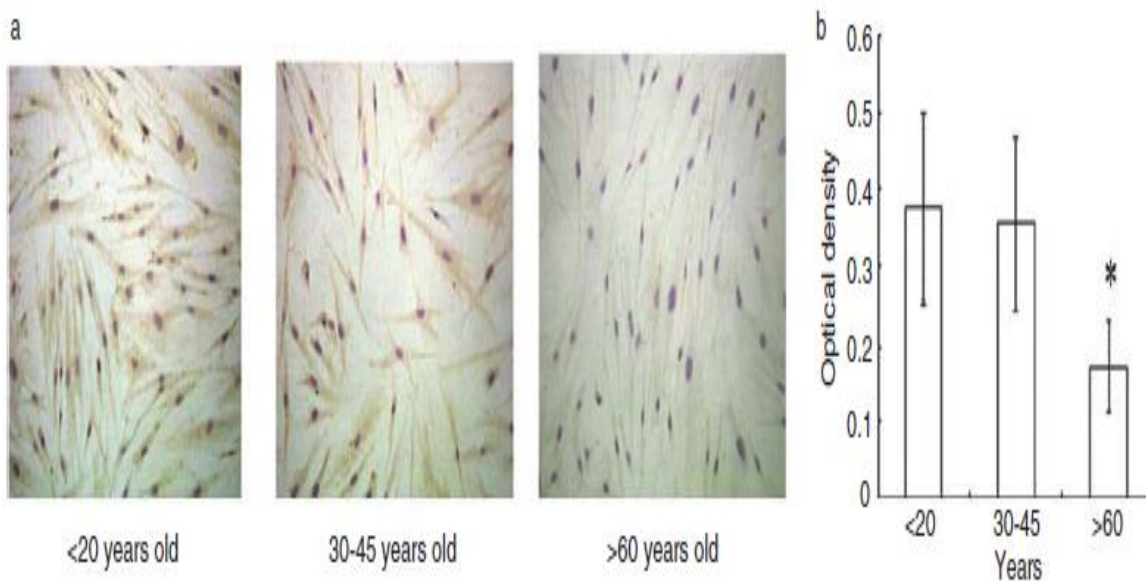


Gambar 2. Ekspresi aquaporin-3 (AQP₃) dalam keratinosit. (a) immunocytochemistry AQP₃ berlabel (coklat) normal keratinosit epidermal manusia (NHEK) di masing-masing kelompok (¥ 400). (b) Grafik meringkas data yang disajikan dalam (a). $n = 6$ kelompok umur < 20 tahun: 0,64 - 0,12; Kelompok umur 30-45 tahun: 0,34 - 0,08; Kelompok umur > 60 tahun: 0,18 - 0,06. * Signifikan secara statistik sehubungan dengan kelompok lain pada $P < 0,05$. (11)

EKSPRESI AQP3 PADA FIBROBLAS KULIT MANUSIA

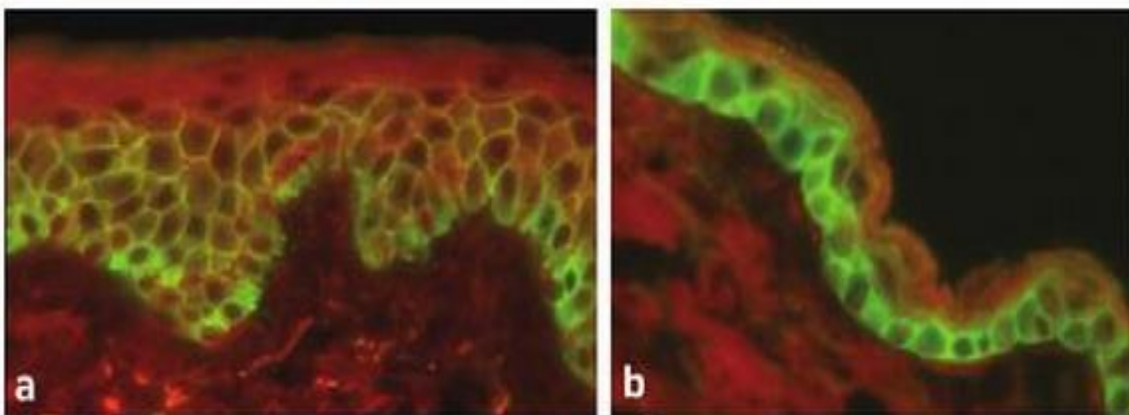
AQP₃ diekspresikan dalam membran sitoplasma fibroblas, tereksresi dalam jumlah yang cukup banyak dalam kelompok umur < 20 tahun dan usia 30-45-tahun (Gbr.1). Hasil RT-PCR, imunositokimia dan analisis western blot menunjukkan bahwa AQP₃ mRNA dan protein dalam fibroblas pada kelompok umur > 60 tahun menurun secara signifikan ($P < 0,05$). Tidak ada perbedaan yang signifikan antara kelompok umur < 20 tahun dan kelompok umur 30-45 tahun ($n = 6$) ($P > 0,05$) (gambar 3). (11)

Penelitian Cao dkk membuktikan bahwa AQP₃, juga tereksresi pada kultur sel fibroblast kulit manusia, yang pada proses penyembuhan luka normal dengan adanya EGF (*Epidermal Growth Factor*), mengontrol migrasi sel fibroblast dan juga menginduksi ekspresi AQP₃ dimana proses ini (*EGFR-Mediated expression*) sangat tergantung pada dosis dan waktu. (12)



Gambar 3. Ekspresi aquaporin-3 (AQP₃) dalam fibroblas. (a) immunocytochemistry AQP₃ berlabel (coklat) fibroblas dalam setiap kelompok (¥ 200). (b) Grafik meringkas data yang disajikan dalam (a). . n = 6 kelompok umur < 20 tahun: 0,38 ± 0,12; Kelompok umur 30-45 tahun: 0,35 ± 0,11; Kelompok umur > 60 tahun: 0.17 - 0.06. * Signifikan secara statistik sehubungan dengan kelompok lain pada P <0,05. Hasil percobaan ditunjukkan untuk sel yang dipilih tunggal merupakan perwakilan dari hampir semua populasi sel diuji. (10)

AQP₃ sebagai saluran transportasi air dan gliserol (*water and glyserol channel*). Pada tikus yang kekurangan AQP₃ menunjukkan kekeringan pada kulit, akibat penurunan kadar gliserol dan penurunan kapasitas menahan air, pemulihan sawar kulit dan penyembuhan luka yang terlambat. (13)



Gambar 4. Immunolocalization dari AQP₃ dengan imunofluoresensi langsung (hijau) pada epidermis manusia (a) dan tikus (b). Dalam epidermis manusia, AQP₃ ditemukan dalam stratum basale dan stratum spinosum. Dalam epidermis tikus, AQP₃ hanya terdeteksi pada stratum basale. Sedikit atau tidak ada pewarnaan lapisan granulosum atau stratum korneum terdeteksi baik spesies. Diadaptasi dari Boury-Jamot et al. (2006)

Penelitian Mirza dkk, menemukan adanya peningkatan ekspresi AQP₃ pada epidermis dari DHCR 24 *knockout mice*. DHCR 24 (*3β-hydroxysterol Δ24 reductase*) gen yang menyandi enzim katalisa perubahan desmosterol menjadi icolestrol. Penelitian Mirza dkk ini menunjukkan bahwa peningkatan AQP₃ itu menghasilkan retensi air di epidermis menghasilkan fenotipe kulit DHCR 24 tikus yang bebas keriput dan bercahaya. (14)

AQP₃ diekspresikan pada lapisan basal keratinosit pada kulit normal, fungsinya terutama untuk memungkinkan gliserol pindah ke lapisan atas dari epidermis dan SK (5). Studi pada tikus yang kekurangan AQP₃ menunjukkan kulitnya kering dengan berkurangnya hidrasi SK, penurunan elastisitas, dan gangguan biosintesis, hal ini menunjukkan pentingnya AQP₃ dalam fisiologi kulit dan menyediakan dasar ilmiah yang rasional untuk pengujian gliserol terhadap kosmetik dan persiapan kulit untuk tindakan medis. (13,17,18)

3. HASIL DAN PEMBAHASAN

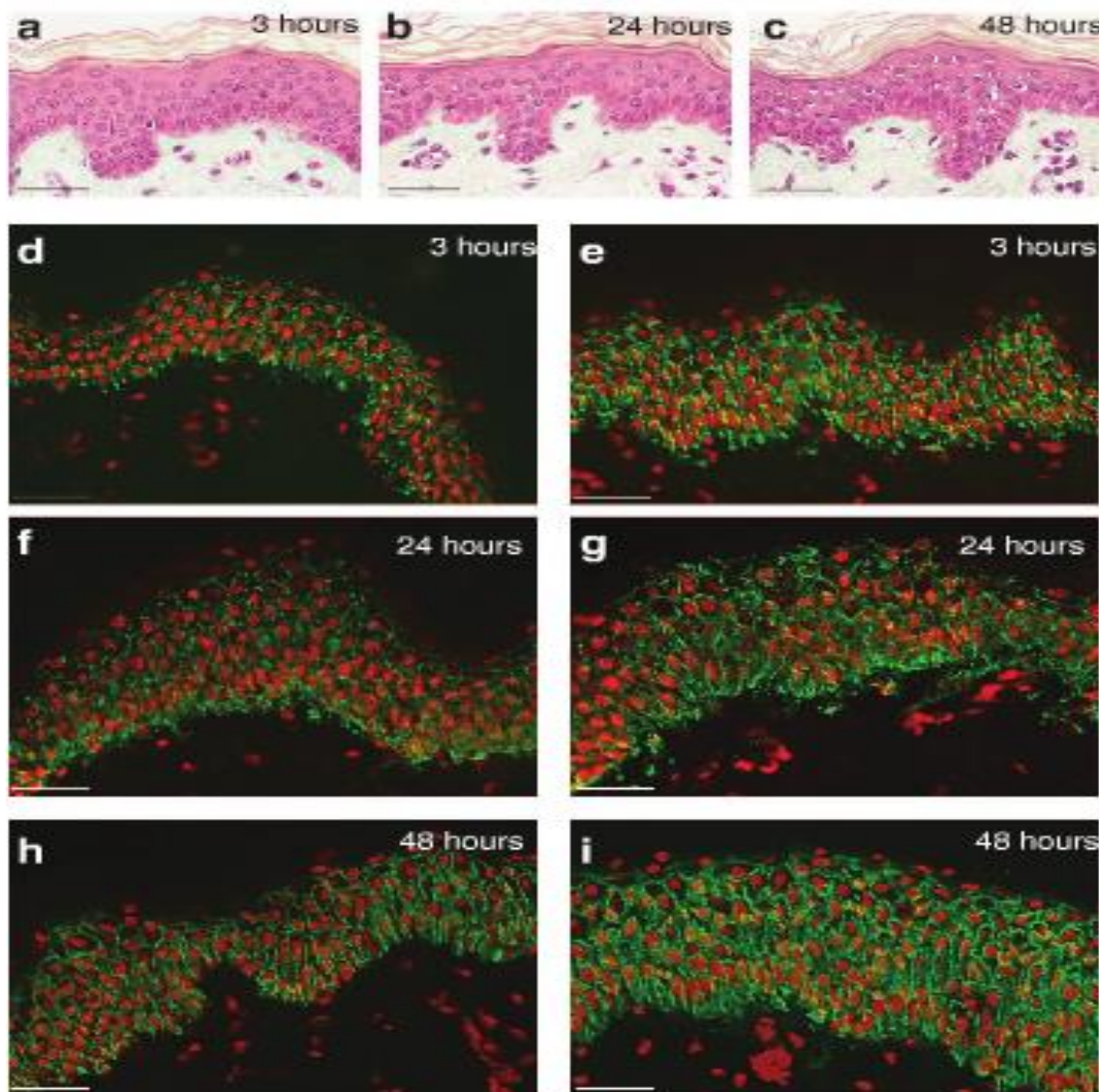
BEBERAPA PENELITIAN EKSPRESI PROTEIN AQP3 PADA KULIT MANUSIA

A. Ekstrak *Ceratonia siligina* sebagai bahan aktif penginduksi AQP3

Salah satu fungsi utama kulit adalah untuk melindungi organisme terhadap ancaman lingkungan, seperti stres lingkungan. *Aquaporin-3* (AQP₃) memfasilitasi air dan gliserol melintasi membran sel dan mengatur keseimbangan osmotik dalam situasi stress yang berbeda-beda. Mekanisme ini menjadi sangat penting untuk perlawanan organisme yang berbeda terhadap stres dingin. Untuk menguji pengaruh stres dingin dan osmotik terhadap ekspresi AQP₃ dalam keratinosit kulit manusia normal, dikembangkan bahan aktif baru untuk merangsang aquaporins di kulit dan menunjukkan pemulihan sebagian ekspresi AQP₃ dalam keratinosit *transfected* dengan AQP₃ siRNA. Bahan aktif yang berperan sebagai AQP₃ *inducer* adalah ekstrak *ceratonia siligina* (biji carab) yang kaya asam amino dan peptide. Selain itu, dilakukan pengujian pengaruh stres dingin pada morfologi sel keratinosit dan dampak kerusakan yang ditimbulkan akibat paparan dingin pada kulit yang diterapi dengan AQP₃ dibandingkan dengan yang tidak. Hasilnya menunjukkan sel keratinosit yang diterapi dengan bahan induksi aktif AQP₃, yaitu ekstrak *Ceratonia siligina* lebih tahan terhadap pengaruh stres dingin dan terjadi peningkatan ekspresi AQP₃ pada keratinosit. (15)

B. Asam retinoat meningkatkan ekspresi AQP₃ pada kulit normal manusia

Penelitian ini melihat pengaruh *All Trans Retinoic Acid* (ATRA) pada ekspresi dan fungsi AQP₃ baik *in vitro* dan *ex vivo*. Pengobatan ATRA memicu akumulasi cepat ekspresi AQP₃ dalam keratinosit epidermal manusia. Peningkatan ini masih diamati 24 jam setelah aplikasi ATRA. Induksi gen AQP₃ disertai dengan peningkatan *immunoreactivity*. Dengan menggunakan agonis selektif, penelitian menunjukkan bahwa efek dari ATRA terutama dimediasi oleh retinoat subtipe reseptor asam gamma (RAR_{gamma}). Inkubasi NHEK (Normal Human Epidermal Keratinocyte) dengan ATRA selama 24, 48, dan 72 jam merangsang masuknya gliserol, menunjukkan bahwa peningkatan gen AQP₃ dan ekspresi protein diikuti oleh peningkatan aktivitas biologis. Aplikasi topikal dari ATRA selama 24 jam pada kulit eksplan menginduksi ekspresi signifikan dari AQP₃ di epidermal kulit dan timbul *immunoreactivity* yang kuat di lapisan basal epidermis. Secara kolektif, hasil ini menunjukkan bahwa peningkatan ekspresi AQP₃ dan meningkatkan aktivitas biologis pada kulit manusia. (16) Pemaparan lapisan epidermis kulit manusia (kulit eksplan) dengan 0,05% ATRA selama 3 jam tidak memprovokasi variasi hasil ekspresi, terlihat dalam intensitas pewarnaan dan tidak memodifikasi AQP₃ lokalisasi di epidermis (Gambar 5e). Demikian pula, ketika ATRA dipaparkan selama 24 jam, tidak ada modifikasi *immunoreactivity* AQP₃ yang dapat diamati (Gambar 5g). Sebaliknya, ketika kulit eksplan dipaparkan dengan 0,05% ATRA selama 48 jam, peningkatan intensitas pewarnaan divisualisasikan pada semua lapisan epidermal. Selain itu, lapisan basal epidermis memamerkan label intraseluler yang luar biasa, menunjukkan bahwa AQP₃ yang baru disintesis dapat terakumulasi dalam sitoplasma sel basal (Gambar 5i). (16,19)



Gambar 5. Aplikasi topikal dari ATRA mengandung emulsi merangsang akumulasi dari AQP₃ immunoreactivity dalam eksplan kulit manusia. Untuk memvisualisasikan integritas jaringan, bagian kulit yang tidak diobati yang bernoda menggunakan Masson Trichrome (a-c). Eksplan kulit diobati dengan 5 ml plasebo (d, f, h) atau ATRA yang mengandung emulsi (e, g, i) selama 3 jam (d, e), 24 jam (f, g), dan 48 jam (h, i). Bagian kulit yang immunostained oleh kelinci antisera ditujukan terhadap AQP₃ (d-i). Bar ¼ 50 mm.

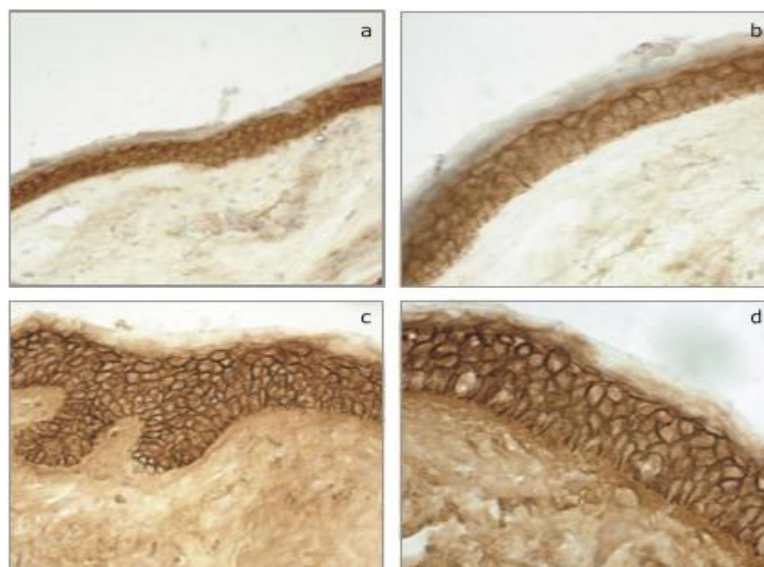
C. Semua *All trans retinoic acid* (ATRA) menghambat penurunan permeabilitas air dalam keratinosit kulit manusia akibat radiasi sinar UV

Salah satu karakteristik utama dari faktor ekstrinsik penuaan kulit disebabkan oleh radiasi sinar ultraviolet (UV) adalah dehidrasi kulit. Pergerakan air melintasi membran plasma terjadi secara difusi melalui *lipid bilayer* dan melalui *aquaporins* (AQPs). UV menginduksi *down-regulasi* AQP₃ dalam keratinosit kulit manusia. ATRA menginduksi ekspresi AQP₃, melemahkan efek UV *down-regulation* AQP₃ dan permeabilitas air. Efek UV yang menghasilkan AQP₃ *down-regulation* berperan dalam mengurangi permeabilitas air, penurunan migrasi sel, dan penyembuhan luka yang tertunda, dilemahkan oleh terapi ATRA. ATRA melindungi UV *induced down-regulation* AQP₃ dan penurunan permeabilitas air, pengurangan migrasi sel dan penundaan pada *in vitro* penyembuhan luka melalui transaktivasi EGFR (*Epidermal Growth Factor Receptor*) dan inhibisi pada ROS (*Reactive Oxygen Species*) dimediasi jalur MEK / ERK (*Ekstracellular Reactive Kinase*). Temuan

baru ini memberikan bukti untuk mendukung kemungkinan keterlibatan AQP₃ pada dehidrasi kulit diinduksi UV. (19) Retinol adalah salah satu bahan yang paling umum digunakan dalam kosmetik antipenuaan kulit. Salah satu bahan aktif retinol adalah *All trans retinoic acid* (ATRA). Aplikasi topikal ATRA meningkatkan perbaikan kerusakan in vivo kulit akibat paparan sinar UV, yang mengarah ke pembentukan kerut. Studi menunjukkan bukti lain bahwa aplikasi topikal dari retinol atau ATRA memiliki efek yang signifikan mengurangi *photoaging* akibat induksi UV, yaitu kerut, kehilangan air, serta memperlambat penyembuhan luka. (20)

D. Peningkatan ekspresi AQP₃ setelah induksi ekstrak *piptadenia colubrine*

Penggunaan zat aktif dari sumber-sumber alam khususnya tanaman, berpotensi efisien dalam mencegah gangguan fisiologis, terutama yang melibatkan estetika kulit. Di antara zat-zat tersebut, polisakarida yang berasal dari beragam dan karakteristik struktural telah dipelajari sebagai pengubah respon biologis. Dalam studi ini, pohon polongan asli dari hutan hujan Amerika Selatan *Piptadenia colubrina* Bth. (botani sinonim *Anadenanthera colubrina* [Vell.] Brenan), dikenal sebagai *Angico-branco*, digunakan sebagai sumber polisakarida dan keterlibatannya dalam hidrasi kulit dan integritas telah diselidiki. Ekspresi gen untuk AQP₃ diukur dengan *real-time* PCR, menggunakan model *in vitro* dari keratinosit manusia diinkubasi dengan ekstrak *hydroglycolic P. colubrina* (HEPC). Jumlah protein AQP₃ juga dikonfirmasi oleh imunohistokimia dalam eksplan kulit manusia. Selain itu uji klinis dilakukan untuk mengevaluasi efek dari gel krim yang mengandung HEPC pada indeks gliserol dan kapasitansi kulit (indeks korneometri). (20) Ekspresi AQP₃ dipelajari dengan pajanan kultur sel kulit dengan HEPC untuk periode waktu yang berbeda. Ekspresi mRNA AQP₃ dideteksi dengan *real-time* PCR. Ekspresi meningkat setelah inkubasi selama 2 jam, memuncak pada 6 jam, dan menurun ke tingkat basal setelah 48 jam (data tidak ditampilkan). Setelah waktu pengobatan standar 6 jam, ekspresi AQP₃ diukur dalam konsentrasi yang berbeda dari HEPC (2,5, 5, 10, dan 20 mg/mL). Konsentrasi 10 dan 20 mg / mL memicu peningkatan signifikan dalam ekspresi AQP₃ ($P < 0,01$). Untuk analisis imunohistokimia, biopsi lapisan kulit yang diperoleh dari pasien operasi bedah plastik dengan HEPC dalam konsentrasi 10 mg/mL selama 24 jam dan diinkubasi dengan antibodi poliklonal anti - AQP₃ komersial. Visualisasi menunjukkan peningkatan ekspresi AQP₃ dalam membran sel keratinosit dibandingkan dengan kelompok kontrol, yang bisa dikaitkan dalam tingkat tertentu, peningkatan transportasi AQP₃ ke fraksi membran. (20)



Gambar 6. Pengaruh HEPC (10 mg / mL) pada aquaporin-3 immunoreactivity dalam eksplan kulit manusia selama 24 jam. Bagian histologis *immunostained* oleh kelinci antiserum diarahkan terhadap AQP₃ dalam diobati (a, c) dan diobati (b, d) eksplan (20 dan 40 x perbesaran).

E. Pengaruh *Green Coffea Arabica L.seed oil* pada komponen matriks ekstraseluler dan ekspresi AQP₃ pada lapisan epidermis normal kulit manusia

Green Coffea arabica L.seed oil banyak digunakan dalam formulasi kosmetik, meskipun dampaknya pada sel-sel kulit manusia masih tidak jelas dan sebagian penelitian tidak dipublikasikan. Dalam penelitian ini, dievaluasi pengaruh efek *in vitro green coffea Arabica L.seed (C. arabica L.) oil* (GCO) pada sintesis kolagen, elastin, dan glikosaminoglikan (GAG) dan dalam perubahan *growth faktor - beta1* (TGF-beta1) dan *granulocyte macrophage colony stimulating factor* (GM-CSF) oleh fibroblast kulit manusia dan juga meneliti kemampuan GCO untuk meningkatkan ekspresi mRNA *aquaglycerolporins-3* (AQP₃) dalam kultur keratinosit dan kulit eksplan manusia. (21)

Fibroblas manusia diinkubasi selama 48 jam dengan beberapa konsentrasi GCO (3.12 , 6.25 , 12.5 , 25.0 dan 50.0 mg/mL). Untuk mengevaluasi ekspresi relative AQP₃, menggunakan *real-time polymerase chain reaction reverse* transkripsi, keratinosit diinkubasi selama 3-6 jam dengan konsentrasi optimal GCO 25,0 mg/mL. Biopsi kulit juga diinkubasi dengan GCO (25,0 mg/mL) dan dilakukan *immunostained* oleh antiserum terhadap AQP₃. (21)

Hasil penelitian menunjukkan bahwa inkubasi dengan GCO menghasilkan stimulasi tergantung dosis dalam sintesis kolagen, elastin, dan GAG, selain meningkatkan pelepasan faktor pertumbuhan TGF-beta1 dan GM-CSF. GCO juga menginduksi ekspresi mRNA AQP₃, yang mencapai tingkat hingga 6,5 kali lipat lebih tinggi daripada kontrol. (21)

F. Peran Ajurja Turkesnita pada Peningkatan Ekspresi AQP₃

Untuk mengetahui sintesis kolagen, elastin dan GAG fibroblast manusia diinkubasi selama 48 jam dengan beberapa konsentrasi GCO (3.12; 6.25; 12.5; 25.0; dan 50.0 mg/mL). Untuk mengevaluasi ekspresi AQP₃ relatif, menggunakan *real-time reverse transcription PCR*, keratinosit diinkubasi selama 3-6 jam dengan konsentrasi optimal GCO 25.0 mg/mL. Biopsi kulit juga diinkubasi dengan GCO (25.0 mg/mL) dan dilakukan *immunostained* oleh antiserum terhadap AQP₃. (21)

Hasil penelitian menunjukkan bahwa inkubasi fibroblast dengan GCO menghasilkan simulasi yang tergantung dosis dalam sintesis kolagen, elastin dan GAG. Selain meningkatkan pelepasan faktor pertumbuhan TGF-beta 1 dan GM-CSF. GCO juga menginduksi ekspresi mRNA AQP₃, pada keratinosit yang mencapai tingkat ekspresi hingga 6.5 kali lipat lebih tinggi daripada kontrol negatif yang tidak diberi perlakuan. (21)

4. KESIMPULAN DAN SARAN

- a. Pada penuaan kulit terjadi perubahan kadar kandungan air dalam lapisan epidermis dan fungsi barrier kulit sehingga timbul xerosis kutis, deskuamasi, meningkatnya kerapuhan kulit dan tertundanya penyembuhan luka.
- b. AQP₃ adalah protein utama yang berperan pada hidrasi kulit, pada keratinosit AQP₃ mempengaruhi hidrasi kulit melalui transportasi air dan gliserol yang berperan pada proses proliferasi dan diferensiasi keratinosit.
- c. Aktivasi AQP₃ oleh obat topikal bermanfaat dalam penyembuhan luka dan pengobatan penuaan dini, sehingga AQP₃ tampaknya menjadi protein kunci sebagai target untuk pengobatan di masa depan untuk mengatur hidrasi kulit terutama pada kulit kering.

REFERENSI

- ¹Verdier – Sevrain S, Bonte F. Skin hydration: a review on its molecular mechanism. *J CosmetDermatol.* 2007; 675 – 82.
- ²Verkman AS. Aquaporins at a glance. *J Cell Sci.* 2011; 124 (pt 13); 2107 – 2112.
- ³Jamot MB, Sougrat R, Tailhardat M et al. Expression and function of aquaporins in human skin is aquaporin-3 just a glycerol transporter. *BiochemBiophysActa.* 2006; 1758: 1034 – 42.
- ⁴Sougrat R, Morand M, Gondran C, et al. Functional expression of AQP₃ in human skin epidermis and reconstructed epidermis. *J Invest Dermatol.* 2002; 118: 678 – 685.
- ⁵Jamot MB, Daraspe J, Bonte F, et al. Skin aquaporins: function in hydration, wound healing, and skin epidermis homeostasis. *HandbExpPharmacol.* 2009; (190): 205-217.
- ⁶Ma T, Hara M, Sougrat R et al. Impaired stratum corneum hydration in mice lacking epidermal water channel aquaporin-3. *The J of Biological Chemistry.* 2002; 277: 17147 – 17153.
- ⁷Hara – Chikuma M, Verkman AS. Roles of aquaporin-3 in epidermis. *J Invest Dermatol.* 2008; 128: 2145-2151.
- ⁸Hara M, Verkman AS. Aquaporin-3 functions as a glycerol transporter in mammalian skin. *Biol Cell.* 2005; 97: 479-486.
- ⁹Wang F, Feng X-C, Li YM et al. Aquaporin as potential drug targets. *Acta Pharmacologica Sinica.* 2006; 27 (4): 395-401.
- ¹⁰Nakahigashi K, Kabashima K, Ikoma A *et al.* Upregulation of Aquaporin-3 Is Involved in Keratinocyte Proliferation and Epidermal Hyperplasia. *Journal of Invest Dermatol.* 2011; 131: 865-73.
- ¹¹Li J, Tang H, Hu X et al. Aquaporin-3 gene and protein expression in sun-protected human skin decreases with skin ageing. *Austr J Dermatol.* 2010; 51: 106 – 112.
- ¹²Cao C, Sun Y, Healey S et al. EGFR mediated expression of aquaporin-3 is involved in human skin fibroblast migration. *Biochem J.* 2006; 400: 225-234.
- ¹³Ma T, Hara M, Sougrat R et al. Membrane transport structure function and biogenesis: Impaired stratum corneum hydration in mice lacking epidermal water channel aquaporin-3. *J Biol Chem.* 2002, 277: 17147-17153.
- ¹⁴Mirza R, Hayasaka S, Kambe F et al. Increased expression of aquaporin-3 in the epidermis of DHCR 24 knockout mice. *Br J of Dermatol* 2008; 158: 679-684.
- ¹⁵Garcia N Gondran C, Merion G et al. Impact of AQP3 inducer treatment on cultured human keratinocytes ex vivo human skin and volunteers. *Int J CosmetSci.* 2011; 33: 432 – 42.
- ¹⁶Bellernere G, Von Steften O, Oddus T. Retinoid acid increase aquaporin 3 expression in normal human skin. *J Invest Dermatol.* 128; 542-8.
- ¹⁷Hara M, Verkman AS. Aquaporin-3 facilitates epidermal call migration and proliferation during wound healing. *J Mol Med.* 2008; 86: 221 – 231.
- ¹⁸Bovoy – Jamot M, Darasp J, Bonte F et all. Skin aquaporins ; function in hydration, wound hialing, and skin epidermis homeostasis. 205-2017.
- ¹⁹Cao C, Wan S, Jiang Q et al. All-trans retinoic and attenuates ultraviolet radiation induced down regulation of aquaporin 5 and water permeability. *J Cell Physiol.* 2008 ; 215 : 506-16.
- ²⁰Pereda M del C, Dieamant G dec, Eberlin S et al. Expression of differential genes involved in the maintenance of water balance in human skin by *Piptadenia colubrine* extract. *J CosmDermatol.* 2010; 9: 35 – 43.
- ²¹Pereda Md IC, Dieamant G de B, E berlin S rt al. Effect of green Coffea Arabica L.seed oil on extracellular matrix components and water – channel expression in in vitro and ex vivo human skin model. *J CosmDermatol.* 2009; 8: 56 – 62.