HUBUNGAN KUANTITATIF STRUKTUR SENYAWA N-(FENILKARBAMOTIOIL)-BENZAMIDA DAN TURUNANNYA TERHADAP AKTIVITAS ANTI TUBERKULOSIS SECARA IN SILICO

Luh Adi Kusuma Suardiani*1, Dini Kesuma²

¹Program Studi Magister Farmasi, Fakultas Farmasi, Universitas Surabaya ²Departemen Kimia Farmasi, Fakultas Farmasi, Universitas Surabaya *Email: luhadikusuma@gmail.com

Abstract

In silico study carried out on N-(phenylcarbamothioyl)-benzamide and its derivatives with prediction activity as anti tuberculosis. N- (phenylcarbamothioyl)-benzamide and its derivatives have the same pharmacophore and mechanism of action with Isoniazid which inhibits the enzyme inhA (PDB code: 2NV6). Analyzes the relationship of physicochemical properties (lipophilic, electronic, and steric) of N-(phenylcarbamothioyl)- benzamide and its derivatives to in silico prediction of activity, toxicity, and bioavailability as anti tuberculosis was carried out in order to obtain the best equation of quantitatif structure activity relationship (QSAR). The result of anti tuberculosis activity with the best QSAR equation is, Activity = -2,239 π 2 + 6,049 π - 2,917 σ + 3,267 Es - 78,090 (n = 20; r = 0,689; SE = 5,014; F = 3,382; Sig. = 0,037). The result of bioavailability with the best QSAR equation is, Bioavailability = -0,86 π 2 + 0,98 π - 2,34 σ + 89,78 (n = 20; r = 0,69; SE = 1,05; F = 4,80; Sig. = 0,01). The result of toxicity with the best QSAR equation is, Toxicity = 7,25 π 2 + 1,09 π + 9,59 Es + 2869,36 (n = 20; r = 0,66; SE = 12,70; F = 4,16; Sig. = 0,02). The results of this study concluded that anti tuberculosis activity was most influenced by lipophilic properties compared to steric and electronic properties.

Keywords: QSAR; In Silico; Anti Tuberculosis; Thiourea.

Abstrak

Penelitian secara in silico dilakukan terhadap senyawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunannya dengan prediksi aktivitas sebagai anti tuberkulosis. Senyawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunannya memiliki gugus farmakofor dan mekanisme kerja yang sama dengan Isoniazid yaitu menghambat enzim inhA (kode PDB: 2NV6). Analisis hubungan antara struktur, sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik, dan sterik) dari senyawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunanannya terhadap aktivitas, bioavailabilitas, dan toksisitas secara in silico sebagai anti tuberkulosis dilakukan agar diperoleh persamaan hubungan kuantitatif struktur aktivitas (HKSA) terbaik. Hasil prediksi aktivitas anti tuberkulosis dengan persamaan HKSA terbaik yaitu, Aktivitas = $-2,239 \pi 2 + 6,049 \pi - 2,917$ $\sigma + 3,267 \text{ Es} - 78,090 \text{ (n} = 20; \text{r} = 0,689; \text{SE} = 5,014; \text{F} = 3,382; \text{Sig.} = 0,037).$ Hasil prediksi bioavailabilitas dengan persamaan HKSA terbaik yaitu, Bioavailabilitas = $-0.86 \pi 2 + 0.98 \pi 2.34 \text{ } \sigma + 89.78 \text{ } (n = 20; r = 0.69; \text{SE} = 1.05; \text{F} = 4.80; \text{Sig.} = 0.01).$ Hasil prediksi toksisitas dengan persamaan HKSA terbaik yaitu, Toksisitas = $7.25 \pi 2 + 1.09 \pi + 9.59 \text{ Es} + 2869.36$ (n = 20; r = 0,66; SE = 12,70; F = 4,16; Sig. = 0,02). Hasil penelitian ini disimpulkan bahwa aktivitas anti tuberkulosis paling dipengaruhi oleh sifat lipofilik dibandingkan sifat sterik dan elektronik.

Kata Kunci: HKSA; In Silico; Anti Tuberkulosis; Tiourea.

1. PENDAHULUAN

Proses pengembangan obat baru dimulai menemukan senyawa dari penuntun memerlukan waktu sekitar sepuluh sampai empat belas tahun dengan biaya kurang lebih Rp 12 triliun. Upaya pengembagan obat secara coba-coba (trial and error) banyak dilakukan tanpa adanya desain yang memadai sehingga hasil yang diperoleh tidak sesuai dengan yang diharapkan atau kurang maksimal (Siswandono, 2016).

Upava vang dilakukan agar pengembangan obat baru dapat dilakukan dengan efisien yaitu dengan pendekatan sistem komputasi dan memanfaatkan sistem informasi untuk membentuk rancangan obat yang rasional yang disebut dengan in silico. In silico merupakan metode prediksi dengan memasukkan ligan menggunakan program tertentu secara komputerisasi. Metode in silico dilakukan dengan molecular docking vaitu suatu pemodelan molekul digunakan yang untuk mempelajari sifat molekul obat dan reseptor hingga memahami bagaimana aksi obat pada tingkat molekul dan atom dengan menggunakan simulasi dan prediksi proses interaksi obat-reseptor atau disebut dengan dengan bantuan komputer docking (Siswandono, 2016).

Metode in silico melalui molecular banyak dilakukan untuk docking mengembangkan obat-obat untuk penyakit kronis, salah satunya obat anti tuberkulosis. Tuberkulosis atau yang sering disebut dengan TB merupakan penyakit yang disebabkan oleh adanya infeksi dari bakteri Mycobacterium tuberculosis. TB selain dapat menyerang paru, juga dapat menyerang beberapa organ lain dalam tubuh manusia (Kementrian Kesehatan Republik Indonesia, 2015). World Health Organization (WHO) tahun 2015 menyatakan diperkirakan terdapat 9,6 juta kasus TB ditingkat dunia, sedangkan di Indonesia diperkirakan ada sekitar 1 juta kasus TB baru pertahun (Peraturan Menteri Kesehatan No. 67, 2016). Selain itu, Multidrug Resistant Tuberculosis (MDR-TB) di Indonesia cenderung meningkat setiap tahunnya, dimana Mycobacterium

tuberculosis resistensi terhadap rifampisin dan isoniazid dengan atau tanpa resistensi terhadap OAT lain (Kementrian Kesehatan Republik Indonesia, 2016). Kejadian TB yang sangat tinggi dapat disebabkan karena pengobatannya yang lama yaitu sekitar enam bulan menggunakan Obat Anti Tuberkulosis (OAT) sehingga terdapat pasien yang tidak patuh menggunakan obat. Hal ini dapat meningkatkan resiko Mycobacterium tuberculosis menjadi resisten terhadap OAT, salah satunya terhadap Isoniazid (Nugrahaeni dan Malik, 2015). Meningkatnya resiko resistensi dari penggunaan OAT sehingga membuat peneliti terus melakukan pengembangan, sintesis dan evaluasi terhadap tuberkulosis. Penelitian yang dilakukan oleh Khan bersama timnya pada tahun 2008 ditemukan bahwa urea memiliki aktivitas sebagai antibakteri. Selain itu mereka juga menemukan bahwa senyawa strukturnya mirip dengan urea yaitu tiourea memiliki aktivitas antibakteri yang lebih besar dibandingkan dengan urea (Khan et al., 2008). Pada tahun 2017, Ghorab dan timnva melakukan sintesis terhadap senyawa *N*-(2,6-dimetoksipirimidin-4-il)-4-(3-(aril)tioureido)-benzenesulfonamida dengan mensubstitusi lima belas substituen sehingga diperoleh dua turunan senyawa yang memiliki aktivitas paling poten sebagai anti tuberkulosis dengan nilai Minimum Inhibitory Concentration (MIC) 4-(3-benzo[1,3]dioksol-5-il tioureido)-N-(2,6-dimetoksipirimidin-4-il)benzenesulfonamida dengan nilai MIC yaitu 3,13 μg/mL dan N-(2.6dimetoksipirimidin-4-il)-4-(3-(4-morfolin-4-il-fenil)tioureido)- benzenesulfonamida dengan nilai MIC yaitu 6,25 µg/mL (Ghorab et al., 2017). Penelitian lain yang dilakukan oleh Dini Kesuma bersama timnya tahun 2018 memprediksi bahwa turunan dari senyawa N-(benzoil)-N'senyawa N-(3,4feniltiourea yaitu dimetilbenzoil)-N'-feniltiourea memiliki aktivitas sebagai anti kanker (Kesuma et al., 2018). Pada penelitian ini dilakukan analisis untuk mendapatkan persamaan terbaik hubungan kuantitatif struktur, sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik, dan sterik) dari senyawa N-(fenilkarbamotioil)-

benzamida (BFKT) dan turunanannya terhadap prediksi bioavailabilitas, aktivitas, dan toksisitas secara in silico sebagai anti tuberkulosis menggunakan Isoniazid sebagai senyawa pembanding dan enzim inhA (kode PDB: 2NV6) sebagai target biologis. Isoniazid dipilih sebagai senyawa pembanding karena merupakan OAT lini pertama yang paling sering digunakan dan memiliki gugus karbonil dan amin yang juga terdapat dalam senyawa BFKT. Sedangkan enzim inhA dengan kode 2NV6 dipilih karena memiliki ligan yaitu Isonikoinat asil-NAD yang merupakan senyawa hasil metabolisme Isoniazid yang berikatan dengan NAD (Nikotinamida Adenosin Dinukleotida).

2. METODE

a) Alat dan Bahan

Pada penelitian ini dibutuhkan suatu makromolekul sebagai target biologis vaitu enzim inhA yang diunduh di Protein Data Bank (PDB) dengan link (www.pdg.org) dengan PDB 2NV6 serta struktur dua dimensi dan tiga dimensi dari senyawa BFKT dan turunannya serta Isonikotinat asil-NAD. Alat yang digunakan pada penelitian ini yaitu perangkat komputer merek ASUS dengan Intel AMD A10 untuk menginstal program yang dilakukan untuk proses in silico. Program ChemBioDraw Ultra 12.0.2 untuk menggambar struktur dua dimensi senyawa **BFKT** dan turunannya. Program ChemBio3D Ultra 12.0.2 untuk menggambar struktur tiga dimensi senyawa BFKT dan turunannya. Program Molegro Virtual Docker 5.0 untuk molecular docking. Prediction of Activity Spectra for Substances Online (PASS Online) untuk memprediksi aktivitas biologis awal dari suatu senyawa. pkCSM untuk memprediksi bioavailabilitas (ADME) dan sifat fisika kimia berdasarkan Hukum Lima Lipinski. Prediction of Toxicity (ProTox) untuk memprediksi toksisitas. Program Statistical Package for the Social Sciences (SPSS) versi 24 untuk analisis statistik.

b) Parameter Uji

Parameter yang diamati dalam penelitian ini yaitu parameter sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik dan sterik), parameter aktivitas. parameter bioavailabilitas, dan parameter toksisitas. Parameter sifat fisika kimia meliputi parameter sifat lipofilik yaitu π dan Calculated log P (Clog P), parameter elektronik yaitu σ dan Etot, serta parameter sterik vaitu Calculated Molar Refracticity (CMR) dan Es. Parameter aktivitas ditunjukkan oleh nilai rerank score dan parameter RMSD. bioavailabilitas dituniukkan oleh nilai intestinal absorption (human), sedangkan parameter toksisitas ditunjukkan oleh nilai LD₅₀.

c) Prosedur Kerja

Prosedur kerja dalam penelitian ini dimulai dengan menggambarkan struktur dua dimensi dari senyawa BFKT dan turunannya menggunakan program ChemBioDraw Ultra 12.0.2 yang diikuti dengan mencari data sifat fisika kimia dari **BFKT** senyawa dan turunannya menggunakan program yang sama. Selanjutnya dilakukan prediksi awal untuk mengetahui apakah senyawa BFKT dan turunannya memiliki aktivitas sebagai anti tuberkulosis tidak dengan atau menggunakan PASS Online. Langkah berikutnya, menggambar struktur tiga dimensi senyawa BFKT dan turunannya menggunakan program ChemBio3D Ultra 12.0.2 yang diikuti dengan mencari model struktur tiga dimensi yang paling stabil yang dilakukan dengan Minimize Energy menggunakan program yang Selanjutnya menginteraksikan senyawa BFKT dan turunannya dengan enzim inhA menggunakan program Molegro Virtual Docker 5.0, kemudian mencari data toksisitas senyawa BFKT dan turunannya menggunakan ProTox yang diakses secara online dan mencari data bioavalabilitas senyawa BFKT dan turunannya secara online menggunakan pkCSM yang diikuti mencari data sifat fisika kimia berdasarkan Hukum Lima Lipinski menggunakan program yang sama. Setelah semua data parameter uji diperoleh, selanjutnya dilakukan analisis data menggunakan program statistik SPSS. Program SPSS digunakan untuk mendapatkan persamaan hubungan kuantitatif struktur aktivitas dari senyawa BFKT dan turunannya.

3. HASIL DAN PEMBAHASAN

Struktur dari senyawa BFKT sebagai senyawa penuntun atau senyawa induk dan Isoniazid yang dalam bentuk aktifnya yaitu Isonikotinat asil-NAD sebagai senyawa pembanding dapat dilihat pada gambar 1.

Gambar 1. Struktur *N*-(fenilkarbamotioil)benzamida (a), Isoniazid (b), dan Isonikotinat asil-NAD (c)

Turunan dari senyawa **BFKT** ditentukan berdasarkan metode pendekatan Topliss dengan memasukkan 26 substituen ke senyawa induk yaitu 4-Cl; 3,4-Cl2; 4-Cl, 3-CF3; 4-NO2, 3-CF3; 4-CF3; 4-Br; 4-I; 2,4-Cl2; 4-NO2; 4-CH3; 3-Cl; 3-N(CH3)2); 3-CH3; 2-Cl; 2-CH3; 2-OCH3; 4-F; 4-C(CH3)3; 3-CF3; 3,5-Cl2; 4- OCH3; 4-N(CH3)2: 4-NH2: 4-OH: 4-OCH(CH3)2: 3-CH3, 4-N(CH3)2 (Siswandono, 2016). Dari 26 subtituen tersbut hanya 19 yang dipilih, hal itu dikarenakan subtituen 4-CH3; 3-CH3; 2-CH3; dan 3-CH3, 4-N(CH3)2 memiliki niali Es yaitu nol, sedangkan 3-N(CH3)2; 4-N(CH3)2; dan 4-OCH(CH3)2 tidak memiliki nilai Es sehingga hal ini akan mempengaruhi hasil analisis regresi. Jadi subtituen yang digunakan vaitu 4-Cl: 3.4-Cl2: 4-Cl. 3-CF3: 4-NO2, 3-CF3; 4-CF3; 4-Br; 4-I; 2,4-Cl2; 4-NO2; 3-C1; 2-C1; 2-OCH3; 4-F; 4-C(CH3)3; 3-CF3; 3,5-Cl2; 4-OCH3; 4-NH2; 4-OH. Isoniazid dipilih sebagai senyawa pembanding karena merupakan OAT lini pertama yang paling sering digunakan dan memiliki gugus karbonil dan amin yang juga terdapat dalam senyawa BFKT.

Makromolekul yang digunakan sebagai target biologis dari senyawa uji yaitu enzim inhA. Enzim inhA yang dipilih memiliki kode 2NV6 dipilih karena memiliki ligan yaitu Isonikoinat asil-NAD yang merupakan senyawa hasil

metabolisme Isoniazid yang berikatan dengan NAD (Nikotinamida Adenosin Dinukleotida).

3.1. Prediksi Aktivitas

Hasil prediksi aktivitas dari senyawa senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunannya secara online menggunakan PASS (*Prediction of Activity Spectra for Substances*) online dapat dilihat pada tabel 1.

Tabel 1. Prediksi Senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan

		Turun	annya	
No	Senyawa	Pa	Pi	Aktivitas
1	BFKT	0,648	0,005	Anti
				tuberkulosis
2	4-Cl-	0,623	0,005	Anti
	BFKT			tuberkulosis
3	3,4-Cl2-	0,588	0,006	Anti
	BFKT			tuberkulosis
4	3-CF3-4-	0,458	0,018	Anti
	Cl-BFKT			tuberkulosis
5	3-CF3-4-	0,543	0,009	Anti
	NO2-			tuberkulosis
	BFKT			
6	4-CF3-	0,551	0,008	Anti
_	BFKT	0.502	0.004	tuberkulosis
7	4-Br-	0,703	0,004	Anti
0	BFKT	0.700	0.004	tuberkulosis
8	4-I-BFKT	0,700	0,004	Anti
0	2.4.612	0.520	0.010	tuberkulosis
9	2,4-Cl2-	0,530	0,010	Anti
10	BFKT	0.755	0,004	tuberkulosis
10	4-NO2- BFKT	0,755	0,004	Anti tuberkulosis
11	4-NO2-	0,612	0,005	
11	BFKT	0,012	0,003	Anti tuberkulosis
12	2-Cl-	0,528	0,010	Anti
12	BFKT	0,328	0,010	tuberkulosis
13	2-OCH3-	0,617	0,005	Anti
13	BFKT	0,017	0,005	tuberkulosis
14	4-F-BFKT	0,544	0,009	Anti
1.		0,5 1 1	0,000	tuberkulosis
15	4-	0,564	0,007	Anti
	C(CH3)3-	0,00	-,,	tuberkulosis
	BFKT			
16	3-CF3-	0,535	0,009	Anti
	BFKT	,	,	tuberkulosis
17	3,5-Cl2-	0,613	0,005	Anti
	BFKT		-	tuberkulosis
18	4-OCH3-	0,624	0,005	Anti
	BFKT			tuberkulosis
19	4-NH2-	0,720	0,004	Anti
	BFKT			tuberkulosis
20	4-OH-	0,673	0,004	Anti
	BFKT			tuberkulosis

Keterangan: BFKT= *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida

Dari hasil prediksi aktivitas menggunakan PASS online, senyawa **BFKT** dan turunannya diprediksi memiliki aktivitas sebagai anti tuberkulosis. Senyawa BFKT dan seluruh turunannya memiliki nilai Probably to be active (Pa) > Probably to be inactive (Pi).

3.2. Parameter Fisika Kimia

Parameter sifat fisika kimia dapat diperoleh dengan menggunakan beberapa program, antara lain ChemBioDraw Ultra 12.0.2 dari CambridgeSoft® digunakan untuk mendapatkan parameter sifat fisika kimia senyawa yaitu parameter ClogP dan CMR. Program ChemBio3D Ultra 12.0.2 dari CambridgeSoft® digunakan untuk mendapatkan parameter Etot. Parameter sifat fisika kimia lain seperti parameter π Hansch, o Hammet, dan Es Taft dapat diperoleh dengan menggunakan tabel Hansch. Hasil pencarian parameter sifat senyawa *N*fisika kimia (fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunannya dapat dilihat lampiran 1.

3.3. Parameter Biovaibilitas

pkCSM merupakan program online yang digunakan untuk mendapatkan parameter bioavailabilitas berupa intestinal absorption (human). Hasil penentuan parameter bioavailabilitas dari Isoniazid dan senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)- benzamida beserta turunannya dapat dilihat pada lampiran 2.

Bioavailabilitas merupakan suatu pengukuran laju dan jumlah obat yang aktif terapetik yang mencapai sirkulasi sistemik (Shargel et al., 2012). pkCSM merupakan program online digunakan untuk mendapatkan parameter bioavailabilitas berupa intestinal absorption (human). Dari hasil analisis diperoleh bahwa nilai intestinal absorption (human) tertinggi ditunjukkan oleh senyawa 4- OCH3-BFKT yaitu 91,31%. Sedangkan Isoniazid memiliki nilai yang lebih rendah yaitu 75,65%, dimana senyawa BFKT dan semua turunannya memiliki nilai intestinal absorption (human) lebih besar dibandingkan Isoniazid. Jadi senyawa

BFKT dan turunannya diprediksi memiliki bioavailabilitas lebih besar dibandingkan Isoniazid.

3.4. Parameter Aktivitas

Dalam proses molecular docking dapat digunakan suatu program yaitu Molegro Virtual Docker atau yang disingkat MVD. Beberapa parameter yang menggambarkan aktivitas dari senyawa uji dapat diperoleh dari program MVD yaitu Root Mean Square Deviation (RMSD), Hbond, Moldock Score, dan Rerank Score (Molegro Virtual Docker, Parameter aktivitas 2008). yang ditunjukkan dengan nilai Rerank Score senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)benzamida beserta turunannya dan Isonikotinat asil-NAD dapat dilihat pada lampiran 3.

Moldock Score menggambarkan skor energi yang digunakan selama proses docking. Rerank Score merupakan suatu parameter yang menunjukkan energiyang didapat setelah dilakukan perankingan kembali. RMSD merupakan indikator reliabilitas. Hoond merupakan energi ikatan hidrogen antara protein dan ligan. Dalam hal ini Rerank Score dan RMSD digunakan untuk menggambarkan parameter aktivitas dikarenakan Rerank Socre merupakan parameter scoring yang faktor kesalahannya sudah diminimalkan. Sedangkan **RMSD** menggambarkan reliabilitas dari hasil yang diperoleh (Wenas, 2015).

Pada penelitian ini diperoleh nilai RMSD yaitu 1,80Å, dimana jika nilai RMSD kurang dari 2Å maka proses docking memiliki reliabilitas baik dan validitas yang tinggi sehingga suatu senyawa dapat dipercaya memiliki aktivitas biologis tertentu. Jadi hasil dari proses docking memiliki reliabilitas dan validitas yang baik. Sedangkan nilai Rerank Score yang terbaik atau terendah didapatkkan dari senyawa 3-CF3-4-NO2-BFKT dengan nilai Rerank Score -89,69 kkal/mol dibandingkan dengan senyawa pembanding vaitu Isonikotinat asil-NAD denga nilai Rerank Score -142,69 kkal/mol. Semakin rendah nilai Rerank Score menunjukkan aktivitas biologis yang dihasilkan semakin baik dikarenakan energi yang dibutuhkan oleh senyawa untuk berikatan dengan enzim inhA semakin

3.5. Parameter Toksisitas

Parameter LD₅₀ dapat diperoleh dengan menggunakan program *online* yaitu ProTox. Semakin kecil nilai LD₅₀ yang diperoleh maka senyawa tersebut semakin toksik. Parameter toksisitas dari senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta turunannya dan Isoniazid dapat dilihat pada lampiran 4.

Definisi dari masing-masing kelas toksisitas yaitu: Kelas 1 : fatal jika tertelan (LD50 \leq 5 mg/kg). Kelas 2 : fatal jika tertelan (5 < LD50 \leq 50 mg/kg). Kelas 3 : toksik jika tertelan (50 < LD50 \leq 300 mg/kg). Kelas 4 : berbahaya jika tertelan (300 < LD50 \leq 2000 mg/kg). Kelas 5 : kemungkinan berbahaya jika tertelan (2000 < LD50 \leq 5000 mg/kg). Kelas 6 : tidak toksik (LD50 > 5000 mg/kg) (Drwal et al., 2014).

Parameter toksisitas ditunjukkan dengan nilai LD₅₀ atau Lethal dose 50 nilai yang berarti suatu yang menunjukkan besarnya dosis yang dapat menyebabkan setengah atau 50% dari hewan uji mati (Gatne et al., 2015). Parameter LD₅₀ dapat diperoleh dengan menggunakan program online yaitu ProTox. Semakin kecil nilai LD₅₀ yang diperoleh maka senyawa tersebut semakin toksik (Gatne et al., 2015). Dari hasil analisis diperoleh bahwa senyawa BFKT dan 14 turunannya memiliki nilai LD₅₀ yaitu 2885 mg/kg dan 5 turunan lainnya memiliki nilai LD50 yaitu 2850 mg/kg serta berada di kelas 5. Sedangkan Isoniazid memiliki nilai LD₅₀ sebesar 133 mg/kg dengan kelas toksisitas yaitu kelas 6. Dimana kelas 5 menunjukkan suatu senyawa kemungkinan berbahaya jika tertelan, sedangkan kelas 3 menunjukkan toksik jika tertelan. Jadi senyawa BFKT dan turunannya diprediksi lebih aman dibandingkan Isoniazid.

3.6. Interaksi Senyawa dengan Makromolekul

Ikatan senyawa dengan asam amino dari enzim inhA dapat diperoleh dengan menggunakan *Molegro Virtual Docker*. Interaksi antara senyawa dengan asam amino reseptor akan ditampilkan menjadi menjadi 3 bagian yaitu ikatan hidrogen, interaksi elektrostatik, dan interaksi sterik. Hasil interaksi senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta turunannya dan Isoniazid dengan enzim inhA dapat dilihat pada lampiran 5.

Ikatan senyawa dengan makromolekul terjadi ketika senyawa yang berperan sebagai ligan berikatan dengan asam amino yang menyusun enzim inhA. Ikatan kimia yang terlibat dalam proses docking senyawa BFKT beserta turunannya dan Isonikotinat asil-NAD dengan enzim inhA pada penelitian ini adalah ikatan hidrogen dan interaksi sterik tanpa adanya interaksi elektrostatik. Ikatan hidrogen dan sterik memiliki pengaruh besar terhadap ikatan senyawa BFKT dan turunannya dengan asam amino pada enzim inhA. Semakin banyak jumlah ikatan hidrogen dan ikatan sterik antara senyawa uji dan enzim inhA, maka diprediksi ikatan antara senyawa uji dan enzim inhA semakin stabil.

Pada penelitian ini, ikatan hidrogen yang terlibat dalam interaksi antara senyawa BFKT dan turunannya dengan enzim inhA lebih sedikit dibandingkan antara Isonikotinat asil-NAD dengan enzim inhA yaitu hanya Ile194. Sedangkan ikatan hidrogen yang terlibat dalam interaksi Isonikotinat asil-NAD dengan enziminhA yaitu Lys165, Ile21, Ile95, Ile194, Ser20, Met147, Gly14, Gly96, Val65, Asp64.

Asam amino yang terlibat dalam interaksi sterik antara enzim inhA dengan senyawa BFKT dan beberapa turunannya lebih banyak dibandingkan dengan Isonikotinat asil-NAD dengan enzim inhA. Didapatkan enam jumlah ikatan asam amino paling banyak yang terlibat antara interaksi senyawa uji dengan enzim inhA melalui interaksi sterik yaitu pada senyawa 3,4-Cl2-BFKT dan 3-CF3-4-Cl-BFKT yang sama-sama mengikat Ile194,

Pro193, Phe149, Lys165, Asp148, Ala191; 3-CF3-4-NO2-BFKT mengikat Ile194, Pro193, Phe149, Asp148, Ala191, Gly192; 4-CF3-BFKT dan 4-C(CH3)3-BFKT yang sama-sama mengikat Ile194, Pro193, Phe149, Lys165, Asp148, Met147; dan 4-NO2-BFKT mengikat Ile194, Pro193, Phe149, Lys165, Asp148, Tyr158.

Selain itu, terdapat tujuh senyawa uji yang mengikat lima jenis asam amino melalui interaksi sterik yaitu 4-Cl-BFKT, 4-Br-BFKT, 4-I-BFKT, dan 4-OCH3- BFKT yang sama-sama mengikat Ile194, Pro193, Phe149, Lys165, Asp148. 3- Cl-BFKT, 3-CF3-BFKT, dan 3,5-Cl2-BFKT yang sama-sama mengikat Ile194, Pro193, Phe149, Asp148, Ala191.

Terdapat lima senyawa uji yang mengikat empat jenis asam amino melalui interaksi sterik yaitu BFKT mengikat Ile194, Pro193, Phe149, dan Tvr158, 2,4-Cl2-BFKT dan 4-OH-BFKT yang sama-sama mengikat Ile194. Pro193, Phe149, Lys165, 2-OCH3-BFKT mengikat Ile194, Phe149, Glv192. Ala191. 4-F- BFKT yang mengikat Ile194. Pro193. Phe149, Asp148. Terdapat dua senyawa uji yang mengikat tiga jenis asam amino melalui interaksi sterik yaitu 2-Cl-BFKT dan 4-NH2-BFKT yang sama-sama mengikat Ile194, Pro193, Phe149.

Jumlah asam amino yang terlibat dalam interaksi sterik antara Isonikotinat asil-NAD dengan enzim inhA yaitu empat jenis asam amino, diantaranya Ile194, Gly14, Asp148, Ala191. Jenis asam amino yang terlibat dalam interaksi antara senyawa BFKT dan turunannya dengan enzim inhA tidak jauh berbeda dengan jenis asam amino yang terlibat dalam interaksi antara Isonikotinat asil-NAD dengan enzim inhA, dimana senyawa **BFKT** beserta turunannya dan Isonikotinat asil-NAD sama-sama Ile194. mengikat Ala191, Asp148, Lys165, dan Met147 sehingga senyawa dan turunannya diprediksi memiliki mekanisme anti tuberkulosis yang mirip dengan Isoniazid yang dalam bentuk aktifnya yaitu Isonikotinat asil-NAD terhadap enzim inhA.

3.7. Analisis Hukum Lima Lipinski

Proses *molecular docking* tidak melibatkan parameter lipofilik. Untuk mendapatkan parameter lipofilik dilakukan analisis menggunakan Hukum Lima Lipinski (Siswandono, 2016). Hasil analisis sifat fisika kimia menurut Hukum Lima Lipinski dari senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta turunannya dan Isonikotinat asil-NAD dapat dilihat pada lampiran 6.

Proses docking menggambarkan bahwa suatu obat atau senyawa sudah masuk ke sistemik dan akan berikatan dengan target biologisnya. Dalam proses docking hanya melibatkan dua parameter fisika kimia yaitu elektronik dan sterik tanpa melibatkan parameter lipofilik. Hal itu dikarenakan parameter lipofilik mempengaruhi proses penembusan membran sebelum obat atau senyawa masuk ke sistemik. Maka dari itu, parameter lipofilik dianalisis menggunakan Hukum Lima Lipinski yang menyatakan bahwa senyawa akan sulit diabsorpsi dan permeabilitasnya rendah apabila berat molekulnya lebih besar dari 500; mempunyai nilai log koefisien partisi oktanol/air (log P) lebih besar +5; mempunyai ikatan-H donor yang dinyatakan dengan jumlah gugus O-H dan N-H lebih besar 5; mempunyai ikatan-H aseptor yang dinyatakan dengan jumlah atom O dan N lebih besar 10 (Siswandono, 2016).

Dari hasil analisis parameter lipofilik Hukum Lima Lipinski menurut mengggunakan pkCSM, dimana senyawa BFKT beserta turunannya memenuhi semua ketentuan. Maka dari itu, dapat diprediksi bahwa senvawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta turunannya memiliki kemampuan menembus membran yang baik sehingga absopsinya juga baik.

3.8. Correlation Matrix

Setelah mendapatkan semua data dari parameter uji, kemudian data tersebut diolah menggunakan program analisis statistik yaitu *IBM*®*SPSS*®

untuk menguji hipotesa penelitian melalui hubungan korelasi yang disebut dengan *Correlation Matrix*. Hasil *correlation matrix* senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunannya dapat dilihat pada lampiran 7.

Uji korelasi yang digunakan pada penelitian ini yaitu correlation matrix untuk menganalisis adanya hubungan linier antara variabel bebas dan variabel tergantung. Hasil dari uii korelasi menggunakan correlation matrix dapat bernilai positif atau negatif. Hasil korelasi bernilai positif berarti bahwa hubungan variabel penelitian tersebut searah, dimana apabila variabel bebas memiliki nilai yang besar maka variabel tergantung juga akan memiliki nilai yang besar. Sedangkan hasil korelasi bernilai negatif berarti bahwa hubungan antara variabel penelitian tersebut berlawanan, dimana apabila variabel bebas memiliki nilai yang besar maka variabel tergantung akan memiliki nilai yang kecil dan demikian sebaliknya (Pramesti, 2015).

Hasil analisis data dengan uji korelasi didapat bahwa σ berpengaruh secara signifikan pada $p \leq 0.05$ terhadap bioavailabilitas dengan nilai korelasi *Pearson* sebesar - 0.528 dan nilai signifikansi 0.017. Es berpengaruh secara signifikan pada $p \leq 0.05$ terhadap aktivitas anti tuberkulosis dengan nilai korelasi *Pearson* sebesar 0.474 dan nilai signifikansi 0.035. Es berpengaruh secara signifikan pada $p \leq 0.05$ terhadap toksisitas dengan nilai korelasi *Pearson* sebesar 0.452 dan nilai signifikansi 0.045.

3.9. Analisis Regresi

Setelah dilakukannya analisis data dengan uji korelasi, maka proses analisis dilanjutkan dengan melakukan analisis regresi. Analisis regresi dilakukan terhadap semua parameter uji dengan menggunakan satu parameter, dua parameter, dan tiga parameter.

Analisis regresi yang pertama dilakukan yaitu antara parameter fisika kimia terhadap parameter aktivitas anti tuberkulosis. Dari hasil analisis regresi diperoleh dua puluh dua persamaan, namun tidak semua persamaan menunjukkan hasil yangsignifikan. Untuk hasil analisis regresi satu parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik yaitu Es memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Dari persamaan linier tersebut, aktivitas anti tuberkulosis dipengaruhi oleh parameter sterik (Es). Nilai dari parameter sterik (Es) searah dengan aktivitas anti tuberkulosis, dimana semakin besar nilai parameter sterik (Es) maka aktivitas anti tuberkulosis yang dihasilkan juga semakin besar.

Hasil analisis regresi dua parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik (π dan π^2) dan parameter sterik (Es) memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Aktivitas =
$$-1,470 \pi^2 + 4,87 3\pi + 3,924 \text{ Es} - 78,786$$
.
(n = 20; r = 0,676; SE = 4,935; F = 4,480; Sig. = 0,018)

Dari persamaan non linier tersebut, aktivitas anti tuberkulosis lebih besar dipengaruhi oleh parameter lipofilik (π) kemudian diikuti secara berurutan oleh parameter sterik (Es) dan parameter lipofilik (π^2). Hal ini dikarenakan nilai parameter lipofilik (π) lebih besar dibandingkan parameter sterik (Es) dan parameter lipofilik (π^2). Nilai dari parameter lipofilik (π) dan parameter sterik (Es) searah dengan aktivitas anti tuberkulosis, dimana semakin besar nilai parameter lipofilik (π) dan parameter (Es) maka aktivitas sterik anti tuberkulosis dihasilkan akan yang semakin besar. Sedangkan nilai dari parameter lipofilik (π^2) berlawanan dengan aktivitas anti tuberkulosis, dimana semakin rendah nilai dari parameter (π^2) lipofilik maka aktivitas tuberkulosis akan semakin besar.

Hasil analisis regresi tiga parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik (π dan π^2), parameter elektronik (σ), dan parameter sterik (Es) memberikan hasil

yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Aktivitas =
$$-2,239 \pi^2 + 6,049 \pi - 2,917 \sigma + 3,267 \text{ Es} - 78,090$$

$$(n = 20; r = 0.689; SE = 5.014; F = 3.382; Sig. = 0.037)$$

Dari persamaan non linier tersebut, aktivitas anti tuberkulosis lebih besar dipengaruhi oleh parameter lipofilik (π) kemudian diikuti secara berurutan oleh parameter sterik (Es), parameter elektronik (σ), dan parameter lipofilik (π^2) . Hal ini dikarenakan nilai parameter lipofilik (π) lebih besar dibandingkan dengan parameter sterik (Es), parameter elektronik (σ), dan parameter lipofilik (π^2) . Nilai dari parameter lipofilik (π) dan parameter sterik (Es) searah dengan anti tuberkulosis, aktivitas dimana semakin besar nilai paramerer lipofilik (π) dan parameter sterik (Es) maka aktivitas anti tuberkulosis yang dihasilkan akan semakin besar. Sedangkan nilai dari parameter elektronik (σ) dan parameter lipofilik (π^2) berlawanan dengan aktivitas, dimana semakin rendah nilai parameter elektronik (σ) dan parameter lipofilik (π^2) maka aktivitas anti tuberkulosis vang dihasilkan akan semakin besar.

Setelah diperoleh persamaan HKSA terbaik dari satu, dua, dan tiga parameter maka disimpulkan bahwa persamaan HKSA terbaik diperoleh dari adanya pengaruh tiga parameter. Pemilihan persamaan HKSA terbaik didasarkan karena persamaan tersebut memiliki nilai signifikansi ≤ 0.05 serta nilai r yang paling mendekati 1. Jadi untuk mendapatkan aktivitas anti tuberkulosis yang optimal perlu memperhatikan paramerer lipofilik (π) , parameter sterik (Es), parameter elektronik (σ) , dan parameter lipofilik (π^2) .

Setelah dilakukan analisis antara parameter fisika kimia terhadap parameter aktivitas anti tuberkulosis, maka selanjutnya dilakukan analisis antara parameter fisika kimia terhadan parameter bioavailabilitas. Dari hasil analisis regresi diperoleh dua puluh dua persamaan, namun tidak semua persamaan menunjukkan hasil yang signifikan. Untuk hasil analisis regresi satu parameter diperoleh bahwa parameter elektronik yaitu σ memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut :

Bioavailabilitas = -1,548
$$\sigma$$
 + 89,348 (n = 20; r = 0,528; SE = 1,162; F = 6,966; Sig. = 0.017)

Dari persamaan linier tersebut, bioavailabilitas dipengaruhi oleh parameter elektronik (σ). Nilai dari parameter elektronik (σ) berlawanan dengan bioavailabilitas, dimana semakin rendah nilai parameter elektronik (σ) maka bioavailabilitas yang dihasilkan akan semakin besar. Hasil analisis regresi dua parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik (π dan π^2) dan parameter elektronik (σ) memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Bioavailabilitas =
$$-0.867 \pi^2 + 0.985 \pi - 2.379 \sigma + 89.788$$

(n = 20; r = 0.688; SE = 1.054; F = 4.794; Sig. = 0.014)

persamaan non tersebut, bioavailabilitas lebih besar dipengaruhi oleh paramerer elektronik (σ), kemudian diikuti secara berurutan oleh parameter lipofilik (π) dan parameter lipofilik (π^2). Hal ini dikarenakan nilai elektronik (σ), lebih besar dibandingkan parameter lipofilik (π) dan parameter lipofilik (π^2) . Nilai dari paramerer elektronik (σ) dan parameter lipofilik (π^2) berlawanan dengan bioavailabilitas. dimana semakin rendah nilai paramerer elektronik σ dan parameter lipofilik (π^2) maka bioavailabilitas yang dihasilkan akan semakin besar. Sedangkan nilai dari parameter lipofilik (π) searah dengan bioavailabilitas, dimana semakin besar nilai parameter lipofilik (π) maka bioavailabilitas yang dihasilkan akan semakin besar.

Hasil analisis regresi tiga parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik (π dan π^2), parameter elektronik (σ), dan parameter sterik (Es) memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Bioavailabilitas = $-0.996 \pi^2 + 1.092 \pi - 2.806 \sigma - 0.272 \text{ Es} + 89.932$ (n = 20; r = 0.704; SE = 1.064; F = 3.692; Sig. = 0.028)

Dari persamaan non linier tersebut, bioavailabilitas lebih besar dipengaruhi oleh paramerer elektronik (σ), kemudian diikuti secara berurutan oleh parameter lipofilik (π), parameter lipofilik (π^2), dan parameter sterik (Es). Hal ini dikarenakan nilai paramerer elektronik (σ) lebih besar dibandingkan parameter lipofilik (π) , parameter lipofilik (π^2), dan parameter sterik (Es). Nilai dari paramerer elektronik (σ) dan parameter sterik (Es) berlawanan dengan bioavailabilitas, dimana semakin rendah nilai paramerer elektronik (σ) dan parameter sterik (Es) maka bioavailabilitas yang dihasilkan akan semakin besar. Sedangkan nilai dari parameter lipofilik (π dan π^2) searah dengan bioavailabilitas, dimana semakin besar nilai parameter lipofilik (π dan π^2) maka bioavailabilitas yang dihasilkan akan semakin besar.

Setelah diperoleh persamaan HKSA terbaik dari satu, dua, dan tiga parameter maka disimpulkan bahwa persamaan HKSA terbaik diperoleh dari adanya pengaruh tiga parameter. Pemilihan persamaan HKSA terbaik didasarkan karena persamaan tersebut memiliki nilai signifikansi $\leq 0,05$ serta nilai r yang paling mendekati 1. Jadi untuk mendapatkan bioavailabilitas yang optimal perlu memperhatikan parameter lipofilik (π dan π^2), parameter elektronik (σ), dan parameter sterik (Es).

Parameter yang selanjutnya dianalisis yaitu antara parameter fisika kimiaterhadap parameter toksisitas. Dari hasil analisis regresi diperoleh dua puluh dua persamaan, namun tidak semua persamaan menunjukkan hasil yang signifikan. Untuk hasil analisis regresi satu parameter diperoleh bahwa parameter sterik yaitu Es memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

```
Toksisitas = 7,134 Es + 2876,749
(n = 20; r = 0,452; SE = 14,249; F = 4,624; Sig. = 0,045)
```

Dari persamaan linier tersebut, toksisitas dipengaruhi oleh parameter sterik (Es). Nilai dari parameter sterik (Es) searah dengan toksisitas, dimana semakin besar nilai parameter sterik (Es) maka toksisitas yang dihasilkan akan semakin besar.

Hasil analisis regresi dua parameter diperoleh bahwa parameter lipofilik (π dan π^2) dan parameter sterik (Es) memberikan hasil yang signifikan yang dinyatakan dalam persamaan berikut :

Toksisitas = 7,253 π^2 + 1,092 π + 9,589 Es + 2869,360 (n = 20; r = 0,662; SE = 12,704; F = 4,155; Sig. = 0,024)

Dari persamaan non linier tersebut, toksisitas lebih besar dipengaruhi oleh paramerer sterik (Es), kemudian diikuti secara berurutan oleh parameter lipofilik (π^2) dan parameter lipofilik (π) . Hal ini dikarenakan nilai paramerer sterik (Es) lebih besar dibandingkan parameter lipofilik (π^2) dan parameter lipofilik (π). Nilaidari parameter lipofilik (π dan π^2) dan parameter sterik (Es) searah dengan toksisitas, dimana semakin besar nilai parameter lipofilik (π dan π^2) dan parametersterik (Es) maka toksisitas yang akan semakin dihasilkan besar. Sedangkan hasil analisis regresi tiga parameter diperoleh bahwa tidak terdapat persamaan yang menunjukkan hasil yang signifikan.

Setelah diperoleh persamaan HKSA terbaik dari satu, dua, dan tiga parameter maka disimpulkan bahwa persamaan HKSA terbaik diperoleh dari adanya pengaruh dua parameter. Pemilihan persamaan HKSA terbaik didasarkan karena persamaan tersebut memiliki nilai signifikansi \leq 0,05 serta nilai r yang paling mendekati 1. Jadi untuk mendapatkan toksisitas terendah perlu memperhatikan parameter lipofilik (π dan π^2) dan parameter sterik (Es).

Setelah proses analisis data dilakukan, maka diperoleh bahwa sifat lipofilik paling mempengaruhi aktivitas anti tuberkulosis terhadap enzim inhA

bakteri Mycobacterium pada sel tuberculosis kemudian diikuti oleh sifat elektronik sterik dan untuk pengembangan obat selanjutnya dari senyawa BFKT. Semakin besar sifat lipofilik dan sifat sterik serta semakin rendah sifat elektronik dari subtituen yang disubstitusikan pada benzamida, maka akan diperoleh aktivitas antituberkulosis optimal, tetapi tetap harus memperhatikan pengaruhnya terhadap bioavailabilitas dan toksisitasnya.

Meskipun Isoniazid yang dalam bentuk aktifnya Isonikotinat asil-NAD memiliki aktivitas anti tuberkulosis yang lebih besar dan tidak toksik dibandingkan BFKT dan turunannya, sudah banyak terdapat kasus Mycobacterium tuberculosis yang mengalami resistensi terhadap Isoniazid. Maka dari itu, untuk mengurangi resiko resistensi perlu dikembangkan senyawa baru untuk dijadikan obat anti tuberkulosis.

4. KESIMPULAN

Ada hubungan non linier struktur, sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik, dan sterik) dari senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunanannya terhadap prediksi aktivitas secara *in silico* sebagai anti tuberkulosis yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Aktivitas =
$$-2,239 \pi^2 + 6,049 \pi - 2,917 \sigma + 3,267 \text{ Es} - 78,090$$

(n = 20; r = 0,689; SE = 5,014; F = 3,382; Sig. = 0,037)

Ada hubungan non linier struktur, sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik, dan sterik) dari senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunanannya terhadap prediksi bioavailabilitas secara *in silico* sebagai anti tuberkulosis yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Bioavailabilitas =
$$-0.996 \pi^2 + 1.092 \pi - 2.806 \sigma - 0.272 Es + 89.932$$

(n = 20; r = 0.704; SE = 1.064; F = 3.692; Sig. = 0.028)

Ada hubungan non linier struktur, sifat fisika kimia (lipofilik, elektronik, dan sterik) dari senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan turunanannya terhadap prediksi toksisitas secara *in silico* sebagai

anti tuberkulosis yang dinyatakan dalam persamaan berikut:

Toksisitas =
$$7,253 \pi^2 + 1,092 \pi + 9,589 \text{ Es}$$

+ $2869,360$
(n = 20; r = 0,662; SE = 12,704; F = 4,155;
Sig. = 0,024)

REFERENSI

- Gatne, M. M., Adarsh, & Ravikanth, K. Acute Oral Toxicity Study of Polyherbal Formulation AV/KPC/10. International Journal of Biomedical and Advance Research. 2015; 6(3): 281-283.
- Ghorab, M., El-Gaby, M., Soliman A., et al. Synthesis, Docking Study and Biological Evaluation of Some New Thiourea Derivatives Bearing Benzenesulfonamide Moiety. Chemistry Central Journal. 2017; 11(1): 42.
- Kementrian Kesehatan Republik Indonesia. Tuberkulosis: Temukan Obati Sampai Habis. Pusat Data dan Informasi; 2015.
- Kesuma, D., Siswandono, Purwanto, B., & Hardjono S. Uji in silico Aktivitas Sitotoksik dan Toksisitas Senyawa Turunan N-(Benzoil)-N'- feniltiourea Sebagai Calon Obat Antikanker. *Journal of Pharmaceutical Science and Clinical Research*. 2018; 01: 01-11.
- Khan, S., Singh, N., & Saleem, K. Synthesis, Characterization and In Vitro Antibacterial Activity of Thiourea and Urea Derivatives of Steroids. *European Journal of Medicinal Chemistry*. 2018; 43(10): 2272-2277.
- Nugrahaeni D. K., & Malik U. S. Analisis Penyebab Resistensi Obat Anti Tuberkulosis. *Jurnal Kesehatan Masyarakat*. 2015; 11: 8-15.
- Palomino, J. C, & Martin, A. Drug Resistance Mechanisms in Mycobacterium tuberculosis. Antibiotics. 2014; 3(3): 317-340.

- Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia No.67. Penanggulangan Tuberkulosis. 2016.
- Pramesti, Getut. *Kupas tuntas data* penelitian dengan SPSS 22. Elex Media Komputindo, 2015.
- Shargel, L., Wu-pong, S., Yu, A. B. C. Applied Biopharmaceutics & Pharmacokinetics. Ed. 5. Boston: McGraw Hill; 2012. 453.
- Siswandono. *Kimia Medisinal 1*. Edisi 2. Surabaya: Airlangga University Press. 2016. 11-492.
- Wenas, M., A. Studi HKSA Turunan Benzoiltiourea Secara In Silico Sebagai Calon Obat Sedatif Hipnotik. *Jurnal Ilmiah Mahasiswa Universitas Surabaya*. 2015; 4(1): 1-14.

Lampiran 1. Parameter Sifat Fisika Kimia Senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan Turunannya

No.	Nama Senyawa	Paramet	er Lipofilik		ameter ktronik	Paramet	er Sterik
1.01	1 (willian 2 olly at Wa	CI	77 1	П		C) (г
		CLog	π Hansch	Etot	σ	CM	Es
		P			Hammet	R	Taft
1	BFKT	2,56	0,00	12,97	0,00	7,79	1,24
2	4-Cl-BFKT	3,48	0,70	13,55	0,23	8,28	0,27
3	3,4-Cl2-BFKT	4,14	1,25	16,19	0,52	8,78	0,54
4	3-CF3-4-Cl-BFKT	4,38	1,59	22,48	0,66	8,79	-0,89
5	3-CF3-4-NO2-	3,74	0,60	12,09	1,21	8,91	-2,44
	BFKT						
6	4-CF3-BFKT	3,80	0,88	18,23	0,54	8,30	-1,16
7	4-Br-BFKT	3,63	0,86	13,61	0,23	8,57	0,08
8	4-I-BFKT	3,89	1,12	12,97	0,18	9,10	-0,16
9	2,4-Cl ₂ -BFKT	3,43	1,42	19,68	0,46	8,78	0,54
10	4-NO2-BFKT	2,74	-0,28	4,54	0,78	8,40	-1,28
11	3-Cl-BFKT	3,48	0,76	13,34	0,37	8,28	0,27
12	2-Cl-BFKT	2,65	0,71	18,49	0,23	8,28	0,27
13	2-OCH3-BFKT	2,69	-0,02	19,41	-0,27	8,41	0,69
14	4-F-BFKT	2,91	0,14	13,22	0,06	7,81	0,78
15	4-C(CH3)3-BFKT	4,39	1,98	16,55	-0,20	9,65	-1,54
16	3-CF3-BFKT	3,80	0,88	18,09	0,43	8,30	-1,16
17	3,5-Cl ₂ -BFKT	4,26	1,25	14,98	0,75	8,78	0,54
18	4-OCH3-BFKT	2,76	-0,04	18,56	-0,27	8,41	0,69
19	4-NH2-BFKT	1,65	-1,23	10,64	-0,66	8,16	0,63
20	4-OH-BFKT	2,23	-0,61	11,89	-0,37	7,95	0,69

BFKT : N-(fenilkarbamotioil)-benzamida

ClogP : Calculated Log P (Logaritma koefisien partisi lemak/air)

Etot: Energi total

CMR : Calculated MR (Molecular Refraction)

Lampiran 2. Parameter Bioavailabilitas Senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta Turunannya dan Isoniazid

No	Nama Senyawa	Intestinal Absorption
	·	(Human)
		(%)
1	BFKT	89,33
2	4-Cl-BFKT	89,38
3	3,4-Cl2-BFKT	87,72
4	3-CF3-4-Cl-BFKT	86,47
5	3-CF3-4-NO2-	86,75
	BFKT	
6	4-CF3-BFKT	88,01
7	4-Br-BFKT	89,31
8	4-I-BFKT	89,95
9	2,4-Cl2-BFKT	87,52
10	4-NO2-BFKT	90,02
11	3-Cl-BFKT	89,46
12	2-Cl-BFKT	89,22
13	2-OCH3-BFKT	90,99
14	4-F-BFKT	90,28
15	4-C(CH3)3-BFKT	90,41

16	3-CF3-BFKT	88,13
17	3,5-Cl ₂ -BFKT	88,63
18	4-OCH3-BFKT	91,31
19	4-NH2-BFKT	88,38
20	4-OH-BFKT	88,15
21	Isoniazid	75,65

BFKT: N-(fenilkarbamotioil)-benzamida

Lampiran 3. Parameter Aktivitas Senyawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta Turunannya dan Isonikotinat asil-NAD RMSD = 1,80Å

No	Nama Senyawa	Rerank Score (kkal/mol)
1	BFKT	-74,74
2	4-Cl-BFKT	-74,95
3	3,4-Cl2-BFKT	-73,52
4	3-CF3-4-Cl-BFKT	-80,85
5	3-CF3-4-NO2-	-89,69
	BFKT	
6	4-CF3-BFKT	-77,26
7	4-Br-BFKT	-69,33
8	4-I-BFKT	-71,67
9	2,4-Cl2-BFKT	-74,11
10	4-NO2-BFKT	-81,20
11	3-Cl-BFKT	-80,17
12	2-Cl-BFKT	-63,03
13	2-OCH3-BFKT	-77,37
14	4-F-BFKT	-78,86
15	4-C(CH3)3-BFKT	-79,81
16	3-CF3-BFKT	-85,82
17	3,5-Cl2-BFKT	-76,14
18	4-OCH3-BFKT	-74,28
19	4-NH2-BFKT	-81,83
20	4-OH-BFKT	-86,30
21	Isonikotinat asil- NAD	-142,69

Keterangan:

BFKT: N-(fenilkarbamotioil)-benzamida

Lampiran 4. Parameter Toksisitas senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta Turunannya dan Isoniazid

		Paramete	er Toksisitas
No.	Senyawa	(LD50)	Prediks
		(mg/kg)	iKelas Toksisitas
1	BFKT	2885	5
2	4-Cl-BFKT	2885	5
3	3,4-Cl ₂ -BFKT	2885	5
4	3-CF3-4-Cl-BFKT	2885	5
5	3-CF3-4-NO2- BFKT	2850	5
6	4-CF3-BFKT	2885	5
7	4-Br-BFKT	2850	5
8	4-I-BFKT	2885	5
9	2,4-Cl2-BFKT	2885	5
10	4-NO2-BFKT	2850	5
11	3-Cl-BFKT	2885	5
12	2-Cl-BFKT	2885	5
13	2-OCH3-BFKT	2850	5
14	4-F-BFKT	2885	5
15	4-C(CH3)3-BFKT	2885	5
16	3-CF3-BFKT	2850	5
17	3,5-Cl ₂ -BFKT	2885	5
18	4-OCH3-BFKT	2885	5
19	4-NH2-BFKT	2885	5
20	4-OH-BFKT	2885	5
21	Isoniazid	133	5

BFKT: N-(fenilkarbamotioil)-benzamida

Lampiran 5. Interaksi Senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta turunannya dan Isoniazid dengan Enzim inhA

Isomazia deng	an Enzim min i
Senyawa	Asam amino
Isonikotinat asil-NAD	Ala191, Asp148, Ile194, Lys165,
	Met147
3,4-Cl ₂ -BFKT; 3-CF ₃ -4-Cl ₋ BFKT; 3-	Ala191
CF3-4-NO2-BFKT; 3-Cl-BFKT; 2-	
OCH3-BFKT; 3-CF3-BFKT; 3,5-Cl2-	
BFKT	
4-Cl-BFKT; 3,4-Cl ₂ -BFKT; 3-CF ₃ -4-Cl-	Asp148
BFKT;	•
3-CF3-4-NO2-BFKT; 4-CF3-BFKT; 4-	
Br- BFKT; 4-I-BFKT; 4-NO2-BFKT; 3-	
Cl-BFKT;4-F-BFKT; 4-C(CH3)3-BFKT;	
3-CF3-BFKT;	
3,5-Cl2-BFKT; 4-OCH3-BFKT	

BFKT; 4-Cl-BFKT; 3,4-Cl ₂ -BFKT; 3-	Ile194
CF3-4- Cl-BFKT; 3-CF3-4-NO2-BFKT;	
4-CF3-BFKT; 4-Br-BFKT; 4-I-BFKT;	
2,4-Cl2-BFKT; 4-NO2-BFKT; 3-Cl-	
BFKT; 2-Cl-BFKT; 2-OCH3- BFKT; 4-F-	
BFKT; 4-C(CH3)3-BFKT; 3-CF3-BFKT;	
3,5-Cl2-BFKT; 4-OCH3-BFKT; 4-NH2-	
BFKT; 4-OH-BFKT	
4-Cl-BFKT; 3,4-Cl ₂ -BFKT; 3-CF ₃ -4-Cl-	Lys165
BFKT;	
4-CF3-BFKT; 4-Br-BFKT; 4-I-BFKT; 2,4-	
Cl2-	
BFKT; 4-NO2-BFKT; 4-C(CH3)3-	
BFKT; 4-OCH3-BFKT; 4-OH-BFKT	
4-CF3-BFKT; 4-C(CH3)3-BFKT;	Met147

BFKT : N-(fenilkarbamotioil)-benzamida

H: ikatan hidrogen

S : interaksi sterik (ikatan hidrofobik dan ikatanVan der Waals)

Ala : Alanin

Asp : Asam Aspartat Ile : Isoleusin Lys : Lisin Met : Metionin

Lampiran 6. Analisis Sifat Fisika Kimia Menurut Hukum Lima Lipinski Senyawa *N*-(fenilkarbamotioil)-benzamida beserta Turunannya dan Isonikotinat asil-NAD

No. Nama Senyawa BM Log P Ikatan H Donor Ikatan H Aseptor Ketentuan <500		(1CIIIIKai baillotioii)-belizaililda bes	Cita i ai aiiaiiii	ya dan 1301		
1 BFKT 256,33 2,81 2 2 2 4-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 3 3,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 4 3-CF3-4-Cl-BFKT 358,77 4,49 2 2 5 3-CF3-4-NO2-BFKT 369,32 3,74 2 4 6 4-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 312,44	No.	Nama Senyawa		Log P	Ikatan H Donor	Ikatan H Aseptor
2 4-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 3 3,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 4 3-CF3-4-Cl-BFKT 358,77 4,49 2 2 5 3-CF3-4-NO2-BFKT 369,32 3,74 2 4 6 4-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 324,33 3,83 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 <td< td=""><td></td><td>Ketentuan</td><td>< 500</td><td><5</td><td><5</td><td><10</td></td<>		Ketentuan	< 500	<5	<5	<10
3 3,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 4 3-CF3-4-Cl-BFKT 358,77 4,49 2 2 5 3-CF3-4-NO2-BFKT 369,32 3,74 2 4 6 4-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35	1	BFKT	256,33	2,81		
4 3-CF3-4-Cl-BFKT 358,77 4,49 2 2 5 3-CF3-4-NO2-BFKT 369,32 3,74 2 4 6 4-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	2	4-Cl-BFKT	290,78	3,47	2	2
5 3-CF3-4-NO2-BFKT 369,32 3,74 2 4 6 4-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-CI-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	3	3,4-Cl ₂ -BFKT	325,22	4,12	2	2
BFKT 324,33 3,83 2 2 7 4-Br-BFKT 324,33 3,83 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40	4	3-CF3-4-CI-BFKT	358,77	4,49	2	2
7 4-Br-BFKT 335,23 3,58 2 2 8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	5		369,32	3,74	2	4
8 4-I-BFKT 382,23 3,42 2 2 9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	6	4-CF3-BFKT	324,33	3,83	2	2
9 2,4-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	7	4-Br-BFKT	335,23	3,58	2	2
10 4-NO2-BFKT 301,33 2,72 2 4 11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	8	4-I-BFKT	382,23	3,42	2	2
11 3-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	9	2,4-Cl2-BFKT	325,22	4,12	2	2
12 2-Cl-BFKT 290,78 3,47 2 2 13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	10	4-NO2-BFKT	301,33	2,72	2	4
13 2-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	11	3-Cl-BFKT	290,78	3,47	2	2
14 4-F-BFKT 274,32 2,95 2 2 15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	12	2-Cl-BFKT	290,78	3,47	2	2
15 4-C(CH3)3-BFKT 312,44 4,11 2 2 16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	13	2-OCH3-BFKT	286,36	2,82	2	
16 3-CF3-BFKT 324,33 3,83 2 2 17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	14	4-F-BFKT	274,32	2,95	2	2
17 3,5-Cl2-BFKT 325,22 4,12 2 2 18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	15	- / -	312,44	4,11	2	2
18 4-OCH3-BFKT 286,36 2,82 2 3 19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	16		324,33	3,83		
19 4-NH2-BFKT 271,35 2,40 3 3	17	*	325,22	4,12	l	
	18		286,36	2,82		
20 4-OH-BFKT 272,33 2,52 3 3	19	4-NH2-BFKT	271,35	2,40		
	20	4-OH-BFKT	272,33	2,52	3	3

Keterangan:

BM: Bobot molekul (molecular weight/Mw)LogP: Log koefisien partisi lemak/air

Lampiran 7. Correlation Matrix Senyawa N-(fenilkarbamotioil)-benzamida dan Turunannya

Î			Intestinal		
No.	Sifat Fisika Kimia	Korelasi	Absorption	Rerank	LD_{50}
			(Human)	Score	
		Pearson	- 1	0,018	0,008
1.	CLoP	Correlation	0,304		
		Sig.	0,193	0,941	0,973
		(2-tailed)			
		Pearson	-	-0,013	0,046
2.	$Clog^2$	Correlation	0,339		
		Sig.	0,143	0,956	0,847
		(2-tailed)			
		Pearson	-	0,246	0,142
3.	π	Correlation	0,244		
	-	Sig.	0,299	0,296	0,550
		(2-tailed)		-,	
		Pearson	-0,285	-0,016	0,330
		Correlation		,	,
4.	π^2	Sig.	0,223	0,947	0,155
		(2-tailed)			
		Pearson	-0,182	0,264	0,224
5.	Etot	Correlation			
		Sig.	0,442	0,0262	0,343
		(2-tailed)			
		Pearson	-0,528*	-0,131	-0,302
6.	σ	Correlation			
		Sig.	0,017	0,581	0,195
		(2-tailed)			
		Pearson	-0,098	0,032	-0,042
7.	CMR	Correlation			
		Sig.	0,680	0,892	0,862
		(2-tailed)			
		Pearson	0,331	0,474*	0,452
8.	Es	Correlation			*
		Sig.	0,155	0,035	0,045
		(2-tailed)			

Keterangan:

CLogP dan ClogP² : Calculated log P (Logaritma koefisien partisi lemak/air) π

dan π^2 : Tetapan Lipofilik Hansch-Fujita

Etot : Energi Total

 σ : Tetapan Elektronik Hammet CMR : Calculated Molar Refraction

 $\begin{array}{ll} Es & : Tetapan \ Sterik \ Taft \\ * & : signifikan \ pada \ p \leq 0,05 \end{array}$



Cerata Jurnal Ilmu Farmasi contact: Sholikhah Deti website: http://ejournal.stikesmukla.ac.id/index.php/cerata/index

email: deti@stikesmukla.ac.id Register Lognform

CERATA Jurnal Ilmu Farmasi

Current	Archives	About 🕶
		Search

Editorial Team

Editor In Chief

Sutaryono (STIKES Muhammadiyah Klaten)

Editorial Board

MT. Ghozali (UniversitasMuhammadiyah Yogyakarta)

Normaidah, M.Pharm.Sci. (Universitas Lambung Mangkurat)

Reni Ariastuti (Universitas Sahid Surakarta)

<u>Prasojo Pribadi</u> (Universitas Muhammadiyah Magelang)

Sholikhah Deti Andasari (STIKES Muhammadiyah Klaten)

<u>Choiril Hana Mustofa</u> (STIKES Muhammadiyah Klaten)

Open Journal Systems

Editorial Team

Reviewer

Publication Ethics

Focus and Scope

Publication Fee

Peer Review Process

Author Guideline

Copyright Notice

Open Access Policy

Journal Indexing

Certificate

1 of 2 9/15/2022, 12:28 PM

Cerata Jurnal Ilmu Farmasi contact: Sholikhah Deti website: http://ejournal.stikesmukla.ac.id/index.php/cerata/index email: deti@stikesmukla.ac.id Register Lound

CERATA Jurnal Ilmu Farmasi

Current	Archives	About ▼
		Search

Home / Archives / Vol 13 No 1 (2022): Cerata Jurnal Ilmu Farmasi

CERATA Jurnal Ilmu Farmasi is a collection of publication journals, covering a lot of common problems or issues related to the Pharmaceutical sciences, including Pharmacetics, Biopharmacy, Drug Delivery Systems, Pharmaceutical Physics, Pharmaceutical Chemistry, Pharmaceutical Technology, Pharmaceutical Biotechnology and Microbiology, Pharmacology and Toxicology, Pharmacokinetics, Clinical and Community Pharmacy, Pharmaceutical Regulation and Marketing, Herbal Medicine.

Published: 2022-08-30

Articles

OPTIMASI FORMULA GEL AROMATERAPI MINYAK ATSIRI BUNGA KENANGA (Cananga odorata) DENGAN VARIASI CARBOPOL 940 DAN GLISERIN MENGGUNAKAN METODE SIMPLEX LATTICE DESIGN (SLD)

Nurul Hidayati, Sutaryono, Chandra Santi, Qory Addin 10-17

🖪 PDF

PURIFIKASI DAN KARAKTERISASI ENZIM KOLAGENASE DARI Bacillus sp. KUB BPPT CC DENGAN MENGGUNAKAN SUBSTRAT KOLAGEN DARI KULIT CEKER AYAM

Melia Febrina, Siswa Setyahadi, Churiyah

1-9

PDF

STUDI LITERATUR DAMPAK KORTIKOSTEROID PADA WANITA HAMIL DAN PERTUMBUHAN JANIN

Reza Dino Mahardika, Feni Oetari, Rini Puspitaningrum

18-20

☑ PDF

ANALISIS KANDUNGAN KAFEIN PADA MAKANAN COKELAT BATANGAN YANG BEREDAR DI SWALAYAN X KOTA KLATEN

Choiril Hana Mustofa, Anita Agustina Setyawan, Meiyi Putri

21-25

☑ PDF

FORMULASI DAN UJI AKTIVITAS ANTIBAKTERI DEODORAN KRIM DENGAN VARIASI MINYAK ATSIRI BUNGA KENANGA (Cananga odorata var. Macrophylla) SEBAGAI PENGHILANG BAU BADAN

Rahmi Nurhaini, Muchson Arrosyid, Hanif Putri

☑ PDF

HUBUNGAN KUANTITATIF STRUKTUR SENYAWA N-(FENILKARBAMOTIOIL)-BENZAMIDA DAN TURUNANNYA TERHADAP AKTIVITAS ANTI TUBERKULOSIS SECARA IN SILICO

Luh Adi Kusuma Suardini, Dini Kesuma

31-47

PDF

PENGARUH METODE PENGGERUSAN TABLET VITAMIN C TERHADAP KADAR AKTIF DENGAN MENGGUNAKAN METODE SPEKTROFOTOMETRI UV-VIS

Marryna Dyah Putri Santoso, Vivin Nopiyanti

48-54

☑ PDF

1 of 3 9/15/2022, 12:28 PM

Open Journal Systems

Focus and Scope

Editorial Team

Reviewer

Publication Ethics

Publication Fee

Peer Review Process

Author Guideline

Copyright Notice

Open Access Policy

Journal Indexing

Certificate





2 of 3 9/15/2022, 12:28 PM

Information

For Readers

For Authors

For Librarians

Program Studi DIII Farmasi Universitas Muhammadiyah Klaten Jl. Ir. Soekarno Km. 1 Buntalan, Klaten Tengah Klaten, 57419 Jawa Tengah Indonesia Hp. 081392236479 Telp/ Fax: (0272) 323120 Email: <u>cerata@stikesmukla.ac.id</u>

Website: http://ejournal.stikesmukla.ac.id/index.php/cerata/

00036647 View My Stats

ISSN <u>2089-1458 (print)</u> and <u>2685-1229 (online)</u>

Platform & workflow by OJS / PKP

3 of 3 9/15/2022, 12:28 PM



CERATA JURNAL IILMU FARMASI

SEKOLAH TINGGI ILMU KESEHATAN MUHAMMADIYAH KLATEN

♣ P-ISSN: 20891458 <> E-ISSN: 26851229



Sinta 4

♦ Google Scholar **♦** Garuda **③** Website **③** Editor URL

History Accreditation

2020

<u>Garuda</u> Google Scholar

Pengaruh Suhu terhadap Stabilitas Larutan Vitamin C (Acidum ascorbicum) dengan Metode Titrasi Iodometri STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN ©CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 2 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 17-20

<u>□ 2021</u> <u>□ DOI: -</u> <u>O Accred : Sinta 4</u>

Penetapan Kadar Tanin Dari Bunga Telang (Clitoria ternatea L.) Secara Permanganometri

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN ©CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 2 (2021): Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 27-30

□ 2021 □ DOI: - ○ Accred : Sinta 4

Formulasi Sediaan Sabun Mandi Padat Dengan Zat Aktif Ekstrak Kulit Buah Alpukat (Persea Americana MILL)

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 2 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 21-26

□ 2021 □ DOI: - O Accred : Sinta 4

Pemeriksaan Kualitas Air Minum Secara Mikrobiologis di Daerah Bukit Jimbaran

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN © CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 2 (2021): Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 1-7

<u>□ 2021</u> <u>□ DOI: -</u> <u>○ Accred : Sinta 4</u>

Pengaruh Purifikasi Terhadap Kandungan Zat Aktif Dan Aktivitas Antioksidan Ekstrak Etanol 50% Daun Kelor (Moringa oleifera L.)

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN © CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 2 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 8-16

□ 2021 □ DOI: - ○ Accred : Sinta 4

Formulasi dan Uji Aktivitas Perlindungan Tabir Surya Emulgel Ekstrak Etanol Kulit Bawang Merah (Allium cepa L.) secara In Vitro dan In Vivo

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN © CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 1 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 1-9

□ 2021 □ DOI: - O Accred : Sinta 4

Uji Aktivitas Antibakteri Obat Kumur Ekstrak Daun Belimbing Wuluh (Averrhoa Bilimbi L.) Terhadap Bakteri Streptococcus mutans Penyebab Karies Gigi

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN ©CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 1 (2021): Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 10-19

□ 2021 □ DOI: - ○ Accred : Sinta 4

Uji Aktivitas Anti Inflamasi Ekstrak n-Heksan, Etil Asetat dan Etanol Daun Kecombrang (Etlingera Elatior) Pada Tikus Putih Jantan Galur Wistar (Rattus Norvegiucus)

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN ©CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 1 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 36-41

□ 2021 □ DOI: - O Accred : Sinta 4

Penetapan Kadar Kafein Pada Teh Kering Kemasan Produksi Industri Teh di Pekalongan

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN ©CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 1 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 29-35

□ 2021 □ DOI: - ○ Accred : Sinta 4

Optimisasi Tween 80 dan Span 80 Sebagai Emulgator dalam Formula Krim Tabir Surya Kombinasi Ekstrak Etanol Daun Alpukat (Persea americana M.) dan Nanopartikel Seng Oksida Dengan Metode Simplex Lattice Design

STIKES MUHAMMADIYAH KLATEN © CERATA Jurnal Ilmu Farmasi Vol 12 No 1 (2021); Cerata Jurnal Ilmu Farmasi 20-28

□ 2021 □ DOI: - ○ Accred : Sinta 4

(View more ...)

1 of 1 9/15/2022, 12:30 PM