

Analysis of the utilization and cost of antibiotics at an intensive care unit in Surabaya

Analisis penggunaan dan biaya antibiotik di ruang rawat intensif sebuah Rumah Sakit di Surabaya

Felix Hidayat¹, Adji Prayitno Setiadi^{1,2}, Eko Setiawan^{*1,2}

¹Departemen Farmasi Klinis dan Komunitas

²Pusat Informasi Obat dan Layanan Kefarmasian (PIOLK)

Fakultas Farmasi, Universitas Surabaya

Raya Kalirungkut Surabaya, 60293

Submitted: 11-07-2017

Reviewed: 11-09-2017

Accepted: 18-11-2017

ABSTRAK

Ketepatan penggunaan antibiotik termasuk ketercampuran (*compatibility*) terhadap sediaan lain merupakan faktor penentu efektivitas dan biaya terapi antibiotik pada pasien *intensive care unit* (ICU). Penelitian ini bertujuan untuk mengkaji profil penggunaan, ketepatan, biaya, dan kompatibilitas penggunaan antibiotik pada pasien yang mendapat perawatan di ICU sebuah rumah sakit di Surabaya selama periode November-Desember 2015. Penelitian ini merupakan penelitian observasional prospektif dengan menggunakan rekam medis sebagai bahan utama pengambilan data. Seluruh data pasien ICU yang menggunakan antibiotik dan memenuhi kriteria inklusi dan eksklusi dianalisis secara deskriptif. Total terdapat data dari 42 orang pasien yang dianalisis pada penelitian ini. Penggunaan antibiotik terdiri dari 46 penggunaan (65,71%) antibiotik tunggal dan 24 penggunaan (34,29%) antibiotik kombinasi. Jenis antibiotik tunggal yang paling banyak digunakan adalah *ceftriaxone* (43,48%) dan kombinasi antibiotik terbanyak adalah kombinasi *ceftazidime* dan *levofloxacin* (12,50%). Terjadi 30 kali proses pergantian terapi yang didominasi oleh proses eskalasi (43,34%) dan tidak ditemukan (0,00%) proses pergantian rute terapi dari rute intravena ke per-oral. Dari seluruh pasien dengan diagnosis infeksi, hanya 4 dari 15 orang pasien terdiagnosis infeksi (26,67%) yang mendapatkan terapi antibiotik yang tepat secara keseluruhan, dan 13,96% campuran antibiotik dengan sediaan intravena lain masih dinyatakan belum memiliki informasi terkait status ketercampurannya. Rata-rata biaya yang dikeluarkan pasien untuk antibiotik sebesar Rp. 459.492 (min-max: Rp 15.852,- to Rp 8.314.914,-).

Kata kunci: antibiotik, *intensive care*, resistensi, biaya antibiotik

ABSTRACT

The appropriateness of antibiotic utilization including the compatibility when it was mixed with other pharmaceutical products are important factors determining the effectiveness and cost of antibiotics treatment among patients admitted to the intensive care unit (ICU). The aim of this research was to figure out the antibiotics utilization, appropriateness, cost, and compatibility profile given to the inpatients of the intensive care unit in one hospital in Surabaya during November-December 2015. This research was prospective observational study using medical records as source of information.

Penulis korespondensi:

Eko Setiawan

Departemen Farmasi Klinis dan Komunitas, Fakultas Farmasi, Universitas Surabaya

Raya Kalirungkut Surabaya, 60293

Email: ekosetiawan.apt@gmail.com

All patients' data receiving antibiotics that met the inclusion and exclusion criteria was collected and analyzed descriptively. There were 42 patients participated in this research. Analysis of antibiotic utilization profile revealed 46 usage (65.71%) of single antibiotics and 24 usage (34.29%) of combination antibiotics. The most frequently used of antibiotic in single usage was ceftriaxone (43.48%) while in combination were ceftazidime and levofloxacin (12.50%). There were 30 antibiotics treatment changes that 43.34% was classified as escalation process and there was no (0%) any switching from intravenous to oral therapy. Only 4 out of 15 patients with infection related diagnosis (26.67%) got appropriate antibiotic treatment. Moreover, result from compatibility analysis found that 13.96% admixtures between antibiotics and other intravenous pharmaceutical products did not have clear compatibility status. The average of antibiotic cost per-patient was Rp. 459.492 (min-max: Rp 15.852,- to Rp 8.314.914,-).

Keywords: antibiotics, *intensive care*, resistance, antibiotic cost

PENDAHULUAN

Ketepatan penggunaan antibiotik pada pasien di ruang ICU (*Intensive Care Unit*) perlu mendapatkan perhatian lebih karena mempengaruhi luaran (*outcome*) klinis pasien (Khan *et al.*, 2015; Marquet *et al.*, 2015). Jaminan ketepatan penggunaan antibiotik pada kelompok pasien yang mendapat perawatan di ICU semakin penting untuk dipastikan dengan mempertimbangkan perbedaan kondisi klinis kelompok pasien tersebut dibandingkan dengan pasien yang mendapatkan perawatan di ruang lain. Umumnya, ICU merupakan tempat perawatan bagi pasien dengan keadaan kritis (*critically ill*) kecuali apabila dalam *setting* tertentu dengan keterbatasan tempat perawatan, pasien kritis terpaksa mendapatkan perawatan di bangsal non-ICU. Pasien dengan keadaan kritis memiliki kondisi patofisiologis yang berbeda dibandingkan dengan kelompok pasien non-kritis, dan perbedaan kondisi patofisiologis tersebut dapat berdampak pada perbedaan profil farmakokinetik obat dalam tubuh pasien kritis, termasuk profil farmakokinetik antibiotik (Goncalves-Pereira & Pova, 2011). Perubahan profil farmakokinetik yang paling menonjol adalah perubahan pada volume distribusi (*Vd*) obat larut air dan klirens ginjal (*Cl*). Pada pasien kritis, umumnya, *Vd* lebih besar dan *Cl* akan meningkat nilainya dibandingkan dengan pasien non-kritis. Adanya perubahan nilai *Vd* dan *Cl* tersebut dapat menyebabkan turunnya konsentrasi obat dalam darah, tanpa terkecuali juga pada penggunaan antibiotik. Hal tersebut dapat berpengaruh pada kegagalan mencapai *minimum inhibitory concentration* (*MIC*) yang mutlak diperlukan dalam proses eradikasi bakteri.

Beberapa konsekuensi dari eradikasi bakteri yang tidak optimal dapat dirasakan baik dari segi kesehatan, sosial maupun ekonomi. Resistensi merupakan konsekuensi terbesar dalam bidang kesehatan dari kegagalan melakukan eradikasi bakteri secara sempurna. Sebuah penelitian terpublikasi yang dilakukan di ICU sebuah rumah sakit di Bucharest, Rumania menunjukkan bahwa beberapa mikroorganisme mempunyai tingkat resistensi terhadap antibiotik yang lebih tinggi di ICU dibandingkan ruang rawat lain (Cucu *et al.*, 2014). Peningkatan kasus infeksi yang disebabkan oleh bakteri yang resisten dapat berdampak pada peningkatan mortalitas, morbiditas dan biaya kesehatan. Sebuah penelitian membuktikan bahwa pasien ICU yang mengalami infeksi oleh *Methicillin Resistant Staphylococcus aureus* (*MRSA*) memiliki tingkat kematian yang lebih tinggi daripada pasien yang mengalami infeksi *Methicillin Suceptible Staphylococcus aureus* (*MSSA*), yaitu sebesar 29,10% berbanding 20,50% ($P < 0.01$) (Hanberger *et al.*, 2011). Penelitian lain yang dilakukan di Spanyol tahun 2010 memaparkan sebuah fakta terkait peningkatan biaya pada kasus infeksi oleh bakteri yang resisten disebabkan oleh beberapa hal dan salah satunya adalah bertambahnya lama tinggal di rumah sakit. Pasien dengan bakteremia harus mengeluarkan biaya sebesar €11.044,59 berbanding €9.839,52 apabila terinfeksi oleh *MRSA* dan tanpa *MRSA*, secara berturut-turut (Rubio-Terres *et al.*, 2010). Berdasarkan fakta di atas dapat disimpulkan bahwa resistensi antibiotik dapat memberikan pengaruh yang besar terhadap kondisi klinis pasien dan biaya pengobatan.

Selain perbedaan kondisi klinis yang dapat berkontribusi pada tidak optimalnya proses eradikasi bakteri, pemberian antibiotik bersama dengan sediaan intravena lain yang tidak kompatibel dapat

menjadi faktor penting lain penyebab turunnya efektivitas antibiotik terapi. Pemberian antibiotik bersama dengan sediaan intravena lain yang tidak kompatibel dapat menyebabkan terjadinya endapan, perubahan warna, pembentukan kristal, dan penurunan konsentrasi obat yang pada akhirnya berpotensi menurunkan efektivitas terapi antibiotik. Sebagai contoh adalah penggunaan meropenem bersama dengan pantoprazole dalam *syringe* yang sama akan menyebabkan pembentukan endapan dalam waktu 15 menit (Trissel, 2013).

Secara finansial, penggunaan antibiotik yang tidak tepat, terlepas dari besarnya kontribusi resistensi, juga berdampak secara langsung terhadap peningkatan biaya kesehatan. Beberapa praktek berikut dapat diklasifikasikan sebagai praktek penggunaan antibiotik yang tidak tepat, antara lain: pemberian antibiotik pada kasus yang seharusnya tidak memerlukan antibiotik dan penggunaan antibiotik melebihi dari regimen pemberian yang direkomendasikan. Praktek tersebut meningkatkan jumlah volume penggunaan yang berdampak langsung pada biaya kesehatan. Fenomena tersebut harus diwaspadai oleh berbagai pihak di Indonesia terutama dalam era implementasi Jaminan Kesehatan Nasional (JKN) yang telah dimuali sejak tahun 2014.

Sampai saat ini penelitian mengenai profil penggunaan antibiotik di ruangan *Intensive Care* rumah sakit di Indonesia yang meliputi profil penggunaan, kesesuaian, kompatibilitas dan biaya belum banyak dilakukan. Dengan mempertimbangkan pentingnya jaminan ketepatan pemberian terapi antibiotik pada kelompok pasien yang memiliki perbedaan profil farmakokinetik tersebut, besarnya potensi pemberian bersamaan dengan sediaan intravena lain yang tidak kompatibel, dan besarnya potensi peningkatan biaya kesehatan akibat penggunaan antibiotik yang tidak tepat, maka analisis kesesuaian antibiotik dilihat dari sudut pandang baik jenis, dosis, dan waktu, serta analisis kompatibilitas dan biaya perlu dilakukan sebagai upaya untuk mengoptimalkan tercapainya hasil terapi yang baik bagi pasien dan mencegah pemborosan anggaran kesehatan nasional di era implementasi JKN. Oleh karena itu, penelitian ini bertujuan untuk mengkaji profil penggunaan, ketepatan, biaya, dan kompatibilitas penggunaan antibiotik pada pasien yang mendapat perawatan di ICU.

METODE PENELITIAN

Penelitian ini merupakan penelitian deskriptif observasional yang dilakukan secara prospektif. Ijin pelaksanaan penelitian didapatkan dari pihak rumah sakit melalui Surat No. 070/14640/436.7.8/2015. Populasi yang digunakan adalah pasien yang menggunakan antibiotik dan mendapatkan perawatan di ruang *Intensive Care Unit* (ICU) dan *Intensive Cardiac Care Unit* (ICCU) di sebuah rumah sakit milik pemerintah Kota Surabaya selama periode November-Desember 2015. Pada rumah sakit tempat pengambilan data, ICU tidak hanya digunakan untuk merawat pasien dewasa tetapi juga pasien anak-anak. Populasi dalam penelitian ini adalah seluruh pasien, baik dewasa maupun anak-anak, yang mendapatkan antibiotik di ICU selama bulan November 2015-Desember 2015. Sampel dalam penelitian ini adalah keseluruhan populasi.

Proses pengambilan data dilakukan dengan cara pencatatan data pasien yang terdapat pada rekam medis, pengamatan langsung terhadap pasien, dan bertanya kepada perawat. Parameter yang diamati, antara lain: (1) karakteristik pasien (umur, jenis kelamin, lama perawatan, diagnosis dokter, hasil pemeriksaan laboratorium dan pemeriksaan fisik, hasil kultur bakteri, hasil terapi setelah mendapat perawatan), (2) karakteristik antibiotik (golongan dan jenis, penggunaan antibiotik tunggal atau kombinasi, rute pemberian, dosis, frekuensi, lama pemberian per-administrasi, durasi pemberian selama perawatan, biaya penggunaan antibiotik). Data yang didapat dianalisis dengan menggunakan nilai rata-rata/*mean* (\bar{x}) dan/atau dengan menggunakan bentuk persentase (%). Diagnosis pasien pada penelitian ini dibagi menjadi 3 bagian, yaitu: (1) diagnosis masuk, (2) diagnosis kerja, dan (3) diagnosis keluar.

Analisis profil penggunaan antibiotik pada penelitian ini dilakukan dengan mengkaji proses pergantian terapi antibiotik dan biaya antibiotik. Proses pergantian terapi antibiotik pada penelitian ini digolongkan menjadi 3, yaitu: (1) proses eskalasi, (2) proses de-eskalasi, dan (3) proses pergantian rute terapi dari intravena menjadi per-oral (*IV to oral*). Proses eskalasi didefinisikan sebagai suatu proses ditamahnya antibiotik pada terapi sebelumnya ataupun digantinya suatu antibiotik dengan antibiotik lain dengan *coverage* yang lebih luas. Suatu proses pergantian terapi disebut proses de-

eskalasi bila dilakukan beberapa hal sebagai berikut: (1) pergantian antibiotik dari *broad spectrum* ke *narrow spectrum*, (2) pengurangan jumlah antibiotik yang digunakan, (3) penurunan dosis antibiotik, (4) penurunan frekuensi pemberian antibiotik, dan (5) penghentian terapi antibiotik. Perubahan terapi antibiotik yang dilakukan sebagai bentuk transisi proses pergantian terapi, yaitu terjadi hanya pada 1 hari pemberian, tidak diklasifikasikan sebagai eskalasi atau deeskalasi. Penggunaan kombinasi antibiotik golongan beta laktam dengan beta laktamase tidak diklasifikasikan sebagai bentuk kombinasi pada penelitian ini. Pada penelitian ini yang dimaksud dengan kombinasi antibiotik adalah penggunaan 2 antibiotik atau lebih yang digunakan dalam 1x24 jam. Biaya penggunaan antibiotik pada penelitian ini dihitung dengan menggunakan data *billing* yang dikeluarkan oleh pihak rumah sakit kepada pasien. Perspektif pasien digunakan sebagai dasar penghitungan biaya dan tidak dilakukan penyesuaian dengan menggunakan laju inflasi. Selain itu biaya penggunaan antibiotik juga dibandingkan terhadap tarif *Indonesia Case Based Groups* (INA-CBGs) pada pasien yang mendapatkan diagnosis infeksi.

Kesesuaian penggunaan antibiotik pada penelitian ini hanya dilakukan pada pasien yang mendapat diagnosis kerja atau keluar terkait infeksi saja dan pedoman terapi *Infectious Disease Society of America* (IDSA) terbaru akan digunakan sebagai pustaka utama untuk melakukan analisis kesesuaian penggunaan antibiotik. Literatur *Drug Information Handbook* edisi 22 tahun 2014 dan *Pediatric & Neonatal Dosage Handbook* edisi 20 tahun 2013 digunakan sebagai acuan pendukung jika dibutuhkan informasi yang tidak dapat ditemukan pada pedoman terapi IDSA. Suatu pemberian antibiotik diklasifikasikan tepat secara keseluruhan apabila jenis, dosis, dan frekuensi pemberian antibiotik tersebut tepat seluruhnya. Pemberian antibiotik disebut tepat sebagian apabila diberikan jenis yang tepat dengan dosis atau frekuensi yang tidak tepat. Pemberian antibiotik dianggap tidak tepat jika jenis antibiotik yang diberikan tidak tepat walaupun dosis dan frekuensi yang diberikan tepat. Analisis kesesuaian pada pasien dengan diagnosis infeksi lebih dari 1 jenis akan dilakukan untuk setiap diagnosis infeksi yang ada. Diagnosis yang digunakan untuk analisis kesesuaian adalah diagnosis masuk dan diagnosis kerja.

Analisis kompatibilitas sediaan parenteral akan dilakukan dengan memperhatikan pencampuran antara sediaan antibiotik dengan antibiotik lain, sediaan antibiotik dengan obat lain, dan sediaan antibiotik dengan pelarut. Pustaka acuan yaitu: (1) *Handbook on Injectable Drugs* edisi 17 tahun 2013 dan (2) brosur sediaan antibiotik terkait, digunakan sebagai acuan utama proses analisis kompatibilitas dan inkompatibilitas. Hasil analisis digolongkan dalam beberapa kelompok, antara lain: kompatibel (K), inkompatibel (I), *No Information* (NI), dan *Not Applicable* (NA). Pembuatan kesimpulan klasifikasi tersebut didasarkan dengan kriteria sebagai berikut: (1) campuran dinyatakan kompatibel apabila pada buku referensi dan/atau brosur disimpulkan dengan jelas campuran tersebut K, (2) campuran dinyatakan inkompatibel apabila pada buku referensi dan/atau brosur disimpulkan dengan jelas campuran tersebut I, (3) campuran dinyatakan NI apabila pada buku referensi dan brosur tidak ditemukan informasi mengenai profil kompatibilitas campuran tersebut, (4) campuran dinyatakan NA apabila pada buku referensi dan brosur terdapat perbedaan informasi.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Pada penelitian ini terdapat 42 pasien di ruang ICU/ICCU yang memenuhi kriteria inklusi. Jumlah pasien laki-laki lebih banyak daripada pasien perempuan yaitu sebanyak 23 pasien (54,76%) berbanding 19 pasien (45,24%). Rata-rata usia pasien adalah $39,67 \pm 20,94$ tahun. Detail informasi terkait karakteristik pasien dapat dilihat pada Tabel I.

Diagnosis keluar pasien dalam penelitian ini mempunyai hasil yang sama dengan diagnosis kerja. Dari total 42 pasien, hanya 15 pasien (35,71%) yang mendapatkan diagnosis keluar infeksi, sedangkan 27 pasien (64,29%) lainnya tidak memiliki diagnosis infeksi. Dari total 15 pasien dengan diagnosis infeksi, hanya 11 pasien (73,33%) yang mendapatkan diagnosis masuk infeksi sedangkan 4 pasien (26,67%) sisanya masuk ruang ICU/ICCU tanpa diagnosis masuk infeksi. Dari total 27 pasien yang tidak memiliki diagnosis infeksi, semua pasien mempunyai tanda-tanda infeksi seperti peningkatan

nilai *white blood cell* (WBC), suhu badan, denyut nadi ataupun *respiratory rate*. Detail dari seluruh diagnosis pasien dapat dilihat pada Tabel II.

Tabel I. Data karakteristik pasien yang mendapatkan antibiotik di ruang ICU dan ICCU

Karakteristik Pasien	Nilai	Persentase (%)
Jumlah Pasien		
Total pasien	42	100,00
Dewasa	34	80,96
Anak-anak	8	19,04
Pasien ICU	30	71,43
Pasien ICCU	12	28,57
Usia Pasien (mean ± SD),		
Total pasien (tahun)	39,67 ± 20,94 [Min-maks:1-85]	-
Pasien ICU (tahun)	36,77 ± 21,29 [Min-maks: 1-85]	
Pasien ICCU (tahun)	46,92 ± 18,95 [Min-maks: 20-81]	
Jenis Kelamin (orang)		
Laki-laki	23	54,76
Perempuan	19	45,24

Keterangan Tabel I

i. Kepanjangannya dari singkatan dalam tabel: ICU: *Intensive Care Unit*; ICCU: *Intensive Cardiac Care Unit*.

Berdasarkan jenisnya, terdapat 6 golongan antibiotik yang digunakan sebagai terapi dalam penelitian ini, antara lain: (1) *penicillin* (+ kombinasi dengan *Anti β-lactamases*, seperti *clavulanic acid* ataupun *subactam*), (2) *cephalosporins*, (3) *carbapenems*, (4) *floroquinolones*, (5) *aminoglycosides*, dan (6) *nitroimidazoles*. *Ceftriaxone* adalah jenis antibiotik yang paling banyak digunakan sebagai terapi tunggal yaitu sebesar 20 kali pemakaian (43,48%). Hasil pada penelitian ini tidak berbeda dengan penelitian yang dilakukan oleh Luciana *et al.* (2015) di salah satu rumah sakit di Jakarta, dari total 805 resep terapi antibiotik empirik di sebuah ICU, 281 resep (34,91%) diantaranya menggunakan *Ceftriaxone*. Walaupun efektivitas dan keamanannya baik, bukan berarti penggunaan *Ceftriaxone* tanpa risiko. Sebuah kajian yang dipublikasikan pada tahun 2008 menunjukkan bahwa penggunaan *ceftriaxone* berhubungan dengan gangguan flora normal yang terdapat di intestinal dan peningkatan risiko terjadinya infeksi oleh *Clostridium defficile* (Owens *et al.*, 2008). Beberapa penelitian mengaitkan penggunaan *ceftriaxone* dengan gangguan pada sistem pencernaan (Owens *et al.*, 2008; Marcon *et al.*, 2006). Selain dihadapkan pada masalah seperti di atas, masalah terbesar yang harus diwaspadai adalah masalah resistensi yang memburuk. Sebuah penelitian yang dilakukan di ICU Rumah Sakit Fatmawati, Jakarta, menunjukkan bahwa bakteri yang telah diisolasi banyak yang telah resisten terhadap antibiotik *cephalosporins* generasi ke tiga. *Ceftriaxone*, ditemukan resisten terhadap 60,9% isolat *Pseudomona aeruginosa* dan 75,7% isolat *Klebsiella pneumoniae* (Radji *et al.*, 2011).

Antibiotik yang digunakan pada penelitian ini tidak hanya antibiotik tunggal, melainkan juga antibiotik kombinasi. Terdapat 46 kali penggunaan antibiotik tunggal dan 24 kali penggunaan antibiotik kombinasi. Jenis dan golongan antibiotik yang digunakan dalam bentuk tunggal ditampilkan pada Tabel III. Jenis antibiotik yang digunakan dalam bentuk kombinasi adalah sebagai berikut: *Metronidazole & Ceftriaxone* dan *Ceftazidime & Levofloxacin* masing-masing 3 kali penggunaan; kombinasi *Amoxicillin/clavulanic acid & Levofloxacin* sebanyak 2 kali penggunaan; kombinasi *Meropenem & Metronidazole*, *Ceftizoxime & Levofloxacin*, *Ceftriaxone & Ciprofloxacin*, *Ciprofloxacin & Gentamycin*, *Ceftriaxone & Gentamycin*, *Ceftriaxone & Meropenem*, *Ciprofloxacin & Metronidazole*, *Ceftriaxone & Levofloxacin*, *Levofloxacin & Meropenem & Amikacin*, *Ceftizoxime & Levofloxacin & Meropenem*, *Ciprofloxacin & Metronidazole & Gentamicin*, *Cefuroxime & Streptomycin & Ceftriaxone*, *Metronidazole & Cefazolin*, *Ceftriaxone & Streptomycin*, *Cefuroxime & Streptomycin*, *Amoxicillin/klavulanat & Levofloxacin & Meropenem & Metronidazole* masing-masing 1 kali penggunaan.

Analisis Penggunaan... (Hidayat et al.)

Tabel II. Data diagnosis masuk, kerja, atau keluar terkait infeksi pada pasien ICU dan ICCU

Jenis Diagnosis	Jumlah Pasien (orang)	
	Diagnosis Masuk	Diagnosis Kerja / Keluar
Satu diagnosis	7	7
Pneumonia	2	3
Susp. Tuberkulosis	1	1
Spondilitis TB	1	1
Susp. Encephalitis	1	1
Susp. Pneumonia	2	1
Dua diagnosis	2	5
GEA & Susp. BP	1	1
Susp. Sepsis & encephalitis	1	1
Sepsis & MODS	0	1
Sepsis & Pneumonia	0	2
Tiga diagnosis	2	2
Susp. Sepsis, pneumonia & infeksi saluran kemih	1	1
Sepsis, Pneumonia, & Sepsis	1	1
Empat diagnosis	0	1
meningoencephalitis, TB paru millier, limpadenitis TB & sepsis	0	1
Total	11	15

Keterangan Tabel II:

- i. Kepanjangan dari singkatan pada tabel: TB: Tuberkulosis; GEA: Gastroenteritis akut; BP: Bronko Pneumonia; DHF: *Dengue Haemorrhagic Fever*; MODS: *Multiple Organ Dysfunction Syndrome*.

Penggunaan antibiotik kombinasi merupakan salah satu pilihan dalam pemberian terapi empirik infeksi pada pasien dengan keadaan kritis. Penggunaan antibiotik kombinasi mempunyai beberapa keuntungan antara lain (1) meningkatkan luas cakupan eradikasi bakteri, (2) efek anti bakteri yang saling bersinergi, (3) mencegah terjadinya resistensi. Pemilihan kombinasi yang tepat akan menjadi hal yang krusial dalam meningkatkan efektivitas terapi (Vincent *et al.*, 2016). Sebuah penelitian juga menunjukkan bahwa penggunaan kombinasi dua antibiotik atau lebih pada pasien dengan kondisi kritis yang mengalami *carbapenem-resistant bacteremia* berhubungan dengan penurunan risiko kematian (OR, 0.19 [95% CI, 0.06-0.56]; $P < 0.01$) (Bass *et al.*, 2015). Namun demikian, bukan berarti bahwa setiap pasien ICU perlu mendapatkan terapi antibiotik kombinasi dengan mempertimbangkan beberapa kerugian dari penggunaan kombinasi antibiotik, antara lain (1) kemungkinan efek antagonis antar antibiotik, (2) kemungkinan terjadinya superinfeksi, (3) kemungkinan meningkatkan terjadinya resistensi, (4) peningkatan toksisitas, (5) peningkatan biaya. Pedoman terapi terkait identifikasi pasien yang perlu mendapatkan terapi antibiotik yang disepakati oleh profesi kesehatan lokal suatu rumah sakit perlu dibuat dan diterapkan sebagai upaya untuk meminimalkan penggunaan antibiotik kombinasi yang berlebihan (Vincent *et al.*, 2016).

Dosis dan frekuensi penggunaan antibiotik dalam penelitian ini memiliki beberapa perbedaan terutama pada pasien di ruang ICU/ICCU (Tabel IV). Rata-rata durasi penggunaan antibiotik adalah sebesar $3,13 \pm 1,19$ hari dengan cara pemberian yang sama pada setiap ruangan yaitu dengan iv *intermittent*. Lama pemberian sediaan parenteral kepada pasien ruang ICU setiap kali pemberian adalah selama 15-60 menit dan pelarut yang digunakan adalah PZ (NaCL 0,9%). Pemberian antibiotik pada ruang ICCU dilakukan dengan menggunakan campuran 50% pelarut PZ (NaCL 0,9%) dan 50% dengan menggunakan *dextrose* 5%. Pemberian antibiotik di ruang ICCU dilakukan selama ± 15 menit setiap kali pemberian. Cara pemberian antibiotik dalam penelitian ini, termasuk antibiotik golongan *cephalosporins* dan *penicillin*, baik di ICU ataupun ICCU, diberikan secara intravena (iv) *intermittent* dalam rentang waktu antara 15 hingga 60 menit. Kedua golongan antibiotik tersebut merupakan antibiotik dengan karakteristik *time-dependent*, yaitu suatu antibiotik yang efektivitas eradikasi

bakterinya ditentukan berdasarkan lamanya konsentrasi antibiotika di dalam tubuh untuk tetap berada di atas *Minimum Inhibitory Concentration* (MIC). Salah satu parameter farmakokinetik-farmakodinamik yang dapat digunakan sebagai indikator keberhasilan terapi untuk antibiotik *time-dependent* adalah %T/MIC (Roberts & Lipman, 2009). Setiap antibiotik memiliki nilai %T/MIC yang berbeda untuk jenis patogen yang berbeda pula. Sebagai contoh adalah antibiotik golongan beta-laktam, sebuah penelitian menunjukkan bahwa dengan mempertahankan nilai $T > MIC$ di angka 100% maka dapat secara signifikan meningkatkan tingkat kesembuhan ($p=0,002$) dan eradikasi bakteri ($p < 0,001$) (McKinnon *et al.*, 2008). Sebuah penelitian oleh Dulhunty *et al.*, (2013) menunjukkan pemberian antibiotik beta-laktam secara *continous infusion* dapat mengoptimalkan ketercapaian konsentrasi plasma di atas MIC dibandingkan pemberian secara *intermittent infusion* yang berdampak secara signifikan terhadap perbaikan klinis pasien. Dengan mempertimbangkan berbagai profil farmakokinetik dari berbagai antibiotik maka administrasi dari antibiotik harus menyesuaikan hal tersebut sehingga dapat mencapai efek terapeutik yang diinginkan.

Tabel III. Jenis dan golongan antibiotik pada penggunaan tunggal

Antibiotik	Penggunaan	Persentase (%)
Penicilin	5	
<i>Penicillin</i> dengan <i>inhibitor β-lactamases</i>	5	10,86
- <i>Amoxicillin-Clavulanic Acid</i>	4	8,70
- <i>Ampicillin-Sulbactam</i>	1	2,17
Cephalosporins	30	
<i>First-Generation Cephalosporins</i>	2	4,35
- <i>Cefazolin</i>	2	4,35
<i>Second-Generation Cephalosporins</i>	1	2,17
- <i>Cefuroxime</i>	1	2,17
<i>Third-Generation Cephalosporins</i>	27	58,70
- <i>Ceftriaxone</i>	20	43,48
- <i>Cefotaxime</i>	1	2,17
- <i>Ceftizoxime</i>	3	6,52
- <i>Ceftazidime</i>	1	2,17
- <i>Cefoperazone</i>	2	4,35
Carbapenems	3	
- <i>Meropenem</i>	3	6,52
Floroquinolons	4	
- <i>Levofloxacin</i>	3	6,52
- <i>Ciprofloxacin</i>	1	2,17
Nitroimidazole	2	
- <i>Metronidazole</i>	2	4,35
Aminoglycoside	2	
- <i>Netilmicin</i>	1	2,17
- <i>Amikacin</i>	1	2,17
Total	46	100,00

Proses pergantian terapi terjadi pada 14 pasien dengan total terdapat 30 kali proses pergantian terapi, atau dengan kata lain seorang pasien dapat mengalami lebih dari 1 proses pergantian terapi. Proses de-eskalasi hanya terjadi sebanyak 4 kali (13,33%) sedangkan proses eskalasi terjadi sebanyak 13 kali (43,34%). Tidak terdapat satupun proses pergantian dari terapi iv ke oral selama proses pengambilan data. Sebanyak 12 (40%) proses pergantian terapi diklasifikasikan sebagai proses transisi dan sebuah (3,33%) proses pergantian terapi tidak dapat dikategorikan dalam klasifikasi apapun.

Tabel IV. Data dosis antibiotik dan frekuensi pemberian pada pasien di ruang ICU dan ICCU

Antibiotik	ICU			ICCU		
	Dosis (mg)	Frekuensi (kali/hari)	Jumlah (pasien)	Dosis (mg)	Frekuensi (kali/hari)	Jumlah (pasien)
Amikacin	-	-	-	500	2	1
Amoxicillin-Klavulanat	1000	3	2	500	3	2
Ampicillin-Sulbactam	1000	4	1	-	-	-
Cefazolin	1000	2	1	1000	3	1
		3	1			
Cefoperazone	1000	2	2	-	-	-
Cefotaxime	1000	2	1	-	-	-
Ceftazidime	1000	3	2	1000	2	1
Ceftizoxime	-	-	-	1000	3	3
Ceftriaxone	250	2	1	1000	2	5
	500	2	1			
	800	2	1			
	1000	2	12			
		3	1			
	2000	2	2			
		1	1			
Cefuroxime	1000	3	2	-	-	-
Ciprofloxacin	200	2	1	-	-	-
Gentamycin	80	2	2	-	-	-
Levofloxacin	750	1	5	750	1	3
Meropenem	175	3	1	1000	3	1
	500 --	3	1			
	1000					
	1000	3	2			
Metronidazole	500	3	5	-	-	-
	1000	3	1	-	-	-
Netilmicin	100	2	1	-	-	-
Streptomycin	750	1	1	-	-	-

Keterangan Tabel IV:

- Kepanjangan dari singkatan dalam tabel: ICU: *Intensive Care Unit*; ICCU: *Intensive Cardiac Care Unit*
- Tanda (-) mengindikasikan jenis atau dosis regimen antibiotik tersebut tidak diberikan di ruangan tersebut

Proses analisis penggunaan antibiotik dalam penelitian ini menemukan proses de-eskalasi dilakukan sebanyak 4 kali (13,33%) dari total 30 kali proses pergantian terapi. De-eskalasi merupakan sebuah pendekatan terapi antibiotik yang direkomendasikan karena dapat memberikan manfaat secara klinis maupun finansial, selain itu, proses tersebut terbukti tidak membahayakan pasien. Beberapa penelitian membuktikan bahwa praktek de-eskalasi tidak berdampak negative terhadap kondisi klinis pasien dan justru memberikan beberapa keuntungan, antara lain: (1) menurunkan tingkat kejadian infeksi *Clostridium defficile*, (2) menurunkan tingkat resistensi, dan (3) menurunkan biaya penggunaan antibiotik (Garnacho-Montero *et al.*, 2014; Talpaert *et al.*, 2011; Eachempati *et al.*, 2009). Penelitian lain juga memperlihatkan hasil yang lebih spesifik yaitu, dengan dilakukannya de-eskalasi dapat menurunkan tingkat mortalitas pada pasien dengan *ICU-Acquired Pneumonia* (Joung *et al.*, 2011). Dengan mempertimbangkan manfaat tersebut, de-eskalasi dapat dipertimbangkan sebagai suatu pendekatan terapi yang strategis dalam menghadapi fenomena peningkatan temuan kasus resistensi antibiotik yang tidak diiringi oleh laju penemuan antibiotik yang baru. Strategi ini sangat mungkin dilakukan pada pasien di ruang *intensive care* maupun pada pasien yang mengalami *septic shock* (Gonzalez *et al.*, 2013). Ironisnya, walaupun proses de-eskalasi ini memungkinkan dilakukan di ICU, praktek deeskalasi di lapangan masih kurang diterapkan secara holistik. Hasil penelitian ini sejalan dengan penelitian Heenen *et al.*, (2012) yang menunjukkan bahwa de-eskalasi antibiotik masih sangat

sedikit dilakukan pada prakteknya secara nyata. Salah satu faktor penting dalam melakukan proses de-eskalasi adalah dilakukannya kultur spesimen pada pasien yang terindikasi mengalami infeksi sebelum memberikan terapi antibiotik empiris. Kultur bakteri merupakan tahapan yang penting dalam tata laksana infeksi baik untuk menentukan diagnosis dan menentukan terapi antibiotik yang dibutuhkan. Ironisnya, dalam penelitian ini hanya ditemukan 3 pasien (3,14%) yang dilakukan kultur dari total 42 pasien yang mendapatkan antibiotik. Melalui hasil kultur maka terapi antibiotik definitif yang umumnya menggunakan antibiotik dengan spektrum aktivitas yang lebih sempit (*narrow spectrum antibiotics*) dapat dilakukan. Selain berdampak pada penurunan risiko resistensi, penggunaan antibiotik dengan spektrum yang lebih sempit dapat menurunkan biaya yang dibutuhkan karena harganya yang relatif lebih murah dibandingkan dengan antibiotik yang memiliki spektrum aktivitas yang luas (*broad spectrum antibiotics*). Penelitian lebih lanjut yang bertujuan untuk menggali faktor-faktor yang menyebabkan jaranganya praktek de-eskalasi di ICU perlu dilakukan sebagai upaya untuk mengoptimalkan pelaksanaan praktek de-eskalasi dikemudian hari.

Analisis terkait biaya penggunaan antibiotik pada penelitian ini memperlihatkan hasil yang bervariasi (Tabel V). Rata-rata pengeluaran biaya oleh pasien untuk pembelian antibiotik sebesar Rp. 459.492,-. Biaya terbesar yang dikeluarkan adalah sebesar Rp. 8.314.914,- sedangkan biaya terkecil adalah sebesar Rp. 15.852,-. Variasi biaya disebabkan oleh berbagai hal, antara lain: (1) durasi penggunaan antibiotik, (2) golongan dan jenis antibiotik yang digunakan, (3) penggunaan antibiotik bentuk generik ataupun paten, (4) keadaan pasien dan (5) bentuk sediaan antibiotik yang diberikan. Hasil simulasi dengan membandingkan antara biaya yang dikeluarkan untuk penggunaan antibiotik dan biaya BPJS (Badan Penyelenggara Jaminan Sosial) didapatkan hasil persentase biaya penggunaan antibiotik yang tertinggi adalah 93,52% sedangkan yang paling rendah adalah 0,57% (dilihat pada tarif kelas 3). Hasil simulasi tersebut mengindikasikan terdapat potensi pengeluaran biaya kesehatan yang cukup besar karena masih terdapat biaya lain yang harus ditanggung, antara lain: biaya alat kesehatan, kamar, jasa dokter, dan tes-tes laboratorium. Apabila biaya yang dibutuhkan pasien melebihi dari anggaran yang dapat diklaim, rumah sakit akan menanggung beban kelebihan tersebut.

Analisis kesesuaian antibiotik dilakukan pada 15 pasien yang mendapatkan diagnosis infeksi saja. Terdapat 4 pasien (26,67%) yang mendapatkan terapi antibiotik yang tepat atau sesuai secara keseluruhan. Detail dari analisis kesesuaian penggunaan antibiotik dijabarkan pada tabel VI. Dari antara 42 pasien dalam penelitian ini, hanya 3 pasien (7,14%) yang dilakukan kultur bakteri. Hasil analisis dari penelitian ini menunjukkan bahwa hanya 4 orang (26,67%) dari total 12 orang dengan diagnosis infeksi dan tidak memiliki hasil pemeriksaan kultur menerima terapi antibiotik yang tepat. Dalam hal ini, hasil analisis ketepatan terapi antibiotik tidak berbeda jauh dengan penelitian lain yang dilakukan di Jakarta, yang menunjukkan 74,03% terapi empirik dan 78,51% terapi definitif pada pasien ICU tidak tepat (Luciana *et al.*, 2015). Ketepatan pemberian antibiotik harus selalu dipastikan sejak awal pemberian terapi empirik. Jenis antibiotik yang diberikan harus memiliki aktivitas yang memungkinkan untuk membunuh bakteri yang diduga menjadi penyebab infeksi. Terapi empirik yang tepat juga memberikan efek jangka panjang yaitu dapat menurunkan semua penyebab kematian secara signifikan dan memperpendek lama tinggal di rumah sakit (Paul *et al.*, 2010; Zilberberg *et al.*, 2008).

Tabel V. Data biaya penggunaan antibiotik dan persentase biaya terhadap tarif INA-CBG

Diagnosis	Biaya Antibiotik (Rp)	Tarif kelas 3 (%)	Tarif Kelas 2 (%)	Tarif Kelas 1 (%)
Multi diagnosis	757.027,-	5.997.435,- (12,62)	7.196.922,- (10,52)	8.396.409,- (9,02)
Susp. Sepsis + Pneumonia + ISK	553.948,-	8.890.831,- (6,23)	10.668.997,- (5,19)	12.447.163,- (4,45)
Sepsis + Pneumonia + MODS	1.860.975,-	8.890.831,- (20,93)	10.668.997,- (17,44)	12.447.163,- (14,95)
Pneumonia	98.992,-	8.890.831,- (1,11)	10.668.997,- (0,93)	12.447.163,- (0,80)
Pneumonia + Sepsis	8.314.914,-	8.890.831,- (93,52)	10.668.997,- (77,94)	12.447.163,- (66,80)
Infeksi Bakterial	70.640,-	4.497.738,- (1,57)	5.397.286,- (1,31)	6.296.833,- (1,21)
Susp. Sepsis menjadi Sepsis Neonatus	173.960,-	3.989.552,- (4,36)	4.787.462,- (3,63)	5.585.372,- (3,11)
Sepsis	44.150,-	3.989.552,- (1,11)	4.787.462,- (0,92)	5.585.372,- (0,79)
Susp. TB Paru	34.212,-	5.997.435,- (0,57)	7.196.922,- (0,48)	8.396.409,- (0,41)
Risiko Infeksi BP	70.640,- 2.083.774,-	No data 8.890.831,- (23,44)	No data 10.668.997,- (19,53)	No data 12.447.163,- (16,74)
Susp. Encephalitis	1.862.718,-	No data	No data	No data
Pneumonia	1.428.300,-	8.890.831,- (16,06)	10.668.997,- (13,39)	12.447.163,- (11,47)
Risiko Infeksi	79.470,-	No data	No data	No data
Risiko Infeksi	52.980,-	No data	No data	No data
GEA + Susp. BP	295.584,-	8.890.831,- (3,32)	10.668.997,- (2,77)	12.447.163,- (2,37)
Sepsis + MODS	791.044,-	3.989.552,- (19,83)	4.787.462,- (16,52)	5.585.372,- (14,16)
Risiko Infeksi	52.980,-	No data	No data	No data
Susp. Selulitis	634.800,-	No data	No data	No data
Risiko Infeksi	104.400,-	No data	No data	No data
Infeksi Bakterial	52.890,-	4.497.738,- (1,18)	5.397.286,- (0,98)	6.296.833,- (0,84)
Sepsis	1.110.900,-	3.989.552,- (27,85)	4.787.462,- (23,20)	5.585.372,- (19,89)
Spondilitis TB	278.300,-	5.997.435,- (4,64)	7.196.922,- (3,87)	8.396.409,- (3,31)
Susp. Sepsis + Encephalitis	34.212,-	3.989.552,- (0,86)	4.787.462,- (0,71)	5.585.372,- (0,61)
Susp. Pneumonia menjadi Pneumonia	458.080,-	8.890.831,- (5,15)	10.668.997,- (4,29)	12.447.163,- (3,68)
Sepsis + Pneumonia	544.456,-	8.890.831,- (6,12)	10.668.997,- (5,10)	12.447.163,- (4,37)
Pneumonia	634.800,-	8.890.831,- (7,14)	10.668.997,- (5,95)	12.447.163,- (5,10)

Keterangan Tabel V:

- i. Multi diagnosis = TB Paru Millier + Meningoencephalitis + Limpadenitis TB + Sepsis
- ii. Kapanjangan pada tabel di atas: Susp.: dugaan; TB: Tuberkulosis; BP: Bronkopneumonia; GEA: Gastroenteritis Akut; ISK: Infeksi Saluran Kemih; MODS: *Mutiple Organ Dysfunction Syndrome*; DHF: *Dengue Haemorrhagic Fever*; ICU: *Intensive Care Unit*; ICCU: *Intensive Cardiac Care Unit*; NICU: *Neonatal Intensive Care Unit*; AB: Antibiotik. %: Nilai persentase biaya yang digunakan dibandingkan dengan tarif INA-CBGs
- iii. Rumus untuk mendapatkan persentasi biaya yang digunakan untuk biaya antibiotik:

$$\% \text{ nilai} = \frac{\text{Biaya antibiotik pasien}}{\text{Biaya JKN berdasarkan INA - CBGs}} \times 100\%$$

- a) Menggunakan *ceftazidime* 14 sediaan, *levofloxacin* 6 sediaan, *metronidazole* 1 sediaan; b) Menggunakan *levofloxacin* 2 sediaan; c) Menggunakan *ampicillin* 8 sediaan; d) Menggunakan *ampicillin* 12 sediaan dan *cloxacillin* (Meixam®) 2 sediaan; e) Menggunakan *ampicillin* 5 sediaan; f) Menggunakan *ceftriaxone* 2 sediaan; g) Menggunakan *ceftriaxone* 8 sediaan dan *meropenem* 2 sediaan; h) Menggunakan *ampicillin* 6 sediaan; i) Menggunakan *cefoperazone* 4 sediaan; j) Menggunakan *ceftriaxone* 1 sediaan; k) Menggunakan *ceftriaxone* 3 sediaan, *levofloxacin* 5 sediaan dan *ceftazidime* 9 sediaan; l) Menggunakan *levofloxacin* 11 sediaan; m) Menggunakan *ceftriaxone* (Cefxon®) 1 sediaan; n) Menggunakan *meropenem* 8 sediaan.

Tabel VI. Data analisis kesesuaian penggunaan antibiotik pasien ICU dan ICCU

Kategori	Pasien (orang)	Persentase (%)
Pasien dengan kultur	3	20,00
Tidak tepat dengan catatan ^a	3	20,00
Pasien tanpa kultur	12	80,00
Seluruh terapi AB tepat	4	26,67
- Tepat	4	26,67
Sebagian terapi AB tepat		
- Tidak diberikan kombinasi yang bersifat sinergis ^b	4	26,67
- Tidak tepat dengan catatan ^c	1	6,66
Terapi AB tidak tepat ^d	3	20,00
Total	15	100,00

Keterangan Tabel VI:

- i. Untuk 1 orang pasien yang mengalami perubahan diagnosis penggunaan antibiotik dianggap tidak tepat apabila ada ketidaktepatan pada salah satu diagnosis.
- a) 2 pasien diberikan antibiotik yang melebihi yang dibutuhkan, 1 pasien pemberian antibiotiknya terlambat dan dengan dosis yang kurang; b) diagnosis pneumonia hanya diberi *levofloxacin* (n=1), diagnosis pneumonia hanya diberikan *ceftriaxone* (n=2), dan diagnosis pneumonia hanya diberikan *meropenem* (n=1); c) 1 pasien diberikan antibiotik yang melebihi yang dibutuhkan; d) diagnosis dugaan meningitis diberikan kombinasi *cefuroxime* dan *streptomycin*; Diagnosis dugaan tuberkulosis diberikan *ceftriaxone*; Diagnosis spondilitis tuberkulosis diberikan *cefoperazone*

Pada penelitian ini hanya ditemukan pencampuran antara antibiotik dengan pelarut dan tidak ditemukan antibiotik yang dicampur dengan obat lain. Hasil analisis ketercampuran menunjukkan sebagian besar campuran antibiotik dengan pelarut diklasifikasikan sebagai kompatibel, yaitu sebanyak 37 pencampuran (86,04%). Pada penelitian ini masih ditemukan campuran antibiotik dengan pelarut yang masih tanpa informasi (*no information*) yaitu 6 campuran (13,96%) dari total 43 pencampuran pada ruang ICU dan ICCU. Di ruang ICCU terdapat 10 pencampuran antibiotik dan pelarut, dan seluruhnya (100,00%) disimpulkan kompatibel. Hasil dari penelitian ini selaras dengan penelitian lain yang dilakukan di ICU yang mengemukakan masih banyak campuran antara antibiotik dengan pelarut yang tidak ditemukan informasi. Pada penelitian sebelumnya menyebutkan bahwa pencampuran antara senyawa obat dengan pelarut pada pasien dewasa dan anak yang tidak diketahui informasi kompatibilitas dan inkompatibilitasnya sebesar 19,68% dan 30,16%, secara berturut-turut (Dwijayanti *et al.*, 2016). Penelitian kompatibilitas sediaan intravena untuk campuran yang diklasifikasikan *no information* perlu dilakukan sebagai upaya untuk memaksimalkan efek terapi pasien. Kompatibilitas

antibiotik perlu mendapatkan perhatian yang lebih besar dalam memaksimalkan terapi yang diberikan kepada pasien, dan terutama dalam hal ini adalah pada pasien dengan keadaan kritis. Sebuah penelitian terbaru, menunjukkan bahwa pada pencampuran antara *piperacillin-tazobactam* dengan *vancomycin* hanya kompatibel bila konsentrasi dari *vancomycin* adalah sebesar 5mg/mL. Sedangkan bila konsentrasinya dinaikkan menjadi 10mg/mL atau 15mg/mL, akan terjadi inkompatibilitas pada campuran tersebut (Meyer *et al.*, 2017).

Penggunaan antibiotik di ruang *intensive care* merupakan hal yang patut menjadi perhatian. Penelitian ini merupakan penelitian pertama yang mengkaji profil penggunaan, kesesuaian, dan kompatibilitas pemberian antibiotik di ICU. Terdapat 3 publikasi lain terkait analisis penggunaan antibiotik di bangsal ICU. Penelitian yang dilakukan oleh Adisasmito and Tumbelaka (2006) meneliti korelasi antara penggunaan antibiotik dengan tingkat resistensi bakteri gram negatif di bangsal ICU anak tanpa mengidentifikasi profil ketepatan dan kompatibilitas pemberian terapi antibiotik. Penelitian lain oleh Anggriani *et al.* (2013) melihat penggunaan antibiotik pasien kanker di ICU yang dinyatakan dalam *defined daily dose* (DDD). Sedangkan penelitian yang terakhir oleh Luciana *et al.* (2015) melihat kesesuaian terapi antibiotik baik terapi empirik maupun terapi definit tanpa melakukan analisis kompatibilitas antibiotik dengan sediaan intravena yang lain. Pada penelitian ini, profil penggunaan antibiotik dari berbagai sudut, mulai dari kesesuaian, kompatibilitas, biaya penggunaan antibiotik dan proses pergantian terapi (proses eskalasi dan deeskalasi) dibahas secara menyeluruh.

KESIMPULAN

Penggunaan antibiotik di ruang *intensive care* tempat penelitian ini dilakukan masih terdapat banyak peluang perbaikan untuk meminimalkan kegagalan terapi pasien, risiko terjadinya resistensi, dan risiko peningkatan biaya kesehatan. Tidak lebih dari 30% pasien dengan diagnosis infeksi mendapat terapi antibiotik yang diklasifikasikan tepat secara keseluruhan meliputi tepat jenis, dosis, dan frekuensi. Minimnya implementasi praktek de-eskalasi dan masih dijumpainya pemberian antibiotik bersamaan dengan pelarut yang masih belum jelas status kompatibilitasnya juga menuntut adanya proses perbaikan pemberian antibiotik di ICU. Peluang perbaikan tersebut perlu mendapat perhatian dari berbagai pihak di era implementasi JKN dengan mempertimbangkan temuan dalam penelitian ini terkait biaya penggunaan antibiotik yang dapat mencapai lebih dari 90% dari biaya klaim BPJS. Tanpa ada intervensi baik dari pemerintah maupun rumah sakit, bukan tidak mungkin jika penggunaan antibiotik menjadi faktor utama penyebab tidak terkendalinya biaya kesehatan nasional.

DAFTAR PUSTAKA

- Adisasmito, A.W., & Tumbelaka, A.R., 2006, Penggunaan antibiotik khususnya pada infeksi bakteri gram negatif di ICU anak RSAB Harapan Kita, *Sari Pediatri*. 8(2):127-34.
- Anggriani, Y., Banun, A., Erliana., 2013, Evaluasi penggunaan antibiotika di ruang HCU dan ruang ICU rumah sakit kanker “Dharmais” Februari-Maret 2012, *Jurnal Ilmu Kefarmasian Indonesia*. 11 (2):182-90.
- Bass, S N, Bauer, S R, Neuner, E A, Lam, S W., 2015, Impact of Combination Antimicrobial Therapy on Mortality Risk of Critically III Patients with Carbapenem-Resistant Bacteremia, *Antimicrobial Agents and Chemotherapy*, 59(7): 3748-53.
- Cucu, A., Nica, M., Ceausu, E., Cioran, N., 2014, Antimicrobial resistance profile in infectious disease hospital intensive care unit, *FARMACIA*. 62(4):767-76.
- Dulhunty, J.M., Roberts, J.A., Davis, J.S., Webb, S.A., Bellomo, R., Gomersall, C., et al., 2013, Continuous infusion of beta-lactam antibiotics in severe sepsis: a multicenter double-blind, randomized controlled trial, *Clin Infect Dis*. 56(2):236-44.
- Dwijayanti, S., Irawati, S., Setiawan, E., 2016, Profil kompatibilitas sediaan obat intravena dengan pelarut pada pasien *intensive care unit*, *Jurnal Farmasi Klinik Indonesia*. 5(2): 84-97.

- Eachempati, S.R., Hydo, L.J., Shou, J., Barie, P.S., 2009, Does de-escalation of antibiotic therapy for ventilator-associated pneumonia affect the likelihood of recurrent pneumonia or mortality in critically ill surgical patients?, *J Trauma*. 66(5):1343-8.
- Garnacho-Montero, J., Gutiérrez-Pizarraya, A., Escosca-Ortega, A., Corcia-Palomo, Y., Fernández-Delgado, E., Herrera-Melero, I., et al., 2014, De-escalation of empirical therapy is associated with lower mortality in patients with severe sepsis and septic shock, *Intensive Care Med*. 40(1):32-40.
- Goncalves-Pereira, J., & Pova, P., 2011, Antibiotics in critically ill patients: a systematic review of the pharmacokinetics of β -lactams. *Crit Care*. 15(5):R206.
- Gonzalez, L., Cravoisy, A., Barraud, D., Conrad, M., Nace, L., Lemarié, J., et al., 2013, Factors influencing the implementation of antibiotic de-escalation and impact of this strategy in critically ill patients, *Crit Care*. 17(4):R140.
- Hanberger, H., Walther, S., Leone, M., Barie, P.S., Rello, J., Lipman, J., et al., 2011, Increased mortality associated with methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA) infection in the intensive care unit: result from The EPIC II study, *Int J Antimicrob Agents*. 38(4):331-5.
- Heenen, S., Jacobs, F., Vincent, J.L., 2012, Antibiotic strategies in severe nosocomial sepsis: why do we not de-escalate more often?, *Crit Care Med*. 40(5):1404-9.
- Joung, M K, Lee, J A, Moon, S Y, Cheong, H S, Joo, E J, Ha, Y E., et al, 2011, Impact of De-escalation Therapy on Clinical Outcomes for Intensive Care Unit-Acquired Pneumonia, *Critical Care*, 11: R79.
- Khan, R.A., Bakry, M.M., Islahudin, F., 2015, Appropriate antibiotic administration in critically ill patients with pneumonia, *Indian J Pharm Sci*. (3): 299-305.
- Luciana, Andrajati, R, Rianti, A, Khan, A H., 2015, Rational Antimicrobial Use in an Intensive Care Unit in Jakarta, Indonesia: A Hospital-Based, Cross-Sectional Study, *Tropical Journal of Pharmaceutical Research*, 14(4): 707-14.
- Luciana, Andrajati, R., Rianti, A., Khan, A.H., 2015, Rational antimicrobial use in an intensive care unit in Jakarta, Indonesia: a hospital-based, cross-sectional study, *Trop J Pharm Res*. 14(4):707-14.
- Marcon, A.P., Gamba, M.A., Vianna, L.A., 2006, Nosocomial diarrhea in the intensive care unit, *Braz J Infect Dis*. 10(6):384-9.
- Marquet, K., Liesenborgs, A., Bergs, J., Vleugels, A., Claes, N., 2015, Incidence and outcome of inappropriate in-hospital empiric antibiotics for severe infection: a systematic review and meta-analysis, *Crit Care*. 19:63.
- McKinnon, P.S., Paladino, J.A., Schentag, J.J., 2008, Evaluation of area under the inhibitory curve (AUC) and time above the minimum inhibitory concentration (T>MIC) as predictors of outcome for cefepime and ceftazidime in serious bacterial infections, *Int J Antimicrob Agents*. 31(4):345-51.
- Meyer, K., Santarossa, M., Danziger, L.H., Wenzler, E., 2017, Compatibility of Ceftazidime-Avibactam, Ceftoloxane-Tazobactam, and Piperacillin-Tazobactam with Vancomycin in Dextrose 5% in Water, *Hospital Pharmacy*, 52: 221.
- Owens, R.C. Jr., Donskey, C.J., Gaynes, R.P., Loo, V.G., Muto, C.A., 2008, Antimicrobial-associated risk factors for *Clostridium difficile*, *Clin Infect Dis*. 46 Suppl 1:S19-31.
- Paul, M., Kariv, G., Goldberg, E., Raskin, M., Shaked, H., Hazzan, R., et al., 2010, Importance of appropriate empirical antibiotic therapy for methicillin-resistant Staphylococcus aureus bacteraemia, *J Antimicrob Chemother*. 65(12):2658-65.
- Radji, M, Fauziah, S, Aribinuko, N., 2011, Antibiotic Sensitivity Pattern of Bacterial Pathogens in the Intensive Care Unit of Fatmawati Hospital, Indonesia, *Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine*, 1(1): 39-42.
- Roberts, J.A., & Lipman, J., 2009, Pharmacokinetic issues for antibiotics in the critically ill patient, *Crit Care Med*. 37(3):840-51.

- Rubio-Terres, C., Garau, J., Grau, S., Martinez-Martinez, L., 2010, Cost of bacteraemia caused by methicillin-resistant vs. methicillin-susceptible *Staphylococcus aureus* in Spain: a retrospective cohort study, *Clin Microbiol Infect.* 16(6): 722-8.
- Talpaert, M.J., Gopal Rao, G., Cooper, B.S., Wade, P., 2011, Impact of guidelines and enhanced antibiotic stewardship on reducing broad-spectrum antibiotic usage and its effect on incidence of *Clostridium difficile* infection, *J Antimicrob Chemother.* 66(9):2168-74.
- Trissel, L.A., 2013, *Handbook on injectable drugs*, 17th edition. Bethesda: American Society of Health-System Pharmacists.
- Vincent, J L, Bassetti, M, Francois, B, Karam, G, Chastre, J, Torres, A., 2016, Advances in Antibiotic Therapy in The Critically Ill, *Critical Care*, 20: 133.
- Williams, D.J., Hall, M., Shah, S.S., Parikh, K., Tyler, A., Neuman, M.I., et al., 2013, Narrow vs broad-spectrum antimicrobial therapy for children hospitalized with pneumonia, *Pediatrics.* 132(5): e1141–e1148.
- Zilberberg, M.D., Shorr, A.F., Micek, S.T., Mody, S.H., Kollef, M.H., 2008, Antimicrobial therapy escalation and hospital mortality among patients with health-care-associated pneumonia: a single-center experience, *Chest.* 134(5):963-8.

ISSN (cetak) : 2088-4559

ISSN (online): 2477-0256

Pharma Ciana

Terakreditasi berdasarkan SK Dirjen PRP Kemristek DIKTI No. 32a/E/KPT/2017

Jurnal Kefarmasian

Vol. 7 No. 2 Nov 2017



UNIVERSITAS AHMAD DAHLAN
BEKERJA SAMA DENGAN
IKATAN APOTEKER INDONESIA (IAI)



PharmaCiana

ISSN: 2088-4559, e-ISSN: 2477-0256

Jurnal Kefarmasian



OPEN JOURNAL SYSTEMS

Published by:



Universitas Ahmad Dahlan in collaboration with Ikatan Apoteker Indonesia (IAI)

USER

Username

Password

Remember me

[Login](#)



00198590

StatCounter

[View Pharmacia
Stats](#)

NOTIFICATIONS

- [View](#)
- [Subscribe](#)

Tools:



FONT SIZE

[Journal Help](#)

JOURNAL CONTENT

Search

Search Scope

All

[Search](#)

Browse

- By Issue
- By Author
- By Title
- Other Journals

HOME ABOUT LOGIN REGISTER SEARCH CURRENT
 ARCHIVES ANNOUNCEMENTS SCOPE EDITORIAL BOARD AUTHOR
 GUIDELINE

Home > **editorial board**

editorial board

Editor in Chief

- [Dr. Nurkhasanah Mahfudh](#), Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia

Editorial Board

- [Zullies Ikawati, Prof., Dr., Apt](#), Fakultas Farmasi, Universitas Gadjah Mada, Yogyakarta, Indonesia
- [Abdul Rohman, Prof., Dr., MSi., Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Gadjah Mada Yogyakarta, Indonesia
- [Akhmad Kharis Nugroho, Prof., Dr., M.Si., Apt](#), Fakultas Farmasi, Universitas Gadjah Mada, Indonesia
- [Dr. Dyah Aryani Perwitasari](#), Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Dadan Hermawan, M.Si., Ph.D](#), Fakultas MIPA, Universitas Jenderal Soedirman, Indonesia
- [Dr. Moch. Saiful Bachri](#), Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Prof. Dr. Achmad Mursyidi](#), Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Dr. Isnaeni Yudi Haryanto](#), Fakultas Farmasi, Universitas Airlangga, Indonesia
- [Keri Lestari Dandan, Dr., M.Si., Apt](#), Fakultas Farmasi, Universitas Padjadjaran, Indonesia
- [Phebe Hendra, M.Si., Apt, Ph.D](#), Universitas Sanata Dharma, Indonesia
- [Dr. Laela Hayu Nurani, MSi., Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Anita Sukmawati, Ph.D., Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Muhammadiyah Surakarta, Indonesia
- [Dr. Tedjo Yuwono, Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Nining Sugihartini, Dr., M.Si., Apt.](#), Faculty of Pharmasi, Ahmad Dahlan University, Indonesia
- [Lannie Hadisoewignyo, Dr., M.Si., Apt](#), Fakultas Farmasi, Universitas Katolik Widya Mandala, Indonesia
- [Iin Narwanti, MSc.](#), Fakultas Farmasi Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Nina Salamah, M.Sc., Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Faridah Baroroh, MSc., Apt.](#), Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Susan Fitria Candradewi, M.Sc., Apt](#), Universitas Ahmad Dahlan, Indonesia
- [Citra Ariani Edityaningrum, M.Si., Apt](#), Universitas Ahmad Dahlan

Pharmaciana indexed by:



This work is licensed under a [Creative Commons Attribution-ShareAlike 4.0 International License](https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/).



Pharmaciana

Jurnal Kefarmasian

ISSN: 2088-4559, e-ISSN: 2477-0256

OPEN JOURNAL SYSTEMS

Published by:



Universitas Ahmad Dahlan in collaboration with Ikatan Apoteker Indonesia (IAI)

USER

Username

Password

Remember me

[Login](#)



00198602

StatCounter

View

Pharmaciana

Stats

NOTIFICATIONS

- View
- Subscribe

Tools:





FONT SIZE

Journal
Help

**JOURNAL
CONTENT**

Search

Search Scope

All

Search

Browse

- By Issue
- By Author
- By Title
- Other Journals

HOME ABOUT LOGIN REGISTER SEARCH
CURRENT ARCHIVES ANNOUNCEMENTS SCOPE

EDITORIAL BOARD AUTHOR GUIDELINE
Home > Archives > **Vol 7, No 2 (2017)**

Vol 7, No 2 (2017)

Pharmaciana

DOI: <http://dx.doi.org/10.12928/pharmaciana.v7i2>

Table of Contents

Antioxidant activity of methanolic extract from yellow paprika (<i>Capsicum annuum</i> , L.) by DPPH radical scavenging method	PDF
<i>Warsi Warsi, Any Guntarti</i>	123-132
Application method of Fourier Transform Infrared (FTIR) combined with chemometrics for analysis of rat meat (<i>Rattus Diardi</i>) in meatballs beef	PDF
<i>Any Guntarti, Seshilia Rarasati Prativi</i>	133-140
Chloroform fraction of ethanolic extract of <i>Elephantopus scaber</i> Linn. increase the p53 expression on human breast cancer (T47D) cell line	PDF
<i>Nurkhasanah Mahfudh, Nanik Sulistyani, Lukman Mahdi</i>	141-146
Antioxidant activity, determination of total phenolic and flavonoid content of <i>Muntingia calabura</i> L.	PDF

Extracts

<i>Anita Dwi Puspitasari, Ririn Lispita Wulandari</i>	147-158
Validation of UV-Vis spectrophotometry method for analysis of apigenin in celery extract (<i>Apium graveolens</i> L.)	PDF
<i>Asep Nurrahman Yulianto, Taofik Rusdiana, Muchtaridi Muchtaridi, Anas Subarnas</i>	159-168
Analytical method validation and determination of dexamethasone in divided powder using reverse phase HPLC	PDF
<i>Florentinus Dika Octa Riswanto, Dita Maria Virginia, Dina Christin Ayuning Putri, Sri Hartati Yuliani</i>	169-176
<hr/>	
Effectiveness of banana leaves extract (<i>Musa paradisiaca</i> L.) for wound healing	PDF
<i>Dimas Ariandi Candra Putra, Heni Lutfiyati, Prasojo Pribadi</i>	177-184
Pakan banyu (<i>Croton argyrateus</i> Blume) stem bark ethanol extract effectiveness to total spermatogenic cells of white male rats (<i>Rattus norvegicus</i>)	PDF
<i>Noor cahaya, M. Aditya Sholihin, Nurlely Nurlely</i>	185-194
Effect of <i>Sargassum polycystum</i> extract on liver and kidney of diabetic rats	PDF
<i>Muhamad Firdaus, Anies Chamidah, Annafi Riski Nurcholiz, Siti Yulaikah, Pangestuty Yeni Anggraeni, Widya Adi Suryanata, Denny Alghafihqi, Rendi Hardiansyah</i>	195-204
<hr/>	
Factors relate to the hypercreatininemia event of patients at the risk of metabolic syndrome in Jetis I public health center	PDF
<i>Akrom Akrom, Endang Darmawan, Nuril Maulida</i>	205-216
Analysis of the utilization and cost of antibiotics at an intensive care unit in Surabaya	PDF
<i>Eko Setiawan, Hidayat Felix, Adji Prayitno Setiadi</i>	217-230
Effectiveness of web based educational on improving knowledge of acne vulgaris self medication among senior high school students	PDF
<i>Lolita Lolita, Ni Putu Isabela Meita Putri</i>	231-238
<hr/>	
Clearance profile of radioactive gold nanoparticle (¹⁹⁸ Au) conjugates-poliamidoamin generation 4-nimotuzumab ; potential radio-pharmaceutical theranostic agent	PDF
<i>Nurhatidjah Awaliyah Halid, Abdul Mutalib, Anung Pujiyanto, Adang Hardi Gunawan</i>	239-248
In vitro penetration of alpha arbutin niosome span 60 system in gel preparation	PDF
<i>Rise Desnita, Sri Luliana, Silvana Anggraini</i>	249-256
Formulation and antibacterial activity test toothpaste combination of triclosan-extract ethanol of suji leaves (<i>Pleomele angustifolia</i> N.E Brown)	PDF
<i>Elya Zulfa, Rima Andriani</i>	257-266

Formulation self nano emulsifying drug delivery system glimepiride using oleic acid as oil phase	PDF
<i>Sani Ega Priani, Nurrayyan Nurrayyan, Fitrianti Darusman</i>	267-276
<hr/>	
Antiobesity and antihypercholesterolemic effects of white tea (<i>Camellia sinensis</i>) infusion on high-fat diet induced obese rats	PDF
<i>Shaum Shiyan, Herlina Herlina, Annisa Mutiara Bella</i>	278-288
Cytotoxic effect of 2,3-dihydro-6-hydroxy-2-methylenenaphtho[1,2-b] furan-4,5-dione compound from the bark of faloak (<i>Sterculia quadrifida</i> R.Br) in breast cancer cells T47D	PDF
<i>Rollando Rollando, Rokiy Alfanaar</i>	289-294
The determination of metal content, microbial contamination and dissolution assessment of the ethanol extract of pasak bumi root	PDF
<i>Laela Hayu Nurani, Eka Kumalasari, Zainab Zainab, Achmad Mursyidi, Sitarina Widyarini, Abdul Rohman</i>	295-304
Comparison of antioxidant activities from four species of piper	PDF
<i>Muhamad Insanu, Lia Marliani, Nabila Pandu Dinilah</i>	305-312

Pharmaciana indexed by:



This work is licensed under a [Creative Commons Attribution-ShareAlike 4.0 International License](https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/).



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
**DIREKTORAT JENDERAL PENGUATAN RISET
DAN PENGEMBANGAN**

Jl. M.H. Thamrin No. 8, Jakarta 10340 – Gedung II BPPT, Lantai 20
Telepon (021) 316-9778. Faksimili (021) 310 1728, 310 2368
Homepage : www.ristekdikti.go.id

Nomor : 1459/E5.2/SE/2017
Lampiran : 1 (satu) berkas
Perihal : **Pemberitahuan Hasil Akreditasi Terbitan Berkala Ilmiah
Elektronik Periode I Tahun 2017**

21 Juni 2017

Kepada Yth.

1. Pimpinan Perguruan Tinggi
2. Koordinator Kopertis Wilayah I s.d. XIV
3. Ketua Himpunan Profesi
4. Pengelola Terbitan Berkala Ilmiah
di seluruh Indonesia

Sehubungan dengan hasil Akreditasi Berkala Ilmiah Elektronik Periode I Tahun 2017 dan telah diterbitkannya Surat Keputusan Direktur Jenderal Penguatan Riset dan Pengembangan Kementerian Riset, Teknologi, dan Pendidikan Tinggi Nomor 32a/E/KPT/2017, tanggal 26 April 2017, dengan hormat bersama ini kami sampaikan hasil akreditasi sebagaimana terlampir.

Bagi Terbitan Berkala Ilmiah yang terakreditasi akan kami sampaikan Sertifikat Akreditasi dan diwajibkan mencantumkan masa berlaku akreditasi dengan menuliskan tanggal penetapan dan tanggal akhir masa berlaku tersebut di laman dan atau halaman muka terbitan berkala ilmiah serta mengisi data jurnal di laman <https://goo.gl/forms/BbhInpsdIDiGoaf12>.

Atas perhatian dan kerja sama yang baik, kami ucapkan terima kasih.

Direktur Pengelolaan Kekayaan Intelektual

ttd

Sadjuga
NIP. 195901171986111001

Tembusan:
Direktur Jenderal Penguatan Riset dan Pengembangan



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
**DIREKTORAT JENDERAL PENGUATAN RISET
DAN PENGEMBANGAN**

Jl. M.H. Thamrin No. 8, Jakarta 10340 – Gedung II BPPT, Lantai 20
Telepon (021) 316-9778. Faksimili (021) 310 1728, 310 2368
Homepage : www.ristekdikti.go.id

KEPUTUSAN DIREKTUR JENDERAL PENGUATAN
RISET DAN PENGEMBANGAN KEMENTERIAN
RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
NOMOR 32a/E/KPT/2017
TENTANG HASIL AKREDITASI TERBITAN
BERKALA ILMIAH ELEKTRONIK PERIODE I
TAHUN 2017

HASIL AKREDITASI TERBITAN BERKALA ILMIAH ELEKTRONIK PERIODE I
TAHUN 2017

Bidang Ilmu	No	Nama Jurnal	ISSN	Penerbit	Peringkat
Agama	1	Al-Jami'ah: <i>Journal of Islamic Studies</i>	2338-557X	UIN Sunan Kalijaga Yogyakarta	Terakreditasi A
	2	Studia Islamika	2355-6145	PPIM UIN Syarif Hidayatullah Jakarta	Terakreditasi A
	3	Islamica: Jurnal Studi Keislaman	2356-2218	Pascasarjana Universitas Islam Negeri Sunan Ampel Surabaya	Terakreditasi B
	4	Jurnal Ushuluddin	2407-8247	Fakultas Ushuluddin Universitas Islam Negeri Sultan Syarif Kasim Riau	Terakreditasi B
	5	KARSA: Jurnal Sosial dan Budaya Keislaman	2442-4285	STAIN Pamekasan	Terakreditasi B
	6	Ulumuna	2355-7648	Institut Agama Islam Negeri (IAIN) Mataram	Terakreditasi B
Ekonomi	1	EKUITAS : Jurnal Ekonomi dan Keuangan	2548-5024	Sekolah Tinggi Ilmu Ekonomi Indonesia Surabaya	Terakreditasi B
	2	<i>Indonesian Journal of Business and Entrepreneurship</i>	2407-7321	Sekolah Bisnis, Institut Pertanian Bogor	Terakreditasi B
Hukum	1	PADJADJARAN Jurnal Ilmu Hukum (<i>Journal of Law</i>)	2442-9325	Fakultas Hukum Universitas Padjadjaran	Terakreditasi B
	2	Arena Hukum	2527-4406	Fakultas Hukum Universitas Brawijaya	Terakreditasi B
	3	<i>Brawijaya Law Journal: Journal of Legal Studies</i>	2356-4512	Fakultas Hukum, Universitas Brawijaya	Terakreditasi B
	4	Hasanuddin <i>Law Review</i>	2442-9899	Fakultas Hukum Universitas Hasanuddin	Terakreditasi B
	5	Masalah-Masalah Hukum	2527-4716	Fakultas Hukum Universitas Diponegoro	Terakreditasi B
	6	Jurnal Hukum Ius Quia Iustum	2527-502X	Fakultas Hukum Universitas Islam Indonesia	Terakreditasi B



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
**DIREKTORAT JENDERAL PENGUATAN RISET
DAN PENGEMBANGAN**

Jl. M.H. Thamrin No. 8, Jakarta 10340 – Gedung II BPPT, Lantai 20
Telepon (021) 316-9778. Faksimili (021) 310 1728, 310 2368
Homepage : www.ristekdikti.go.id

Bidang Ilmu	No	Nama Jurnal	ISSN	Penerbit	Peringkat
Kesehatan	1	<i>Indonesian Journal of Tropical and Infectious Disease</i>	2356-0991	Lembaga Penyakit Tropis Universitas Airlangga	Terakreditasi B
	2	<i>Pharmaciana: Jurnal Kefarmasian</i>	2477-0256	Fakultas Farmasi, Universitas Ahmad Dahlan	Terakreditasi B
	3	<i>Dental Journal</i> (Majalah Kedokteran Gigi)	2442-9740	Universitas Airlangga	Terakreditasi B
	4	Jurnal Gizi Klinik Indonesia	2502-4140	Minat S2 Gizi dan Kesehatan, Prodi S2 Ilmu Kesehatan Masyarakat, Fakultas Kedokteran, Universitas Gadjah Mada	Terakreditasi B
	5	<i>The Indonesian Biomedical Journal</i>	2355-9179	<i>The Prodia Education and Research Institute</i>	Terakreditasi B
	6	Kesmas: Jurnal Kesehatan Masyarakat Nasional	2460-0601	Fakultas Kesehatan Masyarakat Universitas Indonesia	Terakreditasi B
	7	<i>The Indonesian Journal of Gastroenterology, Hepatology and Endoscopy</i>	2302-8181	Perkumpulan Gastroenterologi Indonesia (PGI), Perhimpunan Peneliti Hati Indonesia (PPHI), Perhimpunan Endoskopi Gastrointestinal Indonesia (PEGI)	Terakreditasi B
	8	Sari Pediatri	2338-5030	Badan Penerbit Ikatan Dokter Anak Indonesia	Terakreditasi B
MIPA	1	<i>HAYATI Journal of Biosciences</i>	2086-4094	Perhimpunan Biologi Indonesia dan Departemen Biologi FMIPA IPB	Terakreditasi B
	2	Berkala Penelitian Hayati (<i>Journal of Biological Researches</i>)	2337-389X	Perhimpunan Biologi Indonesia (PBI) Cabang Jawa Timur	Terakreditasi B
	3	<i>The Journal of Pure and Applied Chemistry Research</i>	2541-0733	Universitas Brawijaya	Terakreditasi B
Pendidikan	1	Jurnal Riset Pendidikan Matematika	2477-1503	Program Studi Pendidikan Matematika, Program Pascasarjana, Universitas Negeri Yogyakarta	Terakreditasi B



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
**DIREKTORAT JENDERAL PENGUATAN RISET
DAN PENGEMBANGAN**

Jl. M.H. Thamrin No. 8, Jakarta 10340 – Gedung II BPPT, Lantai 20
Telepon (021) 316-9778. Faksimili (021) 310 1728, 310 2368
Homepage : www.ristekdikti.go.id

Bidang Ilmu	No	Nama Jurnal	ISSN	Penerbit	Peringkat
Pertanian	1	Jurnal Agronomi Indonesia (<i>Indonesian Journal of Agronomy</i>)	2337-3652	Perhimpunan Agronomi Indonesia (PERAGI) dan Departemen Agronomi dan Hortikultura, FAPERTA-IPB	Terakreditasi B
	2	<i>Animal Production : Indonesian Journal of Animal Production</i>	2541-5875	Fakultas Peternakan Universitas Jenderal Soedirman	Terakreditasi B
	3	Agritech	2527-3825	Fakultas Teknologi Pertanian, Universitas Gadjah Mada	Terakreditasi B
	4	Jurnal Teknologi Industri Pertanian	2252-3901	Departemen Teknologi Industri Pertanian-IPB	Terakreditasi B
	5	Jurnal Perlindungan Tanaman Indonesia	2548-4788	Departemen Hama dan Penyakit Tumbuhan, Fakultas Pertanian, Universitas Gadjah Mada	Terakreditasi B
Rekayasa	1	<i>Journal of ICT Research and Applications</i>	2338-5499	Lembaga Penelitian dan Pengabdian kepada Masyarakat (LPPM), Institut Teknologi Bandung	Terakreditasi A
	2	<i>Makara Journal of Technology</i>	2356-4539	Direktorat Riset dan Pengabdian kepada Masyarakat, Universitas Indonesia	Terakreditasi B
	3	Jurnal Wilayah dan Lingkungan	2407-8751	Laboratorium Pengembangan Wilayah dan Manajemen Lingkungan, Departemen Perencanaan Wilayah dan Kota, Universitas Diponegoro	Terakreditasi B
	4	Jurnal Elektronika dan Telekomunikasi	2527-9955	Pusat Penelitian Elektronika dan Telekomunikasi - Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia	Terakreditasi B
	5	<i>Geoplanning: Journal of Geomatics and Planning</i>	2355-6544	Universitas Diponegoro	Terakreditasi B



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI, DAN PENDIDIKAN TINGGI
**DIREKTORAT JENDERAL PENGUATAN RISET
DAN PENGEMBANGAN**

Jl. M.H. Thamrin No. 8, Jakarta 10340 – Gedung II BPPT, Lantai 20
Telepon (021) 316-9778. Faksimili (021) 310 1728, 310 2368
Homepage : www.ristekdikti.go.id

	6	Jurnal Penelitian Pos dan Informatika	2476- 9266	Puslitbang Penyelenggaraan Pos dan Informartika Badan Litbang SDM Kementerian Komunikasi dan Informatika	Terakreditasi B
	7	Jurnal Teknik Industri: Jurnal Keilmuan dan Aplikasi Teknik Industri	2087- 7439	Pusat Penelitian, Lembaga Penelitian dan Pengabdian kepada Masyarakat, Universitas Kristen Petra	Terakreditasi B
	8	Buletin Pos dan Telekomunikasi	2443- 1524	Pusat Penelitian dan Pengembangan SDPPPI, Kemenkominfo	Terakreditasi B
	9	Jurnal Teknik Sipil	2549- 2659	Fakultas Teknik Sipil dan Lingkungan Institut Teknologi Bandung (ITB)	Terakreditasi B
	10	Jurnal Rekayasa Kimia dan Lingkungan (<i>Journal of chemical engineering and environment</i>)	2356- 1661	Jurusan Teknik Kimia Universitas Syiah Kuala	Terakreditasi B
Sosial Humaniora	1	Humaniora	2302- 9269	Fakultas Ilmu Budaya, Universitas Gadjah Mada	Terakreditasi B
	2	Jurnal Ketahanan Nasional	2527- 9688	Program Studi Ketahanan Nasional Sekolah Pascasarjana Universitas Gadjah Mada	Terakreditasi B
