

Optimasi Karbopol dan Gliserin pada Sediaan Gel Dispersi Padat Ibuprofen Secara *Simplex Lattice Design*

Optimization Of Carbopol and Glycerin in Solid Dispersion Gel of Ibuprofen by Simplex Lattice Design

Rochmadani Wahyu Aji Pangestu¹, Siti Aisyah¹, Nuraini Harmastuti¹

rochmadaniwahyu@gmail.com

¹S1 Farmasi, Universitas Setia Budi, Surakarta

Riwayat Artikel: Dikirim Juli 2020; Diterima September 2020; Diterbitkan Oktober 2020

Abstrak

Ibuprofen merupakan obat golongan *Non Steroid Anti-Inflamatory Drug* (NSAID) yang berfungsi sebagai pengobatan nyeri atau inflamasi. Ibuprofen adalah obat golongan *Biopharmaceutical Classification System* (BCS) kelas II dengan karakteristik kelarutan rendah dan permeabilitasnya tinggi. Dispersi padat dapat meningkatkan kelarutan. Ibuprofen memiliki berbagai efek samping sehingga perlu dibuat rute lain yaitu sediaan topikal. Penelitian ini dilakukan untuk mengetahui pengaruh kombinasi karbopol sebagai basis gel dan gliserin sebagai senyawa peningkat penetrasi terhadap mutu fisik dan pelepasan zat aktifnya serta untuk menentukan formula paling optimum. Penelitian ini menggunakan metode *simplex lattice design* dengan 2 faktor yakni karbopol dan gliserin pada formula 1 ; formula 2 ; formula 3 secara berurutan 100%:0% ; 50%:50% ; 0%:100%. Pembuatan dispersi padat dengan metode peleburan, kemudian dilakukan uji FTIR lalu dibuat sediaan gel dispersi padat ibuprofen-PEG 6000. Uji pelepasan zat dilakukan dengan menggunakan alat sel difusi *franz* dengan membran selofan, kemudian dilakukan penentuan formula optimum berdasarkan *counterplot* yang diperoleh dari *Design Expert 10.0.1 trial version* dengan parameter titik kritis daya lekat, viskositas dan penetrasi zat. Hasil penelitian menunjukkan bahwa karbopol dan gliserin mempengaruhi mutu fisik dan pelepasan obat dalam sediaan gel. Gliserin lebih mempengaruhi pelepasan obat. Proporsi karbopol 1,011% dan gliserin 7,489% menghasilkan formula optimum dengan mutu fisik dan pelepasan obat paling baik.

Kata kunci: Dispersi padat, gel, ibuprofen, optimasi, *simplex lattice design*

Abstract

Ibuprofen is a part of the Non Steroid Anti-Inflammatory Drug (NSAID) that serves as the treatment of pain or inflammation. Ibuprofen is a part of biopharmaceutical classification system (BCS) class II drug with the characteristics of low solubility and high permeability. Solid dispersion may increase solubility. Ibuprofen has a variety of side effects so it need to be made into other routes of administration such as topical. This study was conducted to understand the effect of combinations of carbopol as the gelling agent and glycerin as a penetration enhancer compound to the physical quality and the

release of active substances also to determine the optimum formula. This study used simplex lattice design method with two factors which is carbopol and glycerin in formula 1 ; formula 2 ; formula 3 in sequence 100%:0% ; 50%:50% ; 0%:100%. The solid dispersion was made by the melting method, then was tested with FTIR and then was made into a solid dispersion gel of ibuprofen-PEG 6000. The release of substance was tested using franz diffusion cell through a cellophane membrane, then the optimum formula was determined based on the counterplot from Design Expert 10.0.1 trial version with critical parameters of adhesion, viscosity, and penetration of substance. The result of the study showed that carbopol and glycerin affecting the physical quality and the release of a drug in a gel. Glycerin has more impact to the release of the drug. The proportion of carbopol 1,011% and glycerin 7,389% produce the optimum formula with the most excellent physical quality and the release of the drug.

Key word: Gel, ibuprofen, optimization, simplex lattice design, solid dispersion

Pendahuluan

Ibuprofen merupakan obat golongan *Non Steroid Anti-Inflammatory Drug* (NSAID) tidak selektif turunan asam propionate, salah satu fungsinya sebagai pengobatan nyeri dan inflamasi yang disebabkan beberapa kondisi yaitu *Rheumatoid Arthritis* dan *Osteoarthritis* (Garzon dan Martinez 2004). Ibuprofen jika dikonsumsi secara terus menerus dalam jangka waktu yang lama dapat menimbulkan efek samping seperti gangguan gastrointestinal, dyspepsia, diare, infeksi saluran cerna atas, mual, dan kembung (Rainsford *et al* 2003). Sediaan topikal merupakan salah satu rute lain yang dapat digunakan untuk menghindari efek samping yang ditimbulkan oleh obat ibuprofen.

Sediaan transdermal dapat menanggulangi efek samping tersebut karena sediaan transdermal tidak mengalami *first past metabolism* di hati dan memberikan penghantaran yang konsisten pada jangka waktu yang lama (Prausnitz dan Langer 2008). Gel adalah salah satu sediaan transdermal yang dapat digunakan untuk penghantaran obat. Gel adalah sediaan semipadat berupa suspensi dan partikel anorganik kecil atau molekul organik besar yang terpenetrasi di dalam suatu cairan (Escobar *et al* 2006). Gel memiliki konsentrasi air yang lebih banyak dibandingkan sediaan topikal lain seperti krim dan salep, sehingga penyerapan pada kulit lebih baik serta memberikan rasa dingin pada kulit, cepat mengering sehingga mudah dicuci, memiliki penetrasi yang baik pada kulit dengan mekanisme menghidrasi stratum korneum,

mudah dioleskan, lembut, dan tidak lengket pada kulit (Voigt 1995).

Gelling agent dan senyawa peningkat penetrasi adalah salah satu komponen penting dalam sediaan gel. *Gelling agent* yang digunakan pada penelitian ini adalah karbopol. Karbopol adalah salah satu kelompok polimer akrilat yang berikatan silang dengan polialkenil eter (Rowe *et al* 2009). Karbopol pada sediaan gel akan berpengaruh terhadap viskositas, viskositas juga berpengaruh terhadap laju penyerapan obat, semakin kental maka akan semakin lama penyerapan obatnya begitu pula sebaliknya. Keuntungan dari penggunaan basis karbopol yaitu lebih kompatibel dengan beberapa bahan aktif, interval viskositas yang lebar, mempunyai viskositas yang tinggi pada konsentrasi rendah, dan mempunyai karakteristik organoleptis yang baik (Islam *et al* 2004). Karbopol juga mudah terdispersi dalam air dan dalam konsentrasi kecil dapat berfungsi sebagai basis gel dengan kekentalan yang cukup. Karbopol dapat membentuk konsistensi gel ketika digunakan pada konsentrasi 0,5%-2% (Rowe *et al* 2009).

Metode Penelitian

Penelitian ini bersifat ekperimental laboratorik. Tahapan yang dilakukan pada penelitian adalah pembuatan dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 (1:1,5), penetapan kadar *%recovery* ibuprofen, pembuatan gel, pengujian sifat fisik gel, dan uji penetrasi ibuprofen.

Alat

Alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah Spektrofotometer UV-Vis, disolusi tipe 1, spektroskopi FTIR IRPrestige-21, *Honson Horizontal Diffusion Cell System Digital* (IKA, Jerman), *magnetic stirrer*, timbangan digital, alat uji homogenitas, viskometer, pH, daya sebar, daya lekat, sudip, stopwatch, viskometer, pH meter, mortir, stamper dan berbagai peralatan gelas.

Bahan

Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah ibuprofen, karbopol, gliserin, PEG 6000, TEA, dapar fosfat pH 7,4, aquades, membran selofan.

Tahapan Penelitian

Pembuatan Dispersi padat

Pembuatan dispersi padat dilakukan dengan perbandingan ibuprofen-PEG 6000 1 : 1,5. Bahan ibuprofen dan PEG 6000 ditimbang sesuai dengan formulasi. Melakukan peleburan pada suhu 80°C di atas water bath. PEG dimasukan ke dalam cawan yang diletakkan di atas water bath sampai melebur sempurna, lalu ditambahkan ibuprofen sedikit demi sedikit dan lalu diaduk sampai homogen. Leburan didinginkan pada ice bath lalu disimpan dalam desikator selama 24-48 jam sebelum dihaluskan menggunakan mortir dan stamper. Setelah itu ayak menggunakan ayakan no. 80.

Uji FTIR

Pemeriksaan ibuprofen yang terdispersi PEG 6000 dilakukan dengan mencampurkan ibuprofen yang terdispersi dengan PEG 6000 dengan KBr. Perbandingan yang digunakan sebesar 3 mg ibuprofen yang terdispersi PEG 6000 dengan 300 mg KBr.

Kemudian meletakkan hasil campuran ke dalam alat pompa hidrolis. Tekan dengan tekanan 3 ton sehingga terbentuk pellet. Melakukan analisis pellet menggunakan alat spektroskopi FTIR. Hasil spektra sampel dibandingkan dengan spektra murni ibuprofen dan PEG.

Penentuan %Recovery Ibuprofen

Dosis ibuprofen dalam sediaan topikal yaitu 1% sehingga perlu dilakukan penetapan kadar dispersi padat setara 1% ibuprofen (Lakhsmi *et al* 2011). Penetapan kadar ibuprofen dalam dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 ditentukan menggunakan metode spektrofotometri UV-Vis. Ditimbang dispersi padat ibuprofen dan dilarutkan dengan NaOH. Larutan dispersi padat Ibuprofen-PEG 6000 yang sudah diencerkan diamati serapannya dengan spektrofotometri UV-Vis pada panjang gelombang maksimum yang terpilih. Kadar yang diperoleh lalu dibandingkan dengan kadar hasil teoritis untuk mengetahui % recovery Ibuprofen dalam dispersi padat Ibuprofen-PEG 6000. Replikasi dilakukan sebanyak 3 kali kemudian dihitung koefisien variasi (CV) dari hasil tersebut.

Pembuatan Gel

Pembuatan gel dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 dilakukan dengan cara mendispersikan basis karbopol ke dalam akuades bebas CO₂ dan diberi TEA. Setelah terbentuk basis gel yang baik kemudian dicampurkan secara bertahap dengan larutan dispersi padat yang terdiri dari propilen glikol, gliserin, dan air. Masing-masing karbopol dan gliserin dilakukan dengan 3 konsentrasi berbeda. Rancangan formula dapat dilihat pada tabel I.

Tabel I. Formula gel dispersi padat ibuprofen-PEG 6000

Bahan	Fungsi	Formula 1(%)	Formula 2(%)	Formula 3(%)
Dispersi padat Ibuprofen-PEG 6000	Bahan aktif	2,75*	2,75*	2,75*
Karbopol	<i>Gelling agent</i>	0,5	1,5	2,5
Gliserin	<i>Penetration enhancer</i>	8	7	6
Propilen Glikol	Kosolven	20	20	20
TEA	<i>Alkalizing agent</i>	2	2	2
Aquades ad		100	100	100

*Dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 setara dengan 1% ibuprofen

Evaluasi Sediaan Gel

Evaluasi sediaan gel meliputi pengamatan organoleptis, pengujian pH, pengujian viskositas, pengujian daya sebar, pengujian daya lekat dan pengujian stabilitas. Hasil pengujian laju pelepasan obat menggunakan alat *Hanson Horizontal Diffusion Cell System Digital*, analisis formula optimum secara *simplex lattice design*. Pengujian organoleptis berupa pengamatan terhadap bentuk, warna, dan aroma gel yang dihasilkan.

Pengujian pH dilakukan menggunakan pH meter digital. Persyaratan pH sediaan gel yang dapat ditoleransi untuk tidak mengiritasi kulit yaitu 4,5-6,5 (Naibaho 2013). Viskositas sediaan gel diuji menggunakan alat viskometer pada suhu ruang. Nilai viskositas (dPa's) dapat dibaca dari skala rotor.

Pengujian daya sebar sebanyak 0,5 gram sampel diletakkan pada pusat antara dua lempeng gelas kaca berskala dan diletakkan beban dengan berat 50 g dengan interval 1 menit lalu diukur diameter dari 4 sisi, kemudian berat ditambah menjadi 100 g dan 150 g masing-masing dengan interval yang sama.

Pengujian daya lekat sebanyak 0,5 gram sediaan di atas gelas obyek, kemudian diletakkan gelas obyek yang lain pada bagian atas sediaan tersebut, kemudian ditekan dengan beban 1kg selama 5 menit. Gelas obyek tersebut dipasang alat uji kemudian diberi beban seberat 80 gram dan dicatat waktu hingga kedua gelas obyek terpisah (Azkiya *et al* 2017).

Uji stabilitas dilakukan dengan metode *cycling test* yaitu dengan menyimpan sediaan pada suhu $4 \pm 2^\circ\text{C}$ selama 24 jam kemudian dipindahkan ke suhu $40 \pm 2^\circ\text{C}$ selama 24 jam (1 siklus). Setelah itu dilanjutkan sampai lima siklus. Pada siklus terakhir, dilihat ada tidaknya pemisahan fase atau perubahan secara fisik, uji pH dan uji viskositas sediaan (Sharon *et al* 2013).

Pengujian laju pelepasan obat *in vitro* gel dilakukan dengan cara pada bagian kompartemen reseptor diisi dengan dapar fosfat pH 7,4 dan dijaga suhu $37 \pm 0,5^\circ\text{C}$, serta diaduk menggunakan *magnetic stirrer* 100 rpm. Membran selofan diletakkan di antara kompartemen donor dan kompartemen reseptor. Formula gel dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 sejumlah 2 g diaplikasikan pada permukaan membran. Pengambilan larutan

sampel sebanyak 3 mL pada menit ke-5, 10, 15, 30, 45, 60, dan 90 dari kompartemen reseptor menggunakan pipet mikro dan segera digantikan dengan dapar fosfat pH 7,4 sejumlah volume yang sama. Larutan sampel selanjutnya dibaca serapan menggunakan spektrofotometri UV-Vis pada panjang gelombang maksimum menggunakan blanko dapar fosfat pH 7,4. Berdasarkan data serapan yang diperoleh, kemudian dilakukan perhitungan jumlah kumulatif ibuprofen yang tertransportasi melewati membran selofan.

Penentuan formula optimum gel dispersi pada ibuprofen-PEG 6000 dengan menggunakan parameter daya lekat, viskositas, dan laju penetrasi zat dengan melihat nilai fluks masing-masing diberi kriteria yang sesuai dengan besarnya pengaruh terhadap gel menggunakan persamaan *simplex lattice design* ($Y = B_1(A) + B_2 + B_{12}(A)(B)$). Penentuan formula optimum dengan menggabungkan counter plot pada masing-masing parameter menggunakan program *Design Expert® 10.0.1 trial*.

Hasil Dan Pembahasan

Pemeriksaan Dispersi Padat Ibuprofen dengan FTIR

Berdasarkan hasil scanning IR yang dilakukan menunjukkan adanya perbedaan serapan antara serapan ibuprofen murni dengan serapan ibuprofen setelah dilakukan proses dispersi dengan PEG 6000. Pada dispersi padat menunjukkan karakteristik puncak IR pada C-H stretching 2954,95 ; COOH 1720,50 ; C=C aromatis 1465,90 ; C-O stretching 1112,93. Hasil serapan FTIR dapat dilihat pada tabel II.

Tabel II. Pemeriksaan gugus fungsi FTIR

Gugus fungsi	Ibuprofen (cm ⁻¹)	PEG 6000 (cm ⁻¹)	Dispersi ibuprofen (cm ⁻¹)
C-H stretching	2954,95	2883,58	2954,95 2875,86
COOH	1720,50		1720,50
C=C aromatis	1462,04		1465,90
C-O stretching		1145,72 1109,07	1147,65 1112,93

Gugus khas pada PEG 6000 yaitu C-H stretching terjadi pergeseran bilangan gelombang dari 2883,58 cm⁻¹ menjadi 2875,95 cm⁻¹. C-O stretching juga mengalami pergeseran bilangan gelombang dari 1145,72 ; 1109,07 menjadi 1147,65 ; 1112,93. Pergeseran bilangan gelombang antara puncak PEG 6000 murni dengan puncak dispersi padat menandakan adanya interaksi dan terjadinya ikatan hidrogen atau ikatan *van der waals*. Pergeseran bilangan gelombang diduga terjadi karena adanya ikatan hidrogen antara dua komponen.

Penetapan Kadar Dispersi Padat

Sampel dispersi padat ibuprofen-PEG 6000 dibaca dengan menggunakan spektrofotometri UV-Vis pada panjang gelombang 264 nm dilakukan sebanyak 3 replikasi. Hasil absorbansi kemudian dimasukkan kedalam kurva kalibrasi untuk mengetahui kadar ibuprofen murni dengan menghitung nilai CV. Hasil rata-rata %recovery ibuprofen dengan pembawa PEG 6000 sebesar 90,77% ± 1,396. Hasil %recovery dapat dilihat pada tabel III.

Tabel III. Hasil %recovery dispersi padat ibuprofen

Replikasi	Absorbansi	Kadar ibuprofen penelitian (ppm)	Kadar ibuprofen teoritis (ppm)	% Recovery	Kadar rata-rata ± SD	CV
1	0,231	109,5	120,4	90,98	90,77 ± 1,396	1,53%
2	0,226	106,78	119,6	89,28		
3	0,242	115,61	125,6	92,02		

Tabel IV. Hasil uji mutu fisik gel ibuprofen

Parameter	Formula		
	I	II	III
Bentuk	Gel	Gel	Gel
Organoleptis Warna	Putih	Putih	Putih
Bau	Tidak berbau	Tidak berbau	Tidak berbau
Homogenitas	Homogen	Homogen	Homogen
pH	5,93	4,76	4,48
Viskositas (dPa's)	27	240	340
Daya sebar 150g (cm)	8,01	5,12	4,02
Daya lekat (detik)	0,76	0,80	0,94

Keterangan:

- Formula I : Karbopol 0,5% : Gliserin 8%
- Formula II : Karbopol 1,5% : Gliserin 7%
- Formula III : Karbopol 2,5% : Gliserin 6%

Hasil Pengujian Mutu Fisik Gel Ibuprofen

Uji mutu fisik gel ibuprofen meliputi pengujian organoleptis gel, homogenitas, pH, daya sebar, dan daya lekat. Hasil dapat dilihat pada tabel IV. Berdasarkan hasil pengamatan organoleptis diketahui bahwa semua gel memiliki bentuk, warna dan bau yang sama yakni berbentuk gel, berwarna putih dan tidak berbau.

Hasil uji homogenitas gel menunjukkan ketiga formula memiliki homogenitas yang baik, karena tidak terdapat partikel atau zat yang belum tercampur secara homogen pada basisnya, hasil telah menunjukkan zat aktif sudah terdistribusi secara merata didalam sediaan.

Berdasarkan hasil pengamatan diketahui bahwa setiap formula memiliki pH yang berbeda pada masing-masing sediaan gel. Pada formula 1 memiliki pH yang lebih tinggi dibanding formula lainnya, komposisi dari *gelling agent* dan senyawa peningkat penetrasi yang bervariasi ternyata mempengaruhi hasil pH setiap sediaan. Dari data hasil uji pH dapat diketahui sediaan memasuki kriteria rentang pH yang dapat di toleransi untuk tidak mengiritasi kulit yaitu 4,5-6,5 (Naibaho 2013).

Pengujian viskositas untuk mengetahui viskositas sediaan gel dan pengaruh variasi konsentrasi *gelling agent* pada sediaan gel yang dihasilkan. Hasil menunjukkan konsentrasi *gelling agent* berbanding lurus dengan hasil viskositas.

Semakin besar konsentrasi yang digunakan maka viskositas semakin besar begitu pula sebaliknya.

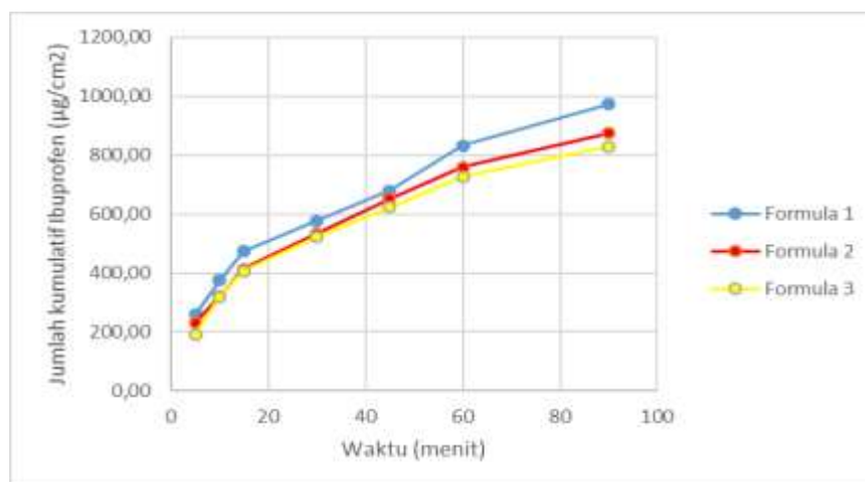
Pengujian daya sebar gel diperlihatkan oleh diameter sebar gel terhadap beban yang ditambah secara berkala hingga dihasilkan diameter yang konstan. Pengujian dilakukan sampai pembebanan 150 gram. Diameter sebar yang diinginkan menurut literatur berkisar 3-7 cm (Nurahmanto 2017). Hasil pengujian menunjukkan formula 1 memiliki hasil lebih dari rentang yang dapat diterima dikarenakan sifat fisik gel yang encer dan memiliki viskositas yang sangat kecil.

Pengujian daya lekat untuk mengetahui daya lekat sediaan gel dan pengaruh variasi konsentrasi *gelling agent* dan senyawa peningkat konsentrasi yang digunakan pada sediaan gel dispersi padat ibuprofen. Uji daya lekat

menunjukkan waktu yang diperlukan oleh suatu sediaan gel melekat pada kulit, dimana semakin besar daya lekat maka waktu kontak gel dengan kulit semakin lama yang menyebabkan absorpsi obat melalui kulit akan semakin besar serta penghantaran obat menjadi semakin efektif.

Pengujian Laju Penetrasi

Uji penetrasi dilakukan dengan menggunakan sel difusi Franz horizontal. Uji penetrasi dilakukan untuk mengetahui jumlah ibuprofen yang tertransportasi ke kompartemen reseptor melalui membran. Membran yang digunakan yaitu membran sintetik selofan. Pada kompartemen reseptor diisi dengan dapar fosfat pH 7,4 karena sesuai dengan kondisi pH biologis manusia. Jumlah kumulatif gel dispersi padat ibuprofen yang terpenetrasi dapat dilihat pada gambar 1.



Gambar 1. Profil jumlah kumulatif ibuprofen yang terpenetrasi

Keterangan Gambar 1:

Formula 1: Viskositas gel 27 dPa's dengan karbopol 0,5% dan enhancer gliserin 8%

Formula 2: Viskositas gel 240 dPa's dengan karbopol 1,5% dan enhancer gliserin 7%

Formula 3: Viskositas gel 340 dPa's dengan karbopol 2,5% dan enhancer gliserin 6%

Berdasarkan gambar diatas dapat diketahui dengan meningkatnya waktu maka jumlah ibuprofen yang tertransportasi semakin meningkat. Pada menit ke-90 yang merupakan menit terakhir pengujian, jumlah ibuprofen yang tertransportasi pada F1, F2, dan F3 yaitu 973,32 µg/cm², 875,03 µg/cm², dan 829,20 µg/cm².

Penentuan Formula Optimum

Penentuan formula optimum dilakukan dengan aplikasi *Design Expert 10.0.1 trial* secara *Simplex Lattice Design*. Penelitian ini mengoptimasi *gelling agent* yaitu karbopol dan senyawa peningkat penetrasi yaitu gliserin. Penentuan formula optimum diuji dengan 3 parameter sebagai titik kritis optimasi yang merupakan viskositas, daya lekat, dan penetrasi zat.

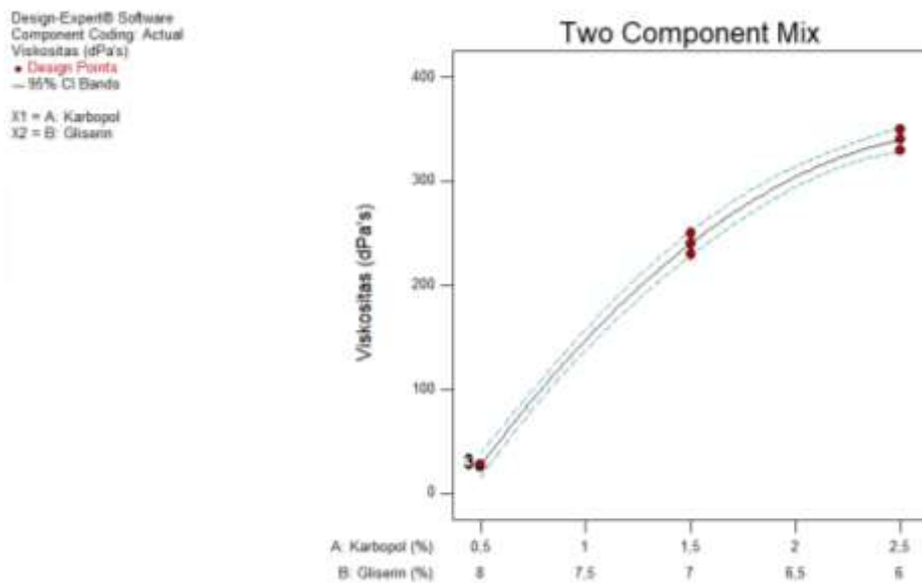
Hasil pengujian viskositas yang dilakukan pendekatan secara *simplex lattice design* didapat persamaan sebagai berikut:

$$\text{Viskositas} = 340 (A) + 27 (B) + 226 (A)(B) \dots (1)$$

Keterangan:

(A) : Proporsi Karbopol

(B) : Proporsi Gliserin



Gambar 2. Kurva viskositas berdasarkan *simplex lattice design*

Dari persamaan di atas diketahui bahwa peningkatan nilai viskositas lebih besar dipengaruhi oleh proporsi karbopol (koefisien 340) dibandingkan dengan gliserin (koefisien 27). Adanya interaksi antara kedua bahan formula ini mampu meningkatkan pula nilai viskositasnya (koefisien 226). Pengaruh karbopol memiliki nilai koefisien lebih besar karena merupakan *gelling agent* yang dimana menentukan kekentalan suatu sediaan gel.

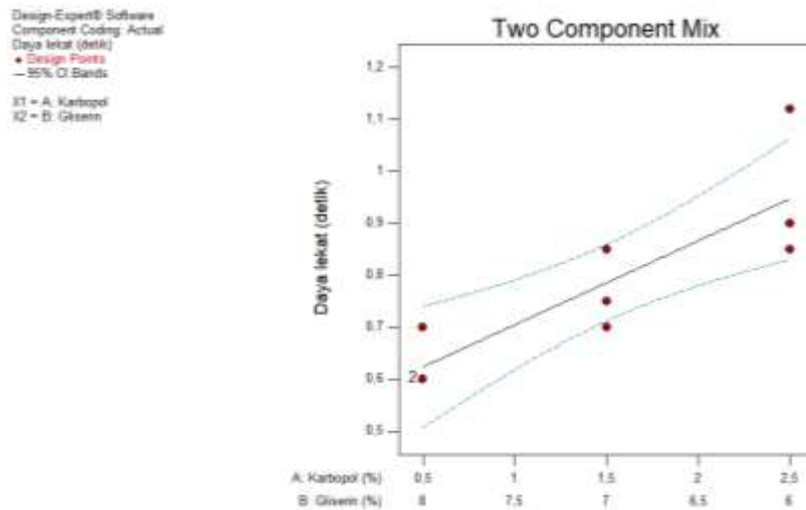
Hasil pengujian daya lekat yang dilakukan pendekatan secara *simplex lattice design* didapat persamaan sebagai berikut:

$$\text{Daya lekat} = 0,95(A) + 0,62(B) \dots \dots \dots (2)$$

Keterangan:

(A) : Proporsi Karbopol

(B) : Proporsi Gliserin



Gambar 3. Kurva daya lekat berdasarkan *simplex lattice design*

Dari persamaan di atas diketahui bahwa peningkatan daya lekat lebih dipengaruhi oleh proporsi karbopol dengan koefisien 0,95 dibandingkan dengan gliserin (koefisien 0,62). Pencampuran keduanya ternyata tidak terjadi interaksi yang mempengaruhi daya lekat (koefisien 0).

Dari pengujian difusi *franz* didapat nilai fluks penetrasi yang berasal dari nilai slope antara menit dan jumlah kumulatif ibuprofen

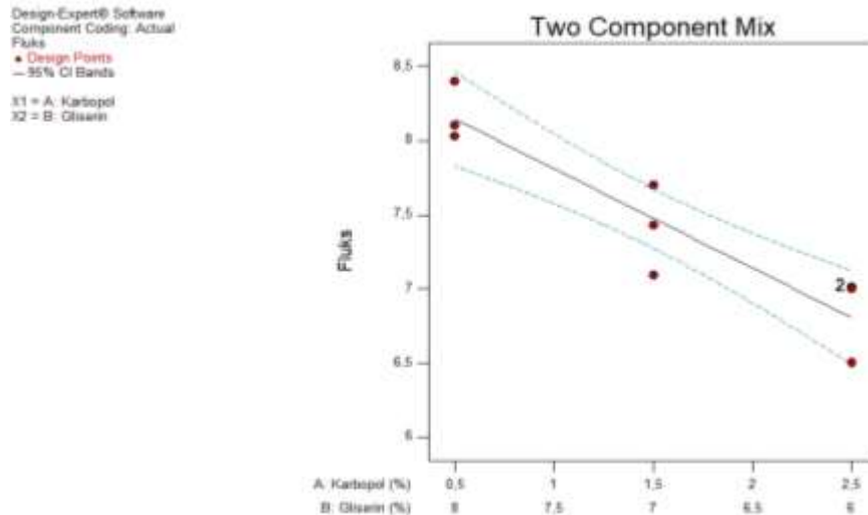
yang tertransport. Dari nilai fluks penetrasi kemudian dilakukan pendekatan secara *simplex lattice design* sehingga diperoleh sebuah persamaan:

$$\text{Fluks penetrasi} = 6,80(A) + 8,14(B) \dots \dots \dots (3)$$

Keterangan:

(A) : Proporsi Karbopol

(B) : Proporsi Gliserin



Gambar 4. Kurva fuks penetrasi berdasarkan *simplex lattice design*

Persamaan fluks penetrasi di atas menunjukkan bahwa gliserin mampu meningkatkan fluks penetrasi dengan koefisien 8,14 begitu pula dengan karbopol (koefisien 6,80). Pencampuran antara keduanya ternyata tidak terjadi interaksi yang mempengaruhi fluks penetrasi (koefisien 0). Gliserin disini lebih mempengaruhi nilai fluks penetrasi dibandingkan dengan karbopol karena gliserin

sendiri menurut teori dapat meningkatkan penetrasi dalam suatu sediaan gel.

Optimasi

Parameter yang digunakan sebagai titik kritis kemudian dimasukkan ke dalam program *Design Expert® 10.0.1 trial* dan menghasilkan sebuah persamaan *simplex lattice design*. Kriteria optimasi seperti tabel V dibawah ini:

Tabel V. Kriteria formula optimum

Parameter	Target	Importance	Limits	
			Lower	Upper
Viskositas	In target	++	26 dPa's	350 dPa's
Daya lekat	Maximize	++	0,6 detik	1,12 detik
Fluks Penetrasi	Maximize	++++	6,5	8,4

Dari parameter yang digunakan dimana viskositas diatur menurut target yaitu diharapkan mendapat nilai viskositas 150 dPa's dan nilai prioritas (importance) plus 2, daya

lekat diatur menurut nilai yang paling besar dengan nilai prioritas (importance) plus 2, dan nilai fluks penetrasi diharapkan mendapat hasil maksimum dengan nilai prioritas (importance)

plus 4. Nilai importance disini dimaksudkan untuk hasil dari formula optimum kita lebih berfokus atau lebih memprioritaskan parameter mana yang kita inginkan. Dari parameter formula optimum kemudian didapat solusi formula optimum dengan nilai desirability

sebesar 0,557 nilai desirability menunjukkan nilai dari hasil yang kita inginkan, semakin mendekati 1 maka hasil dari formula optimum semakin mendekati dari hasil formula optimum yang kita inginkan.

Solutions

Number	Karbopol	Gliserin	Viskositas	Daya Lekat	Fluks	Desirability	
1	1,011	7,489	150.000	0,707	7,801	0,557	<u>Selected</u>

Verifikasi Formula Optimum

Data hasil pembuatan dan pengujian formula optimum kemudian dibandingkan dengan hasil prediksi dari aplikasi *Design Expert* 10.0.1 trial. Hasil praktek formula bisa dikatakan terverifikasi jika tidak terdapat perbedaan bermakna antara hasil teoritik dan hasil penelitian. Verifikasi ini dilakukan dengan cara uji statistika one sampel t-test. Untuk studi verifikasi formula optimum berdasarkan aplikasi *Design Expert* 10.0.1 trial secara *simplex lattice design* rata-rata menunjukkan hasil yang sesuai antara prediksi dengan hasil praktek.

Kesimpulan

Komposisi karbopol dan gliserin yang berbeda-beda berpengaruh terhadap viskositas dan pelepasan obat pada sediaan gel dispersi padat ibuprofen dimana semakin tinggi konsentrasi karbopol maka viskositas semakin besar sedangkan gliserin dengan konsentrasi lebih tinggi maka pelepasan obat juga lebih besar.

Komposisi optimum dari sediaan gel dispersi padat ibuprofen yaitu dengan karbopol 1,011% dan gliserin 7,489% akan menghasilkan viskositas dan nilai fluks penetrasi paling baik.

Ucapan Terimakasih

Puji syukur kehadirat Tuhan Yang Maha Esa yang telah memberikan rahmat-Nya sehingga penyusunan artikel ini dapat diselesaikan. Penulis tidak lupa mengucapkan terimakasih kepada semua dosen Program Studi S1 Farmasi Universitas Setia Budi Surakarta, dan semua pihak yang tidak mungkin disebutkan satu persatu yang telah memberikan kontribusinya dalam membantu penulis untuk menyelesaikan penelitian ini dan penulisan artikel ini.

Daftar Pustaka

- Azkiya Z, Ariyani H dan Nugraha TS. 2017. Evaluasi Sifat Fisik Krim Ekstrak Jahe Merah (*Zingiber officinale* RPs. *Var. rubrum*) Sebagai Antinyeri. *Journal of Current Pharmaceutical Sciences*.
- Escobar JJ, Cervantes ML, Kalia YN, Guerrero DQ, Quintanar AG. 2006. Applications of Thermoreversible Pluronic F-127 Gel in Pharmaceutical Formulation. *J. Pharm Pharmaceut. Sci.* Vol. 9 (3): 339-358.
- Garzon, CL, Martinez F. 2004. Temperature Dependence of Solubility for Ibuprofen in Some Organic and Aqueous Solvents. *J. Sol. Chem.* Vol. 33 No. 11: 1379-1395.
- Islam MT, Hornedo NR, Ciotti S, Ackermann C. 2004. Rheological Characterization of Topical Carbomer Gels Neutralized to Different pH. *Pharm. Res.* Vol. 21. No 7.
- Lakshmi PK, Kumar MK, Shidaran A dan Bhaskaran A. 2011. Formulation and Evaluation of Ibuprofen Topical Gel: A Novel Approach for Penetration Enhancement. *Int. J. Applied Pharm.* Vol 3. Issue 3. 25-30
- Naibaho, Olivia H., Paulina V.Y., Yamlean, Weny Wiyono. 2013. Pengaruh basis salep terhadap formulasi sediaan salep ekstrak daun kemangi (*Ocimum Sanctum L.*) pada kulit punggung kelinci yang dibuat infeksi *Staphylococcus aureus*. *Jurnal Ilmiah Farmasi UNSRAT* 2(2) ISSN 2302-2493.
- Nurahmanto D, Mahrifah IR, Imaniah Azis RFN, Rosyidi VA. 2017. Formulasi Sediaan Gel Dispersi Padat Ibuprofen: Studi Gelling Agent dan Senyawa Peningkat Penetrasi. *Jurnal Ilmiah Manuntung* 3(1): 96-105.

- Prausnitz, MR, Langer R. 2008. Transdermal drug delivery. *Nature Biotech.* Vol. 26 (11): 1261-1268.
- Rainsford KD, Stetsko PI, Sirko SP, dan Debski S. 2003. Gastrointestinal mucosal injury following repeated daily oral administration of conventional formulations of indometacin and other non-steroidal antiInflammatory drugs to pigs: a model for human gastrointestinal disease. *J Pharm Phramacol*; 55 (5): 661-668.
- Rowe RC, Sheskey PJ, dan Weller PJ. 2009. *Handbook of Pharmaceutical Excipients*. Edisi VI. London: Publisher-Science and Practice Royal Pharmaceutical Society of Great Britain.
- Voigt R. 1995. *Buku Pelajaran Teknologi Farnsi* Edisi V, diterjemahkan Noerono S. Yogyakarta: Gajah Mada University Press.