

# Review Beberapa Bioaktivitas dan Senyawa Kimia Organisme Laut untuk Kefarmasian

*by* Laode Rijai

---

**Submission date:** 10-Sep-2019 04:16PM (UTC-0700)

**Submission ID:** 1170453279

**File name:** ARTIKEL\_LAODE\_FOR\_JSK\_1.pdf (321.99K)

**Word count:** 3488

**Character count:** 22808

# Review Beberapa Bioaktivitas dan Senyawa Kimia Organisme Laut untuk Kefarmasian

Laode Rijai

Associate Professor **Organic Chemistry** untuk Kefarmasian

11

Pharmaceutical Research and Development Laboratory of PHARMACA TROPIS  
Fakultas Farmasi, Universitas Mulawarman, SAMARINDA, KALIMANTAN TIMUR, INDONESIA

## ABSTRAK

Laut sebagai **habitat** organisme, sangat karakteristik dan ekstrim dibandingkan lingkungan daratan. Lingkungan ekstrim tersebut memungkinkan proses metabolisme makhluk hidup yang ada di dalamnya menjadi karakteristik dan menghasilkan sejumlah metabolit sekunder yang karakteristik untuk pertahanan. Metabolit sekunder adalah senyawa tertentu yang hanya dimiliki oleh organisme tertentu, dan golongan senyawa tersebut sangat bernilai untuk kefarmasian antara lain sebagai bahan baku untuk obat, *nutraceutical*, kosmetik, hingga alat kesehatan. Sejumlah jenis senyawa dengan aktivitas biologi sangat penting untuk kefarmasian yang bersumber dari organisme laut adalah **(a) Aktivitas sitotoksik** bersumber dari senyawa Sinularin, Crassin Acetate, Cytarabine, Fludarabine, Aplysistatin, Geranylhydroquinone, Asperidol **(b) Aktivitas Cardiovascular** untuk (i) **Aktivitas untuk Cardiotonic** yaitu senyawa Laminin, Octopamine, Saxitoxin, Autonomium Chlorides (ii) **Aktivitas untuk Hypotensive** yaitu Spongosine, Doridosine, Aaptameine, Hymenin **(c) Marine Toxin** yaitu senyawa golongan Polytoxin, seperti Palytoxin; senyawa golongan Red Tide Toxin seperti Tetrodotoxin, Brevetoxin berupa Pb Tx-1 dan Pb Ts-1; serta golongan Ciguatera Toxin yaitu Ciguatoxin **(d) Aktivitas Antimikrobal** seperti Zonarol, Prepacifenol, Polyhalo-3-Butene-2-one; Tetrabromo-2-heptanone; 2-Cyano-4,5-dibromopyrrole, Aeroplysinin (+) dan (-); Eunicin **(e) Aktivitas untuk Antibiotic** yaitu Okadaic Acid, Acanthofolicin, Norhalichondrin A; serta **(f) Miscellaneous Aktif untuk Kefarmasian** yaitu Latrunculin A dan B; Kainic Acid, Domoic Acid, Vidarabine, Aplysinopsin, Baretin, Nereistotoxin serta senyawa 28-Deoxyzoanthamine.

*Kata Kunci: Senyawa Kimia Organisme Laut untuk Farmasi, Bioaktivitas untuk Farmasi.*

## I. PENDAHULUAN

Lingkungan hidup organisme laut sangat karakteristik dan ekstrim sehingga metabolisme yang terjadi pada setiap organisme laut juga karakteristik dan ekstrim dan akhirnya berpotensi menghasilkan jenis senyawa kimia yang banyak dan berbeda antara organisme satu dan lainnya serta senyawa kimia tersebut memiliki sifat fisiko-kimia yang karakteristik (Martin et al., 1997). Karakteristik organisme laut yang sangat tampak adalah cara hidup yang beranekaragam antara jenis organisme satu dan lainnya. Karena itu pengelompokan jenis organisme laut tidak berdasarkan ukuran tubuh atau fisik organisme tersebut melainkan berdasarkan cara hidup setiap jenis organisme terhadap lingkungannya (Nybakken, 1993). Organisme laut pada umumnya tidak memiliki sistem sekresi seperti halnya mamalia, karena itu termasuk organisme yang memiliki keragaman jenis metabolit sekunder yang banyak, karena metabolit sekunder adalah golongan senyawa hasil metabolisme sekunder yang tersimpan dalam sel dan jaringan suatu organisme, karena organisme tersebut tidak memiliki sistem sekresi yang sempurna. Karena itu, organisme hayati yang banyak memiliki metabolit sekunder paling banyak dan beragam jenis adalah tumbuhan, hewan tingkat rendah, dan termasuk seluruh

organisme laut. Sejumlah organisme tersebut akhirnya sangat berpotensi dalam bidang kefarmasian dan telah diketahui sejak manusia ada. Organisme paling dikenal berpotensi kefarmasian adalah tumbuhan sehingga dikenal tumbuhan obat, sedangkan untuk hewan obat belum populer.

Kemanfaatan senyawa kimia sangat dipengaruhi bentuk struktur molekulnya, dan setiap molekul memiliki kemanfaatan lebih dari satu potensi sehingga keragaman jenis senyawa akan memberikan kemanfaatan yang beragam pula dan sangat banyak terutama kemanfaatan untuk mamalia dan lingkungannya (Dougherty et al., 2006). Senyawa kimia yang beragam jenis dan strukturnya adalah metabolit sekunder, sedangkan metabolit primer tidak demikian halnya karena merupakan polimer yang tersusun oleh monomer metabolit sekunder. Organisme laut yang pada umumnya tidak memiliki sistem sekresi yang sempurna seperti halnya mamalia akan memiliki keragaman senyawa kimia yang banyak terutama metabolit sekunder yang merupakan senyawa hasil metabolisme yang tersimpan secara baik dalam sel dan jaringan hayati karena tidak tersekresi. Keragaman senyawa kandungan organisme laut yang sangat banyak tersebut akan memiliki kemanfaatan yang banyak pula, baik itu kegunaan yang berasal dari satu jenis senyawa, maupun dari banyak senyawa. Ilustrasi yang dapat dilakukan, jika suatu organisme mengandung 5 jenis senyawa metabolisme sekunder potensial dan setiap jenis senyawa tersebut memiliki 5 kemanfaatan, maka organisme tersebut akan memiliki 25 jenis kegunaan atau kemanfaatan. Karena itu potensi organisme laut pada umumnya sangat beragam serta berbeda dengan organisme daratan termasuk potensi kefarmasian untuk obat, nutraceuticals (makanan fungsional, suplemen, makanan medis, makanan rekayasa genetik), kosmetik dan potensi lainnya. Organisme laut pada umumnya tidak memiliki sistem sekresi sempurna tersebut, seperti halnya mamalia, sehingga memiliki kandungan metabolit sekunder yang banyak dan sangat beragam jenisnya. Keadaan ini menjadikan organisme laut sangat potensial dalam bidang farmasi khususnya terkait kegunaannya sebagai obat, nutraceuticals hingga kosmetik (Baslow, 1969 dan Tursch, 1978).

Indonesia berpotensi sebagai penghasil senyawa bermanfaat dalam bidang kefarmasian, karena selain memiliki hutan dengan keanekaragaman hayati yang melimpah, juga memiliki wilayah laut sangat luas dan di dalamnya terdapat keanekaragaman hayati yang melimpah sebagai daerah tropis, baik itu tumbuhan maupun hewan yang karakteristik pada setiap lingkungan laut. Keadaan ini merupakan potensi dalam bidang farmasi sebagai sumber bahan baku yang potensial untuk obat, nutraceutical, dan kosmetik. Keragaman organisme laut dengan keragaman cara hidup akan menyebabkan keragaman jenis senyawa kimia kandungannya, khususnya metabolit sekunder; dan akhirnya memiliki potensi kefarmasian yang beragam pula. Karena itu, pengelompokan biota laut berdasarkan sifat atau cara hidup pada lingkungan laut yang karakteristik dan bukan karena ukuran fisik tubuh (Nybakken, 1993).

## II. METODE

Artikel ini merupakan review dengan metode studi literatur. Pengkajian literatur menggunakan metode analisis komprehensif hingga sintetik. Literatur sebagai sumber informasi terdiri dari beberapa buku referensi serta artikel ilmiah. Informasi yang dikaji secara literatur adalah beberapa potensi kefarmasian yang dapat dimiliki oleh sejumlah organisme laut, serta jenis senyawa kimia yang memiliki potensi kefarmasian tersebut. Terkait dengan perihal tersebut kemanfaatan artikel ini adalah (a) pengetahuan tentang beberapa potensi kefarmasian yang dimiliki organisme laut dan beberapa organisme laut yang berpotensi kefarmasian (b) kemudahan penelusuran kegunaan suatu organisme laut dengan berpedoman pada potensi senyawa kimia yang terkandung dalam organisme tersebut.

### III. HASIL DAN PEMBAHASAN

Materi kajian artikel ini adalah sejumlah aktivitas biologi dan senyawa kimia organisme laut yang berpotensi kefarmasian. Beberapa aktivitas biologi dan senyawa kimia organisme laut yang berpotensi kefarmasian tersebut adalah:

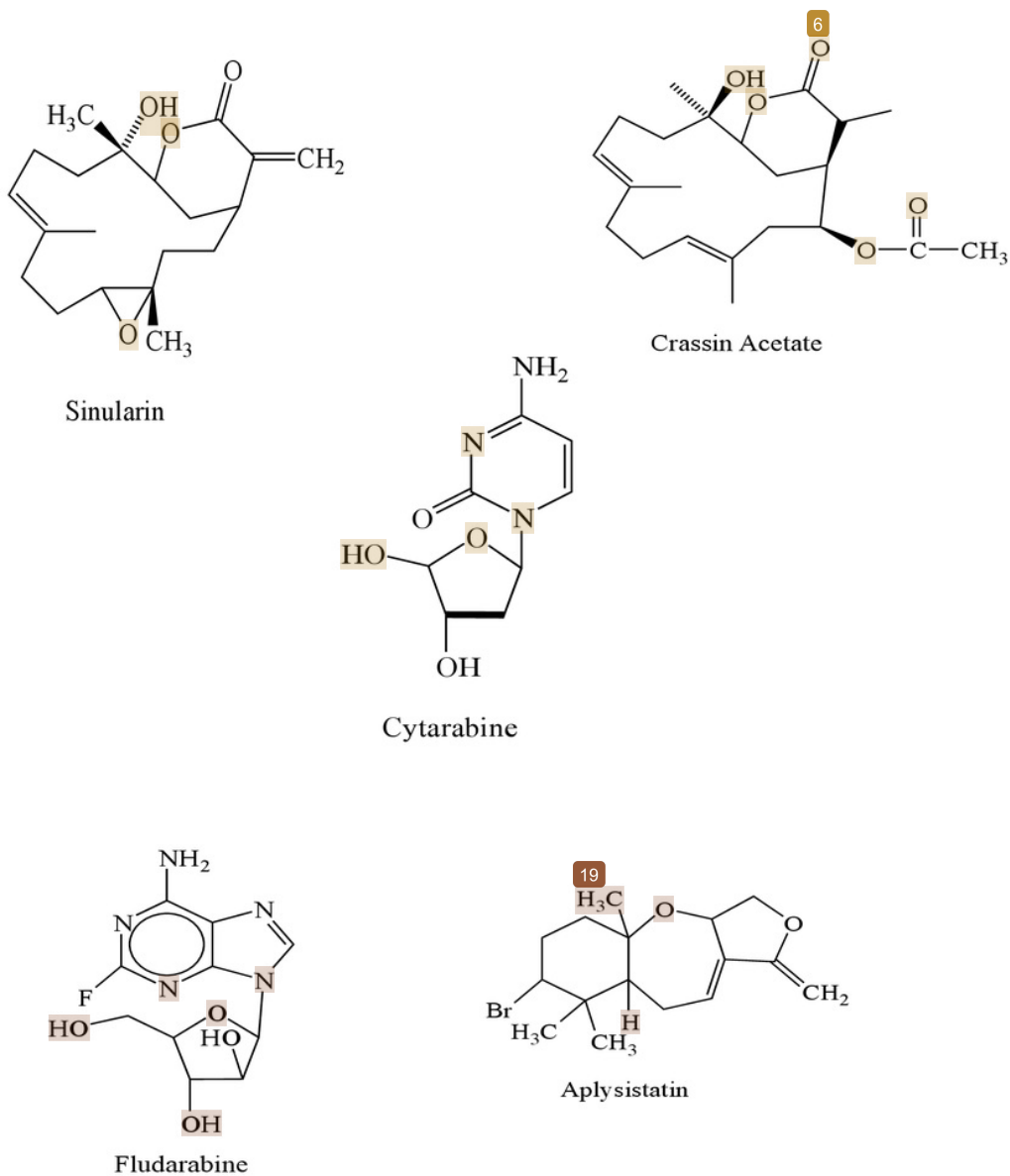
#### 3.1. Cytotoxic atau Antineoplastic Agents

Sitotoksik adalah aktivitas biologi suatu senyawa kimia yang memiliki sifat fisiko-kimia yang dapat merusak sel mamalia. Aktivitas biologi ini oleh keilmuan farmasi menjadikan suatu potensi untuk membunuh sel kanker dengan memanfaatkan toksisitasnya yang kuat sehingga disebut dengan sitotoksik. Penggunaan senyawa sitotoksik untuk membunuh sel kanker menjadi suatu metode terapi yang akhirnya disebut dengan *Chemoterapi* yaitu penggunaan kimia berbahaya atau toksik untuk terapi dengan mekanisme kerja senyawa membunuh sel kanker sebagai suatu kasus penyakit. Istilah *Chemoterapi* sebenarnya sangat tidak relevan dengan keilmuan kimia, karena seluruh kegiatan terapi dengan menggunakan bahan kimia, terapi tersebut merupakan kemoterapi atau terapi penggunaan senyawa kimia.

Dua Lembaga Riset dunia paling terkenal terkait dengan penggunaan sitotoksik sebagai terapi kanker yaitu NCI (National Cancer Institute) dan National Sea Grant Office (NSGO). Kedua lembaga riset tersebut telah menemukan sekitar seratus (100) senyawa murni dan semi murni dari organisme laut yang terbukti menghambat sejumlah pertumbuhan kanker secara *in vivo* atau praklinik. Kelompok senyawa yang telah terkarakterisasi dengan baik sebagai Cytotoxic adalah Cembranes, Macrolides, Depeptides, dan Miscellaneous compounds. Ciri khas senyawa sitotoksik memiliki gugus lakton, akan tetapi terdapat senyawa sitotoksik tidak memiliki gugus lakton. Beberapa contoh senyawa sitotoksik lakton dan non-lakton ditunjukkan berikut ini.

##### a. Senyawa Sitotoksik Lakton

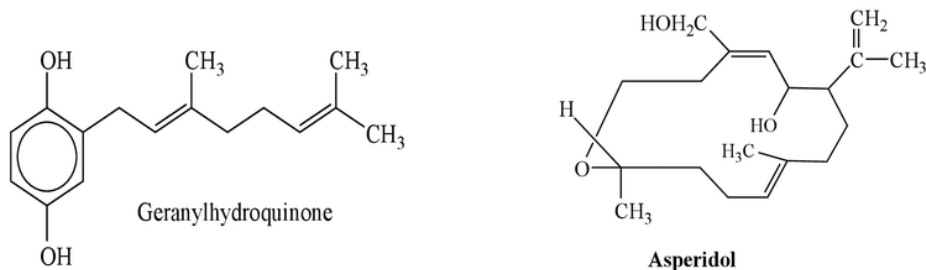
Beberapa senyawa sitotoksik yang memiliki gugus lakton dari kelompok **Cembranoids**, yaitu terdiri dari hingga 14 siklik diterpen yang banyak ditemukan dalam berbagai karang lunak (soft corals). Sejumlah **Cembranoid compounds** tersebut telah diisolasi dan dikarakterisasi dan umumnya merupakan *exocyclic lactone*. Beberapa contoh **Cembranoids** adalah sinularin, Crassin acetate, cytarabine (Ara-C), fludarabine, dan aplysiastatin.



Gambar 1. Beberapa Struktur Senyawa Laktone Sitotoksik dari Organisme laut

**Sinularin** ditemukan dari *Sinularia flexibilis* telah digunakan sebagai obat kanker; **Crassin acetate** diperoleh dari **Caribbean gorgonian** *Pseudoplexaura porosa* inert terhadap sistem mamalian hewan tetapi sangat sitotoksik terhadap sel kanker leukemia manusia. Selanjutnya **Cytarabine** yang bersinonim dengan Ara-C; Alexan, Arabitin; Aracytine, Cytarbel; Cytosar; Erpalfa; Iretin; Udici; U-19920; CHX-3311; Aracytidine;  $\beta$ -Citosine Arabinoside; ditemukan dalam Sponges, dan telah digunakan sebagai obat leukemia. Untuk **Fludarabine** bersinonim dengan 2-Fluorovidarabine dan 2-F-Ara A yang juga ditemukan dalam Sponge telah digunakan sebagai antineoplastic agent; **Aplysistatin** yang ditemukan dari *Aplysia angasi* yang juga merupakan antineoplastic agents.

Selanjutnya, terdapat senyawa sitotoksik tidak mengandung gugus lakton yaitu senyawa **non-Lactone Cembranoid**, tidak mengandung lakton tetapi sitotoksik. Senyawa yang termasuk non-lactone cembranoids adalah **Geranylhydroquinone** yang ditemukan dalam fraksi Kloform *Apidium Sp*, dengan kemanfaatan sangat baik untuk pengobatan kanker leukemia dan **mammary carcinoma**; **Asperidol**, dari *Gorgonian coral* juga memiliki aktivitas sitotoksik meskipun tidak memiliki gugus lakton.



Gambar 2. Senyawa Sitotoksik Non Lakton dari Organisme laut

### 3.2. Senyawa Organisme Laut untuk Cardiovascular

Sejumlah organisme laut, juga telah ditemukan senyawa yang memiliki aktivitas yang terkait untuk pengobatan jantung. Keadaan menarik adalah terdapat sejumlah senyawa yang memiliki aktivitas sebagai obat jantung; dan beberapa senyawa tersebut juga terbukti sebagai antibiotik dan antineoplastik agents. Aktivitas biologi untuk obat jantung atau Cardiovascular diklasifikasi dalam dua kategori yaitu Cardiotonic dan Hypotensive.

#### a. Senyawa untuk Cardiotonic

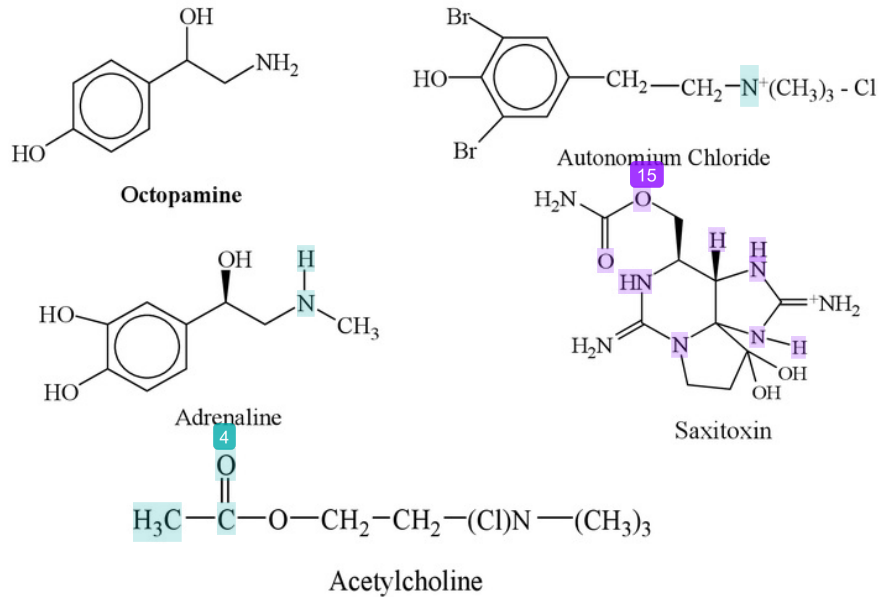
Senyawa Cardiotonics yaitu suatu senyawa yang secara *in vivo* maupun *in vitro* memiliki aktivitas inotropic terhadap seluruh atau sebagian penyakit jantung. Secara kimia senyawa yang termasuk Cardiotonic dari organisme laut terdiri dari **Marine peptides** dan **Marin glycosides**.

**Marine peptida** ditemukan pada Coclenterates seperti spesies *Anthopleura xanthogrammica* memproduksi Anthopleurins A, B, dan C yang diketahui sebagai AP-B, C dan *Anthopleura elegantissima* memproduksi AP-C. Ketiga Anthopleurins tersebut, hanya AP-A yang telah dilaporkan paling berpotensi memiliki aktivitas Cardiotonic yang diisolasi dari spesies yang berbeda. Selanjutnya, Anemonia toxin II yang juga disebut Cardiotoxin-II, ATX-II yang diisolasi dari *Anemonia sulcata* yang terdiri dari 47 asam amino, memiliki kemiripan dengan AP-A. Peptida Anthopleurin-A (AP-A) pada residu 38 merupakan Alanin, sedangkan Anemonia Toxin-II (ATX-II) adalah Lysine. Senyawa lain yang memiliki aktivitas cardiotonic dari Marine peptides adalah **laminim**, **octopamine**, dan **autonomium chloride** yang ditemukan dalam Alga *Laminaria angustata*. **Octopamine** ditemukan pada *Octopus vulgaris*, *Octopus macropus*, dan *Eledone moschata*. Selanjutnya, juga senyawa **Saxitoxin** yang bersinonim Mussel poison, Clam poison, Paralytic Shellfish poison, Gonyoulax toxin dan STX, berguna untuk neurotoxin yang ditemukan pada dinoflagellates *Gonyaulax catenella* atau *G. tamarensis*. Kegunaan lain Saxitoxin menurunkan tekanan darah.

**Marine Glycosides**, secara umum ada dua tipe yaitu tersulfasi dan non tersulfasi. Holothurins dan Astrsaponins contoh Marine glycosides yang memiliki aktivitas Cardiotoxic. Holothurins suatu residu aglycone yang ditemukan pada famili Holothuroidea dari phylum Echinodermata. Selanjutnya

Astrosaponins adalah Marine glycosides dari bintang laut famili *Asteroidae*. Fakta menunjukkan bahwa kedua Marine glycosides tersebut dapat menghambat  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Mg}^{+2}$  dan enzim ATP ase, dan Holothurins lebih kuat menghambat  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Mg}^{+2}$  dan enzim ATP ase.

Beberapa struktur senyawa Marine peptides dan Marin Glycoside untuk Cardiotonic ditunjukkan pada Gambar 3 berikut.



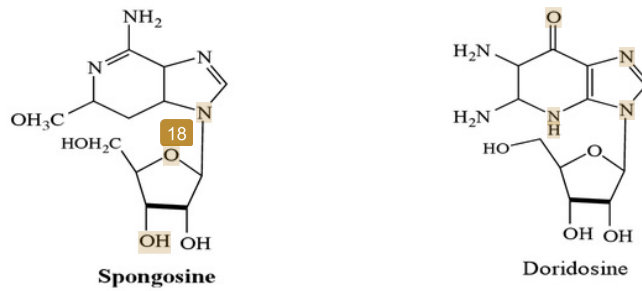
Gambar 3. Beberapa senyawa Marin peptidies dari Organisme Laut yang memiliki Aktivitas Cardiotonic

#### b. Senyawa untuk Hypotensive

Senyawa untuk **Hypotensive** adalah senyawa kimia yang dapat menurunkan tekanan darah. Beberapa senyawa tersebut telah ditemukan dari berbagai **Marine Organism**, yang digolongkan dalam dua kategori, yaitu (a) **Marine nucleosides** dan (b) **Hypotensive peptides** serta senyawa lain yang juga memiliki aktivitas untuk **Hypotensive**.

##### 1) Senyawa Marine Nucleosides

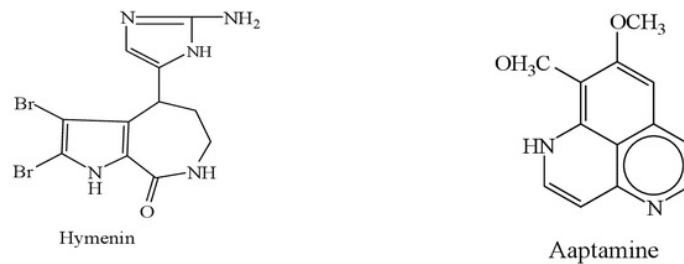
Nucleosida adalah gabungan purin atau pyrimidine dengan glycosidic seperti adenosine, thymidine; sedangkan jika penambahan ester fosfat dari suatu nucleoside disebut dengan nukleotida yaitu 5'-guanylic acid; 3'-cytidylic acid. Contoh senyawa nukelosida, **Spongisine** dari **Caribbean Sponge** *Cryptotethia crypta* yang digunakan sebagai obat jantung koroner; **Doridosine** penurun tekanan darah; dan 5'-deoxy-5-iodobericidin menghambat kerja enzim adenosine kinase. Beberapa contoh senyawa Hypotensive golongan Marine Nucleosides ditunjukkan pada Gambar 4.



Gambar 4. Senyawa Marine glycosides untuk Hypotensive dari Organisme Laut

## 2). Senyawa Peptides dan Lainnya untuk Hypotensive

Selanjutnya, senyawa peptides untuk Hypotensive, **Aptamine** memiliki efek hypotensive serta menurunkan toksitas dalam sistem metabolisme; Hymenin, Urotensins I dan II (U I, U II). **Hymenin** bersumber dari *Hymeniacidon aldis*, dengan manfaat yang sama dengan **Aptamine**; **Urotensins I dan II (U I, U II)** merupakan polypeptide bersumber dari *Giltichthys miralittis* dan juga ikan *Catostomus commersoni*, dengan manfaat sebagai penurun tekanan darah, dengan mekanisme kerja pada pelebaran pembuluh darah. Gambar 5 berikut contoh senyawa peptide dan lainnya dari organisme laut.



Gambar 5. Senyawa Peptides dan non peptides dari Organisme Laut untuk Hypotensive

### 3.3. Marine Toxins.

Senyawa Marin biotoksin telah ditemukan dari berbagai organisme laut dalam bentuk ekstrak dan senyawa semi murni sekitar tahun 1960 – 1971. Sejumlah senyawa tersebut memiliki struktur kimia yang sangat kompleks, tetapi memiliki toksitas yang tinggi sehingga disebut dengan Marine Toxins. Para ahli Kimia Laut akhirnya berhasil mengisolasi dan mengkarakterisasi sejumlah senyawa Marine Toxin dengan struktur kimia yang sangat kompleks tersebut. Marine Toxins diklasifikasi dalam tiga kategori yaitu (a) Polytoxin (b) Red-Tide Toxins dan (c) Ciguatera toxins.

#### a. Polytoxins

Polytoxin, pertama kali ditemukan di laut Pasific tahun 1971 dan 1974. Struktur molekulnya merupakan poli dengan rumus kimia  $C_{129}H_{223}N_3O_{54}$ . Senyawa ini berwujud padat amorphous hygroscopic dan berpotensi sebagai untuk mengatasi jantung koroner. Senyawa polutoxins banyak ditemukan dari koral Zanathid genus Polythoa yang banyak ditemukan di laut Caribia dan Pacific. Umumnya merupakan toksin non protein. Salah conoth polytoxin yang diketahui strukturnya secara



baik adalah Palytoxin (C51-55) hemiasetal, yang merupakan polytoxin yang telah memiliki data yang lengkap. Kegunaan utamanya untuk jantung koroner, anti-anginal Chemoterapi Agents

### b. Red Tide Toxins

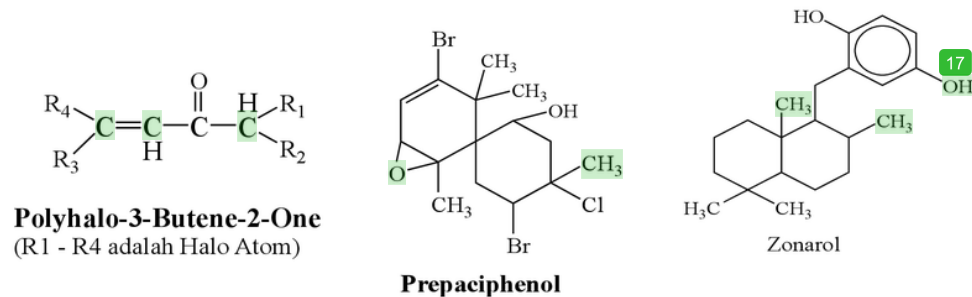
Kelompok senyawa ini ditemukan pada *Ptychodiscus brevis* yang juga disebut *Gymnodinium breve*; *Protogonyaulax catenella* yang diketahui sebagai *Gaunyaaulax catenella* dan *Protogonyalulax tamarensis*. Senyawa yang termasuk Red Tide Toxins adalah **Saxitoxins** (STXs), Tetrodotoxin, dan Brevetoxin. Tetrodotoxin, bersinonim dengan fugu poison, Maculotoxin, Spheroidine, Taricahatoxin, Tetrodontoxin, dan TTX. Tetrodotoxin ditemukan dalam berbagai hati sejumlah ikan besar seperti spesies dari *Tetraodontidae* terutama *Spheroides rubripes*. Selain itu, juga ditemukan pada Ikan Buntal (*Tetraodon* species). Kegunaannya dapat mengendalikan perubahan  $\text{Na}^+$  menjadi  $\text{K}^+$  yang sangat cepat. Senyawa Red Tide Toxin lainnya adalah Brevetoxin yang ditemukan dari *Phycodiscus brevis* dan sekarang Brevetoxin dikenal sebagai PbTx dengan nomenklatur *P. brevis* toxins.

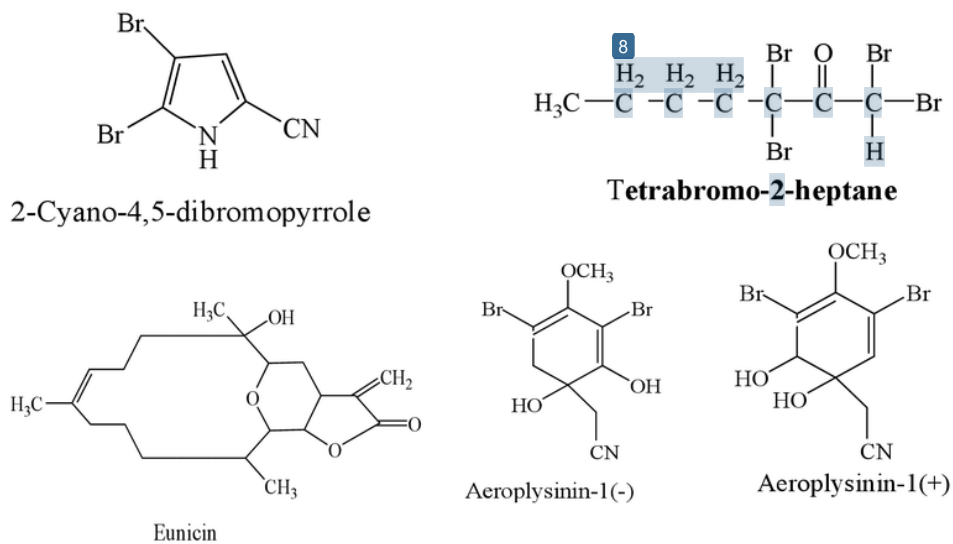
### c. Ciguatera Toxins

Kelompok Ciguatera Toxins seperti Ciguatoxin (CTX) dengan nama istilah Ciguatoxin, pertama kali merupakan racun yang ditimbulkan setelah konsumsi keran laut. Racun ciguatoxin juga bersumber dari alga hijau. Ciguatoxin ditemukan *Gymnothorax javanicus*, pada berbagai coral dan juga ikan seperti *Lutjanus bohar*. Manfaat Ciguatoxin adalah mengatasi masalah jantung, syaraf, serta gastro-intestinal dengan dosis rendah. Senyawa lainnya yang termasuk Ciguatera toxin adalah Maitotoxin dengan sinonim MTX yang ditemukan dari Dinoflagellate *Gambierdiscus toxicus*.

### 3.4. Senyawa Antimikroba untuk Obat

Senyawa antimikroba untuk obat adalah spesifik untuk jamur dan bakteri; sedangkan untuk virus lebih spesifik karena virus adalah bukan makhluk hidup. Sumber senyawa antimikroba adalah sumberdaya alam dan sintetik atau semi sintetik. Organisme laut salah sumber antimikroba yang telah banyak diketahui. Senyawa antimikroba organisme laut telah banyak diisolasi secara dari berbagai spesies Alga hijau, alga merah, coral, dan sponge. Beberapa senyawa antimiroba yang telah dikarakterisasi dari organisme laut adalah **Zonarol** dari *Dictyopterus zonaroides* (alga hijau); **Prepactiphenol** dari *Laurencia Pacifica* dan *Laurencia filiformis* (Alga merah); **Polyhalo-3-butene-2-one** dari *Asparagopsis taxiformis* yaitu spesies lain Alga merah; **Tetrabromo-2-Heptanone** dari Alga merah *Bonnemaisonia hemifera*; **2-Cyano-4,5-dibromopyrrole** dari *Agelas oroides*; **Aeropylsinin-1(+)** dan **Aeropylsinin-1(-)** dari *Verongia aerophoba* merupakan spesies dari Sponge; **Euncin** ditemukan dari *Eunicia mammosa* yang merupakan Coral. Gambar 6 menunjukkan beberap senyawa Antimikroba yang ditemukan dari organisme laut.





Gambar 6. Beberapa Senyawa Antimikrobiai dari Organisme Laut

Senyawa antimikroba, secara struktur mengandung unsur halogen seperti Brom, serta sianida yang menunjukkan memiliki toksisitas. Secara struktur senyawa halogen kurang baik sebagai antibiotik karena toksisitasnya kecuali dengan dosis ketat.

### 3.5. Senyawa Antibiotik Penting dari Organisme laut

Senyawa antibiotik umumnya merupakan semi-sintetik setelah ditemukan dari organisme yaitu untuk produksi pada jumlah yang banyak. Antibiotik dari organisme laut juga telah banyak ditemukan seperti **Okadaic Acid** dengan sinonim **Halochondrine A** yang ditemukan dari *Halichondria okadai* (*okadai* atau *malanodocia*); **Acanthofolicin** dari *Pandaros acanthifolium* (Sponge); **Norhalichondrin A** juga dari *Halichondria okadai* (Sponge) yang juga aktif sebagai antitumor. Struktur senyawa antibiotik dari organisme laut cukup kompleks dan menunjukkan senyawa karbamat yang memiliki aktivitas yang sesuai untuk suatu antibiotik.

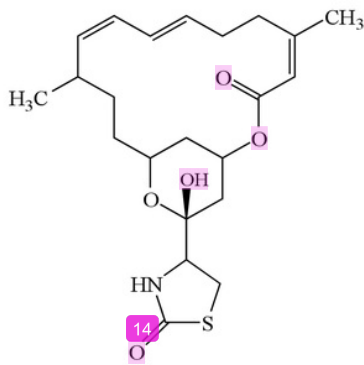
### 3.6. Antiinflamatory dan Antispasmodic Organisme Laut

Beberapa senyawa antiinflamasi dari organisme laut adalah **Dendalone-3-hydroxybuyrate** dari *Pylospongia dendyi* atau Sponge; **6-n-Tridecyl salicylic acid** dari *Caulocystic cephalomithos* atau Alga coklat; Flexibilide dari *Sinularia flexibilis* merupakan Karang Lunak (Soft Coral), dan Monalide dari spesies *Luffariella variabilis* atau Sponge. Selanjutnya, senyawa organisme laut yang memiliki aktivitas Antispasmodic agents adalah **Flustramine A dan B** dari *Flustra foliaceae*; **Tetradoctoxin** *Spheroides rubripes* atau semua ikan.

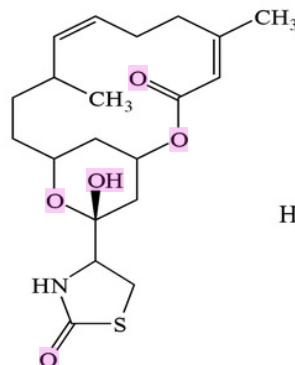
### 3.7. Miscellaneous Berpotensi Kefarmasian

Sejumlah senyawa yang memiliki aktivitas untuk kefarmasian telah diisolasi dan dikarakterisasi dari organisme laut. Beberapa di antaranya adalah Latruncullins; Kainic Acid; Domoic Acid; Vidarabine; Aplysinopsin; 28-Deoxyzoanthenamine; Baretin; Nereistotoxin; dan Conotoxin.

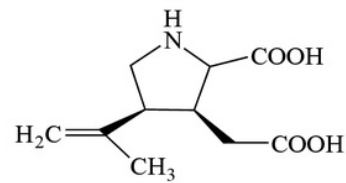
**Latruncullins** (LAT) diperoleh dari *Latrunculia magnifica* dan *Cromodoris elisabethina* dan juga pada *Spongia mycofijiensis* (Fijian Sponge). Kegunaannya lebih banyak terkait penelitian natural product chemistry atau material sciences. **Kainic Acid** dari *Digenea simplex* yang berpotensi untuk mengatasi kejang (neuro) serta anthelmintic (Nematode). **Domoic Acid** dari *Chondria armata* (alga merah) juga sebagai material sains. Vidarabine hasil culture *Streptomyces antibioticus* yang potensial sebagai **antineoplastic agents**; **Aplysinopsin** dari *Verongia spengelii* (Sponge kuning) dan juga dari *Astroides calicularis* (Anthozoan) yang berpotensi sebagai obat Leukimia; **28-Deoxyzoanthamine** dari *Zonathus* sp yang memiliki analgesik yang kuat dan juga sebagai antiinflamasi. Selanjutnya, senyawa lainnya adalah **Barettin** dari *Geodia beretti* yang berguna untuk stimulan pada usus halus; Nereistoxin dari cacing laut atau Lumbriconeris heteropoda sebagai insektisida; **Conotoxins** dari *Conus geographus*. Berikut adalah beberapa senyawa Miscellaneous yang memiliki aktivitas potensial untuk kefarmasian.



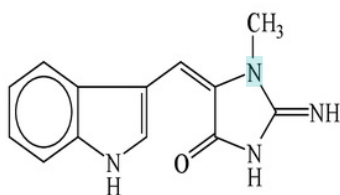
Latrunculin A



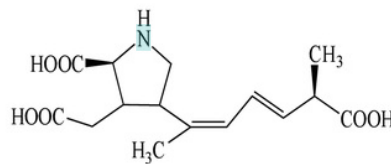
Latrunculin B



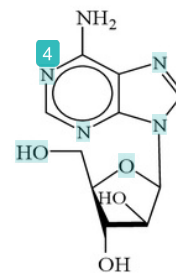
Kainic Acid



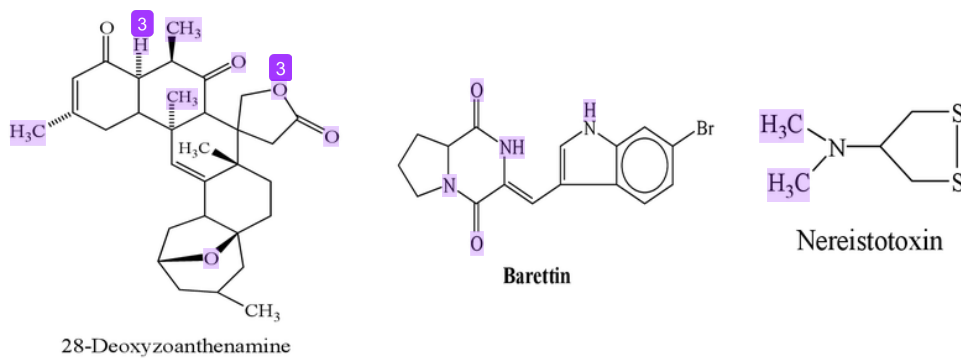
Aplysinopsin



Domoic Acid



Vidarabine



Gambar 7. Beberapa senyawa Miscellaneous Berpotensi Kefarmasian dari Organisme Laut

16

#### IV. KESIMPULAN DAN REKOMENDASI

##### 4.1. Kesimpulan

- Organisme Laut mengandung sejumlah senyawa yang memiliki aktivitas biologi sangat penting untuk kefarmasian yaitu **(a) Aktivitas sitotoksik** bersumber dari senyawa Sinularin, Crassin Acetate, Cytarabine, Fludarabine, Aplysistatin, Geranylhydroquinone, Asperidol **(b) Aktivitas Cardiovascular** untuk (i) **Aktivitas untuk Cardiotonic** yaitu senyawa Laminin, Octopamine, Saxitoxin, Autonomium Chlorides (ii) **Aktivitas untuk Hypotensive** yaitu Spongosine, Doridosine, Aaptameine, Hymenin **(c) Marine Toxin** yaitu senyawa golongan Polytoxin, seperti Palytoxin; senyawa golongan Red Tide Toxin seperti Tetrodotoxin, Brevetoxin berupa Pb Tx-1 dan Pb Ts-1; serta golongan Ciguatera Toxin yaitu Ciguatoxin **(d) Aktivitas Antimikrobal** seperti Zonarol, Prepacifenol, Polyhalo-3-Butene-2-one; Tetrabromo-2-heptanone; 2-Cyano-4,5-dibromopyrrole, Aeroplysinin (+) dan (-); Eunicin **(e) Aktivitas untuk Antibiotic** yaitu Okadaic Acid, Acanthofolicin, Norhalichondrin A; serta **(f) Miscellaneous Aktif untuk Kefarmasian** yaitu Latrunculin A dan B; Kainic Acid, Domoic Acid, Vidarabine, Aplysinopsin, Baretin, Nereistotoxin serta senyawa 28-Deoxyzoanthenamine,
- Organisme Laut penghasil seluruh senyawa berpotensi kefarmasian tersebut umumnya bersumber dari non ikan yaitu tumbuhan dan coral

##### 4.2. Rekomendasi

Indonesia yang memiliki laut yang luas dengan keanekaragaman hayati dan non hayati yang melimpah, mengandung sejumlah senyawa potensial untuk kefarmasian. Karena itu terdapat peluang penggalian dan pemanfaatan sumberdaya laut non ikan untuk kefarmasian. Artikel ini dapat menjadi pedoman terhadap pencarian senyawa potensial untuk kefarmasian sesuai dengan berbagai aktivitas biologi beserta jenis senyawanya untuk menjadi rujukan pemanfaatan sumberdaya alam laut non ikan dalam bidang kefarmasian yaitu untuk obat, nutraceutical, kosmetik, hingga alat kesehatan.

## DAFTAR PUSTAKA

Baslow, M.H. 1969. *Marine Pharmaceuticals*. Williams & Wilkinis, Baltimore.

Blunt, J. W. and M.H.G. Munro. 1997. *A Data Base of the Literature on Marine Natural Products Chemistry*, University of Canterbury.

<sup>7</sup> Dougherty, D.A. and E. V. Anslyn. 2006. *Modern Physical Organic Chemistry*, University Sciences Books.

<sup>1</sup> Hoppe, H. A. and T. Levring. 1982. *Marine Algae in Pharmaceuticals Sciences*. Vol. 2. De Gruyter, Berlin.

<sup>10</sup> Jimenez, C. 2018. *Marine Natural Products in Medicinal Chemistry*. ACS. Publisher.

<sup>9</sup> Levinthon, J. S. 2019. *Marine Biology: Function, Biodiversity, Ecology*, Oxford University Press. 5 Edition

Martin, L. and G. Padila. 1973. *Marine Pharmacognosy*. Academic Press, New York

<sup>1</sup> Nigrelli, R. F. 1960. *Biochemistry and Pharmacology of Compounds Derived from Marine Organisms*. Ann. NY Acad. Sc. New York.

<sup>2</sup> Newman, D. J. and <sup>13</sup>ragg, D. M. 2016. *Natural Products as Sources of New Drugs from 1981 to 2014*. The American Chemical Society and American Society of Pharmacognosy Publisher.

<sup>5</sup> Nybakken, J. W. 1993. *Marine Biology: An Ecological Approach*. Harper collins College Publisher.

<sup>12</sup> Trusch, B. J. 1978. *Chemistry of Marine Natural Products*. Vol. 2. Academic Press. New York.

# Review Beberapa Bioaktivitas dan Senyawa Kimia Organisme Laut untuk Kefarmasian

## ORIGINALITY REPORT

6%

SIMILARITY INDEX

4%

INTERNET SOURCES

4%

PUBLICATIONS

4%

STUDENT PAPERS

## PRIMARY SOURCES

1	Progress in Drug Research / Fortschritte der Arzneimittelforschung / Progrès des recherches pharmaceutiques, 1990. Publication	1%
2	onlinelibrary.wiley.com Internet Source	1%
3	A. Alberti. "12.5 Polynitroxides", Landolt-Börnstein - Group II Molecules and Radicals, 2005 Publication	<1%
4	Submitted to Panjab University Student Paper	<1%
5	www.koreascience.or.kr Internet Source	<1%
6	Submitted to University Der Es Salaam Student Paper	<1%
7	Submitted to Texas State University- San Marcos Student Paper	<1%

---

8	<a href="http://d-nb.info">d-nb.info</a> Internet Source	<1%
9	<a href="http://www.pesca.sp.gov.br">www.pesca.sp.gov.br</a> Internet Source	<1%
10	Belma Konuklugil, Hajar Heydari. "Chapter 32 Bioactive Metabolites from Turkish Marine Invertebrates and Associated Fungi", Springer Science and Business Media LLC, 2019 Publication	<1%
11	<a href="http://id.123dok.com">id.123dok.com</a> Internet Source	<1%
12	<a href="http://www.cbl.umces.edu">www.cbl.umces.edu</a> Internet Source	<1%
13	<a href="http://repositorio.ufla.br">repositorio.ufla.br</a> Internet Source	<1%
14	<a href="http://books.pakchem.net">books.pakchem.net</a> Internet Source	<1%
15	<a href="http://etd.adm.unipi.it">etd.adm.unipi.it</a> Internet Source	<1%
16	<a href="http://newspendidikanku.blogspot.com">newspendidikanku.blogspot.com</a> Internet Source	<1%
17	<a href="http://es.scribd.com">es.scribd.com</a> Internet Source	<1%

---

[manualzz.com](http://manualzz.com)

18

Internet Source

<1%

---

19

Submitted to Anglo-Chinese School  
(Independent)

Student Paper

<1%

---

Exclude quotes      On

Exclude matches      Off

Exclude bibliography      On