

# Efektivitas *Chlorhexidine* sebagai Inhibitor MMP-2 dan MMP-9 dalam Proses Dermonekrosis Akibat Racun Kumbang Tomcat (*Paederus sp.*)

(*The Effectiveness of Chlorhexidine as MMP-2 and MMP-9 inhibitor in Dermonecrotic Process due to Rove Beetles Toxin (*Paederus sp.*)*)

Putri Erlinda Kusumaningarum, Al Munawir, Bagus Hermnasyah  
Program Studi Pendidikan Dokter, Fakultas Kedokteran Universitas Jember  
Jln. Kalimantan 37, Jember 68121  
e-mail: erlindakusuma@gmail.com

## Abstract

*Paederus dermatitis* is dermonecrotic condition caused by Rove beetles (*Paederus sp.*). Paederin toxin come from endosymbiotic between rove beetles and *Pseudomonas aeruginosa* and can produces MMP-2 and MMP-9. Chlorhexidine is expected to be alternative therapy and prevention of dermatitis paederus due to it's MMP inhibitor and bacteriostatic effect. The study aimed to investigated the effectivity of chlorhexidine as MMP-2 and MMP-9 inhibitor in dermonecrotic process due to rove beetles toxin. Research groups consisted of negative control (paederin toxin), treatment 1 (paederin toxin + chlorhexidine 0,012%), treatment 2 (paederin toxin + chlorhexidine 0,06%), treatment 3 (paederin toxin + chlorhexidine 0,3%), and normal control (aquadest). As much as 9,3 µg paederin toxin and chlorhexidine are injected to the well of 8% acrylamide gel containing gelatin. Measuring of band density using ImageJ showed a decreasing of MMP-2 and MMP-9 band density. Negative control group was considered to have 1 of relative optical density. The result showed that chlorhexidine 0,06% can inhibits 21,6% MMP-2 activities and at 0,3% can inhibits 16,4% MMP-9 activities. One way ANOVA test show different significantly between negative control and treatment group ( $p<0,05$ ). In conclusion chlorhexidine has potency as MMP-2 and MMP-9 inhibitor in dermonecrotic process due to Rove Beetles toxin.

**Keywords:** Rove beetles(*Paederus sp.*), dermonrcotic, MMP-2, MMP-9, chlorhexidine

## Abstrak

Dermatitis paederus adalah dermonekrosis yang terjadi akibat racun kumbang tomcat (*Paederus sp.*). Racun paederin berasal dari endosimbiosis antara kumbang tomcat dan bakteri *Pseudomonas aeruginosa* dan menghasilkan MMP-2 dan MMP-9. *Chlorehexidine* diharapkan menjadi alternatif pengobatan dan pencegahan dermatitis paederus yakni sebagai inhibitor MMP dan bakteriostatik. Tujuan penelitian ini adalah untuk menguji efektivitas *chlorhexidine* sebagai MMP-2 dan MMP-9 inhibitor dan peranannya dalam mengurangi dermonekrosis akibat racun *Paederus sp.* Kelompok penelitian terdiri atas kontrol negatif (racun paederin), perlakuan 1 (racun paederin + *chlorhexidine* 0,012%), perlakuan 2 (racun paederin + *chlorhexidine* 0,06%), perlakuan 3 (racun paederin + *chlorhexidine* 0,3%), dan kontrol normal (aquadest). Racun paederin sebesar 9,3 µg ditambah dengan *chlorhexidine* dimasukan dalam sumuran gel *acrylamide* 8% yang mengandung gelatin. Pengukuran densitas band dengan software ImageJ menunjukkan penurunan densitas band MMP-2 dan MMP-9. Kelompok kontrol negatif dianggap memiliki *relative optical density* 1. Pada konsentrasi *chlorhexidine* 0,06% mampu menghambat aktivitas MMP-2 sebesar 21,6% dan pada konsentrasi 0,3% menghambat aktivitas MMP sebesar 16,4%. Analisis dengan one way ANOVA menunjukkan ada perbedaan bermakna ( $p<0,05$ ). Dapat disimpulkan bahwa *hlorhexidine* berperan sebagai MMP-2 dan MMP-9 inhibitor dan mengurangi dermonekrosis akibat racun *Paederus sp.*.

**Kata kunci:** Tomcat (*Paederus sp.*), dermonekrosis, MMP-2, MMP-9, *chlorhexidine*

## Pendahuluan

Dermatitis paederus atau dermatitis linearis adalah iritasi kulit akut yang disebabkan adanya kontak kulit dengan racun paederin. Racun paederin dikeluarkan dari tubuh kumbang tomcat (*Paederus sp.*) bukan melalui sengatan ataupun gigitan, melainkan karena tubuh *Paederus sp.* tergencet atau tidak sengaja ditekan [1]. Paederin adalah amida dengan dua cincin tetrahidropiran yang menyumbang sekitar 0,025% dari berat *Paederus sp.*. Struktur kimia paederin didominasi oleh unsur asam yang sangat banyak dengan rumus kimia  $C_{24}H_{45}O_9N$  dan diketahui bahwa racun paederin lebih poten dibandingkan racun *black widow spider* [2,3] dan menurut Nasir et al. (2015) racun paederin juga lebih poten jika dibandingkan dengan racun *Cobra* [4]. Dominasi unsur asam pada racun paederin memiliki sifat korosif sehingga mampu mengiritasi kulit [1].

Gejala klinis dermatitis paederus bisa muncul dalam 24 jam setelah kontak dengan paederin [5]. Gejala yang paling banyak ditemukan adalah kemerahan, bengkak, dan gatal. Akan tetapi pada sebagian kasus juga dijumpai rasa nyeri yang hebat, terbakar atau rasa yang sangat panas atau bahkan tanpa keluhan sama sekali. Tidak hanya itu saja, terdapat pula keluhan pada mata, pembesaran limfe, atau gejala konstitusional lainnya [6]. Bentuk lesi yang paling banyak dijumpai adalah bentuk linear, vesikel, bulosa, atau pustul dengan dasar eritematosa [7]. Bentuk lesi lainnya berupa kissing lesion [6]. Lesi yang muncul tersebut harus dibedakan dengan lesi yang muncul akibat herpes simplex, herpes zoster, luka bakar, alergi akut atau dermatitis kontak iritan lainnya. Karakteristik berupa lesi linear, predileksi pada area tubuh yang terbuka, *kissing lesions*, dan juga data epidemiologi bisa membantu untuk menegakkan diagnosis dermatitis paederus [1].

*Paederus sp.* pertama kali menyerang manusia tahun 1901 [6] dan kemudian tahun 1915 di Afrika [8]. Sejak itu, serangan *Paederus sp.* terjadi di berbagai belahan dunia termasuk Indonesia. Tercatat sebanyak 260 warga di Tulungagung pada tahun 2004, 50 warga Gresik pada tahun 2008, 20 warga Surabaya pada tahun 2008-2009, dan 160 warga Surabaya pada tahun 2012 yang mengalami gejala paederus dermatitis [9]. Selain data tersebut, pada tahun 2013 dilaporkan 500 warga di Pacitan juga mengalami serangan *Paederus sp.* [10]. Sebagian laporan lainnya tidak

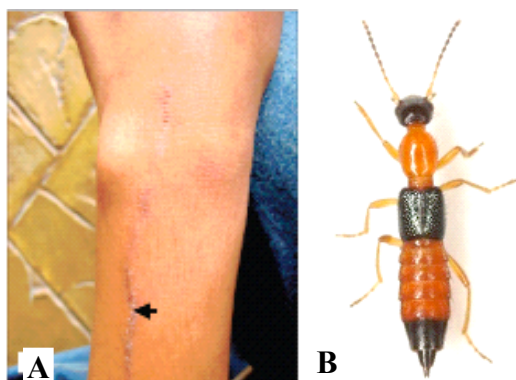
menyebutkan secara konkret jumlah penderita, seperti serangan *Paederus sp.* di Cilacap pada tahun 2014 [10]. Sehingga dapat disimpulkan jika jumlah kasus serangan *Paederus sp.* lebih banyak jika dibandingkan data kasus yang ada.

Berdasarkan penelitian yang dilakukan oleh Piel, gen pada biosintesis racun paederin tidak berasal dari genom kumbang Tomcat (*Paederus sp.*) melainkan lebih mendekati genom bakteri *Pseudomonas aeruginosa* [11]. Singh an Ali juga menyebutkan bahwa paederin tersebut dihasilkan dengan proses endosimbiosis antara *Paederus sp.* dengan *Pseudomonas aeruginosa* [1]. Penelitian lain menyebutkan bahwa penggunaan terapi tambahan berupa antibiotik memerlukan waktu penyembuhan yang lebih singkat dari pada hanya menggunakan kortikosteroid dan antihistamin [7]. Hal ini memperkuat bukti adanya simbiosis antara bakteri *Pseudomonas aeruginosa* dan *Paederus sp.* untuk terjadinya dermatitis paederus.

Menurut Asoodeh dan Musaabadi, *Pseudomonas aeruginosa* mampu mensekresikan enzim matriks metaloproteinase ekstraseluler [12]. Enzim matriks metaloproteinase (MMP) merupakan enzim proteolitik yang memiliki kemampuan mendegradasi matriks ekstraseluler. MMP-2 dan MMP-9 merupakan MMP yang mendegradasi komponen matriks ekstraseluler kulit seperti kolagen, gelatin dan elastin. Oleh sebab itu, enzim MMP-2 dan MMP-9 diduga memiliki peran dalam dermonekrosis akibat racun paederin [13,14].

Terapi dermatitis paederus oleh dokter menggunakan kortikosteroid topikal [15]. Padahal, berdasarkan penelitian yang dilakukan oleh Fakoorziba et al., pengobatan dermatitis paederus menggunakan kortikosteroid tidak efektif karena menyebabkan waktu penyembuhan menjadi lebih lama jika dibandingkan dengan penggunaan anti pruritus dan *cleansing agent* [16].

Chlorehexidine selama ini digunakan sebagai antiseptik. Penggunaan lain dari chlorhexidine adalah sebagai obat kumur yang berfungsi sebagai anti gingivitis dan juga mengurangi plak pada gigi [17]. *Chlorhexidine* bermuatan positif dan bereaksi dengan permukaan sel mikroba yang bermuatan negatif, sehingga menghancurkan integritas membran sel. Selanjutnya, *chlorhexidine* menembus ke dalam sel dan menyebabkan kebocoran komponen intraseluler sehingga menyebabkan kematian sel [18].



**Gambar 1.** Anak panah menunjukkan kasus dermatitis paederus berupa lesi linear pada lengan kiri (**A**) [2]. Ciri fisik *Paederus* sp. (**B**) [15]

Selain memiliki sifat antibakteri, berdasarkan Gendron, *chlorhexidine* mampu menghambat aktivitas dari MMP-2, MMP-8, dan MMP-9 [19]. *Chlorehexidine* mampu berperan sebagai MMPs inhibitor dengan cara berikatan dengan *calcium* ( $\text{Ca}^{2+}$ ) dan *zinc* ( $\text{Zn}^{2+}$ ) yang sangat dibutuhkan dalam proses proteolisis [20,21]. Berdasarkan hal tersebut, terapi menggunakan *chlorhexidine* diharapkan penggunaan *chlorhexidine* dapat memberikan dua efek berupa bakteriostatik dan MMP inhibitor. Tujuan penelitian ini adalah melakukan uji efektivitas terhadap *chlorhexidine* sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9 yang diuga berperan dalam proses dermonekrosis akibat racun kumbang tomcat (*Paederus* sp.). Hasil penelitian diharapkan dapat dijadikan bahan pertimbangan dokter dalam melakukan terapi dan pencegahan pada pasien dermatitis paederus.

## Metode Penelitian

Penelitian ini merupakan penelitian eksperimental murni (*true experimental design*) secara *in vitro* dengan rancangan *post test only control group design*. Penelitian dilakukan pada bulan September sampai November 2015 di Laboratorium Biologi Molekuler Fakultas Kedokteran Universitas Jember. Kelompok penelitian terdiri atas kontrol negatif (racun paederin 9,3  $\mu\text{g}$ ), perlakuan 1 (racun paederin 9,3  $\mu\text{g}$  + *chlorhexidine* 0,012%), perlakuan 2 (racun paederin 9,3  $\mu\text{g}$  + *chlorhexidine* 0,06%), perlakuan 3 (racun paederin 9,3  $\mu\text{g}$  + *chlorhexidine* 0,3%), dan kontrol normal (aquadest). Jumlah pengulangan pada penelitian ini adalah sebanyak lima kali pengulangan.

Pencarian kumbang Tomcat (*Paederus* sp.) dilakukan dengan melakukan penangkapan secara manual di beberapa lokasi persawahan di daerah Antirogo Kabupaten Jember. Penangkapan menggunakan *general precaution* berupa sarung tangan. Identifikasi kumbang Tomcat (*Paederus* sp.) dilakukan berdasarkan ciri fisik dari kumbang yang dinyatakan oleh Heo et al. [2]. Racun paederin diekstraksi dengan berdasarkan metode yang dilakukan oleh You et al., dilakukan modifikasi dengan cara tubuh *Paederus* sp. dihancurkan menggunakan mortar [5]. Lima ekor *Paederus* sp. dilarutkan dalam 1 mL aquadest. Hasil suspensi tersebut kemudian disentrifuge dengan kecepatan 5000 rpm selama 300 detik. Supernatant yang berhasil dipisahkan dengan proses sentrifuge kemudian dilakukan pengukuran kadar protein menggunakan uji protein Bradford.

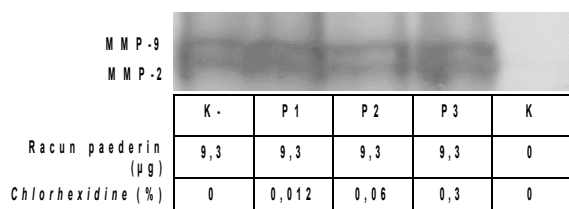
*Chlorhexidine* yang digunakan sebagai bahan adalah *chlorhexidine gluconate* 4%. Pada penelitian ini, peneliti menggunakan 9,3  $\mu\text{g}$  racun *Paderus* sp. yang diinkubasi selama 30 menit pada suhu 37°C yang ditambahkan dengan *chlorhexidine* sesuai dengan desain penelitian. Sampel tersebut ditambah dengan sampel buffer dengan perbandingan 1:1 lalu kemudian di vortex. Setelah diinkubasi, bahan sampel kemudian dimasukkan ke dalam sumuran gel acrylamide 8%. Elektroforesis dilakukan pada voltase 80 volt dengan menggunakan *running buffer*. Selanjutnya dilakukan renturasi gel menggunakan Triton X-100 selama 45 menit pada suhu ruangan. Kemudian gel diinkubasi selama 20 jam menggunakan *development buffer*. Kedua proses tersebut dilakukan dalam *shaker*. Kemudian pewarnaan gel menggunakan *Commasie Brilliant Blue* (CBB) selama 40 menit sehingga aktivitas MMP terlihat sebagai band berwarna jernih sedangkan gelatin yang tidak terdegradasi berwarna biru.

Band yang muncul dianalisis menggunakan densitometri software ImageJ. Densitas band menunjukkan substrat yang mampu dicerna oleh MMP. Nilai densitas band kemudian dikonversi sebagai *relative optical density* dengan range nilai 0-1 dan kemudian dianalisis menggunakan uji *One Way Anova* dengan derajat kemaknaan  $p < 0,05$ .

## Hasil Penelitian

Berikut data yang diperoleh selama penelitian uji efektifitas *chlorhexidine* sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9 dalam proses

dermonekrosis akibat racun kumbang Tomcat (*Paederus sp.*)

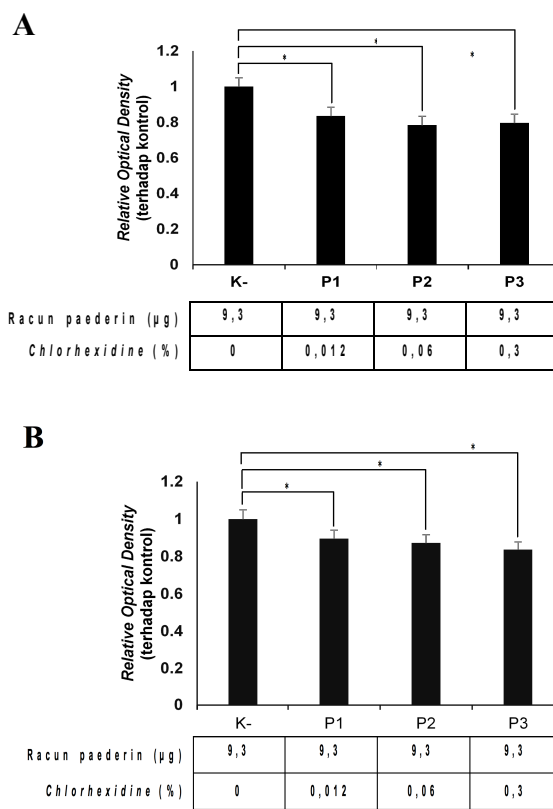


**Gambar 2.** Hasil zimografi menunjukkan ketebalan band.  
Keterangan: K- (racun paederin), P1 (racun paederin + chlorhexidine 0,012%), P2 (racun paederin + chlorhexidine 0,06%), P3 (racun paederin + chlorhexidine 0,3%), dan K (aquadest).

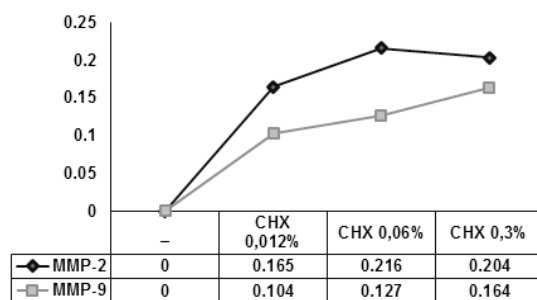
Dua band yang muncul menunjukkan bahwa racun kumbang tomcat (*Paederus sp.*) mengandung MMP-2 dan MMP-9 yang mampu mendegradasi gelatin secara *in vitro*. Hasil gelatin zimografi juga menunjukkan penurunan densitas band pada kelompok perlakuan. Hal ini menunjukkan bahwa chlorhexidine memiliki kemampuan sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9.

Band yang muncul kemudian diukur menggunakan software ImageJ. Software ini akan mentransformasikan ketebalan band menjadi peak area. Hasil peak area kemudian dikonversikan menjadi relative optical density sebagai nilai yang mewakili ketebalan band dari kelompok kontrol dan kelompok perlakuan. Data semi kuantitaif ini memiliki range dari 1 hingga 0, dengan 1 mewakili peak area kelompok kontrol negatif. Konversi yang dilakukan bertujuan untuk memperoleh data yang homogen.

Berdasarkan pengukuran yang telah dilakukan, diketahui bahwa terdapat penurunan rata-rata ketebalan band pada kelompok perlakuan jika dibandingkan dengan kelompok kontrol negatif. Penurunan rata-rata ketebalan band menunjukkan bahwa chlorhexidine memiliki kemampuan sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9 pada proses dermonekrosis akibat racun paederin. Kemampuan chlorhexidine dalam menghambat aktivitas MMP-2 lebih tinggi jika dibandingkan dengan kemampuan menghambat aktivitas MMP-9.



**Gambar 3.** Rata-rata aktivitas MMP-2 (n=5).  
Chlorhexidine 0,012% (p=0,003), 0,06% (p=0,000), 0,3% (p=0,001) mampu menurunkan aktivitas MMP-2 **(A)** Rata-rata aktivitas MMP-9 (n=5). Chlorhexidine 0,012% (p=0,029), 0,06% (p=0,010), 0,3% (p=0,002) mampu menurunkan aktivitas MMP-9 **(B)** akibat racun kumbang tomcat (*Paederus sp.*) \*perbedaan signifikan antara chlorhexidine dan kontrol negatif (p<0,05)



**Gambar 4.** Rata-rata kemampuan hambat chlorhexidine terhadap aktivitas MMP-2 dan MMP-9. Hambatan

maksimal aktivitas MMP-2 ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,06% dan aktivitas MMP-9 oleh *chlorhexidine* 0,3%.

## Pembahasan

Dermatitis paederus atau dermatitis linearis adalah dermonekrosis yang terjadi akibat adanya kontak dengan kumbang Tomcat (*Paederus* sp.). Racun paederin dari *Paederus* sp. menimbulkan gejala berupa rasa gatal, merah, dan melepuh seperti terbakar pada kulit. Dermonekrosis pada kulit menunjukkan kerusakan pada kolagen dan gelatin yang menjadi komponen penyusun kulit. Proses dermonekrosis yang terjadi di kulit, pada penelitian ini dianalogikan dengan proses degradasi gelatin pada proses gelatin zimografi.

Hasil penelitian ini menunjukkan bahwa pada kelompok kontrol negatif memiliki *band* yang paling tebal dan cerah yang ditunjukkan dengan hasil *peak area* yang paling besar. Degradasi gelatin pada proses gelatin zimografi ditunjukkan dengan adanya *band* yang muncul. *Band* muncul akibat aktivitas MMP-2 dan MMP-9 yang memiliki spesifitas pada gelatin. MMP-2 memiliki berat molekul sebesar 72 kDa dan MMP-9 memiliki berat molekul 92 kDa [22]. Perbedaan berat molekul menyebabkan *band* akibat degradasi MMP-9 berada lebih atas jika dibandingkan *band* hasil degradasi MMP-2 karena semakin ringan akan semakin mudah bergerak ke bawah. Oleh sebab itu, dapat disimpulkan bahwa racun paederin memiliki kandungan MMP-2 dan MMP-9. Walaupun pada gelatin zimografi bisa muncul aktivitas dari MMP-1, MMP-8, dan MMP-13 akan tetapi aktivitasnya akan sangat minimal. MMP-8 juga sangat sulit dideteksi dengan metode gelatin zimografi dan memerlukan teknik pemeriksaan jenis lain. Berat molekul bentuk aktif dan laten dari MMP-1 dan MMP-13 adalah antara 40-60 kDa [23].

Selain terbukti bahwa racun paederin mengandung MMP-2 dan MMP-9, dari penelitian ini juga diperoleh hasil bahwa pada konsentrasi 0,012%; 0,06% dan 0,3% *chlorhexidine* mampu menghambat aktivitas dari racun paederin dalam mendegradasi gelatin. Hasil analisis statistik juga menunjukkan perbedaan yang bermakna antara kelompok kontrol negatif dan kelompok perlakuan akan tetapi tidak terdapat perbedaan bermakna antar kelompok perlakuan. Rata-rata daya hambat tertinggi pada aktivitas MMP-2 ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,06%

sebesar 21,6% dan rata-rata daya hambat tertinggi aktivitas MMP-9 ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,3% sebesar 16,4%. Walaupun rata-rata daya hambat tertinggi pada aktivitas MMP-2 ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,06%, akan tetapi dari lima pengulangan data, tiga data menunjukkan bahwa daya hambat tertinggi ditunjukkan pada konsentrasi *chlorhexidine* 0,06% sehingga terdapat kemungkinan bias data yang terjadi.

Tidak ada perbedaan yang bermakna antar kelompok perlakuan bisa disebabkan perbedaan konsentrasi *chlorhexidine* yang tidak signifikan. Selain itu, terjadinya bias pada data daya hambat MMP-2 diduga karena sediaan *chlorhexidine* yang digunakan sehingga perlu dipertimbangkan penggunaan *chlorhexidine* bentuk sediaan lainnya.

Kandungan MMP-2 dan MMP-9 pada racun paederin merupakan hasil endosimbiosis antara *Paederus* sp. dan *Pseudomonas aeruginosa* [24]. Secara *in vivo*, racun paederin menimbulkan dermatitis paederus bukan hanya karena aktivitas MMP-2 dan MMP-9 yang mendegradasi gelatin, akan tetapi juga disebabkan oleh adanya sifat asam dari racun dengan rumus kimia  $C_{25}H_{45}O_9N$  yang menyebabkan korosi pada kulit sehingga reaksi inflamasi yang muncul lebih parah [1].

Sebelumnya, laporan terkait dermonekrosis akibat racun binatang telah ada. Salah satu yang telah diteliti adalah proses dermonekrosis akibat racun ubur-ubur *N. Nomurai*. Pemeriksaan histopatologi pada pengujian *in vivo* diperoleh bahwa terdapat kerusakan kolagen, degenerasi jaringan, edema, perdarahan, dan infiltrasi neutrofil pada dermis. Pada penelitian tersebut juga menunjukkan adanya aktivitas MMP-2 dan MMP-9 yang diduga berperan dalam proses dermonekrosis yang terjadi [25].

*Chlorehexidine* selama ini digunakan sebagai antiseptik. Penggunaan lain dari *chlorhexidine* adalah sebagai obat kumur yang berfungsi sebagai anti gingivitis dan juga mengurangi plak pada gigi [17]. Sifat bakteriostatik dan bakteriosid *chlorhexidine* ditentukan berdasarkan dosis yang digunakan. Pada dosis yang lebih besar dari 100 µg/ml *chlorhexidine* memiliki sifat bakteriosid, sedangkan pada dosis 1-100 µg/ml memiliki sifat sebagai bakteriostatik [26]. Selain memiliki sifat antibakteri, berdasarkan Gendron (1999) *Chlorhexidine* mampu menghambat aktivitas dari MMP-2, MMP-8, dan MMP-9. *Chlorehexidine* mampu berperan sebagai

inhibitor MMP dengan cara berikatan dengan *calcium* ( $\text{Ca}^{2+}$ ) dan *zinc* ( $\text{Zn}^{2+}$ ) yang sangat dibutuhkan dalam proses proteolisis [20,21].

Selama ini belum ada penelitian terkait penggunaan *chlorhexidine* sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9 dalam proses dermonekrosis akibat racun kumbang Tomcat (*Paederus* sp.). Namun, pembahasan mengenai kemampuan *chlorhexidine* sebagai inhibitor MMP telah banyak dipelajari. Berdasarkan penelitian yang dilakukan oleh Gendron *et al.*, (1999) secara *in vitro* dengan metode zimografi diketahui bahwa pada konsentrasi 0,03% *chlorhexidine* mampu menghambat aktivitas MMP-2 dan MMP-9 secara menyeluruh pada kasus periodontal [19]. Konsentrasi minimal yang mampu menghambat aktivitas MMP-9 adalah 0,002% sedangkan MMP-2 lebih sensitif terhadap *chlorhexidine* dan terjadi penghambatan pada konsentrasi 0,0001%.

Penelitian lain yang dilakukan oleh Hashimoto *et al.*, (2005) menyebutkan bahwa *chlorhexidine* dengan konsentrasi 0,2% dan 2% mampu mengurangi aktivitas MMP pada dentin dengan penilaian aktivitas MMP menggunakan *flouresent* [27]. Hal serupa juga disampaikan oleh Montagner *et al.*, (2014) bahwa pada konsentrasi 0,2% *chlorhexidine* mampu berperan sebagai inhibitor MMP [28]. Sehingga dapat disimpulkan bahwa penelitian ini sinergis dengan penelitian lainnya bahwa *chlorhexidine* memiliki kemampuan sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9.

Penggunaan *chlorhexidine* sebagai inhibitor MMP-2 dan MMP-9 dalam proses dermonekrosis akibat racun kumbang tomcat (*Paederus* sp.) diharapkan menjadi modalitas terapi dan pencegahan dermatitis paederus.

## Simpulan dan Saran

MMP-2 dan MMP-9 terbukti berperan dalam proses dermonekrosis akibat racun kumbang tomcat (*Paederus* sp.). Penggunaan *chlorhexidine* dapat mengurangi proses dermonekrosis akibat racun *Paederus* sp. Daya hambat aktivitas MMP-2 tertinggi ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,06% dan daya hambat tertinggi aktivitas MMP-9 ditunjukkan oleh *chlorhexidine* 0,3%

Perlu penelitian untuk mengetahui kandungan metalloproteinase tipe lain pada racun paederin dan proses dermonekrosis akibat racun paederin secara *in vivo*. Selain itu bisa diteliti kemampuan MMP inhibitor

*chlorhexidine* pada konsentrasi yang lebih tinggi dan dipertimbangkan penggunaan *chlorhexidine proanalytic* untuk meminimalisir bias dan penggumpalan saat pembuatan sediaan serta pengembangan cara ekstraksi lain untuk memperoleh kandungan racun yang lebih tinggi.

## Ucapan Terima Kasih

Terima kasih kepada Dirjen Pendidikan Tinggi (DIKTI) yang telah mendanai penelitian ini melalui Program Kreativitas Mahasiswa (PKM) tahun 2014.

## Daftar Pustaka

- [1] Singh G, Ali YA. Paederus Dermatitis. Indian J Dermatol Venereol Leprol. 2007. 73: 13-15.
- [2] Heo CC, Latif B, Hafiz WM, Zhou HZ. Case Series: Dermatitis caused by *Paederus fuscipes* Curtis, 1840 (Coleoptera: Staphilinidae) In Student Hostels in Selangor, Malaysia. Southes Asian J Trop Med Public Helath. 2013. 44(2): 197-205.
- [3] Ebrahimzahed MA, Rafati MR, Damchi M, Golpur M, Fathiazad F. F Treatment of Paederus Dermatitis with *Sambucus ebulus* Lotion. Iranian Journal of Pharmacheutical Research. 2014. 13(3): 1065-1071
- [4] Nasir S, Akram W, Khan RR, Arshad M, Nasir I. Paederus beetles: the Agent of Human Dermatitis. Journal of Venomous Animals and Toxins including Tropical Diseases. 2015. 21(5): 1-6.
- [5] You DO, Kang JD, Youn NH, Park SD. Bullous Contact Dermatitis Caused by Self-Applied Crushed *Paederus fuscipes* for the Treatment of Vitiligo. Cutis. 2003. 72: 385-388.
- [6] Taneja A, Nayak S, Sheni DS. Clinical and epidemiological study of *Paederus* dermatitis in Manipal, India. Journal of Pakistan Association of Dermatologist. 2013. 23(2): 1333-138.

- [7] Qadir SNR, Raza N, Rahman SB. Paederus Dermatitis In Sierra Leone. *Dermatology Online Journal*. 2006. 12(7): 9.
- [8] Mbonile L. Acute Haemorrhagic Conjunctivitis Epidemics and Outbreaks of Paederus spp. Keratoconjunctivitis ('Nairobi red eyes') and Dermatitis. *The South African Medical Journal*. 2011. 101(8).
- [9] Achmad F. Kompas [internet]. Surabaya: Kompas; 21 Maret 2012 [cited 15 September 2015]. Tercatat, 130 Laporan Serangan Tomcat. Available from: <http://regional.kompas.com/read/2012/03/21/14044489/Tercatat..130.Laporan.Serangan.Tomcat>
- [10] Seputar Indonesia Siang. "Serangan Tomcat Gemparkan Warga". Rajawali citra Televisi Indonesia. Jakarta, 30 Mei 2015.
- [11] Piel J. A polyketide Synthase-peptide Synthetase Gene Cluster from An Uncultured Bacterial Symbiont of Paederus Beetles. *Proc Nat Acad Sci USA*. 2002. 99(22): 14002-14007.
- [12] Asoodeh A, Musaabadi HM. Purification and Characterization of a Thermostable Neutrophilic Metalloprotease from *Pseudomonas* sp. DR89. *Iranian Journal of Biotechnology*. 2012. 10(2): 120-128.
- [13] Whittaker M, Ayscough A. Matrix Metalloproteinases and their Inhibitors – Current Status and Future Challenges. *Celltransmissions*. 2001. 17(1): 3-14.
- [14] Setiawan B, Iravati S, Suwarni A. Perbedaan Efektivitas berbagai Desinfektan Terhadap Mikroorganisme Inkubator Neonatal di ICU RS DR Sardjito Yogyakarta. *Jurnal Teknologi Kesehatan*. 2004. 10(1): 1-7.
- [15] Kemenkes RI. Panduan Pencegahan dan Pengendalian Kumbang Paederus sp.. Jakarta : Kemenkes RI; 2012.
- [16] Fakoorziba MR, Eqbal F, Azizi K, Moemenbellah F. Treatmen Outcome of Paederus Dermatitis Due to Rove Beetles (Coleoptera: Staphylinidae) On Guinea Pigs. *Trop Biomed*. 2011. 28(2): 18-24.
- [17] Cariho MRO, Carvahlo RM, Goes MF, Hipolito V, Geraldeli S, Tay FR, Pashley DH, Tjahaderhane L. Chlorhexidine Preverses Dentin bond in vitro. *J Dent*. 2007. 36 (1): 90-94
- [18] Pubchem. Chlorhexidine. US National Library of Medicine [internet]. [Cited from 15 September 2015]. Available from: <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/chlorhexidine#>
- [19] Gendron R, Grenier D, Sorsa T, Mayrand D. Inhibition of Cativities of Matris Metalloproteinases 2, 8, and 9, by Chlorhexidine. *American Society for Microbiology*. 1999. 6 (3): 437-439.
- [20] Moon PC, Weaver J, Brooks CN. Review of Matrix Metalloproteinases Effect on the hybris Dentin Bond Layer Stability and Chlorhexidine Clinical Use to Prevent Bong Failure. *The Open Dentistry Journal*. 2010. 4: 147-152.
- [21] Boushell LW, Swift EJ. Dentin Bonding: Matrix Metalloproteinases and Chlorhexidine. *JERD* [internet]. 2007. [cidet from Agustus 2015] 86, 529-33. Available from: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21977960>
- [22] Kupai K, Szucs G, Cseh S, Hajdu I, Csonka C, Csont, T, Ferdinand P. Matrix Metalloproteinase Activity Assays : Importance Of Zymography. *J Pharmacol Toxicol Methods*. 2010. 61 (2) : 205-209.
- [23] Beurden PAM SV, Hoff, JWVD. Zymographic Techniques for the Analysis of Matrix Metalloproteinases and Their Inhibitors. *BioTechniques*. 2005. 38(1): 73-83.
- [24] Piel J, Hofer I, Hui D. Evidence for a Symbiosis Island Involved in Horizontal Acquisition of Pederin Biosynthetic Capabilities by the Bacterial symbiont of Paederus fuscipes Beetles. *Journal of Bacteriology*. 2004. 186(5): 1280-1286.

- [25] Kang C, Jin YB, Kwak J, Jung H, Yoon W D, Yoon TJ, Kim JS, Kim E. Protective Effect of Tetracycline Against Dermal Toxicity Induced by Jellyfish Venom. 2013. PLOS ONE 8(3): 1-8.
- [26] EMEA. Commite for Veterinary Medicinal Products Chlorhexidine. *The European Agency for the Evaluation of Medical Prosucts veterinary Medicines Evaluation Unit*: 1-4, 1996.
- [27] Hashimoto M, Tjanderhane L, Tay FR, Ito S, Sano H, Pashley D. Effect of Chlorhexidine on MMP Activity of Human Dentin. [internet]. 2005 [cited from 19 September 2015]. Available from [https://iadr.confex.com/iadr/2005Bal/techprogram/abstract\\_58417.htm](https://iadr.confex.com/iadr/2005Bal/techprogram/abstract_58417.htm).
- [28] Montagner AF, Sarkis OR, Pereira CT, Cenci MS. MMP Inhibitor on Dentin Stability a Systematic Review and Meta-analysis. JDR [online]. 2014 [cited from 19 September 2015]. Available from: <http://jdr.sagepub.com/content/93/8/733.abstract>.