

## Toksisisitas Ekstrak Etanol dan Ekstrak Air dari Daun Jotang Kuda (*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn.), Daun Gandarusa (*Justicia Gendarussa* Burm.F.), dan Daun Pulutan (*Urena lobata* L.) dengan Brine Shrimp Lethality Test

(*Toxicity of Ethanol Extract and Water Extract of Synedrella nodiflora(L.) Gaertn. Leaves, Justicia gendarussa Burm.f. Leaves, and Urena lobata L. Leaves with Brine Shrimp Lethality Test*)

Agustinus Widodo\*, Akhmad Khumaidi, Putri Faradila A. Lasongke

Jurusan Farmasi, Fakultas MIPA, Universitas Tadulako, Palu, Indonesia, 94118

### Article Info:

Received: 10 September 2019  
in revised form: 24 September 2019  
Accepted: 27 October 2019  
Available Online: 27 October 2019

### Keywords:

*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn  
*Justicia gendarussa* Burm. f.  
*Urena lobata* L.  
BSLT  
LC<sub>50</sub>

## ABSTRACT

Jotang kuda (*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn.), gandarusa (*Justicia gendarussa* Burm.f.) and pulutan (*Urena lobata* L.) leaves are used by several tribes in Central Sulawesi for the treatment of cancer. This study aims to determine the value of LC<sub>50</sub> (Lethal Concentration 50) of ethanol and water extracts from the *S. nodiflora*, *J. gendarussa* and *U. lobata* leaves and identify the class of chemical compounds contained in extracts with the highest toxicity. The ethanol extract was obtained by the maceration method using ethanol 96% and the water extract was obtained by the infusion method. The extract toxicity test was carried out by Brine Shrimp Lethality Test (BSLT) and identification test was carried out by Thin Layer Chromatography (TLC). The toxicity test results (LC<sub>50</sub>) of 96% ethanol extract and water extract of *S. nodiflora* leaves were 395.60 µg/ml and 109.25 µg/ml; *J. gendarussa* leaves 713.34 µg/ml and 18.02 µg/ml; and *U. lobata* leaves 188.38 µg/ml and 85.37 µg/ml, respectively. The results of identification showed that the water extract of the *J. gendarussa* leaves containing alkaloids, flavonoids, phenolics, saponins, and steroids-terpenoids. The results of this study indicated that the extracts of *S. nodiflora* leaves, *J. gendarussa* leaves, and *U. lobata* leaves are potential to be developed as anticancer.

Copyright © 2019 JFG-UNTAD

This open access article is distributed under a Creative Commons Attribution (CC-BY-NC-SA) 4.0 International license.

### How to cite (APA 6th Style):

Widodo, A., Khumaidi, A., & Lasongke, P. F. A. (2019). Toksisitas Ekstrak Etanol dan Ekstrak Air Dari Daun Jotang Kuda (*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn.), daun Gandarusa (*Justicia Gendarussa* Burm.F.), dan Daun Pulutan (*Urena lobata* L.) dengan Brine Shrimp Lethality Test. *Jurnal Farmasi Galenika :Galenika Journal of Pharmacy*, 5(2), 198-205. doi:10.22487/j24428744.2019.v5.i2.13935

## ABSTRAK

Daun jotang kuda (*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn.), daun gandarusa (*Justicia gendarussa* Burm.f.), dan daun pulutan (*Urena lobata* L.) secara empiris digunakan oleh beberapa suku di Sulawesi Tengah untuk pengobatan kanker. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui nilai LC<sub>50</sub> (*Lethal Concentration50*) dari ekstrak etanol dan ekstrak air dari daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan, dan mengetahui golongan senyawa kimia yang terkandung pada ekstrak dengan toksitas tertinggi. Ekstrak etanol diperoleh dengan metode maserasi menggunakan etanol 96% dan ekstrak air diperoleh dengan metode infusa. Uji toksitas ekstrak dilakukan dengan BSLT (*Brine Shrimp Lethality Test*), dan uji identifikasi golongan senyawa dilakukan dengan Kromatografi Lapis Tipis. Hasil uji toksitas (LC<sub>50</sub>) ekstrak etanol 96% dan ekstrak air daun jotang kuda secara berturut-turut yaitu 395,60 µg/ml dan 109,25 µg/ml; daun gandarusa 713,34 µg/ml dan 18,02 µg/ml; dan daun pulutan 188,38 µg/ml dan 85,37 µg/ml. Hasil identifikasi golongan senyawa menunjukkan ekstrak air daun gandarusa mengandung alkaloid, flavonoid, fenolik, saponin, dan steroid-terpenoid. Hasil penelitian ini menunjukkan bahwa ekstrak daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan memiliki potensi untuk dikembangkan sebagai antikanker.

Kata kunci:*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn., *Justicia gendarussa* Burm. f., *Urena lobata* L., BSLT, LC<sub>50</sub>.

## PENDAHULUAN

Penyakit kanker adalah salah satu penyakit yang sangat berbahaya bagi manusia. *The International Agency for Research on Cancer* (IARC) dan *World Health Organization* (WHO) tahun 2018, melaporkan angka kejadian kanker di Indonesia menempati urutan kedelapan di Asia Tenggara dan urutan kedua puluh tiga di Asia. Kasus kanker di dunia mengalami peningkatan tiap tahunnya, sehingga saat ini menjadikan kanker sebagai penyebab kematian nomor dua di dunia (WHO, 2018). Walaupun telah banyak ditemukan obat antikanker namun hasilnya belum memuaskan dan biayanya juga sangat mahal. Hal inilah yang mendorong masyarakat untuk melakukan pengobatan menggunakan obat tradisional (Wongkar *et.al*, 2015).

Hasil studi etnofarmasi pada Suku Dampelas di Kabupaten Donggala diketahui bahwa daun jotang kuda (*Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn. memiliki khasiat sebagai antikanker, dengan cara penggunaannya ditumbuk dan ditempelkan pada luka atau benjolan pada payudara (Adisaputra, 2016). Hasil penelitian yang dilakukan pada Suku Moma di Kabupaten Sigi diketahui bahwa daun pulutan (*Urena lobata* L.) memiliki khasiat antikanker, dengan cara penggunaannya direbus selama 15 menit kemudian diminum 2 kali sehari (Islami, 2017). Penelitian terbaru yang dilakukan pada Suku Lalaleo

Kabupaten Tojo Una-una diketahui bahwa daun gandarusa (*Justicia gendarussa* Burm. f.) memiliki khasiat antikanker, dengan cara penggunaanya direbus kemudian diminum 3 kali sehari (Kadase, 2017).

Penelitian ini menguji potensi toksitas dari ekstrak etanol 96% dan infusa dari daun andengo, daun bencue, dan daun pulutan. Metode awal yang umum dipakai untuk mengamati toksitas senyawa dan merupakan metode penapisan untuk aktivitas antikanker senyawa kimia dalam ekstrak tumbuhan adalah *Brine Shrimp Lethality Test* (BSLT) dengan menggunakan larva *Artemia salina* Leach. dan melihat nilai LC<sub>50</sub> (Meyer, 1982). Hasil penelitian ini diharapkan dapat memberikan informasi ilmiah dari ketiga ekstrak tumbuhan tersebut yang potensial sebagai antikanker.

## METODE PENELITIAN

### Alat dan Bahan

Alat yang digunakan adalah thermometer, pipet tetes, *colony counter*, *vacum rotary evaporator* (Eyela N-1 200B), neraca analitik (Ohaus), alat penetas telur udang, vial, wadah maseras, lampu UV 254 nm dan 366 nm, chamber, dan lempeng KLT silika Gel GF<sub>254</sub>.

Bahan yang digunakan adalah daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan, Etanol 96%, Aquades, ragi, plat silika gel GF 254, serbuk Magnesium, Asam Klorida,  $\text{FeCl}_3$ , pereaksi Dragendorff, Lieberman-Burchard, air laut, dan larva *A. salina*.

## Metode

### Pengambilan sampel

Pengambilan sampel daun jotang kuda, daun gandarusa, dilakukan di Desa Rerang, Kecamatan Dampelas, Kabupaten Donggala, dan sampel daun pulutan dilakukan di Desa Lolu, Kecamatan Sigi-Biromaru, Kabupaten Sigi. Identifikasi dilakukan di Laboratorium Biodiversitas Jurusan Biologi FMIPA, Universitas Tadulako (No.: 016/UN28.1.28/BIO/2018).

### Pengolahan Sampel

Daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan terlebih dahulu dipisahkan dari batangnya, kemudian disortasi basah, selanjutnya dicuci dengan air mengalir untuk menghilangkan kotoran yang kemungkinan masih menempel dan ditiriskan, kemudian dirajang kecil-kecil lalu dikeringkan dengan cara diangin-anginkan tanpa terkena paparan sinar matahari langsung hingga daun menjadi kering. Setelah kering daun dibersihkan kembali dari kotoran yang tertinggal saat pengeringan. Sampel daun selanjutnya diserbukkan dan disimpan.

### Pembuatan Ekstrak Etanol 96%

Ekstrak etanol 96% daun jotang kuda, dibuat dengan menimbang 100 g serbuk simplisia daun jotang kuda, kemudian dimasukkan ke dalam wadah maserasi dan ditambahkan etanol 96% sehingga serbuk terendam. Diaduk dan didiamkan selama 3x24 jam lalu disaring untuk mendapatkan filtrat. Lalu filtrat yang diperoleh dipekatkan dengan *rotary evaporator* pada 50°C dan *waterbath* untuk mendapatkan ekstrak kasar. Cara yang sama digunakan untuk membuat ekstrak etanol 96% daun gandarusa dan ekstrak etanol 96% daun pulutan.

### Pembuatan Infusa

Infusa daun jotang kuda, dibuat dengan menimbang 10gram serbuk simplisia daun jotang kuda, kemudian dalam panci infus lalu ditambahkan air sampai 100 ml. Kemudian dipanaskan di atas penangas air

selama 15 menit terhitung mulai suhu mencapai 90°C sambil se kali-kali diaduk. Kemudian diserkai selagi panas melalui kain flanel, dan ditambahkan air melalui ampas sehingga diperoleh volume infusa 100 ml (DepKes RI, 1986). Hasil dari proses infusa (ekstrak air) dimasukkan ke dalam wadah kemudian dikeringkan dengan *freezer dryer* selama 24 jam hingga didapatkan ekstrak kering.

### Brine Shrimp Lethality Test (BSLT)

#### Penyiapan Larva Udang

Penetasan telur dilakukan dalam wadah plastik bening dengan menggunakan media air laut. Selama penetasan, tempat penetasan diberi penerangan dengan cahaya lampu 5 watt. Media air laut diberi udara dengan menggunakan aerator. Setelah 24-36 jam, biasanya telur-telur telah menetas menjadi larva yang disebut nauplii. Nauplii aktif yang telah berumur 48 jam digunakan sebagai hewan uji dalam penelitian.

#### Uji Toksisitas

Pada pengujian digunakan 5 seri konsentrasi yang berbeda, dimana konsentrasi yang digunakan adalah 100 ppm, 200 ppm, 400 ppm, 600 ppm dan 800 ppm. 10 ekor larva artemia yang telah berumur 48 jam diambil, dimasukkan dalam vial yang berisi ekstrak dengan konsentrasi tertentu. Kemudian ditambahkan air laut sebanyak 3 ml. Lalu ditambah 1 tetes suspensi ragi sebagai makanan dan air laut sampai 5 ml. Setiap pengujian disertai dengan kontrol negatif dan dibuat 3 kali replikasi. Vial dijaga agar selalu mendapat penerangan. Setelah 24 jam, jumlah larva yang mati dihitung untuk mengetahui nilai probit dan dianalisis untuk mengetahui harga  $\text{LC}_{50}$  (Meyer *et al*, 1982).

Persen kematian dihitung dengan rumus sebagai berikut:

$$\% \text{ kematian} = \frac{\text{jumlah kematian} - \text{jumlah kematian kontrol}}{\text{jumlah larva awal (10)}} \times 100\%$$

Nilai  $\text{LC}_{50}$  diperoleh dari hasil perhitungan dari persamaan regresi linear, yang diperoleh dari log konsentrasi sebagai sumbu X dan persen kematian *A. salina* yang dikonversikan ke nilai probit sebagai sumbu Y.

## Identifikasi Golongan Senyawa Kimia Dengan Kromatografi Lapis Tipis

### Uji Alkaloid

Reagen *Dragendorff* disemprotkan pada lempeng KLT, setelah disemprot raeagen *Dragendorff* akan memberi warna noda oranye berlawanan dengan latar belakang kuning, berdasarkan kompleks alkaloid dan komponen logam bismuth dari reagen (Waksmundzka *et al.*, 2008).

### Uji Flavanoid

Sampel disemprot dengan pereaksi  $\text{AlCl}_3$ . Flavanoid akan berpendar dengan warna kuning, hijau, atau biru kehitaman(Waksmundzka *et al.*, 2008).

### Uji Saponin

Plat KLT dipanaskan pada suhu 110°C dalam oven selama 5 menit. Positif jika terdapat noda berwarna coklat setelah penyemprotan Asam Sulfat 20%. Positif saponin ditegaskan dengan pereaksi *Lieberman-Burchard*(Glensk *et al.*, 2005).

### Uji Steroid

Plat KLT dipanaskan pada suku 110°C. digunakan pereaksi *Lieberman-Burchard*. Positif steroid jika noda yang dihasilkan berwarna hijau kebiruan dan biru violet(Kristanti dkk, 2008).

### Uji Terpenoid

Plat KLT dipanaskan pada suhu 110°C. digunakan pereaksi Anisaldehid-Asam Sulfat. Positif terpenoid jika noda dihasilkan berwarna ungu (violet), biru, merah, abu-abu, hijau(Stahl, 1985).

### Uji Fenolik

Uji senyawa Fenolik digunakan deteksi pereaksi  $\text{FeCl}_3$ . Fenol akan memberikan hijau atau biru kehitaman jika diamati pada cahaya tampak(Waksmundzka *et al.*, 2008).

## HASIL DAN PEMBAHASAN

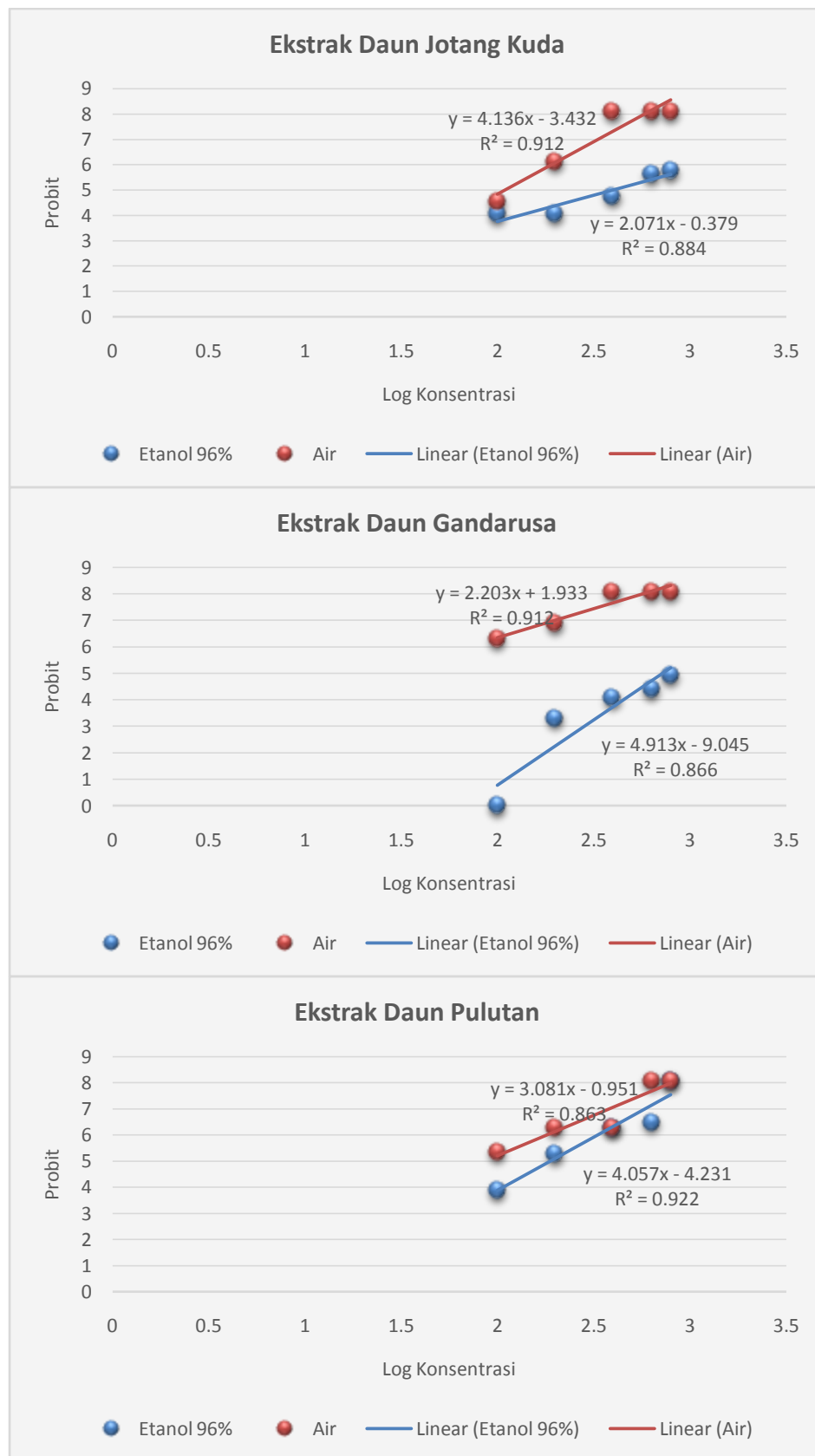
Hasil ekstraksi secara maserasi diperoleh rendemen ekstrak etanol 96% daun jotang kuda sebesar 14,98%, ekstrak etanol 96% daun gandarusa sebesar 13,96%, dan ekstrak etanol 96% daun pulutan sebesar 16,21%. Hasil ekstraksi secara infusa diperoleh rendemen

ekstrak air daun jotang kudasebesar 0,49%, ekstrak air daun gandarusa sebesar 0,76% mg, dan ekstrak air daun pulutan sebesar 0,48%. Rendemen ekstrak yang diperoleh secara maserasi lebih tinggi dibandingkan secara infusa, hal ini dipengaruhi oleh jenis pelarut yang digunakan dan waktu ekstraksi.

*Brine Shrimp Lethality Test* (BSLT) merupakan uji praskrining terhadap senyawa aktif yang terkandung dalam ekstrak tumbuhan. *Lethal Concentration* 50% ( $\text{LC}_{50}$ ) diketahui dengan menghitung jumlah larva *A. salina* yang mati karena pengaruh bahan uji. Hasil uji toksitas menunjukkan ekstrak etanol 96% dan ekstrak air dari daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan mempunyai nilai  $\text{LC}_{50} < 250 \mu\text{g/ml}$ , kecuali ekstrak etanol 96% daun jotang kuda dan daun gandarusa (Tabel 1). Hasil ini diperoleh setelah melakukan analisis probit dengan menghubungkan antara kurva log konsentrasi dan nilai probit berdasarkan nilai persentase kematian sel (gambar 1). Berdasarkan nilai toksitas  $\text{LC}_{50}$  tersebut, ekstrak di atas dikategorikan sangat toksik karena berada diantara 0-250  $\mu\text{g/ml}$  (Anderson *et al.*, 1991), sehingga memiliki potensi sebagai antikanker.

Berdasarkan data tabel 1, ekstrak yang menunjukkan potensi terbesar sebagai antikanker adalah ekstrak air daun gandarusa dengan nilai  $\text{LC}_{50}$  terkecil 24.64 $\mu\text{g/ml}$ . Toksisitas ekstrak air daun gandarusa karena adanya kandungan metabolit sekunder. Toksisitas atau aktivitas antikanker berhubungan dengan kandungan senyawa metabolit sekunder, terutama alkaloid (Lu *et al.*, 2012), flavonoid (Panche *et al.*, 2016), dan fenolik (Koddami *et al.*, 2013). Hasil penelitian sebelumnya menunjukkan bahwa ekstrak air dari jus daun gandarusa mengandung senyawa alkaloid dan flavonoid (Widiyanti *et al.*, 2018).

Hasil pengujian golongan senyawa kimia ekstrak air daun gandarusa yang dilakukan dengan uji Kromatografi Lapis Tipis pada plat silika gel GF 254, dengan fase gerak yang digunakan untuk identifikasi golongan senyawa flavonoid, fenolik, saponin, dan steroid-terpenoid adalah *n*-butanol-asam asetat-air (3:1:1), dan alkaloid menggunakan fase gerak kloroform-etil asetat-metanol (5:2:2). Hasil identifikasi menunjukkan bahwa ekstrak air daun gandarusa mengandung senyawa flavonoid, fenolik, alkaloid, saponin, dan steroid-terpenoid (Tabel 2).



Gambar 1. Hubungan log konsentrasi ekstrak dan nilai probit (% kematian dari larva *A. salina*)

Tabel 1. Toksisitas ekstrak etanol 96% dan ekstrak air dari daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan

Sampel	Konsentrasi ( $\mu\text{g/ml}$ )	Kematian Larva (%)	$\text{LC}_{50}$ ( $\mu\text{g/ml}$ )
<b>Jotang Kuda</b>	100	16,67	
	200	16,67	
	400	40	395,60
	600	73,3	
	800	76,67	
	100	33,3	
	200	86,67	
	400	100	109,25
	600	100	
	800	100	
<b>Gandarusa</b>	100	0	
	200	10	
	400	16,67	713,34
	600	26,67	
	800	46,67	
	100	90	
	200	97	
	400	100	24,64
	600	100	
	800	100	
<b>Pulutan</b>	100	13,3	
	200	60	
	400	90	188,38
	600	93,3	
	800	100	
	100	63,3	
	200	90	
	400	90	85,37
	600	100	
	800	100	

Tabel 2. Identifikasi Golongan Senyawa Metabolit Sekunder Ekstrak Air Daun Gandarusa

Senyawa	Pereaksi	Eluen	Rf	Hasil
<b>Flavonoid</b>	AlCl <sub>3</sub>	<i>n</i> -Butanol-Asam asetat-Air (3:1:1)	0,456	
			0,542	+
			0,220	
<b>Fenolik</b>	FeCl <sub>3</sub>	<i>n</i> -Butanol-Asam asetat-Air (3:1:1)	0,8	+
<b>Alkaloid</b>	Dragendorff	Kloroform-Etil asetat-Metanol (5:2:2)	0,085	+
<b>Saponin</b>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	<i>n</i> -Butanol-Asam asetat-Air (3:1:1)	0,657	+
<b>Steroid</b>	Lieberman-Burchard	<i>n</i> -Butanol-Asam asetat-Air (3:1:1)	0,8	+
<b>Terpenoid</b>	Lieberman-Burchard	<i>n</i> -Butanol-Asam asetat-Air (3:1:1)	0,957	+

Penelitian ini menunjukkan bahwa ekstrak daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan memiliki potensisebagai antikanker, khususnya ekstrak air daun gandarusa ( $LC_{50} < 50 \mu\text{g/ml}$ ). Penelitian sebelumnya menunjukkan ekstrak jotang kuda memiliki aktivitas antimikroba dan antioksidan (Wijaya *et al.*, 2011). Ekstrak daun gandarusa telah dilaporkan memiliki aktivitas antioksidan (Mruthunjaya & Hukkeri, 2007.) dan aktivitas antivirus (Widiyanti *et al.*,2018; Widodo, 2019). Ekstrak metanol daun pulutan juga telah dilaporkan memiliki aktivitas antioksidan dan sitotoksik (Ali *et al.* 2013). Radikal bebas dan virus erat kaitannya dengan faktor pemicu dari kanker (Noda and Wakasugi, 2001; Maldonado *et al.*, 2016), sehingga bahan alam dengan aktivitas antioksidan dan antivirus dapat digunakan sebagai pencegahan atau pengobatan kanker. Hasil penelitian ini sesuai denganhasil studi etnofarmasi dari ketiga tumbuhan tersebut, sehingga berpotensi untuk diteliti lebih lanjut sebagai agen antikanker.

## KESIMPULAN

Ekstrak daun jotang kuda, daun gandarusa, dan daun pulutan memiliki potensi sebagai antikanker, khususnya ekstrak air daun gandarusa ( $LC_{50} < 50 \mu\text{g/ml}$ ). Golongan senyawa kimia yang terkandung dalam ekstrak air daun gandarusa adalah alkaloid, flavonoid, fenolik, saponin, dan steroid-terpenoid.

## DAFTAR PUSTAKA

- Adisaputra, A.D., Syariful Anam., Akhmad Khumaidi. (2016). Studi Etnofarmasi Tumbuhan Berkhasiat Obat Pada Suku Dampelas Di Kabupaten Donggala Provinsi Sulawesi Tengah. Skripsi. Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetuan Alam. Universitas Tadulako, Palu.
- Ali, M. S., Faruq, K. O., & Rahman, M. A. A. (2013). Antioxidant and cytotoxic activities of methanol extract of Urena lobata (L) Leaves. *The Pharma Innovation*, 2(2).
- Anderson, J. E., Goetz, C. M., McLaughlin, J. L., & Suffness, M. (1991). A blind comparison of simple bench top bioassays and human tumour cell cytotoxicities as antitumor prescreens. *Phytochemical analysis*, 2(3), 107-111.
- Departemen Kesehatan Republik Indonesia. (1986). *Sediaan galenik*. Jakarta: Direktorat Jenderal Pengawasan Obat Dan Makanan.
- Gleńsk, M., Włodarczyk, M., Radom, M., & Cisowski, W. (2005). TLC as a rapid and convenient method for saponin investigation. *JPC-Journal of Planar Chromatography-Modern TLC*, 18(102), 167-170.

- Islami, M. Y., Ibrahim, N., & Nugrahani, A. W. (2017). Studi Etnofarmasi Suku Kaili Moma di Kecamatan Kulawi, Kabupaten Sigi, Provinsi Sulawesi Tengah. *Jurnal Farmasi Galenika (Galenika Journal of Pharmacy)*, 3(1), 27-33.
- Kadase, R.F., Syariful Anam., & Akhmad Khumaidi. (2017). Studi Etnofarmasi Tumbuhan Berkhasiat Obat Pada Suku Lalaleo Di Kabupaten Tojo Una-Una Sulawesi Tengah. Skripsi. Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetauan Alam. Universitas Tadulako, Palu.
- Koddami, A., Wilkes, & MA Roberts T.H. (2013). Techniques for Analysis of Plant Phenolic Compounds, *Molecules* 18(2), 2328-2375.
- Kristanti, A. N., Aminah, N. S., Tanjung, M., & Kurniadi, B. (2008). *Buku Ajar Fitokimia*. Surabaya: Universitas Airlangga.
- Lu, J.J., Bao, J.L., Chen, X.P., Huang, & Wang, Y.T. (2012). Alkaloids Isolated From Natural Herbs As The Anticancer Agents. *Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine*. 2012, 485042
- Maldonado, J., Cao, S., Zhang, W., & Mansky, L. (2016). Distinct morphology of human T-cell leukemia virus type 1-like particles. *Viruses*, 8(5), 132.
- Meyer, B.N., Ferrigni, N.R., Putnam, J.E., Jacobsen, L.B., Nichols, D.E. & McLaughlin, J.L. (1982). Brine shrimp: a convenient general bioassay for active plant constituents. *Planta med*, 45(5), 31-34.
- Mruthunjaya, K., & Hukkeri, V. I. (2007). Antioxidant and free radical scavenging potential of *Justicia gendarussa* Burm. leaves in vitro. *Natural Product Sciences*, 13(3), 199-206.
- Noda, N., & Wakasugi, H. (2001). Cancer and oxidative stress. *Japan Medical Association Journal*, 44(12), 535-539.
- Panche, A. N., Diwan, A. D., & Chandra, S. R. (2016). Flavonoids: an overview. *Journal of Nutritional Science*, 5(47), 1-15.
- Stahl, E. (1985). *Analisis obat secara kromatografi dan mikroskopi*. Penerjemah: Padmawinata, K. dan I. Sudiro. Bandung: Penerbit ITB.
- Wakmundzaka-Hajnos, M., Sherman, J., & Kowalika, T. (2008). *Thin Layer Chromatography in Phytochemistry*. London: CRC Press.
- WHO. (2018). <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/cancer>, diakses 9 September 2019.
- Widiyanti, P., Prajogo, B., & Widodo, A. (2018). Effect of varying incubation periods on cytotoxicity and virucidal activities of *Justicia gendarussa* Burm. f. leaf extract on HIV-infected MOLT-4 cells. *African journal of infectious diseases*, 12(1S), 133-139.
- Widodo, A. (2019). Prediksi Farmakokinetik, Toksisitas, dan Aktivitas Enzim Protease HIV-1 Inhibitor dari Daun *J. gendarussa*. *Jurnal Farmasi Sains dan Terapan*, 6(1), 1-5.
- Wijaya, S., Nee, T. K., Jin, K. T., Hon, L. K., San, L. H., & Wiart, C. (2011). Antibacterial and antioxidant activities of *Synedrella nodiflora* (L.) Gaertn.(Asteraceae). *Journal of Complementary and Integrative Medicine*, 8(1).
- Wongkar, J. S., Runtuwene, M. R., & Abidjulu, J. (2015). Uji Toksisitas Ekstrak Daun Benalu Langsat (*Dendrophthoe petandra* (L) Miq) dengan Metode Brine Shrimp Lethality Test. *Jurnal MIPA Unsrat Online*, 4(2), 157-160