

# Optimasi Formula Tablet Lepas Lambat Kaptopril Menggunakan Sistem Kombinasi Polimer HPMC K4M dan Guar Gum

*by Lannie Hadisoewignyo*

---

FILE	14-OPTIMASI_FORMULA_TABLET_LEPAS.PDF (558.58K)		
TIME SUBMITTED	16-JAN-2021 11:49AM (UTC+0700)	WORD COUNT	3563
SUBMISSION ID	1488494174	CHARACTER COUNT	19279

## Optimasi Formula Tablet Lepas Lambat Kaptopril Menggunakan Sistem Kombinasi Polimer HPMC K4M dan Guar Gum

(Optimization of Formula Sustained Release Captorpril Using Combination Polymer System HPMC K4M and Guar Gum)

**Angeline Rosiana dan Lannie Hadisoewignyo**  
Fakultas Farmasi Universitas Katolik Widya Mandala  
Surabaya

### ABSTRAK

Kaptopril merupakan obat anti hipertensi dengan frekuensi penggunaan berulang kali dalam sehari, oleh sebab itu kaptopril perlu diformulasikan dalam bentuk lepas lambat. Formula tablet lepas lambat kaptopril diperoleh dengan menggunakan metode factorial design. Faktor yang diteliti adalah perbandingan HPMC K4M – Guar gum pada tingkat 1:1 dan 4:1 serta konsentrasi asam tartrat pada tingkat 0% dan 5%. Respon terpilih adalah kekerasan tablet, kerapuhan tablet, floating lag time, dan konstanta laju disolusi. Tujuan dari penelitian ini adalah mengetahui pengaruh kedua faktor dan interaksinya terhadap sifat fisik massa tablet, pelepasan kaptopril, floating lag time, serta memperoleh formula optimum yang memenuhi persyaratan dan menghasilkan tablet dengan pola pelepasan obat menurut kinetika orde nol. Faktor kombinasi perbandingan HPMC K4M – Guar gum dapat meningkatkan kekerasan, menurunkan kerapuhan, mempercepat floating lag time, dan memperbesar konstanta laju disolusi. Faktor konsentrasi asam tartrat dapat menurunkan kekerasan, meningkatkan kerapuhan, mempercepat floating lag time, dan memperbesar konstanta laju disolusi. Faktor interaksi keduanya dapat menurunkan kekerasan, meningkatkan kerapuhan, memperlambat floating lag time, dan memperbesar laju disolusi. Formula optimum dapat diperoleh dengan kombinasi perbandingan HPMC K4M – Guar gum 3,04:1 dan konsentrasi asam tartrat 1,33%, dengan respon kekerasan 12,48 kp, kerapuhan 0,29%, floating lag time 0,92 menit, dan konstanta laju disolusi 0,04 mg/menit.

**Kata kunci:** kaptopril, HPMC K4M, guar gum, asam tartrat, factorial design

### ABSTRACT

Captopril is a hypertension drug with repeatedly used frequency in a day. Therefore captorpril should be formulated in the form of sustained release and find the optimum formula using factorial design. Factor used is the ratio of HPMC K4M - Guar gum factor at the level of 1:1 and 4:1 and the concentration of tartaric acid at 18 ects of 0% and 5%. Responses are chosen based on tablet hardness, tablet friability, floating lag time, and dissolution rate constants. The purpose of this study was to determine the influence of both factors and their interactions on mass physical properties of tablets, captopril release, floating lag time, and obtained the optimum formulation that meets the requirements and produce tablets with drug release pattern according to zero order kinetics. Combination of factors HPMC K4M - Guar gum ratio can increase the hardness, lower friability, accelerate the floating lag time, and increase the dissolution rate constant. Tartaric acid can reduce the factors of hardness, increase the friability, accelerate the floating lag time, and increase the dissolution rate constant. Interaction of both factors can reduce the hardness, increase the friability, slow floating lag time, and increase the rate of dissolution. Based on Design Expert optimization program was obtained the optimum formula using a combination of HPMC K4M – Guar gum ratio 3.04:1 and concentration of tartaric acid 1.33% would be result hardness respons 12.48 Kp the friability 0.29%, the floating lag time 0.92 minutes, and the rate of dissolution 0.04 mg/min.

**Key words:** captorpril, HPMC K4M, guar gum, tartaric acid, factorial design

### PENDAHULUAN

**1**  
Kaptopril merupakan senyawa aktif yang berfungsi sebagai inhibitor *Angiotensin Converting Enzyme* (ACE) yang banyak digunakan untuk pengobatan gagal jantung dan hipertensi karena keefektifannya serta toksisitasnya yang rendah. Kaptopril memiliki waktu paruh yang singkat yaitu 2-3 jam, sehingga cocok untuk dibuat sediakan tablet lepas lambat. Pengembangan tablet lepas lambat kaptopril akan memberikan beberapa keuntungan kepada pasien yang perlu mengkonsumsi obat ini secara berkesinambungan dalam waktu yang

cukup lama. Beberapa keuntungan tersebut antara lain pengurangan frekuensi pemberian obat, serta mengurangi fluktuasi konsentrasi obat dalam darah sehingga dapat **1**empatkan efek samping obat. Sifat kaptopril yang mudah larut dalam air dan mudah teroksidasi pada pH usus, menyebabkan perlunya suatu strategi pengembangan tablet lepas lambat kaptopril yang dapat cukup kuat menahan pelepasan obat dan dapat bertahan dalam lambung dalam waktu yang cukup lama.<sup>1</sup> Kaptopril diabsorpsi di lambung dan di bagian proksimal usus halus secara pasif dan sebagian lagi diabsorpsi dengan bantuan peptida, sementara lebih dari 40% dieliminasi dalam

bentuk kaptopril utuh melalui urine.<sup>2</sup> Absorpsi kaptopril berlangsung cepat sehingga kadar terapeutik obat dalam plasma cepat tercapai dan karena waktu paruh yang singkat, kadar terapeutik obat dalam plasma menjadi sukar dipertahankan. Oleh karena itu, kaptopril merupakan obat yang sangat potensial untuk diformulasikan dalam bentuk sediaan lepas lambat. Dengan adanya tablet lepas lambat kaptopril, konsentrasi terapeutik obat dalam plasma dapat lebih dipertahankan, sehingga terapi dapat berjalan lebih optimal. Kenyamanan pasien juga meningkat dengan adanya pengurangan frekuensi pemberian obat.<sup>3</sup>

Sistem matriks hidrofilik yang digunakan pada penelitian ini adalah kombinasi *Hidroxypropyl Methylcellulose* (HPMC) K4M dan *guar gum* yang dapat membentuk gel matrik hidrofilik dalam media air yang akan menghambat pelepasan zat aktif. *Hidroxypropyl Methylcellulose* K4M (HPMC K4M) adalah polimer yang larut dalam cairan lambung dan umum digunakan pada salut film. HPMC K4M umum digunakan untuk sediaan tablet lepas lambat dengan sistem *floating*, yang mampu menahan lama sediaan tablet di dalam lambung selama ± 6 jam. Untuk sediaan tablet lepas lambat dengan sistem *floating effervescent* maka dibutuhkan bahan yang dapat menghasilkan gas, sehingga dapat memberikan kemampuan untuk mengapung. Hal ini dapat diberikan dengan penggabungan natrium bikarbonat, kalsium karbonat dengan atau tanpa asam sitrat atau asam tartrat.<sup>4</sup>

*Guar gum* disebut juga dengan guaran yang diekstraksi dari biji legumen *Cyamopsis tetragonolobus*. *Guar gum* merupakan *galactomannan* yang memiliki rantai utama β-D mannopyranosil yang dihubungkan dengan ikatan (1–4) dan rantai cabang α-D galactopyranosil yang berhubungan melalui ikatan (1–6). *Guar gum* dapat digunakan sebagai matriks hidrofilik karena mampu mengembang dan membentuk massa yang kental dalam air, tidak toksik, murah, dapat digunakan sebagai matriks obat yang larut air dan yang tidak larut air, dan mempunyai viskositas yang tinggi sehingga dapat memberi suatu rintangan alami untuk terjadinya

difusi obat dari tablet dan pada akhirnya menyebabkan pelepasan obat menjadi lambat.<sup>5,6</sup>

## 25 MATERI DAN METODE

Bahan-bahan yang digunakan pada penelitian ini mempunyai spesifikasi *pharmaceutical grade* (p.g), yang meliputi kaptopril (Kunze Indopharm bv, Den Haag, Holland), *HPMC K4M* (Merchant, Singapore), *guar gum* (Degussa, Jerman), asam tartrat, natrium bikarbonat, PVP K-30 (Nanhong Industrial Co., Ltd., Cina), talk (Sun Plan Development Ltd., Cina), magnesium stearat (Peter Greven, Venlo), kalsium sulfat (Sigma Aldrich, Jerman). Bahan-bahan yang memiliki spesifikasi *pro analytical grade* (p.a.) adalah HCl (E. Merck, Jerman) dan FeCl<sub>3</sub> (E. Merck, Jerman).

Alat-alat yang digunakan dalam penelitian ini adalah: mesin cetak tablet *single punch* (model TDT, Shanghai, China); alat uji kekerasan tablet (Schleuniger tipe 6D-30, Jerman); alat uji kerapuhan tablet (Erweka tipe TA-3, Jerman); alat uji disolusi tablet (Erweka tipe DT-70, Jerman); spektrofotometer UV-VIS (Hitachi tipe U-1100, Jepang); alat uji kadar air granul (Sartorius MA-30, Jerman); timbangan analitis (Sartorius tipe AL-500, Jerman).

## METODOLOGI PENELITIAN

### Penentuan Formula

Pada penelitian ini digunakan metode *factorial design* dengan dua faktor (perbandingan konsentrasi kombinasi dari *HPMC K4M - Guar gum* dan konsentrasi asam tartrat) dan dua tingkat (konsentrasi kombinasi HPMC K4M-Guar gum: tingkat rendah = 1:1; tingkat tinggi = 4:1; konsentrasi asam tartrat: tingkat rendah = 0%, tingkat tinggi = 5%). Komposisi dari tiap formula bisa dilihat pada Tabel 1.

Tabel 1. Formula Tablet Lepas Lambat Kaptopril

Nama Bahan	F I (1:1) (HPMC 15% : Guar gum 15%) (Asam tartrat 0%)	F II (1:1) (HPMC 15% : Guar gum 15%) (Asam tartrat 5%)	F III (4:1) (HPMC 24% : Guar gum 6%) (Asam tartrat 0%)	F IV (4:1) (HPMC 24% : Guar gum 6%) (Asam tartrat 5%)
Kaptopril	50	50	50	50
HPMC K4M	45	45	72	72
Guar gum	45	45	18	18
Kalsium sulfat	85	70	85	70
Asam tartrat	0	15	0	15
Na bikarbonat (10%)	30	30	30	30
PVP K-30 (10%)	30	30	30	30
Talk (4%)	12	12	12	12
Magnesium stearat (1%)	3	3	3	3
Total bobot tablet (mg)	300	300	300	300

### Pembuatan Tablet Lepas Lambat Kaptopril<sup>2</sup>

Kombinasi matriks (*HPMC K4M - Guar gum*), kalsium sulfat, kaptopril, dan PVP K-30 dicampur, kemudian ditambahkan alkohol 96% sampai terbentuk massa granul, diayak dengan *mesh* 16 dan dikenakan dengan oven 50° C hingga kelembaban granul 3–5%. Granul kering diayak lagi dengan pengayak *mesh* 18, selanjutnya ditambahkan asam tartrat, natrium carbonat, talk, dan magnesium stearat, kemudian dilakukan pengujian mutu granul. Campuran dicetak dengan bobot 300 mg per tablet. Pentabletan dilakukan dengan tekanan kompresi yang sama pada semua formula, kemudian dilakukan uji mutu tablet. (Tabel 1)

### Pengamatan Sifat Fisik Granul dan Tablet

Uji sifat fisik granul yang dilakukan adalah pengukuran kelembaban granul, waktu alir, sudut diam, dan *Carr's index*. Uji sifat fisik tablet meliputi uji keragaman bobot, uji keseragaman kandungan, uji kekerasan tablet, uji kerapuhan tablet, dan uji *floating lag time*.

### Penetapan Kadar Kaptopril dalam Tablet

Diambil 20 tablet kaptopril secara acak, timbang satu persatu 10 tablet dari 20 tablet, dihitung bobot rata-ratanya dan digerus. Ditimbang seksama 300 mg serbuk yang setara dengan 50 mg kaptopril, kemudian dilarutkan dalam larutan HCl 0,1 N, dan ditambahkan HCl 0,1 N sampai 100 mL, dikocok, kemudian <sup>6</sup> lisaring dengan kertas *whatman* nomor 40. Dipipet 0,14 mL filtrat kemudian dimasukkan ke dalam labu takar 10 mL dan ditambahkan HCl 0,1 N sampai 10 mL, kemudian dipipet 2 mL, dimasukkan dalam tabung reaksi dan ditambahkan 2 mL larutan FeCl<sub>3</sub> <sup>7</sup> dan 1 mL larutan K<sub>3</sub>FeCN<sub>6</sub>. Dilakukan pengamatan serapan pada pengamatan <sup>7</sup> panjang gelombang serapan maksimum dengan larutan 2 mL HCl 0,1 N, 2 mL FeCl<sub>3</sub> dan 1 mL K<sub>3</sub>FeCN<sub>6</sub> sebagai blangko.

### Uji Pelepasan Obat<sup>21</sup>

Uji pelepasan obat dari matriks dilakukan dengan menggunakan alat *disolusi* model apparatus II USP <sup>21</sup> atau model "paddle". Tablet dimasukkan ke dalam <sup>16</sup> pu yang berisi larutan HCl pH 3,0 sebagai medium. Jarak pengaduk dayung dari dasar labu adalah  $2,5 \pm 0,2$  cm dan pengaduk dayung diputar dengan kecepatan 50 putaran per menit. Suhu medium dijaga konstan  $37 \pm 0,5$  °C dan volume medium disolusi adalah 900 mL. Sampel obat yang terlepas ke dalam medium diambil <sup>16</sup> la menit ke 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240, 300, dan 360. Tiap sampel yang diambil dari media *disolusi* diperiksa serapannya dengan spektrofotometer UV-VIS pada panjang gelombang serapan maksimum.

## HASIL DAN PEMBAHASAN

### Karakterisasi Granul<sup>14</sup>

Hasil uji mutu fisik granul dapat dilihat pada Tabel 2, menunjukkan bahwa granul memiliki kelembaban granul dan sifat alir yang baik, yang berarti granul dapat mengalir dengan baik saat memasuki ruang cetak pada proses kompresi tablet sehingga akan diperoleh keseragaman dalam pengisian yang akan menjamin keseragaman sediaan. (Tabel 2)

### Karakterisasi Tablet

#### Hasil Uji Keseragaman Sediaan<sup>7</sup>

Uji keseragaman sediaan meliputi uji keragaman bobot dan uji keseragaman kandungan (Tabel 3). Uji keragaman bobot dan keseragaman kandungan pada semua formula memenuhi persyaratan menurut Farmakope Indonesia edisi IV<sup>10</sup>, yaitu jumlah zat aktif dari masing-masing 10 satuan sediaan terletak antara 85,0% hingga 115,0% dari yang tertera pada etiket dan koefisien variasinya kurang dari 6,0%. (Tabel 3)

**Tabel 2.** Hasil Uji Mutu Fisik Granul

Mutu Fisik	F I	F II	F III	F IV	Persyaratan
Kadar air (MC) (persen)	$3,59 \pm 0,47$	$3,63 \pm 0,08$	$3,48 \pm 0,23$	$3,77 \pm 0,40$	3–5% <sup>7</sup>
Waktu alir (detik)	$8,65 \pm 0,04$	$8,74 \pm 0,09$	$8,81 \pm 0,03$	$8,72 \pm 0,04$	< 10 detik <sup>8</sup>
Sudut diam (persen)	$28,17 \pm 0,59$	$29,03 \pm 0,38$	$28,47 \pm 0,65$	$29,23 \pm 0,47$	25–30° <sup>9</sup>
<i>Carr's index</i> (persen)	$13,67 \pm 1,15$	$13,33 \pm 1,53$	$12,33 \pm 1,53$	$12,67 \pm 2,08$	< 20% <sup>9</sup>

**Tabel 3.** Hasil Uji Mutu Fisik Tablet

Formula	Keragaman Bobot	KV (%)	Keseragaman Kandungan (%)	KV (%)	Kekerasan Tablet (Kp)	Kerapuhan Tablet (%)	Floating Lag Time (menit)
I	$100,51 \pm 0,45$	0,45	$102,08 \pm 0,94$	0,92	$15,49 \pm 0,03$	$0,163 \pm 0,00$	$1,77 \pm 0,03$
II	$99,37 \pm 0,21$	0,22	$101,46 \pm 1,30$	1,28	$13,55 \pm 0,24$	$0,486 \pm 0,00$	$0,75 \pm 0,06$
III	$99,97 \pm 0,42$	0,42	$100,87 \pm 1,39$	1,38	$11,28 \pm 0,02$	$0,326 \pm 0,00$	$0,61 \pm 0,03$
IV	$99,78 \pm 0,71$	0,71	$100,94 \pm 1,39$	1,38	$10,21 \pm 0,05$	$0,489 \pm 0,00$	$0,36 \pm 0,03$

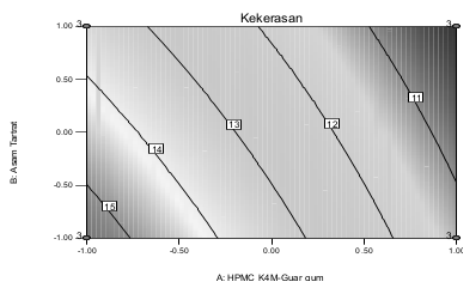
## Hasil Uji Kekerasan Tablet

Uji ini dilakukan untuk menggambarkan ketahanan tablet terhadap tekanan, guncangan maupun pengikisan selama proses produksi, pengemasan transportasi ataupun distribusi. Tablet lepas lambat yang baik mempunyai kekerasan  $10 - 20$  kgf.<sup>12</sup> Persamaan terkait dengan respon kekerasan tablet yaitu:

$$Y = 12,63 - 1,89 X_a - 0,75 X_b + 0,22 X_a X_b \dots \dots \dots \quad (1)$$

Y adalah respon kekerasan,  $X_a$  adalah tingkat faktor perbandingan kombinasi polimer HPMC K4M - *guar gum* dan  $X_b$  adalah tingkat faktor konsentrasi asam tartrat. Dari persamaan yang diperoleh dapat disimpulkan bahwa kombinasi polimer merupakan komponen yang paling dominan dalam mempengaruhi kekerasan tablet, ditandai dengan nilai koefisien -1,89. Hal ini disebabkan karena adanya sifat deformasi elastik dari HPMC. Faktor konsentrasi asam tartrat dapat memberikan pengaruh yang negatif yang ditandai dengan nilai koefisien -0,75, berarti menurunkan kekerasan tablet, hal ini disebabkan karen sifat higroskopis dari asam tartrat. Sedangkan interaksi kedua faktor memberikan pengaruh positif terhadap kekerasan tablet yang ditandai dengan nilai koefisien +0,22.

Berdasarkan persamaan (1) diperoleh dapat dibuat suatu *contour plot* sebagai berikut:



**Gambar 1.** *Contour plot* kekerasan tablet kaptopril

### Hasil Uji Kerapuhan Tablet

Kerapuhan menggambarkan kekuatan tablet yang berhubungan dengan kekuatan ikatan partikel pada bagian tepi atau permukaan tablet. Kerapuhan tablet memenuhi syarat bila kurang dari 0,8%.<sup>8</sup> Persamaan yang terkait dengan respons kerapuhan tablet yaitu:

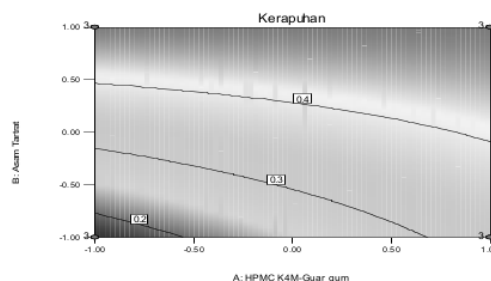
$$Y = 0,37 + 0,042 X_a + 0,12 X_b - 0,040 X_a X_b \dots \dots \dots (2)$$

Y adalah respon kerapuhan, X<sub>a</sub> adalah tingkat faktor perbandingan kombinasi polimer HPMC K4M - *guar gum* dan X<sub>b</sub> adalah tingkat faktor konsentrasi asam tartrat.

Dari persamaan yang diperoleh dapat disimpulkan bahwa asam tartrat memberikan pengaruh positif terhadap kerapuhan tablet yang ditandai dengan nilai koefisien

+0,12 yaitu meningkatkan kerapuhan tablet kaptopril, karena semakin besar proporsi asam tartrat maka pengaruh sifat higroskopis akan semakin tampak, yaitu menyebabkan ikatan antar granul melemah. Interaksi kedua faktor memberikan pengaruh negatif yang ditandai dengan nilai koefisien -0,040 yang berarti menurunkan kerapuhan tablet.

Berdasarkan persamaan (2) diperoleh dapat dibuat suatu contour plot sebagai berikut:



**Gambar 2.** *Contour plot* kerapuhan tablet kaptopril.

## Hasil Uji Penetapan Kadar Kaptopril dalam Tablet

Kadar kaptopril pada uji penetapan kadar tablet (Tabel 4) memenuhi persyaratan yaitu tidak kurang dari 97,5% dan tidak lebih dari 102,0%.<sup>10</sup> Hasil uji statistik menunjukkan tidak ada perbedaan bermakna pada uji penetapan kadar antar formula ( $F_{hitung} (0,0941) < F_{(0,05: 3,8= 4,07)}$ ), sehingga bisa dikatakan bahwa proses pembuatan tablet berlangsung baik.

**Tabel 4.** Hasil Uji Penetapan Kadar kaptopril dalam Tablet

Formula	Hasil Penetapan Kadar (persen)
I	$100,83 \pm 0,59$
II	$101,77 \pm 0,52$
III	$101,50 \pm 1,00$
IV	$101,44 \pm 1,61$

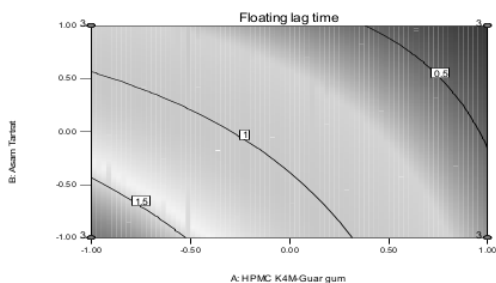
Hasil Uji Floating Lag Time

Uji *floating lag time* ini menggambarkan kecepatan mengapung tablet terhadap medium HCl pH 1,0 di mana sesuai dengan yang diharapkan yaitu cepat mengapung dalam lambung (Tabel 3).

Persamaan yang terkait dengan respon *floating lag time* tablet yaitu:

Y adalah respons *floating lag time*, X<sub>a</sub> adalah tingkat faktor perbandingan kombinasi polimer HPMC K4M - guar gum dan X<sub>b</sub> adalah tingkat faktor konsentrasi asam tartrat.

Dari persamaan (3) tampak bahwa kombinasi polimer HPMC K4M - *guar gum* memberikan pengaruh yang dominan terhadap *floating lag time* yang ditandai dengan nilai koefisien -0,40, yaitu mempercepat *floating lag time* tablet kaptopril, karena semakin cepat daya mengembang polimer, maka akan semakin cepat tablet itu mengapung. Sedangkan konsentrasi asam tartrat memberikan pengaruh negatif yang ditandai dengan nilai koefisien -0,31, yaitu mempercepat *floating lag time* tablet kaptopril karena asam tartrat berfungsi sebagai komponen effervesens tablet. Interaksi kedua faktor memberikan pengaruh yang positif yaitu meningkatkan *floating lag time*. Berdasarkan persamaan (3) diperoleh dapat dibuat suatu *contour plot* sebagai berikut.



Gambar 3. *Contour plot floating lag time* tablet kaptopril

#### Hasil Uji Pelepasan Obat

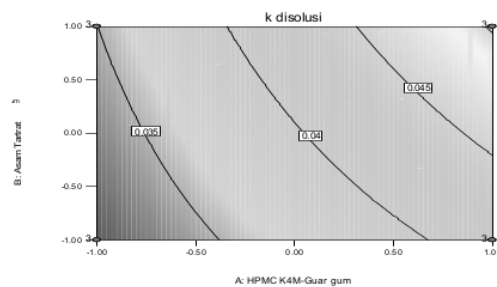
Konstanta laju disolusi ( $k$  disolusi) menggambarkan kecepatan obat yang terlepas dalam medium disolusi. Persamaan yang terkait dengan respon  $k$  disolusi tablet yaitu:

$$Y = 0,022 - 1,083 \times 10^{-3} X_a - 4,167 \times 10^{-4} X_b - 8,333 \times 10^{-5} X_a X_b \dots \dots \dots (4)$$

$Y$  adalah respon konstanta laju disolusi,  $X_a$  adalah tingkat faktor perbandingan kombinasi polimer HPMC K4M - *guar gum* dan  $X_b$  adalah tingkat faktor konsentrasi asam tartrat.

Dari persamaan yang diperoleh, dapat dilihat bahwa faktor perbandingan kombinasi polimer HPMC K4M - *guar gum* memberikan pengaruh yang dominan terhadap konstanta laju disolusi tablet yang ditandai dengan nilai koefisien  $-1,083 \times 10^{-3}$ , yaitu memperkecil konstanta laju disolusi tablet kaptopril, karena perbandingan kombinasi polimer akan menentukan kekentalan lapisan gel yang terbentuk pada saat uji pelepasan obat. Semakin kental lapisan gel yang terbentuk, maka akan semakin memperlambat pelepasan obat.

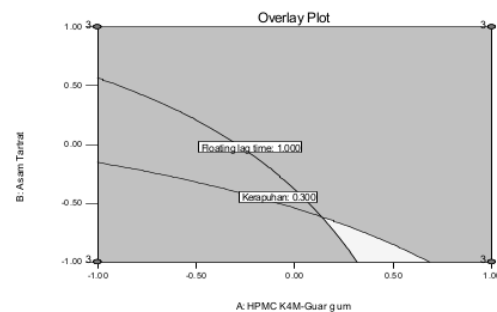
Berdasarkan persamaan (4) diperoleh dapat dibuat suatu laju disolusi sebagai berikut.



Gambar 4. *Contour* konstanta laju disolusi tablet kaptopril.

#### Penentuan Formula Optimum

*Contour plot* dari masing-masing respons kemudian ditumpangtindihkan (*superimposed*) sehingga didapat daerah optimum dengan sifat tablet yang diinginkan (Gambar 5). Respons yang ditentukan untuk mendapatkan daerah optimum tersebut tercantum pada Tabel 5.



Gambar 5. *Superimposed Contour plot* tablet kaptopril

Tabel 5. Persyaratan yang ditentukan untuk mendapatkan area optimum

Respons	Batas bawah	Batas atas	Satuan
Kekerasan	10	16	Kp
Kerapuhan	0,1	0,3	%
floating lag time	0	1	menit
$k$ disolusi	0,015	0,025	mg/menit

Berdasarkan program *Design Expert* dipilih satu titik yang menunjukkan formula optimum, yaitu perbandingan polimer HPMC K4M - *guar gum* pada tingkat 0,40 (setara dengan 1,105:1) dan konsentrasi asam tartrat pada tingkat -0,80 (setara dengan 3,55%). Pada titik tersebut diperoleh kekerasan sebesar 12,44 Kp, kerapuhan sebesar 0,29%, *floating lag time* sebesar 0,92 menit, dan konstanta laju disolusi sebesar 0,02.

### 13 KESIMPULAN

Asam tartrat sebagai bahan *effervescent tablet* berpengaruh menurunkan kekerasan tablet, meningkatkan kerapuhan tablet, mempercepat *floating lag time*, dan memperkecil konstanta laju disolusi. Sedangkan kombinasi perbandingan polimer *HPMC K4M-guar gum* menurunkan kekerasan tablet, meningkatkan kerapuhan tablet, mempercepat *floating lag time*, dan memperkecil konstanta laju disolusi. Interaksi keduanya memberikan pengaruh meningkatkan kekerasan tablet, menurunkan kerapuhan tablet, meningkatkan *floating lag time*, dan memperkecil konstanta laju disolusi. Formula optimum tablet kaptopril dapat diperoleh dengan konsentrasi asam tartrat 3,55% dan kombinasi perbandingan polimer HPMC K4M – *guar gum* 1,105:1.

### DAFTAR PUSTAKA

1. Seta, Yasuo. **Design and preparation of captopril sustained-release dosage forms and their biopharmaceutical properties.** Int. J., Pharmaceutics, 1998; **41:** 245–254.
2. Nur AO, Zhang JS. **Recent progress in sustained/controlled oral delivery of captopril: an overview.** Int. J. Pharmaceutics, 2000; **194:** 99–146.
3. Collett J and Moreton C. **Modified-release peroral dosage form.** In: Aulton ME (Ed.), *Pharmaceutics: The Science of Dosage Form* **19**, 2<sup>nd</sup> ed., Churchill Livingstone, Edinburgh, 2002: 289–302.
4. Li X and Jasti BR. **Design of controlled release drug delivery systems.** America, 2006: 180–182.
5. Maier H, Anderson M, Karl C, Magneson K, Guar, Locust Bean. **Tata and fenugreek gums,** In: Whistler, R. (Ed.), *Industrial Gums*, **4** Academic Press, San Diego, 1993: 182–189.
6. Al-Saidan S, Krisnaiah Y, Patro S, Satyanaryana V. **In vitro and in vivo evaluation of guar gum matrix tablets for oral controlled release of water soluble dilazem hydrochloride.** AAPS Pharm SciTech, 2005; **6(1):** 14–21.
7. Voigt R. **Buku pelajaran teknologi farmasi.** (Soewandhi SM, penerjemah), 5<sup>th</sup> ed., Gajah Mada University Press, Yogyakarta, 1995: 158: 165–173.
8. Banker GS and Anderson NR. **Tablet.** In: Lachman L, Lieberman HA, Kanig JL (Eds.) *The Theory and Practice of Industrial Pharmacy*, 3<sup>rd</sup> ed., Lea and Febiger, Philadelphia, 1994: 293–317.
9. Wells JT. **Pharmaceutical preformulation: the physicochemical properties of drug substance.** Ellis Howard, Ltd., Chester, 1998: 209–211.
10. Anonim, **Farmakope indonesia**, Ed. IV. Departemen Kesehatan RI, Jakarta, 1995: 4, 167–168, 515–516, 999–1000.
11. Parrott EL. **Pharmaceutical technology: fundamental pharmaceutics,** Burgess Publishing Company, Minneapolis, 1971: 17–30, 80–86.

# Optimasi Formula Tablet Lepas Lambat Kaptopril Menggunakan Sistem Kombinasi Polimer HPMC K4M dan Guar Gum

ORIGINALITY REPORT

% 19 SIMILARITY INDEX	% 17 INTERNET SOURCES	% 6 PUBLICATIONS	% 5 STUDENT PAPERS
--------------------------	--------------------------	---------------------	-----------------------

PRIMARY SOURCES

- 1 [yosefw.wordpress.com](http://yosefw.wordpress.com) % 4  
Internet Source
- 2 [muhammadrezaharsal.blogspot.com](http://muhammadrezaharsal.blogspot.com) % 2  
Internet Source
- 3 [pt.scribd.com](http://pt.scribd.com) % 2  
Internet Source
- 4 [www.labome.org](http://www.labome.org) % 1  
Internet Source
- 5 [ejurnal.setiabudi.ac.id](http://ejurnal.setiabudi.ac.id) % 1  
Internet Source
- 6 [www.jurnal.unsyiah.ac.id](http://www.jurnal.unsyiah.ac.id) % 1  
Internet Source
- 7 [doku.pub](http://doku.pub) % 1  
Internet Source
- 8 [afniafriliana.blogspot.com](http://afniafriliana.blogspot.com) % 1  
Internet Source
- 9 [www.dovepress.com](http://www.dovepress.com)

- 
- 10 Inéz Jiménez-Martínez, Adriana Miriam Domínguez-Ramírez, Leopoldo Villafuerte-Robles. "Effect of antioxidants on captopril floating matrices", *Pharmaceutical Development and Technology*, 2010 % 1  
Publication
- 
- 11 [www.sba.net.in](http://www.sba.net.in) % 1  
Internet Source
- 
- 12 [tdx.cat](http://tdx.cat) % 1  
Internet Source
- 
- 13 [docplayer.info](http://docplayer.info) <% 1  
Internet Source
- 
- 14 [idoc.pub](http://idoc.pub) <% 1  
Internet Source
- 
- 15 Jun-ichi Abe, Mohammad Z. Hossain, Susumu Huzukuri. "Isolation of  $\beta$ -mannanase-producing microorganism", *Journal of Fermentation and Bioengineering*, 1994 <% 1  
Publication
- 
- 16 [almeganews.wordpress.com](http://almeganews.wordpress.com) <% 1  
Internet Source
- 
- 17 Submitted to Sriwijaya University <% 1  
Student Paper

18

[www.reportshop.co.kr](http://www.reportshop.co.kr)

Internet Source

<% 1

19

[www.bimkes.org](http://www.bimkes.org)

Internet Source

<% 1

20

[repo.unand.ac.id](http://repo.unand.ac.id)

Internet Source

<% 1

21

[text-id.123dok.com](http://text-id.123dok.com)

Internet Source

<% 1

22

[es.scribd.com](http://es.scribd.com)

Internet Source

<% 1

23

Submitted to Udayana University

Student Paper

<% 1

24

[repository.uinjkt.ac.id](http://repository.uinjkt.ac.id)

Internet Source

<% 1

25

[ejournal.unib.ac.id](http://ejournal.unib.ac.id)

Internet Source

<% 1

EXCLUDE QUOTES      ON

EXCLUDE MATCHES      < 10

EXCLUDE                  ON

WORDS

BIBLIOGRAPHY