

JURNAL ILMIAH KEDOKTERAN

Vol. 6, No. 1, Maret 2017

Wijaya Kusuma

Diterbitkan oleh:
Universitas Wijaya Kusuma Surabaya
Jl. Dukuh Kupang XXV/54 Surabaya, 60225

Jurnal Ilmiah Kedokteran

Wijaya Kusuma

Vol. 6, No. 1, Maret 2017

Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (JIKW) merupakan jurnal terbitan Berkala dua kali dalam setahun yang memuat berbagai artikel/naskah berupa hasil penelitian, tinjauan pustaka, laporan kasus, dan komunikasi singkat dalam bidang kedokteran yang difokuskan pada Ilmu Biomedik, penyakit degeneratif, infeksi, kelainan bawaan serta kesehatan masyarakat

Penanggungjawab : Prof. H. Soedarto, dr., DTM&H., Ph.D, Sp.Par.K.

Ketua Redaksi : Dr. Budhi Setiawan, dr., M.Kes.

Anggota Redaksi : 1. Ayu Cahyani N., dr., M.KKK.
2. Putu Oky Ari Tania, S.Si., M.Si.
3. Dr. Masfufatun, S.Si., M.Si
4. Noer Kumala Indahsari, S.Si, M.Si

Redaksi Pelaksana : Rachel Nova Durita, S.Kom.

Mitra Bestari : 1. Prof. Dr. Prihatini, dr. Sp.PK (K) (Patologi Klinik /FK UWKS)
2. Prof. Sri Harmadji, dr. SP., THT-KL (THT / FK UWKS)
3. Prof. Dr. Ketut Suwiyoga, dr., Sp.OG(K) (Kebidanan & Ginekologi/FK Udayana)
4. Prof. H. Didik Saruji, M.Sc (IKM / FK UWKS)
5. Pratika Yuhyi Hernanda, dr., M.Sc., Ph.D (Biomedik/FK UWKS)
6. Dr. Dra. Dorta Simamora, M.Si. (Biomedik/FK UWKS)
7. Dr. Erny, dr., Sp.A(K) (Ilmu Kesehatan Anak/FK UWKS)
8. Dr. H. Artha Budi Susila Duarsa, dr., M.Kes (Ilmu Kesehatan Masyarakat FK Univ. Islam Al-Azhar Mataram)
9. dr. Al Munawir, M.Kes, Ph.D (Patologi Anatomi FK Univ. Jember)

Alamat Redaksi : Fakultas Kedokteran UWKS
Gedung C, Lantai 2 (R. 216)
Jl. Dukuh Kupang XXV Surabaya, 60225
Telp (Fax) 031 5686531
Email: jurnalkedokteranuwks@gmail.com
Website: <http://journal.uwks.ac.id/index.php>

KATA PENGANTAR

Puji syukur Alhamdulillah bahwa Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (JIKW) Vol 6, No. 1, Edisi Maret 2017 dapat terbit. Terbitan kali ini memuat artikel yang membahas aspek Ilmu Biomolekuler, Biomedik, Ilmu Kesehatan Masyarakat, Patologi Klinik, dan Ilmu Penyakit Dalam dari hasil penelitian, maupun tinjauan pustaka.

Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (JIKW) menerima artikel ilmiah dari hasil penelitian, laporan atau studi kasus, kajian atau tinjauan pustaka, maupun penyegar ilmu kedokteran, yang berorientasi pada kemutakhiran ilmu pengetahuan dan teknologi kedokteran, agar dapat menjadi sumber informasi ilmiah yang mampu memberikan kontribusi dalam mengatasi permasalahan kedokteran yang semakin kompleks.

Redaksi mengundang berbagai ilmuwan dari berbagai lembaga pendidikan tinggi maupun penelitian untuk memberikan sumbangan ilmiahnya, baik berupa hasil penelitian maupun kajian ilmiah mengenai berbagai topik Kesehatan dan Ilmu Kedokteran.

Redaksi sangat mengharapkan masukan-masukan dari para pembaca, profesional bidang kedokteran, atau yang terkait dengan penerbitan, demi makin meningkatnya kualitas jurnal sebagaimana harapan kita bersama.

Redaksi berharap semoga artikel-artikel ilmiah yang termuat dalam Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (JIKW) bermanfaat bagi para akademisi, peneliti dan profesional yang berkecimpung dalam dunia Kedokteran.

Redaksi

Jurnal Ilmiah Kedokteran

Wijaya Kusuma

Vol. 6, No. 1, Maret 2017

DAFTAR ISI

	Halaman
Pengaruh Ekstrak Tamarindus Indica terhadap Kenaikan Berat Badan pada Tikus <i>Rattus Novergicus</i> yang Diberi Diet Obesitas Candra Rini Hasanah Putri, Titiék Sunaryati	1
Perubahan Siklus Menstruasi pada Akseptor KB Suntik Depo Medroksiprogesteron Asetat (DMPA) dan Implan di Wilayah Kerja Puskesmas Karanganyar Kabupaten Trenggalek Debbie Cahya Wenang, Ayu Cahyani Noviana	8
Aspek Laboratorium Gagal Ginjal Kronik Febtarini Rahmawati	14
Pengaruh C-Phycocyanin terhadap Kadar Soluble Glikoprotein (Sgp130) pada Trofoblas Tikus Wistar yang Dipapar Interleukin-6 (Il-6) Elizabeth Haryanti ¹ , Harry K Gondo	23
Pengaruh Pemberiaan Sarang Telur Laba-laba (Spider Silk Protein) Menemerus Bivittatus Secara Topikal terhadap Penyembuhan Luka Insisi pada Fase Inflamasi Tikus Putih Jantan (<i>Rattus Norvegicus</i> Strain Wistar) Muhammad Yusak Alfaris, Mas Mansyur	29
Penyebab Perubahan Pada Carotid Intima-Media Thickness Budi Arief Waskito	34
Prevalensi Dengue pada Mahasiswa Universitas Surabaya Dina Chamidah	44

UCAPAN TERIMA KASIH KEPADA MITRA BESTARI

Redaksi Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (JIKW) mengucapkan terimakasih setulus-tulusnya kepada Mitra Bestari yang telah menelaah/*review* artikel-artikel yang telah diterbitkan dalam Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma Vol. 6, No. 2, September 2017. Mitra Bestari berikut antara lain:

1. Prof. Dr. Prihatini, dr. Sp.PK (K) (Patologi Klinik /FK UWKS)
2. Prof. Sri Harmadji, dr. SP., THT-KL (THT / FK UWKS)
3. Prof. Dr. Ketut Suwiyoga, dr., Sp.OG(K) (Kebidanan & Ginekologi/FK Udayana)
4. Prof. H. Didik Saruji, M.Sc (IKM/FK UWKS)
5. Pratika Yuhyi Hernanda, dr., M.Sc., Ph.D (Biomedik/FK UWKS)
6. Dr. Dra. Dorta Simamora, M.Si. (Biomedik/FK UWKS)
7. Dr. Erny, dr., Sp.A(K) (Ilmu Kesehatan Anak/FK UWKS)
8. Dr. H. Artha Budi Susila Duarsa, dr., M.Kes (Ilmu Kesehatan Masyarakat FK Univ. Islam Al-Azhar Mataram)
9. dr. Al Munawir, M.Kes, Ph.D (Patologi Anatomi FK Univ. Jember)

Judul Bahasa Indonesia Template Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (maksimal 15 kata, Calibri font 14pt, Bold, spasi 1)

Author 1^{1*}, Author 2², Author 3³ (Nama Author calibri 12pt Spasi 1, Bold)

Nama Instansi Author 1¹

Nama Instansi Author 2²

Alamat lengkap instansi

* e-mail: email penulis korespondensi

Abstrak (Calibri, Bold, 12pt)

Abstrak merupakan ringkasan artikel, mengandung latar belakang, tujuan, metode, hasil dan simpulan. Abstrak ditulis dengan huruf calibri 10pt, terdiri atas 200-250 kata dan dituangkan dalam satu paragraf tanpa pustaka acuan (spasi 1)

Kata Kunci: abstrak, pedahuluan, 3-4 kata.

Title Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma (maximum 15 words, Calibri font 14pt, single space, Bold)

Abstract (Calibri, italic, bold, 12pt)

Put your abstract here. Use single spacing and don't exceed 250 words. The abstract is a summary of articles with letters 10pt Calibri (italic)

Keywords: Calibri, background, 3-5 keywords separated by semi colon

PENDAHULUAN (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Isi pendahuluan diketik dengan Font Calibri 10 pt, spasi 1. Paragraf baru dimulai 10 mm dari batas kiri, sedangkan antar paragraf tidak diberi spasi antara. Semua bilangan ditulis dengan angka arab, kecuali pada awal kalimat. Kata-kata atau istilah asing digunakan huruf miring (*Italic*). Sebaiknya hindari penggunaan istilah asing untuk artikel berbahasa Indonesia. Pendahuluan berisi latar belakang mengenai tentang pentingnya penelitian ini dilakukan dan bagaimana kontribusi penelitian ini terhadap ilmu pengetahuan. Pendahuluan juga memuat tinjauan pustaka dan hasil penelitian dari penelitian sejenis, atau penelitian sebelumnya. Penyitiran pada referensi menggunakan gaya selingkung van couver (angka), dengan penulisan: (1).

Penulisan sub judul dibagian pendahuluan ditulis menggunakan huruf besar di setiap awal kata kecuali pada kata sambung, dengan huruf tebal (*bold*) dan disusun rata kiri

tanpa garis bawah. Sub-sub judul ditulis dengan huruf cetak miring (*italic*) disusun rata kiri tanpa garis bawah

BAHAN DAN METODE (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Bahan dan metode (artikel hasil penelitian) berisi desain penelitian dan metode penelitian yang ditulis secara ringkas dan jelas beserta referensinya. Apabila metode (termasuk analisis statistik) yang digunakan masih baru atau belum umum digunakan, maka harus ditulis lengkap beserta rujukannya. Ditulis menggunakan huruf calibri 10pt, dengan spasi 1.

Penulisan sub bab pada Bahan dan Metode ini ditulis dengan menggunakan huruf besar di setiap awal kata kecuali pada kata sambung, dengan huruf tebal (*bold*) dan disusun rata kiri tanpa garis bawah. Sub-sub judul ditulis dengan huruf cetak miring (*italic*) disusun rata kiri tanpa garis bawah

HASIL (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Hasil berisi data-data mengenai hasil penelitian, tinjauan pustaka dan laporan kasus. Data-data dapat disajikan dalam bentuk gambar atau tabel yang disertai keterangan singkat serta deskripsi terkait data-data tersebut.

Tabel dan Gambar diletakkan di dalam kelompok teks sesudah tabel atau gambar tersebut dirujuk. Judul tabel dan gambar ditulis dengan huruf Calibri 10 pt dan cetak tebal, hanya huruf pertama di kata pertama ditulis huruf capital, tidak diakhiri tanda baca titik (.). Isi gambar dan tabel ditulis dengan huruf calibri 9 pt.

Tabel 1. Peningkatan kadar estrogen pada status wanita setelah terapi hari ke-

Hari ke-	Status	Hasil
1	PM	5 (20%)
7	M	12 (48%)
14	PSM	4 (16%)

Keterangan: PM: Premopause; M: Menopause; PSM: Pascamenopause

Setiap gambar harus diberi judul gambar (*Figure Caption*) di sebelah bawah gambar tersebut dan bernomor urut angka Arab diikuti dengan judul gambar. Setiap tabel harus diberi judul tabel (*Table Caption*) dan bernomor urut angka Arab di sebelah atas tabel tersebut diikuti dengan judul tabel.

Gambar-gambar harus dijamin dapat tercetak dengan jelas (ukuran font, resolusi dan ukuran garis harus yakin tercetak jelas). Gambar

dan tabel dan diagram/skema sebaiknya diletakkan sesuai kolom diantara kelompok teks atau jika terlalu besar diletakkan di bagian tengah halaman. Tabel tidak boleh mengandung garis-garis vertikal, sedangkan garis-garis horisontal diperbolehkan tetapi hanya yang penting-penting saja.



Gambar 1. Judul tabel diketik Calibri 10pt Spasi 1, huruf kapital di awal kalimat

PEMBAHASAN (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Pembahasan tentang hasil dan penemuan baru, baik yang sesuai, memperkuat maupun yang menyangkal penemuan, teori, dan pendapat sebelumnya. Bagian ini berupa uraian pembahasan sesuai dengan tujuan penelitian. pembahasan juga ditulis dalam bentuk paragraf, tidak dalam bentuk pembagian per subbab/poin (1). Pembahasan dengan mengaitkan dengan teori dan temuan atau hasil yang diperkuat dengan pustaka terkait (jurnal). Ditulis menggunakan huruf calibri 10pt, dengan 1 spasi.

(pengulangan) Pembahasan tentang hasil dan penemuan baru, baik yang sesuai, memperkuat maupun yang menyangkal penemuan, teori, dan pendapat sebelumnya. Bagian ini berupa uraian pembahasan sesuai dengan tujuan penelitian (2). pembahasan juga ditulis dalam bentuk paragraf, tidak dalam bentuk pembagian per subbab/poin. Pembahasan dengan mengaitkan dengan teori dan temuan atau hasil yang diperkuat dengan pustaka terkait (jurnal). Ditulis menggunakan huruf calibri 10pt, dengan 1 spasi.

KESIMPULAN (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Kesimpulan berisi jawaban atas tujuan yang ringkas dan padat serta tidak berbelit-belit. Ditulis dengan huruf Calibri 10pt, spasi 1.

UCAPAN TERIMA KASIH (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Ucapan terima kasih disebutkan jika ada, terkait masalah pendanaan atau pihak-pihak yang memberikan dukungan agar tidak terjadi konflik kepentingan dilain hari. Ditulis dengan huruf Calibri 10 pt, spasi 1

DAFTAR PUSTAKA (Calibri 12pt, Bold, Kapital)

Penulisan nama belakang diikuti inisial nama depan dan tengah tanpa diikuti tanda baca koma (,) atau titik. Penulis lebih dari 5 orang hanya ditulis 5 penulis pertama diikuti *et al.* Penulisan judul artikel tidak dicetak miring

Referensi dari terbitan berkala: Sistematika penulisan: nama penulis koma (,) tahun titik (.) judul artikel dengan huruf kapital di tiap kata kecuali kata sambung titik (.) *nama jurnal* titik (.) volume koma(,) nomer titik dua (:) halaman. Penulisan nama jurnal/ terbitan dicetak miring

Sebagai contoh:

Referensi dari terbitan berkala/jurnal (1, 2); Referensi dari skripsi/ tesis/ karya ilmiah (3); Referensi dari Buku (4); referensi dari internet (5).

1. Agarwal A, Virk G, Ong C, and du Plessis SS, 2014. Effect of Oxidative Stres on Male Reproduction. *Word J Mens Health*. 32(1): 1-17
2. Tirzitis G, and Bartosz G, 2010. Determination of Antiradical and Antioxidant Activity: Basic Principles and New Insights. *Acta Biochim Pol*. 57(1): 139–142.
3. Yunus AF, 2015. Potensi Ekstrak Daun Timo (*Kleinhovia hospital*) Sebagai Antioksidan Dan Antihiperlipidemia: Metode DPPH Dan Penghambatan Lipase In Vitro. *Skripsi*. Fakultas Farmasi Universitas Jember. Jember.
4. O'Dell JR, 2012. *Rheumatoid Arthritis*. Goldman-Cecil Medicine 24th ed. Elsevier, Canada. 1681-1689
5. Centers for Disease Control and Prevention, 2016. Candidiasis. <https://www.cdc.gov/fungal/diseases/candi>

Aspek Laboratorium Gagal Ginjal Kronik

Febtarini Rahmawati

Bagian Patologi Klinik Fakultas Kedokteran Universitas Wijaya Kusuma Surabaya
e-mail: febtapatklin@gmail.com

Abstrak

Penyakit ginjal kronik adalah gangguan fungsi atau struktur ginjal yang berlangsung selama lebih dari tiga bulan, disertai penurunan laju filtrasi glomerulus. Pemantauan penurunan fungsi ginjal dilakukan dengan cara pengukuran laju filtrasi glomerulus, menentukan kadar urea darah, kreatinin, klirens kreatinin, elektrolit, asam urat, analisis gas darah dan fungsi tubulus. Metode lama untuk mengukur laju filtrasi glomerulus menggunakan klirens inulin, namun tidak praktis. Selanjutnya dikembangkan pengukuran laju filtrasi glomerular berdasarkan kreatinin. Pengukuran urea, kreatinin dan asam urat darah saat ini menggunakan metode enzimatis spektrofotometri, sedangkan pemeriksaan elektrolit dengan metode elektrode ion selektif (ISE). Analisis gas darah menetapkan pH, PCO₂, PO₂, HCO₃⁻, CO₂ total, base excess dan SO₂. Pemeriksaan protein urine dan sedimen urine membantu menegakkan diagnosis penyakit ginjal kronik.

Kata Kunci: penyakit ginjal kronik, laju filtrasi ginjal, kreatinin

Laboratory Aspect Of Chronic Kidney Disease

Abstract

Chronic renal disease is a disorder of renal function or structure that lasts for more than three months, accompanied by a decrease in glomerular filtration rate. Decreasing of renal function monitoring is performed by measuring glomerular filtration rate, determining blood urea, creatinine, creatinine clearance, electrolytes, uric acid, blood gas analysis and tubular function. The Recent method for measuring glomerular filtration rate using inulin clearance, however, is not efficient. Further measurements of creatinine glomerular filtration rate were developed. Measurements of urea, creatinine and uric acid are currently using enzymatic methods of spectrophotometry, while electrolyte examination by selective ion electrode method. Blood gas analysis determined pH, PCO₂, PO₂, HCO₃⁻, CO₂ total, base excess and SO₂. Examination of urine protein and urine sediments helps establish a diagnosis of chronic kidney disease

Keywords: chronic kidney disease, Glomerular Filtrat Rate, creatinine

PENDAHULUAN

Sepasang ginjal terletak retroperitoneal di kiri dan kanan vertebra, di bagian dorsal abdomen setinggi torakal 12-13. Ukuran ginjal 11-12 cm x 5-7,5 cm x 2,5-3 cm, dengan berat 115-170 gram pada orang dewasa. Satuan unit fungsional terkecil ginjal adalah nefron, setiap ginjal terdiri dari 1-1,5 juta nefron. Nefron terdiri dari glomerulus, tubulus proksimalis, lengkung Henle, tubulus distalis dan tubulus koligentes. Fungsi nefron adalah membersihkan

darah dari zat yang tidak dikehendaki oleh tubuh, antara lain produk akhir metabolisme seperti kreatinin, ureum dan asam urat. Proses yang terjadi di nefron adalah filtrasi di glomerulus, reabsorpsi dan sekresi di tubulus(1,2).

Penyakit ginjal kronik merupakan perkembangan penyakit ginjal yang progresif yang berlangsung lebih dari tiga bulan. Ginjal kehilangan kemampuannya untuk mempertahankan volume dan keseimbangan komposisi cairan tubuh. Penyakit ginjal kronik terjadi setelah berbagai macam penyakit

merusak massa nefron ginjal. Pada awalnya, beberapa penyakit ginjal menyerang glomerulus dan tubulus ginjal, selanjutnya mengganggu perfusi darah pada parenkim ginjal karena defisiensi jumlah nefron yang berfungsi. Perjalanan klinis penyakit ginjal kronis pada mulanya terjadi penurunan fungsi ginjal. Selama stadium ini kreatinin serum dan kadar urea serum masih normal dan pasien asimtomatik. Perkembangan selanjutnya adalah insufisiensi ginjal, bila lebih dari 75% jaringan yang berfungsi telah rusak dan GFR 25% dari normal. Pada tahap ini kadar urea serum meningkat diatas batas normal. Stadium akhir gagal ginjal kronik disebut penyakit ginjal stadium akhir (ESRD/ End stage renal disease) atau uremia. ESRD terjadi bila lebih dari 90% massa nefron telah hancur atau sekitar 20.000 nefron yang masih utuh. Nilai GFR hanya 10% dari normal, kreatinin serum dan urea serum meningkat sebagai respons terhadap laju filtrasi glomerulus yang sedikit menurun(1,2).

Penyakit ginjal kronik merupakan keadaan klinis kerusakan ginjal yang progresif dan *irreversible* karena berbagai penyebab. (2) Penyebab gagal ginjal kronik adalah:

1. Penyakit infeksi tubulointerstitial:
 - Pielonefritis kronik
 - Refluks nefropati
2. Penyakit peradangan: Glomerulonefritis
3. Penyakit vaskular hipertensi: Nefrosklerosis (benigna, maligna)
4. Gangguan jaringan ikat:
 - Lupus eritematosus sistemik
 - Poliarteritis nodosa
 - Sklerosis sistemik progresif
5. Gangguan kongenital dan herediter:
 - Penyakit ginjal polistik
 - Asidosis tubulus ginjal
6. Penyakit metabolik: -Diabetes mellitus
 - Gout
 - Hiperparatiroid
 - Amiloidosis
7. Nefropati toksik:
 - Obat analgesik
 - Nefropati timah
8. Nefropati obstruksi:
 - Traktus urinarius bagian atas: batu, neoplasma, fibrosis, retroperitoneal
 - Traktus urinarius bagian bawah: hipertropi prostat, striktura uretra, Anomali kongenital
 - Pemantauan pemeriksaan laboratorium penyakit ginjal kronis membantu diagnosis kerusakan ginjal pada pasien, manajemen

pengobatan dan menentukan derajat kerusakan fungsi ginjal, yakni mengevaluasi kreatinin, urea serum, bersih ginjal, pemeriksaan urine, elektrolit dan cairan tubuh, keseimbangan asam basa darah. Tes laboratorium dilakukan juga untuk mengevaluasi penyakit-penyakit lain yang seringkali menyertai penyakit ginjal kronis, misalnya diabetes, osteoporosis, penyakit jantung dan pembuluh darah. Stadium yang lebih dini dari penyakit ginjal kronik bisa diketahui melalui pemeriksaan laboratorium rutin(3).

Diagnosis penyakit ginjal kronik ditegakkan dengan melihat beberapa gejala berikut (4,5):

1. Penurunan GFR minimal tiga sampai 6 bulan
2. Azotemia lebih dari tiga bulan
3. Adanya gejala uremia
4. Gejala dan tanda *renal osteodystrophy*
5. Ginjal mengecil bilateral
6. Didapatkan *broad casts* pada sedimen urine

PEMANTAUAN PENURUNAN FUNGSI GINJAL

Laju Filtrasi Glomerulus.

Laju filtrasi glomerulus digunakan sebagai ukuran untuk mengetahui besarnya kerusakan ginjal karena filtrasi glomerulus merupakan tahap awal dari fungsi nefron. Besarnya laju filtrasi glomerulus sama dengan klirens suatu bahan yang difiltrasi secara bebas oleh glomerulus, tidak direabsorpsi dan tidak disekresi oleh tubulus ginjal. Klirens yaitu volume darah atau plasma yang dibersihkan dari bahan tertentu oleh ginjal dalam satu satuan waktu. Bahan penanda filtrasi adalah bahan endogen dan bahan eksogen. Bahan endogen berat molekul kecil seperti Kreatinin, Cystatin-c, β -2 mikroglobulin, α -1 mikroglobulin dan retinol binding protein. Bahan penanda filtrasi eksogen yakni inulin, PAH/ Para amino hipurat, iohexol, DTPA, 99m Tc-diethylene triamine penta acetic acid, 51 Cr-EDTA dan 125 I-iothalamate. (6)

GFR <60 ml/menit/ $1,73$ m² \geq 3 bulan diklasifikasikan sebagai penyakit ginjal kronis. Ginjal telah kehilangan fungsinya \geq 50%. Derajat penurunan laju filtrasi glomerulus pada penyakit ginjal kronik, dibagi menjadi 5 stadium (6):

1. Stadium 1: Kerusakan ginjal dengan GFR \geq 90 ml/menit/1,73 m²
2. Stadium 2: Kerusakan ginjal dengan penurunan GFR ringan 60 – 89 ml/menit/1,73 m²
3. Stadium 3: Penurunan GFR sedang 30 – 59 ml/menit/1,73 m²
4. Stadium 4: Penurunan GFR berat 15 – 29 ml/menit/1,73 m²
5. Stadium 5: Gagal ginjal, GFR < 15 ml/menit/1,73 m² atau sudah menjalani dialisis

Kreatinin

Kreatinin merupakan zat nonprotein nitrogen sebagai hasil metabolisme kreatin otot, zat endogen yang difiltrasi bebas, tidak mengalami reabsorpsi ditubulus ginjal, tetapi sejumlah kecil kreatinin disekresi oleh sel tubulus ginjal. Kadarnya di plasma relatif konstan dan klirensnya dapat diukur sebagai indikator laju filtrasi glomerulus. Produksi kreatinin berdasarkan masa otot, usia, jenis kelamin dan berat badan. Ekskresi harian dipengaruhi diet kreatinin dari daging. Peningkatan kadar kreatinin berhubungan dengan fungsi ginjal terutama glomerulus. Kadar kreatinin darah memiliki variasi diurnal karena asupan makanan, sebaiknya darah diambil dalam keadaan puasa. Meski demikian penilaian fungsi ginjal berdasarkan laju filtrasi glomerulus masih banyak yang menggunakan kreatinin karena biaya yang lebih murah, mudah dilakukan dan klirens kreatinin adalah parameter yang baik untuk menilai fungsi ginjal (7,8).

Metode analisis yang digunakan untuk mengukur kreatinin adalah metode kimia berdasarkan reaksi Jaffe, metode enzimatik dan *High performance liquid chromatography* (HPLC). Nilai kreatinin serum normal: 0,6 – 1,3 mg/dL. Kreatinin serum > 1,5 mg/dL menunjukkan telah adanya gangguan fungsi ginjal.

Beberapa rumus yang digunakan untuk memperkirakan laju filtrasi glomerulus melalui kadar kreatinin darah adalah (9, 10, 11)

Rumus Cockcroft – Gault =

$$GFR = \frac{(140 - \text{usia}) \times \text{berat badan} \times 1,73}{72 \times \text{Pcr} \times A}$$

Pcr = kadar kreatinin darah (mg/dL)

A = luas permukaan tubuh (m²)

Untuk wanita rumus tersebut dikalikan dengan 0,85 yang merupakan koreksi 15% dari pria.

Rumus MDRD (Modification of Diet in Renal Disease):

$$GFR \text{ (mL / mnt / 1,73 m}^2\text{)} = 186 \times (\text{kreatinin serum})^{-1,154} \times (\text{umur})^{-0,203} \times (0,742) \times (1,210)$$

Bersihan suatu zat / Klirens

Klirens dari suatu zat adalah volume dari plasma yang dibersihkan dari zat tersebut dalam satuan waktu. Zat yang difiltrasi kemudian tidak direabsorpsi maupun disekresi adalah inulin, nilai bersihannya sesuai dengan laju filtrasi glomerulus. Pemeriksaan laju filtrasi glomerulus dengan menggunakan zat inulin kurang praktis sehingga tidak dilakukan untuk pemeriksaan rutin(11,12).

Klirens kreatinin merupakan cara yang banyak digunakan untuk mengukur GFR. Klirens kreatinin secara konvensional memerlukan pengumpulan urine 24 jam. Hal ini menjadi kendala bila nilai GFR perlu segera diketahui, juga bila ada perbedaan pemahaman mengenai pengumpulan urine 24 jam yang benar. Untuk menghindari kesalahan penilaian karena pengumpulan urine, digunakan rumus bersihan tanpa pengukuran kadar kreatinin urine yakni rumus Cockcroft-Gault(13,14).

Rumus Klirens kreatinin (mL/menit) =

$$\frac{\text{Kreatinin urine (mg/dL)} \times \text{volume urine (ml/menit)} \times 1,73}{\text{Kreatinin serum (mg/dL)} \times A \text{ (m}^2\text{)}}$$

A= luas permukaan tubuh dengan menggunakan nomogram Du Bois. Klirens kreatinin normal 100 – 180 ml/menit. Nilai dibawah 90 ml/menit (dikoreksi terhadap luas permukaan tubuh) menunjukkan penurunan laju filtrasi glomerulus.

Zat yang difiltrasi kemudian direabsorpsi dan dikatabolisir ditubulus dan secara tidak langsung menggambarkan GFR adalah *Cystatin C* (CysC).

Cystatin-C (Cys C)

Cystatin-C suatu *proteinase cysteine*, termasuk gen *cystatin non glycosylated* tipe II terdiri dari 122 asam amino dengan berat molekul 13,3 KD dengan *isoelectric point* 9,0 (bermuatan positif saat berada di glomerulus), hal ini menyebabkan *Cystatin-C* mudah melewati membran basalis yang bermuatan negatif. *Cystatin-C* diproduksi oleh sel berinti dengan laju relatif tetap dan tidak mengenal variasi diurnal, ditemukan pada semua cairan tubuh, difiltrasi oleh glomerulus dan direabsorpsi ditubulus, mengalami katabolisme

di tubulus proksimalis, sehingga tidak ada yang kembali ke darah. Cystatin-C tidak dipengaruhi usia, luas permukaan tubuh dan jenis kelamin. Dengan demikian, kadar Cystatin-C dalam darah dapat dipakai untuk menggambarkan GFR. Metode pengukuran kadar Cystatin-C menggunakan *radioimmunoassay*, *enzyme immunoassay*, *fluorescent immunoassay*, *particle-enhanced turbidimetric assay*, *Latex penia particle-enhanced immunonephelometric assay*. Kadar Cystatin-C tertinggi pada bayi usia satu hari, kemudian menurun selama empat bulan pertama karena proses pematangan ginjal. Setelah usia satu tahun kadar Cystatin-C menjadi sama dengan usia dewasa (15). Nilai batas yang menunjukkan adanya gangguan GFR = 1,4 mg/L. Dengan cara *Latex Penia* kadar Cystatin-C darah = 0,37 – 1,33 mg/dl.

Rumus untuk memperkirakan GFR berdasarkan kadar Cystatin - C serum adalah:

$$\text{GFR} = \frac{80,35}{\text{Kadar Cystatin - C (mg/dL)}} - 4,32$$

UREA

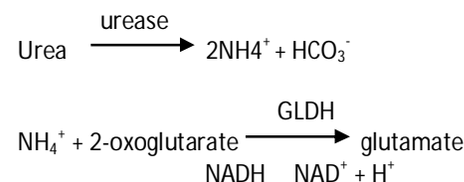
Senyawa nitrogen non protein dengan konsentrasi tertinggi di dalam darah adalah urea. Urea disintesis di dalam hati dari CO₂ dan ammonia yang dihasilkan dari proses deaminasi oleh asam amino pada siklus urea. Urea merupakan hasil ekskresi terbesar dari metabolisme protein. Setelah disintesis di dalam hati, urea dibawa ke dalam darah menuju ginjal dan difiltrasi oleh glomerulus. Setelah urea difiltrasi di glomerulus, urea di reabsorpsi di tubulus proksimalis. Reabsorpsi urea sangat dipengaruhi oleh aliran filtrat dalam tubulus, makin lambat aliran makin banyak urea direabsorpsi. Bila diuresis kurang dari 2 ml/menit, nilai klirens urea tidak menggambarkan laju filtrasi glomerulus lagi. Sebagian besar urea di glomerulus di ekskresi ke urine, >40% diserap kembali secara difusi pasif dan sebagian kecil <10% diekskresikan melalui saluran cerna dan kulit. Konsentrasi urea dalam plasma ditentukan oleh sintesis di hati dan ekskresi melalui urine. Kadar urea darah meningkat pada diet tinggi protein, perdarahan sistem pencernaan, dehidrasi, gangguan fungsi ginjal, adanya bendungan di saluran kemih bagian bawah dan katabolisme protein yang meningkat. Urea darah menurun

pada penyakit hati karena amoniak tidak diubah menjadi urea, sehingga peningkatan amoniak mengakibatkan ensefalopati hepatic (7,8).

Urea pernah digunakan untuk pengukuran laju filtrasi glomerulus, namun sekarang tidak digunakan lagi karena kadar urea selama 24 jam dalam darah tidak tetap, dipengaruhi oleh ekskresi ginjal, makanan dan pembentukannya di hati dan nilai klirens urea lebih rendah dari nilai laju filtrasi glomerulus.

Pengukuran urea dilakukan pada filtrat bebas protein dari serum berdasarkan pengukuran jumlah nitrogen, yang terbanyak digunakan adalah metode kinetik yang menggabungkan reaksi urea dengan *L-glutamate dehidrogenase* (GLDH) dan mengukur tingkat *Nikotinamide adenine dinukleotide* (NADH tereduksi) pada 340 nm (7). Reaksi enzimatik dari urea adalah sebagai berikut:

Nilai rujukan urea nitrogen pada serum atau plasma adalah 20 – 30 mg/dL dan BUN 10 – 20 mg/dL. Peningkatan kadar urea plasma karena retensi nitrogen akibat gangguan fungsi ginjal dikenal sebagai azotemia.



ELEKTROLIT

Gangguan keseimbangan elektrolit pada penyakit ginjal kronik adalah hiperkalemia, retensi natrium, hiperphosphatemia, hipokalsemia, hipermagnesemia (7, 8).

Kalium

Kalium sebagian besar disekresi oleh nefron bagian bawah. Pada diet tinggi kalium, akan beradaptasi dengan meningkatkan ekskresi di nefron dan sekresi di usus. Hiperkalemia pada penyakit ginjal kronik karena oliguri, gangguan adaptasi nefron serta kondisi pH darah yang cenderung asidosis. Hipokalemia jarang terjadi pada penyakit ginjal kronik, namun dapat terjadi pada diet kurang kalium, diare/muntah atau pemakaian obat diuretika. Metode menentukan kadar kalium

menggunakan elektrode gelas yang hanya bisa ditembus oleh ion K^+ dan dengan metode fotometer enzimatis. Nilai K normal = 3,5 – 5 meq/L.

Natrium (Na)

Pada penyakit ginjal kronik terjadi kegagalan peningkatan ekskresi NaCl untuk menyesuaikan dengan peningkatan dietnya. Secara fisik, seringkali menyebabkan penumpukan cairan ekstraseluler berupa hipertensi, edema perifer, kongesti vaskuler, kardiomegali. Stadium lebih lanjut penderita kehilangan NaCl karena terjadi kerusakan *collecting ducts* sehingga volume ekstraseluler menurun dan hipotensi. Metode penentuan natrium menggunakan elektrode ion selektif/ISE, fotometri nyala dan fotometri serapan. Nilai normal natrium = 136 – 146 meq/L.

Kalsium (Ca)

Penurunan kadar kalsium total pada penyakit ginjal kronik merangsang sekresi hormon paratiroid dan katabolisme hormon paratiroid terbanyak di ginjal, sehingga terjadi hiperparatiroid sekunder. Penderita penyakit ginjal kronik resisten terhadap hormon paratiroid untuk menormalkan kalsium karena penurunan efek $1,25(OH)_2D_3$ pada aktifitas hormon paratiroid di tulang. Penentuan klorida menggunakan metode titrasi, elektrode ion selektif metode kolorimetri-amperometrik dan metode fotometri/enzimatis. Nilai normal kalsium total plasma/serum: 8,8 – 10,2 mg/dl.

Fosfat (P)

Terjadi penurunan ekskresi fosfat pada nefron menyebabkan peningkatan kadar fosfat serum. Nilai normal fosfat plasma/serum normal: 2,5 – 4,5 mg/dl.

Magnesium

Peningkatan Mg serum terjadi saat GFR < 20 ml/menit karena ekskresi menurun dan absorbs di usus tetap normal. Nilai normal magnesium serum: 0,6 – 1,1 mmol/L.

ASAM URAT

Asam urat merupakan produk akhir dari metabolisme purin. Asam urat bersifat kurang larut air, oleh enzim urikase / urat oksidase

dikatabolisme menjadi allantoin yang larut air. Adenosin dan guanin (purin) berasal dari pemecahan asam nukleat yang diubah menjadi asam urat di dalam hati. Pengangkutan asam urat dalam plasma dari hati menuju ginjal dan diginjal di filtrasi oleh glomerulus. Reabsorpsi asam urat 98 – 100% terjadi di tubulus proksimalis. Sebagian kecil asam urat disekresi oleh tubulus distal dan 70% diekskresikan ke urine. Asam urat yang tidak mengalami ekskresi akan masuk ke system pencernaan dipecah oleh enzim dari bakteri. (7, 8)

Penyakit ginjal kronik menyebabkan kadar asam urat serum meningkat karena adanya gangguan fungsi filtrasi, sekresi ginjal dan ekskresi asam urat melalui urine yang menurun. Metode analisis pemeriksaan asam urat yaitu dengan metode kimia asam fosfatungstat dan metode enzimatis spektrofotometri.

Nilai rujukan asam urat darah dengan metode urikase adalah:

1. Wanita dewasa = 2,6 – 6 mg/dl (0,16 – 0,36 mmol/L)
2. Pria dewasa = 3,5 – 7,2 mg/dl (0,21 – 0,43 mmol/L)
3. Anak – anak = 2 – 5,5 mg/dl (0,12 – 0,33 mmol/L)

KESEIMBANGAN ASAM BASA DARAH

Gangguan keseimbangan asam basa darah pada penyakit ginjal kronik adalah asidosis metabolik yang menyebabkan keluhan mual, lemah, *airhunger* dan *drowsiness*. Asidosis metabolik dapat disebabkan oleh karena ekskresi asam yang menurun atau terganggu, jumlah produksi asam organik yang melebihi jumlah ekskresinya. Pemasukan asam dari luar dan produksinya dalam tubuh lebih besar dibanding ekskresi total di ginjal. Kegagalan fungsi ginjal menyebabkan penurunan pembentukan amonia dan ion – ion hidrogen di dalam tubulus serta kehilangan natrium disertai retensi asam yang terikat (fosfat dan sulfat) dan asam organik oleh glomerulus. Pada asidosis metabolik kronik terjadi mekanisme penambahan buffer dari tulang (kalsium fosfat, kalsium karbonat) sehingga bikarbonat plasma relatif stabil. Akibat hilangnya penyimpanan buffer di tulang tersebut menyebabkan renal *osteodystrophy*(16).

Analisis gas darah untuk menetapkan pH, pCO₂, pO₂, HCO₃⁻, CO₂ total, BE (*base excess*) dan saturasi oksigen (SO₂). Nilai normal pH: 7,36 – 7,44; PCO₂: 38 – 42 mmHg; HCO₃⁻ : 24 – 28 mmol/L. Asidosis metabolik pada penyakit ginjal kronik ditandai oleh kadar bikarbonat plasma yang menurun, pH darah yang menurun dan peningkatan anion gap.

PEMERIKSAAN FUNGSI TUBULUS

Respons terhadap tes konsentrasi ini menurun pada kerusakan tubulus atau pada penyakit ginjal yang berat dengan penurunan laju filtrasi glomerulus (13). Tes ini tidak berlaku jika pasien mendapat terapi diuretika atau diet rendah protein.

Tes konsentrasi urine

Tes penyangin mengukur osmolalitas sampel urine 24 jam dengan aktifitas minimal. Jika osmolalitas >800mmol/kg atau berat jenis urine >1,020 maka aktifitas konsentrasi baik.

Tes Vasopresin

Pasien tidak boleh minum mulai pukul 18.00, kemudian pada pukul 20.00 5 unit vasopresin disuntikkan subkutan. Mengumpulkan sampel urine pasien hingga pukul 09.00 keesokan harinya. Cara lain, 2 µg Desmopresin (DDAVP) intramuscular atau 40 µg intranasal pada pukul 09.00 tanpa pembatasan cairan malam harinya, dan pengumpulan sampel urine hingga 12 jam berikutnya. Interpretasi hasilnya, pada berat jenis urine >1,020 atau osmolalitas > 700 mmol/kg (dicapai antara 5 dan 9 jam dalam tes DDAVP). Tes ini bisa dikombinasikan dengan pengukuran osmolalitas plasma, yaitu dengan rasio osmolalitas urine / plasma = 3. Rasio osmolalitas urine / plasma < 2 adalah abnormal.

Tes Pemekatan urine

Pemeriksaan ini tergantung atas respons hipofise posterior terhadap pemekatan air dan atas respons tubulus ginjal terhadap hormon antidiuretika. Tes ini digunakan dalam diagnosis banding polidipsi dan diabetes insipidus. Caranya, pasien tidak minum sehari sebelum tes setelah makan pagi sampai akhir tes dan tamping urine 24 jam. Respons ADH normal, jika osmolalitas >900ml/l dan berat jenis urine >1,020.

Tes Pengasaman urine

Pemeriksaan ini menilai kemampuan tubulus ginjal untuk membentuk urine asam dan mengekskresi ammonia. Tes ini berguna jika ada keragu – ragan apakah asidosis pada pasien diakibatkan oleh sebab pre renal atau kerusakan ginjal seperti asidosis tubulus ginjal. Metodenya, pasien puasa mulai tengah malam sampai akhir tes. Pasien mengumpulkan urine 24 jam. Pasien mendapat 0,1 g (1,9 mmol) ammonium klorida / kg berat badan dan minum satu liter air. Interpretasinya, normal urine diasamkan hingga Ph ≤5,3 dan akan mengandung > 1,5 mmol amonia per jam (ammonia < 0,5 mmol/jam, ada gangguan pada kemampuan pengasaman ginjal).

Tes ekskresi zat warna untuk fungsi glomerulotubuler

Pengukuran konsentrasi zat warna yang diekskresikan oleh ginjal dalam urine setelah suntika parenteral, bisa digunakan sebagai ukuran fungsi ginjal, sebagai contoh adalah zat warna Fenolsulfonftalein dan Indigo-karmin.

- Fenolsulfonftalein: zat warna merah fenol ini difiltrasi oleh glomerulus dan di sekresikan oleh tubulus proksimalis. Setelah suntikan intramuskuler atau intravena 6 mg, 40 – 60 % akan diekskresikan dalam satu jam pertama dan 20-25% dalam jam kedua. Jika kurang dari 50 % diekskresi > 2 jam adalah abnormal.
- Indigo-karmin: Dengan sistoskopi kedua orifisium ureter diamati setelah suntikan intravena 100 mg zat warna. Zat warna tampak keluar dari kedua ureter dalam konsentrasi sama selama 15 menit, ekskresi maksimal tercapai dalam 45 menit.

PEMERIKSAAN URINE

PROTEINURIA

Proteinuria digunakan sebagai petunjuk adanya penyakit ginjal. Proteinuria terjadi karena adanya peningkatan permeabilitas membran glomerulus (glomerular proteinuria), gangguan reabsorpsi tubulus (tubular proteinuria), peningkatan protein yang abnormal dalam plasma dan sekresi protein yang abnormal dalam traktus urinarius (*post renal* proteinuria). Proteinuria dapat terjadi secara fungsional dan organik. Proteinuria fungsional bersifat sementara pada beberapa

keadaan sebagai akibat dari peningkatan aliran darah melalui glomerulus seperti aktifitas fisik yang berat, dehidrasi berat, *intake* protein meningkat, kedinginan, febris, kehamilan, ketegangan mental. Proteinuria organik dapat secara pre renal proteinuria (pre glomerular proteinuria), renal proteinuria (glomerular dan tubular proteinuria) dan *post renal* proteinuria karena kerusakan jaringan saluran kencing bagian bawah(17, 18).

Pemeriksaan protein urine dapat dilakukan secara kuantitatif, semikuantitatif dan kualitatif. Tes kuantitatif protein urine secara turbidimetri, metode biuret, metode Folin-Lowry, Esbach dengan urine tampung 24 jam dan carik celup menggunakan fotometer refleksi. Pemeriksaan semikuantitatif yakni tes rebus, tes sulfosalisilat dan carik celup visual. Pemeriksaan kualitatif dengan metode *dipstick*, *Heller's nitric acid ring test*, *Robert ring test*, *Heat test* dan *Sulfosalicylic acid test*.

SEDIMEN URINE

Sedimen urine adalah partikel di dalam urine yang dapat berasal dari darah, ginjal dan saluran kemih atau merupakan kontaminasi yang berasal dari luar saluran kemih. Pemeriksaan sedimen urine dikerjakan dengan metode manual dan hasilnya dilaporkan secara semikuantitatif atau dengan metode manual atau otomatis dan hasilnya dilaporkan secara kuantitatif. (17, 18)

Praanalitik

Pada tahap ini diperhatikan penampungan urine, cara pengambilan dan waktu pemeriksaan. Sebaiknya digunakan urine pekat, segar, pH < 7,5 dan mencegah kontaminasi unsur diluar ginjal dan saluran kemih menggunakan porsi tengah. Untuk wanita, sebaiknya tidak sedang haid. Urine dimasukkan dalam penampung yang terbuat dari plastik, bermulut lebar, kering, bersih, bertutup rapat dan sekali pakai. Pemeriksaan dikerjakan dalam waktu tidak lebih dari 2 jam sejak urine dikumpulkan. Bila pemeriksaan ditunda, urine disimpan pada suhu 4°C selama 8 jam atau diberi pengawet asam borat 1 g/100 mL urine atau 1 mL formaldehida 16%/100mL.

Analitik

Mengocok urine dalam tempat penampung dan tuang urine ke dalam tabung

sentrifus plastik berujung kerucut dengan volume 12 mL, kemudian disentrifus dengan kecepatan 450 g selama 5 menit bila menggunakan metode *National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS)* atau menggunakan 10 mL urine dengan kecepatan 500 g selama 5 menit metode *Japanese Committee for Clinical Laboratory Standards (JCCLS)*.

Konversi kecepatan sentrifus dari g ke RPM dengan diketahui jari-jari (r) sentrifus menggunakan normogram atau rumus:

$$G = 118 \times 10^{-4} \times r \times \text{RPM}$$
$$\text{RPM} = 1000 \times \left\{ \frac{g}{11,18 \times r} \right\}^{1/2}$$

- Setelah sentrifus selesai, lapisan supernatan dibuang dan ditinggalkan endapan 0,4 mL untuk metode NCCLS atau 0,2 mL untuk metode JCCLS.
- Satu tetes sedimen tersebut diletakkan diatas kaca obyek yang ditutup dengan kaca penutup 18 X 18 mm, selanjutnya dilihat dibawah mikroskop dengan pembesaran 10 X 10 (LPK) untuk unsur silinder atau 10 X 40 (LPB) untuk melihat unsur eritrosit, leukosit.

Pasca analitik

Pelaporan sedimen urine secara semikuantitatif. Pada penyakit ginjal kronik didapatkan bentukan silinder yang merupakan cetakan protein yang terjadi pada tubulus ginjal. Silinder terdiri dari protein *Tamm-Horsfall* yang disekresi oleh tubulus distal dan bagian *ascending Loop of Henle*. Silinder lebih banyak terbentuk pada tubulus distal dan tubulus koligentes karena pH urine di daerah tersebut asam. Untuk terjadinya silinder diperlukan protein *Tamm-Horsfall*, albumin, pH urine yang asam, konsentrasi garam yang tinggi dalam filtrat glomerulus dan aliran urine yang lambat. Pada penyakit gagal ginjal seringkali didapatkan silinder seluler (silinder eritrosit, silinder leukosit dan silinder epitel), silinder berbutir (silinder granula / korel / *cast*), silinder lilin/*waxy* dan silinder lemak.

PENYAKIT GINJAL STADIUM AKHIR (SINDROMA UREMIA)

Penyakit ginjal progresif dengan laju filtrasi glomerulus yang turun, kurang dari 10%, gejala klinis uremia mulai terlihat. Gejala klinis berupa iritasi traktus gastrointestinalis karena perubahan urea ke amonia, gangguan mental dan neurologik (nyeri kepala, sedatif), perubahan hematologi dan perubahan vaskular, *twitching*, napas bau busuk atau bau amoniak. Berikut ini gejala sindroma urea (1,2)

1. Gangguan elektrolit dan asam basa darah
 - Kalium : hiperkalemia
 - Natrium : retensi natrium
 - Kalsium : hipokalsemia
 - Fosfat : hiperfosfatemia
 - Magnesium : meningkat
 - Aluminium : meningkat
 - Asidosis metabolik
2. Kelainan kardiovaskular
 - Mempercepat timbulnya aterosklerosis
 - Hipertensi
 - Perikarditis
 - Gangguan fungsi miokardia
3. Kelainan hematologi
 - Anemia
 - Gangguan fungsi lekosit
 - Perdarahan
4. Gangguan saluran cerna
 - Anoreksia, mual, muntah, gastroparesis
 - Perdarahan saluran pencernaan
 - Gangguan indera pengecap
5. Renal osteodystrophy
 - Osteomalacia
 - Osteitis fibrosa (hiperparatiroid sekunder)
 - Osteosclerosis
 - Osteoporosis
6. Kelainan neurologi
 - Sistem syaraf pusat: sulit tidur, kelelahan, gejala psikologi
 - Neuropati perifer
7. Miopati: terutama otot-otot proksimal
8. Gangguan toleransi karbohidrat: resistensi insulin di perifer, hipoglikemia
9. Gangguan endokrin dan metabolik
 - Gangguan toleransi glukosa
 - Gangguan fertilitas
 - Hipotermi
10. Hiperurikemia
11. Pruritus, kalsifikasi jaringan lunak, bekuan uremia

Tahap akhir dari penyakit ginjal kronik adalah ESRD / *End stage renal disease* (GGT= gagal ginjal terminal), yang ditandai dengan penurunan laju filtrasi glomerulus hingga kurang dari 15% dan adanya gejala uremia berupa iritasi traktus gastrointestinalis karena perubahan urea ke ammonia, gangguan mental dan neurologik, perubahan hematologi dan perubahan *vascular, twitching*, napas bau busuk atau bau amoniak. Pada tahap ini pasien memerlukan terapi pengganti seperti transplantasi ginjal atau dialisis.

DAFTAR PUSTAKA

1. Mc Phee SJ, Lingappa V, Ganong W, 2003. *Pathophysiology of Disease An Introduction to Clinical Medicine*. Mc Graw-Hill Companies. 4th ed. 444-469.
2. Price S, Wilson L, 2006. *Pathophysiology Clinical Concepts of Disease Processes*. EGC. 6th ed. 865 – 1004.
3. Akbari, Swedko, Clark, *et al*, 2004. Text at Archives of Internal Medicine. Arch Intern Med. Sep; 164 (16): 1788-92.
4. A National Clinical Guideline, 2008. *Diagnosis and Management of Chronic Kidney Disease*. 1 – 57. www.sign.ac.uk
5. John R, Webb M, Young A, 2004. *Unreferred Chronic Kidney Disease*. Am J Kidney Dis. 43 (5): 825 – 835.
6. Coresh. J, 2003. *Prevalence of Chronic Kidney Disease and Decreased Kidney Function*. Am J Kidney Dis. 41: 1 – 12.
7. Burtis C, Ashwood E, 2001. *Fundamental of Clinical Chemistry*. W.B. Saunders Company. 5th ed. 699 – 715.
8. Bishop M, Fody E, Schoeff L, 2005. *Clinical Chemistry Principles*. Lippincott Williams & Wilkins. 5th Ed. 219 – 230.
9. Wallach J, 2007. *Interpretation of Diagnostic Tests*. Lippincott Williams & Wilkins. 8th Ed. 816 – 818.
10. Schrier R, 2005. *Manual of Nephrology*. Lippincott William & Wilkins A Wolter Kluwer Company. 6th Ed. 117 – 186.
11. Levey A.S, Coresh J, Balk E, *et al*, 2003. *National Kidney Foundation Practice Guidelines for Chronic Kidney Disease*. Ann Intern Med. 139: 137 – 147.

12. American Clinical Laboratory Association. 2007. info @ labresultsforlife. org Lab Tesrs Online, <http://Labtestsonline.org/understanding/conditions/kidney>.
13. Baron D.N, 2002. Clinical Pathology Select. EGC. 4th Ed.232 – 255.
14. Selvin E, Kottgen A, 2009. Kidney Function estimated from Cystatin C. Eur. Heart J.
15. Renal tubular Acidosis. 2007; 22: 906 – 910.
16. Fischbach F, Dunning M, 2004. A Manual of Laboratory and Diagnostic Test. Lippincott Williams and Wilkins. 8th.ed. 185 – 236.
17. Ringsrud K, Linne JJ, 1995. Urinalysis and Body Fluids. Mosby Inc. 50 – 54.