

# Penyebab Perubahan Ketebalan Carotid Intima-Media

*by* Budi Arief Waskito

---

**Submission date:** 29-Jul-2021 12:17PM (UTC+0700)

**Submission ID:** 1625332051

**File name:** COVER\_DAN\_NASKAH.pdf (202.52K)

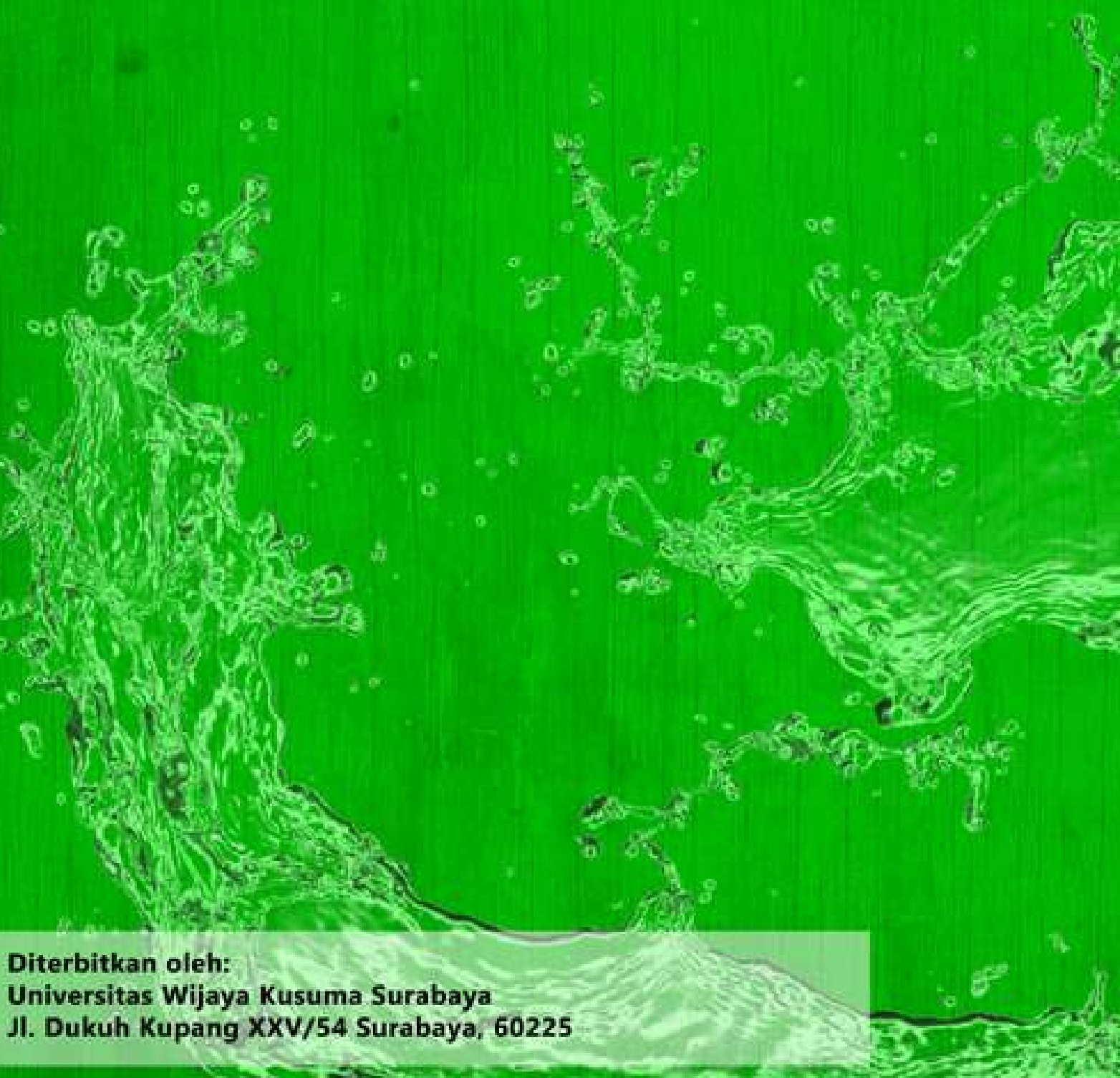
**Word count:** 7412

**Character count:** 47036

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

## **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<sup>1\*</sup>, Author 2<sup>2</sup>, Author 3<sup>3</sup> (Nama Author calibri 12pt Spasi 1, Bold)**

Nama Instansi Author 1<sup>1</sup>

Nama Instansi Author 2<sup>2</sup>

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 in 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 selingking 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-

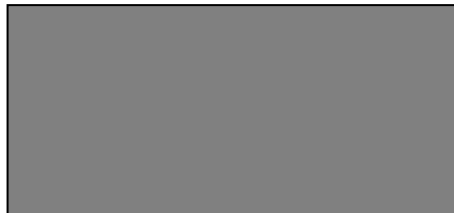
Hari ke-	Status	Hasil
1	PM	5 (20%)
7	M	12 (48%)
14	PSM	4 (16%)

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 horizontal 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 (*Kleinhowia 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 24<sup>th</sup> ed. Elsevier, Canada. 1681-1689
5. Centers for Disease Control and Prevention, 2016. Candidiasis. <https://www.cdc.gov/fungal/diseases/candi>

## Penyebab Perubahan Ketebalan Carotid Intima-Media

4  
**Budi Arief Waskito**

Bagian Ilmu Penyakit Dalam Fakultas Kedokteran Universitas Wijaya Kusuma Surabaya

e-mail: hernifile@gmail.com

### Abstrak

Aterosklerosis menyebabkan morbiditas dan mortalitas yang signifikan. *Carotid intima-media thickness* (CIMT) dapat memprediksi timbulnya kardiovaskuler dan stroke iskemik di masa depan. CIMT, pengukuran aterosklerosis, ditentukan secara *in vivo* menggunakan ultrasound karotis. CIMT berhubungan dengan faktor risiko kardiovaskuler tradisional seperti usia, jenis kelamin, ras, kebiasaan merokok, konsumsi alkohol, kebiasaan olahraga, tekanan darah, dislipidemia, pola diet, obat yang digunakan, glycemia, hiperuricemia, paramater antropometrik yang berhubungan dengan obesitas. Selain itu, CIMT juga berhubungan dengan faktor risiko yang baru (novel), yaitu genotip, paramater antropometri kardiovaskuler, rheumatoid arthritis, penyakit imunologi, inflammatory cytokines, lipid peroxidation, paramater antropometri chemocyte, penyakit infeksi, vitamin D, matrix metalloproteinases, dan penyakit lainnya.

**Kata kunci:** Ultrasound, Aterosclerosis, Pembuluh perifer, Carotid intima-media thickness, Penyakit kardiovaskuler dan cerebrovaskuler, faktor risiko

4  
**Cause of Change on Carotid Intima-media Thickness**

### Abstract

4  
*Atherosclerosis causes significant morbidity and mortality. Carotid intima-media thickness (CIMT) can predict the onset of cardiovascular and ischemic stroke in the future. CIMT, the measurement of atherosclerosis, is determined in vivo using carotid ultrasound. CIMT is associated with traditional cardiovascular risk factors such as age, sex, race, smoking habits, alcohol consumption, exercise habits, blood pressure, dyslipidemia, dietary patterns, medications used, glycemia, hyperuricemia, anthropometric parameters associated with obesity. In addition, CIMT is also associated with novel risk factors, ie genotypes, cardiovascular anthropometry parameters, rheumatoid arthritis, immunologic diseases, inflammatory cytokines, lipid peroxidation, chemocyte anthropometric parameters, infectious diseases, vitamin D, matrix metalloproteinases, and other diseases.*

**Keywords:** Ultrasound, Atherosclerosis, Peripheral Vascular, Carotid intima-media thickness, Cardiovascular and Cerebrovascular, risk factors.

### PENDAHULUAN

Aterosklerosis merupakan penyebab patologis penting penyakit kardiovaskuler dan cerebrovaskuler yang menyebabkan mortalitas dan berdampak pada morbiditas. Untuk itu, fokus riset ditujukan pada prevensi dini penyakit kardiovaskuler dan penyakit cerebrovaskuler. Aterosklerosis preklinis berhubungan dengan jumlah penyakit jantung koroner dan stroke yang tinggi. Hasil penelitian

menunjukkan bahwa ultrasonografi karotis (1) lebih sensitif daripada coronary artery calcification score (CACS) untuk mendeteksi aterosklerosis subklinis. Ultrasonografi carotid intima-media thickness (CIMT) merupakan metode yang mudah untuk mendeteksi aterosklerosis subklinis (2). CIMT meningkat secara signifikan pada pasien yang mempunyai plak, merupakan marker kerusakan organ subklinis dan prediktor independent kejadian kardiovaskuler dan cerebrovaskuler. Beberapa

studi melaporkan bahwa ada hubungan antara CIMT dengan faktor risiko di atas. Namun sejauh ini, konsep faktor risiko CIMT masih belum jelas. Disini dikombinasikan antara faktor risiko CIMT, termasuk faktor risiko tradisional berupa usia, jenis kelamin, kebiasaan merokok, konsumsi alkohol, tekanan darah, lemak darah, gula darah, gaya hidup dan lain-lain; namun demikian, faktor risiko lama tidak dapat menjelaskan semua risiko. Studi terbaru mendapatkan bahwa > 60% kasus CIMT tidak dapat dijelaskan dengan demografi dan faktor risiko kardiovaskuler tradisional, dan memerlukan penelitian faktor risiko novel, yang menunjukkan faktor risiko lain untuk atherosclerosis karotis. Faktor risiko novel ini didapatkan dari penelitian terbaru dan belum dikenali secara luas sebagai faktor risiko, seperti gaya hidup, tekanan pekerjaan, penyakit tertentu, faktor risiko genetik untuk penyakit tertentu, dan lingkungan novel, parameter fisiologis dan patologis. Identifikasi faktor risiko novel yang berhubungan dengan CIMT sangat membantu untuk prevensi dan terapi atherosclerosis dini (3).

### I. Hubungan antara CIMT dengan faktor risiko kardiovaskuler tradisional

#### Hubungan antara CIMT dan usia, jenis kelamin, ras, kebiasaan merokok, konsumsi alkohol dan kebiasaan olahraga

Usia, jenis kelamin, ras, kebiasaan merokok, dan kebiasaan konsumsi alkohol berperan penting pada atherosclerosis. CIMT merupakan marker penting untuk risiko kardiovaskuler pada dewasa usia < 45 tahun yang belum ada indikasi untuk skrining risiko kardiovaskuler standard. Usia gestasional tidak mempengaruhi CIMT dan peningkatan usia berhubungan dengan CIMT berupa penurunan fungsi diastolik kardiak hanya pada perempuan(4). CIMT sama antara laki-laki Asia Selatan dengan Eropa. Walapun pada laki-laki, CIMT nya lebih besar daripada perempuan, perbedaannya tidak signifikan secara statistik setelah penyesuaian diameter karotis. Perbedaan jenis kelamin, berhubungan dengan faktor risiko masa kanak-kanak dengan dewasa dan atherosclerosis subklinis(5). Selain itu, CIMT juga berhubungan dengan kebiasaan merokok

dan kebiasaan konsumsi alkohol pada laki-laki. Ada pula hasil penelitian yang sebaliknya, yaitu konsumsi alkohol baik untuk CIMT pada laki-laki dan efek alkohol pada CIMT kemungkinan disebabkan karena faktor lipid. Kebiasaan olahraga, terutama aerobik, penting pada prevensi atherosclerosis. Hasil penelitian pada orang Afrika Amerika, menunjukkan bahwa melakukan aerobik selama 8 minggu atau 6 minggu dapat memperbaiki struktur dan fungsi vaskuler(6). Kapasitas pengambilan oksigen maksimal disesuaikan dengan berat yang berbanding terbalik dengan CIMT. Tetapi walaupun kebiasaan olahraga dapat memperbaiki profil risiko kardiovaskuler, ia tidak menurunkan kekuatan hubungan antara atherosclerosis karotis dengan usia dan faktor risiko kardiovaskuler(7). Walaupun demikian, penentuan efek olahraga yang berbeda pada CIMT masih memerlukan penelitian lebih lanjut.

#### Hubungan antara CIMT dengan tekanan Darah

Tekanan darah yang tinggi merupakan faktor risiko penyakit kardiovaskuler dan penyakit cerebrovaskuler. Hubungan antara CIMT dengan berbagai tipe tekanan darah yang abnormal pada berbagai populasi masih belum diketahui. Tekanan darah yang tinggi merupakan penentu utama CIMT. Tekanan darah sistolik, tekanan darah diastolik, pulse pressure (PP) yang tinggi, tekanan darah siang hari, peningkatan tekanan darah dari masa kanak-kanak sampai dewasa yang persisten, variabilitas tekanan darah diastolik saat pemeriksaan pada populasi normotensi dan variabilitas tekanan darah sistolik (SBPV) yang juga mempunyai hubungan positif dengan CIMT(8). SBP (tekanan darah sistolik) merupakan mekanisme patologis utama yang tidak langsung mempengaruhi CIMT melalui jalur hemodinamik. Risiko ini menurun apabila tekanan darah yang meningkat saat masa kanak-kanak berkurang setelah dewasa. Hubungan antara variabilitas tekanan darah (BPV) dengan cabang kiri carotid artery-intima-media thickness/jumlah plak lebih kuat daripada cabang kanan carotid artery-intima-media thickness/jumlah plak. Peningkatan CIMT pada subyek hipertensi Congolese diidentifikasi menggunakan marker remodelling arterial yang berhubungan dengan riwayat panjang hipertensi yang tidak terkontrol

daripada atherosclerosis dini(9). Pada laki-laki Afrika yang hipertensi, CIMT berhubungan negatif dengan kadar glutathione (GSH), hal ini menunjukkan bahwa CIMT kemungkinan berkontribusi pada kenaikan kadar GSH pada perkembangan atherosclerosis subklinis. Secara ringkas, semua tipe hipertensi merupakan penyebab utama atherosclerosis preklinis. Jadi, untuk prevensi atherosclerosis dini, perlu dilakukan pemeriksaan untuk mengontrol hipertensi.

### **Hubungan antara CIMT dengan dislipidemia, pola diet, dan terapi obat untuk menurunkan risiko**

Perubahan gaya hidup sehat dan tidak sehat selama masa dewasa muda berhubungan dengan penurunan dan peningkatan risiko, untuk terjadinya atherosclerosis subklinis pada usia pertengahan. Dislipidemia merupakan faktor penting terjadinya atherosclerosis dan berhubungan dengan CIMT. Analisis regresi menunjukkan bahwa mean dan maximum CIMT (CIMT[max]) secara independen dipengaruhi oleh usia, kadar kreatinin, dan kadar kolesterol non-high density lipoprotein (HDL)(10). Secara khusus, pasien dengan familial hypercholesterolemia (FH) risikonya meningkat untuk penyakit kardiovaskuler premature. Anak-anak hipercolesterolemia dan pasien dengan FH mempunyai CIMT yang lebih tinggi. Hasil dari meta-analisis CIMT memperkuat kejadian perkembangan atherosclerosis dini pada anak-anak dengan FH. Kadar kolesterol LDL sirkulasi berhubungan dengan CIMT dan kadar tinggi oxidized LDL (OxLDL) berhubungan secara signifikan dengan progresifitas dan peningkatan kadar CIMT. Kadar kolesterol HDL yang rendah atau kadar relatif HDL subklas 3b dan perubahan proporsi partikel HDL kecil, secara signifikan berhubungan dengan peningkatan CIMT dan dengan adanya plak karotis. Pada perempuan, IMT(max) berhubungan negatif secara signifikan dengan kolesterol HDL. Pada kelompok statin, kadar kolesterol HDL berhubungan dengan CIMT; Pada kelompok terapi kombinasi, hanya kadar kolesterol HDL yang berhubungan secara significant dengan CIMT(11).

Apolipoprotein juga merupakan faktor risiko penting untuk atherosclerosis. Diantaranya, apolipoprotein B(apoB) [33] and ApoB/ApoA1 berhubungan secara positif signifikan dengan CIMT, dan tidak adanya atau

kadar erythrocyte-bound apoB yang sangat rendah berhubungan dengan atherosclerosis klinis dan subklinis. Sebaliknya, studi lain menemukan bahwa genotip ApoE dan CIMT tidak berhubungan dan ApoA1 mempunyai hubungan terbalik dengan CIMT(12). Apakah perubahan pola diet mempengaruhi risiko atherosclerosis dini masih diperdebatkan. Satu studi yang hasilnya tidak menunjukkan adanya hubungan antara pola diet dengan IMT atau plak, dan asupan tinggi versus rendah protein pada bayi tidak mempengaruhi CIMT selama 5 tahun. Beberapa studi menunjukkan hasil bahwa diet Mediterranean mempunyai efek protektif pada sistem kardiovaskuler karena ketaatan yang rendah pada diet Mediterranean menunjukkan adanya peningkatan risiko atherosclerosis subklinis. Selain itu, 12 bulan intervensi diet Mediterranean menyebabkan penurunan signifikan CIMT. Intervensi pada kolesterol LDL yang rendah dari rentang suboptimal sampai optimal memperlihatkan manfaat signifikan. Pemberian atorvastatin, rosuvastatin dan fuvastatin akan memperlambat atau menurunkan progresifitas CIMT, terapi kolesterol dan antihipertensi yang intensif, bersama dengan penurunan lemak sentral dapat dipertimbangkan untuk menjadi terapi strategis pada pasien usia muda dengan FH untuk mencegah atherosclerosis dan untuk meningkatkan kekakuan arteri(13). Pada laki-laki dengan CHD dan kadar Lp(a) yang tinggi, pemberian atorvastatin menyebabkan penurunan CIMT rata-rata 0,06 mm selama 6 bulan. Pemberian statin yang adekuat dapat memperlambat atherosclerosis karotis pada FH independent of Lp(a) levels(14). Karenanya, CIMT berhubungan dengan dislipidemia dan dysapolipoprotein tetapi tidak berhubungan dengan asupan protein. Terapi kolesterol yang intensif dapat digunakan untuk menurunkan progresifitas CIMT pada pasien dengan risiko tinggi.

### **Hubungan antara CIMT dengan glycemia dan hiperurisemia**

Glycemia dan hiperurisemia juga merupakan faktor risiko penting untuk atherosclerosis yang berhubungan dengan penyakit kardiovaskuler dan cerebrovaskuler. Status glycemic berhubungan dengan semua stadium atherosklerotik karotis; dari tanda awal, yang diperlihatkan oleh IMT; sampai stadium intermediat, seperti pada adanya plak karotis;

aterosklerosis lanjut, ditandai dengan adanya stenosis karotis(15). Glycemia, termasuk diabetes melitus tipe 2 (T2DM) dan impaired fasting glucose (IFG), merupakan penentu utama independent dari CIMT pada pasien-pasien hiperglikemi. Kadar insulin, HOMA-IR index, kadar IGF-1 total dan peningkatan resistensi insulin berhubungan secara positif dengan CIMT; resistensi insulin pada dewasa muda dengan obesitas dapat memperburuk perubahan CIMT dan menyebabkan berkembangnya atherosclerosis dini. Kadar hemoglobin A1c yang lebih rendah juga diidentifikasi sebagai faktor risiko signifikan untuk atherosclerosis karotis pada laki-laki Jepang lanjut usia di pedesaan(16). Kadar plasma obestatin yang rendah berhubungan dengan atherosclerosis dini pada pasien dengan T2DM via peningkatan CIMT, mempertimbangkan bahwa peningkatan kadar plasma obestatin dapat melindungi pasien T2DM terhadap terjadinya atherosclerosis karotis. Walaupun ada hubungan antara tingkat CIMT dengan risiko vaskuler pada subjek dengan diabetes, tetapi tidak ada hubungan antara perubahan CIMT dengan risiko vaskuler(17). Namun, pasien dengan T2DM, perubahan gaya hidup selama 6 bulan dapat memperbaiki kontrol glycemic dan menurunkan progresifitas CIMT. Selain itu, hiperurisemia merupakan faktor risiko independent untuk penyakit kardiovaskuler dan penyakit cerebrovaskuler. Hiperurisemia berhubungan terbalik dengan atherosclerosis karotis subklinis pada laki-laki; namun, hiperurisemia berhubungan dengan kerusakan renal merupakan marker signifikan untuk atherosclerosis karotis subklinis pada laki-laki dan perempuan(18). Oleh karena itu, intervensi yang tepat waktu untuk glycemia dan hiperurisemia dapat memperlambat timbulnya atherosclerosis dini. Ketepatan waktu ini harus menjadi fokus utama para klinisi.

#### **Hubungan antara CIMT, parameter antropometri yang berhubungan dengan obesitas, obesitas dan penyakit yang berhubungan dengan obesitas.**

Parameter antropometri yang berhubungan dengan obesitas, obesitas dan penyakit yang berhubungan dengan obesitas, termasuk nonalcoholic fatty liver disease (NAFLD), alcoholic fatty liver disease (AFLD) dan

polycystic ovary syndrome (PCOS), dilaporkan mempunyai hubungan dengan peningkatan risiko kardiovaskuler dan cerebrovaskuler.

#### **Hubungan antara CIMT dengan parameter antropometri yang berhubungan dengan obesitas**

Berbagai parameter antropometri yang berhubungan dengan obesitas digunakan untuk evaluasi hubungan antara obesitas dengan penyakit yang berhubungan dengan atherosclerosis. Penelitian menunjukkan bahwa CIMT yang besar berhubungan dengan parameter antropometri yang berhubungan dengan obesitas, antara lain body mass index (BMI), lingkar pinggang, waist-to-hip ratio (WHR) dan WHtR. Selain itu, hubungan antara CIMT dengan distribusi lemak masih belum diketahui. Ketebalan visceral adipose tissue (VAT)(19), bukan ketebalan lemak subkutan, berhubungan dengan IMT pada laki-laki dan pasien yang menjalani dialisis peritoneal. Peningkatan volume lemak epicardial dan periaortic root fat (PARF) merupakan faktor risiko independent untuk peningkatan CIMT. Namun ada penelitian yang hasilnya kontradiksi yaitu CIMT tidak berhubungan dengan obesitas viseral. Jadi, diperlukan studi prospektif untuk menentukan adanya hubungan antara CIMT dengan obesitas viseral. Selain itu, riset terbaru menunjukkan hasil bahwa mean CIMT bervariasi di antara fenotip obesitas; nilai CIMT lebih tinggi dan mempunyai hubungan positif dengan plak karotis dan atherosclerosis karotis yang didapatkan hanya pada subtip obesitas abnormal metabolic(20). Hasil yang kontradiksi ini menunjukkan bahwa obesitas tidak mempengaruhi parameter vaskuler yang berhubungan dengan atherosclerosis dini, termasuk CIMT pada perempuan dengan faktor risiko minor kardiovaskuler. Diperlukan studi selanjutnya untuk mencari hubungan antara perbedaan distribusi lemak dengan CIMT.

#### **Hubungan antara CIMT dengan obesitas dan penyakit yang berhubungan dengan obesitas**

Studi terbaru menunjukkan bahwa kelebihan berat badan, obesitas dan penyakit yang berhubungan dengan obesitas, termasuk NAFLD, AFLD dan COS, berhubungan dengan CIMT. Kelebihan berat badan, obesitas dan morbiditas pasien obesitas sama dengan nilai

CIMT dan small artery reactivity index. Pasien dengan NAFLD dan AFLD, CIMT meningkat signifikan, dan hubungan antara NAFLD dengan atherosclerosis subklinis merupakan faktor risiko tradisional independent. ALD juga dapat mempercepat peningkatan premature CIMT via mekanisme resistensi insulin dan fungsi liver yang abnormal, termasuk ALT dan GGT, pada pasien dengan NAFLD dan NASH. Usia dan faktor metabolismik juga berhubungan dengan penebalan CIM pada pasien ALD. PCOS merupakan penyakit kandungan, dan obesitas independent, pasien dengan PCOS, CIMT nya bisa meningkat akibat langsung dari kelebihan androgen(21), hal ini menunjukkan bahwa hiper-androgenism dapat meningkatkan risiko atherosclerosis dan kardiovaskuler. Namun, ada pula studi yang hasilnya berbeda. Jadi diperlukan studi lebih lanjut untuk mencari hubungan yang tepat antara CIMT dengan NAFLD, AFLD, dan PCOS.

## **II. Hubungan antara CIMT dengan faktor risiko novel**

### **Hubungan antara CIMT dengan keturunan dan genotip tertentu**

Keturunan dan genetik berperan penting pada atherosclerosis. Namun masih belum diketahui apakah CIMT berhubungan dengan keturunan dan genotip tertentu. Suatu studi menunjukkan adanya gen-gen yang berbeda yang mempengaruhi variasi CIMT dan lingkar pinggang. Lokus genetik tertentu yang menentukan fungsi paru-paru manusia juga mempengaruhi CIMT dan kecenderungan CAD(22). Hubungan yang paling kuat didapatkan pada pemendekan telomere pada dewasa usia 53 dan 60-64 tahun dan CIMT pada dewasa usia 60-64 tahun. Namun demikian, lokus kromosom 9p21 tidak mempengaruhi risiko CAD melalui mekanisme yang juga mempengaruhi CIMT atau yang menginduksi perubahan dini pada flow-mediated dilatation (FMD)(23). Haptoglobin (Hp) 2-2 genotype merupakan prediktor signifikan atherosclerosis dini dan berhubungan dengan peningkatan CIMT pada anak-anak dengan beta-thalassemia major. Single nucleotide polymorphisms (SNPs) pada 7-dehydrocholesterol reductase/NAD synthetase-1 interacted dengan diabetes tipe 2 mempengaruhi progresifitas CIMT yang tidak tergantung pada kadar 25(OH)D dan adanya faktor risiko(24). Jadi, tidak didapatkan adanya

hubungan yang signifikan antara genotip berbagai SNPs dan CIMT pada 846 individu. Selain itu, pasien dengan Osteopontin genotip 66 TT, terutama yang tanpa MetS, CIM-nya lebih tebal(25). Untuk itu, hubungan antara CIMT dengan keturunan masih memerlukan penelitian lebih lanjut guna menentukan terapi yang lebih baik.

### **Hubungan antara CIMT dengan parameter antropometri kardiovaskuler**

Hasil studi terbaru menyatakan bahwa perubahan jantung-dan-arteri tertentu mungkin berhubungan dengan CIMT. Perubahan ini menentukan komplikasi T2DM. Studi mengenai hubungan antara peningkatan CIMT dengan tingginya kejadian cardiac autonomic neuropathy (CAN), tingkat coronary artery calcification (CAC)(26). Namun, variant coronary artery disease (CAD) tidak berhubungan dengan CIMT dan tidak memediasi risiko atherothrombosis melalui faktor risiko yang telah diketahui. Selain itu, menurunnya FMD pada berbagai keadaan dan penyakit dapat menyebabkan menebalnya CIM(27). Mekanisme pastinya masih belum diketahui dan memerlukan penelitian lebih lanjut.

### **Hubungan antara CIMT dengan rheumatoid arthritis (RA) dan penyakit imunologi**

Pasien dengan RA, Behcet disease (BD), systemic lupus erythematosus (SLE), primary Sjogren syndrome, dan psoriatic arthritis (PsA) mempunyai risiko atherosclerosis lebih tinggi dan berhubungan dengan meningkatnya risiko kardiovaskuler dan penyakit vaskuler subklinis. RA berhubungan dengan peningkatan risiko penyakit kardiovaskuler (CVD) dan atherosclerosis subklinis(28). Namun, ada hasil studi yang berlawanan, yaitu melaporkan bahwa RA tidak menyebabkan penebalan CIM. Hasil observasi klinis menunjukkan bahwa RA berhubungan dengan peningkatan CIMT. Mekanisme penebalan CIM yang berhubungan dengan RA antara lain, peningkatan kadar Ox-LDL, aktivitas vWF, serum mannose-binding lectin dan PWV serta peningkatan kadar marker inflamasi seperti IL-17, dan CRP dan kadar rendah  $\beta$ -carotene, vitamin D, CD34+cells dan NO<sub>2</sub>. Psoriasis berhubungan dengan

peningkatan mean CIMT dan meningkatkan beban aterosklerosis subklinis(29). Aterosklerosis subklinis yang lebih berat didapatkan pada pasien dengan PsA dibandingkan dengan pasien dengan cutaneous psoriasis tanpa arthritis (PsC). Penyebab aterosklerosis pada PsA antara lain marker percepatan aterosklerosis seperti ox-LDLs dan NO serta disfungsi endotelial, lamanya penyakit PsA, makin parahnya penyakit kulit dan peningkatan marker inflamasi, namun aterosklerosis pada PsA tidak berhubungan dengan faktor risiko tradisional CV. Lebih lanjut, peningkatan CIMT berhubungan dengan juvenile idiopathic arthritis, systemic lupus erythematosus, dan BD(30). Mekanismenya antara lain peningkatan kadar myeloperoxidase pada juvenile idiopathic arthritis, kadar Ox-LDL di sirkulasi dan % LDL pada systemic lupus erythematosus dan penurunan FMD pada BD. Multivariate model analysis menunjukkan bahwa Sjogren syndrome (SS) primer merupakan faktor risiko independent pada penebalan dinding arteri apabila faktor risiko tradisional untuk CVD dapat dikontrol. Studi kontradiksi lainnya menunjukkan bahwa tidak ada perbedaan antara CIMT pasien dengan SS primer dengan pasien kontrol. Selain itu, ada studi yang menunjukkan bahwa perempuan euthyroid premenopausal dengan autoimmunity thyroiditis dan predisposisi alergi pada awal masa kanak-kanak CIMTnya meningkat signifikan. Sehingga, penyakit imunologis rheumatoid berhubungan dengan penebalan CIM, dan perlu dilakukan studi untuk meneliti peran dan mekanisme penyakit-penyakit tersebut di atas dalam hubungannya dengan presesifitas aterosklerosis, dan kontrol standard dan terapi penyakit-penyakit ini sehingga aterosklerosis subklinis dapat dicegah sedini mungkin(31).

#### **Hubungan antara CIMT dengan inflammatory cytokines, lipid peroxidation, anthropometric hemocyte parameters dan penyakit infeksi**

Inflamasi dan lipid peroxidation mempunyai peran penting pada perkembangan aterosklerosis. Walaupun demikian, masih belum diketahui apakah parameter imunologi, inflammatory cytokines, dan lipid peroxidation mempengaruhi CIMT. Inflammatory cytokines seperti CRP dan kadar lipid peroxidation

berhubungan dengan peningkatan CIMT. Namun demikian, studi lain menunjukkan bahwa distribusi genotip MnSOD, GSTM1 dan GSTP1 menurut CIMT, tipe plak atau skor plak tidak berbeda secara signifikan(32). Studi ini menemukan bahwa peningkatan CIMT tidak berhubungan dengan profil cytokine, keseimbangan oxidative atau respons imun pada pasien ALD. Diperlukan penelitian lebih lanjut untuk menemukan hubungan antara CIMT dengan inflamasi dan lipid peroxidation.

Hitung lekosit dan rasio neutrophil-dengan-lymphocyte dapat digunakan untuk mendiagnosa dan sebagai indikator prognosis aterosklerosis karotis. Hasil studi pada anthropometric hemocyte parameters menunjukkan bahwa lekosit berperan secara independent pada kerusakan dini arteri dan bahwa sel-sel ini menunjukkan adanya penyakit subklinis. Rasio neutrophil-terhadap-lymphocyte yang positif dan moderat berhubungan dengan CIMT pada seluruh studi populasi(33). Karena parameter di atas sangat baik dan praktis, maka dapat digunakan untuk evaluasi kemungkinan infeksi yang berhubungan dengan penebalan CIM.

Hubungan antara CIMT dengan penyakit infeksi masih menjadi fokus studi klinis. Studi pendahuluan hasilnya menunjukkan bahwa infeksi HIV merupakan faktor risiko aterosklerosis subklinis pada individu lanjut usia. Pada populasi perempuan dengan HIV di Afrika Selatan, CIMT nya lebih tinggi dan berhubungan dengan faktor risiko CV dibandingkan dengan faktor HIV. Hasil studi lainnya menunjukkan bahwa, usia lanjut, penggunaan protease inhibitor jangka panjang, dan impaired fasting glucose merupakan faktor independent yang berhubungan dengan CIMT pada populasi yang hidup dengan HIV(34). Studi terdahulu, menurut Desvarieux *et al* (2004) menunjukkan bahwa infeksi H. pylori dengan penggunaan alkohol kronis atau hanya penggunaan alkohol kronis saja, dapat menyebabkan peningkatan CIMT secara signifikan. Selain itu, gigi yang tanggal dan periodontitis jangka panjang berhubungan dengan paparan jangka panjang dengan aterosklerosis subklinis pada laki-laki tetapi tidak pada perempuan(35). Karena hanya sedikit studi yang meneliti hubungan antara inflammatory cytokines, lipid peroxidation, anthropometric hemocyte parameters dan penyakit infeksi dengan CIMT, maka parameter-parameter ini harus menjadi fokus

studi dengan sampel yang lebih besar untuk verifikasi penemuan ini.

### **Hubungan antara CIMT dengan sosial ekonomi (socioeconomic position (SEP)) dan stres pekerjaan**

Beberapa studi menemukan bahwa CIMT, SEP, dan stres pekerjaan berhubungan. Walaupun demikian, hasil studi-studi ini tidak konsisten. Ada satu studi yang menyatakan bahwa tekanan pekerjaan berhubungan dengan peningkatan CIMT pada karier valine(Val)/Val, dewasa muda dan stadium nonsimptomatis pada laki-laki(36). Tekanan dalam pekerjaan dapat meningkatkan risiko atherosclerosis subklinis. genotip catechol-O-methyltransferase, tidak mempunyai jiwa kepemimpinan (komponen perilaku tipe A), dan peningkatan hyperintense spots dapat menjelaskan hubungan antara tekanan pekerjaan dengan penyakit cerebrovascular(37). Selain itu, CIMT juga berhubungan dengan SEP dewasa dan kerja shift(38). Namun demikian, pekerjaan dengan tekanan yang tinggi dan kontrol pekerjaan yang rendah tidak berhubungan dengan IMT independent dari SE, stres pekerjaan tidak menjelaskan hubungan antara life course SEP dengan CIMT. Tuntutan pekerjaan yang tinggi, High job demands, interaksi sinergis dengan keputusan tingkat rendah, tidak menyebabkan perkembangan atherosclerosis karotis pada laki-laki atau perempuan(39). Mekanisme hubungan ini masih belum jelas. Jadi, kita memperkuat studi pada hubungan antara CIMT dengan SEP dan stres pekerjaan untuk pengukuran prevensi dini dan terapi atherosclerosis.

### **Hubungan antara CIMT dengan vitamin D**

Hubungan antara vitamin D dengan CIMT masih belum banyak diketahui. Studi yang meneliti antara vitamin D serum dengan risiko CVD hasilnya masih belum konsisten. Beberapa studi menunjukkan bahwa kadar serum 25-hydroxyvitamin D3 (25(OH)D) yang rendah pada masa kanak-kanak berhubungan dengan peningkatan CIMT pada masa dewasa dan subyek dengan serum 25(OH)D 20 ng/mL mempunyai mean-max progresifitas CIMT lebih rendah setelah terapi dengan atorvastatin, hal ini menunjukkan bahwa defisiensi vitamin D mempengaruhi respons terhadap atorvastatin

pada prevensi atherosclerosis(40). Pemberian 25(OH)D bersama dengan obat kolesterol seperti statin dapat membantu prevensi atherosclerosis subklinis. Sebaliknya, kadar serum 25(OH)D tidak berhubungan dengan faktor risiko independent CVD atau CIMT(41). Namun demikian, peningkatan 25(OH)D serum dapat memprediksi atherosclerosis subklinis bukan perokok(42). Karenanya, mayoritas studi tidak mendukung efek protektif vitamin D untuk atherosclerosis subklinis. Diperlukan banyak studi untuk menemukan apakah 25(OH)D mempengaruhi progresifitas atherosclerosis dan peran suplemen 25(OH)D pada proses atherosclerosis.

### **Hubungan antara CIMT dengan matrix metalloproteinases (MMPs)**

Bukti menunjukkan bahwa MMPs berperan penting pada atherosclerosis dan merupakan obat baru yang menjanjikan untuk terapi atherosclerosis subklinis. Kadar serum MMP-8, MMP-9, TIMP-1, MMP-9/TIMP-1 dan MMP-10(43) yang tinggi, berhubungan dengan peningkatan CIMT. Karenanya, kadar MMP di atas sirkulasi berguna untuk identifikasi atherosclerosis subklinis. Kesimpulannya, peran MMPs pada atherosclerosis perlu diteliti lebih lanjut.

### **Hubungan antara CIMT dengan faktor novel dan penyakit lainnya**

Studi terbaru menunjukkan bahwa faktor novel dan penyakit lainnya seperti fungsi hepatorenal, microalbuminuria, kekuatan otot yang rendah, O3, beta-thalassemia minor, defisiensi hormon pertumbuhan dan glaucoma normal-tension, mempunyai hubungan dengan CIMT. Beberapa studi mendapatkan bahwa peningkatan kadar ALT serum (walaupun pada kadar normal tinggi) berhubungan dengan marker CVD. Walu demikian, ada pula studi dengan hasil yang sebaliknya, yaitu nilai CIMT berdasarkan usia tidak berbeda pada kadar GGT pada laki-laki dan perempuan. Microalbuminuria yang berhubungan dengan CIMT(44), dan kekuatan otot mempunyai hubungan terbalik dan independent dengan CIMT. Paparan O3 pada masa kanak-kanak merupakan faktor risiko novel untuk CIMT pada populasi mahasiswa sehat(45). Selain itu, CIMT yang tinggi berhubungan dengan perkembangan penyakit ginjal kronis, defisiensi hormon pertumbuhan, beta thalassemia minor,

pre-edampsia dan menopause(46). Namun demikian, studi terbaru tidak menunjukkan adanya hubungan peningkatan kadar hormon parathyroid (PTH) dan normal-tension glaucoma dengan perubahan CIMT. Jadi, hubungan antara CIMT dengan penyebab penyebab di atas masih memerlukan verifikasi lebih lanjut.

## KESIMPULAN

Review literatur terbaru menunjukkan adanya preliminary evidence hubungan antara CIMT dengan faktor risiko tradisional dan faktor risiko novel CV, hal inoi menunjukkan bahwa CIMT merupakan prediktor klinis yang baik untuk aterosclerosis dini, dan pengukuran CIMT nyaman, sederhana dan praktis. Namun demikian, kebanyak studi bersifat retrospektif, dan masih belum banyak studi skala besar yang prospektif dan banyaknya metode pengukuran yang digunakan oleh peneliti membatasi analisis. Penentuan nilai CIMT (maximum CIMT, mean CIMT, minimum CIMT, arteri karotis kiri atau kanan) yang berhubungan dengan atherosclerosis dini, perlu disamakan. Penemuan ini mengingatkan kita bahwa prevensi dini atherosclerosis harus

dimulai dari saat bayi untuk mendeteksi keadaan kesehatan yang abnormal. Selanjutnya diperlukan studi yang fokus pada faktor risiko tradisional dan faktor risiko novel. Karena tubuh manusia merupakan suatu kesatuan utuh, maka semua jenis keadaan kesehatan yang abnormal dapat membahayakan seluruh tubuh, termasuk sistem pembuluh darah. Karenanya, kita harus lebih memperhatikan keadaan kesehatan tubuh, dan untuk mencegah atherosclerosis pembuluh darah dan atherosclerosis dini, kita harus memperkuat terapi keadaan kesehatan yang abnormal dan penyakit.

## DAFTAR PUSTAKA

1. Corrales A, Parra JA, Gonzale-Juanatey C, Rueda-Gotor J, Blanco R, Llorca J, et al., 2013. Cardiovascular risk stratification in rheumatic diseases: carotid ultrasound is more sensitive than Coronary Artery Calcification Score to detect subclinical atherosclerosis in patients with rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis.* 72(11): 1764-7170.
2. Onut R, Balanescu AP, Constantinescu D, Calmac L, Marinescu M, Dorobantu PM, 2012. Imaging atherosclerosis by carotid intima-media thickness in vivo: how to, where and in whom? *Maedica (Buchar).* 7(2): 153-62.
3. Qu B and Qu T, 2015. Causes of changes in carotid intima-media thickness: a literature review. *Cardiovascular Ultrasound.* 13:46.
4. Han L, Bai X, Lin H, Sun X, Chen X, 2013. Gender differences in the relationship between age-related carotid intima-media thickness and cardiac diastolic function in healthy Chinese population. *J. Card Fail.* 19(5):325-32.
5. Ceponiene I, Klumbiene J, Tamuleviciute-Prasciene E, Motiejunaite J, Sakyte E, Ceponis J, et al., 2015. Associations between risk factors in childhood (12-13 years) and adulthood (48-49 years) and subclinical atherosclerosis: the Kaunas Cardiovascular Risk Cohort Study. *BMC Cardiovasc Disord.* 15: 89.
6. Fainheller DL, Dia KM, Kashem MA, Thakkar SR, Veerabhadappa P, Sturgeon KM, et al., 2014. Effects of moderate aerobic exercise training on vascular health than blood pressure in African Americans. *J. Clin. Hypertens (Greenwich).* 16(7):504-10.
7. Taylor BA, Zaleski AL, Capizzi JA, Ballard KD, Troyanos C, Baggish AL, et al., 2014. Influence of chronic exercise on carotid atherosclerosis in marathon runners. *BMJ Open.* 4(2), e004498.
8. Chen Y, Xiong H, Wu D, Pirbhulal S, Tian X, Zhang R, et al., 2015. Relationship of short-term blood pressure variability with carotid intima-media thickness in hypertensive patients. *Biomed Eng Online.* 14:71.
9. Bianga Katchunga P, Mongane Irene J, Canwa R, Matabaro A, Nsimire S, Kabunga Q, 2014. Carotid intima-media thickness in the Congolese hypertensive in South Kivu. *Ann Cardiol Angeiol (Paris).*
10. Bocevski M, 2011. Carotid IMT, in type2 diabetic patients: a survey on factors of influence. *Prilozi.* 32(2): 289-97.

- 14
11. Pirro M, Vaudo G, Lupattelli G, Pasqualini L, Mannarino MR, Schillaci G, et al. 2013. On-treatment C-reactive protein and HDL cholesterol levels in patients at intermediate cardiovascular risk: impact on carotid intima-media thickness. *Life Sci.* 17(3):93(8):338-43.
  12. Grusfeld D, Weber M, Nowakowska-Rysz M, Janas R, Kozlik-Feldmann R, Xhonneux A, et al. Protein intake in infancy and carotid intima media thickness at 5 years-a secondary analysis from a randomized trial. *Ann Nutr Metab.* 2015;66(1):51-9.
  13. Walus-Miarka M, Wojciechowska W, Miarka P, Kloch-Bade, ek M, Wozniakiewicz E, Cz arnecka D, et al., 2013. Intima-media thickness correlates with features of metabolic syndrome in young people with a clinical diagnosis of familial hypercholesterolemia. *Kardiol Pol.* 71(6):566-72.
  14. Bos S, Duvekot MH, Touw-Bloemesteijn AC, Verhoeven AJ, Mulder MT, Watts GF, 2015. plaques and carotid intima media thickness in statin-treated patients with familial hypercholesterolemia. *9 herosclerosis.* 242(1):226-9.
  15. Mostaza JM, Laho C, Salinero-Fort MA, deBurgos-Lunar C, Laguna F, Estrada E, et al., 2015. Carotid atherosclerosis severity in relation to glycemic status: a cross sectional population study. *Atherosclerosis.* 242(2):377-82.
  16. Shimizu Y, Nakazato M, Sato S, Koyamatsu J, Yamanashi H, Nagayoshi M, et al., 2015. Association between hemoglobin A1c and carotid atherosclerosis in rural community-dwelling elderly Japanese men. *J Physiol Anthropol.* 34(1):16.
  17. Lorenz MW, Price JF, Robertson C, Bots ML, Polak JF, Poppert H, et al., 2015. Carotid intima media thickness progression and risk of vascular events in people with diabetes: results from the PROG-IMT Collaboration. *Diabetes Care.* [Epub ahead of print].
  18. Shimizu Y, Sato S, Koyamatsu J, Yamanashi H, Tamai M, Kadota K, et al., 2014. Subclinical carotid atherosclerosis and hyperuricemia in relation to renal impairment in a rural Japanese population: the Nagasaki Islands study. *Atherosclerosis.* 233(2):525-9.
  19. Lee MJ, Shin DH, Kim SJ, Oh HJ, Yoo DE, Kim JK, et al., 2012. Visceral fat thickness is associated with carotid atherosclerosis in peritoneal dialysis patients. *Obesity* 20(6):1301-1307.
  20. Barcellos CR, Lage SH, Rocha MP, Hayashida SA, Baracat EC, Romano A, et al., 2013. Polycystic ovary syndrome and obesity do not affect vascular parameters related to ear atherosclerosis in young women without glucose metabolism disturbances, arterial hypertension and severe abnormalities of lipid profile. *Neuro Endocrinol.* 29(4):370-4.
  21. Rampersaud E, Bielak LF, Parsa A, Shen H, Post W, Ryan KA, et al., 2008. The association of coronary artery calcification and carotid artery intima-media thickness with distinct, traditional coronary artery disease risk factors in asymptomatic adults. *Am J Epidemiol.* 168(9):1016-23.
  22. Masi S, D'Ajuto F, Martin-Ruiz C, Kahn T, Wong A, Ghosh AK, et al., 2014. Rate of telomere shortening and cardiovascular damage: a longitudinal study in the 1946 British Birth Cohort. *Eur Heart J.* 35(46):3296-303.
  23. Ragab SM, Safan MA, Badr EA, Ebeid OM., 2014. Haptoglobin genotypes polymorphism as a risk factor for subclinical atherosclerosis in beta thalassemia major children; a single center Egyptian study. *Hematology.* [Epub ahead of print].
  24. Cunningham MS, Mayosi BM, Hall DH, Avery PJ, Farrall M, Vickers MA, et al., 2009. Novel genetic variants linked to coronary artery disease by genome-wide association are not associated with carotid artery intima-media thickness or intermediate risk phenotypes. *Atherosclerosis.* 203(1):41-4.
  25. Sinha PK, Santri G, De D, Sah A, Biswas K, Bhattachary P, et al., 2012. Carotid intimamedia thickness in type2diabetes mellitus patients with cardiac autonomic neuropathy. *J Assoc Physicians India.* 60:14-8.
  26. Ikeda N, Gupta A, Dey N, Bose S, Shafique S, Arak T, et al., 2015. Improved correlation between carotid and coronary atherosclerosis SYNTAX score using automated ultrasound carotid bulb plaque IMT measurement. *Ultrasound Med Biol.* 41(5):1247-62.

27. Pacifico L, Anania C, Martino F, Cantisani V, Pascone R, Marcantonio A, et al., 2010. Functional and morphological vascular changes in pediatric nonalcoholic fatty liver disease. *Hepatology*. 52(5):1643-51.
28. Park YB, Ahn CW, Choi HK, Lee SH, In BH, Lee HC, et al., 2002. Atherosclerosis in rheumatoid arthritis: morphologic evidence obtained by carotid ultrasound. *Arthritis Rheum*. 46(7):1714-9.
29. Troitzsch P, Paulista Markus MR, Dorr M, Felix SB, Junger M, Schminke U, et al., 2012. Psoriasis is associated with increased intima-media thickness—the Study of Health in Pomerania (SHIP). *Atherosclerosis*. 225(2):486-90.
30. Gravani F, Papadaki I, Antipa E, Neos A, Masselou K, Ioakeimidis D, et al., 2015. Subclinical atherosclerosis and impaired bone health in patients with primary Sjogren's syndrome: prevalence, clinical and laboratory associations. *Arthritis Res Ther*. 17(1):99.
31. Eveline AM, Visseren FL, van der Ent CK, Grobbee DE, Uiterwaal CS., 2014. Allergies are associated with arterial changes in young children. *Eur J Prev Cardiol*. [Epub ahead of print].
32. Loimaala A, Rontu R, Vuori I, Mercuri M, Lehtimaki T, Nenonen A, et al., 2006. Blood leukocyte count is a risk factor for intima-media thickening and subclinical carotid atherosclerosis in middle-aged men. *Atherosclerosis*. 188(2):363-9.
33. Schoffelen AF, de Groot E, Tempelman HA, Visseren FL, Hoepelman AI, Barth RE. 2015. Carotid intima media thickness in mainly female HIV-infected subjects in rural South Africa: association with cardiovascular but not HIV-related factors. *Clin Infect Dis*. [Epub ahead of print].
34. Qu B, Su J, Wang Z, Wang Y, Han X, Wang H, et al., 2015. Effect of *H. Pylori* infection on cytokine profiles and oxidative balance in subjects with chronic alcohol ingestion. *PLoS One*. 10(6), e0129352.
35. Hintsanen M, Elovinio M, Puttonen S, Kivimaki M, Lehtimaki T, Kahonen M, et al., 2008. Val/Met polymorphism of the COMT gene moderates the association between job strain and early atherosclerosis in young men. *J Occup Environ Med*. 50(6):649-57.
36. Michikawa T, Nishiwaki Y, Nomiyama T, Uemura T, O'uchi T, Sakurai H, et al., 2008. Job strain and arteriosclerosis in three different types of arteries among male Japanese factory workers. *Scand J Work Environ Health*. 34(1):48-54.
37. Camelo LV, Giatti L, Chor D, Griep RH, Bensenor IM, Santos IS, et al., 2015. Associations of life course socioeconomic position and job stress with carotid intima-media thickness. *The Brazilian Longitudinal Study of Adult Health (ELSA-Brasil)*. *Soc Sci Med*. 141:91-9.
38. Rosvall M, Ostergren PO, Hedblad B, Isacsson SO, Janzon L, Berglund G., 2002. Work-related psychosocial factors and carotid atherosclerosis. *Int J Epidemiol*. 31(6):1169-78.
39. Juonala M, Voipio A, Pahkala K, Viikari JS, Mikkila V, Kahonen M, et al., 2015. Childhood 25-OH vitamin D levels and carotid intima-media thickness in adulthood: the cardiovascular risk in young Finns study. *J Clin Endocrinol Metab*. 127(49):1469-76.
40. Baker CP, Kulkarni B, Radhakrishna KV, Charyulu MS, Gregson J, Matsuzaki M, et al., 2015. Is the Association between Vitamin D and Cardiovascular Disease Risk Confounded by Obesity? Evidence from the Andhra Pradesh Children and Parents Study (APCAPS). *PLoS One*. 10(6), e0129468. doi:10.1371/journal.pone.0129468.eCollection 2015.
41. Reis JP, von Mühlen D, Michos ED, Miller 3rd ER, Appel LJ, Araneta MR, et al., 2009. Serum vitamin D, parathyroid hormone levels, and carotid atherosclerosis. *Atherosclerosis*. 207(2):585-90.
42. Sander PO, Meurman JH, Jorgenson T, Nowak J, Soder B., 2009. Matrix metalloproteinase-9 and tissue inhibitor of matrix metalloproteinase-1 in blood as markers for early atherosclerosis in subjects with chronic periodontitis. *Periodontal Res*. 44(4):452-8.
43. Kong X, Jia X, Wei Y, Cui M, Wang Z, Tang L, et al., 2012. Association between microalbuminuria and subclinical atherosclerosis evaluated by carotid artery intima-media in elderly patients with normal renal function. *BMC Nephrol*. 13:37.

44. Aykas F, Solak Y, Erden A, Bulut K, Dogan S, Sarli B, *et al.*, 2015. Persistence of cardiovascular risk factors in women with previous preeclampsia: a longterm follow-up study. *JInvestig Med* 19(3):641-5.
45. Shimizu M, Furuso N, Mitsumoto F, Takaama K, Ura K, Hiramine S, *et al.*, 2015. Subclinical carotid atherosclerosis and triglycerides predict the incidence of chronic kidney disease in the Japanese general population: results from the Kyushu and Okinawa Population Study (OPS). *Atherosclerosis*. 238(2):207-12.
46. Bossuyt J, Vandekerckhove G, De Backer TL, Van de Velde S, Azermai M, Stevens AM, *et al.*, 2015. Vascular dysregulation in normal-tension glaucoma is not affected by structure and function of the microcirculation or macrocirculation at rest: a case-control study. *Medicine (Baltimore)*. 94(2), e425.

# Penyebab Perubahan Ketebalan Carotid Intima-Media

ORIGINALITY REPORT

21%  
SIMILARITY INDEX

19%  
INTERNET SOURCES

8%  
PUBLICATIONS

11%  
STUDENT PAPERS

PRIMARY SOURCES

- |   |   |    |
|---|---|----|
| 1 | journal.unismuh.ac.id<br>Internet Source                            | 3% |
| 2 | Submitted to Universitas Brawijaya<br>Student Paper                 | 2% |
| 3 | www.scribd.com<br>Internet Source                                   | 2% |
| 4 | doaj.org<br>Internet Source   | 2% |
| 5 | journal.uwks.ac.id<br>Internet Source                               | 1% |
| 6 | www.thaiscience.info<br>Internet Source                             | 1% |
| 7 | Submitted to Universitas Wijaya Kusuma<br>Surabaya<br>Student Paper | 1% |
| 8 | jkb.ub.ac.id<br>Internet Source                                     | 1% |
| 9 | www.cris.uns.ac.rs<br>Internet Source                               | 1% |

- |    |   |     |
|----|---|-----|
| 10 | tadris-biologi-iainjember.weebly.com<br>Internet Source   | 1 % |
| 11 | erepository.uwks.ac.id<br>Internet Source   | 1 % |
| 12 | Baker, Christopher Paul, Bharati Kulkarni, K. V.<br>Radhakrishna, M. S. Charyulu, John Gregson,<br>Mika Matsuzaki, Amy E. Taylor, Dorairaj<br>Prabhakaran, Raja Sriswan Mamidi, Jonathan<br>Wells, Ian Wilkinson, Carmel McEniry,<br>Yasmin, George Davey Smith, Yoav Ben-<br>Shlomo, Hannah Kuper, and Sanjay Kinra. "Is<br>the Association between Vitamin D and<br>Cardiovascular Disease Risk Confounded by<br>Obesity? Evidence from the Andhra Pradesh<br>Children and Parents Study (APCAPS)", PLoS<br>ONE, 2015.<br>Publication | 1 % |
| 13 | lipidworld.biomedcentral.com<br>Internet Source   | 1 % |
| 14 | Submitted to Taipei Medical University<br>Student Paper   | 1 % |
| 15 | ehjournal.biomedcentral.com<br>Internet Source  | 1 % |
| 16 | ehp.niehs.nih.gov<br>Internet Source  | 1 % |
| 17 | hdl.handle.net  |     |

Internet Source

1 %

18

[www.scielo.br](http://www.scielo.br)

Internet Source

1 %

19

Anna Gluba-Brzózka, Beata Franczyk, Maciej Banach, Magdalena Rysz-Górzyńska. "Do HDL and LDL subfractions play a role in atherosclerosis in end-stage renal disease (ESRD) patients?", International Urology and Nephrology, 2016

Publication

1 %

20

Christopher T. Johansen, Robert A. Hegele. "Predictive genetic testing for coronary artery disease", Critical Reviews in Clinical Laboratory Sciences, 2009

Publication

1 %

21

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

Internet Source

1 %

Exclude quotes

Off

Exclude matches

< 1%

Exclude bibliography

On