

ISSN 1979-1305

# VETERINARIA

*medika*



Vet Med Vol. 4 No. 2 Hal 87-156 Surabaya, Juli 2011

FAKULTAS KEDOKTERAN HEWAN  
UNIVERSITAS AIRLANGGA

## Table of Contents

No.	Title	Page
1	The Effect Of Tyrosine Kinases Addition into The Egg Yolk Skim and Egg Yolk Tris Extender The Motility and Live Spermatozoa Percentages of The Holstein Friesian Post Thawing	87 - 90
2	Avian Influenza H5 Virus Excretion Post Challenge Test of Chickens Immunized with Avian Influenza (H5n1) Virus Indonesian Strain and Commercial Heterologous Vaccine	91 - 94
3	Reepithelialization and Ck 16 Expression on Superficial-Thickness Wound with Topical Hyaluronate And Freeze-Dried Amniotic Membrane Treatment	95 - 100
4	The Effects Of Various Concentration Propanediol Cryoprotectan at Vitrification Process To Viability Of Mice Embryos Post Thawing	101 - 104
5	<b>Activity Test of Gynura procumbens Leaves Extract as Antiangiogenic on Chick Embryo Chorioallantoic Membrane Induced by basic Fibroblast Growth Factor (bFGF)</b>	105 - 110
6	Efect of Centrifugation of Goat Semen to Free Radical Concentrate on Washing Medium	111 - 114
7	Isolation Identification and Sensitivity Test of Bacillus subtilis from Shrimp Culture Ponds to Antimicrobial Agents	115 - 120
8	The Differences in Several Parameters of The Femur Bone Related to the Biomechanics of the Bucks and Doe	121 - 124
9	The Influence Of Temperature On Meat Decay One Of Beef Sold The Traditional Market	125 - 128
10	Antibody Response and Protectivity in Chickens After Vaccination With Nd Lv12 Active Vaccine	129 - 134
11	Concentration Of Pregnancy Associated Glycoprotein (PAG) Of Milk Of Dairy Cows At 21 and 28 Days Post Artificial Insemination	135 - 138
12	The Increase Of Activated Goblet Cells In The Duodenum Of Broiler Exposed By Heat Stress	139 - 142
13	(Z)-9- Heptacosene Sex Pheromone Level Production on Cuticular Hydrocarbon Field of Strain <i>Musca domestica</i>	143 - 148
14	Antibacterial Potency Of Honey and Noni Juice ( <i>Morinda Citrifolia L.</i> ) To The Number of <i>Staphylococcus Aureus</i> On Chicken Carcasses	149 - 152
15	Mengukur Kadar Protein Fertility Associated Antigen (FAA) pada Semen Sapi Menggunakan Qubit Fluorometer	153 - 156

Activity Test of Gynura procumbens Leaves Extract as Antiangiogenic on Chick Embryo Chorioallantoic Membrane Induced by basic Fibroblast Growth Factor (bFGF)

Uji Aktivitas Ekstrak Daun Gynura procumbens Sebagai Antiangiogenesis pada Membran Korio Alantois Telur Ayam Berembrio yang Diinduksi basic Fibroblast Growth Factor (bFGF)

**Author :**

Hamid, I.S | kelana\_dawley@yahoo.com  
Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga  
Wahyuni, R.S | .  
Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga  
Bijanti, Retno | .  
Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga  
Maslachah, Lilik | .  
Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga  
Yuliati, G.A | .  
Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Airlangga

**Abstract**

Angiogenesis supplies oxygen and nutrition for cancer cells in order to fulfill their needs to keep growing. So, a blockade of angiogenesis is a promising strategy to suppress tumor growth, invasion, and metastasis. Flavonoid which are concentrated in the extract of Gynura procumbens leaves are widely known has anti angiogenic effect. The chick CAM (Chorio Allantoic Membrane) methods was used for this aim. Eggs at the age of nine days were divided into 6 groups. Two groups are control: bFGF and vehicle. The next four groups are extract of Gynura procumbens leaves that variate in 4 dosage: 60, 75, 90 and 110  $\mu$ g. At the age of twelve, macroscopic and microscopic analysis was done. Macroscopically, the extract group can inhibit the new blood vessels formation. This fact is supported by microscopic analysis. Based on haematoxylin-eosin staining, angiogenic blood vessel in the extract group was less than the control bFGF group. The results showed that the extract of Gynura procumbens leaves could inhibit angiogenesis in a dose-dependent manner. Doses 60, 75, 90 and 110  $\mu$ g gave angiogenesis response of  $242.50 \pm 69.63$ ;  $144.00 \pm 15.30$ ;  $92.75 \pm 5.38$  and  $70.25 \pm 13.07$ .

Keyword : Antiangiogenic, , CAM, Gynura, , , ,

**Daftar Pustaka :**

1. Ribatti, D., A. Gulandris, M. Bastaki, A. Vacca, M. Iurlaro, L. Roncali and M. Presta., (1997). New Model for the Study of Angiogenesis and Antiangiogenesis in the Chick Embryo Chorioallantoic Membrane : The Gelatin Sponge / Chorioallantoic Membrane Assay. United States : Vascular Research, 34:455-463.
2. Liu, W., Y. Yu, R. Yang, C. Wan, B. Xu and S. Cao, (2010). Optimization of Total Flavonoid Compound Extraction from Gynura medica Leaf Using Response Surface Methodology and Chemical Composition Analysis. United States : Int. J. Mol. Sci. 2010, 11, 47504763; doi:10.3390/ijms11114750.
3. Chen, Y., X.X. Li, N.Z. Xing, and X.G. Cao, (2008). Quercetin inhibits choroidal and retinal angiogenesis in vitro. United States : Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol.

**Uji Aktivitas Ekstrak Daun *Gynura procumbens* Sebagai Antiangiogenesis pada Membran Korio Alantois Telur Ayam Berembrio yang Diinduksi basic Fibroblast Growth Factor (bFGF)**

**Activity Test of *Gynura procumbens* Leaves Extract as Antiangiogenic on Chick Embryo Chorioallantoic Membrane Induced by basic Fibroblast Growth Factor (bFGF)**

**Iwan S.H, R. Bijanti, R.S. Wahyuni, L. Maslachah, M. Gandul Atik. Y.**

Fakultas Kedokteran Hewan Unair

Kampus C Unair, Jl. Mulyorejo Surabaya-60115.  
Telp. 031-5992785, Fax. 031-5993015  
Email : kelana\_dawley@yahoo.com

**Abstract**

Angiogenesis supplies oxygen and nutrition for cancer cells in order to fulfill their needs to keep growing. So, a blockade of angiogenesis is a promising strategy to suppress tumor growth, invasion, and metastasis. Flavonoid which are concentrated in the extract of *Gynura procumbens* leaves are widely known has antiangiogenic effect. The chick CAM (Chorio Allantoic Membrane) methods was used for this aim. Eggs at the age of nine days were divided into 6 groups. Two groups are control: bFGF and vehicle. The next four groups are extract of *Gynura procumbens* leaves that variate in 4 dosage: 60, 75, 90 and 110 µg. At the age of twelve, macroscopic and microscopic analysis was done. Macroscopically, the extract group can inhibit the new blood vessels formation. This fact is supported by microscopic analysis. Based on haematoxylin-eosin staining, angiogenic blood vessel in the extract group was less than the control bFGF group. The results showed that the extract of *Gynura procumbens* leaves could inhibit angiogenesis in a dose-dependent manner. Doses 60, 75, 90 and 110 µg gave angiogenesis response of  $242.50 \pm 69.63$ ;  $144.00 \pm 15.30$ ;  $92.75 \pm 5.38$  and  $70.25 \pm 13.07$ .

**Keywords :** antiangiogenic, CAM, *Gynura procumbens*.

---

**Pendahuluan**

Angiogenesis merupakan langkah penting dalam pertumbuhan dan metastasis tumor yang meliputi beberapa proses biologis. Pertama, pembuluh darah yang telah ada sebelumnya menjadi permeabel dan melebar. Selanjutnya, matriks ekstraselular terdegradasi diikuti oleh proliferasi dan migrasi sel endotel ke arah datangnya stimulus. Terakhir, menarik beberapa sel supor seperti *pericytes cell* dan pembentukan lumen pembuluh darah baru. Pengiriman oksigen dan nutrisi, eliminasi sisa metabolisme dan karbondioksida tergantung pada sistem vaskularisasi, dengan demikian pembentukan jaringan baru termasuk pembentukan sel-sel kanker secara sistematis dikoordinasikan dengan pembentukan pembuluh darah baru atau angiogenesis (Tannock *et al.*, 2005).

Angiogenesis memiliki peranan penting dalam perkembangan tumor dari kecil menjadi

neoplasma lokal kemudian tumbuh lebih besar dan berpotensi sebagai kanker yang bermetastasis. Tumor yang tumbuh melampaui 1mm<sup>3</sup> sampai 2mm<sup>3</sup> membutuhkan suplai darah yang independen, diperoleh dengan mengekspresikan faktor pertumbuhan (pro-angiogenik) yang meng-induksi pembentukan pembuluh darah baru. *basic Fibroblast Growth Factor* (bFGF) merupakan salah satu faktor proangiogenik utama yang berperan dalam angiogenesis (Ribatti, 2000). Proses ini terus berlanjut bahkan sebagai tumor dewasa, dengan demikian *upregulation* dari angiogenesis merupakan langkah penting dalam pertumbuhan dan metastasis tumor sehingga pengembangan agen inhibitor angiogenesis tampak menjanjikan dalam usaha penyembuhan kanker (Tannock *et al.*, 2005).

Mekanisme pembentukan kanker yang sangat kompleks menjadikan penelitian penemuan obat kanker menjadi sesuatu yang sangat penting.

Berdasarkan hasil penelitian ilmiah yang pernah dilakukan mengenai khasiat daun *Gynura procumbens* sebagai obat kanker, perlu dilakukan penelitian apakah ekstrak etanol daun *Gynura procumbens* mempunyai efek antikarsinogenesis melalui hambatan angiogenesis (antiangiogenesis).

### Materi dan Metode Penelitian

#### Bahan

Ekstrak daun *Gynura procumbens* yang dilarutkan dengan *Dimethyl Sulfoxide* (DMSO) ketika akan diujikan. Induktor angiogenesis yang digunakan adalah *recombinant human bFGF* 10ng/ $\mu$ l (Nako-Japan No.kat 067.0431). Telur ayamberembrio (TAB) *Specific Pathogenic Free* berumur 9 hari (dalam kondisi terinkubasi), dibeli di Pusat Veterinaria Farma (Pusvetma), Surabaya. Bahan kimia yang lainadalah pelarut bFGF, Tris-HCl 0,01 M pH 7,5; pengawet membran CAM, buffer phospat formalin 10%; aqua steril (Plabottle, Otsuka- Indonesia).

#### Pembuatan Ekstrak Daun *Gynura procumbens*

Sebanyak 500 gram serbuk daun *Gynura procumbens* diekstrak dengan cara maserasi menggunakan pelarut etanol 96% sebanyak 1,5 L. Pengadukan dilakukan dua kali yaitu pada pagi dan sore hari, setelah 3 x 24 jam dilakukan penyaringan. Ampas dimerasasi kembali dengan pelarut etanol 96% sebanyak 1,5 L. Merasasi dilakukan tiga kali. Filtrat yang diperoleh dikumpulkan kemudian diendapkan, lalu disaring untuk selanjutnya diuapkan dengan pengurangan tekanan hingga diperoleh ekstrak kental.

#### Uji Daya Hambat Angiogenesis

Uji daya hambat terhadap angiogenesis dilakukan pada CAM TAB berumur sembilan hari. Kerabang TAB dipotong dengan gergaji (*mini drill*) hingga membentuk lubang segiempat dengan luas 1 cm<sup>2</sup>. Melalui lubang ini larutan uji diimplantasi ke dalam membran korioalantois menggunakan media *paper disc*. Subyek uji berupa TAB dibagi dalam enam perlakuan, tiap perlakuan terdiri dari empat TAB. Perlakuan I : Kontrol positif, pemberian bFGF sebanyak 60 ng. Perlakuan II : Kontrol negatif, pemberian pelarut (Tris-HCl dan DMSO 2%). Perlakuan III : Kelompok uji I, pemberian bFGF sebanyak 60 ng dan ekstrak etanol *Gynura procumbens* sebanyak 60  $\mu$ g. Perlakuan IV : Kelompok uji II, pemberian bFGF sebanyak 60 ng dan ekstrak etanol *Gynura*

*procumbens* sebanyak 75  $\mu$ g. Perlakuan V : Kelompok uji III, pemberian bFGF sebanyak 60 ng dan ekstrak etanol *Gynuraprocumbens* sebanyak 90  $\mu$ g. Perlakuan VI : Kelompok uji IV, pemberian bFGF sebanyak 60 ng dan ekstrak etanol *Gynura procumbens* sebanyak 110  $\mu$ g.

Setelah diberi perlakuan, telur diinkubasi pada suhu 38 sampai 39°C dan kelembaban relatif 60% selama tiga hari atau 72 jam (Ribatti dkk, 1997), dilanjutkan dengan mematikan TAB kedalam *freezer* selama 24 jam. Setelah itu telur dibuka, isi telur dikeluarkan perlahan agar membran korioalantois tetap melekat pada cangkang telur. Pembuluh darah baru di sekitar dan pada *paper disc* dihitung. Kemudian membran korioalantois disekitar *paper disc*, dikoleksi pada buffer formalin 10%, selanjutnya dilakukan pembuatan sediaan histologi dengan pewarnaan HE.

#### Analisis Data

Evaluasi uji antiangiogenik secara makroskopik dilakukan dengan menghitung jumlah pembuluh darah baru pada *paper disc* maupun di sekeliling *paper disc* tersebut (berpola radial). Pengamatan secara Mikroskopis dilakukan dengan menghitung jumlah pembuluh darah baru pada sediaan histopatologi pewarnaan HE dengan memilih 6 lapangan pandang berbeda secara acak, kemudian pembuluh darah baru dari enam lapangan pandang tersebut dijumlahkan (Ribatti et al., 2000). Data yang diperoleh baik makroskopis maupun mikroskopis dianalisis dengan Analisis Varian (Anava) uji Fisher (F) satu arah taraf kepercayaan 95% dan bila terjadi perbedaan signifikan ( $p < 0.05$ ) dilanjutkan uji Jarak Berganda Duncan. Perbandingan statistik dilakukan dengan menggunakan SPSS 13.0 for windows.

#### Hasil dan Pembahasan

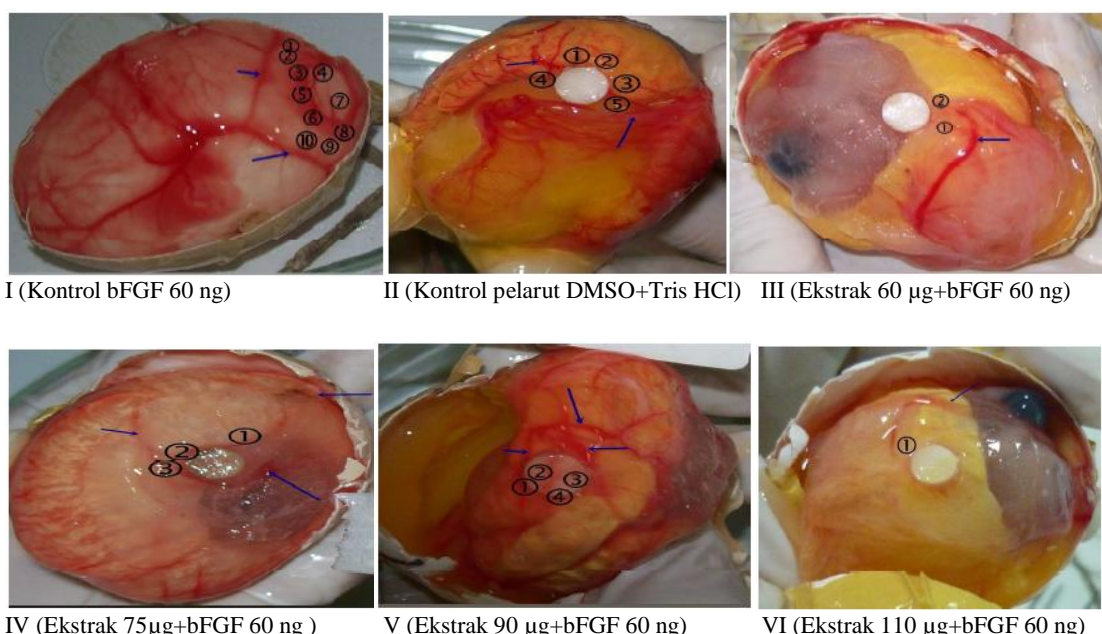
Hasil penghitungan rerata respon angiogenesis atau pembuluh darah baru pada membran korioalantois telur ayam berembrio pada setiap perlakuan secara makroskopis dan mikroskopis tersajii pada Tabel 1.

Berikut ini adalah gambar pengamatan aktivitas ekstrak daun *Gynura procumbens* sebagai antiangiogenesis pada membran korioalantois TAB secaramakroskopis (Gambar 1) dan mikroskopis (Gambar 2).

**Tabel 1.** Rerata jumlah pembuluh darah baru secara makroskopis dan mikroskopis pada membran korioalantois TAB setiap kelompok perlakuan

<b>Kelompok perlakuan</b>	<b>Jumlah pembuluh darah baru (rerata + SD)</b>	
	<b>Makroskopis</b>	<b>Mikroskopis</b>
I. Kontrol positif	21,50 <sup>c</sup> ± 6,56	502,00 <sup>d</sup> ± 70,59
II. Kontrol negatif	4,00 <sup>a</sup> ± 1,63	105,25 <sup>ab</sup> ± 7,37
III. Kelompok uji I	7,75 <sup>ab</sup> ± 3,86	242,50 <sup>c</sup> ± 69,63
IV. Kelompok uji II	11,25 <sup>b</sup> ± 0,96	144,00 <sup>b</sup> ± 15,30
V. Kelompok uji III	5,75 <sup>a</sup> ± 1,71	92,75 <sup>ab</sup> ± 5,38
VI. Kelompok uji IV	3,75 <sup>a</sup> ± 2,63	70,25 <sup>a</sup> ± 13,07

Keterangan : superskrip (<sup>a, ab, b, c</sup>) yang berbeda pada kolom yang sama menunjukkan perbedaan yang nyata (signifikan) antara tiap perlakuan ( $p<0,05$ )



Gambar 1. Pengamatan makroskopis aktivitas ekstrak daun *Gynura procumbens* pada CAM TAB.  
Tanda (→) menunjukkan percabangan pembuluh darah asal dan tanda (O) menunjukkan pembuluh darah baru yang terbentuk pada dan sekitar *paper disc* berpola radial

Pada penelitian ini, kelompok kontrol negatif (tris-HCL+DMSO) memberikan respon angiogenesis yang rendah, sedangkan pada kelompok kontrol positif (bFGF 60ng) memberikan respon angiogenesis yang sangat berbeda nyata ( $p<0,05$ ). Hal ini menunjukkan bahwa 60 ng bFGF cukup efektif dalam menginduksi angiogenesis. Secara keseluruhan, respon angiogenesis yang diberikan oleh tiap kelompok uji ekstrak daun *Gynura procumbens* memberikan perbedaan yang nyata ( $p<0,05$ ) terhadap kelompok kontrol positif. Kelompok uji ekstrak daun *Gynura*

*procumbens* tersebut mampu memberikan hambatan angiogenesis yang cukup besar.

Hasil rerata jumlah pembuluh darah baru terendah pada pengamatan makroskopis ditunjukan oleh kelompok uji IV sebesar  $3,75 \pm 2,63$  IV. Hasil tersebut tidak berbeda nyata ( $p>0,05$ ) dengan kelompok uji III ( $5,75 \pm 1,71$ ), kelompok uji I ( $7,75 \pm 3,86$ ) dan kelompok kontrol negatif ( $4,00 \pm 1,63$ ). Pengamatan mikroskopis pembuluh darah baru pada membran korioalantois telur ayam berembrio juga perlu dilakukan untuk konfirmasi hasil penghitungan secara makroskopis. Hasil rerata jumlah pembuluh darah baru terendah pada

pengamatan mikroskopis ditunjukan oleh kelompok uji IV sebesar  $70,25+13,07$ . Hasil tersebut tidak berbeda nyata ( $p>0,05$ ) dengan kelompok uji III ( $92,75 + 5,38$ ) dan kelompok kontrol negatif ( $105,25 + 7,37$ ). Kelompok uji II juga memberikan respon angiogenesis yang tidak berbeda nyata ( $p>0,05$ ) dengan kelompok kontrol negatif ( $144,00 + 15,30$ ). Hasil ini menunjukan bahwa terdapat hambatan pertumbuhan pembuluh darah baru pada pemberian ekstrak daun *Gynura procumbens* dosis  $75 \mu\text{g}$ ,  $90 \mu\text{g}$  dan  $110 \mu\text{g}$  sebanding dengan angiogenesis normal pada CAM TAB. Pengamatan mikroskopis respon angiogenesis kelompok uji *Gynura procumbens* memberikan persentasi (%) pengahambatan yang semakin meningkat sebanding dengan besarnya dosis ekstrak daun *Gynura procumbens* yang dicobakan. Penghambatan respon angiogenesis atau antiangiogenesis yang diberikan oleh tiap dosis ekstrak daun *Gynura procumbens* mulai dari  $60 \mu\text{g}$ ,  $75 \mu\text{g}$ ,  $90 \mu\text{g}$  dan  $110 \mu\text{g}$  masing-masing secara berurutan adalah  $51,59\%$ ,  $71,32\%$ ,  $81,52\%$  dan  $86,01\%$ .

Berbagai zat kimia yang mungkin terkandung dalam ekstrak daun *Gynuraprocurbens* diduga berperan dalam menghambat angiogenesis pada CAM. Zat kimia atau substansi antiangiogenesis yang dimiliki oleh *Gynura procumbens* mungkin bekerja melalui beberapa mekanisme yaitu melalui penghambatan stimulatorangiogenik, reseptor angiogenik, matriks ekstraseluler, dan penghambatan melalui proteolisis, pengaturan atau pengendalian angiogenesis oleh sinyal hipoksia, dantarget penghambatan pada pembuluh darah secara langsung (Ribatti *et al.*, 2000).

Efek ekstrak etanolik daun *Gynura procumbens* sebagai antiproliferatif dan menginduksi apoptosis (Meiyanto dan Septisetyani, 2005) kemungkinan berkaitandengan mekanisme penghambatan angiogenesis secara langsung pada selendotelial yaitu menghambat terjadinya migrasi dan proliferasi sehingga pembuluh darah baru tidak terbentuk. Pada proses ini, bila ada sel endotelial yang tetap lepas bermigrasi kemungkinan bisa dihambat melalui mekanisme apoptosis sehingga sel endotelial tersebut tidak bisa berproliferasi membentuk pembuluh darah baru.

Sebagaimana diketahui ekstrak daun *Gynura procumbens* memiliki kandungan diantaranya flavonoid, yang kemungkinan dapat meng-

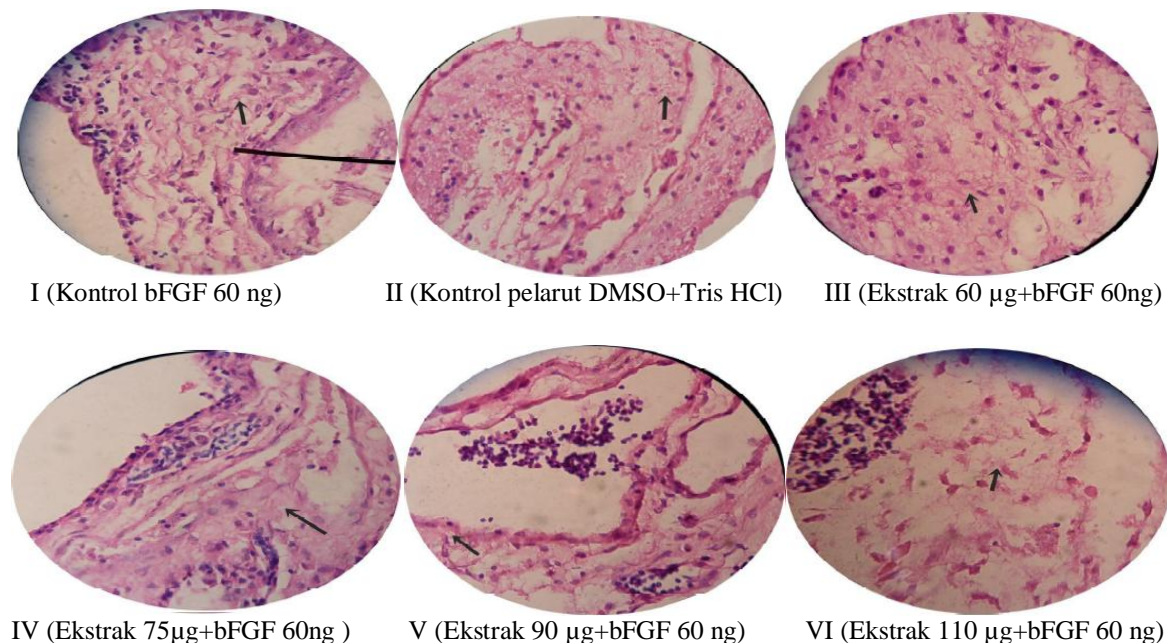
hambat proses angiogenesisyang telah ditunjukkan pada percobaan ini. Flavonoid utama yang terdapat dalamekstrak ethanol daun *gynura procumbens* adalah *quercetin* dan *resveratrol* (Sugiyanto dkk., 2003). Flavonoid tersebut mengahambat proses transduksi sinyal dari faktor pertumbuhan dan mampu menginaktivasi protein-protein yang berperan dalam transduksi sinyal melalui *cell cycle arrest*, sehingga menginduksi terjadinya apoptosis (Meiyanto dan Septisetyani, 2005).

*Quercetin* memiliki aktivitas sebagai antiangiogenik melalui penghambatan tyrosine kinase dan mengurangi aktivitas serta ekspresi MMP-2 (Tan *et al.*, 2003.).MMP-2 terlibat dalam sejumlah langkah angiogenik (migrasi, invasi, danpembentukan lumen pembuluh darah) pada CAM. Dosis  $50-100 \text{ nmol}/10 \mu\text{l} / \text{telur}$  merupakan dosis efektif dalam memunculkan suatu respon antiangiogenik (Tan *et al.*, 2003.). *Quercetin* mampu menghambat proliferasi sel endotel dan pembentukan lumen pembuluh darah pada konsentrasi  $10$  sampai  $100 \mu\text{M}$  dan dapat mengininduksi apoptosis pada konsentrasi  $100 \mu\text{M}$  (Chen *et al.*, 2008).

*Resveratrol* langsung menghambat pertumbuhan sel endotel dan menurunkan aktivitas MMP-2. *Resveratrol* juga menekan aksi COX-1 (Igura *et al.*, 2001.). COX-1 diproduksi oleh sel endotel dan memainkan peran penting dalam mengatur angiogenesis. Studi lain oleh Mousa, dkk. (2005) menunjukkan bahwa *resveratrol* meng-hambat angiogenesis yang diinduksi oleh bFGF pada CAM dan juga menghambat pertumbuhan tumor pada CAM.

Selain *resveratrol* dan *quercetin*, juga di temukan *kaempferol*. Hal ini diperkuatoleh penelitian yang dilakukan oleh Liu, dkk. (2010) yang menemukan bahwa kandungan flavonoid tertinggi pada tanaman ini selain *quercetin* adalah *kaempferol*.Pada membran korialantois TAB, *kaempferol* secara signifikan menghambat angiogenesis yang diinduksi faktor pertumbuhan tumor (Luo *et al.*, 2009).

Berdasarkan fakta dari uraian ini maka sangat mungkin ekstrak daun *gynuraprocurbens* memiliki aktivitas sebagai antiangiogenesis dengan mekanisme penghambatan angiogenesis seperti yang telah di jelaskan. Pada penelitian ini ekstrak daun *Gynura procumbens* telah mampu menghambat angiogenesis padadosis  $60 \mu\text{g}$ .



Gambar 2. Pengamatan mikroskopis aktivitas ekstrak daun *Gynura procumbens* sebagai antiangiogenesis pada preparat histopatologi pewarnaan HE(pembesaran 1000x). Tanda (→) menunjukkan pembuluh darah baru yang terbentuk pada CAM TAB di sekitar *paper disc*.

### Kesimpulan

Pemberian ekstrak daun *Gynura procumbens* mampu menghambat jumlah pembentukan pembuluh darah baru secara makroskopis dan mikroskopis pada membran korioalantoid TAB yang diinduksi bFGF. Aktivitas antiangiogenesis ekstrak daun *Gynura procumbens* terbesar ditunjukkan oleh dosis 90 dan 110 µm.

### Daftar pustaka

- Chen, Y., X.X. Li, N.Z. Xing, and X.G. Cao. 2008. Quercetin inhibits choroidal and retinal angiogenesis in vitro. *Graefes Arch Clin Exp Ophthalmol.* 2008 Mar;246(3):373-8.
- Igura, K., T. Ohta, Y. Kuroda, and K. Kaji. 2001. Resveratrol and quercetin inhibit angiogenesis in vitro, *Cancer Lett.* 171 (1): 11-6.
- Liu, W., Y. Yu, R. Yang, C. Wan, B. Xu and S. Cao. 2010. Optimization of Total Flavonoid Compound Extraction from *Gynura medica* Leaf Using Response Surface Methodology and Chemical Composition Analysis. *Int. J. Mol. Sci.* 2010, 11, 4750-4763; doi:10.3390/ijms11114750.
- Luo, H., G.O. Rankin, L. Liu, M.K. Daddysman, B.H. Jiang, and Y.C. Chen. 2009. Kaempferol Inhibits Angiogenesis and VEGF Expression Through Both HIF Dependent and Independent Pathways in Human Ovarian Cancer Cells. *Nutr Cancer.* 2009 ; 61(4): 554–563. doi:10.1080/01635580802666281.
- Meiyanto, E. dan E.P. Septisetyani. 2005. Efek Antiproliferatif dan Apoptosis Fraksi Fenolik Daun *Gynura procumbens* (Lour.) Merr. terhadap Sel HeLa, *Artocarpus*, 5(2).
- Mousa. S.S., S.S. Mousa, S.A. Mousa. 2005. Effect of resveratrol on angiogenesis and platelet/fibrin-accelerated tumor growth in the chick chorioallantoic membrane model. *Nutr Cancer.* 2005;52(1):59-65.
- Ribatti, D., A. Gulandris, M. Bastaki, A. Vacca, M. Iurlaro, L. Roncalli and M. Presta. 1997. New Model for the Study of Angiogenesis and Antiangiogenesis in the Chick Embryo Chorioallantoic Membrane : The Gelatin Sponge / Chorioallantoic Membrane Assay, *of Vascular Research*, 34:455-463.
- Ribbati, D., A. Vacca, L. Roncalli, F. Dammacco. 2000. The Chick Embryo Chorioallantoic Membrane as a model for in vivo

- Research on Anti-Angiogenesis. J. Current Pharmaceuti Biotech. 1: 73-82
- Sugiyanto, B. Sudarto, E. Meiyanto, A.E. Nugroho, A. Umar dan Jenie. 2003. Aktivitas Antikarsinogenik Senyawa Yang Berasal Dari Tumbuhan. *Majalah Farmasi Indonesia*. 14(4), 216 225.
- Tan, W.F., L.P. Lin, M.H. Li, Y.X. Zhang, Y.G. Tong, D. Xiao, J. Ding. 2003. Quercetin, a dietary derived flavonoid, possesses antiangiogenic potential.. Eur J. Pharmacol. 2003;459:255–62
- Tannock IF., RP. Hill, RG. Bristow. 2005. Basic Science of Oncology. 4th ed. New York, NY: McGraw-Hill; 231-248.