

Kajian Pendegradan Asid Askorbik dalam Admikstur Pemakanan Parenteral

AHMAD PUAD SHAMSUDIN, RIZYDAN MOHAMAD &
DUKHEMI ABDI BAKAR

ABSTRAK

Kajian ini dijalankan untuk menghulu pengaruh masa penyimpanan, suhu penyimpanan dan kehadiran oksigen terhadap kadar degradasi asid askorbik dalam admikstur pemakanan parenteral (APP). APP disediakan di dalam beg ethil vinyl acetat (EVA) berdasarkan regimen pemakanan parenteral asas. APP disediakan secara aseptik di dalam kabinet aliran udara laminar. Suhu penyimpanan sampel ditetapkan pada 25°C, 30°C, 35°C, dan 40°C. Sampel yang mengandungi udara (oksigen) dan tanpa udara diambil daripada beg EVA pada masa 0, 6, 12, 24 dan 30 jam. Sampel APP (yang mengandungi asid askorbik) dianalisis menggunakan kaedah Kromatografi Cecair Berprestasi Tinggi (KCPT). Lengkuas kalibrasi piawai dan masa penahanan bagi asid askorbik ditentukan sebelum analisis sampel dilakukan. Hasil kajian yang dijalankan menunjukkan penurunan kandungan asid askorbik yang signifikan bagi kedua-dua APP berudara dan tanpa udara sejajar dengan peningkatan masa dan suhu penyimpanan sampel ($p < 0.05$). Kandungan asid askorbik bagi sampel APP berudara mengalami penurunan yang lebih cepat berbanding APP tanpa udara. Kesimpulannya, degradasi asid askorbik dalam APP dipengaruhi oleh masa penyimpanan, suhu penyimpanan dan kehadiran udara.

Kata kunci: admikstur pemakanan parenteral, asid askorbik, oksigen, ketahanan fizikal kimia, beg ethil vinyl acetat.

ABSTRACT

This study was carried out to investigate the influence of storage time, storage temperature and oxygen on degradation of ascorbic acid in parenteral nutrition admixture (PNA). The PNAs were prepared in ethyl vinyl acetate (EVA) bags based on basic parenteral nutrition regimen. The PNAs were prepared aseptically in a laminar flow hood. Storage temperature was set at 25, 30, 35 and 40°C. Samples containing air (oxygen) and air-free were taken from EVA bags at 0, 6, 12, 24 and 30 hrs.

RNA samples (containing ascorbic acid) were analyzed by High Performance Liquid Chromatography (HPLC). Standard calibration curve and retention time of ascorbic acid were determined prior to analysis of samples. The study showed a significant decrease of ascorbic acid content in both RNA containing air and air-free in relation to the increase in storage time and temperature ($p < 0.05$). The decrease of ascorbic acid content in RNA with air was higher compared to the one air-free. In conclusion, the degradation of ascorbic acid in RNA is influenced by storage time and temperature as well as the presence of air.

Key words: parenteral nutrition admixture, ascorbic acid, oxygen, physicochemical stability, ethyl vinyl acetate bag.

PENDAHULUAN

Sejak 35 tahun yang lalu, pemakaian parenteral (PP) menjadi satu bentuk terapi yang penting untuk menangani masalah pasien yang tidak dapat mengambil nutrien secara normal termasuk disebabkan oleh kegagalan saluran gastrointestinal, atau kurang toleransi terhadap seduhan-seduhan oral maupun enteral. Suatu regimen PP terdiri daripada nutrien seperti protein (asid amino), karbohidrat (contohnya glukosa), lemak, elektrolit, unsur asid, dan vitamin (Shamsuddin 2003). Pencampuran kesemuanya nutrien dalam satu bag sebagai satu admikstur PP (APP) akan mewujudkan satu sistem yang terdedah kepada masalah ketabilan fizikal kimia. Kajian ketabilan APP adalah salah satu bidang penyelidikan pemakaian berawaskan farmasi (Shamsuddin 1999).

Suatu regimen PP mengandungi vitamin yang terdiri daripada vitamin larut air dan vitamin larut lemak. Adalah diketahui umum bahawa kebanyakan vitamin dalam APP adalah tidak stabil, dan akan melalui pendederian ketika penyimpanan dan pemberian (administrasi) kepada pasien (Allwood 1984).

Amaun optimum asid askorbik yang harus ditambah dalam suatu APP adalah penting. Amaun asid askorbik yang terlalu rendah akan mengakibatkan gejala seperti skorvi pada pasien yang memerlukan terapi PP untuk jangka masa yang lama. Sebaliknya amanah asid askorbik yang melebihi keperluan akan mengakibatkan ketokosian asid askorbik yang antaranya ialah hiperoksuluria (Atkins & Deans 1964), dan nefrokalsinosis yang berkait dengan peningkatan asid oksalik (hasil akhir pengoksidan asid askorbik) dalam buyi pramatang (Rochwell et al. 1998). Kematiian disebabkan oksalosis sekunder pada seorang pasien yang menerima APP yang mengandungi 500 mg asid askorbik sehari pernah dilaporkan (Friedman et al. 1983).

Kajian ini hanya tertumpu kepada aspek ketabilan fizikal kimia APP yang berkaitan dengan asid askorbik. Faktor massa dan suhu dipilih dalam kajian ini memandangkan ketabilan asid askorbik dipengaruhi oleh faktor-

faktor tersebut (Pron et al. 1992; Shamoddin 1999). Selain itu kajian ini juga bertujuan mengkaji pengaruh okigen terlarut memandangkan kehadiran okigen dalam APP mempengaruhi corak pendederasan acid asikarbik (Kasseem et al. 1969; Altwiesl 1986).

BAHAN DAN KAJIATI

Bahan-bahan kimia yang digunakan untuk menyediakan rumah APP termasuk daripada Aminopharma® 10% E, Glucose Intravenous Infusion 50% R.P, Sodium Chloride 3% R.P dan Water For Injection R.P (B.Braun Melsungen AG, Malaysia) serta Soluvit™ N (Pharmacia & Upjohn AB, Stockholm, Sweden). Regimen IV yang digunakan dalam kajian ini adalah satu regimen susu berisipadu 2.5 L yang memberikan 9.4 g nitrogen bersama dengan 1200 kcal tenaga bukan protein (Jabdal 1). Regimen ini tidak mengandungi lemak, vitamin larut lemak maupun unsur zarah. Isipadu APP bagi regimen kajian ialah 200 ml, dan telah disediakan dengan melakukan penilaian bersiri ke atas regimen IV yang ditunjukkan.

JABDAL 1. Regimen susu APP yang digunakan dalam kajian

Kandungan	Antara
Nitrogen*	9.4 g
Glikos	300 g
Natrium	70 mmol
Asid asikarbik*	100 mg
Air untuk mentah ya	2000 ml

*Isipadu Aminopharma® (10%) daripada Soluvit™ N
yang membetulkan vitamin vitamin larut air

Nutrien yang diperlukan dipindahkan ke dalam bag IVA dengan menggunakan pipapari berair 1 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml dan 20 ml (B.Braun Melsungen AG, Malaysia). Penyediaan APP ini dilakukan secara asympatik dalam kabinet udara udara laminar (BAL). Oksigenometer (WalkLab, Singapore Instrument) digunakan untuk mengukur kandungan okigen. Dua regimen yang berbeza disediakan iaitu regimen berdarah (okigen) (adiktator A), dan regimen tanpa udara (adiktator B). Regimen tanpa udara diperolehi dengan menekan bag IVA yang mengandungi APP untuk mengeluarkan udara sebelum menutup bag tersebut ditutup rapat. Bag IVA yang telah diisi sampel acid asikarbik dinisipi di dalam inkubator (Precision Electronics 55-280) pada suhu sejuk 20°C, 30°C, 35°C dan 40°C untuk jangka masa 30 jam. Sebanyak

10 ml sampel diambil daripada admikstur-admikstur A dan B pada masa 0, 6, 12, 24 dan 30 jam. Sebanyak 9.5 ml daripada sampel tersebut dimasukkan ke dalam botol universal dan ditutup rapat untuk pengukuran aras oksigen. Baki 0.5 ml setiap sampel tersebut dimasukkan ke dalam vial mini amber RCBT yang mengandungi 0.5 ml dithiotreitol 1.2 mg/ml (agen penurunan), dan disimpan di dalam peti sejuk.

Kaedah RCBT telah digunakan untuk menganalisis kandungan asid askorbiik sampel dan piawai secara kuantitatif. Fasa pegun yang digunakan ialah turus fasa berbalik Supelcosil™ LC18 (Supelco Inc., U.S.A) yang dimampatkan dengan oktadesililan. Campuran pemampang fosfat dan metanol (grej HPLC) yang mengandungi setrimid pada nisbah 3:2 telah digunakan sebagai fasa bergerak. Kadar aliran telah ditetapkan pada 1.0 ml per minit. Pengesan panjang gelombang ultraungu ditetapkan pada panjang gelombang 278 nm. Sediaan piawai asid askorbiik pada kepekatan 2, 10, 20 dan 40 mg/ml telah disediakan secara segar dan dianalisis untuk menentukan masa penahanan serta untuk mendapatkan lengkuk linear piawai bagi asid askorbiik.

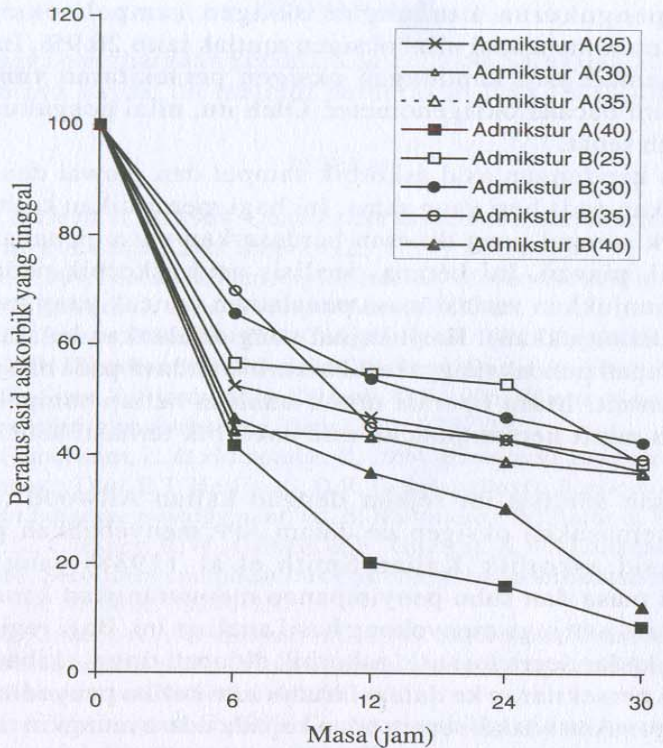
ANALISA STATISTIK

Semua data uji-kuji yang diperoleh dianalisis menggunakan program SPSS versi 10.0. Ujian t-berpasangan dilakukan untuk data bagi admikstur-admikstur A dan B untuk semua masa dan suhu penyimpanan.

HASIL DAN PERBINCANGAN

Daripada Rajah 1, secara keseluruhannya dapat dilihat penurunan peratusan asid askorbiik untuk admikstur A adalah lebih besar daripada admikstur B. Penurunan peratusan ini adalah paling cepat antara masa 0 dan 6 jam. Pada masa 0 jam, kandungan asid askorbiik bagi kesemua sampel ialah 100% kerana asid askorbiik belum terdegradasi. Admikstur A yang disimpan pada suhu 40°C didapati mengalami kadar degradasi asid askorbiik yang tertinggi manakala admikstur B yang disimpan pada suhu 25 dan 30°C menunjukkan kadar degradasi asid askorbiik yang paling rendah. Penurunan peratusan asid askorbiik didapati paling rendah di antara masa 12 dan 24 jam bagi kesemua sampel admikstur A dan B. Pada masa 30 jam, peratusan asid askorbiik adalah paling rendah untuk admikstur A dan B yang disimpan pada suhu 40°C. Kesemua admikstur lain yang disimpan pada suhu 25, 30 dan 35°C menunjukkan baki peratusan asid askorbiik sekitar 40% pada masa 30 jam.

Di antara kesemua nutrien, asid askorbiik memiliki tahap ketabilan yang paling rendah (Manning & Washington 1992). Asid askorbiik mudah terdegradasi dalam kehadiran oksigen atau unsur surih seperti ion kuprum



RAJAH 1. Kelok peratus asid askorbik yang tinggal dalam admikstur A dan B melawan masa penyimpanan pada suhu yang berbeza

dalam larutan (Burge et al. 1994). Dalam kajian ini, APP yang disediakan tidak mengandungi sebarang unsur surih atau bahan berlemak. Oleh itu, hanya faktor kehadiran udara (oksigen) dipertimbangkan di samping pengaruh masa dan suhu penyimpanan ke atas corak degradasi asid askorbik. Beberapa langkah telah diambil bagi memastikan kesterilan APP yang disediakan, dan meningkatkan kestabilan asid askorbik dalam APP tersebut. Langkah utama yang diambil ialah menyediakan APP di dalam kabinet aliran udara laminar (KAL) secara teknik aseptik.

Pengambilan sampel APP pada masa 0 jam adalah suatu langkah yang kritikal kerana pengambilan perlu dilakukan sebaik saja pencampuran APP selesai dilakukan. Asid askorbik mungkin terdegradasi sebelum pengambilan sampel dilakukan. Oleh itu, sampel yang diambil dicampurkan dengan larutan dithiotreitol untuk menurunkan asid askorbik yang terdegradasi akibat teroksidasi. Di samping itu, sampel asid askorbik yang didingin bekukan dianggap tidak mengalami sebarang degradasi (Shamsuddin 1999).

Untuk pengukuran kandungan oksigen sampel, oksigenometer dilakukan untuk mencapai nilai oksigen murni 20.9%. Ini dilakukan untuk mengambil kira kandungan oksigen persekitaran yang mungkin mempengaruhi bacaan oksigenometer. Oleh itu, nilai pengukuran oksigen menjadi lebih tepat.

Analisis kandungan asid askorbik sampel dan plasmi dengan kuadah atau dilakukan pada hari yang sama. Ini bagi memastikan kejatuhan pencak asid askorbik sampel yang diberikan berdasarkan masa penahanan pencak asid askorbik plasmi. Ini kerana, analisis asid askorbik pada hari yang berbeza menunjukkan variasi masa penahanan pencak yang terhasil (hasil kajian tidak ditunjukkan). Hasil kajian yang dijalankan ke atas ahniketer plasmi mendapati pencak tunggal asid askorbik terhasil pada masa penahanan sekitar 3.9 minit. Masa operasi untuk analisis setiap sampel ditetapkan selama tujuh minit kerana pencak asid askorbik terhasil sebelum tempoh tersebut.

Keputusan analisis ini sejajar dengan kajian Altwied (1996) yang mendapati kerusakan oksigen ke dalam APP menyebabkan peningkatan degradasi asid askorbik. Kajian Smith et al. (1988) yang mendapati peningkatan masa dan suhu penyimpanan mengurangkan kandungan asid askorbik dalam APP juga menyokong hasil analisis ini. Bagi regimen sampel tanpa udara, kadar degradasi asid askorbik didapati tinggi akibat kerusakan okigen dari persekitaran ke dalam larutan APP ketika penyediaan. Ciri beg tva yang digunakan adalah seperi telap kepada udara mungkin menyumbang dalam peningkatan kadar degradasi asid askorbik. Untuk mengatasi masalah ini, beg tva boleh dibubut dengan kerajang aluminium atau larutan APP disedihkan di dalam beg multilapisan (Altwied et al. 1992).

Ujian statistik mendapati hubungan penurunan peratusan asid askorbik yang signifikan ($p < 0.05$) dengan parameter yang dikaji kewal untuk setiap pada masa ke-6 jam. Ini mungkin disebabkan oleh kerataan dari segi masa pengambilan sampel, pendekaluan sampel yang katerlauan kepada cabaya dan pembentukan gelembung udara ketika sampel diambil daripada beg tva menggunakan picagari.

KESIMPULAN

Keputusan analisis tersebut secara amnya mendapati bahawa penurunan kandungan asid askorbik dalam sediman APP ditingkatkan oleh peningkatan masa dan suhu penyimpanan serta kehadiran okigen terlarut dalam sediman. Berdasarkan keputusan ini, maka wajarlah tinjakan diambil untuk menunjang masalah kehilangan asid askorbik daripada sediman APP. Ini meliputi proses penyediaan, penyimpanan dan administrasi sediman APP kepada pesakit. Oleh yang demikian, adalah diharapkan agar terapi pemakaian ini berupaya menghasilkan manfaat dengan sejemuannya.

PENGHARGAAN

Setinggi-tinggi penghargaan kepada Kementerian Sains dan Teknologi yang telah membiaya kajian ini melalui peruntukan IRPA 09-02-02-0157

RUJUKAN

- Atkins, G.L. & Dean, B.M. 1964. Quantitative aspects of ascorbic acid metabolism in man. *J. Biol. & Chem.* 239: 1084-1092.
- Allwood, M.C. 1984. Factors influencing the stability of ascorbic acid in total parenteral nutrition infusions. *J. Clin. & Hosp. Pharm.* 9: 75-85.
- Allwood, M.C., Brown, P.W., Ghedini, C. & Hardy, G. 1992. The Stability of Ascorbic Acid in TPN Mixtures Stored in A Multilayered Bag. *Clin. Nutr.* 11: 284-288.
- Allwood, M.C., Sizer, T., Hardy, G. & Driscoll, D.F. 1996. Effects of air and oxygen on parenteral nutrition admixtures. *Nutr.* 12(3) : 222-223.
- Burge, J.C., Flancbaum, L. & Holcombe, B. 1994. Parenteral and enteral nutrition in adult patients. Dlm. E.T. Herfindal, D.R. Gourley (Pnyt), *Textbook of therapeutics – drug and disease management*, ed. 6. Baltimore : Williams & Wilkins.
- Friedman, A.L., Chesney, R.W., Gilbert, E.F., Gilcrest, K.W., Latorrace, R. & Segar, W.E. 1983. Secondary complication of parenteral hyperalimentation in acute renal failure. *Am. Nephrol.* 3: 248-252.
- Kassem, M.A., Kassem, A.A. & Ammar, H.O. 1969. Studies on the stability of injectable ascorbic acid solutions. II. Effect of metal ions and oxygen contents of solvent water. *Pharma Acta Helvetica* 44: 667-675.
- Manning, R.J. & Washington, C. 1992. Chemical stability of total parenteral nutrition. *International J. Pharmaceutics* 81: 1-20.
- Proot, P., De Pourco L. & Raymakers, A.A. 1994. Stability of ascorbic acid in a standard total parenteral nutrition mixture. *Clin. Nutr.* 13: 273-279.
- Rochwell, G.F., Compfield, T., Nelson, B.C. & Uden, P.C. 1998. Oxalogenesis in PN solution components. *Nutr.* 14: 836-839.
- Shamsuddin, A.F. 1999. Stability studies of all-in-one admixtures at elevated temperatures. Tesis Doktor Falsafah, University of Wales.
- Shamsuddin, A.F. 2003. Brief history and development of parenteral nutrition support. *Mal. J. Pharm.* 1(3): 69-75.
- Smith, J.L., Canham, J.E., Kirkland, W.D. & Wells, P.A. 1988. Effect of intralipid, amino acid, container, temperature and duration of storage on vitamin stability in total parenteral nutrition admixtures. *J. Parenteral and Enteral Nutr.* 12(5): 478-482

Ahmad Fuad Shamsuddin
Bukhori Abu Bakar
Jabatan Farmasi
Fakulti Sains Kesihatan Bersekutu
Universiti Kebangsaan Malaysia
Jalan Raja Muda Abdul Aziz
50300 Kuala Lumpur

Risydan Mohamad
Jabatan Farmasi
Hospital Labuan
Labuan
Wilayah Persekutuan