

Sari Pediatri

PENGUNA

Nama Pengguna

Kata Sandi

☐ Ingat Saya

[Login](#)

KATA KUNCI

HIV anak anemia antibiotik balita
diare episode faktor risiko febril
gangguan tidur hiperbilirubinemia leukimia
limfoblastik akut mortalitas neonatus
obesitas anemiaemia remaja pasasi
sepsis neonatorum sindrom nefrotik
thalassemia

Mesin Pencindeks



UKURAN HURUF

[Aa](#) [A](#) [AA](#)

BAHASA

Pilih bahasa

[Bahasa Indonesia](#) [Serahkan](#)

[BERANDA](#) [TENTANG KAMI](#) [LOGIN](#) [DAFTAR](#) [CARI](#) [TERKINI](#) [ARSIP](#) [ETIKA PUBLIKASI](#) [DEWAN](#)
[REDAKSI](#) [INSTRUKSI UNTUK PENULIS](#)

Beranda > [Arsip](#) > **Vol 17, No 3 (2015)**

Vol 17, No 3 (2015)

DOI: <http://dx.doi.org/10.14238/sp17.3.2015>

Daftar Isi

Hubungan Kadar Feritin Serum dengan Fungsi Kognitif Berdasarkan Pemeriksaan Status Mini-Mental (MMSE) pada Penyandang Thalassemia Anak Fathiyah Ma'ani, Eddy Fadlyana, Sri Endah Rahayuningsih	PDF 163-8
Perbandingan Keamanan dan Konversi Tuberkulin dari Vaksin BCG Strain Moskow dan Vaksin BCG Strain Pasteur pada Bayi Ni Putu Siadi Purniti, Novilia Sjafri Bachtiar, Ida Bagus Subanda, Ayu Setyorini, Putu Junara Putra, Wayan Gustawan, IGA Trisna Windiani, Julitasa S, Rini Mula Sari	PDF 169-74
Jumlah Leukosit, Neutrofil, Limfosit, dan Monosit sebagai Prediktor Infeksi dengue pada Anak dengan Gizi Baik di Fasilitas Kesehatan dengan Sumber Daya Terbatas Adek Herlina Tanjung, Numaningsih Numaningsih, Ida Safitri Laksono	PDF 175-9
Pertambahan Berat Badan Pasca Penutupan Patent Duktus Arteriosus secara Transkateter Dewi Hartaty, Noomanto Noomanto, Ekwaty Lutfia Haksari	PDF 180-4
Perbedaan Tingkat Kemandirian Anak Usia Prasekolah yang Menikuti Program Sekolah Full Day Dibandingkan dengan Half Day Dina Rismawati, Mei Neni Sitaresmi, Ratni Indrawanti	PDF 185-9
Risiko Gangguan Perkembangan Neurologis antara Bayi Kurang Bulan Laniut dan Bayi Cukup Bulan Sesuai Usia Kehamilan Ike Dwi Wahyuni, Nelly Amalia Risan, Dwi Prasetyo	PDF PDF 190-4
Korelasi Kadar Ion Kalsium Serum dengan Dimensi, Fungsi Sistol dan Diastol Ventrikel Kiri pada Thalassemia Mayor dengan Hemosiderosis Ira Fumia, Dwi Prasetyo, Lelani Reniarti	PDF 195-9
Hubungan Kadar Vitamin D dan Cathelicidin Plasma dengan Kejadian Infeksi Tuberkulosis pada Anak dengan Kontak RTA Positif Lola Lusita, Finny Fitri Yani, Netti Suharti	PDF 200-4
Hubungan antara Kadar Zinc Plasma dengan Gangguan Pemusatan Perhatian/Hiperaktivitas (GPP/H) Sir Panggung T.S, Retno Sutomo, Amalia Setyati	PDF 205-9
Perbandingan Fungsi Fagositosis Neutrofil pada Sindrom Nefrotik Resisten Steroid dengan Sindrom Nefrotik Sensitif Steroid Saiful Mujab, Wistiani Wistiani	PDF 210-5
Faktor yang Mempengaruhi Kadar NT-proBNP pada Anak dengan PJB Pirau Kiri ke Kanan yang Mengalami Gagal Jantung Domiko Widyanto, Agus Priyatno, Moedrik Tamam	PDF 216-21
Perubahan Strong Ion Difference Pasca Resusitasi Cairan antara Ringer Laktat dan Normal Salin pada Anak dengan Syok Yuli Amuntianini, Silvia Tiratna, rfanuddin rfanuddin	PDF 222-8
Dampak Jangka Panjang Terapi Hormonal Dibandingkan Pembeledahan pada Undescensus Testis Windhi Kresnawati, Aman Bhakti Pulungan, Bambang Tridjaja	PDF 229-33
Pemantauan Kerusakan Sendi pada Anak Hemofilia Berat: Peran Pemeriksaan Muskuloskeletal (HHS), Ultrasonografi Sendi dan Kadar C-Terminal Telopeptide of Type II Collagen Urin Teny Tjitra Sari, Novie Amelia Choze, Djajadiman Gabot	PDF 234-40

Informasi Editorial:

Badan Penerbit Ikatan Dokter Anak Indonesia
Jl. Salemba I No 5, Jakarta 10430, Indonesia
Phone/Fax: +62-21-3912577
Email: [editorial\[at\]saripediatri.org](mailto:editorial[at]saripediatri.org)



00191547

[Statistik](#)

p-ISSN 0854-7823
e-ISSN 2338-5030



ISI JURNAL

Cari

##plugins.block.navigation.searchScope##

[Semua](#)

[Cari](#)

Telusuri

- Berdasarkan Terbitan
- Berdasarkan Penulis
- Berdasarkan Judul

PENGUNA

Nama Pengguna

Kata Sandi

☐ Ingat Saya

[Login](#)

KATA KUNCI

Hiv anak anemia antibiotik balia
diare selisip faktor risiko febril
gangguan tidur hiperbilirubinemia leukemia
infeksi akut postnatal pascatuk
obesitas pneumonia rematik sepsis
sepsis neonatorum sindrom nefrotik
thalassemia

Mesin Pencindeks



UKURAN HURUF

☐ A ☐ A ☐ A

BAHASA

Pilih bahasa

Bahasa Indonesia

[BERANDA](#) [TENTANG KAMI](#) [LOGIN](#) [DAFTAR](#) [CARI](#) [TERKINI](#) [ARSIP](#) [ETIKA PUBLIKASI](#) [DEWAN](#)

[REDAKSI](#) [INSTRUKSI UNTUK PENULIS](#)

[Beranda > Vol 17, No 3 \(2015\) > Purniti](#)

Perbandingan Keamanan dan Konversi Tuberkulin dari Vaksin BCG Strain Moskow dan Vaksin BCG Strain Pasteur pada Bayi

Ni Putu Siadi Purniti, Novilia Sjafri Bachtiar, Ida Bagus Subanda, Ayu Setyorini, Putu Junara Putra, Wayan Gustawan, IGA Trisna Windiani, Julitasari S, Rini Mula Sari

Sari

Latar belakang. Pemberian vaksin BCG pada bayi masih menjadi kebijakan pemerintah Indonesia dan WHO. **Tujuan.** Membandingkan keamanan dan konversi tuberkulin vaksin BCG strain Moskow dengan strain Pasteur. **Metode.** Terbagung dalam penelitian ini 220 bayi 0-1 bulan, kelompok A menerima vaksin BCG strain Pasteur, dan kelompok B menerima strain Moskow dengan randomisasi tersamar tunggal. Reaksi lokal dan sistemik yang timbul diamati hingga 30 hari pasca imunisasi. Uji tuberkulin dilakukan pada hari ke-90 pasca imunisasi, dengan pembacaan 48-72 jam kemudian. **Hasil.** Terdapat 205 anak berhasil menyelesaikan studi. Pembesaran kelenjar getah bening ditemukan pada kedua kelompok, masing-masing 2 bayi, yang sembuh sendiri tanpa pengobatan. Tidak ditemukan kejadian ikutan pasca imunisasi serius karena vaksin BCG. Jumlah bayi yang mempunyai jaringan parut dan konversi tuberkulin tidak berbeda signifikan, $p=0,578$ dan $p=0,205$ ($p>0,05$). **Kesimpulan.** Vaksin BCG strain Pasteur dan strain Moskow mempunyai profil keamanan dan konversi tuberkulin yang relatif sama.

Kata Kunci

BCG; keamanan; konversi tuberkulin

Teks Lengkap:

[PDF](#)

Referensi

- Galazka AM.WHO. Global programme for vaccines and immunization expanded programme on immunization. The immunological basis for immunization series. Geneva: Modul 5:1993; 1-12.
- Smith KC, Orme IM, Starke JR. Tuberculosis vaccine. Vaccines. Edisi ke-5.USA: Saunders; 2008.h.857-86.
- WHO. Acute respiratory infections. update September :1-9. Diakses 10 November 2014. Diunduh dari: http://www.who.int/vaccine_research.diseases/ari/en/index4.html.
- Corbett EL, Watt CJ, Walker N. The growing burden of tuberculosis:global trends and interactions with the HIV epidemic. Arch Intern Med 2003;163:1009-21.
- WHO-SEARO. Tuberculosis control in South East Asia Region, Annual report 2014:1-99.
- Departemen Kesehatan RI. Strategi nasional pengendalian TB di Indonesia 2010-2014. Depkes 2011.h.1-80.
- WHO. Weekly epidemiological record. BCG Vaccine.WHO Position Paper 2004;4:27-38.
- WHO. Information sheet; observed rate if vaccine reactions Bacille Calmette-Guerin (BCG) vaccine. Geneva: WHO;2012.h.1-5.
- WHO, Department of vaccines and biologicals. Supplementary information on vaccine safety. Geneva: WHO;2000.h.14-7.
- Departemen Kesehatan RI. KOMNAS PP KIPI. Pedoman tatalaksana medik kejadian ikutan pasca imunisasi (KIPI) bagi petugas kesehatan. Jakarta: Edisi ke5. Depkes;2005.h.3-17.
- Suganda Tanuwidjaja, Eddy Fadlyana. Kejadian Ikutan Pasca Imunisasi BCG Galur Copenhagen 1331 dan Pasteur 1173P2 pada bayi 0-2 bulan. Maj Kedokt Bandung 2002;34:74-81.
- Gotebiowska M, Abdrzeiewska E, Stryewska I. Adverse events following BCG vaccination in infants and children up to 36 months of age. Przegl Epidemiol ;62:71-5.
- Tanuwidjaja S, Rusmil K, Fadlyana E, Dharmayanti M, Kartini H. Tes tuberkulin dan jaringan parut satu tahun setelah vaksinasi BCG yang dilakukan pada umur -2 bulan, laporan akhir. Bandung: FK UNPAD-Bio Farma;2004.h.1-25.

Refbacks

- Saat ini tidak ada refbacks.

##submission.copyrightStatement##

##submission.license.cc-by-nc-sa4.footer##

Informasi Editorial:
Badan Penerbit Ikatan Dokter Anak Indonesia
Jl. Salemba I No 5, Jakarta 10430, Indonesia
Phone/Fax: +62-21-3912577
Email: editorial[at]saripeidiatri.org



Published by Indonesian Pediatric Society



Sari Pediatri diterbitkan oleh Badan Penerbit Ikatan Dokter Anak Indonesia
Ciptaan disebarluaskan di bawah [Lisensi Creative Commons Atribusi-NonKomersial-BerbagiSerupa 4.0 Internasional](#).

00191549

[Statistik](#)

p-ISSN 0854-7823
e-ISSN 2338-5030



ISI JURNAL

##plugins.block.navigation.searchScope##

Telusuri

- [Berdasarkan Terbitan](#)
- [Berdasarkan Penulis](#)
- [Berdasarkan Judul](#)

Perbandingan Keamanan dan Konversi Tuberkulin dari Vaksin BCG *Strain* Moskow dan Vaksin BCG *Strain* Pasteur pada Bayi

Ni Putu Siadi Purniti,* Novilia Sjafrri Bachtiar,** Ida Bagus Subanada,* Ayu Setyorini,* Putu Junara Putra,* Wayan Gustawan,* IGA Trisna Windiani,* Julitasari S,*** Syafriyal,***Rini Mulia Sari**

* Bagian Ilmu Kesehatan Anak Fakultas Kedokteran Universitas Udayana/RSUP Sanglah, **PT Bio Farma, ***Komnas KIP

Latar belakang. Pemberian vaksin BCG pada bayi masih menjadi kebijakan pemerintah Indonesia dan WHO.

Tujuan. Membandingkan keamanan dan konversi tuberkulin vaksin BCG *strain* Moskow dengan *strain* Pasteur.

Metode. Terbagung dalam penelitian ini 220 bayi 0-1 bulan, kelompok A menerima vaksin BCG *strain* Pasteur, dan kelompok B menerima *strain* Moskow dengan randomisasi tersamar tunggal. Reaksi lokal dan sistemik yang timbul diamati hingga 30 hari pasca imunisasi. Uji tuberkulin dilakukan pada hari ke-90 pasca imunisasi, dengan pembacaan 48-72 jam kemudian.

Hasil. Terdapat 205 anak berhasil menyelesaikan studi. Pembesaran kelenjar getah bening ditemukan pada kedua kelompok, masing-masing 2 bayi, yang sembuh sendiri tanpa pengobatan. Tidak ditemukan kejadian ikutan pasca imunisasi serius karena vaksin BCG. Jumlah bayi yang mempunyai jaringan parut dan konversi tuberkulin tidak berbeda signifikan, $p=0,578$ dan $p=0,205$ ($p \geq 0.05$).

Kesimpulan. Vaksin BCG *strain* Pasteur dan *strain* Moskow mempunyai profil keamanan dan konversi tuberkulin yang relatif sama. **Sari Pediatri** 2015;17(3):169-74.

Kata kunci: BCG, keamanan, konversi tuberkulin

Safety and Tuberculin Conversion following BCG Moscow Strain Vaccination compared to BCG Pasteur Strain in Indonesian Infants

Ni Putu Siadi Purniti,* Novilia Sjafrri Bachtiar,** Ida Bagus Subanada,* Ayu Setyorini,* Putu Junara Putra,* Wayan Gustawan,* IGA Trisna Windiani,* Julitasari S,*** Syafriyal,***Rini Mulia Sari**

Background. BCG vaccination for infants is still recommended by WHO and Immunization Program in Indonesia.

Objective. To compare the safety and the tuberculin conversion following BCG vaccination with Moscow Strain compared to Pasteur Strain.

Method. Total of 220 infants aged 0-1 month were enrolled into this study, and were randomized into two groups: Group A that received BCG Pasteur Strain while group B received BCG Moscow Strain. Local reactions and systemic events were monitored within 30 days following immunization. Tuberculin test was done at day 90th day and was "read"/evaluated within 48-72 hours.

Result. About 205 infants completed the study. Regional lymphadenitis were found in both groups, 2 cases in each group, and recovered with out any medication. No serious adverse event was found to be related with BCG vaccines in both groups. Infants with BCG scar and tuberculin conversion were not significantly different in both groups with $p=0.578$ and $p=0.205$ ($p \geq 0.05$ respectively).

Conclusion. BCG vaccines from Pasteur strain and Moscow strain are relatively similar in term of safety and tuberculin conversion.

Sari Pediatri 2015;17(3):169-74.

Keywords: BCG, safety, tuberculin conversion

Alamat korespondensi: Dr. Putu Siadi Purniti, SpA(K). Bagian Ilmu Kesehatan Anak Fakultas Kedokteran Universitas Udayana/RSUP Sanglah. Jl. Pulau Nias, Denpasar. Tel. +62-361-227911 E-mail: siadi_purniti@idai.or.id

Salah satu penyakit yang dapat dicegah dengan imunisasi adalah tuberkulosis, meskipun produktivitasnya mempunyai rentang yang sangat lebar, antara 20% hingga 80%.¹ Sampai saat ini, infeksi tuberkulosis (TB) masih menjadi masalah kesehatan dan diperkirakan sepertiga penduduk dunia terpapar dengan bakteri tuberkulosis setiap tahunnya. Secara global, *Mycobacterium tuberculosis* menginfeksi kurang lebih 9 juta kasus baru dengan 1,7 juta kematian setiap tahunnya, 200.000 di antaranya berhubungan dengan penderita HIV. Di beberapa negara maju, peningkatan kasus baru TB sejalan dengan meningkatnya jumlah penderita HIV.²⁻⁴ Menurut data WHO tahun 2014, Asia Tenggara adalah penyumbang terbanyak kasus tuberkulosis (39%), di India saja sudah 26%.⁵

Saat ini, Indonesia berada pada peringkat ke lima negara dengan beban TB tertinggi di dunia. Estimasi prevalensi TB semua kasus adalah 660,000 (WHO, 2010) dan estimasi insidensi berjumlah 430,000 kasus baru per tahun. Jumlah kematian akibat TB diperkirakan 61,000 kematian per tahunnya.⁶

Respon imun yang dihasilkan setelah imunisasi BCG tidak sepenuhnya dipahami. Namun demikian, WHO tetap merekomendasikan pemberian vaksin BCG 1 dosis pada semua bayi segera setelah lahir pada daerah dengan beban penyakit tuberkulosis yang tinggi, seperti di Indonesia.⁷

Sebagian besar studi lapangan menunjukkan bahwa vaksin BCG efektif mencegah penyakit tuberkulosis yang berat seperti meningitis dan tuberkulosis diseminata. Hasil ini menunjukkan bahwa BCG berperan dalam mencegah penyebaran kuman tuberkulosis melalui darah. Dengan demikian, vaksin BCG bukan mencegah penyakit tuberkulosis, tetapi menahan pertumbuhan fokus perimer pada paru dan kelenjar getah bening dan mencegah penularan secara limfohematogenus.²

Kebutuhan vaksin BCG program imunisasi di Indonesia dipenuhi oleh Bio Farma untuk mengantisipasi peningkatan kebutuhan. Sementara produksi tidak dapat ditingkatkan maka Bio Farma perlu mendatangkan vaksin BCG dari perusahaan vaksin di India, *Serum Institute of India* (SII). Vaksin tersebut adalah vaksin yang sudah mendapat registrasi di negara asalnya India. Namun, karena akan digunakan pada program imunisasi nasional, perlu dilakukan penelitian untuk mengetahui efek vaksin pada bayi di Indonesia. Pada penelitian ini akan dievaluasi reaksi lokal dan sistemik, kejadian ikutan pasca imunisasi (KIPI) serius, serta

mengamati konversi tuberkulin yang terjadi pada masing-masing kelompok.

Metode

Penelitian intervensi dilakukan di Departemen Ilmu Kesehatan Anak FK UNUD/ RSUP Sanglah, pada periode Januari-Juli 2012. Penelitian mendapat persetujuan etik dari Komite Etik Unit Penelitian dan Pengembangan Fakultas Kedokteran Universitas Udayana, Nomor:620/Skrt/VIII/2011. Subjek penelitian terdiri atas 220 bayi usia 0-1 bulan yang lahir di RS Sanglah. Bayi yang lahir cukup bulan, dengan partus normal, sehat, orang tua menyetujui dan menandatangani formulir *informed consent* akan mendapat nomor inklusi dan kelompok random. Kelompok A menerima vaksin BCG *strain* Pasteur (Bio Farma), dan kelompok B menerima vaksin BCG *strain* Moskow (SII) dengan desain blok randomisasi dan tersamar tunggal.

Setiap subjek mendapat 1 dosis vaksin BCG sesuai grup randomnya yang diberikan secara intradermal. Pengamatan terhadap reaksi lokal dan sistemik yang timbul dilakukan pada 24 jam (K-1), 7 hari (K-2), 30hari (K-3) pasca imunisasi. Tambahan pengamatan reaksi lokal dilakukan pada 60 (K-4) dan 90 (K-5) hari pasca imunisasi. Kejadian ikutan pasca imunisasi serius (KIPI serius) diamati hingga 30 hari pasca imunisasi. Uji tuberkulin dilakukan pada 90 hari pasca imunisasi, dan reaksi yang timbul diamati setelah 48-72 jam. Semua hasil yang diperoleh dibandingkan antara kelompok A dan B. Perbedaan proporsi akan dibandingkan dengan *chi-square* atau eksak Fisher.

Hasil

Terdapat 205 bayi berhasil menyelesaikan penelitian ini. Tabel 1 memperlihatkan bahwa pada kedua kelompok, subjek berjenis kelamin laki-laki lebih banyak dari pada perempuan. Jumlah total subjek untuk masing-masing kelompok yang berhasil menyelesaikan rangkaian kegiatan hingga selesai berjumlah hampir berimbang, 102 pada kelompok A dan 103 kelompok B. Limabelas subjek tidak berhasil menyelesaikan pengamatan akibat pindah alamat, berkunjung ke tempat lain dalam waktu yang lama, dan alamat rumah yang tidak jelas. Semua subjek yang tidak datang dilakukan pelacakan untuk memastikan bahwa ketidakhadirannya bukan karena

Tabel 1 Distribusi subjek menurut jenis kelamin

Jenis kelamin	Grup				Total	
	A		B		n	%
	n	%	n	%		
Perempuan	46	45.1	42	40.8	88	42.9
Laki-Laki	56	54.9	61	59.2	117	57.1
Total	102	100	103	100	205	100.0

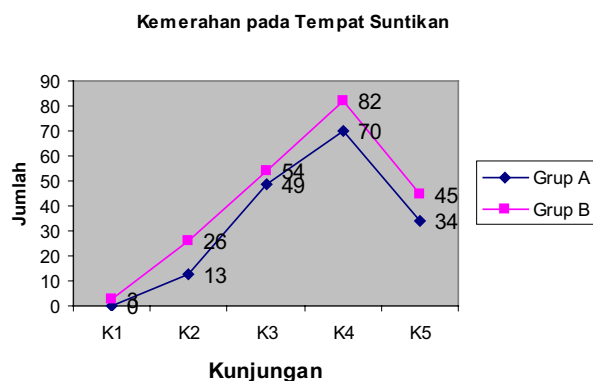
efek samping vaksin.

Pada pengamatan reaksi lokal yang timbul dalam 30 menit, hanya terjadi kemerahan 3% pada kelompok B, sedangkan pada kelompok A tidak ada timbul reaksi lokal cepat.

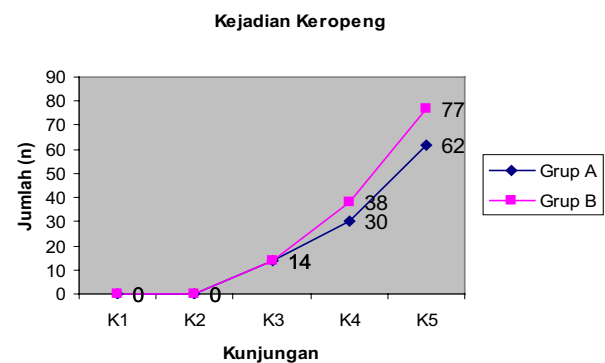
Gambar 1 memperlihatkan reaksi lokal berupa kemerahan terbanyak timbul pada kunjungan ke-4, yaitu 60 hari pasca imunisasi 70 (68,6%) subjek pada kelompok A dan 82 (79,6%) subjek pada kelompok B. Pola yang mirip juga terjadi pada pengerasan jaringan lunak.

Gambar 2 memperlihatkan gambaran keropeng pada bekas tempat suntikan menurut kunjungan terus meningkat, dan mencapai puncaknya pada kunjungan ke-5, yaitu 62 (60%) subjek pada kelompok A dan 77 (75%) pada kelompok B. Jaringan parut juga menunjukkan pola yang sama dengan kejadian keropeng.

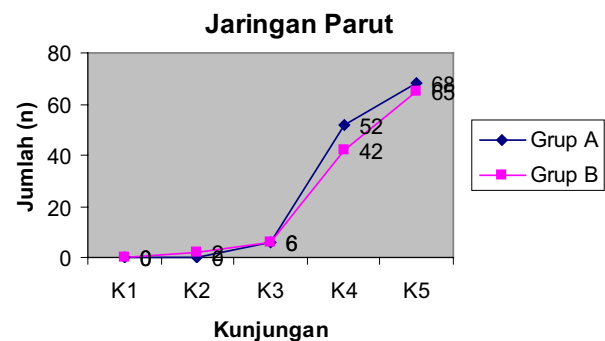
Jaringan parut mempunyai pola kejadian yang sama dengan keropeng dengan kejadian terbanyak timbul pada kunjungan ke-5, yaitu 68 (66,6%) subjek pada kelompok A dan 65 (63,1%) pada kelompok B. Angka ini tidak berbeda secara bermakna dengan nilai $p=0,578$. Kejadian lokal lainnya adalah pembesaran kelenjar getah bening.



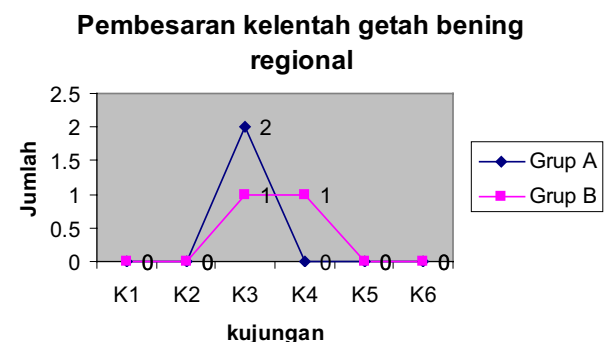
Gambar 1. Jumlah kemerahan pada tempat suntikan menurut kunjungan



Gambar 2. Gambaran kejadian keropeng menurut kunjungan



Gambar 3. Gambaran kejadian jaringan parut menurut kunjungan



Gambar 4. Pembesaran Kelenjar Getah Bening Menurut Kunjungan

Tabel 2. Distribusi subjek menurut hasil uji tuberkulin

Hasil tes tuberculin K6	Kelompok				Total	
	A		B			
	n	%	n	%	n	%
Negatif	77	75.5	73	70.9	150	73.2
Positif	25	24.5	30	29.1	55	26.8
Total	102	100	103	100	205	100.0

Kejadian tertinggi pada kelompok A adalah saat kunjungan ke-3, yaitu 2 (2%) kasus pada kelompok A dan 1 pada kunjungan ke-3 dan ke-4 pada kelompok B. Pembesaran kelenjar getah bening bersifat regional, masing-masing pada ketiak kanan, leher kanan (kelompok A), dan leher (kelompok B). Pembesaran kelenjar getah bening tidak berlangsung lama, paling lama hilang dalam waktu seminggu.

Tidak ditemukan reaksi sistemik pasca imunisasi BCG, seperti osteitis, osteomyelitis, maupun diseminasi BCG. Uji tuberkulin dilakukan pada kunjungan kelima (K-5).

Jumlah subjek yang mengalami konversi tuberkulin adalah 24,5% untuk kelompok A dan 29,1% kelompok B. Berdasarkan hasil analisis statistik dengan interval kepercayaan 95% didapat hasil $p=0,205$ dengan perbedaan rerata (*mean difference*) adalah antara $-2,287$ sampai $0,495$. Karena nilai $p(0,205) > 0,05$, disimpulkan tidak terdapat perbedaan bermakna antara reaksi tuberkulin yang muncul pada kunjungan ke-6 (enam).

Kejadian ikutan pasca imunisasi serius

Selama pengamatan terdapat 11 kejadian ikutan pasca imunisasi serius. Adapun KIPi serius yang terjadi tidak tercatat sebagai KIPi vaksin BCG, baik pada literatur maupun pada *leaflet*. Semua diagnosis disertai dengan hasil pemeriksaan penunjang yang mendukung. Berdasarkan hasil analisis dan pemeriksaan penunjang, tidak satupun dari KIPi serius disebabkan oleh vaksin BCG. Semua kasus KIPi serius adalah ko-insidens dan berakhir dengan kesembuhan.

Pembahasan

Vaksin BCG dibuat dari *Mycobacterium bovis* yang dilemahkan dengan pasase dari kultur secara

berulang pada medium yang mengandung gliserol, potongan kentang, dan kaldu sapi. Terdapat empat *strain* utama yang digunakan sekarang, antara lain *strain* Pasteur 1173 P2 yang digunakan di 14 negara, *strain* Denmark 1331 dan *strain* Glaxo 1077 yang berasal *strain* Denmark dan *strain* Tokyo 172. Meskipun *strain* vaksin BCG di dunia berasal dari satu induk yang sama, perlakuan yang berbeda di masing-masing laboratorium akan menghasilkan sifat *strain* yang berbeda. Berdasarkan uji pada hewan, *strain* Pasteur 1173 P2 dan *strain* Denmark 1331 merupakan *strain* yang termasuk kategori *strain* yang kuat, sedangkan *strain* Glaxo 1077 dan *strain* Tokyo 172 termasuk dalam kategori *strain* yang lemah.^{2,8}

Pada 90%-95% penerima imunisasi BCG akan mengalami reaksi lokal yang dimulai dengan papula pada minggu kedua atau lebih. Kemudian mengalami ulserasi dan kemudian sembuh meninggalkan jaringan parut (skar).^{8,9} Limfadenitis supuratif dapat terjadi 100-1000/juta dosis. Reaksi sistemik yang pernah dilaporkan adalah osteitis (1-700/juta dosis) dan limfadenitis diseminata (1,56-4,29/juta dosis).^{8,9}

Pada penelitian kami, 30 menit pasca imunisasi, tidak ditemukan adanya reaksi cepat yang berbahaya seperti syok anafilaktik. Reaksi cepat yang ditemukan pada kelompok B 3 bayi yang mengalami kemerahan pada tempat suntikan. Pada kunjungan hari ke-7 pasca imunisasi terdapat 12,7% pada grup A dan 25,2% grup B yang mengalami reaksi lokal berupa kemerahan. Meskipun kelompok B mengalami kemerahan hingga dua kali lebih banyak, kemerahan ini hanya selama 1-2 hari saja. Kemerahan meningkat hampir mendekati separuh subjek pada pengamatan hari ke-30 (K3), dan mencapai 68,6%-79,6% pada bulan kedua (K4), kemudian turun menjadi 33,3% dan 44,1% pada bulan ketiga.

Keropeng timbul pada kunjungan ketiga, yaitu pengamatan pada 30 hari setelah imunisasi, 13,7% pada kelompok A dan 13,6% kelompok B, meningkat menjadi 14,6% dan 18,5% pada bulan kedua dan

meningkat menjadi 30,2% dan 37,6% pada bulan ketiga. Berdasarkan literatur, reaksi lokal yang terjadi pasca imunisasi BCG memang sangat lazim. Pada 90%-95% penerima imunisasi BCG akan mengalami reaksi lokal yang dimulai dengan papula pada minggu kedua atau lebih. Kemudian mengalami ulserasi dan sembuh dengan meninggalkan jaringan parut (skar).⁸⁻¹⁰ Gambaran tersebut sangat mirip dengan yang terlihat pada penelitian ini, umumnya reaksi lokal mulai setelah kunjungan kedua (hari ke-7). Gambaran kemerahan yang ditemukan paling banyak terjadi sekitar 70%-82% mendekati angka yang diperoleh menurut literatur. Bila dibandingkan dengan literatur, jumlah reaksi lokal yang tergolong ringan ini masih terjadi dalam batas normal, yaitu kurang dari 90% pada kedua kelompok vaksin.

Jaringan parut yang timbul pasca imunisasi antara kelompok A dan B terjadi hampir sama, 66,6% pada kelompok A dan 63,1% kelompok B. Berbeda pada penelitian sebelumnya oleh Tanuwidjaja dkk¹¹ yang mendapatkan skar 97,8% pada kelompok yang menerima vaksin BCG *strain* Pasteur 1173P2 dan 93,9% pada kelompok vaksin BCG *strain* Copenhagen 1331 yang dilakukan pada tahun 2001. Perbedaan tersebut disebabkan oleh beberapa faktor, misalnya usia bayi pada saat diimunisasi. Pada penelitian ini semua bayi diimunisasi pada usia kurang dari 7 hari, sedangkan pada penelitian Tanuwidjaja dkk dilakukan pada bayi yang lebih besar, dengan rata-rata usia >24 hari. Dengan demikian, kemampuan untuk menghasilkan jaringan parut juga akan lebih besar.

Faktor lain yang juga menyebabkan perbedaan ini adalah waktu pengamatan jaringan parut dilakukan setelah 6 bulan, mungkin saja terjadi jaringan parut akan semakin besar. Sementara pada penelitian ini pengamatan jaringan parut dilakukan pada bulan ketiga, yang ditemukan proses reaksi lokal masih berlangsung pada bulan ketiga pengamatan karena masih ditemukan kemerahan, pengerasan, dan pengumpulan nanah. Namun, jaringan parut yang dihasilkan pada kelompok A dan B tidak berbeda bermakna $p=0,578$.

Pembesaran kelenjar getah bening (KGB) mulai terlihat pada kunjungan ketiga (pengamatan 8-30 hari) 2 subjek pada kelompok A dan 1 kelompok B, turun menjadi 1 anak pada pengamatan bulan kedua di kelompok B (subjek yang berbeda dari pembesaran KGB kunjungan sebelumnya). Pembesaran KGB yang terjadi sembuh dengan sendirinya karena pada kunjungan kelima tidak ditemukan lagi adanya subjek dengan pembesaran kelenjar getah bening. Tanuwidjaja

dkk¹¹ melaporkan 2 kasus pembesaran KGB pada kelompok yang menerima vaksin Bio Farma, yaitu pada 1 bulan pasca imunisasi. Hal tersebut mirip dengan gambaran yang ditemukan pada penelitian kami, baik untuk vaksin BCG produksi Bio Farma maupun vaksin BCG produksi SII. Pada penelitian lain, di Polandia, ditemukan kasus limfadenitis (pembesaran KGB) dengan jumlah yang cukup besar. Kasus limfadenitis ditemukan 42/64 (67,2%) dari 109 kasus pasca vaksinasi BCG tahun 2003-2006 di Polandia dan 28/64 (43,8%) memerlukan tindakan pembedahan.¹² Dibandingkan dengan studi di Polandia ini, limfadenitis yang terjadi pada kedua kelompok A dan B sangat rendah.

Pada penelitian ini dilaporkan 11 kejadian ikutan pasca imunisasi serius. Namun, tidak satupun merupakan reaksi vaksin. Semuanya termasuk kasus dengan klasifikasi KIPI ko-insidens. Tidak ditemukan juga adanya reaksi serius pasca imunisasi BCG, seperti infeksi BCG diseminata, ataupun osteitis, dan osteomielitis.

Reaksi tuberkulin dilakukan pada hari ke-90 atau bulan ketiga. Pengamatan reaksi tuberkulin dibaca pada 48 jam pasca penyuntikan PPD. Pada penelitian ini reaksi tuberkulin ditemukan 24,5% pada kelompok A dan 29,1% kelompok B. Bila dibandingkan dengan studi yang dilakukan oleh Tanuwidjaja dkk, pada tahun 2004, konversi tuberkulin ditemukan 52,7%, 63,2%, dan 74,2% pada bayi yang diberikan vaksin BCG pada usia 1,2, dan 3 bulan. Pada penelitian ini disimpulkan juga bahwa semakin dini bayi diberikan imunisasi BCG maka semakin kecil konversi tuberkulinnya.¹³ Hal tersebut dapat menjelaskan bahwa konversi tuberkulin pada penelitian ini lebih rendah karena bayi diimunisasi pada usia rata-rata 0-2 hari. Dengan demikian, kemungkinan konversi tuberkulin akan lebih rendah dari 52,7%. Selain usia, banyak faktor yang memengaruhi hasil uji tuberkulin, jenis PPD yang digunakan, dan status mikobakterium pada lingkungan. Bayi kurang dari 6 minggu umumnya menunjukkan hasil uji tuberkulin yang negatif.⁷ Hal tersebut semakin memperkuat bahwa semakin muda usia dilakukannya uji tuberkulin maka akan semakin kecil angka konversinya.

Kesimpulan

Vaksin BCG *strain* Pasteur produksi Bio Farma dan vaksin BCG *strain* Moscow produksi SII menunjukkan

profil keamanan dan konversi tuberkulin yang relatif sama.

Daftar pustaka

1. Galazka AM. WHO. Global programme for vaccines and immunization expanded programme on immunization. The immunological basis for immunization series. Geneva: Modul 5:1993; 1-12.
2. Smith KC, Orme IM, Starke JR. Tuberculosis vaccine. Vaccines. Edisi ke-5. USA: Saunders; 2008.h.857-86.
3. WHO. Acute respiratory infections. update September 2009;1-8. Diakses 10 November 2014. Diunduh dari: http://www.who.int/vaccine_research.diseases/ari/en/index4.html .
4. Corbett EL, Watt CJ, Walker N. The growing burden of tuberculosis: global trends and interactions with the HIV epidemic. Arch Intern Med 2003;163:1009-21.
5. WHO-SEARO. Tuberculosis control in South East Asia Region, Annual report 2014:1-99.
6. Departemen Kesehatan RI. Strategi nasional pengendalian TB di Indonesia 2010-2014. Depkes 2011.h.1-80.
7. WHO. Weekly epidemiological record. BCG Vaccine. WHO Position Paper 2004;4:27-38.
8. WHO. Information sheet; observed rate if vaccine reactions Bacille Calmette-Guerin (BCG) vaccine. Geneva: WHO;2012.h.1-5.
9. WHO, Department of vaccines and biologicals. Supplementary information on vaccine safety. Geneva: WHO;2000.h.14-7.
10. Departemen Kesehatan RI. KOMNAS PP KIPI. Pedoman tatalaksana medik kejadian ikutan pasca imunisasi (KIPI) bagi petugas kesehatan. Jakarta: Edisi ke5. Depkes;2005.h.3-17.
11. Suganda Tanuwidjaja, Eddy Fadlayana. Kejadian Ikutan Pasca Imunisasi BCG Galur Copenhagen 1331 dan Pasteur 1173P2 pada bayi 0-2 bulan. Maj Kedokt Bandung 2002;34:74-81.
12. Gotebiowska M, Abdrzeiewska E, Stryewska I. Adverse events following BCG vaccination in infants and children up to 36 months of age. Przegl Epidemiol 2008;62:71-5.
13. Tanuwidjaja S, Rusmil K, Fadlyana E, Dhamayanti M, Kartini H. Tes tuberkulin dan jaringan parut satu tahun setelah vaksinasi BCG yang dilakukan pada umur 0-2 bulan, laporan akhir. Bandung: FK UNPAD-Bio Farma;2004.h.1-25.