

Bio Farma-LIPI Kembangkan Erythropoetin Generasi Kedua

[.id]

REPUBLIKA.CO.ID,BANDUNG -- PT Bio Farma (Persero) bekerja sama dengan Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia (LIPI) mengembangkan pembuatan 'erythropoetin' (EPO) generasi kedua yang akan diluncurkan dalam beberapa tahun ke depan.

"Konsorsium ini merupakan kelanjutan dari konsorsium erythropoetin yang merupakan bagian dari insentif riset dan sistem inovasi nasional. Produk ini nantinya akan berguna untuk pengobatan gagal ginjal, kemoterapi dan juga anemia," kata Kepala LIPI Prof Dr Iskandar Zulkarnain di sela-sela penyerahan research cell bank (RCB) kepada Bio Farma di Bandung, Senin.

Iskandar menyebutkan, pengembangan EPO yang itu merupakan bagian dari insentif riset sistem inovasi nasional (insinas) Kementerian Riset dan Teknologi dan Dikti dan telah berlangsung sejak 2012.

Konsorsium EPO merupakan tindak lanjut dari konsorsium pada Forum Riset Vaksin Nasional (FRVN).

Kerjasama antara LIPI dengan Bio Farma ditandai dengan penyerahan research cell bank (RCB) EPO dari P2 Bioteknologi LIPI kepada Bio Farma yang nantinya akan mengembangkan menjadi produk.

Tahapan saat ini, proyek ini telah mendapat izin dari Balai POM, selanjutnya oleh Bio Farma akan dilakukan karakterisasi dan pengembangan berikutnya pada RCB sehingga siap diproduksi.

"Riset EPO ini telah berlangsung selama sepuluh tahun, butuh waktu empat tahun hingga ke uji klinis. Ini sebuah sejarah tersendiri bagi riset di Indonesia," kata Iskandar.

Sementara itu Direktur Utama PT Bio Farma Iskandar menyatakan akan melanjutkan penelitian yang dilakukan oleh LIPI Biotek Cibinong itu, terutama untuk tahap karakterisasi dari RCB dan uji lainnya.

"Bio Farma akan meneruskan apa yang udah LIPI kerjakan, terutama untuk tahapan karakterisasi lanjutan agar clone dapat memenuhi aspek regulasi," katanya.

Selanjutnya, kata dia akan masuk pada fase pengembangan baik non clinical maupun clinical development.

"Mudah-mudahan dalam beberapa tahun mendatang sudah siap untuk dijadikan produk yang dapat membantu terapi pasien cuci darah, kemoterapi dan anemia," kata Iskandar.

Sementara itu peneliti P2 Bioteknologi LIPI Dr Adi Santoso menyebutkan EPO generasi kedua 'darbepoetin alfa' memiliki beberapa keunggulan, antara lain waktu paruh yang lebih lama dari erythropoetin generasi pertama.

Darbepoetin menurut dia berfungsi untuk menstimulasi erythropoiesis atau pembentukan sel darah merah dan digunakan untuk pengobatan anemia berat yang disebabkan gagal ginjal kronis dan kemoterapi.

"Pada penderita gagal ginjal, sel-sel yang menghasilkan erythropoetin tidak menghasilkan EPO dalam jumlah yang banyak, sedangkan pada kemoterapi zat yang digunakan dalam kemoterapi akan menghalangi pematangan sel-sel darah merah yang baru," kata Adi yang jebolan perguruan tinggi di

Amerika Serikat itu.

Ia menyebutkan EPO generasi kedua yang akan diproduksi itu memiliki keunggulan dengan lima elemen, sedangkan EPO generasi pertama hanya ada tiga elemen saja," katanya.

Sementara itu peneliti ahli pengembangan produk Bio Farma Dr Neni Nurainy menyatakan waktu paruh yang diperlukan sehingga kadar obat yang masuk dalam tubuh mencapai setengah dari jumlah yang diberikan.

Keunggulan dari darbepoetin, kata dia gugus gula yang lebih banyak dibandingkan EPO generasi pertama sehingga memiliki karakter waktu paruh dalam darah yang lebih lama.

"Dengan demikian frekuensi pemberian yang diberikan kepada pasien dapat ditekan, dari dua kali dalam seminggu menjadi cukup sekali dalam seminggu," kata Neni.

Selain itu, ke depan produk EPO generasi kedua yang akan diproduksi oleh Bio Farma dipastikan bisa mengurangi biaya pengobatan bagi para penderita gagal ginjal, kemoterapi maupun anemia.

Sumber : antara

Untuk informasi lebih lanjut, Anda dapat menghubungi :

N. Nurlaela

Head of Corporate Communications Dept.

PT Bio Farma (Persero)

Telp : 022 203 3755

Fax : 022 204 1306

E-mail : corcom@biofarma.co.id[:en]

REPUBLIKA.CO.ID,BANDUNG -- PT Bio Farma (Persero) bekerja sama dengan Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia (LIPI) mengembangkan pembuatan 'erythropoetin' (EPO) generasi kedua yang akan diluncurkan dalam beberapa tahun ke depan.

"Konsorsium ini merupakan kelanjutan dari konsorsium erythropoetin yang merupakan bagian dari insentif riset dan sistem inovasi nasional. Produk ini nantinya akan berguna untuk pengobatan gagal ginjal, kemoterapi dan juga anemia," kata Kepala LIPI Prof Dr Iskandar Zulkarnain di sela-sela penyerahan research cell bank (RCB) kepada Bio Farma di Bandung, Senin.

Iskandar menyebutkan, pengembangan EPO yang itu merupakan bagian dari insentif riset sistem inovasi nasional (insinas) Kementerian Ristek dan Dikti dan telah berlangsung sejak 2012.

Konsorsium EPO merupakan tindak lanjut dari konsorsium pada Forum Riset Vaksin Nasional (FRVN).

Kerjasama antara LIPI dengan Bio Farma ditandai dengan penyerahan research cell bank (RCB)

EPO dari P2 Bioteknologi LIPI kepada Bio Farma yang nantinya akan mengembangkan menjadi produk.

Tahapan saat ini, proyek ini telah mendapat izin dari Balai POM, selanjutnya oleh Bio Farma akan dilakukan karakterisasi dan pengembangan berikutnya pada RCB sehingga siap diproduksi.

"Riset EPO ini telah berlangsung selama sepuluh tahun, butuh waktu empat tahun hingga ke uji klinis. Ini sebuah sejarah tersendiri bagi riset di Indonesia," kata Iskandar.

Sementara itu Direktur Utama PT Bio Farma Iskandar menyatakan akan melanjutkan penelitian yang dilakukan oleh LIPI Biotek Cibinong itu, terutama untuk tahap karakterisasi dari RCB dan uji lainnya.

"Bio Farma akan meneruskan apa yang udah LIPI kerjakan, terutama untuk tahapan karakterisasi lanjutan agar clone dapat memenuhi aspek regulasi," katanya.

Selanjutnya, kata dia akan masuk pada fase pengembangan baik non clinical maupun clinical development.

"Mudah-mudahan dalam beberapa tahun mendatang sudah siap untuk dijadikan produk yang dapat membantu terapi pasien cuci darah, kemoterapi dan anemia," kata Iskandar.

Sementara itu peneliti P2 Bioteknologi LIPI Dr Adi Santoso menyebutkan EPO generasi kedua 'darbepoetin alfa' memiliki beberapa keunggulan, antara lain waktu paruh yang lebih lama dari erythropoetin generasi pertama.

Darbepoetin menurut dia berfungsi untuk menstimulasi erythropoiesis atau pembentukan sel darah merah dan digunakan untuk pengobatan anemia berat yang disebabkan gagal ginjal kronis dan kemoterapi.

"Pada penderita gagal ginjal, sel-sel yang menghasilkan erythropoetin tidak menghasilkan EPO dalam jumlah yang banyak, sedangkan pada kemoterapi zat yang digunakan dalam kemoterapi akan menghalangi pematangan sel-sel darah merah yang baru," kata Adi yang jebolan perguruan tinggi di Amerika Serikat itu.

Ia menyebutkan EPO generasi kedua yang akan diproduksi itu memiliki keunggulan dengan lima elemen, sedangkan EPO generasi pertama hanya ada tiga elemen saja," katanya.

Sementara itu peneliti ahli pengembangan produk Bio Farma Dr Neni Nurainy menyatakan waktu paruh yang diperlukan sehingga kadar obat yang masuk dalam tubuh mencapai setengah dari jumlah yang diberikan.

Keunggulan dari darbepoetin, kata dia gugus gula yang lebih banyak dibandingkan EPO generasi pertama sehingga memiliki karakter waktu paruh dalam darah yang lebih lama.

"Dengan demikian frekuensi pemberian yang diberikan kepada pasien dapat ditekan, dari dua kali dalam seminggu menjadi cukup sekali dalam seminggu," kata Neni.

Selain itu, ke depan produk EPO generasi kedua yang akan diproduksi oleh Bio Farma dipastikan bisa mengurangi biaya pengobatan bagi para penderita gagal ginjal, kemoterapi maupun anemia.

Sumber : antara

Untuk informasi lebih lanjut, Anda dapat menghubungi :

N. Nurlaela

Head of Corporate Communications Dept.

PT Bio Farma (Persero)

Telp : 022 203 3755

Fax : 022 204 1306

E-mail : corcom@biofarma.co.id[:]