

HASIL BELAJA LO TUTOR SKENARIO 1

Mata Kuliah : Kebidanan Komunitas

Dosen Pengampu : Evi Wahyuntari ,S.ST.,M.Keb.



YUSITADIKA ARINI

1910105012

DIII KEBIDANAN

UNIVERSITAS AISYIAH YOGYAKARTA

2020/2021

LO: infeksi masa kehamilan

1. Pengertian infeksi dan macam macam infeksi

A. Infeksi Hepatitis

Infeksi karena virus hepatitis dikenal bentuk virus : A,B, dan C. Masing-masing dengan manifestasi klinis. (dr.prof manuaba,dkk 2003)

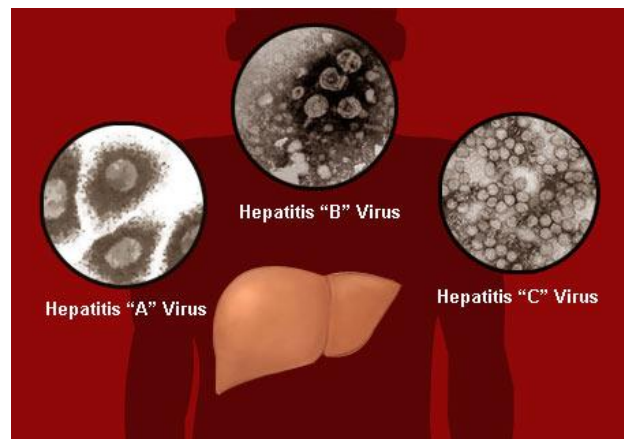
1. Hepatitis A

Kasus hepatitis tergolong Picorna Virus. Cara penularannya melalui kontak langsung dengan kotoran, urin, saliva serta cairan tubuh lainnya. Masa inkubasi sekitar 15- 50 hari dengan rata-rata 20-30 hari. Tanda dan gejala diantaranya ialah:

- a. Lemas, cepat lelah dan kurang nafsu makan
- b. Mual muntah
- c. Nyeri pada daerah hati
- d. Hati membesar
- e. Tampak ikterus ringan sampai berat

Pemeriksaan laboratorium menunjukkan IgM positif setelah masa inkubasi 25-30 hari, SGOT- SGPT serta bilirubin meningkat. Kesembuhan dapat terjadi selama 6-8 minggu. Pengobatan ini tidak banyak meningkatkan nilai makanan atau vitamin dan istirahat yang cukup.

Pengaruh virus ini terhadap janin tidak ada karna anti bodi menuju kejanin sehingga adanya kekebalan, dan dapat pula di beri imunoglobulin pada umur 12 minggu untuk meningkatkan daya tahan.



2. Hepatitis B

Virus penyebabnya tergolong DNA-partikel dane. Cara penularannya bisa melalui suntikan parenteral, hubungan seksual dan infeksi vertikal saat perinatal pada bayi. Dampak pengaruhnya terhadap janin ialah tidak menimbulkan kelainan kongenital tetapi akan menimbulkan komplikasi usia muda seperti hepatoma dan sirosishepatitis.

Tanda dan gejalanya antara lain lemas, cepat lelah, infeksi akut menahun, ikterik dan nyer abdomen. Pemeriksaan laboratorium menunjukkan hasil Titer HbeAG positif tinggi (infeksi masih aktif) dan titer HbsAG tetap positif (penyakitnya persisten). Bayi lahir dari ibu yang seropositif sebaiknya di berikan HBIG 0,5 IM segera, dan vaksinasi 12 jam setelah lahir atau serial untuk menghindari komplikasi masa dewasa muda.

3. Hepatitis C

Virusnya tergolong : RNA-flavivirus atau pestivirus. Masa inkubasinya sekitar 5-10 minggu. Penularannya bisa melalui kecanduan obat,transfusi darah , secara parenteral,dapat terjad bersama virus aids. Pengaruhnya terhadap bayi tidak menimbulkan kelainan kongenital, dapat terjadi ikterus neonatorum.

B. Infeksi TORCH

Sekalipun sudah jarang dijumpai, tetapi infeksi kelompok TORCH pada kehamilan masih tetap memerlukan perhatian yang serius. Infeksi kelompok TORCH bersama- sama mengakibatkan kelainan congenital diantaranya :

1. Gangguan pertumbuhan intrauteri yang menimbulkan :
 - a. Pertumbuhan janin terlambat
 - b. Terjadi penurunan IQ bayi
2. Gangguan pertumbuhan fisik janin :
 - a. Mikrosefali
 - b. Gangguan pertumbuhan mata (katarak) dan pendengaran (tuli)

c. Gangguan pertumbuhan

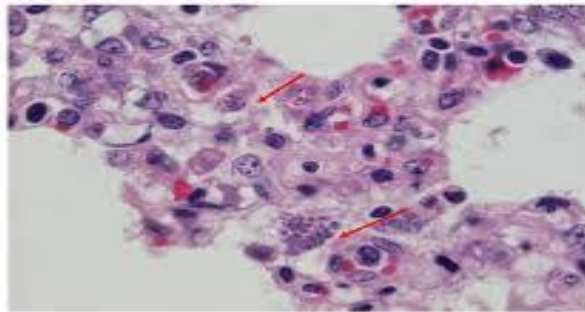
Cara kerja untuk dapat menimbulkan gangguan tumbuh kembang janin intra uteri adalah:

1. Secara tidak langsung : melalui gangguan fungsi plasenta sehingga tidak mampu memenuhi kebutuhan O₂ dan nutrisi
2. Secara langsung :
 - a. Virus, bakteri, dan lainnya, menembus plasenta sehingga secara langsung dapat mengganggu pertumbuhan organ vital janin.
 - b. Bentuk gangguan organogenesis sangat tergantung dari beratnya infeksi dan umur kehamilan.
 - c. Makin muda usia kehamilan, akan makin besar kemungkinan terjadi kelainan kongenitalnya.
 - d. Kemampuan untuk membentuk immunitas (IgG) yang dapat member perlindungan saat organogenesis janin.

C. Infeksi Toksoplasmosis

Merupakan infeksi dari binatang peliharaan, khususnya kucing. Makanan yang terkontaminasi kotoran kucing dan masakan yang kurang matang menyebabkan oosit toksoplasmosis, akan berkembang menjadi parasit serta dapat menimbulkan infeksi akut.

Toxoplasma (arrows) seen in the lung of a pig.



Selain itu, kotoran kucing dapat langsung termakan oleh sapi atau binatang lainnya sehingga daging dan susunya mengandung kista, termakan manusia sehingga tubuh manusia berubah menjadi toksoplasmosis aktif dan menimbulkan infeksi.

Masuknya toksoplasmosis menuju janin dapat melalui plasenta sebagai berikut:

- a. Trisemester I 20%
- b. Trisemester II 54%

c. Trisemester III 65%

Segera setelah infeksi akan terjadi pembentukan antibody dalam bentuk : IgM, IgA, IgG. Antibodi IgG dapat masuk menuju janin sehingga dapat menghalangi tumbuh- kembang toksoplasmosis untuk dapat menimbulkan kelainan congenital.

Diagnosis infeksi toksoplasmosis ditegakkan atas dasar:

- a. Pemeriksaan serologis : titer IgG yang meningkat atau sebesar 1/512 dianggap infeksi aktif
- b. Melakukan biopsy jaringan :
 - Kelenjar yang membesar
 - Biopsi dari jaringan Otak
 - Pewarnaan dengan giemsa atau Wright

Gejala klinis toksoplasmosis:

- a. Lemas dan cepat lelah
- b. Dijumpai langsung dalam bentuk asimtomatis

Kelainan kongenital janin:

- a. Hanya mungkin terjadi dalam infeksi akut dan aktif
- b. Invasi toksoplasmosis pada saat organogenesis
- c. Untuk dapat menetapkan kelainan kongenitalnya dapat dilakukan evaluasi menggunakan ultrasonografi serial

Pengobatan toksoplasmosis yang paling penting adalah upaya preventif/ promotif dengan jalan melakukan pemeriksaan sebelum hamil. Obat- obat yang sering dipergunakan adalah :

- a. Spiramycin
- b. Eritomisin
- c. Kelompok sulfa : pyrimethamine dan sulfadiazine (Ida bagus Gde manuaba, 2003).

D. Infeksi sitomegalovirus

Infeksi ini pada umumnya terjadi pada daerah sosial ekonomi yang rendah oleh karena kebersihan lingkungan kurang memenuhi syarat dan daya tahan tubuh yang tidak mampu menolaknya. Infeksi pertama merupakan infeksi laten, sekalipun terdapat antibody. Cara penularan infeksi dengan jalan :

- a. Horizontal yaitu droplet, saliva dan barang lainnya, kemudian melalui tempat perawatan atau sebagai sumber infeksi.
- b. Vertikal : infeksi menuju janin yaitu terutama melalui plasenta 30-40% menimbulkan kelainan kongenital, 15-20 % menimbulkan gangguan neurologis dan mental, 10-30% akan mengalami kematian.

Tanda dan gejala klinis sitomegalovirus : demam, faringitis, poliaritis dan limfadenopati.

Pemeriksaan laboratoriumnya yaitu : amniosintesis (kultur sitomegalovirus, reaksi polimerase cairan amnion atau darah), kordosintesis (untuk menentukan antibody IgM darah janin), selain itu dapat juga untuk menentukan kelainan kongenital dilakukan ultrasonografi serial dan pemeriksaan MRI dan CT-Scan.

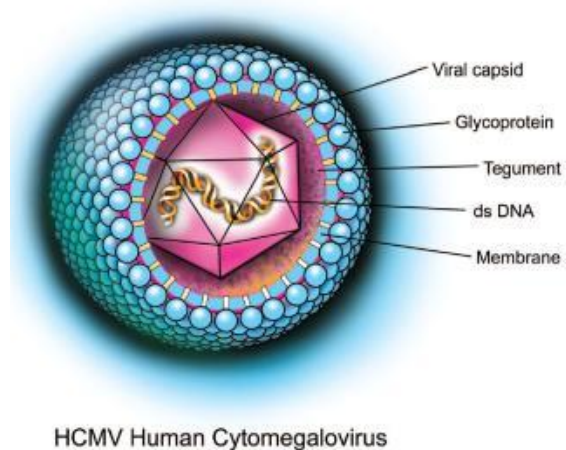
Terapi infeksi sitomegalovirus :

1. Praktis tidak ada , kecuali meningkatkan daya tahan tubuh .
2. Obat-obatan yaitu gancyclovir, dan foscarnet.
3. Upaya preventif antara lain meningkatkan keadaan sosial ekonomi , memberikan pendidikan yang lebih baik sehingga dapat meningkatkan kesehatan lingkungan.

E. Infeksi Rubeola virus

Tergolong family togavirus dengan susunan RNA serta proteinnya:

- a. Hemmaglutinin (E1) permukaan
- b. Selubung glikoprotein virus (E2)
- c. Nucleocapsid –intinya / interior (Ida bagus Gde manuaba, 2003).



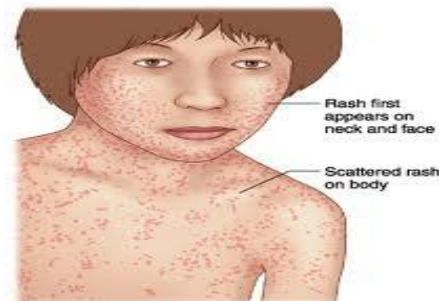
Morbili atau campak biasanya menyerang anak-anak. Bila rubeola diderita pada masa dewasa biasanya jalan penyakit lebih berat. Wanita hamil dan menderita campak akan berakibat buruk terhadap janin. Infeksi ini dapat menyebabkan abortus, kematian janin, dan bias pula cacat bawaan pada janin (Mochtar rustam, 1998)

Cara penularannya melalui :

- a. Melalui aliran darah
- b. Kontaminasi cairan serviks
- c. Lender mulut – nasopharing. Masa inkubasi 2-3minggu. Sekali infeksi sudah menimbulkan kekebalan untuk seumur hidup.

Gejala klinisnya pada anak dan dewasa muda:

- a. Lemas, sakit kepala
- b. Sakot pada otot dan persendian
- c. Terdapat eritema atau ruam pada kulit, tanpa gatal
- d. Konjungtivitis
- e. Limfadenofati



Kelainan congenital janin :

- a. 80% terjadi jika infeksi pada minggu 12
- b. 30% pada minggu 23-30
- c. 10% jika infeksi terjadi pada minggu terakhir
- d. Dapat ditegakkan dengan ultrasonografi serial

Kelainan congenital akibat rubeola infeksi :

- a. Early congenital rubeola syndrome
 - Gangguan mental atau IQ rendah
 - Gangguan pendengaran dan mata
 - Gangguan malformasi jantung
- b. Late congenital rubeola syndrome
 - Menimbulkan DM insulin – dependent
 - Penyakit kelenjar tiroid

- Ensefalopati
- Gangguan pendengaran dan mata jarang dijumpai pada sindrom rubeola congenital lanjut

Komplikasi infeksi virus rubeola pada ibu hamil:

- a. Dapat menyebabkan kematian jika terjadi komplikasi yaitu pneumonia atau ensefalitis berat
- b. Komplikasi pada kehamilannya yaitu :
 - Komplikasi berat dapat meningkatkan angka mortalitas
 - Terhadap kehamilannya dapat terjadi:
 - Abortus- panas badan tinggi
 - Persalinan premature
 - Kelainan congenital tidak dijumpai

Terapi infeksi rubeola pada kehamilan:

- a. Terapi umum tidak ada kecuali:
 - Meningkatkan kesehatan umum diri dan lingkungan
 - Meningkatkan status gizi dan keberhasilan
- b. Upaya preventivenya:
 - Vaksinasi sebelum hamil 3 bulan
 - Vaksinasi ibu hamil sehingga terhindar dari infeksi
 - Jika adanya kelainan congenital sudah dipastikan, terminasi kehamilan dapat dianjurkan (dr.prof manuaba,dkk 2003)

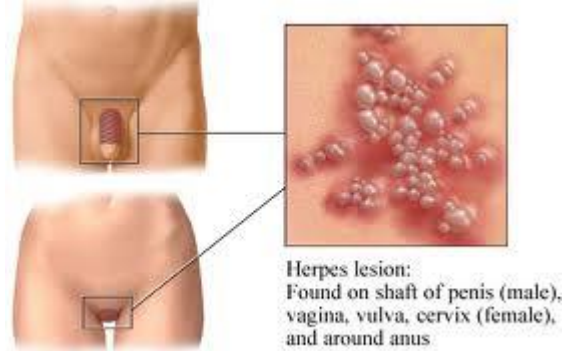
F. Infeksi herpes simpleks

Infeksi Herpes simplex virus (HSV) merupakan salah satu virus penyebab infeksi menular seksual yang meluas di seluruh dunia. Infeksi HSV sering terjadi pada wanita usia reproduktif dan dapat ditransmisikan kepada fetus pada saat kehamilan, persalinan maupun sesudah persalinan. Herpes simplex virus merupakan penyebab penting infeksi pada neonatus dan dapat menyebabkan kematian atau kecacatan pada bayi yang baru dilahirkan.

Susunan proteinnya, DNA untai ganda. Terdapat dalam 2 bentuk:

- a. Virus herpes simpek 1
 - Menyebabkan infeksi orofaring dan juga infeksi genitalia.

- b. Virus herpes simpleks 2
Menyebabkan infeksi genetalia dan infeksi rekuren.



Tanda dan gejala infeksi virus herpes simpleks ialah badan terasa panas, lemah, sakit pada otot, sakit kepala, mual muntah, membentuk vesikel genetalia yang nyeri, vesikel dapat pecah dan membentuk ulkus. Infeksi virus herpes simpleks terjadi melalui kontak langsung:

- a. Melalui plasenta menuju janin

Infeksi terjadi pada trimester I yang menimbulkan kelainan yang kongenital seperti gangguan neurologis, korioretinitis, mikrosefali, dan gangguan tumbuh kembang dan susunan saraf pusat yang menyebabkan IQ rendah kurang dari 70 dan kejang-kejang. Selain itu juga berpengaruh pada tumbuh kembang janin yang dapat menimbulkan abortus, kematian intrauteri, lahir mati, persalinan prematur, dan ketuban pecah dini..

- b. Infeksi saat in partu

Yang berasal dari residu infeksi dan luka pada vagina dan vulva.

Infeksi virus herpes simpleks yang ringan menimbulkan abses lokal yang dapat di sembuhkan dengan pengobatan dan tidak menimbulkan cacat bayi. Sedangkan infeksi virus herpes simpleks dapat menyebabkan ensefalitis, meningitis, infeksi alat vital, infeksi susunan saraf pusat.

Pengobatan dan persalinan dengan infeksi virus herpes simpleks pada ibu hamil sebagai berikut:

- a. Jika infeksi primer terjadi pada trimester 1 atau 2 kehamilan, disarankan untuk melakukan kultur virus dari sekret genital pada umur kehamilan 32 minggu.

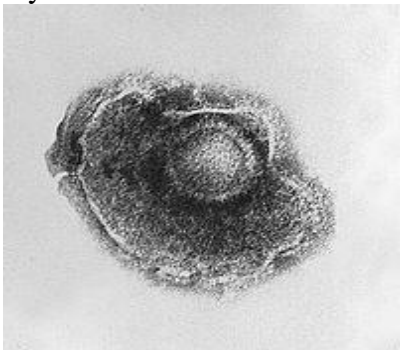
(Jika 2 kali hasil kultur menunjukkan hasil negatif dan tidak ada lesi genital herpetika aktif pada saat persalinan, maka dimungkinkan untuk dilakukan persalinan pervaginam. Jika terjadi serokonversi pada saat persalinan, yang artinya risiko transmisi HSV kepada fetus

rendah karena neonatus telah terproteksi oleh antibodi maternal, maka tindakan sectio sesaria tidak perlu dilakukan.1,5)

- b. Jika infeksi primer didapatkan pada trimester 3 kehamilan, maka tindakan sectio sesaria harus dilakukan karena serokonversi yang adekuat tidak akan terjadi pada 4 sampai 6 minggu gestasi akhir sehingga bayi berisiko untuk terinfeksi jika dilahirkan pervaginam.
- c. dibutuhkan terapi supresif dengan acyclovir atau valacyclovir sepanjang 4 minggu terakhir kehamilan. Selain itu dilakukan kultur virus dari sekret servix-vagina pada saat umur 36 minggu kehamilan. Pada wanita hamil dengan episode rekuren herpes genital yang terjadi beberapa minggu sebelum taksiran persalinan,
- d. Jika tidak terdeteksi lesi herpes secara klinis tetapi kultur virus positif pada saat persalinan, maka dibutuhkan tindakan sectio sesaria untuk persalinannya. Sebaliknya, bila tidak ditemukan lesi dan kultur virus negatif, maka dapat dilakukan persalinan pervaginam

G. Infeksi varisela zoster

Penyakit ini adalah suatu virus herpes DNA yang tetap laten di ganglion radiks dorsalis setelah



infeksi trimer. Virus ini dapat mengalami reaktivasi beberapa tahun kemudian untuk menimbulkan herpes zoster (cacat ular, dompo). (gilden dkk., 2000).

Menurut paryani dan arfin (1986) melaporkan bahwa 4 dari 43 wanita hamil yang terinfeksi atau sekitar 10% mengalami pneumonitis selama kehamilan. Infeksi herpes zoster pada ibu hamil lebih sering terjadi pada pasien yang lebih tua atau yang mengalami gangguan kelemahan.

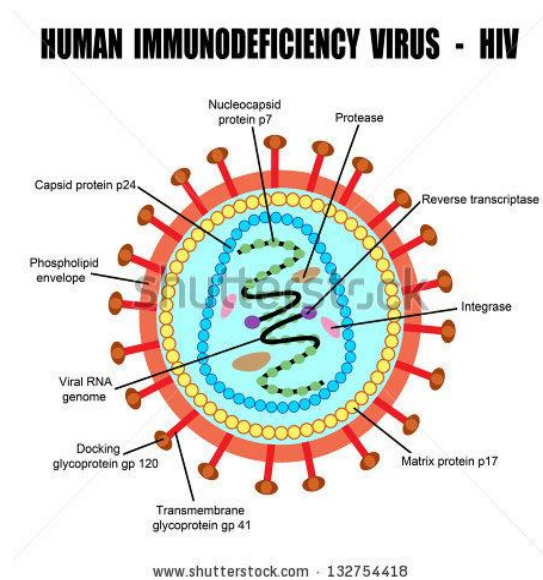
Pencegahan virus herpes zoster dengan pemberian imunoglobulin varisela zoster (VZIG) akan mencegah atau memperlemah infeksi varisela pada orang rentan yang terpajan apabila di berikan dalam 96 jam. Dosisnya adalah 125UI/10_{kg} yang diberikan secara IM dengan dosis maksimum 625U atau 5 vial. Tetapi tidak dianjurkan untuk di berikan secara rutin pada wanita hamil. Karna keparahan varisela selama kehamilan, sebagian penulis menganjurkan pemberian

imunoglobulin pada wanita hamil sehat yang terpajan (Mcgregor dkk., 1987; paryani dan arvin,, 1986).

Cacar air pada wanita hamil selama paruh pertama gestasi dapat menyebabkan malformasi kongenital akibat infeksi transplenta. Beberapa di antaranya meliputi koreoretinitis, atrofi korteks serebri, hidronefrosis dan defek kulit serta tulang tungkai.(Willian, 2004).

Pajanan pada usia kehamilan yang lebih belakangan menyebabkan lesi varisela kongenital dan bayi kadang-kadang mengalami herpes zoster pada beberapa bulan. (chiang dkk,1995). Janin yang terpajan virus tepat sebelum atau saat persalnan ketika anti bodi ibu belum terbentuk akan mengalami ancaman serius, sebagian besar bayi akan mengalami infeksi varisela dan susunan saraf pusat desiminata, yang seringkali mematikan.

H. Infeksi Human Immunodeficiency Virus (HIV)



Virus ini tergolong family retrovirus dengan protein RNA.infeksi virus dapat digolongkan menjadi:

- HIV 1
- HIV 2

Cara infeksiya sebagai berikut.

- Hiv melekat dan masuk ke limfosit CD4, dengan mempergunakan enzyme Reverse Transcriptase

- Mengubah RNA menjadi DNA
- DNA nucleus memecah dan asam nukleat virus ikut serta memecah diri sehingga,limfosit CD4 melemah
- Limfosit CD4 hancur dan virus yang telah bereplikasi ikut serta keluar dan melekat serta masuk kembali ke limfosit CD4 yang baru

Stadium klinis infeksi HIV sebagai berikut:

- Stadium pertama

- Virus HIV masuk dan menimbulkan gejala klinis seperti infeksi mononukleus
 - Berlangsung beberapa minggu
- b. Stadium kedua atau fase laten dan phase asimtomatis
- Virus memecah terus di kelenjar limpha
 - Tanpa dirasakan sakit
 - Samapi batas perkembangan maksimal dan terus memasuki stadium III
- c. Stadium Ketiga
- Jumlah virus sudah sedemikian besarnya
 - Daya tahan tubuh dengan hncurnya limfosit CD4 cukup besar
 - Dapat menjadi infeksi sekunder mulai dari bronchitis atau pneumonia ringan sampai berat
 - Penderita masih bertahan hidup
- d. Stadium Akhir
- Gambaran penuh terjadi *acquired immunodeficiency syndrome* (AIDS)
 - Terjadi infeksi sekunder
 - Terjadi komplikasi berupa karasinoma atau sarcoma
 - Terjadi eksaserbasi infeksi semua bakteri komersial karena daya tahan tubuh sudah sangat minimal
 - Umur hanya 3-4 tahun

Banyak penularan HIV:

1. Partner Homoseksual
 - a. Rectum dan mukosa anus
 - b. Bibir dan semua cairan yang keluar dari tubuh sudah infeksius
2. Heteroseksual
 - a. Dapat bersama infeksi virus lainnya

Gejala klinis infeksi HIV.

 1. Lemas, cepat lelah, dan mual muntah
 2. Mkan berkurang sehingga berat badan menurun

Gejala klinis infeksi:

 1. Terdapat limfadenopatigeneralisata
 2. Gangguan neurologis

- a. Neuropati Perifer
- b. Terjadi Demensia
- c. Terdapat Infeksi Sekunder
 - Bakteri Komensal
 - Jamur
 - Toksoplasmosis atau TORCH lainnya
- d. Keganasan yang sering terjadi:
 - Sarkoma Kaposi
 - Limfoma non-Hodgkin

Dasar diagnosis infeksi HIV :

1. Memerhatikan gejala klinisnya
2. Pemeriksaan laboratoriumnya
 - a. Kultur darah tepi
 - b. Antigen virus dengan polymerase chain reaction
 - c. Jumlah CD 4 menurun :
 - Perbandingan CD 4 turun sedangkan CDB tetap/naik
 - d. Serum immunologisnya
 - Antigen virus didapatkan dengan pemeriksaan ELISA dan EIA
3. Transmisi menuju janinnya :
 - a. Melalui hematogen-plasentanya
 - b. Cairan genitalianya-intrapartum sekitar 20-30%

Komplikasi pada I bu hamilnya :

1. Faktor infeksi yang menimbulkan:
 - a. Persalinan premature
 - b. Pertumbuhan janin lambat
 - c. Dapat terjadi ketuban pecah dini
 - d. Infeksi sekunder
2. Meningkatnya infeksi multiple :
 - a. Memperparah komplikasi pada ibu hamil
 - b. Pengobatan lebih sulit karena adanya infeksi multiple

Penatalaksanaan infeksi HIV pada ibu hamil :

1. Melakukan evaluasi tentang infeksi:
 - a. HIV.
 - b. Infeksi TORCH.
 - c. Melakukan ANC lebih teratur.
 - d. Mengurangi rokok dan minuman keras.
 - e. Melakukan pemeriksaan sitologi untuk kemungkinan karsinoma.
2. Tata laksana persalinannya:
 - a. Konsep persalinan pervaginam.
 - b. Mengurangi perlukaan kulit.
3. Penolong harus memerhatikan diri dengan pakaian yang dapat melindungi diri sehingga tidak terjadi kontaminasi infeksi dengan disediakannya sarung tangan beberapa pasang dan pakaian penolong tersendiri.
4. Alat-alat yang dipergunakan untuk pertolongan persalinan :
 - a. Harus diisolasi dengan cermat.
 - b. Langsung mendapatkan antiseptik.
 - c. Bayi sebaiknya diisolasi karena semua cairan tubuhnya adalah infeksius.

Pengobatan infeksi HIV pada ibu hamil :

1. Infeksi asimtomatis dengan :
 - a. Indikasi CD 4 kurang dari 200 sel/mm.
 - b. Obatnya :
 - Zidovudine 100 mg/5 hari.
 - Toksik untuk sumsum tulang dan karena itu darah ibu hamil harus evaluasi.
 - c. Saat Persalinan diberikan IV 2 mg/kg berat badan tubuh.
2. Pengobatan profilaksis.
 - a. Trimetoprim atau sulfametoksazol.
 - Untuk infeksi sekunder:
 - Bakteri toksoplasmosis.
 - Proteus carinii
 - Jumlah CD 4 kurang dari 50 sel/cc
 - b. Fluconazole : Dosis 200 mg/ 2 kali/hari, selama 10-14 hari
3. Hasil pengobatan tidak memuaskan oleh karena :

- a. Obat-obatan yang spesifik belum ditentukan.
 - b. Pada tingkat akhir terdapat infeksi sekunder yang multiple sehingga menambah sulitnya penyembuhan.
4. Upaya profilaksis umum :
- a. Karena HIV didapatkan dengan hubungan seksual, upaya menghindarinya adalah :
 - Menghindari hubungan seksual dengan wanita tuna susila.
 - Penggunaan kondom saat melakukan hubungan seksual.
 - b. Profilaksis infeksi HIV harus dilakukan dengan cermat.

I. Tuberculosis (TBC)

Tuberkulosis adalah penyakit menular langsung yang disebabkan oleh *Mycobacterium tuberculosis*, yang sebagian besar (80%) menyerang paru-paru. Tuberkulosis adalah suatu penyakit menular langsung yang disebabkan karena kuman TB yaitu *Myobacterium*. Mayoritas kuman TB menyerang paru, akan tetapi kuman TB juga dapat menyerang organ Tubuh yang lainnya. Tuberkulosis adalah penyakit menular langsung yang disebabkan oleh kuman TB (*Mycobacterium Tuberculosis*).

Penyebab

Sumber penularan penyakit Tuberkulosis adalah penderita Tuberkulosis BTA positif pada waktu batuk atau bersin. Penderita menyebarkan kuman ke udara dalam bentuk droplet (percikan dahak). Droplet yang mengandung kuman dapat bertahan di udara pada suhu kamar selama beberapa jam. Orang dapat terinfeksi kalau droplet tersebut terhirup ke dalam saluran pernafasan. Setelah kuman Tuberkulosis masuk ke dalam tubuh manusia melalui pernafasan, kuman Tuberkulosis tersebut dapat menyebar dari paru kebagian tubuh lainnya melalui sistem peredaran darah, saluran nafas, atau penyebaran langsung ke bagian-bagian tubuh lainnya.

Tanda Gejala :

- Batuk lebih dari dua minggu, batuk darah, sesak napas, dan nyeri dada
- Adanya demam dan keringat malam, penurunan berat badan, malaise, dan anoreksia
- Pemeriksaan fisik ditemukan suara nafas tambahan berupa ronki basah, kasar dan nyaring dari auskultasi.

Pengobatan :

- Pemeriksaan penunjang berupa: radiologi (foto toraks), pemeriksaan bakteriologi dapat berasal dari dahak (uji sputum), dan uji mantoux.
- Pemberian isoniazid, rifampisin, etambutol juga digunakan secara luas pada wanita hamil. Obat-obat tersebut dapat melalui plasenta dalam dosis rendah dan tidak menimbulkan efek teratogenik pada janin.

J. Infeksi Saluran Kemih

Definisi

Infeksi saluran kemih (ISK) adalah suatu keadaan dimana kuman atau mikroba tumbuh dan berkembang biak dalam saluran kemih dalam jumlah bermakna (IDAI, 2011). Istilah ISK umum digunakan untuk menandakan adanya invasi mikroorganisme pada saluran kemih (Haryono, 2012). Infeksi saluran kemih secara luas didefinisikan sebagai infeksi pada bagian atas atau bawah saluran kemih, maupun keduanya (Rowe dan Mehta, 2013). Menurut Anonim (2013) pada ibu hamil dikenal dua keadaan ISK yakni :

1) Infeksi saluran kemih tanpa gejala (Bakteria asimtomatik)

Dimana terdapat bakteri dalam urin porsi tengah lebih dari 100.000 per ml urin. Urin diambil porsi tengah dengan cara vulva dan meatus urethra eksternus dibersihkan terlebih dahulu dengan bahan antiseptik. Pada urinalisis dapat dijumpai adanya leukosit (Anonim, 2013).

2) Infeksi saluran kemih dengan gejala (bakteri simtomatik)

a. Infeksi saluran kemih bawah (sistitis akut)

Pada infeksi ini disertai gejala berupa disuria, terkadang didapatkan hematuria, nyeri daerah suprasimpisis, terdesak kencing, stranguria, tenesmus dan nokturia. ISK ini jarang menyebabkan demam dan menggigil. Pada urinalisis dapat dijumpai leukosit dan eritrosit.

b. Infeksi saluran kemih atas (pielonefritis)

Infeksi ini disertai gejala berupa nyeri dan tegang pada daerah sudut atau daerah pinggang, demam, mual dan muntah. Dapat juga disertai keluhan seperti disuria, urgensi dan polakisuria, stranguria, tenesmus dan nokturia. Pada pemeriksaan darah dapat dijumpai kadar urem dan kreatinin yang meningkat dan pada pemeriksaan urinalisis dapat

ditemukan leukosit. Atau dengan pemeriksaan imunologi didapatkan bakteriuria yang diselubungi antibody (Anonim, 2013).

Etiologi

Pada keadaan normal urine adalah steril. Umumnya ISK disebabkan oleh kuman gram negative. E. coli adalah penyebab paling umum dari infeksi saluran kemih, terhitung sekitar 80-90% kasus. E.coli bersumber dari flora fecal yang berkolonisasi ke daerah periuretra sehingga menyebabkan infeksi menaik. Patologi lain adalah klebsiella pneumoniae (5%), proteus mirabilis (5%), enterobacter species (3%), staphylococcus saprophyticus (2%), grup B beta-hemolytic streptococcus (GBS : 1%), proteus species (2%) (Johnson, 2014).

Perubahan fisiologis pada ibu hamil yang berkaitan dengan ISK terjadi pada kehamilan usia enam minggu, oleh karena perubahan fisiologi yaitu ureter ibu hamil menjadi dilatasi. Hal ini juga disebut sebagai hidronefrosis kehamilan dimana memuncak pada kehamilan minggu ke-22 hingga ke-26 dan berlangsung sampai saatnya kelahiran. Peningkatan progesteron dan estrogen saat hamil juga menyebabkan penurunan tonus ureter dan kandung kemih. Peningkatan volum plasma semasa hamil menyebabkan penurunan konsentrasi urin dan peningkatan volum urin dalam ginjal. Kombinasi dari seluruh faktor ini mengakibatkan terjadinya stasis urinari dan uretero-vesikel refluks. Glikosuria dalam kehamilan juga salah satu faktor terpenting yang menyebabkan ibu hamil mudah untuk terkena ISK (Emiru et. al. , 2013).

Faktor resiko

1. Umur

Berdasarkan penelitian yang telah dilakukan oleh Parveen et. al. , (2011), prevalensi ISK pada ibu hamil berkaitan dengan usia didapatkan individu-individu dari kelompok usia 21-25 tahun memiliki insiden infeksi tertinggi (44,61%). Diikuti oleh kelompok umur 26-30 tahun (27,69%), 31-35 tahun (16,92%) dan 16-20 tahun (6,15%). sedangkan kelompok usia 36-40 tahun memiliki insiden infeksi terendah (4,61%).

2. Umur gestasional

Tingkat yang lebih tinggi terkena ISK adalah trimester ketiga (78,46%) dibandingkan dengan trimester kedua (12,30%) dan trimester pertama (9,23%)(Parveen et. al., 2011). Hal ini dikarenakan rahim yang semakin membesar akan menekan kandung kemih sehingga kandung kemih tidak dapat benar-benar kosong dan menyebabkan bakteri mudah tumbuh ketika air seni tertahan didalam kandung kemih.Hal ini terjadi karena pengaruh hormon progesteron yang terhadap tonus otot dan peristaltik, dan yang lebih penting lagi adalah akibat penyumbatan mekanik oleh rahim yang membesar saat hamil(Maesaroh dan Fatmala, 2011).

3. Paritas

Berdasarkan penelitian yang dilakukan oleh Mesaroh dan Fatmala (2011) terdapat hubungan yang signifikan anatar paritas dengan kejadian penyakit ISK pada ibu hamil dan ibu multipara yang memiliki resiko 2,64 kali lebih besar untuk terkena ISK dibandingkan dengan primipara. Ibu hamil yang pernah hamil untuk kesekian kali, lebih mudah terkena penyakit ISK karena terjadi perubahan fisiologis selama kehamilan, antara lain terjadi penurunan tonus dan aktivitas otot-otot ureter yang mengakibatkan terjadinya penurunan kecepatan pengeluaran air seni melalui sistem pengumpulan urine. Ureter bagian atas dan pelvis ginjal mengalami dilatasi dan mengakibatkan terjadinya hidronefrosis fisiologis pada kehamilan akibat pengaruh hormon progesteron (Lents, 2009).

4. Status pendidikan

5. Status ekonomi

Status ekonomi yang rendah merupakan salah satu faktor yang signifikan terhadap meningkatnya ISK.

6. Riwayat ISK

7. Aktivitas seksual

Ibu hamil yang melakukan hubungan seksual tiga atau lebih dari tiga kali per minggu lebih mungkin untuk terjadi ISK dibandingkan dengan ibu yang melakukan hubungan seksual kurang dari tiga kali per minggu.

8. Anemia

Ibu hamil dengan kadar Hb < 11 gr/dl juga dapat meningkatkan risiko ISK pada ibu hamil.

Tanda gejala

- a. Nyeri atau terbakar (ketidaknyamanan) saat BAK
- b. Kebutuhan untuk BAK lebih sering dari biasanya
- c. Perasaan urgensi ketika BAK
- d. Darah atau lendir dalam urin
- e. Kram atau nyeri diperut bagian bawah
- f. Rasa sakit selama hubungan seksual
- g. Menggigil, demam, berkeringat
- h. Inkontinensia
- i. Bangun dari tidur untuk BAK
- j. Perubahan jumlah urin baik lebih atay kurang
- k. Urin yang terlihat keruh
- l. Bau busuk atau luar biasa kuar
- m. Nyeri, tertekan atau nyeri didaerah kandung kemih
- n. Sakit punggung, menggigil, demam, mual dan muntah jika bakteri menyebar ke ginjal (Okonko et. al., 2010).

Pengobatan

ISK pada kehamilan, baik yang bergejala maupun tidak dalam penatalaksanaannya harus diterapi. Terapi ISK pada kehamilan sebagai berikut : golongan antibiotik oral seperti amoksisilin 3x500mg, sefadroksil 2x500 mg, sefalekssin 3x250mg, fosfomisin 3g dosis tunggal atau nitrofurantonin 3x100mg yang tidak digunakan pada trimester 3 dan kotrimoksazol 2x960 mg yang hanya boleh digunakan pada trimester kedua.

Sedangkan untuk golongan antibiotik intravena khusus untuk pielonefritis seperti sfuroksim 3x750 mg-1,5 g, amoksilin 3x1g, seftriakson 1x2 g, ampisilin-sulbaktam 4x3g (2 g ampisilin + 1 g sulbaktam) gentamisin 5-7 mg/kg sebagai dosis awal dan untuk dosis berikutnya diberikan 3-5 mg/kg/hari dalam 3 dosis terbagi dengan tetap memantau kadar gentamisin serum. Untuk lama terapi, diberikan selama 3 hari pada ibu hamil dengan bakteri asimtomatik, 5-7 hari untuk sistisis akut, dan 10-14 hari untuk pielonefritis (Ocviyanti dan Fernando, 2012)

K. CMV (*Cytomegalo Virus*)

- Infeksi *Cytomegalo Virus* (CMV) merupakan infeksi bawaan yang paling sering terjadi pada manusia. CMV yang menginfeksi manusia disebut dengan *human Cytomegalo Virus*.
- Virus ini merupakan virus DNA yang termasuk genus Herpes. *Cytomegalo Virus* menyebabkan pembesaran ukuran sel sampai dua kali lipat.
- CMV menginfeksi sel dengan cara berikatan dengan reseptor pada permukaan sel inang, kemudian menembus membran sel dan masuk ke dalam vakuola di sitoplasma, lalu selubung virus terlepas dan *nucleocapsid* dengan cepat menuju nukleus sel inang.
- CMV dapat terjadi karena beberapa sebab diantaranya reaktivitas dan reinfeksi virus dimana sering bersifat asimtomatis dan menimbulkan gejala sisa yang lebih sedikit dibandingkan pada wanita yang mengalami infeksi primer.
- CMV menyebabkan terjadinya gangguan perkembangan organ-organ pada janin. CMV merupakan penyebab terbanyak dari gangguan pendengaran, gangguan perkembangan saraf, dan retardasi mental pada anak.

1) Manifestasi Klinis CMV

- a) Infeksi CMV kongenital
- b) Infeksi CMV perinatal

2) Transmisi CMV

- a) Horizontal : dari satu orang ke orang yang lain.
- b) Vertikal : dari ibu ke janin.
 - *In utero* : melalui jalur transplasenta dengan viremia CMV dalam sirkulasi maternal.
 - Inpartum : paparan janin terhadap sekret serviks dan vagina yang mengandung CMV saat proses persalinan.
 - Postnatal : ingesti air susu ibu yang mengandung CMV atau melalui transfusi darah yang terkontaminasi CMV.

3) Penyebab CMV

- a) Transfusi darah
- b) Transplantasi jaringan

- c) Individu dengan immunocompromised
- 4) Tanda Gejala CMV
 - a) Bayi lahir dengan berat lahir rendah
 - b) Bayi menderita kejang, pneumonia, dan tuli
 - c) Bintik-bintik keunguan kecil pada bayi
 - d) Demam
 - e) Kehilangan selera makan
 - f) Kelelahan
 - g) Kelenjar getah bening membengkak
 - h) Menderita diare, pneumonia, nyeri otot (mialgia), dan sakit tenggorokan
- 5) Pengobatan CMV
 - Pemberian antivirus berupa :
 - a) Ganciclovir (Cytovene)
 - b) Valganciclovir (Valcyte)
 - c) Foscarnet (Foscavir)
 - d) Cidofir (Vistide)
- 6) Pencegahan CMV
 - a) Pencegahan penularan dari ibu hamil yang terinfeksi CMV pada bayi adalah memastikan dengan mendeteksi IgM anti-CMV untuk mengetahui infeksi kongenital
 - b) Menjaga kebersihan dan sanitasi lingkungan
 - c) Menerapkan pola hidup sehat
 - d) Mengonsumsi makanan bergizi
 - e) Olahraga teratur

L. SIFILIS

Pengertian Sifilis

Raja singa atau sifilis adalah penyakit menular seksual yang disebabkan oleh bakteri. Gejala sifilis diawali dengan munculnya luka yang tidak terasa sakit di area kelamin, mulut, atau dubur.

Penyebab Sifilis

Sifilis disebabkan oleh infeksi bakteri *Treponema pallidum*. Bakteri ini masuk dan menginfeksi manusia melalui luka di vagina, penis, anus, bibir, atau mulut. Penularan sifilis paling sering terjadi saat aktivitas seksual, baik saat penetrasi penis ke dalam vagina, maupun saat dilakukan seks oral atau seks anal. Selain itu, sifilis juga bisa ditularkan dari ibu ke bayi saat proses persalinan.

Orang-orang yang rentan mengalami sifilis adalah sebagai berikut:

- Berhubungan seksual multi-partner, apalagi bila dilakukan tanpa pengaman (misalnya kondom)
- Kaum homoseksual
- Penderita HIV

Tanda dan Gejala Sifilis

Gejala sifilis atau sifilis berkembang sesuai dengan tahapan yang dialami. Pada tahapan tertentu, gejala sifilis sudah tidak muncul, namun penderita masih tetap bisa menularkannya kepada orang lain. Berikut adalah penjelasan gejala sifilis, yang juga dikenal dengan penyakit raja singa, berdasarkan tahap perkembangan penyakitnya:

1. Sifilis Primer

Gejala muncul antara 10 hingga 90 hari setelah terpapar bakteri penyebab sifilis. Awalnya, gejala yang muncul berupa luka kecil pada kulit (chancre) yang tidak terasa sakit. Luka ini timbul pada lokasi bakteri masuk ke dalam tubuh, biasanya di area sekitar kelamin.

Selain di area kelamin, luka juga dapat muncul di area mulut atau dubur. Tidak hanya muncul di bagian luar, luka akibat sifilis atau sifilis ini, juga bisa muncul di bagian dalam vagina, dubur, atau mulut sehingga tidak terlihat. Karena luka tersebut bisa tidak menimbulkan rasa sakit, penderita bisa tidak menyadari terkena sifilis.

Luka ini dapat menghilang dalam waktu 3 hingga 6 minggu, namun hal tersebut bukan berarti penderita telah pulih. Bila tidak diobati, kondisi ini justru menandakan infeksi telah berkembang dari primer menjadi sekunder.

Pada tahap ini, di area selangkangan juga dapat muncul benjolan yang menandakan pembengkakan kelenjar getah bening, sebagai reaksi dari pertahanan tubuh.

2. Sifilis Sekunder

Beberapa minggu setelah luka menghilang, gejala sifilis sekunder berbentuk ruam bisa muncul di bagian tubuh mana pun, terutama di telapak tangan dan kaki. Ruam tersebut dapat disertai kutil pada area kelamin atau mulut, namun tidak menimbulkan rasa gatal.

Biasanya ruam yang muncul berwarna merah atau merah kecoklatan dan terasa kasar, tapi ruam tersebut sering terlihat samar sehingga penderita tidak menyadarinya.

Selain timbul ruam, gejala sifilis (sifilis) tahap sekunder juga dapat disertai gejala lain, seperti demam, lemas, nyeri otot, sakit tenggorokan, pusing, pembengkakan kelenjar getah bening, rambut rontok, serta penurunan berat badan.

Ruam pada tahap ini juga akan menghilang meski penderita tidak menjalani pengobatan. Namun gejala dapat muncul berulang kali setelahnya. Tanpa pengobatan yang tepat, infeksi dapat berlanjut ke tahap laten atau tahap tersier.

3. Sifilis Laten

Pada sifilis tahap ini, bakteri tetap ada, tapi sifilis tidak menimbulkan gejala apa pun selama bertahun-tahun. Selama 12 bulan pertama tahap sifilis laten, infeksi masih bisa ditularkan. Setelah dua tahun, infeksi masih ada di dalam tubuh, tapi tidak bisa ditularkan kepada orang lain lagi.

Jika tidak diobati, infeksi ini dapat berkembang menjadi tahap tersier yang merupakan tahap sifilis paling berbahaya.

4. Sifilis Tersier

Infeksi pada tahap ini dapat muncul antara 10 hingga 30 tahun setelah terjadinya infeksi pertama. Sifilis pada tahap tersier ditunjukkan dengan kerusakan organ permanen, sehingga bisa berakibat fatal bagi penderitanya.

Pada tahap ini, sifilis bisa sangat berbahaya dan bahkan menyebabkan kematian. Sifilis tersier bisa berdampak pada mata, otak, jantung, pembuluh darah, hati, tulang, dan sendi-sendi. Akibatnya, penderita bisa mengalami kebutaan, stroke, atau penyakit jantung.

5. Sifilis Kongenital

Bila ibu hamil terkena sifilis atau raja singa, infeksi ini juga dapat menyebar kepada anaknya, baik sejak dalam kandungan atau saat persalinan. Sifilis jenis ini disebut sifilis bawaan atau sifilis kongenital. Kondisi ini sering menimbulkan komplikasi serius saat kehamilan, seperti keguguran, kematian janin dalam kandungan, atau kematian bayi beberapa saat setelah dilahirkan.

Bila berhasil hidup, bayi yang lahir dengan sifilis atau sipilis kongenital biasanya tidak menunjukkan gejala tertentu pada awalnya. Namun, beberapa bayi dapat mengalami ruam di bagian telapak tangan atau telapak kaki, serta pembengkakan kelenjar getah bening dan organ limpa.

Kondisi sifilis kongenital dapat menimbulkan komplikasi serius, seperti:

- Batang hidung yang rata.
- Kelainan bentuk gigi.
- Anemia berat.
- Pertumbuhan tulang yang abnormal.
- Meningitis.

- Gangguan saraf, seperti buta atau tuli.

Diagnosis Sifilis

Untuk dapat memastikan adanya penyakit sifilis, ada beberapa pemeriksaan yang dapat dilakukan, yaitu:

- Pemeriksaan darah: pemeriksaan darah berupa pemeriksaan VDRL (venereal disease research laboratory) dan TPHA (treponema pallidum haemagglutination) dapat dilakukan untuk mendeteksi adanya antibodi terhadap bakteri penyebab sifilis.
- Pemeriksaan cairan dari ulkus durum, dilakukan dengan mengambil sampel cairan dari ulkus durum dan melihatnya di bawah mikroskop. Penyakit sifilis dapat dipastikan bila dokter menemukan bakteri *Treponema pallidum* dari pemeriksaan mikroskop yang dilakukan.

Bila dari salah satu pemeriksaan tersebut, seseorang dipastikan menderita sifilis, maka pasangan seksualnya juga harus diperiksa dan diobati bersama-sama sekalipun tidak memiliki gejala apa pun. Jika tidak demikian, maka penularan penyakit sifilis akan terus terjadi.

Pengobatan Sifilis

Agar dapat sembuh dengan sempurna dan tak meninggalkan komplikasi apapun, pengobatan sifilis harus dilakukan sedini mungkin. Pengobatan hanya boleh dilakukan oleh dokter. Penderita sifilis tak dianjurkan untuk mengobati dirinya sendiri.

Pengobatan Sifilis stadium primer, sekunder, dan laten umumnya diobati dengan antibiotik Benzathine Penicillin yang disuntikkan ke dalam otot. Sifilis stadium tersier dan neurosifilis juga diobati dengan obat yang sama, namun frekuensi pemberian obatnya lebih sering.

Selain itu yang tak kalah pentingnya adalah penderita sifilis tidak boleh melakukan hubungan seksual sama sekali sampai pengobatan sifilis selesai dan sudah dinyatakan sembuh oleh dokter. Untuk dapat memastikan kesembuhan, umumnya dokter akan menganjurkan beberapa kali pemeriksaan darah.

Pencegahan Sifilis

Cara agar terhindar dari penyakit sifilis, yaitu:

- Menghindari alkohol dan obat-obat terlarang.
- Memiliki satu pasangan tetap untuk melakukan hubungan seksual.
- Berhenti untuk melakukan kontak seksual dalam jangka waktu lama.
- Secara terbuka mendiskusikan riwayat penyakit kelamin yang dialami bersama pasangan.
- Biasakan menggunakan kondom bila harus berhubungan seksual dengan orang yang tidak dikenal.

M. Lupus Eritematosus Sistemik (LES)

Pengertian

Lupus Eritematosus Sistemik (LES) adalah pneyakit autoimun yang kompleks ditandai oleh adanya autoantibodi terhadap inti sel dan melibatkan banyak sistem organ dalam tubuh. Peristiwa imunologi yang tepat yang memicu timbulnya manifstasi klinis LES belum diketahui secara pasti. Oleh karena itu, gambaran klinis , perjalanan penyakit dan prognosis pada pasien LES sangat beragam.

Sistemik Lupus Eritematosus (SLE) adalah penyakit multi sistem yang disebabkan oleh kerusakan jaringan sebagai akibat dari terbentuknya antibodi dan komplemen dari reaksi imun kompleks dengan perjalanan penyakit yang mungkin akut atau kronik remisi dan eksaserbasi. Sistemik Lupus Eritematosus merupakan prototipe dari penyakit autoimun sistemik dimana autoantibodi dibentuk melawan sel tubuhnya sendiri. Karakteristik penyakit ini berupa kelemahan, nyeri sendi, dan trauma berulang pada pembuluh darah dihampir seluruh organ, namun paling sering mengenai kulit, sendi, darah, membran serosa, jantung dan ginjal

Penderita LES tidak mengalami gangguan fungsi reproduksi dan dapat hamil kecuali jika LES yang dideritanya sangat berat dan aktif. Penderita yang ingin hamil harus dalam kondisi LES terkontrol selama minimal 6 bulan sebelum konsepsi dilakukan.

Etimologi

Penyebab lupus belum diketahui secara pasti. Kombinasi dari faktor genetik dan lingkungan sering dikaitkan dengan terjadinya lupus. Beberapa pemicu dari munculnya gejala lupus adalah paparan sinar matahari, penyakit infeksi, atau obat-obatan tertentu. Risiko terjadinya lupus juga meningkat jika seseorang berjenis kelamin wanita, berusia 15–45 tahun, dan memiliki anggota keluarga dengan penyakit lupus.

Tanda dan gejala

Beberapa gejala yang sering muncul sebagai tanda penyakit lupus

1. nyeri atau pembengkakan pada persendian, terutama di bagian lengan dan tungkai. Biasanya rasa nyeri yang muncul akan menyerang lebih dari dua sendi dan sering terjadi dalam jangka waktu yang lama. Rasa nyeri juga bisa terjadi pada otot-otot yang ada di tubuh.
2. Selain rasa nyeri, lupus juga sering ditandai dengan gejala, seperti demam dan muncul ruam merah, terutama pada bagian wajah di seputar pipi.
3. Lupus juga sering menimbulkan gejala, seperti nyeri pada bagian dada, rambut rontok, sensitif terhadap matahari, sariawan yang tak kunjung sembuh, pembengkakan yang terjadi pada kelenjar, kaki, ataupun sekitar mata.
4. Pengidap lupus juga biasanya menjadi lebih mudah merasa lelah dan lemah, serta sering mengalami kejang atau kelainan saraf lainnya.

Pengaruh lupus pada ibu hamil

Kehamilan dengan SLE akan berisiko terhadap semua tahap masa kehamilan. Pada kehamilan dini (trimester pertama) berisiko terjadinya abortus (keguguran), pada trimester lanjut akan berisiko terjadinya pertumbuhan janin terganggu, partus prematurus, hipertensi dalam kehamilan dan nefritis pada bayi yang dilahirkan.

Berikut ini adalah beberapa komplikasi kehamilan yang bisa terjadi pada ibu hamil dengan lupus:

- Keguguran
- Preeklamsia
- Sindrom HELLP
- Sindrom antifosfolipid
- Gangguan fungsi ginjal akibat lupus atau lupus nefritis
- Perdarahan setelah melahirkan
- Emboli atau penyumbatan di pembuluh darah
- Operasi caesar darurat.

Tatalaksana LES pada ibu hamil

Hingga kini SLE belum dapat disembuhkan dengan sempurna. Namun, pengobatan yang tepat dapat menekan gejala klinis dan komplikasi yang mungkin terjadi, mengatasi fase akut dan dengan demikian dapat memperpanjang remisi dan survival rate.

1. Penderita LES yang ingin hamil harus menjalani konseling pra kehamilan untuk mengetahui masalah yang akan timbul seperti risiko preeklamsi, gangguan pertumbuhan janin dan kematian janin. Penderita yang hendak hamil harus berada dalam fase remisi dan tidak sedang menggunakan obat-obatan sitotoksik dan OAINS sebelum terjadi konsepsi dan harus dinilai apakah penderita menderita anemia, trombositopenia, penyakit ginjal dan antibodi antifosfolipid. Pilihan untuk menghentikan obat tepat sebelum kehamilan membutuhkan pertimbangan toksisitas obat terhadap fetus dan aktivitas klinis LES.
2. Penderita LES yang hamil harus melakukan pemeriksaan ke ahli kebidanan setiap 2 minggu pada trimester satu dan dua serta setiap minggu pada trimester ketiga. Penderita harus dianamnesis mengenai gejala atau tanda aktivitas LES pada setiap kunjungan. Penatalaksanaan optimal tidak harus memerlukan evaluasi serologis untuk hipokomplementaria, kompleks imun atau autoantibodi selama penderita asimtomatik. Kriteria untuk terapi LES pada pasien hamil tidak berbeda dengan pasien tidak hamil. Pilihan penggunaan OAINS, antimalaria dan obat immunosupresif dibatasi oleh beratnya cedera untuk fetus namun masih dapat mengendalikan penyakit

ibu. Anemia (hemoglobin < 8g/dl), demam (> 38,50C) dan hipoalbuminemia (albumin < 3g/dl) membutuhkan terapi yang lebih agresif pada pasien hamil karena mengancam pertumbuhan fetus.

3. Kortikosteroid

Kortikosteroid memiliki peran yang sangat penting dalam pengobatan LES pada kehamilan. Tanpa kortikosteroid sebagian besar penderita LES yang hamil akan mengalami eksarabasi selama kehamilannya sampai pada masa postpartum. Jika penderita LES mengalami eksarsebasi akut selama masa kehamilan, penggunaan kortikosteroid dalam dosis adekuat harus segera diberikan sampai 6 bulan postpartum untuk menekan aktivitas penyakit. Penggunaan kortikosteroid tertentu seperti prednison, prednisolon, hidrokortison dan kortisol dalam jangka panjang pada ibu selama hamil umumnya relatif aman. Diperkirakan hanya 10% dari dosis yang diterima oleh ibu akan melintasi plasenta dan sampai kepada janin. Pada wanita hamil yang hanya menunjukkan gejala konstitusional yang ringan atau tidak ada keterlibatan organ vital misalnya arthritis, ruam kulit ataupun alopesia umumnya hanya memerlukan terapi prednison oral 5-15 mg/hari. Untuk penderita yang mengalami demam, serositis, flebitis dan miositis dapat diberikan prednison 15- 45 mg/hari., walaupun umumnya efektif tetapi cara ini akan memberikan efek samping yang berbahaya. Steroid dosis tinggi juga diberikan pada penderita LES yang akan menjalani seksio sesaria yaitu metilprednisolon intravena sampai 48 jam pasca operasi, kemudian dilakukan tapering off.

4. . Obat anti inflamasi non

steroid Obat anti inflamasi non steroid merupakan asam lemah yang terikat pada protein yang tidak mudah masuk ke dalam ASI. Ahli kandungan menggunakan dosis rendah aspirin (60-100 mg/hari) untuk mencegah preeklamsi pada wanita berisiko tinggi terjadi hipertensi. Trombositopenia, antibodi antifosfolipid atau preeklamsi bukan prediktor independen dari kematian fetus.

5. munosupresan

Penderita LES yang tidak memberikan respon yang baik terhadap kortikosteroid dan antimalaria dapat dicoba dengan penggunaan golongan imunosupresan seperti azathioprine dan siklofosamid. Penggunaan Azathioprine selama kehamilan masih

kontroversi.. Metotrekstat (kategori X) merupakan kontraindikasi pada trimester pertama kehamilan. Obat ini berefek abrotif dan menyebabkan kraniosinostosis. Sikloforin (kategori C) dapat menyebabkan toksisitas maternal yang bermakna terutama nefrotoksik namun aman bagi fetus.

6. Imunoglobulin G intravena (IVIG)

Imunoglobulin G intravena digunakan untuk trombositopenia dan antibodi antifosfolipid yang hilang pada kehamilan. Titer Antibodi antikardiolipin dapat menurun akibat terapi IVIG.. Imunoglobulin G bebas agregat intravena dapat menambah kelebihan volume cairan pada pasien yang berisiko hipertensi atau kardiomiopati kongestif dan pada kehamilan lanjut secara teori juga akan menambah volume cairan ke fetus, meningkatkan kekentalan darah fetus dan menghambat sintesis imunoglobulin fetus.

N. VARICELLA

Pengertian

Varisela adalah suatu penyakit infeksi akut primer menular, disebabkan oleh Varicella Zooster Virus (VZV), yang menyerang kulit dan mukosa, dan ditandai dengan adanya vesikel-vesikel (Straus & Oxman, 2004).

Penyebab

Penyebab varicella adalah Varicella Zooster Virus (VZV)

Tanda dan Gejala

- Stadium prodormal : 10-21 hari pasca papar adalah demam tinggi selama 1-3 hari, nyeri kepala, myalgia, anoreksia Dan malaise
- Stadium erupsi : 2 hari kemudian timbul lesi pada kulit

Diagnosis

- perjalanan lesi : ruam papul kemerahan, pustul keruh kemudian mengering berbentuk krusta (total 4-5 hari)
- Lesi gatal, menyebar secara sentripetal Dan bersifat multiformis

Infeksi VZV terhadap Intrauterin

Dapat menyebabkan congenital varisela syndrome (CVS)

Manifestasi Klinik Janin terhadap CVS

- gangguan parut kulit-distribusi dermatomal
- Gangguan neurologist (atrofi kortikal, mikrosefali, retardasi mental, kelainan kontrol sphingter
- Lesi pada mata (korioretinitis, katarak, mikrophthalmia)
- abnormalitas sistem (gastrointestinal, urogenitalia, skeleton, Dan hipoplasia ekstremitas
- Gangguan pertumbuhan janin

Terapi Janin Terhadap CVS

Ekspektan Dan terminasi

Resiko Kehamilan dengan VARICELLA

- pneumonia varicella
- timbulnya lesi hemorragik
- Adanya lesi pada mukosa mulut
- Mudah dehidrasi
- encephalitis

Penanganan VARICELLA terhadap Kehamilan secara Umum

- harus dikonsultasikan dengan dokter ahli : Obgyn atau konsultan fetomaternal, virologist, neonatologist, dokter ahli perawatan intensif
- ambang batas perawatan di RS harus lebih rendah

Indikator perawatan di RS

- gejala absolut :
- gejala neurologist (sakit kepala hebat, fotofobia, ruam atau lesi berdarah, ruam pada mukosa, penurunan daya tahan tubuh Yang signifikan
- faktor lainnya

kehamilan hampir aterm (>20 minggu), ROB, Perokok, Penyakit paru kronis.

J. Penanganan VARICELLA

-profilaksis pasca paparan

dengan pemberian VZIG diberikan idealnya <96 jam-10 hari pasca paparan

-medikamentosa

pemberian antivirus seperti asiklovir dan obat-obatan simptomatik seperti pasetamol

-Non medikamentosa

Yaitu dengan isolasi, istirahat cukup, asupan cairan adekuat, diet lunak+minuman dingin, kuku dipotong pendek, kebersihan diri/lesi dijaga untuk mencegah infeksi sekunder, mandi dengan air dingin, memakai pakaian lembut, tidak melekat, Dan bersih

O. MALARIA

a. Pengertian malaria

Malaria adalah penyakit infeksi yang disebabkan oleh parasit Plasmodium yang masuk ke dalam tubuh manusia, ditularkan oleh nyamuk anopheles betina (WHO 1981).

b. Penyebab

Empat spesies Plasmodium penyebab malaria pada manusia adalah :

1. Plasmodium falciparum (P. falciparum)
2. Plasmodium vivax (P. vivax)
3. Plasmodium ovale (P. ovale)
4. Plasmodium malariae (P. malariae).

Jenis Plasmodium yang banyak ditemukan di Indonesia adalah P. falciparum dan P. vivax atau campuran keduanya, sedangkan P. malariae hanya ditemukan di Nusa Tenggara Timur dan P. ovale ditemukan di Papua.

c. Pengaruh malaria

WHO mendefinisikan malaria berat sebagai ditemukannya Plasmodium falciparum bentuk aseksual dengan satu atau beberapa komplikasi/manifestasi klinik berat, yaitu :

1. Gangguan kesadaran sampai koma (malaria serebral).
2. Anemia berat (Hb < 5 g%, Ht < 15 %).
3. Hipoglikemia (kadar gula darah < 40 mg%).
4. Udem paru / ARDS.

5. Kolaps sirkulasi, syok, hipotensi (tek. Sistolik < 70 mm Hg pada dewasa dan < 50 mmHg pada anak-anak), algid malaria dan septikemia.
6. Gagal ginjal akut (ARF).
7. Ikterus (bilirubin > 3 mg%).
8. Kejang umum berulang (> 3 x/24 jam).
9. Asidosis metabolik.
10. Gangguan keseimbangan cairan, elektrolit & asam-basa.
11. Perdarahan abnormal dan gangguan pembekuan darah.
12. Hemoglobinuria
13. Kelemahan yang sangat (severe prostration)
14. Hiperparasitemia
15. Hiperpireksia (Suhu > 40o C) Seorang penderita malaria falsiparum tanpa komplikasi (uncomplicated) dapat menjadi be-rat (complicated) kalau tidak diobati secara dini dan semestinya.

Pada ibu

1. Anemia
2. Ganggua sistim sirkulasi Pada infeksi P. falciparum s ring dijumpai hipotensi ortostatik.
3. Edema pulmonum
4. Hipoglikemia
5. Infeksi plasenta
6. Gangguan elektro
7. Malaria serebral
Malaria serebral jumpai pada daerah endemik seperti Jawa Tengah (Jepara), Sulawesi Utara, Maluku dan Irian Jaya. Di Sulawesi Utara mortalitas 30,5% sedangkan di RSUP Manado 50%.

Pada janin

1. Kematian janin dalam kan dungan.
2. Abortus.
3. Kelahiran premature.
4. Berat badan lahir rendah.
5. Malaria plasenta

d. Tanda gejala

Gejala utama infeksi malaria adalah demam yang diduga berhubungan dengan proses skizogoni (pecahnya merozoit/ skizon) dan terbentuknya sitokin dan tau toksin lainnya. Pada daerah hiperendemik sering di-temukan penderita dengan pa-rasitemia tanpa gejala demam.

Gambaran karakteristik dari malaria ialah demam periodik, anemia dan splenomegali. Sering terdapat gejala prodromal seperti malaise, sakit kepala, nyeri pada tulang/otot, anoreksia dan diare ringan. Namun sebenarnya efek klinik malaria pada ibu hamil lebih tergantung pada tingkat kekebalan ibu hamil terhadap penyakit itu, sedangkan kekebalan terhadap malaria lebih banyak ditentukan dari tingkat transmisi malaria tempat wanita hamil tinggal/berasal.

e. Pengobatan / penanganan malaria pada kehamilan

Pengontrolan malaria dalam kehamilan tergantung derajat transmisi, pengawasan berdasarkan suatu gabungan hal-hal di bawah ini :

1. Diagnosis & pengobatan malaria ringan dan anemia ringan sampai moderat.
2. Kemoprofilaksis.
3. Penatalaksanaan komplikasi/severe malaria, termasuk anemia berat.
4. Pendidikan kesehatan dan kunjungan yang teratur untuk ante natal care (ANC).
ANC yang teratur adalah dasar untuk keberhasilan penatalaksanaan malaria dalam kehamilan, yang bertujuan untuk: Memberikan pendidikan kesehatan termasuk penyuluhan tentang malaria dan dampaknya (malaria serebral, anemia, hipoglikemi, edema paru, abortus, pertumbuhan janin terhambat, prematuritas, kematian janin dalam rahim, dll) pada kehamilan di semua lini kesehatan (Posyandu, Pustu, Puskesmas dan Rumah Sakit). - Memonitor kesehatan ibu dan janin, serta kemajuan kehamilan. - Diagnosis dan pengobatan yang tepat (tepat waktu). - Memberikan ibu suplai obat untuk kemoprofilaksis.
5. Perlindungan pribadi untuk mencegah kontak dengan vektor, misal : pemakaian kelambu.
6. Pemeriksaan hemoglobin dan parasitologi malaria setiap bulan.
7. Pemberian tablet besi dan asam folat serta imunisasi TT harus lengkap.
8. Pada daerah non resisten klorokuin : y Ibu hamil non-imun diberi Klorokuin 2 tablet/minggu dari pertama datang sampai masa nifas. y Ibu hamil semi imun diberi SP pada trimester II dan III awal.
9. Pada daerah resisten klorokuin semua ibu hamil baik non imun maupun semi imun diberi SP pada trimester II dan III awal (Warouw NN, 2002).

Penanganan Malaria di Puskesmas dan Rumah Sakit

I. Kriteria Rawat Jalan

1. Gejala klinis malaria tanpa komplikasi.
2. Bukan malaria berat.
3. Parasitemia < 5%.

II. Kriteria Rawat Tinggal

1. Gejala klinis malaria dengan komplikasi.
2. Malaria berat.
3. Parasitemia > 5%.

III. Kriteria Rujukan Semua penderita yang memenuhi kriteria rawat tinggal (malaria berat) tetapi fasilitas/kemampuan perawatan setempat tidak mencukupi, perlu dirujuk dari Puskesmas ke Rumah Sakit yang mem-punyai fasilitas dan tenaga dokter spesialis.

f. Pencegahan malaria pada ibu hamil

Setiap wanita yang tinggal di daerah endemis atau akan bepergian ke daerah endemis sebaiknya diberikan kemoprofilaksis walaupun hal ini tidak memberikan perlindungan absolut terhadap infeksi malaria, namun dapat menurunkan parasitemia dan mencegah komplikasi malaria berat dan meningkatkan berat badan bayi.

Klorokuin merupakan obat yang paling aman bagi wanita hamil dengan dosis 300 mg basa (2 tablet) diberikan setiap minggu. Bagi wanita hamil yang akan bepergian ke daerah endemis malaria pemberian dimulai 1 minggu sebelum berangkat, selama berada di daerah endemis, sampai 4 minggu setelah keluar dari daerah tersebut.

Upaya lain untuk pencegahan infeksi malaria adalah dengan memutuskan rantai penularan pada host, agen ataupun lingkungan dengan cara :

- Mengurangi kontak/gigitan nyamuk Anopheles dengan menggunakan kelambu, obat nyamuk.
- Membunuh nyamuk dewasa
- Membunuh jentik nyamuk.
- Meningkatkan daya tahan tubuh melalui vaksinasi.

2. Kewenangan bidan

Kewenangan bidan diatur dalam Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia No. 1464/MENKES/PER/ X/2010. Upaya bidan yang dilakukan untuk menurunkan morbiditas/mortalitas dan meningkatkan kualitas perlindungan anak yaitu melakukan promosi kesehatan terhadap pencegahan dan penanggulangan penyakit menular. Kewenangan tersebut sesuai dengan standar II asuhan kebidanan pada ibu hamil yaitu Standar II: Pemeriksaan dan Pemantauan Antenatal

Bidan memberikan sedikitnya 4 kali pelayanan antenatal. Pemeriksaan meliputi anamnesis serta pemantauan ibu dan janin dengan seksama untuk menilai apakah perkembangan berlangsung normal. Bidan juga harus mengenal kehamilan risiko tinggi, khususnya anemia, kurang gizi, hipertensi, PMS/infeksi HIV, memberikan pelayanan imunisasi, nasihat, dan penyuluhan kesehatan, serta tugas terkait lainnya yang diberikan oleh puskesmas. Mereka harus mencatat data yang tepat pada setiap kunjungan. Bila ditemukan

kelainan, mereka harus mampu mengambil tindakan yang diperlukan dan merujuknya untuk tindakan selanjutnya.

DAFTAR PUSTAKA

Sumber :

Fauzia Andrini djojosugito. INFEKSI HERPES SIMPLEKS DALAM KEHAMILAN, vol. 10, no. 1, 2016, pp. 1-4

https://www.academia.edu/11167066/asuhan_keperawatan_pada_ibu_hamil_dengan_penyakit_infeksi

Yusuf, A., & Merry, I. (2018). Penatalaksanaan Kehamilan dengan Tuberkulosis Paru. *J Agromedicine Unila*, 5(2), 622–626

Adnan, M. luthfi. (2019). Wanita Usia 26 Tahun, Multigravida Hamil 25 Minggu Dengan Diagnosis Infeksi Saluran Kemih. *Jurnal Jimki*, 7(2), 54–59.

Azka, H. P., Berawi, K., Kedokteran, F., & Lampung, U. (2015). Bakteriuria Asimptomatik pada Kehamilan. *J Agormed Unila*, 2(4), 433–439.

Kementerian Kesehatan RI. (2010). Peraturan Menteri Kesehatan No. 1464 MENKES/PER/X/2010 tentang Izin dan Penyelenggaraan Praktik Bidan. 4 Oktober 2010. Retrieved from [http://hukor.kemkes.go.id/uploads/produk_hukum/PMK No. 1464 thn ttg Izin dan Penyelenggaraan Praktik Bidan.pdf](http://hukor.kemkes.go.id/uploads/produk_hukum/PMK%20No.%201464%20thn%20ttg%20Izin%20dan%20Penyelenggaraan%20Praktik%20Bidan.pdf)

Kementerian Kesehatan RI. (2017). Peraturan Menteri Kesehatan Republik Indonesia No 28 Tahun 2017. *Вестник Росздравнадзора*, 4, 9–15.

Mandal, Wilkins, Dunbar, M.-W. (2006). Penyakit Infeksi. 7–27.

Nursalam, 2016, metode penelitian, & Fallis, A. . (2013). HIV dan AIDS. *Journal of Chemical Information and Modeling*, 53(9), 1689–1699.

Purwanto, A. (2018). Bab II Kajian Pustaka Gastropoda. *Jurnal Pendidikan*, 84(5), 487–492. Retrieved from <http://ir.obihiro.ac.jp/dspace/handle/10322/3933>

Vinet, L., & Zhedanov, A. (2011). BAB II Tinjauan Teori. *Journal of Physics A: Mathematical and Theoretical*, 44(8), 1689–1699. <https://doi.org/10.1088/1751-8113/44/8/085201>

Ganesha, I. G. H. (2017). Infeksi Cytomegalovirus. *Jurnal Sains Dan Seni ITS*, 6(1), 51–66. Retrieved

from <http://repositorio.unan.edu.ni/2986/1/5624.pdf> <http://fiskal.kemenkeu.go.id/ejournal>

[p://dx.doi.org/10.1016/j.cirp.2016.06.001](http://dx.doi.org/10.1016/j.cirp.2016.06.001)[Ahttp://dx.doi.org/10.1016/j.powtec.2016.12.055](http://dx.doi.org/10.1016/j.powtec.2016.12.055)
[Ahttps://doi.org/10.1016/j.ijfatigue.2019.02.006](https://doi.org/10.1016/j.ijfatigue.2019.02.006)[Ahttps://doi.org/10.1](https://doi.org/10.1)

li, B. A. B., & Infeksi, A. P. (n.d.). (19) 2. 7–26.

Kementerian Kesehatan RI. (2010). Peraturan Menteri Kesehatan No. 1464 MENKES/PER/X/2010 tentang Izin dan Penyelenggaraan Praktik Bidan. 4 Oktober 2010. Retrieved from [http://hukor.kemkes.go.id/uploads/produk_hukum/PMK No. 1464 thn ttg Izin dan Penyelenggaraan Praktik Bidan.pdf](http://hukor.kemkes.go.id/uploads/produk_hukum/PMK%20No.%201464%20thn%20ttg%20Izin%20dan%20Penyelenggaraan%20Praktik%20Bidan.pdf)

Maiti, & Bidinger. (1981). BAB II Tinjauan Pustaka. *Journal of Chemical Information and Modeling*, 53(9), 1689–1699.

Mandal, Wilkins, Dunbar, M.-W. (2006). Penyakit Infeksi. 7–27.

Pratama, B. F. (2018). Infeksi Cytomegalovirus Kongenital. *Jurnal Kesehatan Melayu*, 1(2), 114. <https://doi.org/10.26891/jkm.v1i2.2018.114-117>

Santoso, L. A., Karyanti, M. R., & Putri, N. D. (2018).

Fitria. (2016). Penatalaksanaan Lupus Eritematosus Sistemik. *SMF Ilmu KEsehatan Kulit Dan Kelamin Fakultas Kedokteran Unsiyah*.

Savira, M. (2017). Luaran Kehamilan Dengan Sistemik Lupus Eritematosus. *Jurnal Ilmu Kedokteran*, 5(2), 63. <https://doi.org/10.26891/jik.v5i2.2011.63-70>

Ismatul Kholidah. PERAN BIDAN AKAN MENINGKATKAN TINDAKAN PENCEGAHAN PRIMER KOMPLEKS TUBERKULOSIS. Universitas Aisyiyah Yogyakarta, 2017