

Lampiran 2

PERNYATAAN KESEDIAAN MEMBIMBING

Saya, yang bertanda tangan dibawah ini :

1. Nama dan gelar : Afnani Toyibah, A.Per.Pen.,M.Pd
2. NIP : 197011181994032001
3. Pangkat dan Golongan : Penata Tingkat I-III/d
4. Jabatan : Wakil Direktur II
5. Asal Instiusi : Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang
6. Pendidikan Terakhir : S2
7. Alamat dan Nomor yang bisa dihubungi
 - a. Rumah : Jl. Margo Basuki Gg.IV No.5 Dawuhan, Malang
 - b. Telepon/HP : 081945371882
 - c. Alamat kantor : Jl. Besar Ijen 77 C, Kota Malang
 - d. Telpon Kantor : (0341) 566075 571388

Dengan ini menyatakan (bersedia/tidak bersedia *) menjadi pembimbing (Utama/Pendamping *) Skripsi bagi mahasiswa :

Nama : Sabrina Arum Hakiki
NIM : P17311204049
Judul Skripsi :”Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur”

Malang, 2024
Pembimbing Utama



Afnani Toyibah,A.Per.Pen.,M.Pd
NIP. 197011181994032001

PERNYATAAN KESEDIAAN MEMBIMBING

Saya, yang bertanda tangan dibawah ini :

1. Nama dan gelar :Duhita Dyah Apsari.,S.Keb.,Bd.,M,Kes
2. NIP : 919910126202008201
3. Pangkat dan Golongan :-
4. Jabatan :Dosen Jurusan Kebidanan
5. Asal Instiusi : Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang
6. Pendidikan Terakhir : S2-Kesehatan Reproduksi
7. Alamat dan Nomor yang bisa dihubungi
 - a. Rumah : Jl.Gadang 21 C Sakinah Permai No.9, Malang
 - b. Telepon/HP : 082231891770
 - c. Alamat kantor : Jl. Besar Ijen 77 C, Kota Malang
 - d. Telpon Kantor : (0341) 566075

Dengan ini menyatakan (bersedia/tidak bersedia *) menjadi pembimbing (Utama/Pendamping *) Skripsi bagi mahasiswa :

Nama : Sabrina Arum Hakiki
NIM : P17311204049
Judul Skripsi :”Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Hormonal Suntik Progestin dengan Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur”

Malang, 2024

Pembimbing Pendamping

Duhita Dyah Apsari.,S.Keb.,Bd.,M,Kes







NIP. 919910126202008201





Lampiran 3





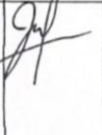
LEMBAR KONSULTASI

LEMBAR KONSULTASI

Nama Mahasiswa : Sabrina Arum Hakiki
 NIM : P17311204049
 Nama Pembimbing (I) : Afinani Toyibah, A.Per.Pen., M.Pd
 Nama Pembimbing (II) : Duhita Dyah Apsari, S.Keb,Bd., M.Kes
 Judul Skripsi : Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Hormonal Suntik Progesterin dengan Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah

Pembimbing Utama				Pembimbing Pendamping			
Bimbingan Ke	Tgl	Saran	Tanda Tangan	Bimbingan Ke	Tgl	Saran	Tanda Tangan
1	13-12-2023	- Pengajuan judul dan ACC judul - Lanjut Penyusunan BAB 1,2,3		1	29-08-2023	- Pengajuan judul dan ACC judul - Penyusunan Latar Belakang	
2	3-01-2024	Revisi BAB I - Penyesuaian masalah, kronologi dan solusi sesuai judul		2	4-09-2023	- Revisi latar belakang - Penyusunan BAB I	
3	15-01-2024	Revisi BAB II - Penulisan - Tata urut teori sesuai judul - Ditambahkan teori tentang pengaruh masing-masing kontrasepsi hormonal suntik.		3	6-09-2023	Revisi BAB I - Penulisan latar belakang - Penyesuaian masalah, kronologi dan solusi sesuai dengan judul	

4	5-02-2024	Revisi BAB II dan III - Kerangka Konsep - Teknik Sampling - Kriteria inklusi dan eksklusi diperjelas lagi	h	4	20-12-2023	Revisi BAB II dan III - Kerangka Konsep -Hipotesis	
5	12-02-2024	Revisi BAB III - Definisi Operasional diperjelas - Analisis Data - Melengkapi Lampiran	h	5	27-12-2023	Lanjut Studi Pendahuluan	
6	15-02-2024	ACC Seminar Proposal	h	6	17-01-2024	ACC Seminar Proposa;	
7	29-02-2024	ACC Pasca Sempro	h	7	29-02-2024	ACC Pasca Sempro	

8.	17-05-2024	Persetujuan Pengambilan Data	h	8	17-05-2024	Persetujuan Pengambilan data	
9	19-06-2024	Revisi BAB IV - Menghubungkan Variabel bebas dan terikat - Menyusun Abstrak	h	9	12-06-2024	Revisi BAB IV - Tabel Karakteristik Responden - Interpretasi disesuaikan	
10.	22-06-2024	Revisi BAB IV dan V - Menyesuaikan isi bab 4 dengan tujuan khusus	h	10	19-06-2024	Revisi BAB IV dan V - Menghilangkan tabel distribusi frekuensi yang tidak perlu - Pembahasan dihubungkan dengan karakteristik responden - Keterbatasan Penelitian	
11	25-06-2024	Revisi BAB IV - Revisi penulisan hasil dan pembahasan - Keterbatasan penelitian	h	11	22-06-2024	Revisi Penulisan ETIK	
12	28-06-2024	ACC Ujian Hasil	h	12	24-06-2024	ACC Ujian Hasil	

Lampiran 4

**SURAT KETERANGAN
LAYAK ETIK**



Kementerian Kesehatan
Poltekkes Malang
KOMISI ETIK PENELITIAN KESEHATAN
Jalan Besar Ijen Nomor 77 C Malang
(0341) 566075
komisietik@poltekkes-malang.ac.id

KETERANGAN LAYAK ETIK
DESCRIPTION OF ETHICAL APPROVAL
"ETHICAL APPROVAL"

No.DP.04.03/F.XXI.31/0506/2024

Protokol penelitian versi 3 yang diusulkan oleh :
The research protocol proposed by

Peneliti utama : Sabrina Arum Hakiki
Principal In Investigator

Nama Institusi : Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang
Name of the Institution

Dengan judul:
Title

"Perbedaan Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progesterin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur"

"Perbedaan Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progesterin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur"

Dinyatakan layak etik sesuai 7 (tujuh) Standar WHO 2011, yaitu 1) Nilai Sosial, 2) Nilai Ilmiah, 3) Pemerataan Beban dan Manfaat, 4) Risiko, 5) Bujukan/Eksploitasi, 6) Kerahasiaan dan Privacy, dan 7) Persetujuan Setelah Penjelasan, yang merujuk pada Pedoman CIOMS 2016. Hal ini seperti yang ditunjukkan oleh terpenuhinya indikator setiap standar.

Declared to be ethically appropriate in accordance to 7 (seven) WHO 2011 Standards, 1) Social Values, 2) Scientific Values, 3) Equitable Assessment and Benefits, 4) Risks, 5) Persuasion/Exploitation, 6) Confidentiality and Privacy, and 7) Informed Consent, referring to the 2016 CIOMS Guidelines. This is as indicated by the fulfillment of the indicators of each standard.

Pernyataan Laik Etik ini berlaku selama kurun waktu tanggal 28 Mei 2024 sampai dengan tanggal 28 Mei 2025.

This declaration of ethics applies during the period May 28, 2024 until May 28, 2025.



May 28, 2024
Professor and Chairperson,



Dr. Susi Milwati, S.Kp., M.Pd.

Anggota Peneliti : Sabrina Arum Hakiki

Lampiran 5

SURAT IZIN PENELITIAN



Kementerian Kesehatan
Poltekkes Malang

Jalan Besar Ijen 77C
Malang, Jawa Timur 65112
(0341) 566075
<https://poltekkes-malang.ac.id>

Nomor : PP.05.01/F.XXI.16/854/2024 07 Juni 2024
Hal : Surat Ijin Pelaksanaan Penelitian Mahasiswa
Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang

Kepada, Yth:
Kepala TPMB Yeni Sustrawati S.Tr Keb
Di Malang

Dengan ini kami sampaikan bahwa sebagai salah satu syarat penyelesaian Pendidikan di Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang Jurusan Kebidanan Poltekkes Kemenkes Malang, setiap mahasiswa diwajibkan untuk menempuh mata kuliah Skripsi. Sehubungan dengan hal tersebut, maka bersama ini kami mohon dengan hormat untuk diterbitkan Surat Rekomendasi **Pelaksanaan Penelitian** mahasiswa kami atas nama:

Nama : Sabrina Arum Hakiki
NIM : P17311204049
Program Studi : Sarjana Terapan Kebidanan Malang
Semester : VIII (Delapan) Kelas Reguler
Periode : 7 Juni s.d 7 Juli 2024
Judul : **"Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin Dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi Terhadap Peningkatan Tekanan Darah Pada Wanita Usia Subur"**

Demikian atas perhatian, bantuan serta kerjasamanya disampaikan terima kasih.

Ketua Jurusan Kebidanan Poltekkes Kemenkes
Malang,



RITA YULIFAH, S.Kp, M.Kes



**PRAKTIK BIDAN MANDIRI
YENI SUSTRAWATI S.Tr.Keb.Bd**

**Jl. Simpang Sulfat Selatan No.30 RT 02 RW 06
Pandanwangi Malang.**

Telp. 081 235 420 278



SURAT PERNYATAAN

Yang bertandatangan dibawah ini :

Nama : Bidan Yeni Sustrawati S.Tr.Keb.,Bd
Bidan Wilayah : Kota Malang
Alamat : Jl. Simpang Sulfat Selatan No.30 RT 02 RW 06
Pandanwangi Malang

Dengan ini menyatakan bahwa bersedia untuk ditempati dalam pelaksanaan penelitian Skripsi dan bersedia membimbing mahasiswa kebidanan (Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang) dalam pelaksanaan penelitian dengan judul “Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Hormonal Suntik Progestin dengan Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur” oleh

Nama : Sabrina Arum Hakiki
NIM : P17311204049
Semester : VIII

Demikian surat ini saya buat dengan sebenar-benarnya untuk digunakan untuk sebagaimana mestinya.

Malang, 7 Juni 2024
Bidan Pembimbing

Yeni Sustrawati, S.Tr.Keb.Bd

Lampiran 6

PERMOHONAN MENJADI RESPONDEN

Dengan Hormat,

Saya Sabrina Arum Hakiki, mahasiswa Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang, yang akan melaksanakan penelitian mengenai Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur. Penelitian ini dilakukan untuk memenuhi tugas akhir perkuliahan Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang. Tujuan penelitian ini adalah untuk mengetahui Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur . Sehubungan dengan hal tersebut, peneliti memohon kesediaan ibu untuk menjadi responden yang merupakan sumber informasi bagi peneliti. Peneliti akan menjamin kerahasiaan segenap jawaban yang diberikan dan hanya akan menggunakan informasi tersebut untuk kepentingan pengembangan ilmu dan teknologi khususnya bidang kesehatan.

Demi kelancaran penelitian ini, saya mengharapkan partisipasi ibu untuk bersedia menjadi responden dan bersedia mengisi lembar persetujuan yang telah saya sediakan. Atas kesediaan ibu menjadi responden, saya ucapkan terima kasih.

Malang,.....
Hormat saya,

Sabrina Arum Hakiki
NIM.P17311204049

Lampiran 7

PENJELASAN SEBELUM PERSETUJUAN (PSP) UNTUK MENGIKUTI PENELITIAN

Saya Sabrina Arum Hakiki adalah peneliti dari Poltekkes Malang Jurusan Kebidanan Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang, dengan ini meminta anda untuk berpartisipasi dengan sukarela dalam penelitian yang berjudul "Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi pada Wanita Usia Subur" dengan beberapa penjelasan sebagai berikut :

1. Tujuan dari penelitian ini untuk Menganalisis perbedaan pengaruh lama penggunaan kontrasepsi suntik progestin dengan kontrasepsi suntik kombinasi terhadap peningkatan tekanan darah pada Wanita Usia Subur (WUS).
2. Anda dilibatkan dalam penelitian karena memenuhi kriteria sebagai pengguna kontrasepsi suntik progestin maupun kombinasi dengan waktu minimal 12 bulan yang mengalami tekanan darah setelah pemakaian. Keterlibatan anda dalam penelitian ini bersifat sukarela.
3. Seandainya anda tidak menyetujui cara ini maka anda dapat memilih cara lain yaitu mengundurkan diri atau anda boleh tidak mengikuti penelitian ini sama sekali. Untuk itu anda tidak akan dikenai sanksi apapun.
4. Penelitian ini akan berlangsung selama 2 bulan dengan sampel probability metode teknik *Simple Random Sampling*
5. Anda akan diberikan imbalan pengganti/ kompensasi berupa bingkisan yang bermanfaat atas kehilangan waktu/ketidakhnyamanan lainnya.
6. Setelah selesai penelitian, anda akan diberikan informasi tentang hasil penelitian secara umum melalui laporan tertulis.
7. Anda akan mendapatkan informasi tentang keadaan kesehatan anda selama pengambilan data/sampel melalui metode *Simple Random Sampling*.
8. Anda akan mendapatkan informasi bila ditemukan temuan yang tidak diharapkan selama penelitian ini.
9. Anda juga akan diinformasikan data lain yang berhubungan dengan keadaan anda yang kemungkinan ditemukan saat pengambilan sampel/data berlangsung, kecuali anda tidak berkenan untuk mengetahui data tersebut.
10. Prosedur pengambilan sampel adalah dengan *Simple Random Sampling* cara ini mungkin menyebabkan perasaan tidak nyaman yang kemungkinan dialami oleh subjek, dari intervensi yang diterima selama penelitian; dankemungkinan bahaya bagi subjek akibat keikutsertaan dalam penelitian. Termasuk risiko terhadap kesehatan dan kesejahteraan subjek dan keluarganya.
11. Keuntungan yang anda peroleh dengan keikutsertaan anda adalah mengetahui informasi kesehatan yang bermanfaat bagi anda kedepannya.
12. Penelitian dilakukan dengan harapan dapat memberikan manfaat sebagai berikut :
 - a. Bagi Akseptor KB Suntik

Penelitian ini dapat menjadi suatu pengetahuan baru bagi masyarakat terutama Wanita Usia Subur tentang kontracepsi suntik dan menjadi pertimbangan untuk pemilihan alat kontrasepsi sesuai dengan kondisi kesehatan wanita usia subur pengguna kontrasepsi.

b. Bagi Institusi Pendidikan

Hasil penelitian ini dapat dijadikan sebagai salah satu bahan referensi di perpustakaan untuk mendukung kegiatan pembelajaran serta dapat menambahkan pengalaman, wawasan dan pengetahuan mahasiswi jurusan kebidanan tentang perbedaan pengaruh lama penggunaan kontrasepsi suntik progestin dengan kontrasepsi suntik kombinasi terhadap peningkatan tekanan darah pada Wanita Usia Subur (WUS).

c. Bagi Tenaga Kesehatan

Penelitian ini dapat dijadikan sebagai acuan bagi bidan dalam memberdayakan Akseptor KB dan sebagai bahan evaluasi untuk dapat terus memberikan informasi kesehatan mengenai penggunaan kontrasepsi suntik dan tekanan darah pada akseptor KB.

13. Anda tidak memerlukan perawatan setelah penelitian karena tidak terdapat intervensi dalam penelitian ini.
14. Anda tidak mendapatkan intervensi dengan risiko tertentu yang memerlukan pengobatan atau tindakan kesehatan setelah penelitian ini karena penelitian ini hanya menggunakan kuesioner.
15. Anda tidak memerlukan pengobatan atau tindakan tertentu karena penelitian ini hanya menggunakan kuesioner.
16. Anda akan diberikan informasi bila didapatkan informasi baru dari penelitian ini ataupun dari sumber lain.
17. Semua data dalam penelitian ini akan disimpan oleh peneliti (tim peneliti) dalam bentuk file yang disimpan di google drive selama penelitian berlangsung.
18. Semua informasi yang anda berikan dalam penelitian ini tidak akan disebar luaskan sehingga kerahasiaannya akan terjaga.
19. Penelitian ini merupakan penelitian pribadi dan tidak ada sponsor yang mendanai penelitian ini.
20. Peneliti menjadi peneliti sepenuhnya dalam penelitian ini.
21. Peneliti tidak memberikan jaminan kesehatan atau perawatan kepada subyek karena penelitian ini mengandung unsur intervensi yaitu pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan panduan form pedoman.
22. Tidak ada pengobatan atau rehabilitasi dan perawatan kesehatan pada individu /subyek karena penelitian ini tidak mengandung unsur intervensi bahaya terhadap subyek.
23. Peneliti tidak menjamin apabila terjadi resiko pada subyek karena penelitian ini intervensi edukasi kesehatan dan tidak ada organisasi yang bertanggung jawab karena ini merupakan penelitian pribadi
24. Penelitian ini tidak melibatkan unsur-unsur yang membahayakan kepada individu/subyek sehingga tidak ada jaminan hukum untuk hal tersebut.

25. Penelitian ini telah mendapat persetujuan laik etik dari Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang.
26. Anda akan diberikan informasi apabila terjadi pelanggaran pelaksanaan protokol penelitian ini; dan jika terjadi pelanggaran, maka ketua peneliti akan bertanggung jawab
27. Anda akan diberi tahu bagaimana prosedur penelitian ini berlangsung dari awal sampai selesai penelitian.
28. Semua informasi penting akan diungkapkan selama penelitian berlangsung dan anda berhak untuk menarik data/informasi selam penelitian berlangsung
29. Penelitian ini hanya observasional menggunakan instrumen pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan form pedoman tidak menggunakan hasil tes genetik dan informasi genetik keluarga.
30. Penelitian ini hanya observasional menggunakan instrumen pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan form pedoman, tidak menggunakan catatan medis dan hasil laboratorium perawatan klinis milik anda.
31. Penelitian ini tidak menggunakan catatan medis dan hasil laboratorium perawatan klinis milik anda, sehingga tidak diperlukan pengumpulan, penyimpanan, dan penggunaan bahan biologi.
32. Penelitian ini hanya observasional menggunakan instrument pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan form pedoman, semua responden mendapat perlakuan yang sama dan apabila ada yang membutuhkan tentang informasi tentang kesehatan akan dijelaskan oleh peneliti, termasuk bila ada wanita usia subur.
33. Penelitian ini hanya observasional menggunakan instrumen pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan form pedoman, semua responden mendapat perlakuan yang sama dan apabila ada yang membutuhkan tentang informasi tentang kesehatan akan dijelaskan oleh peneliti, termasuk bila ada wanita hamil/menyusui
34. Penelitian ini hanya observasional menggunakan instrument pengukuran tekanan darah dan wawancara dengan form pedoman, semua responden mendapat perlakuan yang sama dan apabila ada yang membutuhkan tentang informasi tentang kesehatan akan dijelaskan oleh peneliti, termasuk bila ada individu yang pernah mengalami atau menjadi korban bencana.
35. Penelitian ini tidak dilakukan secara online dan tidak menggunakan alat online atau digital

Peneliti,

Sabrina Arum Hakiki

Lampiran 8

INFORMED CONSENT

Saya yang bertanda tangan dibawah ini:

Nama :
Umur :
Pendidikan :
Alamat :

Menyatakan bersedia/tidak bersedia*) untuk menjadi responden dalam penelitian yang dilakukan oleh:

Nama : Sabrina Arum Hakiki
NIM : P17311204049
Institusi : Politeknik Kesehatan Kemenkes Malang Jurusan Kebidanan
Program Studi Sarjana Terapan Kebidanan Malang

Dengan judul “Perbedaan Pengaruh Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik Progestin dengan Kontrasepsi Suntik Kombinasi terhadap Peningkatan Tekanan Darah pada Wanita Usia Subur”.

Sehubungan dengan penelitian saya tersebut, saya mengundang ibu untuk berpartisipasi dalam penelitian saya. Apabila ibu setuju untuk berpartisipasi dalam penelitian saya. Apabila ibu setuju untuk berpartisipasi, maka saya mohon kesediaan ibu untuk melakukan hal sebagai berikut :

1. Menjawab pertanyaan dari kuesioner penelitian
2. Dilakukan pengukuran tekanan darah

Partisipasi dari ibu dalam penelitian ini bersifat sukarela sehingga ibu boleh menarik diri kapan pun jika ibu tidak bersedia melakukan hal tersebut di atas.

Apabila ibu memutuskan untuk ikut berpartisipasi dalam penelitian ini maka ibu akan diminta menandatangani formulir surat perjanjian yang menyatakan bahwa ibu telah mendapat penjelasan tentang penelitian ini dan secara sukarela bersedia untuk berpartisipasi. Jika ada sesuatu yang belum jelas berkaitan dengan penggunaan pertanyaan dari kuisisioner dan pengukuran tekanan darah pada penelitian ini, ibu dapat menghubungi Sabrina Arum Hakiki no.hp 085648649745

Mengetahui,
Pelaksana Peneliti

Malang,.....
Yang Membuat Persetujuan

(Sabrina Arum Hakiki)

(.....)

Lampiran 9

INSTRUMEN PENELITIAN

**FORM PEDOMAN PENELITIAN PERBEDAAN PENGARUH LAMA
PENGUNAAN KONTRASEPSI SUNTIK PROGESTIN DENGAN
KONTRASEPSI SUNTIK KOMBINASI TERHADAP PENINGKATAN
TEKANAN DARAH PADA WANITA USIA SUBUR**

Petunjuk umum pengisian:

1. Ibu diharapkan mengisi data responden dengan lengkap dan bersedia menjawab semua pertanyaan yang diajukan peneliti berdasarkan uraian yang tertulis di lembar kuesioner ini.
2. Berilah kode berupa angka pada kotak yang telah disediakan sesuai dengan apa yang anda alami
3. Jika pertanyaan tidak jelas atau kurang dimengerti silahkan bertanya pada peneliti.

a. Identitas Responden

Nama Responden :
(Bisa Inisial)
Umur :
Alamat :
Agama :
Pekerjaan :
Pendidikan :
No.Hp :
Riwayat Penyakit Ibu :
Riwayat Penyakit :
Keluarga
Kebiasaan Mengonsumsi :
Obat
Tekanan Darah Sebelum :
Pemakaian KB suntik
Tekanan Darah Saat ini :
Peningkatan Tekanan :
Darah

Pertanyaan		Kode
b. Pemakaian Kontrasepsi Suntik		
B1	Jenis KB suntik apa yang ibu gunakan saat ini 1. KB suntik progestin (3 bulan) 2. KB suntik kombinasi (1 bulan)	[]
B2	Berapa lama ibu menggunakan alat kontrasepsi tersebut?	[]

	<ol style="list-style-type: none"> 1. 12-24 bulan 2. > 24 bulan 	
B3	<p>Sebelum menggunakan alat kontrasepsi suntik, apakah ibu menggunakan jenis alat kontrasepsi lainnya?</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ya 2. Tidak, (lanjut ke bagian C) 	[]
B4	<p>Jika ya, alat kontrasepsi apa yang ibu gunakan sebelumnya?</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Suntik progestin 3 bulan) 2. Suntik kombinasi (1 bulan) 3. Pil KB 4. Implan 5. IUD 6. Lainnya, sebutkan 	[]
c. Status Hipertensi		
C1	<p>Apakah ibu mempunyai riwayat Hipertensi sebelum menggunakan kontrasepsi suntik 3 bulan/1 bulan?</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ya, 2. Tidak 	[]
C2	<p>Jika ya, apakah ibu mempunyai kebiasaan mengkonsumsi obat penurun tekanan darah ?</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ya 2. Tidak 	[]

Lampiran 10

MASTERSHEET

PERBEDAAN PENGARUH LAMA PENGGUNAAN KONTRASEPSI SUNTIK PROGESTIN DENGAN KONTRASEPSI SUNTIK KOMBINASI PADA WANITA USIA SUBUR

Kode Reseponden	Data Umum										Data Khusus				
	Usia	Pendidikan	Pekerjaan	Riwayat Penyakit Ibu	Riwayat Penyakit Keluarga	Riwayat Kontrasepsi Sebelumnya	Kebiasaan Mengonsumsi obat-obatan	Tekanan Darah sebelum menggunakan KB suntik	Tekanan Darah saat ini	Peningkatan Tekanan Darah		Jenis Penggunaan Kontrasepsi Suntik	Lama Penggunaan Kontrasepsi Suntik	Riwayat hipertensi sebelum menggunakan kontrasepsi	Riwayat mengonsumsi obat anti hipertensi
										Sistol	Diastol				
R1	1	3	2	1	1	3	1	120/70	120/80	1	1	1	1	2	2
R2	2	3	2	1	1	3	1	110/70	110/70	1	1	1	1	2	2
R3	2	4	2	1	1	1	1	120/70	120/70	2	1	1	2	2	2
R4	1	2	1	1	1	7	1	110/70	120/80	1	1	1	2	2	2
R5	1	3	2	1	1	7	1	110/70	110/70	1	1	1	1	2	2
R6	2	3	2	2	1	2	1	90/70	100/80	1	1	1	2	2	2
R7	1	3	2	1	1	1	1	110/80	120/80	1	1	1	2	2	2
R8	2	3	2	1	1	1	1	110/70	120/70	1	1	1	1	2	2
R9	1	3	2	1	1	1	1	120/80	120/80	1	1	1	1	2	2
R10	1	2	2	1	1	3	1	100/70	120/80	1	1	1	2	2	2
R11	1	3	1	1	1	7	1	110/80	110/80	1	1	1	1	2	2

R12	1	3	2	1	1	7	1	110/80	120/80	1	1	1	2	2	2
R13	2	4	1	1	1	1	1	110/70	120/70	1	1	1	1	2	2
R14	2	3	2	1	1	1	1	110/70	120/80	2	1	1	2	2	2
R15	2	3	2	1	1	1	1	100/70	100/70	2	1	1	2	2	2
R16	1	3	2	1	1	7	1	90/70	110/70	2	1	2	2	2	2
R17	1	1	2	1	1	1	1	110/70	125/70	2	1	2	1	2	2
R18	1	3	2	1	1	1	1	90/70	110/70	2	1	2	1	2	2
R19	1	2	2	1	1	1	1	110/70	130/80	2	1	2	2	2	2
R20	1	2	2	1	1	1	1	100/70	120/80	1	1	2	1	2	2
R21	2	2	2	1	1	3	1	100/70	120/70	2	1	2	2	2	2
R22	2	3	2	1	1	3	1	110/70	130/80	2	1	2	2	2	2
R23	2	3	2	1	1	1	1	110.70	120/80	1	1	2	2	2	2
R24	2	4	1	1	1	7	1	120/80	120/80	1	1	2	1	2	2
R25	2	4	1	1	1	3	1	110/80	120/80	1	1	2	1	2	2
R26	2	3	2	1	1	3	1	110/80	120/80	1	1	2	1	2	2
R27	1	3	1	1	1	2	1	100/70	120/70	2	1	2	2	2	2
R28	2	3	1	1	1	2	1	100/70	110/70	1	1	2	2	2	2
R29	2	3	2	1	1	2	1	100/70	120/80	2	1	2	2	2	2
R30	2	3	1	1	1	1	1	120/70	120/80	1	1	2	1	2	2

Lampiran 11

HASIL PENGOLAHAN DATA

a. Kontrasepsi Suntik Progestin

USIA AKSEPTOR KONTRASEPSI SUNTIK PROGESTIN

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	20-35 TAHUN	8	53.3	53.3	53.3
	>35 TAHUN	7	46.7	46.7	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

PENDIDIKAN AKSEPTOR KONTRASEPSI PROGESTIN

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	SMP	2	13.3	13.3	13.3
	SMA	11	73.3	73.3	86.7
	PERGURUAN TINGGI	2	13.3	13.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

PEKERJAAN AKSEPTOR KONTRASEPSI PROGESTIN

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	BEKERJA	3	20.0	20.0	20.0
	TIDAK BEKERJA	12	80.0	80.0	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

LAMA PENGGUNAAN KONTRASEPSI AKSEPTOR KONTRASEPSI PROGESTIN

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	12-24 BULAN	7	46.7	46.7	46.7
	>24 BULAN	8	53.3	53.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

**PENINGKATAN TEKANAN DARAH AKSEPTOR KONTRASEPSI
PROGESTIN**

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	NORMA L	13	86.7	86.7	86.7
	TINGGI	2	13.3	13.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

b. Kontrasepsi Suntik Kombinasi

USIA AKSEPTOR KONTRASEPSI KOMBINASI

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	20-35 TAHUN	6	40.0	40.0	40.0
	>35 TAHUN	9	60.0	60.0	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

PENDIDIKAN AKSEPTOR KONTRASEPSI KOMBINASI

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	SD	1	6.7	6.7	6.7
	SMP	3	20.0	20.0	26.7
	SMA	9	60.0	60.0	86.7
	PERGURUAN TINGGI	2	13.3	13.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

PEKERJAAN AKSEPTOR KONTRASEPSI KOMBINASI

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	BEKERJA	5	33.3	33.3	33.3
	TIDAK BEKERJA	10	66.7	66.7	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

RIWAYAT KONTRASEPSI IBU

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	UNTUK PROGESTIN	6	40.0	40.0	40.0
	UNTUK KOMBINASI	3	20.0	20.0	60.0
	IL KB	4	26.7	26.7	86.7
	IDAK MENGGUNAKAN	2	13.3	13.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

LAMA PENGGUNAAN KONTRASEPSI AKSEPTOR KONTRASEPSI KOMBINASI

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	12-24 BULAN	7	46.7	46.7	46.7
	>24 BULAN	8	53.3	53.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

PENINGKATAN TEKANAN DARAH AKSEPTOR KONTRASEPSI KOMBINASI

		Frequency	Percent	Valid Percent	Cumulative Percent
Valid	NORMA	7	46.7	46.7	46.7
	TINGGI	8	53.3	53.3	100.0
	Total	15	100.0	100.0	

c. Uji Korelasi Chi Square

Chi-Square Tests Progestin

	Value	df	Asymptotic Significance (2- sided)
Pearson Chi-Square	6.295 ^a	2	.043
Likelihood Ratio	7.683	2	.021
Linear-by-Linear Association	5.786	1	.016
N of Valid Cases	15		

a. 6 cells (100,0%) have expected count less than 5. The minimum expected count is 1,40.

Chi-Square Test Kombinasi

	Value	df	Asymptotic Significance (2- sided)
Pearson Chi-Square	15.000 ^a	4	.005
Likelihood Ratio	20.728	4	<,001
Linear-by-Linear Association	11.717	1	<,001
N of Valid Cases	15		

a. 10 cells (100,0%) have expected count less than 5. The minimum expected count is ,93.

d. Uji Normalitas

		Tests of Normality				
		Kolmogorov-Smirnov ^a			Shapiro-Wilk	
JENIS KONTRASEPSI YANG DIGUNAKAN		Statisti c	df	Sig.	Statisti c	df
PENINGKATAN TEKANAN DARAH	SUNTIK PROGESTIN	.	15	.	.	15
	SUNTIK KOMBINASI	.350	15	<,001	.643	15

a. Lilliefors Significance Correction

e. Uji Statistik *Mann Withney*

Test Statistics ^a	
PENINGKATAN TEKANAN DARAH	
Mann-Whitney U	67.500
Wilcoxon W	187.500
Z	-2.285
Asymp. Sig. (2-tailed)	.022
Exact Sig. [2*(1-tailed Sig.)]	.061 ^b

a. Grouping Variable: JENIS KONTRASEPSI YANG DIGUNAKAN

b. Not corrected for ties.

Lampiran 12

DOKUMENTASI

Wawancara Akseptor KB Suntik Menggunakan Form Wawancara

