LAMPIRAN

Lampiran I. Kuisoner Penelitian

FORM KUESIONER

A. Nama responden :

B. Umur/ Tanggal lahir :

C. Jenis kelamin :

D. Pekerjaan/bidang :

E. Suku :

F. Suku Ibu / nenek:

G. Suku bapak / kakek :

H. Pendidikan terakhir :

I. Berat badan : Kg

J. Tinggi Badan : Cm

K. Lingkar Perut : Cm

L. Suhu Tubuh : °C

M. Tekanan Darah : mmHg

N. Tempat Tinggal :

 $\hfill\Box$ bersama orang tua $\hfill\Box$ kosan

O.	Apakah anda mengkonsumsi alkohol:
□ ya □ ti	dak □ tidak tahu/tidak jawab
P.	Apakah anda pernah mengkonsumsi alkohol:
□ ya □ ti	dak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya :	
Terakhir	mengkonsumsi
Berapa b	panyak mengkonsumsi dalam seharigelas/ botol
Q.	Apakah anda merokok :
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya :	Berapa banyak mengkonsumsi dalam seharibatang
R.	Apakah anda pernah merokok :
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya :	Terkahir merokok
Waktu n batang.	nerokok berapa banyak mengkonsumsi dalam sehari
S.	Apakah anda sedang menstruasi :
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya :	
Sudah ha	ari keberapahari

T.	Apakah anda saat ini sedang mengkonsumsi :
a.	Antioksidan:
□ ya □ t	idak □ tidak tahu/tidak jawab
b.	Obat Penurun lemak:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
c.	Obat antiradang:
□ ya □ t	idak □ tidak tahu/tidak jawab
U. berat ba	Apakah anda sedang melakukan program diet penurunan dan
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
V.	Apakah kalau berdarah cepat berhenti
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
W.	Apakah ada alergi terhadap obat ?
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ada	sebutkan jenisnya
X. penyaki	Apakah saat ini anda menderita penyakit ? Sebutkan jenis t sbb :
a.	Diabetes:
□ ya □ t	idak □ tidak tahu/tidak jawab
b.	Kardiovaskuler:
□ ya □ t	idak □ tidak tahu/tidak jawab

c.	Hipertensi:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
d.	Asma:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
e.	Kanker:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
f.	Flu/pilek:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
g.	Penyakit lainnya
Y. di atas :	Apakah anda pernah menderita penyakit seperti disebutkan
a.	Diabetes:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
b.	Kardiovaskuler:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
c.	Hipertensi:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
d.	Asma:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
e.	Kanker:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab

f.	Flu/pilek:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
Z. menderi	Apakah anda memiliki ayah/ibu/keluarga dekat yang ta penyakit di atas ?
□ ya □ ti	idak
a.	Diabetes:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
b.	Kardiovaskuler:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
c.	Hipertensi:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
d.	Asma:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
e.	Kanker:
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
f.	Flu/pilek :
□ ya □ ti	idak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya	
Sebutka	n hubungan keluarga
Sebutka	n jenis penyakitnya

AA.	Apakah anda berolah raga secara teratur?
	ya □ tidak □ tidak tahu/tidak jawab
Bila ya	
Sebutka	n jenis olahraga yang dilakukan
Berapa I	banyak dalam seminggu anda berolah raga: kali @ nit
BB.	Aktivitas fisik
Setiap h anda lak	ari selama 24 jam sebutkan berapa lama kegiatan berikut sukan:
a.	Berbaringjam
b.	Dudukjam
c.	Berdirijam
d.	Berjalanjam

Lampiran 2. Informasi untuk Responden

INFORMASI

"PENENTUAN PROFIL RISIKO PENYAKIT JANTUNG KORONER (PJK) BERDASARKAN *FRAMINGHAM RISK SCORE* PADA WANITA DEWASA MUDA YANG OBES DAN OBES"

Saya adalah mahasiswa yang berasal dari Universitas Bhakti Kencana yang sedang melakukan penelitian untuk melihat risiko terjadinya Penyakit Jantung Koroner pada wanita obes dan non obes dilihat dari nilai risiko framingham score. Karena tidak semua individu yang memiliki profil lipid normal tidak memiliki risiko PJK. Pada kenyataannya pada individu yang memiliki profil lipid yang normal tetap memiliki risiko PJK. Hal ini dapat dilihat dengan cara melihat usia, nilai HDL, kolesterol total, status merokok, tekanan darah sistolik, dan status pengobatan hipertensi yang masing-masing parameter tersebut memiliki nilai pada tabel framingham score untuk kemudian dijumlahkan dan dicocokkan dengan nilai risiko PJK yang ada pada tabel framingham score. Saya bermaksud ingin mengundang anda untuk berpartisipasi dalam penelitian ini, keikutsertaan anda dalam penelitian ini bersifat sukarela, sehingga tidak ada paksaan bagi anda untuk memutuskan apakah berkenan untuk ikut serta atau tidak.

Tujuan Penelitian:

Untuk mengetahui tingkat risiko penyakit jantung koroner 10 tahun ke depan pada wanita dewasa muda obes dan non obes dengan metode *framingham risk score*

Mengapa Subjek terpilih:

Anda terpilih untuk mengikuti penelitian ini jika telah memenuhi kriteria inklusi, yakni wanita berusia antara 20-25 tahun, bukan

peminum alkohol, tidak mengonsumsi obat penurun lipid, memiliki lingkar perut ≥ 80cm untuk kelompok obes dan untuk kelompok non obes ≤ 80cm. Lingkar perut akan diukur pada daerah lingkaran tepat dititik pusar dan telah tinggal dibandung selama 1 tahun. Selanjutnya anda bersedia menjadi subjek penelitian dengan cara menandatangani *informed consent* yang telah disediakan. Namun bila telah melalui tahapan pemeriksaan, dan hasil wawancara diketahui bahwa anda sedang melakukan program diet penurunan berat badan dengan atau tanpa obat, maka keikutsertaan anda tidak dapat diteruskan.

Tata Cara/Prosedur:

Bila anda bersedia mengikuti penelitian ini, akan ada dua tahap pemeriksaan. Yang pertama adalah wawancara untuk mengetahui riwayat dan data pribadi, serta pemeriksaan fisik untuk mengetahui tinggi badan, berat badan, tekanan darah dan lingkar perut, yang akan dibantu oleh tenaga medis profesional terlatih. Setelah itu, anda akan diambil darahnya oleh seorang staf dari Laboratorium Klinik Prodia sejumlah 7 mL dari lipatan siku, dengan menggunakan tabung khusus pengambilan darah. Untuk melalui kedua tahapan ini, diperkirakan akan memakan waktu sekitar 2 jam. Untuk memperoleh hasil yang akurat, anda harus berpuasa terlebih dahulu selama 10-12 jam sebelum pengambilan darah dan tidak diperkenankan makan dan minum apapun selama masa puasa kecuali air putih. Sampel darah yang akan diambil adalah serum darah, dan kemudian akan digunakan untuk pemeriksaan penelitian ini. Data yang akan dikumpulkan adalah kadar kolesterol total, kadar HDL.

Pengukuran tekanan darah dilakukan dengan menggunakan spignomanometer. Batas dikatakan hipertensi mengacu pada JNC 7 yaitu 140–159 mmHg untuk tekanan darah sistolik atau >= 100 mmHg untuk tekanan darah diastolik.

Penetapan Kadar Kolesterol Total

Serum dipipet sebanyak 10Ul ditambahkan 1000 Ul reagen Kolesterol. Inkubasi selama 5 menit pada suhu 37°C...Setelah 5 menit dilakukan pengukuran HDL menggunakan Cobas INTEGRA 400 plus pada panjang gelombang 550 nm. Prinsip pemeriksaan yaitu *enzymatic*, Metode kalorimetri. Ester kolesterol dihilangkan oleh reaksi kolesterol esterase untuk menghasilkan kolesterol bebas dan asam lemak. Kolesterol oksidasi kemudian mengkatalisasi oksidasi kolesterol menjadi Choles-4-en-3-one dan hidrogen peroksida. Pada proksidase, hidrogen peroksida membentuk sambungan oksidatif fenol dan 4-aminoantipirina untuk membentuk pewarna quinonimine merah. Pewarna quinonimine + 4H2O Intensitas warna pewarna yang terbentuk berbanding lurus dengan konsentrasi kolesterol ini ditentukan dengan mengukur peningkatan absorbansi pada 512nm.

Penetapan Kadar Kolesterol HDL

Serum dipipet sebanyak 3 ul ditambahkan 300 ul reagen 1. Inkubasiselama 5 menit pada suhu 37°C. Kemudian ditambah 100 ul reagen 2 inkubasi kembali selama 5 menit pada suhu 37°C. Setelah 5 menit dilakukan pengukuran HDL menggunakan Cobas INTEGRA 400 plus pada panjang gelombang 600nm. Prinsip pemeriksaan: Lipoprotein non-HDL (LDL, VLDL, dan kilomikron) dihilangkan dengan reaksi enzimatik, kemudian HDL-Kolesterol yang tertinggal diukur menggunakan alat Cobas INTEGRA 400 plus.

Penetapan Framingham Score Penetapan Framingham score dilakukan dengan mencocokkan nilai kolesterol total, HDL dan tekanan darah pada nilai yang terdapat pada tabel framingham score, setelah didapat nilai dari masing-masing parameter tersebut, nilai yang didapat dari masing – masing parameter pada setiap sampel kemudian dijumlahkan. Nilai penjumlahan yang diperoleh tersebut kemudian dicocokkan dengan nilai risiko yang terdapat dalam tabel point risiko PJK berdasarkan framingham.

Pengolahan Data

Data yang diperoleh dari hasil pengambilan data, selanjutnya diolah dengan program SPSS kemudian menyusun data sejenis dan menggolongkan data tersebut sesuai dengan kategori yang telah ditetapkan, kemudian dilakukan analisis data.

Uji statistik yang digunakan antara lain:

- Menggunakan metode univariat untuk perhitungan nilai minimum, maksimum, rerata atau median, standar deviasi dan frekuensi kejadian.
- Analisis korelasi Spearman, one tailed antara variabel bebas dengan variabel tergantung untuk mendapatkan nilai korelasi
- 7. Analisis *Mann Whitney U test* untuk menilai perbedaan antara obes dan non obes.
- 8. Uji *Chi Square* tabulasi silang yntuk mendapatkan nilai *Odd Rasio* (OR) setiap parameter terhadap kejadian obes.

Risiko dan ketidaknyamanan:

Pengambilan darah akan menimbulkan sedikit rasa sakit seperti disuntik. Kemungkinan lain yang dapat timbul adalah infeksi atau memar ringan di sekitar area pengambilan darah setelah darah selesai diambil. Namun risiko tersebut telah diperkecil dengan prosedur pengambilan darah dengan jarum steril yang dilakukan oleh petugas

yang terlatih. Apabila terjadi memar, maka anda akan diberikan obat salep (trombopop) untuk mengurangi memar.Pemantauan setelah pengambilan darah akan dilakukan selama 15 menit untuk memastikan bahwa tidak terjadi risiko yang disebutkan diatas. Namun bila terjadi hal yang tidak diharapkan, maka penanganan medis sebagaimana mestinya akan dilakukan. Seluruh tindakan pengambilan darah tidak akan memperberat kondisi kesehatan atau membahayakan.

Manfaat (langsung untuk subjek dan umum):

Manfaat langsung yang akan Anda dapat adalah mendapatkan pemeriksaan kadar Kolesterol total dan HDL secara gratis dan dapat mengetahui informasi kadar pemeriksaan tersebut serta perbandingan rasio dari keduanya sehingga dapat melihat risiko terjadinya PJK. Sementara manfaat umum adalah untuk memberikan tambahan informasi mengenai salah satu dampak obesitas sehingga diharapkan dapat melakukan pencegahan PJK secara dini.

Prosedur alternatif:

Prosedur Penghentian Studi.

Studi dihentikan apabila:

- 1. Jumlah subjek/relawan yang ditetapkan telah terpenuhi
- 2. Ada kejadian yang tidak diinginkan seperti subjek/ relawan pingsan dan sebagainya pada saat pengambilan darah
- 3. Ada hal yang melanggar kode etik selama penelitian

Kerahasiaan data:

Identitas dan semua hasil pemeriksaan laboratorium akan dijaga kerahasiaannya oleh peneliti dan dijamin tidak akan disalahgunakan untuk keperluan lain.

Perkiraan jumlah subjek yang akan diikut sertakan:

76 orang, terbagi atas kategori obes dan non obes.

Kesukarelaan:

Anda boleh berpartisipasi dalam penelitian ini secara sukarela dan tanpa paksaan.

Periode Keikutsertaan Subjek:

Keikutsertaan anda dalam penelitian ini adalah dalam satu kali pertemuan (1hari). Waktu yang dibutuhkan dalam satu kali pengambilan data adalah sekitar 2 jam (beserta waktu tunggu giliran pemeriksaan). Untuk tahapan wawancara dan pemeriksaan fisik yang akan memakan waktu sekitar 1 jam, dan pengambilan darah yang dilakukan paling lama 20 menit.

Subjek dapat dikeluarkan/mengundurkan diri dari penelitian:

Anda dapat keluar atau mengundurkan diri dari penelitian apabila setelah dijelaskan prosedur penelitian oleh peneliti, anda tidak berkenan untuk ikut serta dalam penelitian. Namun demikian jika hasil wawancara diketahui bahwa anda sedang melakukan program diet penurunan berat badan dengan atau tanpa obat, maka keikutsertaan anda tidak dapat diteruskan. Sebagai penghargaan, anda akan akan tetap mendapatkan hasil pemeriksaan yang telah dilakukan dan konsultasi atas hasil yang telah anda terima serta souvenir dan makan siang dari peneliti.

63

Kemungkinan timbulnya pembiayaan dari perusahaan asuransi kesehatan atau peneliti:

Dikerenakan seluruh tindakan pengambilan darah tidak akan memperberat kondisi kesehatan atau membahayakan, maka peneliti tidak memberikan asuransi kesehatan kepada anda dalam penelitian ini.

Insentif dan kompensasi:

Sebagai tanda terimakaish kepada anda kami akan memberikan souvenir dan makan siang berupa nasi box

Pertanyaan:

Contact Person: Selly Gusti Sukma (081902190595)

Kompleks Taman Cipadung Indah Blok Kemala No.11

Penanggung Jawab Medik:

Dr. Seilla Lukanta. SpPK

Prodia Buah Batu; jL. Buah Batu no.160 Bandung

Tlp. 0227310128

PSP untuk orang dewasa

PERSETUJUAN SETELAH PENJELASAN (PSP)

UNTUK IKUT SERTA DALAM PENELITIAN

(INFORMED CONSENT)

Saya telah membaca atau memperoleh penjelasan, sepenuhnya menyadari, mengerti, dan memahami tentang tujuan, manfaat, dan risiko yang mungkin timbul dalam penelitian, serta telah diberi kesempatan untuk bertanya dan telah dijawab dengan memuaskan, juga sewaktu-waktu dapat mengundurkan diri dari keikut sertaannya, maka saya setuju/tidak setuju*) ikut dalam penelitian ini, yang berjudul:

"Penentuan Profil Risiko Penyakit Jantung Koroner (PJK) Berdasarkan *Framingham Risk Score* pada Wanita Dewasa Muda Yang Obes dan Non Obes"

Saya dengan sukarela memilih untuk ikut serta dalam penelitian ini tanpa tekanan/paksaan siapapun. Saya akan diberikan salinan lembar penjelasan dan formulir persetujuan yang telah saya tandatangani untuk arsip saya.

Saya setuju:

Ya/Tidak*)

	Tgl.:	Tanda tangan (bila
		tidak bisa dapat
		digunakan cap
		jempol)
N. D.		
Nama Peserta:		
Usia:		
Alamat:		
Nama Peneliti:		
Nama Saksi:		
Nama Saksi:		

^{*)} coret yang tidak perlu

Lampiran 4. Kode Etik Penelitian



KEMENTERIAN RISET, TEKNOLOGI DAN PENDIDIKAN TINGGI UNIVERSITAS PADJADJARAN KOMISI ETIK PENELITIAN

RESEARCH ETHICS COMMITTEE

JI. Prof. Eyokman No. 38. Bandung 40161
Telp. & Fax: 022-2038697 email: kepk fk.unpad@gmeil.com. website : kepk fk.unpad ac.id

No. Reg.: 0219010028

PERSETUJUAN ETIK ETHICAL APPROVAL

Nomor: 2.60 /UN6.KEP/EC/2019

Komisi Etik Penelitian Universitas Padjadjaran Bandung, dalam upaya melindungi hak asasi dan kesejahteraan subjek penelitian serta menjamin bahwa penelitian yang menggunakan formulir survei/registrasi/surveilens/ Epidemiologi/Humaniora/Sosial Budaya/Bahan Biologi Tersimpan/Sel Punca dan non klinis lainnya berjalan dengan memperhatikan implikasi etik, hukum, sosial dan non klinis lainnya yang berlaku, telah mengkaji dengan teliti proposal penelitian berjudul:

The Research Ethics Committee Universitas Padjadjaran Bandung, in order to protect the rights and welfare of the research subject, and to guaranty that the research using survey questionnaire/registry/surveillance/ epidemiology/humaniora/social-cultural/archived biological materials/stem cell/other non clinical materials, will carried out according to ethical, legal, social implications and other applicable regulations, has been throughly reviewed the proposal entitled:

"PENENTUAN PROFIL: RISIKO PJK BERDASARKAN NILAI RISIKO *FRAMINGHAM RISK* SCORE PADA WANITA DEWASA MUDA YANG OBESITAS DAN NON OBESITAS*

Nama Peneliti Utama Principal Researcher

Selly Gusti Sukma

Pembimbing/Peneliti Lain Supervisor/Other Researcher

Dr. Agus Sulaeman, M.Si., Apt. Dr. Entris Sutrisno, MH.Kes., Apt

Nama Institusi Institution

Program Sarjana Program Studi Farmasi Sekolah Tinggi Farmasi Bandung

proposal tersebut dapat disetujui pelaksanaannya. hereby declare that the proposal is approved.

> Ditetapkan di Issued in

: Bandung

Tanggal

Date

Dr. Meita Dhamayanti-dr., SpAK., M.Kes NIP. 19630519 198712 2 001

tujuan etik ini berla

ethical clearance is effective for one year from the due date

This entract coverance is emissive for two years over one out out.

Pada after penelfies, lapourn pelasticanapan penelfies in have disemblain tie Komisi Etik Penelfiesi.

In the end of the research, progress and final summary report should be submitted to the Research Ethics Committee

If the error or the research, progress this area summary report annual to estimate to the Research Ethics Committee.

Also ada perchaften abus perimpenan protokol darbatus perspainiques proceedition, have moregulatus herbatus permotores in the service of the se

Lampiran 5. Daftar Responden

NAMA INISIAL	Umur	CHT	HDL
IV	22	125	40
PNT	23	145	67
JRDN	20	207	47
FΥ	22	179	55
A N	22	202	56
A M R	20	155	41
MHR	21	117	36
HFG	20	164	34
нэw	19	152	41
IP	19	204	51
MA	21	194	63
RI	22	177	74
YSH	23	164	52
IN	22	229	65
DHS	22	190	63
GP	22	163	55
JS	22	184	49
FDN	22	184	60
IPW	22	191	43
CDMS	22	212	63

RD	22	194	48
VGP	20	172	49
RSLS	21	147	56
SPS	22	188	63
NA	22	206	44
TPS	26	201	42
ННМ	25	175	66
AEW	21	189	40
КТ	24	226	44
NAN	20	214	37
IRY	20	199	49
MPR	20	121	41
DR	22	191	31
NA	21	231	59
ADP	20	192	42
FRA	22	152	46
НМК	23	156	55
LKBB	22	263	63
TSSS	22	164	52
FDL	22	162	54
SR	21	192	47
VH	20	157	35

FYS	21	176	45
МЭ	21	147	55
PFC	21	145	43
SS	24	147	50
QS	22	209	66
AAF	21	189	57
DBYNS	19	203	48
FC	20	243	47
RN	22	144	47
NP	20	183	35
SNO	21	133	56
ΕΊ	22	147	31
MGK	22	192	49
NHA	21	162	48
NC	19	159	52
AKZ	21	174	68
QAK	21	177	65
AST	21	157	51
ER	21	210	70
SMND	20	214	46
TSW	22	172	57
SAY	21	128	47

SN	22	186	52
DLP	21	155	40
NAD	21	174	75
MLM	21	216	48
RAL	24	160	53
NAA	22	181	62
DI	22	207	44
RA	22	247	57
VTH	21	185	56
AS	23	188	51
ES	20	173	63
DPA	22	190	64

Lampiran 6. Dokumentasi Penelitian

Penelitian dilakukan pada tanggal 02 Maret 2019 di Universitas Bhakti Kencana

Keterangan
Keterangan
Ruang mengisi kuisoner dan absen responden
Ruang pengambilan darah
Proses pengambilan darah ke-1



Pemeriksaan buta warna



Pengukuran Lingkar Pinggang



Pemberian cairan glukosa



Pengukuran tinggi badan



Pemeriksaan berat badan



Ruang Menunggu pemeriksaan dokter



Ruang periksa dokter



Pengambilan darah ke-2



Alat lab COBAS Integra 400



Alat lb Centrifuge 5702

Lampiran 7. Data Statistik

Statistics

		UMUR	LP	SISTOL	DIASTOL	CHT	HDL
N	Valid	76	76	76	76	76	76
	Missing	0	0	0	0	0	0
Mear	n	21,4474	79,5395	106,9737	70,2632	180,3026	51,5263
Median		21,5000	81,0000	110,0000	70,0000	182,0000	51,0000
Std. Deviation		1,30020	10,22473	9,38364	7,65483	29,62252	10,17248
Minimum		19,00	61,00	90,00	60,00	117,00	31,00
Maxi	mum	26,00	108,00	130,00	80,00	263,00	75,00

Statistics

OBES BERDA	OBES BERDASARKAN LP		UMUR	LP	SISTOL	DIASTOL	CHT	HDL
		Valid	37	37	37	37	37	37
	N	Missing	0	0	0	0	0	0
NON OBES	Mean		21,8919	71,1081	105,6757	69,4595	176,7027	54,4865
	Std. Deviation		,93642	4,80037	9,29173	7,79813	28,71978	9,10623
OBES	N.	Valid	39	39	39	39	39	39
	N	Missing	0	0	0	0	0	0
	Mean		21,0256	87,5385	108,2051	71,0256	183,7179	48,7179
	Std. De	eviation	1,45976	7,04439	9,42332	7,53758	30,42847	10,44270

OBES BERDASARKAN LP * HDLDIBAGI2 Crosstabulation

	HDLDIBAGI2			Total	
			RENDAH	NORMAL	
		Count	10	27	37
		% within OBES	27,0%	73,0%	100.0%
	NON OBES	BERDASARKAN LP	27,0%	73,0%	100,0%
		% within HDLDIBAGI2	27,8%	67,5%	48,7%
OBES BERDASARKAN LP		% of Total	13,2%	35,5%	48,7%
OBES BERDASARRAIN LP		Count	26	13	39
	OBES	% within OBES	66,7%	33,3%	100,0%
		BERDASARKAN LP			
		% within HDLDIBAGI2	72,2%	32,5%	51,3%
		% of Total	34,2%	17,1%	51,3%
		Count	36	40	76
		% within OBES	47,4%	52,6%	100.0%
Total		BERDASARKAN LP	47,470	02,070	100,070
		% within HDLDIBAGI2	100,0%	100,0%	100,0%
		% of Total	47,4%	52,6%	100,0%