KARAKTERISASI PROTEOLITIK FUNGI ENTOMOPATOGEN Aspergillus sp. dari KECOA Periplaneta americana

Ferly Apriliani*, Emantis Rosa*, C.N. Ekowati*, Tundjung Tripeni Handayani*

Biologi FMIPA, Universitas Lampung, Bandar Lampung, Lampung, Indonesia

E-mail: ferlyapriliani6@gmail.com

ABSTRACT

Periplaneta americana cockroach is an insect that becomes a vector of disease. Generally Indonesian people control cockroaches with chemicals that are at risk of poisoning humans and are not environmentally friendly. To reduce the risk, the steps taken are by using one biological controller with fungi Aspergillus sp. which is entomopathogenic. The fungus used must have proteolytic activity to be able to break down proteins which are one of the constituent compounds of the pest body. Results from proteolytic characterization of Aspergillus sp. showed that Aspergillus sp. has proteolytic activity with a proteolytic index of 0,708

Keyword: Aspergillus sp., proteolytic, Periplaneta americana cockroach

PENDAHULUAN

Kecoa jenis Periplaneta americana termasuk ke dalam golongan serangga Orthoptera yang masih berkerabat dengan Belalang. Kecoa merupakan vektor dari beberapa penyakit karena tubuh kecoa membawa patogen seperti Salmonella sp., Staphylococcus sp., Streptococcus sp., dan bakteri patogen lainnya. Cara yang ditempuh oleh masyarakat dalam memberantas kecoa yaitu dengan menggunakan insektisida kimia. Untuk mengurangi penggunaan insektisida kimia dalam memberantas kecoa vaitu menggunakan agen hayati berupa fungi entomopatogen.

Fungientomopatogen merupakan bioinsektisida yang dapat menyerang cakupan inang yang luas dan tepat sasaran. Kemampuan fungi entomopatogen dalam mematikan kecoa ini dipengaruhi oleh beberapa faktor salah satunya adalah karakter fisiologis fungi itu sendiri.

Aspergillus sp. termasuk dalam kelas Ascomycetes yang mudah ditemukan di alam, bersifat saprofit. Aspergillus berkembang biak dengan membentuk hifa dan konodiofora yangmembentuk Koloni berwarna putih kekuningan Koloni berbentuk hingga kehitaman. rantai bulat. Reproduksi fungi ini dapat secara seksual dan aseksual (Yosmed, 2010). Fungi Aspergillus terdiri dari beberapa jenis diantaranya adalah Aspergillus niger, Aspergillus flavus, Aspergillusterreus Aspergillus dan parasitivus.

Beberapa penelitian menunjukkan bahwa fungi Aspergillus niger, Aspergillus flavus dan Aspergillus parasitivusdapat digunakan sebagai biopestisida karena memiliki kemampuan dalam menghasilkan mitokosin untuk membunuh serangga (Meitry & Rudias, 2015).

Kandungan protein pada serangga merupakan komponen yang digunakan sebagai salah satu sumber nutrisi dari fungi proteolitik, seperti *Aspergillus*sp.. Oleh karena itu, dilakukan karakterisasi *Aspergillus* sp. proteolitik dari kecoa.

BAHAN DAN METODE

Penelitian ini dilaksanakan pada bulan Mei di Laboratorium Mikrobiologi Jurusan biologi Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam. Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalahAdapun bahan yang digunakan adalah aquades, media *Potato Dextrose Agar* (PDA), spiritus, *Potato dextrose Broth* (PDB), alkohol 70%, kecoa, susu anlene,cawan petri, bunsen, ose jarum, *autoclaye*.

1. Isolasi Fungi Entomopatogen

Metode yang dilakukan untuk isolasi menggunakan metode Moist Chamber.. Langkah pertama yaitu kecoa direndam pada alkohol 70% selama 30menit. Kemudian dibilas dengan aquades. Bagian-bagian tubuh kecoa seperti kepala, sayap, perut dan kaki dipisahpisahkan. Bagian-bagian tersebut diletakkan pada cawan petri steril yang telah dialasi oleh tissue steril dan ditetesi aquades steril. Inkubasi dilakukan selama 7 hari pada tempat yang lembab dengan suhu ruang 25°-27°C. Setelah diinkubasi, fungi yang tumbuh pada tiaptiap bagian kecoa kemudian diisolasi dan dimasukan pada media buatan untuk pemurnian.

2. Pemurnian Isolat Fungi Entomopatogen

Koloni fungi yang memiliki morfologi berbeda diinokulasi pada media PDA kemudian miring pada, diinkubasi selama 7 hari dengan suhu 25-28°C sebagai persediaan isolat. Biakan murni fungi yang didapatkan, kemudian diidentifikasi berdasarkan Alexopoulos (1996).Identifikasi al., fungi dilakukan dengan mengamati beberapa karakter morfologi baik secara makroskopis(warna, bentuk, dan arah pertumbuhan koloni) maupun secara mikroskopis (percabangan konidiofor dan bentuk konidia cendawan).

3. Uji Protease Fungi Entomopatogen Susu skim digunakan sebagai subtrat

untuk menguji aktivitas enzim protease. Uji kualitatif enzim protease adalah dengan cara menginokulasikan isolat fungi entomopatogen pada medium Potato Dextrose Agar (PDA) + susu Anlene 1% dengan metode titik, kemudian diinkubasi pada suhu ruang (25-28°C) selama 3 hari. Jika terbentuk zona bening disekitar kolonifungi pada permukaan media, maka menunjukan hasil positif aktivitas enzim protease.

4. Penentuan Indeks Proteolitik

Penentuan indeks proteolitk dari hasiluji fisiologis dihitung menggunakan rumus sebagai berikut (Agustien, 2010):

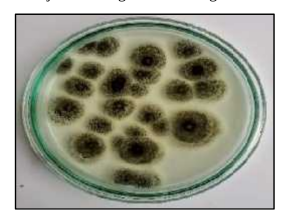
$$IP = \frac{D1 - D2}{D2}$$

Keterangan : D1= Diameter zona jernih D2= Diameter koloni fungi

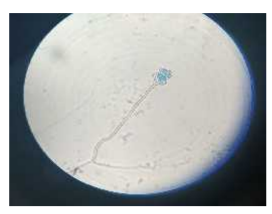
HASIL DAN PEMBAHASAN

A. Hasil

Bedasarkan hasil isolasi yang dilakukan dengan metode *moist chamber* diperoleh koloni fungi*Aspergillus* sp. yang kemudian dimurnikan dan dilakukan pengamatan secara mikroskopis. Hasil isolasi yang dimurnikan dan pengamatan ditunjukan oleh gambar 1 dan gambar 2.



Gambar 1. Koloni fungi*Aspergillus* sp. pada media PDA yang telah dimurnikan



Gambar 2. Morfologi fungiAspergillus sp. secara mikroskopis dengan teknik slide culture

B. Pembahasan

Fungi yang menginfeksi serangga disebut Fungi Entopatogenik. Saat ini telah dikenal lebih dari 750 spesies fungi entopatogenik dan sekitar 100 genera fungi. Berbeda dengan virus, fungi patogen masuk ke dalam tubuh serangga tidak melalui saluran makanan tetapi langsung masuk ke dalam tubuhmelalui kulit atau integumen. Setelah konodia fungi masuk kedalam tubuh serangga, memperbanyak diri melalui pembentukan hife dalam jaringan epicutikula, epidermis, hemocoel serta jaringanjaringan lainnya, dan pada akhirnya semua jaringan dipenuhi oleh miselia fungi.

Aspergillussp. merupakan salah satu jenis agensia pengendali hayati yang telah dilaporkan mampu bersifat antagonis dan dapatmematikan serangga hama. Aspergillussp. dilaporkan mampu bersifat patogen terhadap beberapa hama salah satunya adalah Helopeltissp. (Pasarudkk., 2014)

Fungi entomopatogen dapat mematikan serangga hama dengan hifa dari spora yang masuk ke rongga dalam tubuh inang karena bantuan enzim dan tekanan mekanik. Akhirnya seluruh tubuh serangga inang penuh dengan propagul dan bagian yang lunak dari tubuhnya akan ditembus keluar dan mendapatkan pertumbuhan hifa di luar tubuh serangga inang. Pertumbuhan hifa eksternal akan

menghasilakan konidia yang masak dan disebarkan ke lingkungan kemudian menginfeksi serangga hama yang sehat (Prayogo dan Tengkano, 2005)

Cici-ciri fungi yang terdapat pada cawan petri yaitu menghasilkan spora berwarna hitam dengan warna ptuh disekita tepi koloni yang menyebar di medi PDA. Setelah itu dilakukan pengamatan mikroskopis dengan menggunakan teknik cultur. Hasil pengamatan mikroskopis didapatkan ciri fungi dengan hifa yang tidak bersekat dan konidia bersekat. Berdasarkan ciri yang diperoleh dapat diketahui bahwa fungi yang didapatkan termasuk dalam genus Aspergillus (Schlegel, 1994).



Gambar 3. Hasil uji proteolitik fungi*Aspergillus* sp. dan pengukuran zona jernih

Hasil uji proteolitik menunjukan hasil positif yang ditandai dengan adanya zona jernih disekitar koloni. Fungi dapat mendegradasi susu anlene sehingga terbentuk zona jernih di sekitar koloni. Hasil aktivitas enzim protease diukur dengan indeks proteolitik. Semakin tinggi nilai indeks yang diperoleh makan semakin besar produksi enzim ekstraseluler. Gambar 3 menunjukan zona jernih yang terbentuk dan hasil perhitungannya yang diperoleh yaitu sebesar 0,708.

KESIMPULAN

Isolat yang didapatkan merupakan fungi yang termasuk ke dalam genus *Aspergillus* dan merupakan fungi proteolitik dengan indeks proteolitik sebesar 0,708.

SARAN

Perlu dilakukan uji karakteristik yang lain seperti uji aktivitas kitinase dan aktivitas lipase untuk menunjang potensi fungi*Aspergillus* untuk dijadikan sebagai pengendali hayati kecoa.

REFERENSI

Agustien, A. 2010. Protease Bakteri Termofilik.Universitas PadjajaranPRESS. Bandung.

Meitry, T. & Rudias 2015. Isolasi dan identifikasi cendawan berguna asal posopotensinya sebagai agenspengendali serangga hama. AgroPet, 12(2002): 23–30.

Pasaru,F., Alam,A., Kuswinanti,T.,
Mahfudz & Shahabuddin. 2014.
Prospectiveof
entomopathogenic fungi
associated with Helopeltis spp.
(Hemipter: Miridae) on cacao
Plantation.International Journal
of Current Research and
Academic Review2(11): 227-

Prayogo, Y dan W. Tengkano. 2005. Pengaruh Media Tumbuh terhadap Daya Berkecambah, Sporulasi, dan Virulensi Metarhiziumanisopliae (Metchnikoff) Sorokin Isolat Kendal payak pada Larva Spodoptera litura. Hlm:123-131. Dalam: Bintoro, P., Umiyati, P. Widiyaningrum & I. O. Utami (Editor). Jurnal Pengembangan Ilmu-ilmu Pertanian SAINTEKS. Vol. XI(3): 65-81.

Schlegel, H. G. 1999., Mikrobiologi Umum, 202 Edisi ke-6. Gajah Mada University Press. Yogyakarta.

Yosmed, H. 2010. Isolasi Cendawan Entomopatogen Pada Serangga Terinfeksi Di Daerah Pertanian Kecamatan X Koto Tanah Datar. Jurnal Saintek, II(2): 99–104