Deteksi Gen tlh dan tdh pada Bakteri Vibrio parahaemolyticus dari Air Tambak Udang Vanname (Litopenaeus vannamei) di Kabupaten Rembang

Adila Nawan Hasrimi, Anto Budiharjo, Siti Nur Jannah

Laboratorium Bioteknologi

Departemen Biologi, Fakultas Sains dan Matematika, Universitas Diponegoro, Semarang Jalan Prof. Soedarto, SH, Semarang, 50275, Telp: (024)7474754; Fax (024) 76480923 Email: nawan.adila24@gmail.com

ABSTRACT

Vibrio parahaemolyticus is hallophilic gram-negative bacteria that live as natural inhabitant in aquatic environment. All Vibrio parahaemolyticus strain known to have thermolabile hemolysin encoded by tlh gene as species marker. Thermostable direct hemolysin encoded by tdh gene is responsible for regulating one of the virulence factors in Vibrio parhaemolyticus. The aim of this research is to detect tlh gene and tdh gene from water of vanname shrimp's aquaculture in Rembang regency. Colonies of greenblueish bacteria grew from the isolation of vanname shrimp's aquaculture water in CD-VP media which is identified as Vibrio parahaemolyticus. The isolated bacteria is specifically identified as Vibrio parahaemolyticus bacteria by the detection of tlh gene. Molecular analysis shows tdh negative result that indicates tdh gene is not present in the isolated bacteria. Vibrio parahaemolyticus isolate were cultured in Wagatsuma agar for the tdh gene confirmation test that showed Kanagawa negative result, in which indicated that V. parahaemolyticus did not produce thermostable direct hemolysin. Vibrio parahaemolyticus isolate did not show any virulence factors to initiate host colonization in the aquatic environment.

Keywords: Vibrio parahaemolyticus, tdh gene, tlh gene

ABSTRAK

Vibrio parahaemolyticus merupakan bakteri halofilik gram negatif pada lingkungan aquatik. Semua strain Vibrio parahaemolyticus memiliki thermolabile hemolysin yang diregulasi oleh gen tlh. Thermostable direct hemolysin yang diregulasi oleh gen tdh adalah salah satu faktor virulensi utama pada Vibrio parhaemolyticus yaitu. Tujuan dari penelitian ini adalah untuk mendeteksi keberadaan gen tlh dan tdh pada bakteri Vibrio parahaemolyticus dari air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang. Isolasi bakteri dari air tambak udang vanname pada media CD-VP menunjukkan pertumbuhan koloni bakteri berwarna hijau-kebiruan yang teridentifikasi spesifik sebagai bakteri Vibrio parahaemolyticus. Isolat bakteri teridentifikasi sebagai bakteri spesies Vibrio parahaemolyticus berdasarkan penyandi gen tlh. Analisis molekuler menunjukkan hasil tdh negatif, yang mengindikasikan bahwa bakteri tidak memiliki gen tdh untuk menyandi thermostable direct hemolysin yang menentukan faktor virulensi. Uji konfirmasi gen tdh pada isolat bakteri Vibrio parahaemolyticus dengan media agar wagatsuma menunjukkan hasil Kanagawa negatif yang mengindikasikan bahwa bakteri tidak menghasilkan thermostable direct hemolysin. Isolat Vibrio parahaemolyticus tidak mempunyai faktor virulensi untuk memulai kolonisasi pada organisme inang di lingkungan aquatik ini.

Kata kunci: Vibrio parahaemolyticus, gen tdh, gen tlh

PENDAHULUAN

Perkembangan budidaya udang vanname secara komersial dengan meningkatnya resiko infeksi penyakit yang disebabkan oleh patogen oportunistik. Vibrio parahaemolyticus merupakan bakteri halofilik gram negatif yang secara alami terdapat pada lingkungan aquatik (Xie et al, 2005). Bakteri V. parahaemolyticus pada lingkungan aquatik dapat menginfeksi udang vanname melalui luka pada eksoskeleton dan akan menvebar hemolymph melalui pada sistem sirkulasi udang vanname (Soto-Rodriguez et al, 2015).

Udang vanname merupakan salah agen transmisi bakteri satu parahaemolyticus menuju inang manusia. Menurut Alam et al (2002), merupakan parahaemolyticus salah satu penyebab utama dari 20-30% kasus gastrointestinal pada manusia yang terjadi di negaranegara Asia temasuk Jepang, Hong Kong, Thailand, dan Indonesia. Bakteri parahaemolyticus V. masuk gastrointestinal ke sistem manusia melalui konsumsi vanname mentah atau kurang matang yang telah terinfeksi V. parahaemolyticus (Faruque, 2012). Bakteri V. parahaemolyticus yang telah menemukan kondisi optimal di bagian gastrointestinal manusia akan memulai inang kolonisasi organisme untuk mendapat nutrien dengan tujuan mempertahankan pertumbuhannya (Labbe dan Garcia, 2013).

Vibrio parahaemolyticus menghasilkan hemolisin yang merupakan enterotoksin penyebab kerusakan pada sel darah organisme yang terinfeksi. Gen tlh menyandi thermolabile hemolysin sebagai marker spesifik untuk mengidentifikasi spesies V. parahaemolyticu (Nordstorm et al, 2007). Namun gen tlh belum dapat spesifik menentukan fungsi virulensi

pada V. parahaemolyticus (Bej et al, 1999). Bakteri V. parahaemolyticus memiliki beberapa faktor virulensi termasuk adhesin, thermostable direct hemolysin (tdh), dan TDH related hemolysin (trh). Gen tdh menyandi thermostable direct hemolysin yang merupakan salah satu faktor virulensi utama pada V. parahemolyticus (DePaola et al, 2003).

Metode analisis secara molekuler dengan menggunakan PCR merupakan metode yang efektif untuk mendeteksi adanya gen *tlh* dan gen *tdh* pada *V. parahaemolyticus*. Karakterisasi genetik ini digunakan sebagai dasar untuk mengetahui virulensi bakteri *V. parahaemolyticus* yang terdapat pada air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang.

METODE PENELITIAN Pengambilan Sampel

Pengambilan air tambak udang vanname di Kabupaten rembang dilakukan pada umur tambak ±50 hari. Sampel air diambil dari salah satu lokasi tambak udang vanname yang berada di Kabupaten Rembang. Air tambak yang diambil dimasukkan ke dalam botol sebanyak 500 ml. Sampel air tambak yang telah diambil disimpan ke dalam *ice box* untuk dibawa ke laboratorium.

Isolasi Vibrio parahaemolyticus

Tahap isolasi *V. parahaemolyticus* bertujuan untuk mendapatkan isolat strain *V. parahaemolyticus* yang akan digunakan untuk proses ekstraksi DNA. 1 ml sampel air dengan pengenceran 10² diletakkan pada media *Compact Dry* VP (CD-VP), kemudian diinkubasi pada suhu 35°C ± 2°C selama 24 jam. Koloni diamati berdasarkan perbedaan warna koloni bakteri yang tumbuh. Koloni berwarna hijau-kebiruan yang tumbuh

pada media CD-VP merupakan *Vibrio* parahaemolyticus. Koloni yang sudah tumbuh kemudian diisolasi dengan cara di-*streak* dan dipindahkan pada media agar thiosulfate citrate bile salts sucrose (TCBS) dan dibedakan berdasarkan perbedaan warnanya. Kultur koloni hasil isolasi yang sudah tumbuh kemudian di*streak* dan dipindahkan pada mikrotube ukuran 2 ml. 500 µl aquades steril dimasukkan pada mikrotube 2 ml, kemudian divortek selama 30 detik. Setiap mikrotube diberi label sampel (Kodaka *et al*, 2009 dengan modifikasi).

Kontrol positif dan kontrol negatif ditumbuhkan pada media CD-VP. Kontrol positif yang digunakan adalah Vibrio parahaemolyticus dari Balai Besar Perikanan dan Budidaya Air Payau (BBPBAP) Jepara. Kontrol negatif yang digunakan merupakn Bacillus pumilus dari Laboratorium Bakteriologi UPT Laboratrium Terpadu Undip. Pewarnaan Gram dilakukan untuk menentukan jenis bakteri yang digunakan dalam penelitian. Preparat isolat hasil pewarnaan gram diamati dengan mikroskop cahaya dengan perbesaran 1000x.

Ekstraksi DNA

Ekstraksi DNA Vibrio parahaemolyticus dilakukan menurut protokol ektraksi DNA Qiamp DNA mini kit (Qiagen, Hilden, Germany) untuk kultur bakteri yang meliputi tahap penghancuran, penghilangan RNA dan protein, dan tahap pemurnian.

Tahap penghancuran dimulai dengan meletakkan sampel pada suhu ruangan. 500 µl buffer AL ditambahkan ke dalam eppendorf tube yang telah berisi sampel, sampel kemudian divortek selama 30 detik, tabung eppendorf dibolak-balik sebanyak lima kali, dan divortek selama 30 detik. Sampel diinkubasi selama 5 menit dalam suhu ruang. 200 µl etanol dingin ditambahkan, kemudian dikocok dan divortek selama 30 detik. Larutan (±

500-600 µl) ditransfer ke dalam tube penampung DNA (tube dengan filter), selanjutnya disetrifuge pada kecepatan 8000 rpm selama 30 menit. Larutan dibawah filter dibuang.

Tahap penghilangan RNA, protein, dan komponen lain dilakukan dengan menambahkan 500 ul buffer AW1, kemudian dicentrifuge selama 1 menit pada kecepatan 8000 rpm. Larutan yang di dalam tabung collumn dibuangSelanjutnya 500 µl buffer AW2 ditambahkan, kemudian dicentrifuge selama 3 menit pada kecepatan 14500 rpm. Buffer AW2 digunakan untuk membersihkan lagi. Larutan di dalam tabung dibuang. Tabung dicentrifuge pada kecepatan 14500 rpm selama 1 menit untuk mengeringkan fiter. Tabung collumn yang berfilter dipindahkan ke dalam tabung penampungan DNA (eppendorf tube tanpa filter) yang baru.

Tahap pemurnian dilakukan dengan menambahkan 100 µl buffer AE. Tabung column diinkubasi selama 1 menit, lalu dicentrifuge selama 1 menit pada kecepatan 8000 rpm untuk memperoleh DNA. Buffer digunakan untuk melarutkan DNA agar turun dari filter. Sampel dibagi menjadi sampel untuk kerja dan sampel untuk stok. DNA disimpan pada suhu 4°C penyimpanan jangka waktu untuk pendek dan pada suhu -20°C atau -80°C untuk penyimpanan jangka waktu yang lebih lama. Tahap uji kuantitatif larutan DNA dilakukan dengan menggunakan alat nanodrop spektrofotometer (Thermo Scientific, USA).

Amplifikasi DNA

Amplifikasi gen tdh menggunakan forward tdh86F (5'primer CTGTCCCTTTTCCTGCCCCCG-3') primer reverse tdh331R (5'-AGCCAGACACCGCTGCCATTG-3') (West et al, 2013). Amplifikasi gen tlh menggunakan primer forward tlh-f (5'-CATTACTCCCGCTTGCTTCTG-3') dan primer reverse tlh-r (5'-

GCGAACATAGGTATAGGTTTGGTT -3') (Vinoj et al, 2014). Campuran reaksi PCR berupa 50 µl MyTaq HS Red DNA Polymerase PCR Kit (Meridian Bioscience Asia, Singapore, Singapore), yang terdiri dari ddH₂O, 5X MyTaq Red Reaction buffer, 20 µM primer forward, 20 µM primer reverse, 1 U/µl MyTaq HS Red DNA Polymerase, dan DNA template. Tahap amplifikasi menggunakan isolat DNA bakteri Vibrio paraaemolyticus dari BBPBAP Jepara dan isolat DNA bakteri Bacillus pumilus dan aquades.

Proses siklus termal untuk gen *tlh* terdiri atas tahap denaturasi awal pada suhu 95°C selama 3 menit, diikuti dengan 35 siklus amplifikasi yang meliputi denaturasi pada suhu 95°C selama 30 detik, annealing pada suhu 60°C selama 45 detik, dan elongasi pada suhu 72°C selama 30 detik, dan yang terakhir adalah elongasi akhir pada suhu 72°C selama 5 menit (Vinoj *et al*, 2014). Produk PCR yang diperoleh disimpan pada suhu -20°C untuk penggunaan lebih lanjut.

Proses siklus termal untuk gen *tdh* terdiri atas tahap denaturasi awal pada suhu 95°C selama 5 menit, diikuti dengan 35 siklus amplifikasi yang meliputi denaturasi pada suhu 95°C selama 1 menit, annealing pada suhu 57°C selama 1 menit, dan elongasi pada suhu 72°C selama 30 detik, dan yang terakhir adalah elongasi akhir pada suhu 72°C selama 2 menit (West *et al*, 2013). Produk PCR yang diperoleh disimpan pada suhu -20°C untuk penggunaan lebih lanjut.

Elektroforesis

Uji kualitatif larutan DNA hasil PCR dilakukan dengan teknik elektroforesis. Agarose dibuat dengan konsentrasi 1% (1 gram agarose yang dilarutkan dengan 100 ml Buffer TAE). 5 µL sampel DNA hasil PCR dimasukkan pada sumuran gel agarose yang telah tersedia. 100 bp marker

diletakkan pada sumuran paling ujung. Running elektroforesis menggunakan voltase 100 volt selama 30 menit. Setelah proses running elektroforesis selesai, gel agarose tersebut direndam di dalam larutan ethidium bromide selama 15 menit. Tahap selanjutnya yaitu hasil elektroforesis visualisasi menggunakan GelDoc yang memancarkan sinar UV, sehingga DNA terlihan berpendar. Hasil visualisasi DNA menggunakan GelDoc dapat ditransfer ke dalam komputer dalam bentuk gambar.

Analisis Sekuen DNA Produk PCR

Sekuen DNA yang didapatkan dari hasil penelitian dapat dianalisis dengan data serupa yang berasal dari data yang telah dipublikasikan sebelumnya di gene bank. Analisis penyejajaran merupakan salah satu bentuk analisis yang dapat dilakukan. Analisis penyejajaran dapat digunakan untuk membandingkan dua sekuen DNA atau lebih. Program yang digunakan untuk analisis penyejajaran yaitu BLAST (Basic Local Allignment Search Tools). Program ini dapat melalui wesbsite diakses **NCBI** (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST). BLAST merupakan salah satu program yang paling umum digunakan dalam bidang bioinformatik untuk penelitian (Johnson et al, 2008).

Uji Konfirmasi Gen tdh

Uji Konfirmasi Gen tdh dilakukan mengetahui karakteristik untuk virulensi isolat V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname Kabupaten Rembang menggunakan media agar wagatsuma. Isolat V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname, isolat V. parahaemolyticus dari BBPBAP Jepara, dan Bacillus pumilus diinkubasi pada suhu 35° C \pm 2°C selama 24 jam. V. parahaemolyticus strain patogen akan menunjukkan hemolisis membentuk area bening di sekitar koloni

bakteri yang tumbuh di media agar wagatsuma yang dikenal dengan fenomena kanagawa. Vibrio parahaemolyticus yang tidak memiliki thermostable direct hemolysin tidak menunjukkan munculnya area bening di sekitar koloni bakteri yang tumbuh di media agar wagatsuma (Riemann dan Cliver, 2006).

HASIL DAN PEMBAHASAN

Isolasi Vibrio parahaemolyticus

Berdasarkan hasil penelitian ini sampel air yang berasal dari air tambak udang vanname yang dikulturkan pada media CD-VP menunjukkan aktivitas pertumbuhan koloni bakteri berwarna hijau-kebiruan. Kontrol positif menunjukkan aktivitas pertumbuhan koloni bakteri berwarna hijau-kebiruan pada media CD-VP. Kontrol negatif tidak menunjukkan pertumbuhan koloni bakteri pada media CD-VP. Koloni bakteri yang tumbuh berwarana hijaukebiruan pada media CD-VP merupakan Vibrio parahaemolyticus. Hal ini sesuai dengan pernyataan Teramura et al (2011), bahwa koloni bakteri berwana hijau-kebiruan yang tumbuh pada media Compact Dry VP merupakan Vibrio parahaemolyticus.

Menurut Temamura et al (2011), Compact Dry VP mengandung agar kromogenik selektif yang terdiri dari media kultur (pepton, NaCL, garam bile, antibiotik) dan dua substrat enzim kromogenik spesifik untuk glukosidase dan β-galaktosidase yang membedakan V. parahaemolyticus dengan bakteri lain. Menurut Motarjemi (2014),koloni bakteri alparahaemolyticus menghasilkan glukosidase dan β-galaktosidase, sehingga tumbuh menjadi koloni bakteri berwarna hijau-kebiruan pada media Dry VP. Media CD-VP Compact memiliki senyawa garam bile dan antibiotik menghambat yang

pertumbuhan bakteri gram positif. Berdasarkan karakteristik tersebut menunjukkan bahwa media CD-VP sebagai media selektif untuk mengidentifikasi V. parahaemolyticus.

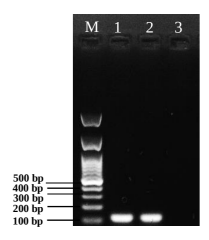
Koloni tunggal bakteri parahaemolyticus dari media CD-VP diisolasi untuk ditumbuhkan pada media agar thiosulfate citrate bile salts sucrose (TCBS). Berdasarkan hasil penelitian diketahui bahwa koloni bakteri V. parahaemolyticus pada media TCBS tumbuh menjadi koloni berukuruan kecil hijau-kebiruan, berwarna struktur tebal dan lengket. Menurut Nelapati al (2011),parahaemolyticus merupakan bakteri yang tidak dapat memfermentasikan sukrosa sehingga menghasilkan koloni bakteri berwarna biru-kehijauan pada media agar TCBS, sedangkan bakteri Vibrio yang dapat memfermentasikan sukrosa akan membentuk berwarna kuning pada media agar TCBS.

Identifikasi Molekuler Vibrio parahaemolyticus

Identifikasi molekuler dilakukan untuk mendeteksi gen tlh (thermolabile hemolysin) dan gen tdh (thermostable direct hemolysin) pada isolat Vibrio parahaemolyticus. Menurut Nordstorm et al (2007), gen tlh merupakan marker Vibrio spesifik untuk spesies gen parahaemolyticus dan tdh meregulasi faktor virulensi pada V. parahaemolyticus. Identifikasi molekuler V. parahaemolyticus dari hasil isolasi air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang diawali dengan ekstraksi isolat bakteri parahaemolyticus yang ditumbuhkan pada media TCBS. Metode ekstraksi DNA dalam penelitian ini menggunakan metode Qiamp DNA mini kit (Qiagen, Hilden, Germany).

Uji kuantitatif ekstrak DNA Vibrio parahaemolyticus dari isolat air tambak

udang vanname menunjukkan konsentrasi DNA sebesar 971,7 ng/µl dengan kemurnian DNA sebesar 2,17 pada rasio A_{260/280}. Uji kuantitatif ekstrak DNA Vibrio parahaemolyticus dari isolat BBPBAP Jepara menunjukkan konsentrasi DNA sebesar 88,3 ng/µl dengan kemurnian DNA sebesar 2,11 pada rasio A_{260/280}. Uji kuantitatif ekstrak DNA Bacillus pumilus (kontrol negatif) menunjukkan konsentrasi DNA sebesar 70,1 ng/µl dengan kemurnian DNA sebesar 1,92 pada rasio A_{260/280}. Hasil analisis kemurnian dan konsentrasi DNA tersebut menunjukkan bahwa metode isolasi DNA dalam penelitian ini telah dapat mengisolasi DNA dari isolat bakteri V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname, isolat V. parahaemolyticus dari BBPBAP Jepara, dan isolat Bacillus pumilus.



Gambar 4.2 Visualisasi Produk PCR gen *tlh* dalam 1% agarose dengan Kappa Universal Ladder 100bp DNA *ladder* Keterangan:

M : Marker

1 : *V. parahaemolyticus* isolat BBPBAP Jepara

2 : V. parahaemolyticus isolat air tambak udang vanname

3 : Bacillus pumilus

Primer tlh-F dan tlh-R mengamplikasi gen *tlh* pada isolat DNA *V. parahaemolyticus* dari air tambak udang vanname dan isolat DNA dari *V.*

parahaemolyticus dari BBPBAB Jepara di segmen pita DNA 113 bp (gambar 4.2). Berdasarkan penelitian yang dilakukan oleh Vinoj (2014),menunjukkan bahwa produk DNA yang berukuran 113 bp spesifik menunjukkan gen tlh pada V parahaemolyticus. Kedua set primer *tlh* menghasilkan produk amplifikasi DNA berupa pita tunggal DNA pada agarose 1% yang sesuai untuk ukuran gen tlh pada V. parahaemolyticus, sehingga digunakan untuk proses sekuensing. Berdasarkan hasil PCR pada esktrak DNA Bacillus pumillus tidak terdeteksi adanya gen tlh. Hal ini menunjukkan bahwa gen tlh hanya dimiliki oleh bakteri V. parahaemolyticus.

Sekuensing hasil amplifikasi DNA gen tlh dari isolat V. parahaemolyticus dilakukan untuk memperoleh urutan basa DNA. Data sekuensing yang diperoleh dilakukan penyejajaran dengan menggunakan Basic Local Alignment Search Tool (BLAST) pada website National Center Biotechnology Information (NCBI). Penyejajaran isolat V. parahaemolyticus hasil produk amplifikasi dengan primer gen tlh menunjukkan bahwa gen tlh pada isolat V. parahaemolyticus memiliki panjang Query sebesar 84 bp. Hasil analisis homologi dengan BLAST menunjukkan bahwa isolat bakteri dari tambak udang vanname Kabupaten Rembang teridentifikasi sebagai bakteri Vibrio parahaemolyticus berdasarkan gen penyandi tlh. Query cover yang menunjukkan keselarasan query, menunjukkan nilai tertinggi spesies Vibrio sebesar 70% pada parahaemolyticus strain VP1-1997. Tingkat kemiripan tertinggi dimiliki oleh sekuen gen tlh pada spesies V. parahaemolyticus strain VP1-1997 dengan max score dan total score yang sama yaitu 104. E value 3e-19 yang diperoleh menunjukkan penyejajaran yang signifikan berdasarkan pencarian sekuen gen tlh yang identik dimiliki

Vibrio parahaemolyticus. Sekuen isolat sampel menunjukkan kesesuaian yang meliputi genus sampai ke tingkat spesies V. parahaemolyticus. Berdasarkan hasil analisis penyejajaran BLAST diketahui bahwa isolat bakteri dari air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang terindentifikasi memiliki tingkat kemiripan 98% dengan sekuen penanda gen tlh pada Vibrio parahaemolyticus. Gen tlh spesifik mengidentifikasi spesies bakteri V. parahaemolyticus. Hal ini dengan pernyataan sesuai Bhunia (2008) bahwa gen tlh ditemukan di semua genom strain Vparahaemolyticus sebagai spesifik untuk menentukan spesies V. parahaemolyticus. Namun, gen tlh tidak menunjukkan fungsi signifikan untuk menentukan virulensi V. parahaemolyticus.

Hasil PCR gen tdh pada isolat V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname dan V. parahaemolyticus dari BBPBAB Jepara dengan primer tdh86F dan tdh331R tidak menghasilkan produk DNA. Hal ini menunjukkan hasil TDH negatif dimana gen tdh sebagai penyandi thermostable direct hemolysin tidak terdeteksi pada isolat parahaemolyticus. Hal ini sesuai dengan pernyataan Levin (2009) bahwa V. parahaemolyticus menghasilkan thermostable direct hemolysin yang diregulasi oleh gen tdh sebagai salah satu faktor yang menentukan virulensi bakteri pada organisme inang. Hasil identifikasi molekuler dengan amplifikasi gen tdh menunjukkan bahwa isolat bakteri V. parahaemolyticus dari tambak udang vanname di Kabupaten Rembang dan isolat **BBPBAP** Jepara terdeteksi tidak memiliki gen tdh yang menyandi thermostable directhemolysin sebagai salah satu faktor virulensi utama pada bakteri.

Uji Konfirmasi Gen tdh

Belkin dan Collwell Menurut (2005), aktivitas zona bening yang terbentuk pada media blood agar wagatsuma menunjukkan aktivitas βhemolisis disebabkan yang thermostable direct hemolysin bakteri V. parahaemolyticus yang dikenal sebagai Fenomena Kanagawa. Fenomena Kanagawa menjadi indikator untuk uji konfirmasi adanya gen tdh dalam penentuan karakteristik virulensi pada bakteri V. parahaemolyticus. Iolat V. parahaemolyticus dari BBPBAP Jepara dan isolat V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname menunjukkan hasil Kanagawa negatif dengan pertumbuhan koloni bakteri berwarna ungu-keabuan dan tidak ada area bening yang terbentuk di sekitar koloni bakteri pada media wagatsuma yang menunjukkan. Menurut Buller (2014),Kanagawa ditunjukkan dimana area bening atau transparan tidak terbentuk pada sel sekitar koloni darah di parahaemolyticus yang tumbuh pada media agar Wagatsuma. Isolat bakteri Bacillus pumilus tidak menunjukkan pertumbuhan koloni bakteri pada media agar wagatsuma yang mengandung kadar NaCl yang tinggi. Menurut Vaishnavi (2013), konsentrasi garam yang tinggi serta pH media basa menjadikan media agar Wagatsuma sebagai media selektif yang baik untuk pertumbuhan Vibrio parahaemolyticus.

Kanagawa Hasil mengindikasikan bahwa isolat parahaemolyticus dari BBPBAP Jepara dan isolat Vibrio parahaemoyticus dari tambak udang vanname tidak memiliki gen tdh sehingga tidak menunjukkan aktivitas hemolisis pada sel darah di media agar Wagatsuma. Menurut Yanagihara et al (2010), agar Wagatsuma mengandung 5% sel darah manusia yang digunakan untuk mengetahui aktivitas β-hemolisis pada V. parahaemolyticus strain patogen.

Aktivitas **β-hemolisis** pada agar wagatsuma merupakan salah satu faktor virulensi dihasilkan yang oleh thermostable direct haemolysin pada V. parahaemolyticus strain patogen. Menurut Hester dan Harrison (2011), V. parahaemolyticus yang ditemukan pada lingkungan aquatik tidak menghasilkan umumnya hemolisis pada media agar wagatsuma. Bakteri V. parahaemolyticus yang tidak memiliki thermostable direct hemolysin, maka tidak mempunyai faktor untuk meregulasi karakteristik virulensi untuk menyebabkan kolonisasi organisme di lingkungan aquatik.

V. Kemungkinan bakteri parahaemolyticus yang memiliki thermostable direct hemolysin ditemukan pada lingkungan aquatik diketahui masih berada pada level yang rendah. Hal ini sesuai dengan pernyataan Raghunanth et al (2015) menunjukkan bahwa yang parahaemolyticus strain patogen memiliki kesensitifan tinggi terhadap kondisi level oksigen rendah dan level komponen organik yang tinggi pada lingkungan aquatik. Hal ini menyebabkan terbatasnya kemampuan V. parahaemolyticus strain patogen untuk bertahan hidup di lingkungan dengan faktor eksternal yang tidak terkontrol. Faktor eksternal bervariasi pada lingkungan aquatik menjadi penghambat untuk meregulasi faktor virulensi pada bakteri parahaemolyticus strain patogen. Hal ini menjadi salah satu penyebab parahaemolyticus dengan tdh negatif lebih umum ditemukan di lingkungan aquatik seperti area tambak udang vanname di Kabupaten Rembang. Identifikasi molekuler dan konfirmasi gen tdh dalam penelitian ini berhasil menunjukkan bahwa isolat bakteri V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang tidak memiliki faktor untuk meregulasi karakteristik virulensi untuk

memulai kolonisasi pada organisme inang di lingkungan aquatik ini.

Udang vanname merupakan salah satu organisme inang yang rentan terhadap infeksi V. parahaemolyticus di lingkungan perairan tambak. Bakteri V. parahaemolyticus dapat menginfeksi udang vanname melalui luka pada eksoskleton dan pada saat terjadinya siklus pengelupasan eksoskeleton yang menyebabkan udang vanname rentan terhadap infeksi patogen. Menurut Selvin et al (2015), V. parahaemolyticus menjadi patogen oportunistik pada inang udang vanname karena bakteri tidak beradaptasi dengan eksternal lingkungan yang memberikan tekanan terhadap pertumbuhan bakteri. Oleh karena itu V. parahaemolyticus akan menjadi patogen oportunistik pada udang vanname ketika menemukan kondisi yang optimal pada inang untuk mendapatkan nutrien yang digunakan untuk metabolisme pertumbuhan bakteri.

Batas maksimum cemaran bakteri parahaemolyticus pada udang vanname yaitu negatif per 25 gram (ISO: SNI 7388-2009). Apabila V. parahaemolyticus pada udang vanname ditemukan melebihi batas maksimum cemaran mikroba dalam pangan, maka udang vanname tidak layak untuk dikonsumsi karena dapat menimbulkan resiko menjadi patogen oportunistik inang pada manusia. Menurut Letchumanan et al (2014), konsumsi udang vanname mentah atau dimasak tidak terlalu matang dapat menjadi penyebab utama infeksi parahaemolyticus pada inang manusia. Uji konfirmasi gen tdh dengan hasil tdh negatif menunjukkan kualitas air yang optimal, dimana gen tdh yang menyandi faktor virulensi thermostable direct hemolysin tidak ditemukan pada bakteri V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname di Kabupaten rembang. Hal ini menunjukkan bahwa Vibrio parahaemolyticus yang merupakan

inhabitan alami di lingkungan tambak udang vanname di Kabupaten Rembang tidak memiliki faktor virulensi untuk memulai kolonisasi dan menyebabkan infeksi pada organisme inang.

SIMPULAN

Isolasi bakteri dari air tambak udang vanname pada media Compact Dry VP menunjukkan pertumbuhan koloni bakteri berwarna hijau-kebiruan yang teridentifikasi spesifik sebagai bakteri Vibrio parahaemolyticus. Koloni bakteri V. parahaemolyticus pada media thiosulfate citrate bile salts sucrose (TCBS) tumbuh menjadi koloni bakteri berukuruan kecil berwarna kebiruan. Hasil analisis molekuler berdasarkan penyandi gen *tlh* diketahui bahwa isolat bakteri dari air tambak udang vanname di Kabupaten Rembang teridentifikasi sebagai bakteri spesies Vibrio parahaemolyticus. Isolat bakteri V. parahaemolyticus dari air tambak udang vanname terdeteksi tdh negatif, yang mengindikasikan bahwa bakteri tidak memiliki gen *tdh* untuk menyandi thermostable direct hemolysin vang menentukan virulensi. faktor konfirmasi gen tdh pada isolat bakteri Vibrio parahaemolyticus dengan media agar wagatsuma menunjukkan hasil Kanagawa negatif yang mengindikasikan bahwa bakteri tidak menghasilkan thermostable direct hemolysin sebagai faktor virulensi untuk memulai kolonisasi pada organisme inang di lingkungan aquatik ini.

UCAPAN TERIMAKASIH

Penulis mengucapkan terimakasih kepada Leibniz Center for Tropical Marine Ecology (ZMT) Bremen, Jerman yang telah memberikan dukungan material yang dibutuhkan dalam penelitian sehingga penelitian ini dapat diselesaikan dengan hasil yang optimal.

Terima kasih juga penulis ucapan kepada Dr.rer.nat. Anto Budiharjo, M. Biotech. dan Dr. Siti Nur Jannah, M.Si. selaku dosen pembimbing yang telah memberi bimbingan serta nasihat dalam melaksanakan penelitian ini.

DAFTAR PUSTAKA

- Alam, M.H., Tomochika, K., Miyoshi, S., dan S. Shinoda. 2002. Environmental Investigation of Potentially Pathogenic *Vibrio parahaemolyticus* in Seto-Inland Sea, Japan. *FEMS Microbiology Letters*. 208: 83-87
- Bej, A.K., Patterson, D.P., Brasher, C.W., Vickery, M.C.L., Jones, D.D., dan C.A. Kaysner. 1999. Detection of Total and Hemolysin-Producing *Vibrio parahaemolyticus* in Shellfish Using Multiplex PCR Amplification of *tl*, *tdh*, and *trh*. *Journal of Microbial Methods*. 36: 215 225
- Belkin, S., dan R. R. Colwell. 2005.

 Ocean and Health: Pathogens
 in the Marine Environment.
 New York: Springer
- Bhunia, A.K. 2008. Foodborne
 Microbial Pathogens:
 Mechanisms and
 Pathogenesis. West Lafayette:
 Springer
- Buller, N. 2014. Bacteria and Fungi from Fish and Other Aquatic Animals: A Practical Identification Manual. Edisi Kedua. Boston: CABI
- DePaola, A., Nordstrom, J.L., Bowers, J.C., Wells, J.G., dan D.W. Cook. 2003. Seasonal Abundance of Total and

- Pathogenic V.
 parahaemolyticus in Alabama
 Oysters. Journal of Applied
 and Environmental
 Microbiology. 69 (3): 1521 –
 1526
- Faruque, S.M. 2012. Foodborne and Waterborne Bacterial Pathogens Epidemiology, Evolution and Molecular Biology. Dhaka: Caister Academic Press
- Johnson, M., Zaretskaya, I., Raytselis, Y., Merezhuk, Y., McGinnis, S., dan T.L. Madden. 2008. NCBI BLAST: A Better Web Interface. *Nucleic Acid Research.* 36(2): 5 9
- Hester, R.E., dan R.M. Harrison. 2011.

 Marine Polution and Human

 Health. Cambridge: RSC

 Publishing
- Kodaka, H., Teramura, H., Mizuochi, S., Saito, M., dan H. Matsuoka. 2009. Evaluation of the Compact Dry VP Method for Screening Raw Seafood for Total Vibrio parahaemolyticus. Journal of Food Protection. 72 (1): 169 173
- Labbe, R.G., dan S. Garcia. 2013. *Guide to Foodborne Pathogens*.
 Second Edition. Hoboken:
 Wiley-Blackwell
- Letchumanan, V., Chan, K.., dan L. Lee.
 2014. Vibrio
 parahaemolyticus: A Review
 on the Pathogenenesis,
 Prevalence, and Advance
 Molecular Identification
 Techniques. Frontiers in
 Microbiology. 5: 1-13
- Levin, R.E. 2009. Rapid Detection and Characterization of

- Foodborne Pathogens by Molecular Techniques. Boca Raton: CRC Press
- Motarjemi, Y., Moy, G., dan E. Todd. 2014. *Encyclopedia of Food Safety*.Volume 1. London: Elsevier
- Nelapati, S., Nelapati, K., dan B. K. Chinnam. 2011. Vibrio parahaemolyticus: An Emerging Foodborn Pathogen. Veterinary World. 5 (1): 48 – 62
- J.L., Vickery, Nordstrom, M.C.L., Blackstone, G.M., Murray, S.L., dan A. DePaola. 2007. Development of a Multiplex Real-Time PCR Assay with Internal Amplification Control for the Detection of Total and Pathogenic V. parahaemolyticus Bacteria in Oysters. Journal of Applied Environmental Microbiology. 73 (18): 5840 – 5847
- Raghunath, P., 2015. Roles of Thermostable Direct Hemolysin (TDH) and TDH-related Hemolysin (TRH) in Vibrio parahaemolyticus. Frontiers in Microbiology. 5: 8-11
- Riemannn, H.P., dan D.O. Cliver. 2006.

 Foodborne Infection and
 Intoxicants. Third Edition. San
 Diego: Elsevier
- Selvin, J., Ramu, M., Ninawe, A.S., dan S. Kiran. 2015. Control of Pathogenic Vibrios in Shrimp Aquaculture Using Antiinfectives from Marine Natural Products. *Nutricion Acuicola*.102-141

- Soto-Rodriguez, S.A., Gomez-Gil, B., Lozano-Olvera, Betancourt-Lozano, M. dan S. Morales-Covarrubias. 2015. Field Experimental and Evidence of V. parahaemolyticus the S Causative Agent of Acute Hepatopancreatic Necrosis Disease of Cultures Shrimp (L. vannamei) in Northwestern Mexico. Journal of Applied Environmental Microbiology. 81 (5): 1689 -1699
- Teramura, H., Mizuochi, S., dan H. Kodaka. 2011. Evaluation of a New Chromogenic Selective Medium for Isolation and Enumeration of Vibrio parahaemolyticus. African Journal of Microbiology Research. 5 (21): 3432 3426
- Vaishnavi, C. 2013. Infections of The Gastrointestinal System. New Delhi: Jaypee Brothers Medical Publishers
- Vinoj, G., Vaseeharam, B., dan G. Brennan. 2014. Green Fluorescent Protein Visualization of Vibrio parahaemolyticus Infections in White Indian Shrimp Fenneropenaeus indicus (H Milne Edwards). Aquaculture Research. 45: 1989-1999
- West, C.K., Klein, S.L., dan Charles R.L. 2013. High Frequency of Virulence Factor Genes tdh, trh, and tlhin Vibrio parahaemolyticus Strains from Isolated a Pristine Estuary. Journal of Applied Environmental and Microbiology. 70 (7): 2247 -2252

- Xie, Z.Y., Hu, C.Q., Chen, C., Zhang, L.P., dan C.H. Ren. 2005. Investigation of Seven Vibrio Virulence Genes Among Vibrio alginolyticus and Vibrio parahaemolyticus Strain from The Coastal Mariculture Systems in Guangdong, China. Letters Applied in *Microbiology*. 41: 202-207
- Yanagihara, I., Nakahira, K., Yamane, T., Kaieda, S., Mayanagi, K., Fukui. Hamada. D., Ohnishi, K., Shimizu, K., T., Ikegami, Sato. M., Ikeguchi, M., Honda, T., dan H. Hashimoto. 2010. Structure and Functional Characterization of Vibrio parahaemolyticus Thermostable Direct Hemolysin. The Journal of Biological Chemistry. 285 (21): 16267 - 16274