

IDENTIFIKASI MIKROBA YANG KOEKSIS DENGAN ASCIDIA

Lissoclinum patella

MENGGUNAKAN SEKUENS GEN 16S rRNA

by Elvy Like Ginting 14

Submission date: 01-Mar-2021 03:54PM (UTC-0800)

Submission ID: 1521746278

File name: ASCIDIA_Lissoclinum_patella_MENGGUNAKAN_SEKUENS_GEN_16S_rRNA.pdf (1.37M)

Word count: 3424

Character count: 20743

IDENTIFIKASI MIKROBA YANG KOEKSIS DENGAN ASCIDIA *Lissoclinum patella* MENGGUNAKAN SEKUENS GEN 16S rRNA

(Identification of the co-exist microbial with ascidian *Lissoclinum patella* by using 16S rRNA gene sequences)

Patricia Untu^{1*}, Inneke F. M. Rumengen¹, Elvy L. Ginting¹

7. Program Studi Ilmu Kelautan, Fakultas Perikanan dan Ilmu Kelautan, Universitas Sam Ratulangi, Manado
e-mail : patricia.untu.100513013@gmail.com

This study was conducted to determine the types of co-existed microbes in ascidians *Lissoclinum patella* with using 16S rRNA gene sequences. The samples that used in this study were taken from tissues of *L. patella* in Malalayang sea water, Manado, North Sulawesi. The samples were inoculated in Hirata medium for ± 1 week. The DNA were isolated from microbial samples, amplification by using PCR (Polymerase Chain Reaction), electrophoresis agarose gel and data analyze using BLAST (Basic Local Alignment Search Tool) in NCBI (National Center for Biotechnology Information). The results show, that there are 15 species of microbes in the Gene Bank that have a high degree of similarity with the 16S rRNA gene sequences of microbial sample, namely cyanobacterium enrichment culture CAWBG121 and CAWBG120 clones, uncultured Symploca sp. DRTO clone-55, Leptolyngbya sp. PCC7376 complete genome, Leptolyngbya sp. PCC7376, uncultured bacterium clone PINFEBB02, uncultured bacterium clone 5M47, *Synechococcus elongatus* CCMP1630, uncultured bacterium clone H09 reef, *Synechococcus* sp. PCC7002 complete genome, *Synechococcus* sp. 16S rRNA gene strain PCC7002, *Synechococcus* sp. DNA for 16 ribosomal RNA, *Synechococcus* sp. L21-BG-1, *Oscillatoria rosea* IAM M-220 and *Synechococcus* sp. PCC 8807. The level similarity of microbes in the NCBI and the microbial samples ranged between 98-99%.

Keywords: Identification, Co-exist, Ascidian, 16S rRNA gene, *Lissoclinum patella*

Penelitian ini dilakukan dengan tujuan untuk menentukan jenis mikroba eksis dengan ascidia *Lissoclinum patella* menggunakan sekuen gen 16S rRNA. Sampel yang digunakan dalam penelitian ini diambil dari jaringan tissue pada ascidia *L. patella* yang diambil dari perairan Malalayang, Sulawesi Utara. Sampel mikroba diinokulasi dalam media Hirata dan dikultur selama \pm 1 minggu. Sampel mikroba tersebut diisolasi DNA, amplifikasi melalui PCR (*Polymerase Chain Reaction*), elektroforesis gel agarose dan dianalisis data DNanya menggunakan BLAST pada NCBI (National Center for Biotechnology Information). Identifikasi yang dilakukan menggunakan BLAST diperoleh hasil 15 mikroba yang memiliki tingkat kemiripan yang tinggi dengan sekuen gen 16S rRNA sampel mikroba yaitu cyanobacterium enrichment culture CAWBG121 dan CAWBG120 clone, uncultured *Symploca* sp. clone DRTO-55, *Leptolyngbya* sp. PCC7376 complete genome, *Leptolyngbya* sp. PCC7376, uncultured bacterium clone PINFEBB02, uncultured bacterium clone 5M47, *Synechococcus* elongatus CCMP1630, uncultured bacterium clone reef H09, *Synechococcus* sp. PCC7002 complete genome, *Synechococcus* sp. 16S rRNA gene strain PCC¹⁴02, *Synechococcus* sp. DNA untuk 16 ribosomal RNA, *Synechococcus* sp. L21-BG-1, *Oscillatoria rosea* IAM M-220 dan *Synechococcus* sp. PCC 8807. Tingkat kemiripan mikroba dalam NCBI dengan sampel H1 berkisar antara 98-99 %.

Kata kunci: Identifikasi, Koeksis, *Ascidia*, 16S rRNA, *Lissoclinum patella*

PENDAHULUAN

Organisme yang dijumpai di dalam lautan memiliki bentuk yang sangat bervariasi. Selain bentuk yang bervariasi, didapati juga adanya

interaksi atau hubungan yang terjadi diantara organisme dengan spesies yang berbeda di dalam lautan. Hubungan antar organisme tersebut nampaknya tidak saling merugikan satu

dengan yang lain, bahkan berguna untuk satu atau keduanya (Nybakken, 1992). Contoh hubungan yang terjalin antar organisme di dalam lingkungan laut adalah ascidia dan mikroba. Hubungan tersebut memberikan keuntungan bagi keduanya (Hirose & Maruyama, 2004; Donia *et al.*, 2011).

Ascidia adalah golongan tunicata laut yang termasuk dalam organisme invertebrata laut (Schimdt *et al.*, 2005). *Lissoclinum patella* adalah salah satu spesies ascidia yang mempunyai mikroba di dalam tubuhnya. Penelitian Lewin and Cheng (1989) memberikan informasi awal terhadap keberadaan mikroba di dalam ascidia *L. patella* yakni prokariot fotosintetik yang dinamakan *Prochloron*. Keadaan lingkungan dalam tubuh ascidia yang unik (Behrendt *et al.*, 2012) memungkinkan tidak hanya satu mikroba saja yang dapat hidup dan tinggal di dalamnya.

Ascidia *L. patella* sebagai tempat tinggal dan berlindung (Hirose & Maruyama, 2004) memberikan kontribusi bagi mikroba untuk dapat hidup dan memproduksi senyawasenyawa bermanfaat khususnya untuk keberlangsungan hidup dari ascidia *L. patella* sendiri. Penelitian Donia *et al.* (2006) menunjukkan bahwa mikroba yang diisolasi dari dalam ascidia *L. patella* dapat menghasilkan suatu senyawanya yang dinamakan *patellamide*. Menurut Schimdt *et al.* (2005), *patellamide* adalah produk yang dapat digunakan dalam bidang kesehatan.

Fakta bahwa mikroba yang hidup dalam ascidia *L. patella* dapat bermanfaat bagi kehidupan, membuat penelitian untuk mengeksplorasinya perlu untuk dilakukan. Namun, hingga saat ini masih sedikit penelitian yang dilakukan untuk mengeksplorasi keberadaan mikroba dari ascidia *L. patella* khususnya yang berada di perairan Sulawesi Utara melalui penelitian skala DNA atau skala molekuler. Perkembangan teknologi dalam bidang molekuler seperti teknologi PCR dan DNA Barcoding,

memungkinkan untuk dilakukan penelitian hingga pada skala DNA khususnya untuk mengidentifikasi mikroba pada ascidia *L. patella* di perairan Malalayang, Sulawesi Utara. Keuntungan yang diperoleh lewat penelitian skala DNA atau skala molekuler ini adalah kecepatan dan hasil yang didapat lebih spesifik, serta dapat mendekripsi sampai pada tingkat molekular (Biotek LIPI, t.t.).

Adapun tujuan dari penelitian ini adalah menentukan DNA dari mikroba dan memperoleh jenis-jenis mikroba yang koeksis dengan ascidia *L. patella*.

METODE PENELITIAN

Sampel ascidia *L. patella* diambil dengan cara menyelam menggunakan alat selam SCUBA, ³²i perairan Malalayang, Sulawesi Utara. Lokasi pengambilan sampel ascidia ditunjukkan pada Gambar 1. Sampel ascidia diambil dengan menggunakan pisau karena ascidia hidup menempel pada karang (Bak *et al.*, 1981 dan Littler, 1995 dalam Donia *et al.*, 2011). Sampel ascidia selanjutnya diletakkan dalam plastik sampel yang berisi air laut. Pengambilan sampel mikroba dilakukan di lapangan dengan cara menekan tubuh ascidia (Lewin and Cheng, t.t.). Perlakuan ini dilakukan secara aseptik dengan menggunakan lampu spritus. Erlenmeyer yang berisi sampel mikroba selanjutnya dikocok. Sampel tersebut kemudian dibawa ke Laboratorium Biologi Molekuler dan Farmakologi Kelautan untuk proses menumbuhkan mikroba. Proses menumbuhkan mikroba dalam media berlangsung selama ± 1 minggu. Sampel mikroba yang telah ditumbuhkan selanjutnya dibawa ke Laboratorium Divisi Bioteknologi, FMIPA, UNSRAT untuk diisolasi DNAnya. Metode yang digunakan untuk isolasi DNA adalah dengan menggunakan Genomic DNA Mini Kit (Geneaid). Bahan yang digunakan



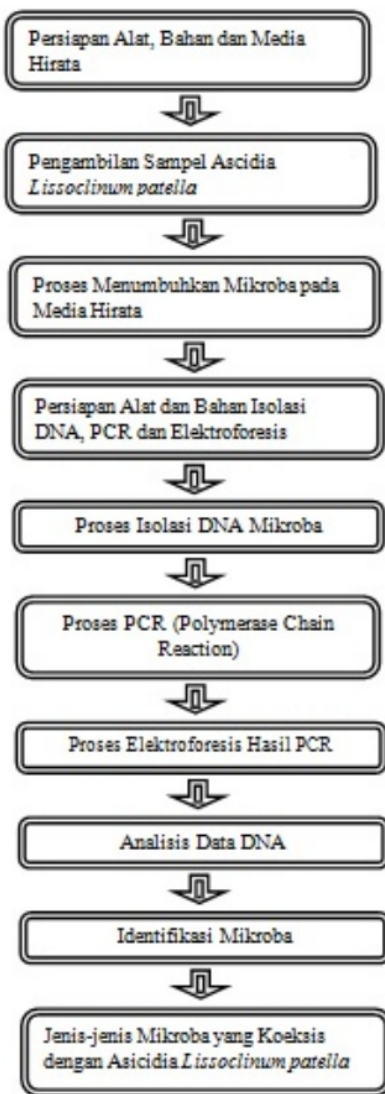
Gambar 1. Lokasi Pengambilan Sampel

dalam isolasi DNA adalah 1000 μ l sampel mikroba yang diisolasi pada media hirata, serta kit isolasi DNA sampel (Geneaid). Proses berikutnya setelah isolasi DNA adalah proses PCR. Kit PCR yang digunakan dalam penelitian ini adalah 2X Top Taq PCR Master Mix (Qiagen) sedangkan untuk primer forward 27F (5'-AGAGTTGATCMTGGCTCAG-3'), primer reverse 1492R (5'-GGTACCTGTTACGACTT-3'), 2 μ l DNA template (DNA cetakan), 11 μ l ddH₂O dan 4 μ l coral load.

Proses PCR dimulai dari tahap denaturasi awal pada suhu 95°C selama 3 menit kemudian dilanjutkan 35 siklus, tahap denaturasi pada suhu 95°C selama 30 detik, tahap annealing pada suhu 50°C selama 30 detik, tahap extension pada suhu 72°C selama 1,5 menit dan tahap pemanjangan akhir dengan suhu 70°C selama 1 menit.

Hasil PCR dilihat dengan menggunakan elektroforesis gel agarose. Bahan-bahan yang digunakan adalah MaestroSafe Prestained dan Nucleic Acid Gel Stain (MaestroGen, Taiwan) yang disimpan pada suhu 4°C, 250 μ l 10X sample loading dye, 10 mg/ml (50 μ l) ethidium bromide, agarose NA sebanyak 5 g, 0,1 μ g/ μ l ladder DNA marker yang disimpan pada suhu -23°C. Hasil PCR tersebut selanjutnya dikirim ke First Base Laboratories, Malaysia untuk disequensing. Sekuensing yang diperoleh selanjutnya dianalisis menggunakan software Geneious v5.6 (Drummond et al., 2012 dalam Kolondam, 2015) dan BLAST di pangkalan data gen (GenBank) dalam NCBI (National Center for Biotechnology Information). Data kromatogram hasil sekruensing selanjutnya diedit dan dicari kemiripannya dengan menggunakan

BLAST. Alur kerja penelitian ini digambarkan dalam suatu bagan proses kerja yang ditampilkan pada Gambar 2.



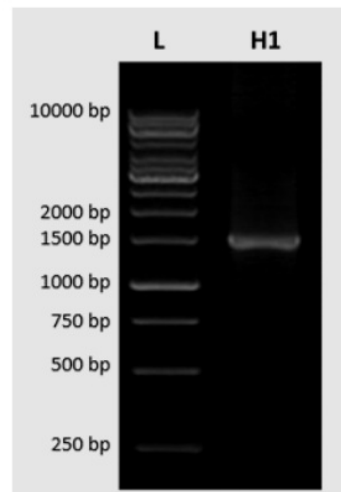
Gambar 2. Alur Kerja Penelitian

HASIL DAN PEMBAHASAN

Kesuksesan Reaksi PCR Gen 16S rRNA Sampel Mikroba

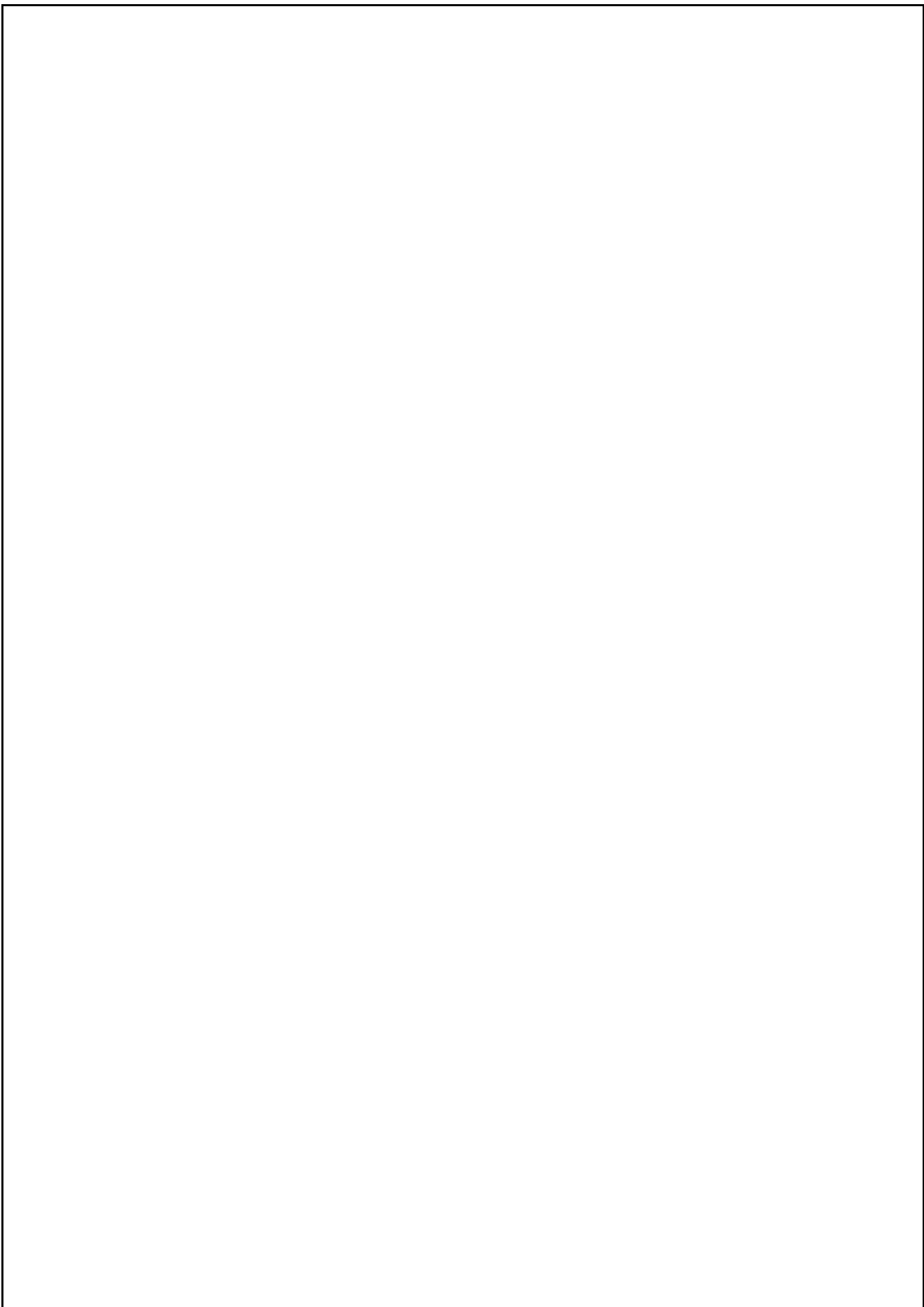
Kesuksesan suatu reaksi PCR terlihat melalui *band* atau pita yang dihasilkan ketika hasil amplifikasi divisualisasikan melalui alat UV-transiluminator (Lamboy, 1994). Gambar 3 memperlihatkan hasil reaksi PCR dari gen 16S rRNA sampel mikroba yang telah divisualisasikan menggunakan UV-transiluminator.

Pita (*band*) sampel mikroba yang dihasilkan memiliki ciri-ciri berupa pita tunggal dan tebal. Pita tersebut berukuran mendekati marker 1,5 kbp. DNA target untuk amplifikasi melalui PCR kurang lebih berukuran 1,4 kbp sehingga targetnya tercapai. Pita sampel mikroba bahkan terlihat lebih tebal daripada pita marker (konsentrasi DNA ladder = 0,1 µg/µl pada volume yang sama). Hal tersebut mengindikasikan bahwa konsentrasi hasil PCR sampel mikroba lebih tinggi sehingga dianggap cukup untuk diproses ke tahap sekuisensi.



Keterangan:
L. Ladder DNA Marker
H1. Elektroforesis Hasil PCR Sampel Mikroba

Gambar 3. Elektroforesis gel agarosa 1% dari sampel mikroba.





Gambar 4. Penjajaran (*alignment*) Sekuens Parsial 16S rRNA Sampel Mikroba dari Sekuensi Bi-direksional

Penjajaran Kromatogram Sekuens 16S rRNA Sampel Mikroba

8

Sekuens DNA yang diperoleh dalam bentuk kromatogram disunting menggunakan software Geneious v5.6 (Drummond *et al.*, 2012 *dalam* Kolondam, 2015). Semua data sekueins yang ada (sampel mikroba, primer forward dan reverse) disejajarkan dengan menggunakan program MUSCLE (*Multiple Sequence Alignment*) yang terintegrasi dalam

program Geneious v5.6 (Edgar, 2004 *dalam* Kolondam, 2015). Penjajaran (*alignment*) ini merupakan jenis penjajaran bi-direksional (dua arah). Metode bi-direksional ini memiliki keuntungan yaitu dapat saling mencakup sekueins yang tidak bisa dibaca sekueins pasangannya. Keuntungan lainnya yaitu apabila terdapat kesalahan pada pembacaan sekueins DNA maka bisa dikoreksi oleh sekueins komplementernya.

Kromatogram yang bersih dan bisa digunakan sebagai hasil sekuening memiliki panjang 819 bp. Kromatogram hasil sekuening fragmen 8NA ini juga menunjukkan adanya puncak-puncak dengan 4 warna yang berbeda. Warna yang berbeda tersebut masing-masing mewakili basa pirimidin dan basa purin tertentu. Basa pirimidin terdiri dari timin yang disimbolkan dengan huruf T dan sitosin yang disimbolkan dengan huruf C sedangkan basa purin terdiri dari adenin yang disimbolkan dengan huruf A dan guanin yang disimbolkan dengan huruf G (Dale & Park, 2010). Keberadaan puncak-puncak yang bervariasi pada kromatogram sampel mikroba menunjukkan adanya bagian yang tidak baik dan bagian yang baik. 5angol dkk. (2014) mengemukakan bahwa hasil sekuening yang baik ditunjukkan oleh grafik dengan puncak yang tinggi dan saling terpisah satu sama lain. Hasil sekuening yang tidak baik ditunjukkan dengan puncak yang landai dan tidak saling terpisah satu sama lain atau terdapat puncak ganda pada kromatogram.

Gambar 4 merupakan kromatogram hasil penjajaran (*alignment*) sekens parsial 16S rRNA sampel mikroba. Kromatogram tersebut menunjukkan bagian-bagian yang dinamakan "consensus", REVH1_B1.ab1, dan FWDH1_F1.ab1. "Consensus" merupakan hasil penjajaran sekens dua arah gen 16S rRNA dari sampel H1. REVH1_B1.ab1 adalah sekens yang disekuening menggunakan primer reverse sedangkan FWDH1_F1.ab1 adalah sekens yang disekuening menggunakan primer forward. Basa nukleotida nomor 1-230 pada kromatogram memberikan visualisasi puncak-puncak yang baik dan tidak baik serta terdapat beberapa perbedaan pada basa nukleotidanya. Puncak dengan hasil yang tidak baik ditunjukkan dengan ciri-ciri yaitu, tidak

terpisah satu sama lain dan terlihat tumpang tindih. Puncak tersebut berada pada bagian REVH1_B1.ab1. Puncak yang baik ditunjukkan dengan ciri-ciri yaitu, terpisah satu sama lain dan tidak saling tumpang tindih. Puncak tersebut berada pada bagian FWDH1_F1.ab1. Puncak yang tidak baik dan adanya perbedaan basa pada bagian REVH1_B1.ab1 merupakan visualisasi dari pembacaan yang kurang baik namun pembacaan yang kurang baik tersebut telah dicover oleh bagian FWDH1_F1.ab1.

Hal yang sama terjadi pada basa nukleotida nomor 710-819 namun perbedaan pembacaan basa terdapat pada bagian FWDH1_F1.ab1. Puncak-puncak yang ada dikategorikan ke dalam hasil yang tidak baik karena puncak yang ada tersebut tidak saling terpisah satu dengan yang lain dan saling tumpang tindih. Hal berbeda terlihat pada puncak-puncak yang dihasilkan pada bagian REVH1_B1.ab1. Puncak-puncak yang ada menunjukkan hasil yang jelas dengan ciri-ciri yaitu, memiliki puncak yang tinggi dan saling terpisah satu dengan yang lain. Hal ini membuat pembacaan yang kurang baik oleh bagian FWDH1_F1.ab1 dicakup dengan pembacaan yang baik oleh bagian REVH1_B1.ab1.

Sekens 16S rRNA sampel mikroba yang diperoleh dari hasil sekuening ditunjukkan pada Gambar 5. Sekens tersebut dibuat dalam bentuk format FASTA untuk memudahkan pemindahan text antar-platform penyunting sekens DNA ke pencari sekens database GenBank. Sekens DNA dalam format FASTA dimasukkan sebagai *query* dalam BLAST (*Basic Local Alignment Search Tool*) pada GenBank NCBI yang bertujuan untuk mengetahui data mikroba apa saja yang memiliki kesamaan tertinggi dengan sampel mikroba.

```

>H1

GATGAGCAGCCACACTGGGATGAGACACGGCCCAGACTCCTACGGGAGGCAGCAG
TGGGGAAATTTCGCAATGGGCGAAAGCCTGACGGAGCAATACCGCGTGAGGGAG
GAAGGTCTTGGATTGTAAACCTTTCTCAAGGAAGAAGTACTGACGGTACTT
GAGGAATAAGCACCGCTAACCTCGTGCAGCAGCCGCGTAATACGGAGGGTGC
AACGCTTATCCGAAATTATGGCGTAAAGAGTCCGTAGGTGGTCATGCAAGTCT
GCTGTCAAAGCCCACAGCTTAACGTGGATCGCGGTGAAACTGCATGACTTGA
GTACGGTAGGGTAGAGGAATTCCAGTGTAGCGGTAAAATGCGTAGATATTGG
GAAGAACACCGGTGGCGAAAGCGCTACTGGACCGTAACTGACACTGAGGGACG
AAAGCCAAGGTAGCGAAAGGGATTAGATAACCCCTGTAGTCTTGGCCGTAACGAT
GGATACTAGCGTTGTCTGTATCGACCCGACAGTGCAGCTAACCGTTAAC
TATCCGCTGGGGAGTACGCACGCAAGTGTAAACTCAAAGGAATTGACGGGG
CCCGCACAAGCGGTGGAGTATGTGGTTAATTGATGCAACGCGAAGAACCTTAC
CAAGATTGACATCCCGTGAACGTTCCAGAGATGGAATGGCCTTCGGGAGCAC
GGAGACAGGTGGCATGGCTGTCAGCTCGTGTGAGATGTTGGGTTAAG
TCCCGCAACGAGCGCAACCTCGTCCTAGTGCAGCATTAGTTGGG

```

Gambar 5. Sekuens 16S rRNA Sampel Mikroba dalam Format FASTA

Ostell *et al.* (2001) mengemukakan bahwa format FASTA memuat sebuah baris definisi dan karakter dari sekuens yang dapat digunakan sebagai input bagi sebuah variasi dari program-program analisis. Hal inilah yang dimanfaatkan untuk memperoleh informasi jenis mikroba yang memiliki tingkat kesamaan tertinggi dengan sampel mikroba melalui input format FASTA tersebut sebagai *query* dalam BLAST (*Basic Local Alignment Search Tool*) pada GenBank NCBI. Selain itu, sekuens dalam format FASTA tersebut juga akan memudahkan pemindahan text antar-platform penyunting sekuens DNA ke pencari sekuens database GenBank pada NCBI.

Identifikasi Mikroba Menggunakan Sekuens Gen 16S rRNA

Pencarian yang dilakukan menggunakan BLAST dalam GenBank pada NCBI (*National Center for Biotechnology Information*) menghasilkan data seperti yang ditunjukkan pada Gambar 6.

Pada gambar 6 dapat dilihat bahwa nilai *query cover* dari setiap mikroba pada GenBank yang memiliki tingkat kesamaan tertinggi dengan sampel mikroba menunjukkan angka 100 %. Hal ini menunjukkan bahwa, *query* dari mikroba-mikroba dalam GenBank mencakup seluruh bagian *query* dari sampel mikroba. Berdasarkan hasil penelusuran tersebut, mikroba-mikroba pada GenBank yang memiliki tingkat kemiripan tertinggi dengan sekuens sampel mikroba dari media hirata ditunjukkan pada Tabel 1.

Pada Tabel 1 tersebut terdapat kode akses dari setiap mikroba. Kode akses tersebut digunakan untuk memperoleh data dari mikroba pada GenBank dalam NCBI. Selain itu, kode akses tersebut juga digunakan sebagai input dalam NCBI untuk penjajaran (*alignment*) sekuens mikroba dengan sekuens sampel mikroba. Hasil penjajaran (*alignment*) yang diperoleh memperlihatkan kemiripan dari sekuens sampel mikroba dan mikroba dalam GenBank. Penjajaran (*alignment*) tersebut ditunjukkan oleh Gambar 7 yang merupakan penjajaran sekuens

	Description	Max score	Total score	Query cover	E value	Ident	Accession
1	Cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1469	1469	100%	0.0	99%	KC818267_1
2	Cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG120 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1469	1469	100%	0.0	99%	KC818266_1
3	Uncultured Symploca sp. clone DRTO-55 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1447	1447	100%	0.0	99%	KP182358_1
4	Leptolyngbya sp. PCC7376, complete genome	1447	2888	100%	0.0	99%	CP003946_1
5	Leptolyngbya sp. PCC7376 16S ribosomal RNA, complete sequence	1441	1441	100%	0.0	98%	NR_102456_1
6	Uncultured bacterium clone PINFEBB02 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1441	1441	100%	0.0	98%	JQ272058_1
7	Uncultured bacterium clone 5M47 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1441	1441	100%	0.0	98%	JF272151_1
8	Synechococcus elongatus CCMP1630 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1430	1430	100%	0.0	98%	AY946243_1
9	Uncultured bacterium clone Reef H09 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1424	1424	100%	0.0	98%	GU119296_1
10	Synechococcus sp. PCC7002, complete genome	1424	2849	100%	0.0	98%	CP000951_1
11	Synechococcus sp. 16S rRNA gene, strain PCC7002	1424	1424	100%	0.0	98%	AJ000716_1
12	Synechococcus sp. DNA for 16S ribosomal RNA	1424	1424	100%	0.0	98%	D88289_1
13	Synechococcus sp. L21-BG-1 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1419	1419	100%	0.0	98%	KJ206338_1
14	Oscillatoria rosea IAM M-220 gene for 16S ribosomal RNA	1417	1417	100%	0.0	98%	AB003164_1
15	Synechococcus sp. PCC 8807 16S ribosomal RNA gene, partial sequence	1413	1413	100%	0.0	98%	AF448076_1

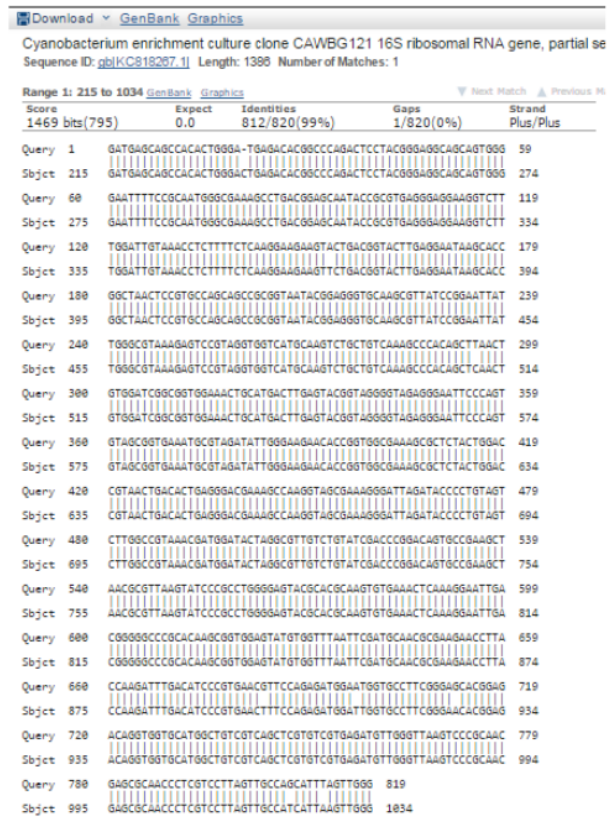
Gambar 6. Hasil Penelusuran BLAST (*Basic Local Alignment Search Tool*) di NCBI (diakses tanggal 18 Juni 2015).

sampel mikroba dengan sekuen mikroba yang memiliki kemiripan tertinggi yaitu *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121*.

Tabel 1. Mikroba yang Memiliki Tingkat Kemiripan Tertinggi dengan Sampel Mikroba

No	Kode Akses	Jenis Mikroba	Kemiripan
1.	KC818267	Cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121	99 %
2.	KC818266	Cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG120	99 %
3.	KP182358	Uncultured Symploca sp. clone DRTO-55	99 %
4.	CP003946	<i>Leptolyngbya</i> sp. PCC7376 complete genome	99 %
5.	NR102456	<i>Leptolyngbya</i> sp. PCC7376	98 %
6.	JQ272058	Uncultured bacterium clone PINFEBB02	98 %
7.	JF272151	Uncultured bacterium clone 5M47	98 %
8.	AY946243	<i>Synechococcus elongatus</i> CCMP1630	98 %
9.	GU119296	Uncultured bacterium clone Reef H09	98 %
10.	CP000951	<i>Synechococcus</i> sp. PCC 7002, complete genome	98 %
11.	AJ000716	<i>Synechococcus</i> sp. 16S rRNA gene, strain PCC 7002	98 %
12.	D88289	<i>Synechococcus</i> sp. DNA for 16S ribosomal RNA	98 %
13.	KJ206338	<i>Synechococcus</i> sp. L21-BG-1	98 %
14.	AB003164	<i>Oscillatoria rosea</i> IAM M-220	98 %
15.	AF448076	<i>Synechococcus</i> sp. PCC 8807	98 %

Jumlah basa nukleotida sampel mikroba yang sama atau mirip dengan basa nukleotida *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121* adalah 812 dari 820 basa. Dengan kata lain, terdapat 8 perbedaan pada hasil sekuen sampel mikroba dan *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121*. Perbedaan tersebut ditandai dengan tidak adanya garis tegak lurus sebagai tanda kesamaan basa pada kedua sekuen. Perbedaan-perbedaan tersebut terdapat pada basa nukleotida nomor 235, 368, 510, 898, 912, 927, 1022 dan 1027 untuk sekuen *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121*. Perbedaan pada sampel mikroba ditemukan pada basa nukleotida nomor 21, 133, 295, 683, 697, 712, 807 dan 812. Selain itu, basa nukleotida nomor 21 pada sekuen sampel mikroba tidak terlihat adanya huruf yang menunjukkan kode basa.



Gambar 7. Penjajaran (Alignment) Sampel Mikroba dengan *Cyanobacterium* (Nomor Aksesi: KC818267)

Tingkat kemiripan 99% yang diperoleh merupakan nilai total dari jumlah basa mikroba pada GenBank dibagi dengan total jumlah basa yang sama dengan sampel mikroba, dalam hal ini 820 basa dibagi 812 basa.

Identifikasi Mikroba Koeksis dengan *Ascidia L. patella*

Berdasarkan data DNA yang ada, sebagian besar mikroba yang mirip dengan sampel mikroba dari ascidia *L. patella* yang dikultur pada media hirata didominasi oleh Sianobakteri. Hal ini sesuai dengan pendapat Kott, (1982); Kott et al., (1984) dalam Hirose et al., (2012) yang mengemukakan bahwa beberapa jenis ascidia memiliki hubungan dengan Sianobakteri.

Sianobakteri adalah grup prokariotik autotrof purba yang berukuran besar, dan dapat melakukan fotosintesis. Sianobakteri mengandung substansi intraseluler seperti glikogen, cyanophycin, fikobiliprotein dan polifosfat (Rai et al., 2000). Sianobakteri juga memiliki sebuah membran berisi nukleus dan membran yang berisi organel-organel (Fogg et al., 1973 dalam Watkinson, 1999). Sianobakteri dapat hidup apabila terdapat unsur-unsur yang mendukung kehidupannya seperti nitrogen, fosfor, besi, dan molibdenum (Watkinson, 1999).

Sampel mikroba memiliki tingkat kemiripan tertinggi dengan Sianobakteri jenis *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121* yang

dikoleksi dari daerah aliran sungai Utakura yang dinamakan aliran Waihau, New Zealand. Daerah pelabuhan Hokinga di New Zealand memperoleh masukan air tawar yang cukup signifikan dari danau Omapere melalui sungai Utakura (Wall *et al.*, 2013). Kondisi perairan Malalayang yang merupakan lokasi pengambilan sampel ascidia *L. patella* juga mengalami hal yang sama yaitu mendapat masukan air tawar dari daerah aliran sungai yang ± 100 m dari lokasi tersebut seperti yang ditunjukkan pada Gambar 1.

Berdasarkan hasil identifikasi data DNA mikroba pada GenBank yang mirip dengan sampel mikroba isolat dari ascidia *L. patella*, diperkirakan bahwa keberadaan mikroba pada ascidia *L. patella* di perairan Ma²¹ yang berasal dari mikroba dalam air tawar yang masuk ke perairan melalui aliran sungai di dekat lokasi pengambilan ascidia. Mikroba tersebut masuk ke dalam ascidia melalui cara makan *filter feeder*. *Filter feeder* adalah proses dimana ascidia menangkap partikel sedimen yang berasal dari lingkungan luar. Sedimen tersebut perlahan jatuh ke dalam oral siphons bersamaan dengan air yang rata-rata masuk berkisar antara 2-3 liter sampai 18,5 liter per jam (Daniel & Therriault, 2007). Proses tersebut dinamakan *horizontal transmission*.

KESIMPULAN

Data DNA mikroba dalam GenBank yang mirip dengan sampel isolat mikroba dari ascidia *L. patella* menunjukkan letak kemiripan dan persentase tingkat kemiripan. Tingkat kemiripan tertinggi antara sekuen mikroba dalam GenBank dan sampel isolat mikroba berada pada nilai 99 %.

Identifikasi menggunakan sekuen gen 16S rRNA menunjukkan bahwa mikroba yang koeksis dengan ascidia *L. patella* di perairan Malalayang berasal dari golongan

Sianobakteri jenis *cyanobacterium enrichment culture clone CAWBG121*.

DAFTAR PUSTAKA

- Bangol, I., L. I. Momuat., dan M. Kumaunang. 2014. Barcode DNA Tumbuhan Pangi (*Pangium edule*). Berdasarkan Gen matK. *Jurnal MIPA UNSRAT ONLINE*, 3 (2): 113-119.
- 36 Behrendt, L., A. W. D. Larkum., E. Trampe., A. Norman., S. J. Sorensen, and M. Kuhl. 2012. Microbial Diversity of Biofilm Communities in Microniches Associated with The Didemnid Ascidian *Lissoclinum patella*. *The ISME Journal*, 6: 1222-1237.
- 9 Bioteknologi LIPI. (t.t). Diagnostik Molekuler: Potensi dalam Jasa dan Penelitian Kesehatan. Diunggah 5 Maret 2015, dari <http://www.bioteck.lipi.go.id/>.
- 35 Daniel, K. S., and T. W. Therriault. 2007. Biological Synopsis of The Invasive Tunicate *Didemnum sp.* *Canadian Manuscript Report of Fisheries and Aquatic Sciences*. 2788 (6): 53.
- 30 Dale, J. W., and S. F. Park. 2010. *Molecular Genetics of Bacteria*. United Kingdom: John Wiley & Sons, Ltd., Publication. p 388.
- 13 Donia, M.S., B.J. Hathaway., S. Sudek., M.G. Haygood. M.J. Rosovitz., J. Ravel. and E.W. Schimdt. 2006. Natural Combinatorial Peptide Libraries In Cyanobacterial Symbionts of Marine Ascidians. *Nature Publishing Group*, 2 (12): 729-735.
- 4 Donia, M.S., W.F. Fricke., F. Partensky., J. Cox., S.I. Elshahawi., J.R. White., A.M. Phillippy., M.C. Schatz., J. Piel.,

- ¹¹ M.G. Haygood., J. Ravel., dan E.W. Schmidt. 2011. Complex Microbiome Underlying Secondary and Primary Metabolism In The Tunicate-Prochloron Symbiosis. *PNAS PLUS Microbiology*, 108 (51): 1423-1432.
- ³⁷ Hirose, E. and T. Maruyama. 2004. What Are The Benefits In The Ascidian-Prochloron Symbiosis. *Endocytobiosis Cell Res*, 15: 51-62.
- ²⁹ Hirose, E., X. Turon., S. Lopez-Legentil., P.M. Erwin., and M. Hirose. 2012. First Records Of Didemnid Ascidians Harboring Prochloron From Caribbean Panama: Genetic Relationships Between Caribbean And Pacific Photosymbionts And Host Ascidians. *Taylor and Francis Group*, 10 (4): 435-445.
- ³ Kolondam, B.J. 2015. Applying matK Gene for Identification of Liliopsida Plant Species From North Sulawesi Through Bold Systems. *International Journal of Applied Biology and Pharmaceutical Technology*, 6 (2): 242-245.
- ³⁹ Lamboy, W.F. 1994. Computing Genetic Similarity Coefficients from RAPD Data: The Effects of PCR Artifacts. *Cold Spring Harbor Laboratory Press*, 4: 31-37.
- ²⁸ Lewin, R.A and L. Cheng. 1989. *Prochloron: A Microbial Enigma*. Chapman and Hall. New York. p 115.
- Lewin¹⁰ R.A dan L. Cheng. (t.t.). *Collection and Handling of Prochloron and Its Ascidian Hosts*. In: R. A. Lewin & L. Cheng (Eds.). *Prochloron A Microbial Enigma*. New York: Chapman & Hall, Inc. 9 pp.
- ¹¹ Nybakken, J.W. 1992. *Biologi Laut: Suatu Pendekatan Ekologis*. Eidman, M., Koesoebiono, D.G. Begen, M. Hutomo., dan S. Sukardjo [Penerjemah]. Terjemahan dari: *Marine Biology: An Ecological Approach*. PT.Gramedia. Jakarta. 459 hal.
- ¹² Ostell, J. M., S. J. Wheelan., and J. A. Kans. 2001. *The NCBI Data Model*. In: A. D. Baxevanis & B. F. F. Ouellette (Eds.). *Bioinformatics: A Practical Guide to the Analysis of Genes and Proteins, Second Edition*. John Wiley & Sons, Inc. 19-43 pp.
- ¹⁹ Rai, A. N., E. Soderback., and B. Bergman. 2000. Cyanobacterium-Plant Symbioses. *Review New Phytol*, 147: 449-481.
- ² Schmidt, W.E., J.T. Nelson., D.A. Rasko., S. Sudek., J.A. Elson., M.G. Haygood. and J. Ravel. 2005. Patellamide A and C Biosynthesis By A Microcin-like Pathway in Prochloron didemni, The Cyanobacterial Symbiont²⁷ of *Lissoclinum patella*. *The National Academy of Sciences of The USA*, 102 (20): 7315-7320.
- ²⁶ Watkinson, A. 1999. *Ecophysiology of Marine Cyanobacterial Blooms*. Literature Review Submitted to The Department of Botany, University of Queensland. Australia. p 48.

IDENTIFIKASI MIKROBA YANG KOEKSIS DENGAN ASCIDIA Lissoclinum patella MENGGUNAKAN SEKUENS GEN 16S rRNA

ORIGINALITY REPORT



PRIMARY SOURCES

- | | | |
|---|---|-----------|
| 1 | media.neliti.com
Internet Source | 2% |
| 2 | www.koreascience.or.kr
Internet Source | 1% |
| 3 | Beivy Jonathan Kolondam. "Evaluasi Deteksi Berbasis PCR untuk Bakteri <i>Bifidobacterium longum</i> dalam Sampel Feses Bayi dari Kota Manado", JURNAL ILMIAH SAINS, 2020
Publication | 1% |
| 4 | www.sb-roscoff.fr
Internet Source | 1% |
| 5 | Submitted to Udayana University
Student Paper | 1% |
| 6 | Submitted to Universitas Indonesia
Student Paper | 1% |
| 7 | Elsian Puasa, Desy Mantiri, Antonius Rumengan. "Analisis antibakteri alga <i>Padina australis</i> Hauck di Perairan Teluk Totok dan | 1% |

Perairan Blongko", JURNAL PESISIR DAN LAUT TROPIS, 2018

Publication

8

Irmi Bangol, Lidya Irma Momuat, Maureen Kumaunang. "Barcode DNA Tumbuhan Pangi (Pangium edule R.) Berdasarkan Gen matK", Jurnal MIPA, 2014

Publication

9

www.bioteck.lipi.go.id

Internet Source

1 %

10

Peter W. Glynn. "Invertebrates and Their Roles in Coral Reef Ecosystems", Coral Reefs An Ecosystem in Transition, 2011

Publication

1 %

11

repository.unhas.ac.id

Internet Source

1 %

12

Soria-Guerra, Ruth E., Ricardo Nieto-Gomez, Dania O. Govea-Alonso, and Sergio Rosales-Mendoza. "An overview of bioinformatics tools for epitope prediction: Implications on vaccine development", Journal of Biomedical Informatics, 2015.

Publication

<1 %

13

mmbr.asm.org

Internet Source

<1 %

14

Mamoru Mimuro, Tohru Tsuchiya, Kohei

Koyama, Günter A. Peschek. "Chapter 9 Bioenergetics in a Primordial Cyanobacterium *Gloeobacter violaceus* PCC 7421", Springer Science and Business Media LLC, 2011

Publication

<1 %

15

[caridokumen.com](#)

Internet Source

<1 %

16

[bmcinfectdis.biomedcentral.com](#)

Internet Source

<1 %

17

Jenifer Tambuwun, Beivy J Kolondam, Trina E Tallei. "Variasi Gen matK dan Filogenetik Tumbuhan Kantong Semar (*Nepenthes* sp.) dari Gunung Mahawu dan Gunung Soputan di Sulawesi Utara (The Variation of matK Gene and the Phylogeny of *Nepenthes* sp. Obtained from Mount Mahawu and Mount Soputan in North Sulawesi)", JURNAL BIOS LOGOS, 2017

Publication

<1 %

18

[lipidworld.biomedcentral.com](#)

Internet Source

<1 %

19

P. Paulsrud, P. Lindblad. "Fasciclin Domain Proteins Are Present in *Nostoc* Symbionts of Lichens", Applied and Environmental Microbiology, 2002

Publication

<1 %

20

[journal.unpar.ac.id](#)

Internet Source

<1 %

-
- 21 **123dok.com** <1 %
Internet Source
- 22 Beivy J Kolondam, Edy Lengkong, J Polii-Mandang, Runtunuwu Semuel, Arthur Pinaria. "Barcode DNA Anthurium Gelombang Cinta (Anthurium plowmanii) berdasarkan gen rbcL dan matK (The DNA Barcode of Anthurium Wave of Love (Anthurium plowmanii) based on rbcL and matK Genes)", JURNAL BIOS LOGOS, 2013 <1 %
Publication
-
- 23 **www.prodibio.umuslim.ac.id** <1 %
Internet Source
-
- 24 Agustian Peloa, Stenly Wullur, Chatrien Anita Sinjal. "Amplifikasi Gen Cytochrome Oxidase Subunit I (COI) Dari Sampel Sirip Ikan Hiu Dengan Menggunakan Beberapa Pasangan Primer", JURNAL PESISIR DAN LAUT TROPIS, 2015 <1 %
Publication
-
- 25 **repository.ub.ac.id** <1 %
Internet Source
-
- 26 Submitted to University of New England <1 %
Student Paper
-
- 27 **www.publish.csiro.au** <1 %
Internet Source

28	www.mbl.ku.dk Internet Source	<1 %
29	www.mdpi.com Internet Source	<1 %
30	Submitted to Imperial College of Science, Technology and Medicine Student Paper	<1 %
31	jurnal.batan.go.id Internet Source	<1 %
32	Rio Verisandria, Joshian Schaduw, Calvyn Sondak, Medy Ompi, Antonius Rumengan, Jety Rangan. "Estimasi potensi karbon pada sedimen ekosistem mangrove di pesisir Taman Nasional Bunaken bagian utara", JURNAL PESISIR DAN LAUT TROPIS, 2018 Publication	<1 %
33	Manikmayang Annisaqois, Grevo Gerung, Stenly Wullur, Deiske Sumilat, Billy Wagey, Stephanus Mandagi. "Analisis molekuler DNA alga merah (Rhodophyta) <i>Kappaphycus</i> sp.", JURNAL PESISIR DAN LAUT TROPIS, 2018 Publication	<1 %
34	danielstephanus.wordpress.com Internet Source	<1 %
35	www.centerforoceansolutions.org Internet Source	<1 %

36	macau.uni-kiel.de	<1 %
Internet Source		
37	w3.u-ryukyu.ac.jp	<1 %
Internet Source		
38	idoc.pub	<1 %
Internet Source		
39	hdl.handle.net	<1 %
Internet Source		

Exclude quotes

On

Exclude matches

Off

Exclude bibliography

On