AKTIVITAS ANTIBAKTERI PROTEIN KAPANG Xylaria psidii KT30 TERHADAP Escherichia coli DAN Bacillus subtilis

[Antibacterial Activity of Protein Fungus Xylaria psidii KT30 Escherichia coli and Bacillus subtilis]

Aris Munandar^{1,2)}, A. Zaenal Mustopa³⁾, Kustiariyah Tarman^{2)*} dan Tati Nurhayati²⁾

Diterima 01 Agustus 2013 / Disetujui 15 September 2014

¹⁾ Jurusan Perikanan, Fakultas Pertanian, Universitas Sultan Ageng Tirtayasa, Cilegon
²⁾ Departemen Teknologi Hasil Perairan, Fakultas Perikanan dan Ilmu Kelautan, Institut Pertanian Bogor, Bogor
³⁾ Laboratorium Protein Rekombinan, Vaksin, dan Sistem Pengantaran Terarah, Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia (LIPI)
Bioteknologi, Bogor

ABSTRACT

Previous research shows that extracellular protein of an algicolous fungus Xylaria psidii KT30 inhibited Bacillus pumilus, Listeria sp., Salmonella typhi, Staphylacoccus aureus, and Pseudomonas sp. with an average clear zone diameter of 7 mm. To enhance the potent antibacterial activity of extracellular protein from Xylaria psidii KT30, the present research demonstrated fungal growth optimization and purification of its secreted extracellular protein. The fungal growth optimization was performed following NaCI concentration and harvest day variations. The protein was precipitated using ammonium sulphate at 60%-90% saturation range and was purified through gel chromatography filtrationusing Sephadex G-50, eluted with 30% aq methanol. The active fraction possesing antibacterial activity was then determined resulting supernatant, pellet, and protein fraction. The fungal was optimally obtained after 15 days cultivation using freshwater. The highest protein yield was 1.67%, resulted over 90% saturation. Fractions 11 and 12 were the most active against Escherichia coli dan Bacillus subtiliswith clear zone diameter of 8 mm. Three bands of those fractions were detected through SDS-PAGE analysis, revealing molecular weights of 23.42, 20.09, and 14.33 kDa.

Keywords: antibacterial, marine fungi, protein purification, Xylaria psidii

ABSTRAK

Protein ekstraseluler kapang *Xylaria psidii* KT30 telah diketahui memiliki aktivitas antibakteri dengan rataan zona hambatan yang masih rendah yaitu sebesar 7 mm terhadap *Bacillus pumilus*, *Salmonella typhii*, *Staphylacoccus aureus*, *Pseudomonas* sp., dan *Listeria* sp. Oleh karena itu, untuk meningkatkan potensi aktivitas antibakteri dari protein ekstraselular ini maka perlu dilakukan optimasi pertumbuhan kapang *Xylaria psidii* KT30 dan purifikasi protein yang dihasilkannya. Optimasi pertumbuhan dilakukan dengan kombinasi perlakuan variasi penambahan NaCl dengan berbagai konsentrasi dan waktu panen. Pengendapan protein dilakukan menggunakan amonium sulfat dengan saturasi 60-90%, dan purifikasi dilakukan dengan kromatografi filtrasi gel pada Sephadex G-50 sebagai fase diam dan fase geraknya adalah metanol 30%. Supernatan, pelet, fraksi protein kapang *Xylaria psidii* KT30 diujikan kemampuan antibakterinya. Pertumbuhan kapang *Xylaria psidii* KT30 paling optimum pada perlakuan tanpa NaCl dengan waktu panen hari ke-15. Bobot pelet protein paling tinggi terdapat pada saturasi amonium sulfat 90%, yaitu sebesar 1.67 g/100 mL. Fraksi 11 dan 12 merupakan fraksi aktif yang memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Escherichia coli* dan *Bacillus subtilis* sebesar 8 mm. Fraksi 11-12 memiliki tiga pita pada analisis SDS-PAGEdengan perkiraan bobot molekul 23.42, 20.09, dan 14.33 kDa.

Kata kunci: antibakteri, kapang laut, pemurnian protein, Xylaria psidii

PENDAHULUAN

Kapang dapat ditemukan pada aneka substrat, baik lingkungan darat, perairan, maupun udara. Salah satu lingkungan yang sering ditemukan adanya kapang adalah laut. Kapang laut dapat bersifat obligat yaitu kapang yang tumbuh dan bersporulasi hanya di lingkungan laut dan estuari, dan fakultatif yaitu kapang dari lingkungan air tawar atau darat yang mampu tumbuh dan bersporulasi di laut. Kapang laut yang bersimbion dengan biota laut seperti spons, ascidia, rumput laut, dan pohon mangrove disebut sebagai kapang endofit. Kapang endofit dari lingkungan laut yang berhasil diisolasi dari

rumput laut merah *Kappaphycus alvarezii*, salah satunya adalah *Xylaria psidii* KT30 (Tarman, 2011).

Kapang X. psidii KT30 merupakan kapangyang diisolasi dari rumput laut K.alvare zii BRKA-1 dari Desa Labuange, Kabupaten Barru, Sulawesi Selatan. Kapang X. psidii KT30 menghasilkan pigmen berwarna merah pada media malt ekstrak dan hagem, intensitas warna pada media malt ekstrak lebih tinggi dibandingkan pada media Hagem (Tarman, 2011). Ekstrak etil asetat dari kapang X. psidii KT30 dapat menghambat pertumbuhan bakteri Escherichia coli, Bacillus subtilis, Pseudomonas aeruginosa, dan bakteri patogen pada ikan seperti Vibrio anguillarum, Aeromonas salmonicida, dan Yersinia ruckeri (Tarman et al. 2011).

Menurut Tarman *et al.* (2012), protein ekstraseluler dari kapang *X. psidii* KT30 juga memiliki aktivitas antibakteri

*Penulis Korespondensi;

Email: kusty a@gmail.com; Hp: 082112873434

Versi Online: http://journal.ipb.ac.id/index.php/jtip DOI: 10.6066/jtip.2014.25.2.146 Hasil Penelitian

terhadap *Bacillus pumilus*, *Salmonella typhii*, *Staphylacoccus aureus*, *Pseudomonas* sp., dan *Listeria* sp. Hasil tersebut menunjukan adanya potensi protein dari Kapang *X. psidii* KT30 sebagai antibakteri, namun aktivitasnya masih rendah yaitu zona hambatan sebesar 7 mm. Oleh karena itu, perlu dilakukan peningkatan aktivitas mulai dari tahap awal yaitu optimasi pertumbuhan dan purifikasi protein. Optimasi pertumbuhan dilakukan untuk mengetahui kondisi optimum pertumbuhan kapang *X. psidii* KT30. Kondisi tersebut ditunjukkan oleh biomassa dan aktivitas antibakteri kapang *X. psidii* KT30. Purifikasi dilakukan untuk meningkatkan kemurnian protein yang bertindak komponen aktif sehingga dapat meningkatkan aktivitas antibakterinya.

Purifikasi protein merupakan tahap yang harus dilakukan untuk mempelajari sifat dan fungsi protein yang berhubungan dengan sisi aktifnya yang memiliki aktivitas antibakteri. Protein dapat dipisahkan dari molekul lainnya berdasarkan ukuran, kelarutan, muatan dan afinitas ikatannya (Winarno, 2008). Protein memiliki beberapa keunggulan diantaranya dapat diterima baik oleh tubuh, efek sampingnya relatif sedikit, dan dapat dikloning gennya sehingga dapat diproduksi secara besar-besaran (Anand et al. 2012; Arifudin, 2001). Tahap awal pemurnian protein kapang X. psidii KT30 dilakukan melalui pengendapan dengan amonium sulfat Proses pemurnian selanjutnya dilakukan melalui kromatografi filtrasi gel sehingga diperoleh fraksi protein dengan aktivitas yang lebih tinggi.

Protein memiliki aktivitas biologis sehingga dapat dijadikan sumber bahan obat alami. Kapang *Penicillium* sp. dilaporkan bersifat bakteriostatik terhadap *E. coli, Bacillus* sp., *S. aureus*, dan *Pseudomonas aeruginosa* (Selim *et al.* 2012). Tujuan penelitian ini adalah menentukan pertumbuhan optimum dan aktivitas antibakteri kapang *X. psidii* KT30 terhadap bakteri *E. coli* dan *B. subtilis*, rendemen protein dan fraksi paling aktif, serta menentukan bobot molekul proteinnya.

BAHAN DAN METODE

Bahan

Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah isolat kapang X. psidii KT30 (Labotarorium Mikrobilogi Hasil Perairan, Departemen Teknologi Hasil Perairan, Institut Pertanian Bogor), E. coli NBRC 14237, B. subtilis BTCC 2530.

Optimasi pertumbuhan kapang X. psidii KT30

Kapang *X. psidii* KT30 dikultur pada 50 mL media *Potato Dextrose Broth* (PDB) pH 7.4 dan diinkubasi pada pengocok orbital dengan kecepatan 120 rpm dan suhu ruang (Ilyas *et al.* 2009). Optimasi pertumbuhan dilakukan dengan kombinasi perlakuan konsentrasi NaCl dan waktu panen. Konsentrasi NaCl yang digunakan pada media kultur adalah 0, 1, dan 3%, sedangkan panen dilakukan setiap 3 hari selama 21 hari (hari ke-3, 6, 9, 12, 15, 18, dan 21). Biomassa dan supernatan kapang *X. psidii* KT30 dipisahkan menggunakan kertas saring. Sebanyak 1 mL supernatan diambil dari dalam tabungdan diujikan aktivitas antibakterinya dengan metode difusi agar (Aboaba *et al.* 2011). Bobot biomassa ditimbang setelah pengeringan dengan oven (Frolaibo SAS, Lyon, Prancis) pada

suhu 60°C selama 24 jam (Handajani dan Purwoko, 2008). Bobot biomassa dihitung berdasarkan persamaan berikut Bobot biomassa = (bobot biomassa+bobot kertas saring) – bobot kertas saring

Pengendapan protein kapang X. psidii KT30

Pengendapan dilakukan berdasarkan metode Onsori *et al.* (2005) dengan saturasi 60, 70, 80, dan 90% pada setiap 100 mL supernatan kapang *X. psidii* KT30. Amonium sulfat ditambahkan secara perlahan ke dalam supernatan pada kondisi diaduk dengan stirer bar hingga larut sempurna dan supernatan diendapkan selama semalam pada suhu 4°C. Supernatan disentrifugasi (Hermle Z326K, Gosheim, Jerman) pada 10.000 rpm selama 30 menit pada suhu 4°C. Pelet yang diperoleh dilarutkan dengan bufer Tris-HCl 10 mM pH 7.4 dengan perbandingan 1:1. Pelet protein dan supernatan kapang *X. psidii* KT30 diujikan aktivitas antibakterinya menurut metode Aboaba *et al.* (2011).

Uji aktivitas antibakteri (Aboaba et al. 2011)

Bakteri yang digunakan dalam uji aktivitas antibakteri adalah B. subtilis dan E. coli. Bakteri yang ditumbuhkan pada media Nutrient Broth (NB) (Difco) (beef extract 0.3 g, pepton 1 g, NaCl 0.5 gdalam 100 mL akuades) diencerkan dengan menggunakan standar McFarland 2 (Laboratorium Protein Rekombinan, Vaksin, dan Sistem Pengantaran Terarah, Lembaga Ilmu Pengetahuan Indonesia (LIPI) Bioteknologi)(6 x 108 CFU/mL) dan diukur pada spektrofotometer (GE Healthcare. Genequant, New Jersey, Amerika Serikat) (600 nm). Bakteri yang sudah disesuaikan dengan standar McFarland ditambahkan sebanyak 3 mL ke dalam 17 mL Nutrient Agar (NA) (beef extract 0.3 g, pepton 1 g, NaCl 0.5 g, bakto agar (Difco) 2 g dalam 100 mL akuades), dan didiamkan hingga padat. Kertas cakram (diameter 6 mm) yang sudah ditambahkan 20 µL sampel protein dimasukkan dalam media NA. Inkubasi dilakukan pada suhu 37°C selama ±24 jam, kemudian diameter zona hambat (mm) yang dihasilkan diukur pada setiap cakram kertas. Kloramfenikol digunakan sebagai kontrol positif.

Kromatografi filtrasi gel protein kapang X. psidii KT30 (Wachirathiancai et al. 2004)

Kolom yang digunakan dalam kromatografi filtrasi gel adalah Sephadex G-50 (Ge Healthcare, New Jersey, Amerika serikat) sebagai fase diam dan fase geraknya adalah metanol (Merck) 30%. Kolom yang digunakan dicuci terlebih dahulu menggunakan akuades steril. Fraksi yang dihasilkan ditampung dalam tube masing-masing sebanyak 1 mL dan bufer yang digunakan adalah Tris-HCl pH 7.4. Fraksi sampel diuji antibakteri berdasarkan metode Aboaba et al. (2011) untuk menentukan fraksi aktifnya.

Sodium Dodecyl Sulfate-Polyacrylamide Gel Electrophoresis (SDS-PAGE)

Sampel dimasukkan dengan volume 10 µL, lalu diatur kondisi *running* sesuai dengan tipe gel, SDS-PAGE dimulai pada 30 V dan dipertahankan tegangan hingga sampel setelah melewati *stacking* gel. Setelah selesai *running* gel, gel dikeluarkan dengan hati-hati untuk dilakukan pewarnaan gel.

Pewarnaan gel dilakukan dengan metode silver staining mengqunakan kit.

Konsentrasi gel pemisah (separating) yang digunakan adalah 16%. Sampel yang digunakan untuk analisis bobot molekul adalah pelet protein dan fraksi aktif hasil pemurnian. Marka (penanda) yang digunakan adalah standarprotein berwarna ganda (Bio-rad, California, Amerika Serikat) dengan rentang 10-250 kDa. Sampel dimasukkan dengan volume 10 µL, lalu alat dijalankan sesuai dengan tipe gel, SDS-PAGE (ATTO, Tokyo, Jepang) dimulai pada 30 V dan tegangan dipertahankan hingga sampel sampai pada ujung gel. Setelah selesai dijalankan, gel dikeluarkan dengan hati-hati untuk dilakukan pewarnaan gel pada tahap selanjutnya. Pewarnaan gel dilakukan dengan metode pewarnaan perak nitrat menggunakan kit (Thermo, Wisconsin, Amerika Serikat) (Todorov et al. 2007).

Analisis data

Rancangan yang digunakan untuk optimasi pertumbuhan adalah rancangan acak lengkap (RAL) pola faktorial dengan 3 kali ulangan. Perlakuan terdiri atas 2 faktor percobaan yaitu konsentrasi NaCl dengan taraf 0, 1, dan 3 dan waktu panen dengan taraf 3, 6, 9, 12, 15, 18, dan 21 hari. Rancangan untuk optimasi pengendapan adalah RAL sederhana dengan 3 kali ulangan (Mattijk dan Sumertawijaya, 2002).

HASIL DAN PEMBAHASAN

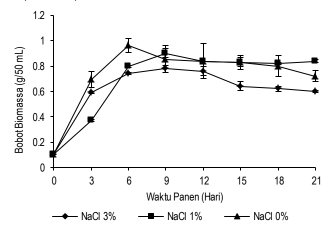
Kurva pertumbuhan dan aktivitas antibakteri kapang *X.* psidii KT30

Kapang X. psidii KT30 merupakan kapang yang berhasil diisolasi dari rumput laut Kappaphycus alvarezii. Kapang tersebut pertama kali berhasil disolasi dari buah jambu (Psidium guajava). Protein kapang X. psidii KT30 memiliki aktivitas antibakteri terhadap bakteri Bacillus pumilus, Listeria sp., Salmonella typhi, Staphylacoccus aureus, dan Pseudomonas sp. dengan zona hambat 7 mm. Oleh karena itu, aktivitasnya harus ditingkatkan mulai dari optimasi pertumbuhan hingga pemurniannya.

Optimasi pertumbuhan kapang *X. psidii* KT30 dilakukan dengan tingkat salinitas yang berbeda, dimana media ditambahkan NaCl. Hal ini dilakukan untuk mengetahui kondisi pertumbuhan kapang *X. psidii* KT30 yang diisolasi dari *Kappaphycus alvarezii*. Konsentrasi NaCll (salinitas) ditentukan berdasarkan salinitas rata-rata perairan Indonesia yaitu 3%. Gambar 1 menunjukkan bahwa kapang *X. psidii* KT30 pada tiap perlakuan mengalami fase eksponensial sampai hari ke-6. Perlakuan NaCl 0% memiliki bobot biomassa paling tinggi yaitu 0.96 g/50 mL. Bobot biomassa pada waktu panen selanjutnya relatif sama karena sudah mengalami fase stasioner.

Hasil uji statistik menunjukkan bahwa interaksi antara konsentrasi NaCl dan waktu panen berpengaruh nyata (p<0.05) terhadap bobot biomassa kapang X. psidii KT30. Hal ini diduga karena X. psidii merupakan kapang terestrial yang pertama kali diisolasi dari buah jambu (Psidium guajava) (Rodgers et al. 1992). Oleh karena itu, kapang X. psidii KT30 pada perlakuan tanpa NaCl dapat tumbuh lebih baik. Menurut Chasanah et al.

(2012), beberapa kapang terestrial dapat beradaptasi dengan lingkungan laut dan optimal pada konsentrasi 4% NaCl. Biomassa kapang *X. psidii* KT30 pada salinitas yang berbeda dapat dilihat pada Gambar 1.



Gambar 1. Biomassa kapang *X. psidii* KT30 pada berbagai tingkat salinitas (Pertumbuhan dilakukan pada suhu 25°C dan pH 7.4). (Konsentrasi supernatan 114.31 μg/disc, kloramfenikol 30 μg/kertas cakram)

Kondisi lingkungan secara signifikan mempengaruhi karakteristik kultur kapang yang meliputi bobot biomassa, diameter koloni, jumlah spora, dan warna (Zain et al. 2009). Habitat laut memiliki peran yang kuat dalam adaptasi kapang terhadap konsentrasi garam. Kapang laut ada yang bersifat fakultatif, dapat tumbuh pada garam dengan konsentrasi rendah dan karena pengaruh lingkungan, ada yang terbawa ke laut sehingga bersifat halotoleran setelah beradaptasi (Jingjing et al. 2011).

Metabolit sekunder yang dihasilkan oleh organisme dipengaruhi oleh faktor lingkungan. Metabolit sekunder yang telah diisolasi dan dikarakterisasi dari kapang genus *Xylaria* adalah sitokalasin, fitotoksin, siloketal, amanitin, lakton, xanthones, sesquiterpene, dan turunan aromatik (Song *et al.* 2012). Metabolit sekunder tersebut terdapat pada supernatan kapang, maka supernatan kapang *X. psidii* KT30 yang dihasilkan diuji aktivitas antibakterinya. Konsentrasi supernatan yang digunakan untuk uji antibakteri adalah 114.31 µg/kertas cakram. Kontrol positif yang digunakan adalah kloramfenikol dengan konsentrasi 30 µg/kertas cakram.

Aktivitas antibakteri dari kapang *X. psidii* KT30 tertinggi terdapat pada perlakuan tanpa NaCl (0%) dan waktu panen 15 hari dengan diameter zona hambat yang dihasilkan sebesar 8.33 mm (*E. coli*) dan 7.33 mm (*B. subtilis*). Pada perlakuan NaCl 3%, aktivitas antibakteri paling tinggi terdapat pada waktu panen 9 hari dengan diameter zona hambat sebesar 7.67 mm pada *E. coli* dan 8.00 mm pada *B. subtilis*. Aktivitas antibakteri pada perlakuan NaCl 1% dan waktu panen 9 hari memiliki diameter zona hambat tertinggi sebesar 7 mm pada *E. coli* dan tidak ada aktivitas pada *B. subtilis*. Hasil tersebut sesuai dengan aktivitas antibakteri dari ekstrak etil asetat kapang *X. psidii* KT30 yang dilaporkan Tarman *et al.* (2011). Aktivitas antibakteri tertinggi dari ekstrak etil asetat terhadap *E. coli* terdapat pada kultur air tawar (NaCl 0%). Aktivitas ekstrak etil asetat tertinggi

dari kapang *X. psidii* KT30 terhadap bakteri *B. subtilis* terdapat pada kultur air laut (NaCl 3%).

Senyawa metabolit sekunder yang dihasilkan kapang, biasanya dipanen setelah memasuki fase stasioner (Samuel et al. 2011). Pada saat fase tersebut, metabolit sekunder dihasilkan sebagai pertahanan diri. Kapang X. psidii KT30 yang dikultur dengan NaCl 0% memiliki aktivitas antibakteri tertinggi pada waktu panen hari ke-15, dimana pertumbuhannnya telah mengalami fase stasioner. Sedangkan menurut Miao et al. (2006), tingkat salinitas kapang berada pada batas toleransi dari inangnya, konsentrasi NaCl diluar toleransi dapat meningkatkan efek stres pada kapang tersebut. Efek stres tersebut biasanya diikuti dengan produksi metabolit sekunder sebagai pertahanan diri. Oleh karena itu, kapang X. psidii KT30 dengan perlakuan NaCl 3% memiliki aktivitas tertinggi pada waktu panen hari ke-9.

Hasil pengendapan protein kapang X. psidii KT30

Rendemen pelet protein tertinggi dihasilkan pada saturasi amonium sulfat 90% yaitu sebesar 1.67 g (1.67%). Rendemen pelet protein kapang *X. psidii* KT30 pada saturasi yang berbeda dapat dilihat pada Tabel 1. Hasil uji statistik menunjukkan bahwa perbedaan saturasi amonium sulfat tidak berpengaruh nyata (p>0.05) terhadap rendemen pelet protein kapang *X. psidii* KT30. Menurut Tarman *et al.* (2012), protein ekstra-seluler kapang *X. psidii* KT30 yang diperoleh jumlahnya sedikit tapi protein paling stabil setelah diendapkan dengan amonium sulfat Menurut Wang (2006), kelarutan protein tergantung pada konsentrasi amonium sulfat tidak boleh menurun dalam larutan. Konsentrasi amonium sulfat tidak boleh menurun dalam larutan agar protein dapat mengendap, maka harus dilakukan pengadukan selama proses pengendapan berlangsung.

Tabel 1. Rendemen pelet protein kapang X. psidii KT30 pada saturasi herheda

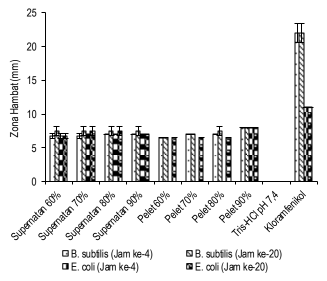
Saturasi Ammonium Sulfat	Bobot Pelet Protein (g)	Rendemen Pelet
60%	1.63±0.02a	1.63%
70%	1.55±0.08 ^a	1.55%
80%	1.59±0.13a	1.59%
90%	1.67±0.07a	1.67%

Keterangan: Volume supernatan untuk pengendapan adalah 100 mL nilai a menunjukkan tidak berbeda nyata (p>0.05)

Pelet protein dan supernatan kapang *X. psidii* KT30 diuji antibakteri. Konsentrasi pelet protein adalah 180.25 µg/kertas cakram, dan kontrol positif yang digunakan adalah kloramfenikol dengan konsentrasi 30 µg/kertas cakram. Gambar 2 menunjukkan aktivitas antibakteri pelet protein dan supernatan kapang *X.psidii* KT30 pada saturasi yang berbeda. Pelet protein hasil pengendapan amonium sulfat 90% memiliki aktivitas antibakteri tertinggi dengan diameter zona hambat 8 mm terhadap bakteri *B. subtilis* dan *E. coli*. Diameter zona hambat yang dihasilkan dapat bertahan hingga jam ke-20, hal tersebut menunjukkan bahwa pelet 90% bersifat bakteriosidal.

Malik et al. (2008) menyatakan protein bioaktif yang memiliki aktivitas antibakteri biasanya diisolasi pada fase eksponensial akhir atau stasioner. Protein bioaktif yang dilepaskan ke lingkungan secara perlahan dan terus menerus dapat mencegah kolonisasi ruang yang berdekatan dengan pesaing. Mikroorganisme laut yang menghasilkan protein antibiotik dapat

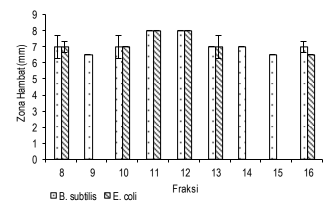
berkontribusi untuk proses inaktivasi alami mikroorganisme pada lingkungan laut. Hal tersebut telah dilaporkan oleh Barja et al. (1989) bahwa Alteromonas spp. yang diisolasi dari air laut dapat menghambat mikroorganisme laut seperti staphylacoccus epidermis, Micrococcus luteus, E. coli, Salmonella typhimurium, Vibrio harveyi, Enterobacter aerugenes dengan kisaran zona hambat 10-20 mm.



Gambar 2. Aktivitas antibakteri pelet protein dan supernatan kapang X. psidii KT30 pada berbagai tingkat saturasi (Konsentrasi pelet 180.25 μg/kertas cakram, kloramfenikol 30 μg/ kertas cakram)

Fraksi aktif protein X. psidii KT30

Fraksi yang dihasilkan pada kromatografi filtrasi gel diuji aktivitas antibakterinya. Aktivitas antibakteri fraksi protein kapang *X. psidii* KT30 dapat dilihat pada Gambar 3.



Gambar 3. Aktivitas antibakteri fraksi protein kapang *X. psidii* KT30 terhadap bakteri, *B. subtilis* dan) *E. coli* (Konsentrasi fraksi protein 12.08 µg/kertas cakram)

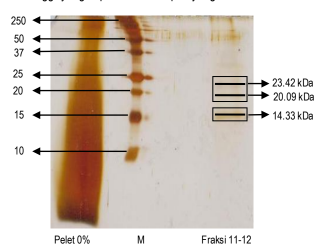
Fraksi 1-7 dan 17-25 tidak memiliki aktivitas antibakteri terhadap bakteri *E.coli* dan *B. subtilis*. Aktivitas antibakteri dari fraksi protein kapang KT30 terhadap bakteri *B. subtilis* dihasilkan pada fraksi 8-16. Hasil tersebut menunjukkan adanya puncak utama pada fraksi 11 dan 12 yang menghasilkan diameter zona hambat sebesar 8 mm. Aktivitas antibakteri dari

fraksi protein kapang KT30 terhadap *E. coli* terdapat pada fraksi 8, 10-13, dan 16. Gambar 3 menunjukkan adanya dua puncak utama pada fraksi 11-12 yang menghasilkan diameter zona hambat sebesar 8 mm. Secara keseluruhan, fraksi 11-12 memiliki senyawa protein yang paling aktif dengan aktivitas antibakteri tertinggi di-bandingkan dengan fraksi aktif yang lainnya.

Penelitian Huang et al. (2006) menunjukkan bahwa protein dari kepiting bakau (*Scylla serrata*) memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Micrococcusleuteus*. Minn et al. (1998) juga melaporkan bahwa protein antibakteri katak raksasa (*Rana cate sbiana*) dari hasil pemurnian memiliki aktivitas terhadap *B. subtilis*, *E. coli*, *Staphylacoccus aureus*, *Serratia* sp., *Streptococcus mutans*, dan *Streptococcus typimurium*.

Bobot molekul protein KT30

Bobot molekul protein kapang *X. psidii* KT30 dapat dilihat pada Gambar 4. Berdasarkan hasil SDS-PAGE, fraksi 11-12 menunjukkan adanya 3 pita protein yang dengan bobot molekul pada pita ke-1 23.42 kDa, pita ke-2 20.09 kDa, dan pita ke-3 14.33 kDa. Secara keseluruhan, hasil SDS-PAGE menunjukkan bahwa sampel yang diperoleh masih harus dimurnikan. Hal tersebut dapat terlihat dari sampel protein dari hasil pengendapan yang menunjukkan masih banyaknya beberapa senyawa protein dari pita yang dihasilkan, sedangkan protein hasil pemurnian (fraksi 11-12) menunjukkan tingkat kemurnian lebih tinggi yang dapat dilihat dari pita yang dihasilkan.



Gambar 4. Bobot molekul protein yang diisolasi dari kapang X. psidii KT30

Bobot molekul protein yang dihasilkan pada setiap organisme sangat bervariasi, misalnya protein yang dihasilkan kapang *Cordyceps militaris* (CMP) memiliki bobot molekul 12 kDa pada gel 15 % (Park *et al.* 2009). Kapang *Clitocybe sinopica* memiliki bobot molekul 44 kDa dari hasil pemurnian dengan kromatografi filtrasi gel menggunakan kolom Superdex 75. Fraksi protein tersebut memiliki aktivitas antibakteri terhadap *Pseudomonas batatae, Erwinia herbicola, E. coli*, dan *Staphylococcus aureus* (Zheng *et al.* 2010).

KESIMPULAN

Pertumbuhan kapang *X. psidii* KT30 paling optimum terdapat pada perlakuan tanpa NaCl (0%) dengan waktu panen hari ke-15. Konsentrasi ammonium sulfat 90% merupakan konsentrasi terbaik untuk pengendapan protein dan memiliki aktivitas antibakteri tertinggi. Protein kapang *X. psidii* KT30 memiliki aktivitas yang sama setelah pemurnian. Fraksi protein 11 dan 12 dari kapang *X. psidii* KT30 memiliki aktivitas antibakteri tertinggi terhadap *B. subtilis* dan *E. coli*. Tiga pita protein yang dominan terdapat pada fraksi 11-12 dengan bobot molekul 23.42, 20.09, dan 14.33 kDa.

UCAPAN TERIMA KASIH

Penulis mengucapkan terimakasih kepada Kementerian Riset dan Teknologi RI melalui program Insentif Riset SINas 2012 yang telah mendanai penelitian ini (RD-2012-718).

DAFTAR PUSTAKA

- Aboaba OO, Ezeh AR, Anabuike CL. 2011. Antimicrobial activities of some nigerian spices on some pathogens. Agric Biol J N Am 2: 1187–1193. DOI: 10.5251/abjna.2011. 2.8.1187.1193.
- Anand TP, Chellaram C, Kuberan G, Archana H. 2012. Bioactive peptides from marine sources-a review. Indian J Innov Dev 1: 61-64.
- Arifudin, Patong R, Ahmad A. 2001. Penelusuran protein bioaktif dalam makroalga sebagai bahan antibakteri dan antijamur. Mar Chim Acta 2: 11-18.
- Chasanah E, Pratitis A, Mangunwardoyo W. 2012. Identification and cultivation of MFW 23-08 isolated from marine sponges for bioactive compound production. Squalen 7: 59-66.
- Handajani NS, Purwoko T. 2008. Aktivitas ekstrak rimpang lengkuas (*Alpinia galangal*) terhadap pertumbuhan jamur *Aspergillus* spp. penghasil aflatoksin dan *Fusarium moniliforme*. Biodiversitas 9: 161-164. DOI: 10.13057/biodiv/d090301.
- Huang WS, Wang KJ, Yang M, Cai JJ, Li SJ, Wang GZ. 2006. Purification and part characterization of a novel antibacterialprotein Scygonadin, isolated from the seminal plasmaof mud crab, Scylla serrata (Forskål, 1775). J Exp Mar Biol Ecol 339: 37-42. DOI: 10.1016/j.jembe. 2006.06.029.
- Jingjing H, Chunhua L, Xiaoming Q, Yaojian H, Zhonghui Z, Yuemao S. 2011. Effect of salinity on the growth, biology activity anf secondary matabolites of some marine fungi. Acta Oceanol Sin 30: 118-123. DOI: 10.1007/s13131-011-0126-3.
- Ilyas M, Kanti A, Jamal Y, Hertina, Agusta A. 2009. Biodiversity of endophytic fungi associated with *Uncaria gambier* Roxb. (*Rubiaceae*) from west Sumatra. Biodiversitas 10: 23-28. DOI: 10.13057/biodiv/d100105.

- Malik H, Sur B, Singhar N, Bihari V. 2008. Antimicrobial protein from *Streptomyces fulvissimus* inhibitory to metichilin resistant *Staphylacoccus aureus*. Indian J Experimen Biol 46: 254-257.
- Mattjik AA, Sumertajaya IM. 2002. Perancangan Percobaan dengan Aplikasi SAS dan Minitab.IPB Press, Bogor.
- Miao L, Kwong TFN, Qian PY. 2006. Effect of culture conditions on mycelia growth, antibacterial activity, and metabolite profiles of the marine-derived fungus *Arthrinium* c.f. saccharicola. Appl Micribiol Biot 72: 1063-1073. DOI: 10.1007/s00253-006-0376-8.
- Minn I, Kim HS, Kim SC. 1998. Antimicrobial peptides derived from pepsinogens in the stomach of thebullfrog, *Rana catesbeiana*. Biochim Biophys Acta Molecular Basis of Disease 1407: 31-39. DOI: 10.1016/S0925-4439(98)00023-4.
- Onsori H, Zamani MR, Motallebi M, Zarghami N. 2005. Identification of over producer strain of endo-β-1,4-glucanase in *Aspergillus* Species: characterization of crude carboxymethyl cellulase. Afr J Biotechnol 4: 26-30.
- Park BT, Na KH, Jung EC, Park JW, Kim HH. 2009. Antifungal and anticancer activities of a protein from the mushroom *Cordyceps militaris*. Korean J Physiol Pharmacol 13: 49-54. DOI: 10.4196/kjpp.2009.13.1.49.
- Rodgers JD, Ju YM. 1992. Hypoxylon rectangulosporum sp. Nov., Xylaria psidii sp. Nov., and comments on taxa of Podosordaria and Stromatoneurospora. Mycologia 84: 166-172.
- Samuel P, Prince L, Prabakaran P. 2011. Antibacterial activity of marine derived fungi collected from south east coast of Tamilnadu, India. J Microbiol Biotechnol Res 1: 86-94.
- Selim KA, El-beih AA, Abdel-rahman TM, El-diwany Al. 2012. Biology of endophytic fungi. Curr Res Env Appl Mycol 2: 31-82. DOI: 10.5943/cream/2/1/3.
- Song Y, Wang J, Huang H, Ma L, Wang J, Gu Y, Liu L, Lin Y. 2012. Four eremophilane sesquiterpenes from mangrove endhophytic fungus *Xylaria* sp. BL.321. Mar Drugs 10: 340-348. DOI: 10.3390/md10020340.
- Tarman K. 2011. Biological and Chemical Investigations of Indonesian Marine-derived Fungi and Their Secondary

- Metabolites [Disertasi]. Greifswald: Ernst-Moritz-Arndt University Greifswald.
- Tarman K, Lindequist U, Wende K, Porzel A, Arnold N, Wessjohan LA. 2011. Isolation of a new natural product and cytotoxic and antimicrobial activities of extracts from fungi of Indonesian marine habits. Mar Drugs 9: 294-306. DOI: 10.3390/md9030294.
- Tarman K, Mustopa AZ, Safithri M. 2012. Antibacterial and cytotoxic avtivities of an algicolous *Xylaria psidii* KT30. Di dalam: Setyahadi S, Amar A, Nikmatullah A, Malik A, Hermansyah H, Gozan M, Sahlan M, Ernawati NML, Sauriasari R, Pinontoan R, Pardal S, Subandi, Depamede S, Mangunwardoyo W, Hadisaputra W, Sudiyani Y, editor. The 5th Indonesia Biotechnology Conference An International Forum; 2012 Jul 4-7; Mataram, Indonesia. Mataram (ID): Indonesian Biotechnology Consortium. hIm 938-945.
- Todorov SD, Nyati H, Meincken M, Dicks LMT. 2007. Partial characterization of bacteriocin AMA-K isolated from naturally fermented milk from Zimbabwe. Food Control 18: 456-464. DOI: 10.1016/j.foodcont.2006.03.003.
- Zain ME, Razak AA, El-Sheikh HH, Soliman HG, Khalil AM. 2009. Influence of growth medium on diagnostic characters of aspergillus and penicillium species. Afr J Microbiol Res 3: 280-286.
- Zheng S, Liu Q, Zhang G, Wang H, Ng TB. 2010. Purification and characterization of an antibacterial protein from deried fruiting bodies of the wild mushroom *Clitocybe sinopica*. Acta Biochim Pol 57: 43-48.
- Wachirathiancai S, Bhumiratana A, Udomsopagit S. 2004. Isolation, purification, and characterization of I-glutamate oxidase from *Streptomyces* sp. 18G. Journal of Biotechnology J Biotechnol 7: 274-281. DOI: 10.2225/vol7-issue3-fulltext-14.
- Wang S. 2006. Enzyme purification by salt (ammonium sulphate) precipitation. http://www.glue.umd.edu.htm [30 Agustus 2013].
- Winarno FG. 2008. Kimia Pangan dan Gizi. M-Brio Press, Bogor.