

AKTIVITAS SIDEROFOR *BACILLUS SUBTILIS* SEBAGAI PEMACU PERTUMBUHAN DAN PENGENDALI PATOGEN TANAMAN TERUNG

Nur Prihatiningsih¹, Heru Adi Djatmiko¹, & Puji Lestari²

¹Jurusian Agroteknologi, Fakultas Pertanian, Universitas Jenderal Soedirman

²Jurusian Kimia, Fakultas Matematika dan Ilmu Pengetahuan Alam, Universitas Jenderal Soedirman

Jl. dr. Suparno Purwokerto 53123

E-mail: prihatiningsihnur@gmail.com

ABSTRACT

Siderophore activity of *Bacillus subtilis* as plant growth promoters and biological control agent of eggplants pathogens. The aims of this research were to identify the siderophores of *B. subtilis*, to assess its activities as plant growth promoters and biological control agent of eggplants pathogens. Five isolates of *B. subtilis* i.e.B46, B209, B211, B298 and B 315 grown on SD-CASA medium. The isolate which showed the best siderophores production was then further studied on its ability as a growth promoter on eggplants in two soil types with different Fe content. The inhibitory test was conducted against two kinds of pathogens, namely *Colletotrichum* sp. and *Ralstonia solanacearum*. The greenhouse experiment was arranged using a factorial completely randomized block design. The first factor was the *B. subtilis* (*B. subtilis* B298 and without *B. subtilis* B298), second factor was the type of soil (Ultisol and Andisol). The variables measured were Fe uptake by plants, plant growth parameters on eggplant i.e. height, leaf number, root length, root volume, weight of fresh and dried shoot as well as fresh and dry root, percentage of inhibition to fungal and bacterial eggplant pathogens. The results showed that the five isolates of *B. subtilis* were able to produce siderophores as catecholate and hydroxamate types. The best siderophore production was showed by *B. subtilis* B298. The ability of *B. subtilis* B298 in accelerating the growth of plants was indicated by the increased of uptake Fe, plant height, leaf number, root volume, weight of dried plants by 45.62%, 25.48%, 19.45%, 41.10% and 34.89% respectively. The inhibition to the fungal and bacterial eggplant pathogens best shown by the isolates of *B. subtilis* B298 with 55.4% and 22 mm respectively.

Key words: *Bacillus subtilis*, siderophore, cathecolate, hydroxamate, growth of eggplants, inhibition to pathogens

ABSTRAK

Aktivitas siderofor *Bacillus subtilis* sebagai pemacu pertumbuhan dan pengendali patogen tanaman terung. Penelitian ini bertujuan untuk mengidentifikasi siderofor dari *B. subtilis*, menilai aktivitasnya sebagai pemacu pertumbuhan, dan pengendali patogen tanaman terung. Lima isolat *B. subtilis* yaitu B46, B209, B211, B298 dan B 315 ditumbuhkan pada medium SD-CASA. Isolat yang dapat memproduksi siderofor terbaik ini selanjutnya diuji kemampuannya sebagai pemacu pertumbuhan tanaman terung pada dua jenis tanah dengan kandungan Fe berbeda. Uji penghambatan dilakukan terhadap dua macam patogen, yaitu *Colletotrichum* sp. dan *Ralstonia solanacearum*. Percobaan di rumah kaca dirancang menggunakan Rancangan Acak Kelompok Faktorial dengan 2 faktor. Faktor pertama adalah *B. subtilis* (dengan *B. subtilis* B298 dan tanpa *B. subtilis* B298), faktor ke dua adalah jenis tanah (Ultisol dan Andisol). Variabel yang diamati antara lain serapan Fe oleh tanaman dan parameter pertumbuhan tanaman terung meliputi tinggi tanaman, jumlah daun, panjang akar, volume akar, bobot segar dan kering tanaman serta bobot segar dan kering akar, persentase penghambatan terhadap jamur dan bakteri patogen. Hasil penelitian menunjukkan bahwa kelima isolat *B. subtilis* mampu menghasilkan siderofor tipe catecholat dan hydroxamat dan produksi siderofor terbaik ditunjukkan oleh *B. subtilis* B298. Kemampuan *B. subtilis* B298 dalam memacu pertumbuhan tanaman ditunjukkan dengan adanya peningkatan serapan Fe, tinggi tanaman, jumlah daun, volume akar, bobot kering tanaman secara berturut-turut sebesar 45,62%, 25,48%, 19,45%, 41,10% dan 34,89%. Penghambatan terhadap jamur dan bakteri patogen yang terbaik ditunjukkan oleh isolat *B. subtilis* B298 yaitu 55,4% dan 22 mm.

Kata kunci: *Bacillus subtilis*, siderofor, cathecolat, hydroxamat, pertumbuhan tanaman terung, penghambatan patogen

PENDAHULUAN

Bakteri antagonis merupakan bakteri yang mempunyai sifat mampu mengendalikan patogen dan meningkatkan pertumbuhan tanaman yang juga disebut sebagai PGPR (*plant growth promoting rhizobacteria*). Bakteri antagonis umumnya hidup mengkolonisasi akar dan bersifat menguntungkan, karena mampu meningkatkan pertumbuhan tanaman dan menginduksi ketahanan sistemik (Choudhary & Johri, 2009). Selain mengkolonisasi akar, bakteri antagonis juga berada pada permukaan akar (rizoplan) atau di dalam jaringan radikular (Kloepper *et al.*, 1989; Dawwam *et al.*, 2013). Salah satu bakteri yang secara luas telah dilaporkan sebagai antagonis adalah *Bacillus subtilis*. Bakteri ini mampu berperan sebagai antagonis melalui mekanisme antibiosis dan kompestisi baik ruang maupun nutrisi (Beneduzi *et al.*, 2012).

Prihatiningsih & Djatmiko (2016) dan Lestari *et al.* (2017) melaporkan bahwa *Bacillus subtilis* asal rizosfer kentang isolat B315 (mampu menghasilkan enzim amilase) dan isolat B298 (menghasilkan kitinase) terbukti mampu menekan pertumbuhan jamur patogen tanaman. Pengendalian hayati menggunakan *B. subtilis* B315 terhadap bakteri layu pada kentang juga telah dilakukan dan menunjukkan mekanisme antibiosis (Prihatiningsih *et al.*, 2015). Morikawa (2006) menyebutkan bahwa *B. subtilis* mampu menghasilkan enzim amilase, protease, pullulanase, chitinase, xylanase dan lipase yang merupakan metabolit sekunder untuk mengendalikan patogen dan memacu pertumbuhan tanaman.

Selain berperan sebagai PGPR, bakteri antagonis juga dapat berperan sebagai *biofertilizer* dan *bioenhancer* bagi tanaman. Bakteri antagonis sebagai *biofertilizer* karena bakteri tersebut mampu memperbaiki pertumbuhan akar dan nutrisi (Egamberdiyeva & Hoflich, 2004). Peranan bakteri antagonis sebagai PGPR dapat dilihat dari kemampuannya untuk menghasilkan siderofor, IAA, sebagai pelarut fosfat, dan pemfikasasi nitrogen. Siderofor adalah senyawa berbobot molekul rendah yang mampu mengkhelat besi (Fe^{3+}), dan responsif untuk pelarutan serta pengangkutan elemen ini ke dalam sel bakteri (Sharma & Johri, 2003). Pada kondisi keterbatasan besi, mikroorganisme penghasil siderofor dapat mengikat dan mengangkut kompleks siderofor-besi dengan mengekspresikan protein spesifik (Nudel *et al.*, 2001). Kelompok bakteri yang mampu menghasilkan siderofor menguntungkan untuk tanaman karena dapat menekan patogen. Besi merupakan elemen vital dalam aktivasi enzim yang mendukung ketahanan tanaman terhadap patogen. Hingga saat ini terdapat dua

tipe siderofor yaitu catecholat dan hydroxamat (Neilands & Nakamura, 1991).

Dalam penelitian ini peranan siderofor yang dihasilkan oleh bakteri antagonis sebagai faktor pemacu pertumbuhan tanaman diuji pada 2 jenis tanah (Ultisol dan Andisol) dengan kandungan besi yang berbeda. Tanah Ultisol dikenal juga dengan tanah podsilik merah kuning merupakan tanah marginal dengan warna oranye-merah, bersifat asam, dengan kandungan fosfor tinggi. Warna merah pada tanah ini karena kandungan Al, Fe dan Mn yang tinggi. Tanah Andisol merupakan bentukan dari abu vulkanik, berwarna hitam kelabu sampai cokelat dan merupakan tanah yang produktif untuk tanaman hortikultura.

Tujuan penelitian ini adalah untuk mengetahui produksi siderofor sebagai senyawa yang dihasilkan oleh lima isolat *B. subtilis* asal rizosfer kentang dan mengevaluasi aktivitasnya sebagai pemacu pertumbuhan serta mengendalikan jamur dan bakteri patogen tanaman terung.

METODE PENELITIAN

Tempat dan Waktu Penelitian. Penelitian dilaksanakan di Laboratorium Perlindungan Tanaman dan Rumah Kaca Fakultas Pertanian UNSOED dimulai Agustus 2015 sampai Maret 2016.

Perbanyakan Isolat *B. subtilis*. Lima isolat *B. subtilis* yang digunakan berasal dari rizosfer kentang dengan nomor isolat B46, B209, B211, B298 dan B315. Isolat ini diperbanyak pada medium *Yeast Peptone Glukosa Agar* (YPGA) (5 g ekstrak yeast, 10 g *bacteriological peptone*, 10 g glukosa, 20 g agar) (Lelliot & Stead, 1987).

Deteksi Siderofor yang Dihasilkan oleh *B. subtilis*. Pengujian sebagai penghasil siderofor dilakukan berdasarkan metode yang dilakukan oleh Shin *et al.* (2001) dengan menggunakan medium *simple double-layered Chrome Azurol Sulphonate Agar* (SD-CASA). Medium ini dibuat dengan cara: 60,5 mg Chrome azurol S (CAS) dilarutkan dalam 50 mL air suling dan dicampur dengan 10 mL larutan besi (III) (1 mmol/L $\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ 10 mmol/L HCl), sambil dishaker, larutan ini ditambah secara perlahan 72,9 mg HDTMA yang dilarutkan ke dalam 40 mL air. Hasil larutan yang berwarna biru gelap dilarutkan dengan 2000 ml air, agar 2% w/v ditambahkan untuk pemanfaatan, kemudian diautoklaf 121 °C selama 15 menit. Cawan Petri berdiameter 9 cm disiapkan untuk plate agar (CASA) sebanyak 10 mL sebagai dasar plate. Setelah memadat dilapis lagi dengan medium Nutrient

Agar (NA) sebanyak 6 mL, dan diinkubasi semalam pada suhu 32 °C.

Untuk mengamati pengaruh pH terhadap pembentukan siderofor digunakan *paper-disc*. *Paper-disc* steril berdiameter 5 mm diletakkan pada plate agar yang telah diinkubasi 1 malam secara aseptik. Sebanyak 10 µL supernatan *B. subtilis* dari sentrifugasi medium cair diteteskan pada *paper-disc*. Sebagai kontrol dilakukan tanpa *B. subtilis*. Pengaruh pH terhadap kemampuan menghasilkan siderofor dilakukan pada pH 5,7, dan 9. Variabel yang diamati adalah terbentuknya zona oranye dan pink/ungu pada medium yang semula berwarna biru.

Aktivitas *B. subtilis* sebagai Pemacu Pertumbuhan Tanaman Terung. Pengujian aktivitas *B. subtilis* sebagai PGPR tanaman terung dilakukan di rumah kaca pada tanah Ultisol (kandungan Fe total 2391 ppm) dan Andisol (742 ppm). *B. subtilis* digunakan untuk perendaman benih selama 30 menit. Perlakuan berikutnya disiramkan di sekitar tanaman pada 10, 20 dan 30 hst. Penelitian disusun menggunakan Rancangan Acak Kelompok Faktorial 2 faktor dengan 6 ulangan. Faktor ke 1 adalah *B. subtilis* (tanpa *B. subtilis* B298 dan dengan *B. subtilis* 298). Faktor ke 2 adalah jenis tanah yaitu Ultisol dan Andisol. Variabel yang diamati meliputi serapan Fe oleh tanaman, tinggi tanaman, diameter batang, jumlah daun, panjang akar, volume akar, bobot tanaman segar dan kering, bobot akar segar dan kering. Data yang diperoleh dianalisis menggunakan sidik ragam, apabila terdapat perbedaan yang nyata dilanjutkan dengan uji Beda Nyata Terkecil (BNT) dengan tingkat kepercayaan 95%.

Aktivitas Penghambatan terhadap Patogen Tanaman. Pengujian penghambatan *B. subtilis* terhadap jamur patogen dilakukan secara *dual culture* berdasarkan metode yang dikemukakan oleh Leelasuphakul *et al.* (2008) dan Muthukumar & Venkatesh (2013), dengan menumbuhkan secara bersama berhadapan di dalam cawan Petri yang berisi medium PDA. Potongan koloni jamur patogen *Colletotrichum gloeosporioides* berdiameter 5 mm diletakkan pada medium PDA berjarak 3 cm dari tepi cawan Petri, kemudian digoreskan *B. subtilis* di sebelahnya dengan jarak 2,5-3 cm. Pengamatan penghambatan jamur patogen menggunakan rumus Leelasuphakul *et al.* (2008) dan Muthukumar & Venkatesh (2013)

$$I = \frac{C - T}{C} \times 100\%$$

dengan:

I = persentase penghambatan

C = pertumbuhan jari-jari koloni yang berlawanan dengan arah bakteri antagonis

T = pertumbuhan jari-jari koloni yang menuju arah bakteri antagonis

Pengujian penghambatan *B. subtilis* terhadap bakteri patogen *Ralstonia solanacearum* dilakukan dengan metode dua lapis medium seperti dikemukakan oleh Ghosh *et al.* (2007) dan Prihatiningsih & Djatmiko (2016) secara inokulasi titik, setelah 2 hari inkubasi pada tutup cawan Petri diberi chloroform 0,5 mL dibiarkan 2-3 jam sampai chloroform menguap. Biakan murni bakteri patogen *R. solanacearum* berumur 2 hari pada medium YPGA miring diperlakukan dengan 10 ml air steril. Sebanyak 200 iL dimasukkan ke dalam 4 mL medium agar air 0,6%, selanjutnya digojog dengan vorteks kemudian dituang ke dalam cawan Petri tersebut sebagai lapis ke dua. Setelah inkubasi 24-48 jam pada suhu 28±1°C terbentuk zona terang yang diukur dari tepi koloni bakteri antagonis dalam satuan mm.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Deteksi Siderofor yang Dihasilkan oleh *B. subtilis*. Hasil penelitian menunjukkan bahwa *B. subtilis* yang diuji mampu berperan sebagai penghasil siderofor secara kualitatif. Pada isolat *B. subtilis* B46 terbentuk zona berwarna pink/ungu dengan ukuran zona lebih kecil dibandingkan dengan ukuran zona dari keempat isolat lainnya (Tabel 1). *B. subtilis* B209, B211, B298 dan B315 menghasilkan zona oranye dengan zona terkuat adalah isolat *B. subtilis* B 298 (Gambar 1). Isolat *B. subtilis* B46 menghasilkan zona pink yang menurut Perez-Miranda *et al.* (2007) dan Radhakrishnan *et al.* (2014) adalah siderofor tipe catecholat, sedangkan keempat isolat *B. subtilis* B209, B211, B298 dan B315 menghasilkan zona oranye adalah siderofor tipe hydroxamat. Siderofor yang dihasilkan oleh mikroorganisme umumnya adalah tipe hydroxamat, catecholat dan karboksilat (Ahmed & Holmstrom, 2014).

Kemampuan bakteri menghasilkan siderofor merupakan komponen penting dalam PGPR, karena siderofor mampu mengikat besi (Fe^{3+}) menjadi ikatan siderofor-besi yang menjadi tersedia bagi tanaman. Ukuran zona bening atau zona ungu dan oranye yang dihasilkan menunjukkan kuat lemahnya *B. subtilis* dalam menghasilkan siderofor (Gambar 2). Isolat *B. subtilis* B298 menunjukkan zona oranye terbesar yaitu 24 mm. Siderofor yang dihasilkan oleh mikroorganisme,

menguntungkan tanaman karena dapat menghambat pertumbuhan patogen. Terjadinya kekurangan Fe^{3+} yang dibutuhkan oleh patogen karena Fe^{3+} sudah terikat oleh siderofor (Sharma & Johri, 2003). Selain itu besi merupakan elemen penting dalam perkembangan penyakit, sehingga dengan terikatnya besi oleh siderofor maka patogen kurang mampu menginfeksi, sehingga menghambat perkembangan penyakit. Jenis siderofor

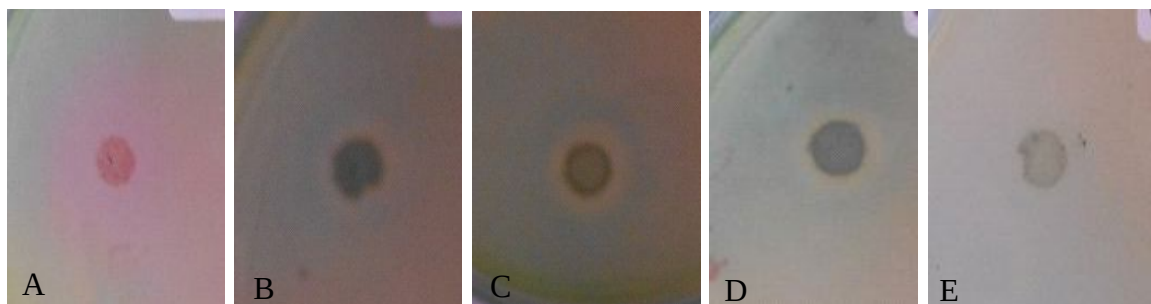
yang dihasilkan *B. subtilis* yang terbaik adalah pada pH 7. Hasil penelitian Hu & Xu (2011) mengemukakan bahwa pH 7 adalah yang terbaik untuk *Bacillus* strain QM3 dalam menghasilkan siderofor.

Aktivitas Siderofor *B. subtilis* sebagai Pemacu Pertumbuhan Tanaman Terung. Setelah aplikasi *B. subtilis*, kandungan Fe total pada dua jenis tanah yang

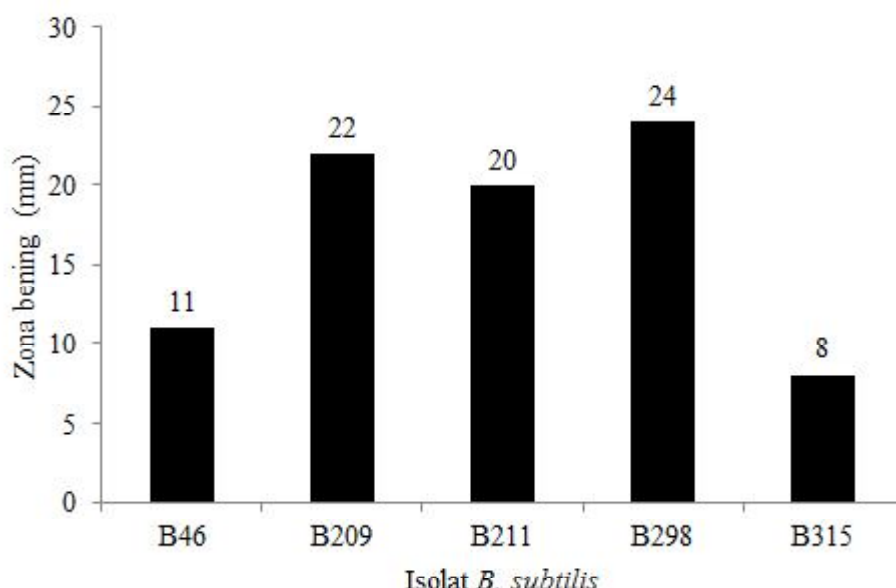
Tabel 1. *Bacillus subtilis* menghasilkan siderofor tipe catecholat dan hydroxamat

Isolat <i>B. subtilis</i>	Penghasil siderofor	Warna zona	Jenis siderofor
B46	+	ungu	Catecholat
B209	++	oranye	Hydroxamat
B211	++	oranye	Hydroxamat
B298	++	oranye	Hydroxamat
B315	+	oranye	Hydroxamat

+ menghasilkan siderofor sedang, ++: menghasilkan siderofor kuat



Gambar 1. Siderofor yang dihasilkan oleh lima isolat *B. subtilis* dengan zona ungu dan oranye; A. isolat *B. subtilis* B46, B. isolat *B. subtilis* B209, C. isolat *B. subtilis* B211, D. isolat *B. subtilis* B298, E. isolat *B. subtilis* B315.



Gambar 2. Ukuran zona bening sebagai deteksi *B. subtilis* menghasilkan siderofor

diuji (Ultisol dan Andisol) menunjukkan peningkatan dari 2391 ppm menjadi 2982 ppm (Ultisol) dan 742 ppm menjadi 854 ppm (Andisol). Aplikasi *B. subtilis* tersebut mampu meningkatkan Fe total berturut-turut sebesar 19,81% dan 13,11%. Potensi *B. subtilis* B298 sebagai pemacu pertumbuhan tanaman terung didasarkan pada aktivitas siderofor yaitu serapan Fe oleh tanaman (Tabel 2). Efektivitas serapan Fe lebih tinggi pada Ultisol sebesar 45,62% dibanding Andisol. Jenis tanah Ultisol dan Andisol memberikan pengaruh yang berbeda pada variabel serapan Fe dan luas daun. Hal ini menunjukkan bahwa Ultisol dengan kandungan Fe tinggi namun tidak tersedia bagi tanaman. Setelah aplikasi *B. subtilis* B298 tanaman dapat menyerap Fe lebih baik pada Ultisol sebesar 45,62% dibanding pada Andisol. Serapan Fe oleh tanaman pada Ultisol setelah aplikasi *B. subtilis* meningkat sebesar 20,34% dan Andisol 19,13% dibanding tanpa aplikasi *B. subtilis*. Hasil ini menunjukkan bahwa *B. subtilis* menghasilkan siderofor, merubah Fe total menjadi Fe tersedia bagi tanaman.

Berdasarkan Tabel 2 dapat dilihat bahwa ada pengaruh interaksi antara *B. subtilis* dengan jenis tanah dilihat dari serapan Fe dan volume akar. Perlakuan tanah Ultisol dan Andisol memberikan pengaruh yang berbeda nyata pada variabel serapan Fe dan luas daun, sedangkan pada variabel lainnya tidak berpengaruh. Serapan Fe lebih tinggi peningkatannya pada Ultisol dibandingkan Andisol yaitu sebesar 20,34%. Luas daun terung meningkat 18,29% dan 12,90% pada tanah Andisol dan Ultisol.

Perlakuan *B. subtilis* B298 menunjukkan pengaruh nyata pada serapan Fe, tinggi tanaman, jumlah daun, bobot kering tanaman dan volume akar. Aplikasi *B. subtilis* B298 menunjukkan adanya peningkatan sebesar 19,92%, 25,48%, 19,45%, 41,10%, 34,89% secara berturut-turut pada variabel serapan Fe, tinggi tanaman, jumlah daun, bobot kering tanaman dan volume akar. Pada tanah Ultisol terjadi peningkatan volume akar 57,70% setelah aplikasi *B. subtilis* B298. Hal ini menunjukkan bahwa *B. subtilis* B298 mampu menghasilkan senyawa yang dapat memacu pertumbuhan tanaman seperti siderofor, IAA, dan pelarut fosfat. Siderofor yang dihasilkan *B. subtilis* B298 membantu ketersediaan Fe bagi tanaman dan mengakibatkan pertumbuhan tanaman meningkat karena Fe dalam tanaman merupakan unsur hara esensial, berfungsi dalam fotosintesis, respirasi dan menekan serangan patogen, karena Fe juga menjadi tidak tersedia bagi patogen.

Variabel tinggi tanaman dan bobot kering tanaman terlihat meningkat disebabkan oleh tercukupinya hormon tumbuh dan senyawa yang dihasilkan oleh *B. subtilis* yaitu IAA. Medium tanam yang baik memberikan keuntungan pada tanaman untuk menyebar dan

memperdalam perakaran (Complant *et al.*, 2005). Aplikasi *B. subtilis* mampu meningkatkan jumlah daun sebesar 19,45% dan bobot kering tanaman sebesar 41,10%, menunjukkan bahwa tanaman mampu menyerap nutrisi dengan baik. karena jumlah daun yang meningkat akan meningkatkan fotosintat, sehingga bobot kering tanaman meningkat. Siderofor hydroxamat yang terdapat di rizosfer secara efektif meningkatkan ketersediaan unsur Fe dan P pada tanah masam. Kemampuan pengkhelatan Fe tanah masam dengan kandungan Fe dan fosfat yang tinggi berimplikasi pada penyediaan P bagi tanaman sekaligus dapat meningkatkan ketahanan terhadap patogen. Bobot kering tanaman menunjukkan efektivitas penggunaan air, unsur hara dan metabolisme tanaman. Sivasakthi *et al.* (2014) mengatakan *B. subtilis* mampu meningkatkan bobot kering tanaman, yang mencerminkan banyaknya unsur hara yang terserap per satuan bobot biomassa yang dihasilkan.

B. subtilis pada Ultisol mampu meningkatkan volume akar sebesar 57,70%. Menurut Afreen & Chavan (2014), senyawa siderofor akan mengikat Fe kemudian mentransportkan ke dalam sel, senyawa transporter yang spesifik sebagai komponen penyusun enzim nitrogenase. Besi yang terserap digunakan untuk pertumbuhan akar sehingga mampu meningkatkan biomassa akar. Sivasakthi *et al.* (2014) menyatakan bahwa pemberian *B. subtilis* dalam bentuk pupuk hayati (*biofertilizer*) meningkatkan jumlah daun karena membantu memfiksasi nitrogen dan mengkolonisasi akar.

Penghambatan *B. subtilis* B298 terhadap patogen tanaman *in vitro* ditunjukkan dengan adanya zona terang. Fenomena ini menunjukkan mekanisme penghambatan dari *B. subtilis* B298 adalah antibiosis dengan metabolit sekunder yang dihasilkan seperti siderofor, enzim dan antibiotik. Tabel 3 dan Gambar 3 menunjukkan aktivitas penghambatan *B. subtilis* B298 terhadap jamur patogen *C. gloeosporioides* dan bakteri patogen *R. solanacearum*. Isolat B298 adalah yang terbaik, dengan aktivitas penghambatan 55,4% dan 22 mm berturut-turut terhadap *C. gloeosporioides* dan *R. solanacearum*. Hal ini menunjukkan karakter *B. subtilis* B298 dapat sebagai antagonis patogen tanaman. Saha *et al.* (2012) menyatakan bahwa *B. subtilis* strain AI01 dan AI03 isolat terung mampu menghambat pertumbuhan *C. gloeosporioides* secara berturut-turut sebesar 74,4 dan 58,1%. *B. subtilis* BCC 6327 yang diperoleh dari “National Center for Genetic Engineering and Biotechnology” (BIOTEC) Thailand mampu menghasilkan kitinase, protease dan **b**-1,3-glucanase yang merupakan metabolit sekunder dan mempunyai spektrum luas sebagai aktivitas antibiotik untuk menekan pertumbuhan beberapa jamur patogen (Thakaew &

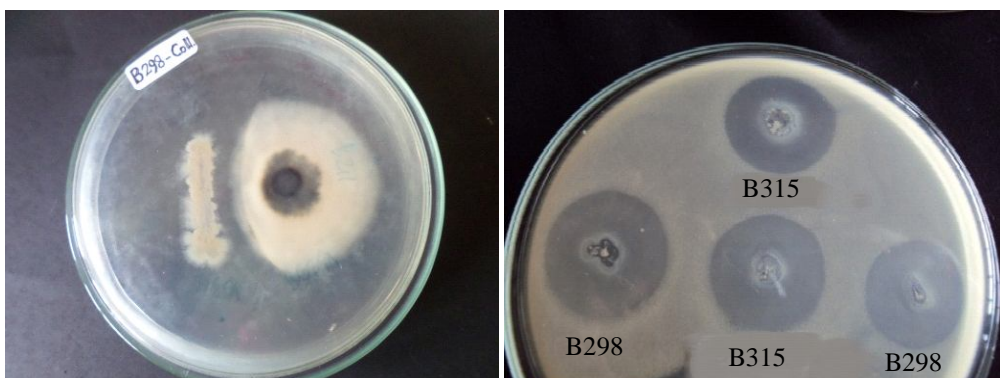
Tabel 2. Komponen pertumbuhan tanaman terung setelah aplikasi *B. subtilis* B298 pada tanah Ultisol dan Andisol

Variabel	Tanah	<i>B. subtilis</i>		Rerata
		Tanpa <i>B. subtilis</i> (B0)	<i>B. subtilis</i> (B1)	
Serapan Fe (ppm)	Ultisol (T1)	906,16	1137,66	1021,91 a
	Andisol (T2)	496,91	614,49	555,70 b
	Rerata	701,535 B	876,075 A	(+)
Tinggi tanaman (cm)	Ultisol (T1)	27,25	35,41	31,33 a
	Andisol (T2)	24,41	33,91	29,16 a
	Rerata	25,83 B	34,66 A	(-)
Diameter batang (mm)	Ultisol (T1)	11,53	12,09	11,81 a
	Andisol (T2)	10,29	12,96	11,63 a
	Rerata	10,91 A	12,53 A	(-)
Jumlah daun (helai)	Ultisol (T1)	14,33	17,16	15,75 a
	Andisol (T2)	15,33	19,66	17,5 a
	Rerata	14,83 B	18,41 A	(-)
Luas daun (cm ²)	Ultisol (T1)	192,58	221,10	206,84 b
	Andisol (T2)	242,72	297,07	269,90 a
	Rerata	217,65 A	259,08 A	(-)
Bobot segar tanaman (g)	Ultisol (T1)	99,61	155,28	127,45 a
	Andisol (T2)	152,58	191,20	171,89 a
	Rerata	126,10 A	173,24 A	(-)
Bobot kering tanaman (g)	Ultisol (T1)	15,96	24,33	20,14 a
	Andisol (T2)	12,83	24,57	18,70 a
	Rerata	14,40 B	24,45 A	(-)
Panjang akar terpanjang (cm)	Ultisol (T1)	38,86	41,03	39,95 a
	Andisol (T2)	39,75	42,36	41,05 a
	Rerata	39,30 A	41,7 A	(-)
Volume akar (ml)	Ultisol (T1)	18,33 a B	43,33 a A	30,83
	Andisol (T2)	28,33 a A	28,33 a A	28,33
	Rerata	23,33	35,83	(+)
Bobot segar akar (g)	Ultisol (T1)	23,6	51,25	37,42 a
	Andisol (T2)	38,98	39,28	39,13 a
	Rerata	31,29 A	45,26 A	(-)
Bobot kering akar (g)	Ultisol (T1)	6,71	10,43	8,57 a
	Andisol (T2)	4,29	9,05	6,67 a
	Rerata	5,5 A	9,74 A	(-)

Angka pada baris yang sama diikuti huruf kapital sama dan angka pada kolom yang sama diikuti huruf kecil yang sama menunjukkan tidak berbeda pada uji BNT taraf kepercayaan 95%, (+) = ada interaksi dan (-) = tidak ada interaksi.

Tabel 3. Penghambatan *B. subtilis* terhadap jamur dan bakteri patogen

Isolat <i>B. subtilis</i>	Penghambatan terhadap <i>C. gloeosporioides</i> (%)	Zona hambatan terhadap <i>R. solanacearum</i> (mm)
B46	33,3 ± 0,3	14,6 ± 0,4
B209	44,4 ± 0,3	18,0 ± 0,4
B211	45,7 ± 0,3	18,2 ± 0,4
B298	55,4 ± 0,3	22,0 ± 0,4
B315	51,5 ± 0,3	20,0 ± 0,4

Gambar 3. Penghambatan *B. subtilis* terhadap *C. gloeosporioides* dan *R. solanacearum*

Niamsup, 2013). Metabolit antifungal ditunjukkan dengan adanya siderofor dan beberapa enzim hidrolitik seperti kitinase, protease, lipase dan amilase, dan strain *B. subtilis* AI01 dan AI03 juga mampu menghasilkan IAA sebagai pemacu pertumbuhan tanaman. Hasil penelitian Prihatiningsih & Djatmiko (2016) memperlihatkan bahwa lima isolat *B. subtilis* dari rizosfer kentang mampu menghasilkan IAA. Produksi kitinase dan amilase ditunjukkan oleh *B. subtilis* isolat B298 dan B315 (Prihatiningsih & Djatmiko, 2016) dan Lestari et al. (2017).

SIMPULAN

Siderofor yang dihasilkan *B. subtilis* adalah tipe catecholat (isolat B46) dan hydroxamat (isolat B209, B211, B298 dan B315). Aplikasi *B. subtilis* B298 pada tanah Ultisol meningkatkan serapan Fe sebesar 45,62%. Aktivitas siderofor dari *B. subtilis* B298 mampu meningkatkan tinggi tanaman, jumlah daun, bobot kering tanaman dan volume akar berturut-turut sebesar 25,48%, 19,45%, 41,10% dan 34,89%. *B. subtilis* B298 asal rizosfer kentang dapat diaplikasikan pada tanah ultisol atau podsilik merah kuning yang dapat meningkatkan pertumbuhan tanaman, sehingga membantu mengatasi pelandaian produksi tanaman pada lahan marginal.

SANWACANA

Terima kasih diucapkan kepada Kementerian Riset, Teknologi, dan Pendidikan Tinggi atas dukungan dananya untuk penelitian Fundamental tahun 2015-2016.

DAFTAR PUSTAKA

- Ahmed E & Holmstrom SJM. 2014. Siderophores in environmental research: roles and applications. *Microb. Biotechnol.* 7: 196–208.
- Afreem JM & Chavan MD. 2014. Siderophore *Bacillus* spp. GN-01 isolated from rhizosphere of ground nut field. *Int. J. Pharm. Phytopharmacol. Res.* 3(4): 311–313.
- Beneduzzi A, Ambrosini A, & Passaglia LMP. 2012. Plant growth-promoting rhizobacteria (PGPR): Their potential as antagonists and biocontrol agents. *Genet. Mol. Biol.* 35(4): 1044–1051.
- Choudhary DK & Johri BN. 2009. Interaction of *Bacillus* spp. and plants-with special reference to induced systemic resistance (ISR). *Microb. Res.* 164(5): 493–513.

- Compan S, Duffy B, Nowak J, Clement C, & Barka EA. 2005. Use of plant growth-promoting bacteria for biocontrol of plant diseases: principles, mechanism of action, and future prospects. *Appl. Environ. Microb.* 71(9): 4951–4959.
- Dawwam GE, Elbeltagy A, Emara HM, Abbas IH, & Hassan MM. 2013. Beneficial effect of plant growth promoting bacteria isolated from the roots of potato plant. *Ann. Agric. Sci.* 58(2): 195–201.
- Egamberdiyeva D & Hoflich G. 2004. Effect of plant growth-promoting bacteria on growth and nutrient uptake of cotton and pea on a semi-arid region of Uzbekistan. *J. Arid. Environ.* 56(2): 293–301.
- Ghosh S, Sinha A, & Sahu C. 2007. Isolation of putative probiotics from the intestines of Indian major carps. *Isr. J. Aquacult-Bamid.* 59(3): 127–132.
- Hu Q-P & Xu J-G. 2011. A simple double-layered chrome azurol S agar (SD-CASA) plate assay to optimize the production of siderophores by a potential biocontrol agent *Bacillus*. *Afr. J. Microbiol. Res.* 5(25): 4321–4327.
- Kloepper JW, Lifshitz R, & Zablotowicz RM. 1989. Free-living bacterial inocula for enhancing crop productivity. *Trends Biotechnol.* 7(2): 39–43.
- Leelasuphakul W, Hemmanee P, & Chuenchitt S. 2008. Growth inhibitory properties of *Bacillus subtilis* strains and their metabolites against the green mold pathogen (*Penicillium digitatum* Sacc.) of citrus fruit. *Postharvest Biol. Technol.* 48(1): 113–121.
- Lelliot RA & Stead DE. 1987. *Methods for The Diagnosis of Bacterial Disease of Plant*. British Society for Plant Pathology by Blackwel Scientific Publication, Melbourne.
- Lestari P, Prihatiningsih N, & Djatmiko HA. 2017. Partial biochemical characterization of crude extract extracellular chitinase enzyme from *Bacillus subtilis* B298. IOP Conference Series: Materials Science and Engineering. 172 012041.
- Morikawa M. 2006. Beneficial biofilm formation by industrial bacteria *Bacillus subtilis* and related species. *J. Biosci. Bioeng.* 101(1): 1–8.
- Muthukumar A & Venkatesh A. 2013. Exploitaton of fungal and endophytic bacteria for the management of leaf blight of ribbon plant. *J. Plant Pathol. Microb.* 4(10): 209.
- Neilands JB & Nakamura K. 1991. Detection, determination, isolation characterization and regulation of microbial iron chelates. In. Winkelmann G. *Handbook of Microbial Iron Chelates*. CRC Press. London.
- Nudel C, Gonzalez R, Castaneda N, Mahler G, Actis LA. 2001. Influence of Iron on growth, production of siderophore compound, membrane protein, and lipase activity in acinetobacter calcoaceticus BD 413. *Microbiol. Res.* 155(4): 263–269.
- Perez-Miranda S, Cabirol N, George-Tellez R, Zamudio-Rivera LS, & Fernandez FJ. 2007. O-CAS, a fast and universal method for siderophore detection. *J. Microbiol. Methods* 70 (1): 127–131.
- Prihatiningsih N, Arwiyanto T, Hadisutrisno B, & Widada J. 2015. Mekanisme antibiosis *Bacillus subtilis* B315 untuk pengendalian penyakit layu bakteri kentang. *J. HPT Tropika* 15(1): 64–71.
- Prihatiningsih N & Djatmiko HA. 2016. Enzim amilase sebagai komponen antagonis *Bacillus subtilis* B315 terhadap *Ralstonia solanacearum* kentang. *J. HPT Tropika* 16(1): 10–16.
- Radhakrishnan M, Samshath KJ, & Balagurunathan R. 2014. Hydroxamate siderophore from *Bacillus* sp. SD12 isolated from iron factory soil. *Curr. World Environ.* 9(3): 990–993.
- Saha D, Purkayastha GD, Ghosh A, Isha M, & Saha A. 2012. Isolation and characterization of two new *Bacillus subtilis* strains from the rhizosphere of eggplant as potential biocontrol agents. *J. Plant Pathol.* 94 (1): 109–118.
- Sharma A, & Johri BN. 2003. Growth promoting influence of siderophore-producing *Pseudomonas* strains GRP3A and PRS₉, in maize (*Zea mays* L.) under iron limiting conditions. *Microbiol. Res.* 158(3): 243–248.

- Shin SH, Lim Y, Lee SE, Yang NW, & Rhee JH. 2001. CAS agar diffusion assay for the measurement of siderophore in biological fluids. *J. Microbiol. Methods* 44(1): 89–95.
- Sivasakthi S, Usharani G, & Saranraj P. 2014. Biocontrol potentiality of plant growth promoting bacteria (PGPR)-*Pseudomonas fluorescens* and *Bacillus subtilis*: A review. *Afr. J. Agric. Res.* 9(16): 1265–1277.
- Thakaew R & Niamsup H. 2013. Inhibitory activity of *Bacillus subtilis* BCC 6327 metabolites against growth of aflatoxigenic fungi isolated from bird chili powder. *Int. J. Biosci. Biochem. Bioinforma.* 3(1): 27–31.