

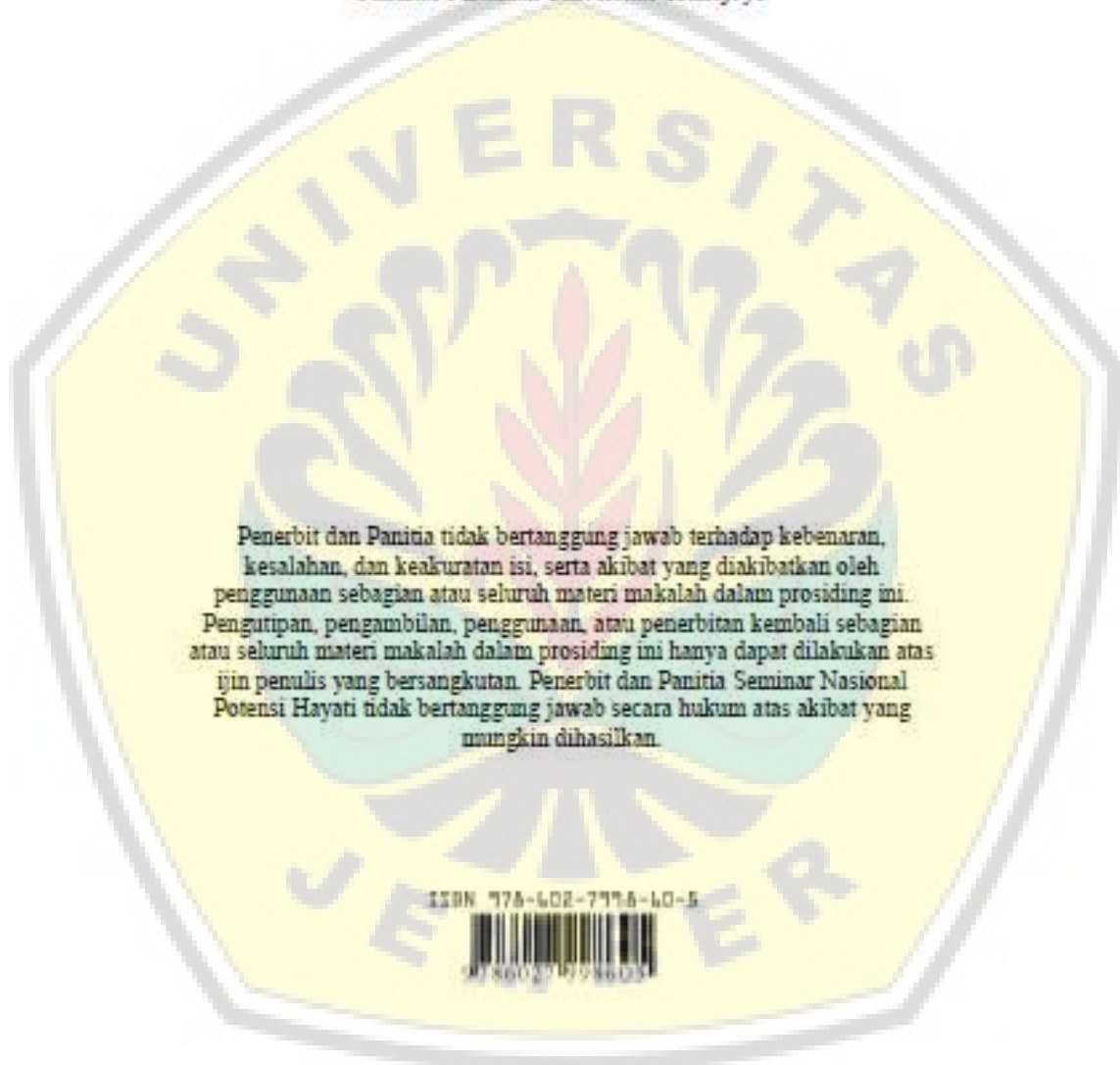
Prodi Agroekoteknologi & Prodi Teknologi Industri Pertanian
Fakultas Pertanian - Universitas Trunojoyo Madura
Sekretariat: Jl. Raya Telang PO BOX 2 Kamal, Bangkalan Madura
Email : semnaspotensihayati@gmail.com



Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

DIPUBLIKASIKAN OLEH:

Program Studi Agroekoteknologi &
Program Studi Teknologi Industri Pertanian
Fakultas Pertanian Universitas Trunojoyo



Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

PANITIA

Penanggung Jawab : Dr. Agr. Eko Setiawan, SP., MP.

Dr. Mohammad Fuad FM, STP., M.Si.

Ketua : Aizkur Rahman, STP., MP.

Wakil Ketua : Diana Nurus Sholehah, S.Farm. Apt.

Sekretaris : Ratri Diah Mukti, A.Md.

Sie Acara : Banun Diyah Probowati, STP., M.Si.
Darimuyya Hidayat, STP., MP.

Ses Keskertiaratan : Catur Wasonowati, SP., M.Si.

Yusi Purwaningsih, SP.

Millatul Ulya, STP., MT.

Khoirul Hidayat, ST., MT.

Sie Konsumsi : Sri Hastuti, S.Pt., MP.
Rosasi Dwi Alianti, A.Md.

Sie Perlengkapan : Edy Suryono, SP.
Supriyanto, STP.,MP.

Sie Pubdekdok : Mustika Tripatmasari, SP., M.Si.
Nurul Hidayat, A.Md.

**Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung
Agroindustri Berkelanjutan"**

**SUSUNAN ACARA
SEMINAR NASIONAL
KERJASAMA PRODI AGROEKOTEKNOLOGI
DAN PRODI TEKNOLOGI INDUSTRI PERTANIAN
FAKULTAS PERTANIAN UNIVERSITAS TRUNOJOYO MADURA
Tanggal 18 Juni 2018
Di Auditorium Universitas Trunojoyo Madura**

No	Waktu	Susunan Acara	Keterangan
1	08.00-08.30	Registrasi Peserta	Auditorium UTM (Kantor Pusat Lama)
2	08.30-10.00	Pembukaan	MC
		Sambutan Kerua Panitia	Asikur Rakhman, STP., MP
		Sambutan Rektor UTM sekaligus menabuka acara Seminar Nasional	Prof.Dr.Ir.H. Arifin, MS
		Penutup/Doa	Drs. H. Taufikurrakhman, M.Kes
3	10.00-10.15	Coffee break	Auditorium UTM
4	10.15-12.00	Seminar Nasional	Pemakalah Utama : 1. Prof.Dr. Mangestuti Agil, MS.Apt. (Departemen Farmakognosi, Fakultas Farmasi, UNAIR) 2. Fransiska Devi Junardy, M.App.Sc (Martha Tilaar Innovation Center)
5	12.00 -13.00	ISHOMA	Auditorium UTM
6	13.00-15.00	Seminar Pendamping	Ruang Seminar Pendamping
7	15.00-selesai	Penutupan	Masing-masing ruangan seminar pendamping

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

DAFTAR ISI

Cover	i
Kata Pengantar	iii
Sambutan Dekan	iv
Susunan Acara	vi
Daftar Isi	vii
Pengaruh Pemberian Urine Kelinci Terhadap Tanaman Sayuran Untuk Mendorong RPL (Rumah Pangan Lestari)	
Titiek Purbiati, Ericha Nurvia Alami	1
Penurunan Rasio Kolesterol Total Kolesterol Hdl Pada Tikus Wistar Jantan Hiperkolesterolemia Yang Diberi Ekstrak Tauge (Vigna Radiata (L))_Adzam Purwandono_Universitas Jember	6
Azham Purwandhono, Rosita Dewi	
Pewarisan gen SoSUT1 pada Tebu Produk Rekayasa Genetik (PRG) Generasi T1	
Parawita Dewanti ¹⁾ , Purnama Okviandari ²⁾ , Anna Sofyana ¹⁾ dan Bambang Sugiharto ²⁾	14
Efektivitas Tiga Bioinsektisida Mengendalikan Hama Penting Pada Pertanaman Tumpangsari Kubis Bawang Daun Di Ngadisari Tengger	
Happy P. Hariyani, Didik Sulistyanto, Wagiyana, W.S Wahyuni	20
Pengaruh Pemberian Kolkisin Terhadap Produksi Umbi Dan Umur Berbunga Tanaman Sedap Malam Di Dataran Medium	
Yekti Sri Rahayu, Istiyono K.Prasetyo	26
Strategi Perbanyakan Singkong (<i>Manihot Esculentum</i>) Melalui Kultur Meristem Secara In Vitro	
Didik Pudji Restanto ^{1,4)} , Slameto ¹⁾ , Dwi Setyati ²⁾ , Ida Anggraini, ¹⁾ Budi Kriswanto ¹⁾ dan Tri Handoyo ^{1,4)}	32
Surve On Plant Pest And Disease Problems On Organic Farming In Field Farmer On Tanah Karo Nort Sumatera	
Wagiyana	41
Potensi <i>Crotalaria mucronata</i> Desv. sebagai Pupuk Hijau	
Sumarni T., N. Aini dan N.D. Marsha	46
Potensi Pengembuhan Anggur Jestro Ag45 (<i>Fitiz Vinifera</i> ,Sp) Di Dataran Rendah	
Emi Budiyati dan Anis Andrin	52

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

PEWARISAN GEN *SoSUT1* PADA TEBU PRODUK REKAYASA GENETIK (PRG) GENERASI T1

Parawita Dewanti^{1,2}, Purnama Okiyandari^{2,3}, Anna Sofijana^{1,2}, Fadrian Ramadhan^{1,2}
dan Bambang Sugiharto^{2,3}

¹Fakultas Pertanian, ²Fakultas MIPA dan CDAST (Center for Development Advance of Sciences Technology) Universitas Jember
E-mail : parawita65@gmail.com

ABSTRAK

Tanaman Tebu PRG generasi T1 merupakan tanaman Produk Rekayasa Genetik yang diperoleh dengan cara transformasi gen *SoSUT1* ke tanaman tebu var. Bulu Lawang (BL) melalui *Agrobacterium tumefaciens*. Menurut beberapa referensi menyatakan bahwa tidak semua tanaman PRG generasi T1 dapat mewarisi gen dari tanaman induknya. Oleh karena itu perlu dilakukan pengejadian tentang pewarisan gen *SoSUT1* pada tebu PRG generasi T1. Penelitian ini bertujuan untuk mendapatkan tebu PRG yang membawa gen *SoSUT1* seperti pada induknya. Hasil penelitian menunjukkan bahwa terdapat 6 tanaman tebu PRG generasi T1 yang sudah dikonfirmasi dan menyatakan telah mewarisi gen *SoSUT1* seperti induknya.

Kata Kunci: Tebu (*Saccharum officinatum*), gen *SoSUT1*, Produk Rekayasa genetik (PRG), Pewarisan gen

ABSTRACT

*Genetically Modified Product (GMP) Sugarcane T1 generation crop obtained by genetic transformation of *SoSUT1* gene to sugarcane var. Bulu Lawang (BL) via *Agrobacterium tumefaciens*. According to some references that not all GMP plants T1 generation can inherit the genes from the mother plant. Therefore, it is necessary to test the inheritance of *SoSUT1* genes in GMP sugarcane T1 generation. This study aims obtained GMP sugarcane carrying *SoSUT1* gene as the parent.*

*The results showed that there were 6 GMP sugarcane T1 generation has been confirmed and found to have inherited the gene *SoSUT1* as its parent.*

Keyword: Sugarcane (*Saccharum officinatum*), gene *SoSUT1*, Genetically Modified Product (GMP), gene inheritance

PENDAHULUAN

Tanaman tebu Produk Rekayasa Genetik (PRG) merupakan tanaman tebu yang diperoleh melalui transformasi gen *SoSUT1*. Tanaman ini memiliki daya transport dan akumulasi sukrosa di batang meningkat (Sugiharto, 2013). Menurut beberapa referensi, gen yang dimersikan pada tanaman produk rekayasa genetik (PRG) generasi T1 tidak semuanya diwariskan (Choffres, et al., 2001; Hart et al., 1992; Peng et al., 1993; Robbins et al., 1998; Zhang et al., 1996). Oleh karena itu, perlu dilakukan skrining secara invitro dan dikonfirmasi keberadaan gen yang dimersikan untuk mendapatkan tanaman tebu produk rekayasa genetik (PRG) yang mewarisi gen dari tetuananya.

Tebu merupakan tanaman berbiji yang mampu melakukan penyembuhan sendiri, namun untuk mendapatkan biji membutuhkan waktu lebih dari 1 tahun. Tizaoui, K and Kchouk, ME (2012) menyatakan bahwa tanaman tebu akan mewarisi gen dari tetuananya.

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

jika dilakukan selfing (panyerbukan sendiri) hingga generasi ke-3 (T_3). Oleh karena itu, untuk mendapatkan tebu PRG generasi T_1 dalam jumlah banyak secara singkat perlu dilakukan mikropropagasi.

Tanaman hasil mikropropagasi diskriminasi pada media yang mengandung antibiotik higromisin, karena pada tanaman tebu PRG mengandung konstruk gen penanda *hybIII*. Gen *hybIII* merupakan sistem marker ketahanan antibiotik *hygromycin* yang digunakan sebagai penanda dalam konfirmasi keberadaan gen yang telah diinsertkan pada tanaman PRG. Adanya gen *hybIII* menandakan bahwa tanaman PRG generasi T_1 telah mewarisi gen *NoS/T1* dari tetuananya. Tujuan penelitian adalah mendapatkan tanaman tebu PRG generasi T_1 yang mewarisi gen *NoS/T1* dari tetuanya (T_0).

METODE PENELITIAN

Bahan Tanam

Bahan tanam berupa tunas aktilar dan tunas lateral tebu PRG *NoS/T1* generasi T_1 yaitu event B1.1, C1.1, C2.1 (Sugiharto, 2011) dan tebu varieta BL berasal dari PTPN XI kebum Jatiroto.

Media Kultur

Media untuk mikropropagasi terdiri dari media tanam A: MS0 + BA 2mgL⁻¹, kinetin 0,5mgL⁻¹, glutamin 100mgL⁻¹, dan vitamin 2 kali jumlah vitamin MS, pH 6,2. Media tanam B: MS0 + GA3 0,1mgL⁻¹, BA 1,5mgL⁻¹ dan glutamin 100mgL⁻¹. Media skriming (M1): MS0 + higromisin 20mgL⁻¹ + phytogel 2,5mgL⁻¹ dan M2: MS0 + higromisin 25mgL⁻¹ + phytogel 2,5 mgL⁻¹. Sterilisasi media menggunakan autoclave pada temperatur 121°C, tekanan 15-17,5 psi dengan waktu 20 menit.

Sterilisasi eksplan dan mikropropagasi

Tunas pucuk diambil dengan cara melawatikannya pada api bunco 3 kali, kemudian membuka pelepas daun satu per satu hingga didapatkan tunas pucuk dengan panjang kira-kira 20 mm untuk digunakan sebagai eksplan tunas aktilar. Pengambilan tunas samping dilakukan dengan cara membuka pelepas daun, memotong diserah sekitar tunas, kemudian disemprot alkohol 70%. Pengambilan mata tunas samping dilakukan dengan cara mengambil lapisan yang menutupi mata tunas menggunakan skapel. Tunas samping disterilisasi menggunakan larutan klorok dengan pengenceran 1 : 3 (klorok : aquadestil steril) selama 5 menit. Setelah itu, direndam pada aquadestil steril selama 5 menit sebanyak 2 kali dan ditiriskan.

Eksplan untuk mikropropagasi adalah tunas aktilar dan tunas lateral. Tunas aktilar dikulturkan pada media A dan tunas lateral dikulturkan pada media B. Tunas yang mempunyai tinggi kira-kira 5 cm siap di skriming.

Skriming tunas tebu

Skriming dilakukan sebanyak 3 kali dengan interval 3 minggu. Skriming pertama dilakukan pada media M1 dan skriming kedua dan ketiga dilakukan pada media M2.

Isolasi DNA

Dara 0,1 g digerus dengan menambahkan N₂ cair. Serbuk yang didapatkan dipindah ke microtube (1,5 ml) dan ditambahkan 600 µl *Nucle lysis*, kemudian divortex dan diinkubasi pada suhu 65°C selama 15 menit. Setelah itu, ditambahkan 3 µl *RNAse Solution*, dihomogenkan dengan cara membolak-balikkan microtube (swirling) 2-5 kali. Setelah homogen, diinkubasi pada suhu 37°C selama 15 menit, didinginkan pada suhu ruang selama 5 menit. Selanjutnya, ditambahkan 200 µl *Protein Precipitation Solution*, divortex, kemudian disentrifugasi dengan kecepatan 13.000 rpm selama 5 menit. Supernata yang telah didapat dipindah pada microtube 1,5 ml dan ditambahkan 600 µl isopropanol, kemudian disentrifugasi dengan kecepatan 13.000

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

rpm selama 1 menit. Pellet yang didapatkan ditambah 600 μ l ethanol 70%, disentrifugasi pada kecepatan 13.000 rpm selama 1 menit. Pellet yang dihasilkan diambil dan dikeringkan selama 3 menit, ditambahkan 100 μ l DNA *Rehydration Solution* dan diinkubasi pada suhu 65°C selama 1 jam. Selanjutnya DNA disimpan pada suhu 20°C.

Konfirmasi keberadaan gen *SoSUT1*

Analisis DNA dilakukan dengan menggunakan *Promega Master Mix*. Primer yang digunakan, untuk mengetahui keberadaan gen *hyd1* digunakan primer forward (5' CCGCAAGGAATCGGTCAATA-3') dan reverse (5'CCCAAGCTGCATCATCGAAA-3') dari *hyd1* (*hygromycin phosphotransferase*).

Elektroforesis menggunakan marker 1 Kb Ladder (INIRON BIOTECHNOLOGY). Hasil elektroforesis dilihat di *gel operating system* dan didokumentasikan.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Teknik Mikropagasi berjalan untuk mendapatkan planter secara cepat dan banyak. Hasil mikropagasi pada tebu PRG generasi T1 dapat dilihat pada tabel 1.

Tabel 1. Hasil mikropagasi tebu PRG *SoSUT1* dan wildtype

Event	Jumlah tunas		Jumlah Tunas Baru yang dihasilkan	
	Tunas Pucuk	Tunas Samping	Tunas Pucuk	Tunas Samping
wildtype	1	3	23	0
B1.1	1	4	0	53
B4.4	1	2	0	0
C1.1	1	4	11	10
C2.1	1	3	53	204

Tabel 1. menunjukkan bahwa dari 4 event yang dikulturkan, hanya 3 event tebu PRG yaitu B1.1 ; C1.1 ; C2.1 yang berhasil tumbuh. Event C2.1 mempunyai jumlah tunas baru paling banyak yaitu 204 tunas, kemudian diikuti oleh event B1.1 sebanyak 53 tunas dan event C1.1 sebanyak 11 tunas. Pada varietas BL diperoleh 23 tunas.

Adanya perbedaan jumlah tunas yang dihasilkan pada masing-masing event menunjukkan bahwa ekspresi yang digunakan memiliki tingkat juventilitas dan meristematik sel yang berbeda satu dengan yang lainnya (Arwin *et al.*, 2006). Tunas yang diperoleh pada saat mikropagasi akan di skrining pada media M1 dan M2.

Skrining dilakukan dengan menambahkan antibiotik higromisin, karena dalam konstrukt gen terdapat gen *hyd1*. Gen *hyd1* merupakan gen yang mempunyai ketahanan terhadap higromisin. Planter yang mengandung gen *hyd1* akan tumbuh pada media yang mengandung higromisin yaitu media M1 dan M2. Planter tebu PRG yang mampu tumbuh pada media M1 dan M2 diduga mewarisi gen *SoSUT1* dari tenunnya. Sedangkan planter yang tidak mengandung gen *hyd1* apabila di tanam pada media M1 dan M2 akan mati, seperti pada tebu var BL.

Hasil skrining 1 menunjukkan bahwa planter masih mampu tumbuh dengan baik, terlihat segar dan perakarnya lebat. Pada hasil skrining 2, planter tampak kurang segar, batang planter rengah, warna daun hijau pucat dan perakarnya sedikit. Pada skrining 3, planter tampak lebih segar dan akarnya juga lebih lebat dibandingkan pada skrining 2.

Planter tebu var BL pada skrining 1 belum mengalami kematian, hanya menunjukkan gejala penecoklatan pada batang. Planter masih mampu bertahan hidup pada media antibiotik. Pada skrining 2, planter mulai menunjukkan gejala kematian. Batang

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

rpm selama 1 menit. Pellet yang didapatkan ditambah 600 μ l ethanol 70%, disentrifugasi pada kecepatan 13.000 rpm selama 1 menit. Pellet yang dihasilkan diambil dan dikeringkan selama 3 menit, ditambahkan 100 μ l DNA *Rehydration Solution* dan diinkubasi pada suhu 65°C selama 1 jam. Selanjutnya DNA disimpan pada suhu 20°C.

Konfirmasi keberadaan gen *SoSUT1*

Analisis DNA dilakukan dengan menggunakan *Promega Master Mix*. Primer yang digunakan, untuk mengetahui keberadaan gen *hpfl* digunakan primer forward (5'CCGCAAGGAATCGGTCAATA-3') dan reverse (5'CCCAAGCTGCATCATCGAAA-3') dari *hpfl* (*hygromycin phosphotransferase*).

Elektroforesis menggunakan marker 1 Kb Ladder (INRON BIOTECHNOLOGY). Hasil elektroforesis dilihat di gel operating system dan didokumentasikan.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Teknik Mikropropagasi bertujuan untuk mendapatkan planter secara cepat dan banyak. Hasil mikropropagasi pada tebu PRG generasi T1 dapat dilihat pada tabel 1.

Tabel 1. Hasil mikropropagasi tebu PRG *SoSUT1* dan wildtype

Event	Jumlah tunas		Jumlah Tunas Baru yang dihasilkan	
	Tunas Pucuk	Tunas Samping	Tunas Pucuk	Tunas Samping
wildtype	1	3	23	0
B1.1	1	4	0	53
B4.4	1	2	0	0
C1.1	1	4	11	10
C2.1	1	3	53	204

Tabel 1. menunjukkan bahwa dari 4 event yang dikulturkan, hanya 3 event tebu PRG yaitu B1.1 ; C1.1 ; C2.1 yang berhasil tumbuh. Event C2.1 mempunyai jumlah tunas baru paling banyak yaitu 204 tunas, kemudian diikuti oleh event B1.1 sebanyak 53 tunas dan event C1.1 sebanyak 11 tunas. Pada varietas BL diperoleh 23 tunas.

Adanya perbedaan jumlah tunas yang dihasilkan pada masing-masing event menunjukkan bahwa skiplan yang digunakan memiliki tingkat juvenilitas dan meristematik sel yang berbeda satu dengan yang lainnya (Arwin et al., 2006). Tunas yang diperoleh pada saat mikropropagasi akan di skrining pada media M1 dan M2.

Skrining dilakukan dengan menambahkan antibiotik higromisin, karena dalam konstruk gen terdapat gen *hpfl*. Gen *hpfl* merupakan gen yang mempunyai ketahanan terhadap higromisin. Planter yang mengandung gen *hpfl* akan tumbuh pada media yang mengandung higromisin yaitu media M1 dan M2. Planter tebu PRG yang mampu tumbuh pada media M1 dan M2 diduga mewarisi gen *SoSUT1* dari tetunya. Sedangkan planter yang tidak mengandung gen *hpfl* apabila di tanam pada media M1 dan M2 akan mati, seperti pada tebu var BL.

Hasil skrining 1 menunjukkan bahwa planter masih mampu tumbuh dengan baik, terlihat segar dan perakarannya lebat. Pada hasil skrining 2, planter tampak kurang segar, batang planter remah, warna daun hijau pucat dan perakarannya sedikit. Pada skrining 3, planter tampak lebih segar dan akaranya juga lebih lebat dibandingkan pada skrining 2.

Planter tebu var BL pada skrining 1 belum mengalami kematian, hanya menunjukkan gejala pencoklatan pada batang. Planter masih mampu bertahan hidup pada media antibiotik. Pada skrining 2, planter mulai menunjukkan gejala kematian. Batang

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri BerkelaJutan"

mencoklat, dan mengalami klorosis, bahkan ada juga yang mati. Pada skriming 3 mengalami kematian sejumlah.

Hasil skriming tebu PRG SoSUT1 dan wildtype menggunakan antibiotik hygromycin dapat dilihat pada Tabel 2:

Tabel 2. Hasil skriming antibiotik hygromycin 3 event tebu PRG SoSUT/generasi T1 dan wildtype

Event	Rata-Rata Σ	Skriming	% Tan.	Skriming	% Tan.	Skriming	% Tan.
	Tan. Awal	1	Hidup	2	Hidup	3	Hidup
Wildtype	3	5	100	4	80	0	0
B1.1	20	13	65	7	54	3	42.9
C1.1	20	12	60	11	92	4	36.4
C2.1	30	23	77	13	57	3	23.1

Tabel 2 menunjukkan bahwa sebagian planlet PRG yang ditumbuhkan secara *in vitro* tidak semua mengandung gen *hyg1* sehingga planlet mengalami kematian saat berada pada media yang mengandung antibiotik (M1 dan M2). Akhir skriming hanya diperoleh 3 tunas event B1.1, 4 tunas event C1.1 dan 3 tunas event C2.1.

Adanya peningkatan konsentrasi antibiotik pada media dimaksudkan untuk menghindari terjadinya *chimera* dan *escape*. Berdasarkan penelitian sebelumnya yang dilakukan oleh Wiyono (2012) dan Dwimianti (2013), antibiotik dengan konsentrasi rendah (10 mgL^{-1}) pada media MS kurang efektif dalam menyelokai planlet non transforman dan mulai dikatakan efektif pada konsentrasi 20 mgL^{-1} . Oleh karena itu, dalam penelitian ini konsentrasi antibiotik pada awal skriming adalah 20 mgL^{-1} dan meningkat menjadi 25 mgL^{-1} pada skriming 2 dan 3. Konsentrasi antibiotik pada media tidak ditingkatkan lagi karena dikhawatirkan planlet tebu yang mati bukan karena tidak mengandung gen *hyg1*, tetapi akibat terlalu tingginya konsentrasi antibiotik hygromycin. Tingginya konsentrasi antibiotik hygromycin dapat menghambat pertumbuhan planlet dengan menghambat proses sintesis protein yaitu pada proses translokasi tRNA dan mRNA, berikutan dengan faktor elongasi sehingga menyebabkan jaringan planlet mengalami gejala browning dan mati (Gritz and Davies, 1983). Berdasarkan penelitian yang telah dilakukan oleh Hazmi (2009), persentase kematian tunas tebu *in vitro* pada media MSO dengan penambahan antibiotik hygromycin 30, 40 dan 50 mgL^{-1} mencapai 100% pada hari ke-28 setelah tanam sehingga pada penelitian ini digunakan konsentrasi hygromycin sampai 25 mgL^{-1} . Planlet PRG mampu bertahan hidup dalam media antibiotik dengan konsentrasi yang meningkat pada setiap siklusnya disebabkan planlet tersebut mampu mendegradasi antibiotik hygromycin sehingga tidak toksik baginya.

Planlet hasil skriming 3 tampak segar kembali bila dibandingkan dengan kondisi saat lolos dari skriming 2 menunjukkan sel planlet yang lolos skriming 2 merupakan sel transforman yang sudah homogen sehingga ketika ditumbuhkan di media skriming selanjutnya tampak lebih segar karena pertumbuhannya tidak terganggu antibiotik. Kondisi ini berbeda dengan planlet yang berasal dari event wildtype yang mati semua pada akhir skriming 3. Matinya semua planlet pada skriming 3 menunjukkan bahwa planlet wildtype tidak terinsersi gen *hyg1* sehingga pada saat ditumbuhkan pada media yang mengandung antibiotik hygromycin, planlet mengalami kematian.

Terjadinya variasi penurunan jumlah planlet yang ditumbuhkan pada media skriming 2 dan 3 diduga planlet pada media seleksi 1 terhindar (*escape*), artinya ada bagian planlet yang tidak langsung menyentuh permukaan media dan tetap tumbuh,

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

sehingga seolah-olah planter tersebut tahan tumbuh di media seleksi 1, akan tetapi pada saat ditambuhkan di media seleksi 2 planter tidak mampu bertahan hidup. Faktor lain yang menyebabkan variasi pemurutan jumlah planter pada media skrining 2 dan 3 diduga gen yang diwariskan ke generasi berikutnya belum stabil karena transgen tidak terintegrasi dengan stabil di dalam kromosom planter inang (Christou *et. al.*, 1992).

Planter yang lolos skrining *hygromycin* pada tahap sebelumnya merupakan sampel analisis DNA menggunakan *termocycle*. Hasil analisis DNA menggunakan *termocycle* tampak pada gambar di bawah ini :



Gambar 1. Hasil elektroforesis 1% gel agarose DNA 6 tanaman Tebu PRG SoSUTI dengan pasangan primer *kptII*-1F/1R dan template sampel DNA genom planter tebu. M: Marker, K+: DNA plasmid pAct, K-: planter kontrol (*wildtype*).

Gambar 1. menunjukkan bahwa planter tebu PRG SoSUTI yang terdiri dari event B1.1 ; B3.1 ; C1.1 ; C1.2 ; C2.1 dan C2.3 yang dianalisis menunjukkan bahwa planter tersebut positif PRG dengan terdapatnya pita DNA dengan ukuran 470 bp pada gel agarose yang merupakan gen *kptII*.

KESIMPULAN

1. Telah dikonfirmasi 6 tanaman tebu PRG SoSUTI yang lolos skrining antibiotik *hygromycin*, yaitu event B1.1 ; C1.1 ; C2.1 masing-masing 2 tanaman.
2. Enam tanaman Tebu PRG SoSUTI T₁ yang dikonfirmasi keberadaan genanya merupakan planter yang mewarisi gen SoSUTI dari induknya, terbukti dengan munculnya pita DNA *kptII* pada ukuran 470 bp.

DAFTAR PUSTAKA

- Azwin, Iskandar z. Siregar, dan Supriyanto. 2005. Penggunaan Bap dan Tdz Untuk Perbaikan Tanaman Gaharu (*Aquilaria malaccensis* Lamk.). Media Konservasi 11(3) : 98 – 104.
- Choffnes D.S., Philip R., Vodkin L.O. 2001. A Transgenic Locus In Soybean Exhibits A High Level of Recombination In vitro cell. Dev. Biol. Plant 37(6) : 756-762.
- Christou, P., P. Vain, A. Kohli, M. Leech, J. Oard and S. Linscombe. 1992. Introduction Of Multiple Genes Into Elite Rice Varieties : Evaluation Of Transgene Stability, Gene Expression, and Field Performance Of Herbicide-Resistant Transgenic Plant. Annual Of Botany 77 : 223-235.
- Dwimianti, Edia F. 2013. "Transformasi gen sosutI pada tanaman tebu (*saccharum officinarum* L var. Bl) menggunakan *Agrobacterium tumefaciens* strain gv 3101

Seminar Nasional "Optimalisasi Potensi Hayati untuk Mendukung Agroindustri Berkelanjutan"

- dan Eksplan pangkal tunas tebu *in vitro*," Tidak Diterbitkan. Skripsi. Fakultas MIPA UNEJ. Jember.
- Gritz, L. and Davies J. 1983. *Plasmid-encoded Hygromycin B Resistance: The Sequence of Hygromycin B Phosphotransferase Gene and Its Expression in Escherichia coli and Saccharomyces cerevisiae*. *Gene*, 25 (2-3): 179-188.
- Hart C.M., Fischer B., Neuhans J.M., Mains F.J. (1992). *Regulated Inactivation of Homologous Gene Expression In Transgenic Nicotiana sylvestris Plants Containing A Defense Related Tobacco Chitinase Gene*. *Mol. Gen. Genet.* 235: 179-188.
- Hasmi, M. 2009. "Pengembangan Metode Transformasi Melalui Agrobacterium tumefaciens Pada Eksplan Pangkal Tunas Tebu In Vitro." Tidak Diterbitkan. Disertasi. Universitas Brawijaya. Malang.
- Peng J, Wan F, Lister R.L., Hodges T.K. 1995. *Inheritance of gusA and neo Genes In Transgenic Rice*. *Plant Mol. Biol.* 27: 91-104.
- Robbins M.P., Savage A.D., Stradwicke C., Morris P. 1998. *Genetic Manipulation Of Condensed Tannins In Higher Plants II. Analysis of Birdsfoot Trefoil Plants Harboring Antisense Dihydroflavonol Reductase Constructs*. *Plant Physiol.* 116: 1133-1144.
- Tiancui, K. and Kchouk, ME. 2012. Genetic approaches for studying transgene inheritance and genetic recombination in three successive generations of transformed tobacco. *Genetics and Molecular Biology* 35(3) : 640-649.
- Wiyono, A. G. 2012. "Transformasi Gen SoSUTI Menggunakan Agrobacterium tumefaciens dan Eksplan Tunas Lateral pada Tanaman Tebu (*Saccharum* spp. Hybrid)." Tidak Diterbitkan. Skripsi. FAPERTA UNEJ. Jember.
- Wu, G., H. Cui, G. Ye, Y. Xia, R. Sardana, X. Cheng, Y. Li, I. Altosaar, and Q. Shu. 2002. *Inheritance and Expression Of The CrydAb Gene In BT (Bacillus Thuringiensis) Transgenic rice*. *Theor. Appl. Genet.* 104 : 727-734.
- Zhang S., Warkentin D., Sun B., Zhong H., Sticklen M. (1996). Variation In The Inheritance of Expression Among Subclones For Unselected (*uidA*) and Selected (*bar*) Transgenes In Maize (*Zea mays* L.). *Theor. Appl. Genet.* 92: 752-761