



**TEKNIK FORMULASI DAN PENYIMPANAN
BAKTERI NEMATODA ENTOMOPATOGEN
Xenorhabdus spp. DAN *Photorhabdus luminescens*
SEBAGAI AGENS PENGENDALI HAYATI
Plutella xylostella DAN *Crocidolomia binotalis*
PADA KUBIS**

**KARYA ILMIAH TERTULIS
(SKRIPSI)**

Diajukan Guna Memenuhi Salah Satu Syarat
Menyelesaikan Pendidikan Program Strata Satu
Program Studi Ilmu Hama dan Penyakit Tumbuhan
Fakultas Pertanian Universitas Jember

Oleh
Ami Cahyani Ratnaningrum
NIM. 991510401193

**DEPARTEMEN PENDIDIKAN NASIONAL
UNIVERSITAS JEMBER
FAKULTAS PERTANIAN**

Juni, 2004

KARYA ILMIAH TERTULIS BERJUDUL

**TEKNIK FORMULASI DAN PENYIMPANAN
BAKTERI NEMATODA ENTOMOPATOGEN
Xenorhabdus spp. DAN *Photorhabdus luminescens*
SEBAGAI AGENS PENGENDALI HAYATI
Plutella xylostella DAN *Crocidolomia binotalis*
PADA KUBIS**

Oleh

AMI CAHYANI RATNANINGRUM
NIM. 991510401193

Dipersiapkan dan disusun dibawah bimbingan:

Pembimbing Utama : Ir. Rachmi Masnilah, MSi
NIP. 131 759 539

Pembimbing Anggota : Dr. sc. agr. Ir. Didik Sulistyanto
NIP. 131 792 232

KARYA ILMIAH TERTULIS BERJUDUL

**TEKNIK FORMULASI DAN PENYIMPANAN
BAKTERI NEMATODA ENTOMOPATOGEN
Xenorhabdus spp. DAN *Photorhabdus luminescens*
SEBAGAI AGENS PENGENDALI HAYATI
Plutella xylostella DAN *Crocidolomia binotalis*
PADA KUBIS**

Dipersiapkan dan disusun oleh

Ami Cahyani Ratnaningrum
NIM. 991510401193

Telah diuji pada tanggal
4 Juni 2004

dan dinyatakan telah memenuhi syarat untuk diterima

TIM PENGUJI

Ketua,

Ir. Rachmi Masnilah, MSi
NIP. 131 759 539

Anggota I

Anggota II

Dr. Sc. agr. Ir. Didik Sulistyanto
NIP. 131 792 232

Dr. Ir. M. Hoesain, MS
NIP. 131 759 538

MENGESAHKAN
Dekan,

Ir. Arie Mudjiharjati, MS
NIP. 130 609 808

Ami Cahyani Ratnaningrum. 991510401193. Formulasi dan Teknik Penyimpanan Bakteri Nematoda Entomopatogen *Xenorhabdus* spp. dan *Photorhabdus luminescens* Sebagai Agens Pengendali Hayati *Plutella xylostella* dan *Crocidolomia binotalis* Pada Kubis. Dibimbing oleh Ir. Rachmi Masnilah, Msi sebagai DPU dan Dr. sc. agr. Ir. Didik Sulistyanto sebagai DPA

RINGKASAN

Nematoda entomopatogen memiliki hubungan yang khas, yaitu dengan satu jenis bakteri tertentu. *Xenorhabdus* spp. dan *Photorhabdus luminescens* adalah bakteri gram negatif yang bersimbiose dengan nematoda entomopatogen, *Steinernema* spp. dan *Heterorhabditis* spp. Simbiosis antara nematoda dan bakteri bersifat mutualisme. Simbios tersebut terdapat di dalam intestine nmatodadan berperan untuk mengendalikan serangan hama *P. xylostella* dan *C. binotalis* pada tanaman kubis.

Penelitian dilaksanakan di Laboratorium Perlindungan Tanaman Jurusan Hama dan Penyakit Tumbuhan Fakultas Pertanian Universitas Jember, yang dimulai bulan April 2003. Produksi massal bioinsektisida berbahan aktif bakteri simbion nematoda entomopatogen, *Xenorhabdus* spp. dan *P. luminescens* isolat lokal sebagai agensi pengendali hayati hama *P. xylostella* dan *C. binotalis* pada tanaman kubis dilakukan dengan cara: pertama produksi massal bioinsektisida berbahan aktif bakteri simbion nematoda entomopatogen isolat lokal yang terseleksi dalam medium cair (*Liquid Culture*). Tahap kedua yaitu dengan Formulasi bakteri simbion *Xenorhabdus* spp. dan *P. luminescens* yang menggunakan media BSA, YS, pepton, BSA+biodac 4% dan tanah mineral. Dan tahap ketiga yaitu teknik penyimpanan bakteri simbion *Xenorhabdus* spp. dan *P. luminescens*. Teknik penyimpanan ini dilakukan dengan cara menyimpan bakteri pada suhu 0 °C, 4 °C, 15 °C dan ruang (27 °C- 30 °C).

Hasil penelitian menunjukkan bahwa media yang baik untuk formulasi bakteri simbion NEP adalah media BSA. Pada media BSA populasi bakteri dapat mencapai $25,68 \times 10^8$ cfu/ml untuk *Xenorhabdus* spp. dan $24,08 \times 10^8$ cfu/ml untuk *P. luminescens*. Virulensi bakteri *Xenorhabdus* spp terhadap *P. xylostella*

adalah 100 persen dan *C. binotalis* 86,67 persen. Sedangkan virulensi *P. luminescens* terhadap *P. xylostella* 93,33 persen dan *C. binotalis* 86,67 persen. Larva *P. xylostella* dan *C. binotalis* yang terinfeksi *Xenorhabdus* spp. mengalami perubahan warna tubuh yang semula berwarna hijau berubah menjadi coklat karamel dan akhirnya coklat kehitaman. Sedangkan larva *P. xylostella* dan *C. binotalis* yang terinfeksi *P. luminescens* warna tubuhnya berubah menjadi coklat agak kemerahan. Suhu penyimpanan yang sesuai untuk pertumbuhan bakteri simbion NEP adalah suhu penyimpanan 0 °C. Pada suhu 0 °C tersebut bakteri dapat mempertahankan populasi dan virulensinya sampai dengan satu minggu. Pada pengamatan minggu kedua sampai kelima populasi bakteri dan virulensi bakteri simbion terus mengalami penurunan. Hal tersebut disebabkan karena bakteri fase primer telah banyak yang menjadi fase sekunder.

Hasil analisis menunjukkan bahwa terdapat korelasi negatif antara kerapatan koloni *Xenorhabdus* spp. dengan *C. binotalis* pada formulasi bakteri simbion NEP. Hal tersebut menunjukkan bahwa peningkatan kerapatan koloni *Xenorhabdus* spp. tidak diikuti dengan meningkatnya mortalitas *C. binotalis*. Sedangkan pada teknik penyimpanan, semua hubungan antara kerapatan koloni bakteri simbion NEP dengan mortalitas larva uji menunjukkan korelasi yang positif. Hal tersebut mengandung arti bahwa semakin tinggi kerapatan koloni, maka semakin tinggi pula mortalitas larva uji.

Berdasarkan hasil penelitian dan pembahasan dapat disimpulkan bahwa media yang sesuai untuk formulasi bakteri simbion NEP adalah media BSA dengan suhu penyimpanan adalah 0 °C. Media BSA dan media tanah mineral merupakan media yang mempunyai prospek yang baik untuk digunakan sebagai media formulasi bakteri simbion NEP.

KATA PENGANTAR

Puji syukur kehadirat Allah SWT, yang telah melimpahkan rahmat serta hidayah-Nya sehingga penulis dapat menyelesaikan penelitian dan penyusunan laporan hasil penelitian dalam bentuk Karya Ilmiah Tertulis dengan judul “**Teknik Formulasi Dan Penyimpanan Bakteri Nematoda Entomopatogen *Xenorhabdus spp.* Dan *Photorhabdus luminescens* Sebagai Agens Pengendali Hayati *Plutella xylostella* dan *Crocidiolomia binotata* Pada Kubis**”.

Karya Ilmiah Tertulis ini disusun guna memenuhi syarat untuk menyelesaikan pendidikan program strata satu pada Program Studi Ilmu Hama dan penyakit Tumbuhan Fakultas Pertanian Universitas Jember.

Selama pelaksanaan penelitian dan penyusunan laporan ini penulis banyak mendapat bantuan berupa saran dan penyempurnaan penulisan laporan, untuk itu penulis menyampaikan terima kasih :

1. Proyek Hibah Bersaing IX/3 Perguruan Tinggi Tahun Anggaran 2003/ 2004 sesuai dengan Surat Perjanjian Pelaksanaan Penelitian Hibah Bersaing 25/P21PT/DPPM/PHBL/III/2003
2. Ir. Rachmi Masnilah, MSi (DPU), Dr. sc. agr. Ir. Didik Sulistyanto (DPA I), dan Dr. Ir. M. Hosein, MS (DPA II), atas atas bimbingan dan bantuan dalam penyusunan skripsi
3. Orang tua penulis yang telah memberikan bantuan baik materiil maupun moril serta dorongannya sehingga Karya Ilmiah Tertulis ini dapat diselesaikan
4. Teman-temanku dan semua pihak yang telah membantu penulis dalam menyelesaikan Karya Ilmiah Tertulis ini.

Harapan penulis semoga Karya Ilmiah Tertulis ini dapat menambah wawasan keilmuan dan informasi, sehingga bermanfaat bagi pembaca, *Amien*.

Jember, Juni 2004

Penulis

DAFTAR ISI

DAFTAR TABEL.....	ix
DAFTAR GAMBAR	x
DAFTAR LAMPIRAN	xi
I. PENDAHULUAN	
1.1 Latar Belakang	1
1.2 Perumusan Masalah	3
1.3 Tujuan Penelitian.....	3
II. TINJAUAN PUSTAKA	
2.1 Hama Kubis.....	4
2.1.1 Biologi dan Gejala Serangan Hama <i>P. xylostella</i>	4
2.1.2 Biologi dan Gejala Serangan Hama <i>C. binotalis</i>	5
2.1.3 Pengendalian Hama Kubis <i>P. xylostella</i> dan. <i>C. binotalis</i>	7
2.2 Nematoda Entomopatogen.....	8
2.3 Bakteri Simbion Nematoda Entomopatogen	10
2.2.1 Hubungan Bakteri Simbion dengan Nematoda Entomopatogen	10
2.2.2 Karakteristik Bakteri Simbion <i>Xenorhabdus</i> spp.	11
2.2.3 Karakteristik Bakteri Simbion <i>P.luminescens</i>	12
2.4 Faktor-faktor yang Mempengaruhi Virulensi Bakteri Nematoda Entomopatogen	12
2.5 Keuntungan Penggunaan Bakteri Nematoda Entomopatogen Sebagai Agens Pengendali Hayati	13
2.6 Formulasi Bakteri Simbion NEP	13
III. METODE PENELITIAN	
3.1 Bahan dan Alat.....	15
3.2 Metode	15
3.2.1 Produksi Massal Bioinsektisida Berbahan Aktif Bakteri Simbion Nematoda Entomopatogen Isolat Lokal yang Terseleksi Dalam Medium Cair (<i>Liquid Culture</i>)	16

3.2.2	Formulasi Bakteri Simbion <i>Xenorhabdus</i> spp. dan <i>P. luminescens</i> Isolat Lokal	16
3.2.3	Teknik Penyimpanan Bakteri Simbion <i>Xenorhabdus</i> spp. dan <i>P. luminescens</i>	17
IV. HASIL DAN PEMBAHASAN		
4.1	Formulasi Bakteri Simbion NEP	19
4.2.1	<i>Xenorhabdus</i> spp.	19
4.2.2	<i>P. luminescens</i>	21
4.2	Teknik Penyimpanan Bakteri Simbion NEP.....	23
4.3	Hubungan Kerapatan Koloni dengan Virulensi Bakteri Simbion NEP	28
V. SIMPULAN		31
DAFTAR PUSTAKA		32
LAMPIRAN		35

DAFTAR GAMBAR

Nomor	Judul	Halaman
1.	Media Formulasi Cair (a-d) dan Padat (e) Bakteri Simbion NEP	19
2.	Gejala <i>P. xylostella</i> dan <i>C. binotalis</i> yang sehat (a) dan yang terinfeksi <i>Xenorhabdus</i> spp. (b)	20
3.	Gejala <i>P. xylostella</i> dan <i>C. binotalis</i> yang sehat (a) dan yang terinfeksi <i>P. luminescens</i> (b)	22
4.	Bentuk sel bakteri simbion NEP <i>Xenorhabdus</i> spp. fase primer (a), dan fase sekunder, (b) <i>P.luminescens</i> fase primer (c) dan fase sekunder (d)	26
5.	Pengaruh Kerapatan Koloni <i>Xenorhabdus</i> spp. Terhadap Larva Uji pada Formulasi Bakteri Simbion NEP	28
6.	Pengaruh Kerapatan Koloni <i>P. luminescens</i> Terhadap Larva Uji pada Formulasi Bakteri Simbion NEP	28
7.	Pengaruh Kerapatan Koloni <i>Xenorhabdus</i> spp. Terhadap Larva Uji pada Teknik Penyimpanan Bakteri Simbion NEP	29
8.	Pengaruh Kerapatan Koloni <i>P. luminescens</i> Terhadap Larva Uji pada Teknik Penyimpanan Bakteri Simbion NEP	29

DAFTAR LAMPIRAN

Nomor	Judul	Halaman
1.	Analisis Varian Formulasi Bakteri Simbion NEP <i>Xenorhabdus</i> spp.	35
2.	Analisis Varian Formulasi Bakteri Simbion NEP <i>P. luminenscens</i>	35
3.	Analisis Varian Teknik Penyimpanan Bakteri <i>Xenorhabdus</i> spp.	36
4.	Analisa Varian Teknik Penyimpanan Bakteri <i>P. luminescens</i>	39

DAFTAR TABEL

Nomor	Judul	Halaman
1.	Kerapatan Koloni dan Virulensi <i>Xenorhabdus</i> spp.	20
2.	Kerapatan Koloni dan Virulensi <i>P. luminescens</i>	21
3.	Kerapatan Koloni Bakteri Simbion NEP pada Teknik Penyimpanan	23
4.	Virulensi Bakteri Simbion NEP terhadap <i>P. xylostella</i> pada Teknik Penyimpanan	24
5.	Virulensi Bakteri Simbion NEP terhadap <i>C. binotalis</i> pada Teknik Penyimpanan	