

BUKU PEDOMAN PRAKTIKUM BAKTERIOLOGI 1

DISUSUN OLEH:

MAULIN INGGRAINI, M.Si PANGERAN ANDAREAS, M.Si REZA ANINDITA, M.Si

PROGRAM STUDI DIII ANALIS KESEHATAN
STIKes MITRA KELUARGA
BEKASI
2016

KATA PENGANTAR

Buku / diktat pedoman praktikum Bakteriologi I ini disusun dengan maksud dan tujuan membantu mahasiswa dalam melaksanakan praktikum Bakteriologi I. Keahlian dan keterampilan kerja di Laboratorium sangat membantu dalam memahami teori yang telah diperoleh di kuliah sehingga dapat tercipta korelasi yang saling membangun antara teori dengan kenyataan.

Diktat praktikum ini disusun rinci dan sistematis, dilengkapi dengan gambar sehingga memudahkan praktikan memahami dan mempersiapkan diri sebelum melakukan kegiatan praktikum. Materi yang disajikan dalam diktat ini mencakup teknik dasar yang lazim dilakukan di Laboratorium Bakteriologi pada umumnya. Harapan kami, buku ini dapat bermanfaat bagi praktikan Bakteriologi I serta bagi mahasiswa yang memerlukannya. Segala kritik dan saran yang bersifat membangun tentang isi buku/diktat ini sangat dihargai demi perbaikan kualitas lebih lanjut.

Jakarta, Februari 2016

Tim Penyusun

TATA TERTIB PRAKTIKUM

- 1. Praktikan harus telah mengenakan jas lab dan sepatu saat memasuki laboratorium dan bekerja dengan peralatan di laboratorium untuk menghindari kontaminasi.
- 2. Dilarang keras makan, merokok dan minum di laboratorium.
- Praktikan berambut panjang harus mengikat rambutnya sedemikian rupa sehingga tidak mengganggu kerja dan menghindari dari hal-hal yang tidak diinginkan.
- 4. Sebelum dan sesudah bekerja, meja praktikum dibersihkan dengan desinfektan.
- Dilarang membuang zat sisa atau habis pakai dan pewarna sisa disembarang tempat. Bahan tersebut harus dibuang di tempat yang telah disediakan oleh asisten.
- 6. Laporkan segera jika terjadi kecelakaan seperti kebakaran dan ketumpahan kepada asisten/dosen.
- 7. Sebelum meninggalkan laboratorium disarankan untuk mencuci tangan.
- 8. Praktikan dilarang berbicara yang tidak perlu dan membuat gaduh.
- 9. Praktikan yang datang terlambat lebih dari 10 menit mengganti Quiz di akhir acara.
- 10. Praktikan yang datang terlambat lebih dari 20 menit tidak diperkenankan mengikuti praktikum, dan akan mengikuti praktikum susulan sesuai jadwal yang disepakati antara dosen dan mahasiswa terkait.
- 11. Kuis akan dilaksanakan pada **awal** acara sebelum memulai praktikum untuk mengetahui sejauh mana kompetensi yang dicapai.
- 12. Praktikan yang tidak mengikuti **asistensi** tanpa keterangan tidak mendapatkan nilai pretest, tapi jika ada izin tertulis maka dapat mengikuti pretest susulan.
- Laporan sementara harus dibawa saat masuk pada praktikum sebagai syarat masuk.
- 14. Pelanggaran dari ketentuan di atas dapat mengakibatkan sanksi akademik (skrosing praktikum, tidak diperkenankan mengikuti ujian, dsb).
- 15. Aturan-aturan / tata tertib yang belum tercantum akan diputuskan kemudian.

DAFTAR ISI

KATA	A PENGANTAR	ii
TATA	TERTIB PRAKTIKUM3	iii
DAFT	AR ISI	iv
I.	Asistensi dan Pengenalan Alat-Alat Laboratorium Bakteriologi	1
II.	Teknik Pemindahan Biakan Bakteri	7
III.	Isolasi bakteri	16
IV.	Preservasi Isolat Bakteri	20
UJIAN	NPRAKTIKUM 1	
V.	Pewarnaan Sederhana	23
VI.	Pewarnaan Gram	28
VII.	Pewarnaan Endospora & Kapsul Bakteri	33
UJIAN	NPRAKTIKUM 2	
VIII.	Motilitas Bakteri	39
IX.	Pengukuran sel bakteri	43
X.	Penghitungan jumlah bakteri	47
XI.	Pengujian Viabilitas Bakteri Hasil Preservasi	54
UJIAN	NPRAKTIKUM 3	
DAFT	AR REFERENSI	58

ACARA I

PENGENALAN ALAT-ALAT LABORATORIUM BAKTERIOLOGI

I. TUJUAN

- Mahasiswa mampu mengenal dan mengetahui fungsi dari tiap-tiap alat yang digunakan di dalam laboratorium bakteriologi.
- Mahasiswa mampu menggunakan alat-alat yang digunakan dalam praktikum bakteriologi.

II. DASAR TEORI

Pengetahuan alat merupakan salah satu faktor yang penting untuk mendukung kegiatan praktikum. Mahasiswa akan terampil dalam praktikum apabila mempunyai pengetahuan mengenai alat-alat praktikum yang meliputi nama alat, fungsi alat, dan cara menggunakannya. Pengetahuan alat yang kurang akan mempengaruhi kelancaran saat praktikum. Sebagai contoh, selama praktikum mahasiswa dilibatkan aktif dengan pemakaian alat dan bahan kimia. Mahasiswa yang menguasai alat dengan baik akan lebih terampil dan teliti dalam praktikum sehingga mahasiswa memperoleh hasil praktikum seperti yang diharapkan.

Pada dasarnya setiap alat memiliki nama yang menunjukkan kegunaan alat, prinsip kerja atau proses berlangsungnya ketika alat digunakan. Beberapa kegunaan alat dapat dikenali berdasarkan namanya. Penamaan alat-alat yang berfungsi mengukur biasanya diakhiri dengan kata meter seperti thermometer, hygrometer dan spektrofotometer. Alat-alat pengukur yang disertai dengan informasi tertulis, biasanya diberi tambahan "graph" seperti thermograph dan barograph.

Dari uraian tersebut, tersirat bahwa nama pada setiap alat menggambarkan mengenai kegunaan alat dan atau menggambarkan prinsip kerja pada alat yang bersangkutan. Dalam penggunaannya ada alat-alat yang bersifat umum dan ada pula yang khusus. Peralatan umum biasanya digunakan untuk suatu kegiatan reparasi, sedangkan peralatan khusus lebih banyak digunakan untuk suatu pengukuran atau penentuan.

Antonie Van Leuwenhook adalah orang yang pertama kali melihat bakteri dengan menggunakan instrumen optik yang terdiri atas lensa bikonvens. Pada waktu itu ia menemukan bakteri dalam berbagai cairan, diantaranya cairan tubuh, air, ekstrak lada,

serta bir. Penemuan mikroskop pada waktu itu membuka perluan untuk dilakukannya penelitian mengenai proses terjadinya fermentasi dan penemuan jasa renik penyebab penyakit.

Mikroskop adalah alat yang paling khas dalam laboratorium bakteriologi yang memberikan perbesaran yang membuat kita dapat melihat struktur bakteri yang tidak dapat dilihat oleh mata telanjang. Mikroskop yang tersedia memungkinkan jangkauan perbesaran yang luas dari beberapa kali hingga ribuan kali.

• Mikroskop Cahaya (*Brightfield Microscope*)

Salah satu alat untuk melihat sel bakteri adalah mikroskop cahaya. Dengan mikroskop kita dapat mengamati sel bakteri yang tidak dapat dilihat dengan mata telanjang. Pada umumnya mata tidak mampu membedakan benda dengan diameter lebih kecil dari 0,1 mm. berikut merupakan uraian tentang cara penggunaan bagian-bagiandan spesifikasi mikroskop cahaya merk Olympus CH20 yang dimiliki Laboratorium Mikrobiologi.

Autoklaf

Autoklaf adalah alat untuk mensterilkan berbagai macam alat dan bahan yang digunakan dalam bakteriologi menggunakan uap air panas bertekanan. Tekanan yang digunakan pada umumnya 15 Psi atau sekitar 2 atm dan dengan suhu 121°C (250°F). Jadi tekanan yang bekerja ke seluruh permukaan benda adalah 15 pon tiap inchi² (15 Psi = 15 *pounds per square inch*). Lama sterilisasi yang dilakukan biasanya 15 menit untuk 121°C.

• Inkubator (*Incubator*)

Inkubator adalah alat untuk menginkubasi atau memeram bakteri pada suhu yang terkontrol. Alat ini dilengkapi dengan pengatur suhu dan pengatur waktu. Kisaran suhu untuk inkubator produksi Heraeus B5042 misalnya adalah 10-70°C.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

a.1. Alat-alat elektrik

- Mikroskop cahaya
- Autoklaf elektrik
- Inkubator
- Hot Plate
- Colony counter
- Biological Safety Cabinet (BSC)
- Oven

a.2. Alat-alat gelas dan keramik

- Cawan petri
- Pipet ukur
- Pipet tetes
- Tabung reaksi
- Labu Erlenmeyer
- Mortar & pestle
- Beaker glass
- Pembakar Spirtus
- Gelas ukur
- Drugalsky

a.3. Alat-alat non gelas

- Jarum inokulum / ose
- Pinset
- Rubber bulb / Filler
- Rak tabung
- pH meter universal

3.2. Cara Kerja

- 1. Siapkan alat-alat yang ada di laboratorium bakteriologi.
- 2. Pembimbing/Dosen mendemonstrasikan alat-alat di laboratorium bakteriologi.
- 3. Praktikan memperhatikan serta menganalisis fungsi dari alat-alat yang dipresentasikan.
- 4. Gambar atau foto alat-alat tersebut.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1 Hasil

(Bentuk alat-alat laboratorium bakteriologi : Carilah gambar dari masing-masing alat dan sebutkan tiap bagiannya) .

a. Alat-alat elektrik

No.	Nama Alat	Gambar	Bagian-Bagian
1.	Mikroskop cahaya		
2.	Autoklaf elektrik		
3.	Inkubator		
4.	Hot Plate		
5.	Colony counter		
6.	Oven		
7.	Biological Safety Cabinet (BSC)		

b. Alat-alat gelas dan keramik

No.	Nama Alat	Gambar	Bagian-Bagian
1.	Cawan petri		
2.	Pipet ukur		
3.	Pipet tetes		
4.	Tabung reaksi		

5.	Labu Erlenmeyer
6.	Mortar & pestle
7.	Beaker glass
8.	Pembakar Spirtus
9.	Gelas ukur
10.	Drugalsky

c. Alat-alat non gelas

No.	Nama Alat	Gambar	Bagian-Bagian
1.	Jarum inokulum / ose		
2.	Pinset		
3.	Rubber bulb / Filler		
4.	Rak tabung		
5.	pH meter universal		

4.2 Pembahasan

(Penjelasan cara penggunaan, fungsi dan prinsip kerja dari alat-alat yang telah di demonstrasikan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci)

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia)

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA II

TEKNIK PEMINDAHAN BIAKAN BAKTERI

I. TUJUAN

- Mahasiswa mampu melakukan teknik pengambilan dan pemindahan bakteri secara aseptik untuk pembuatan subbiakan.
- Mahasiswa mampu melakukan sterilisasi yang benar pada alat inokulasi dengan nyala api pembakar Bunsen.
- Mahasiswa mampu memainkan jari-jemari secara benar untuk mengambil dan menutup kembali penutup tabung.

II. DASAR TEORI

Bakteri dipindahkan dari satu media ke media yang lain dengan **teknik pembuatan subbiakan**. Teknik ini merupakan teknik dasar yang sangat penting dan digunakan secara rutin dalam menyiapkan dan memelihara biakan induk, serta pada prosedur pengujian bakteriologi.

Bakteri selalu ada di udara dan dipermukaan perlengkapan, meja kerja, dan peralatan laboratorium. Bakteri tersebut dapat menjadi sumber kontaminasi eksternal sehingga mempengaruhi hasil percobaan, kecuali teknik yang benar dilakukan selama proses pembuatan subbiakan. Uraian di bawah ini adalah langkah-langkah penting yang harus diikuti untuk pemindahan mikroorganisme secara aseptik.

- 1. Ose atau jarum inokulasi harus selalu disterilisasi dengan membakarnya pada bagian terpanas dari nyala api pembakar Bunsen, yaitu api berbentuk kerucut di bagian dalam yang berwarna biru, sampai seluruh kawat berwarna merah membara. Setelah itu, bagian atas dari pegangan dilewatkan secara cepat pada nyala api tersebut. Setelah dibakar, ose tidak boleh diletakkan dibawah, tetapi tetap dipegang dan dibiarkan mendingin selama 10 sampai 20 detik. Tabung biakan induk dan tabung yang akan diinokulasi dipegang pada telapak tangan yang lain dan ditahan dengan ibu jari. Dua tabung itu kemudian dipisahkan sehingga membentuk huruf V pada tangan.
- 2. Tabung-tabung tersebut kemudian dibuka penutupnya dengan menjepit tutup tabung pertama dengan jari kelingking dan penutup tabung kedua

dengan jari selanjutnya (jari manis), kemudian angkat penutup tersebut ke atas. Catatan: setelah diangkat, kedua penutup itu harus tetap dijepit pada tangan yang memegang ose atau jarum inokulasi steril dengan bagian dalam penutup jauh dari talapak tangan. Penutup tidak boleh diletakkan pada meja kerja laboratorium karena dengan melakukannya berarti telah melanggar prosedur steril. Setelah tutup tabung diangkat, leher tabung dilewatkan sekilas pada nyala api dan alat pemindah yang steril tersebut kemudian didinginkan dengan menyentuhkannya pada dinding bagian dalam tabung biakan yang steril sebelum mengambil sedikit sampel inokulum.

- 3. Bergantung pada media biakan, suatu ose atau jarum digunakan untuk mengambil inokulum. Ose sering digunakan untuk mengambil contoh dari suatu biakan kaldu. Ose juga dapat digunakan untuk mengambil inokulum dari biakan agar miring dengan secara hati-hati menyentuh permukaan media padat tersebut pada daerah yang menunjukkan pertumbuhan sehingga tidak mencungkil media agar. Jarum lurus selalu digunakan bila memindahkan bakteri ke sebuah tabung agar tegak, baik dari biakan padat maupun cair.
- 4. Ose atau jarum yang telah berisi sel dimasukkan ke dalam tabung subbiakan. Bila menggunakan media kaldu, ose atau jarum sedikit diguncang untuk melepaskan bakteri; bila menggunakan media agar miring, ose atau jarum digoreskan perlahan di atas permukaan pada dengan goresan lurus atau zigzag. Untuk inokulasi ke dalam tabung agar tegak, jarum lurus ditusukkan hingga ke dasar tabung dalam suatu garis lurus, kemudian tarik kembali dengan cepat mengikuti garis tusukan. Ini disebut inokulasi tusuk.
- 5. Setelah melakukan inokulasi, alat pemindah dijauhkan, leher tabung dilewatkan pada nyala api kembali, dan tutup tabung ditempatkan kembali pada tabung yang sama sesuai dengan asalnya.
- 6. Jarum atau ose dibakar kembali untuk mematikan bakteri yang tersisa.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Sprayer - Jarum ose

- Botol spirtus - Pipet ukur

- Cawan petri - Filler

- Tabung reaksi - Erlenmeyer

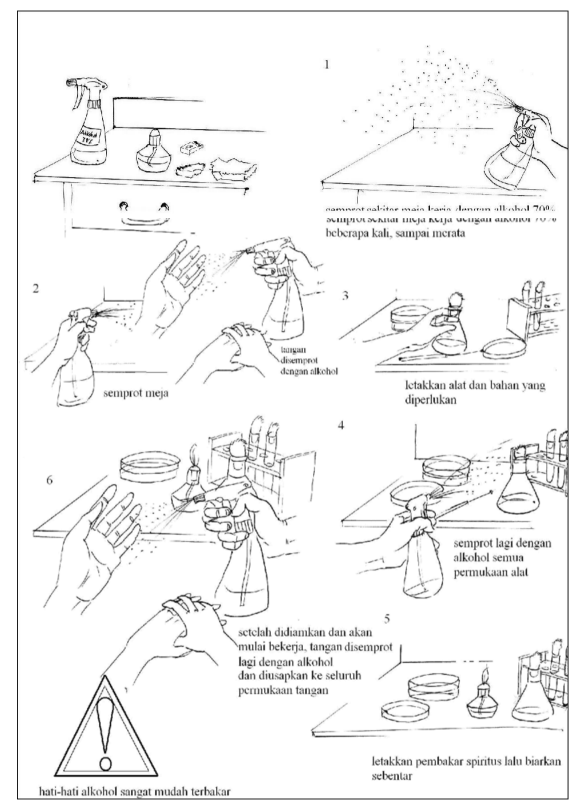
- Rak tabung reaksi - Korek api

b. Bahan

- Akuades
- Alkohol 70%
- Spirtus
- Kapas
- Kasa
- Media NA
- Isolat Bacillus subtilis
- Isolat *Escherichia coli*

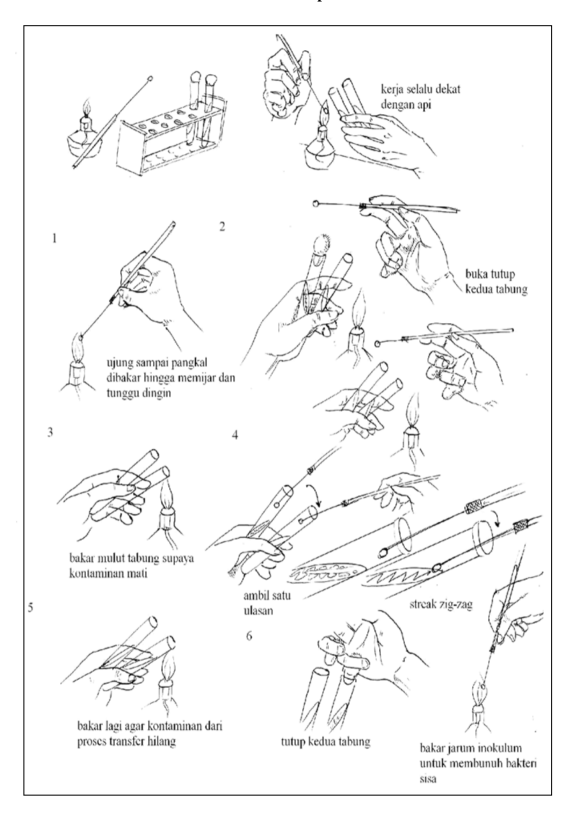
3.2. Cara Kerja

a. Desinfeksi Meja Kerja.



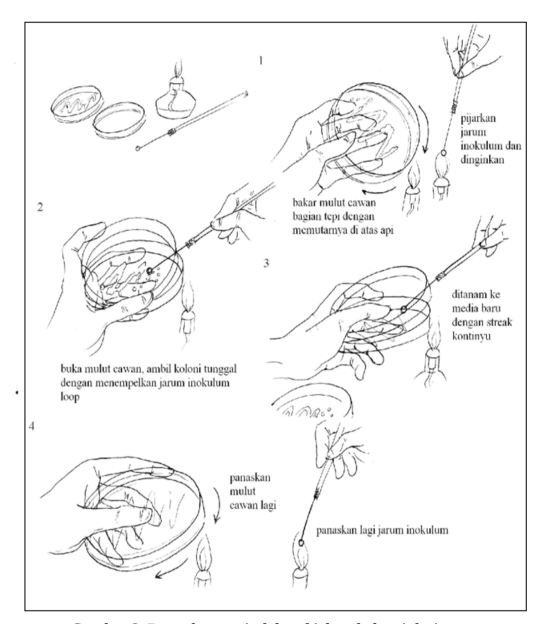
Gambar 1. Prosedur desinfeksi meja kerja.

b. Memindahkan biakan secara aseptis.



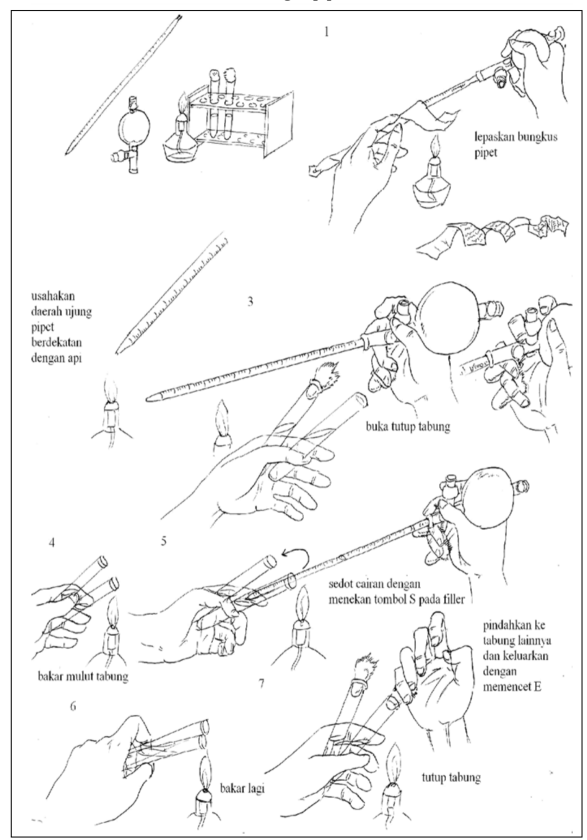
Gambar 2. Prosedur pemindahan biakan bakteri secara aseptis.

c. Memindahkan biakan dari cawan.



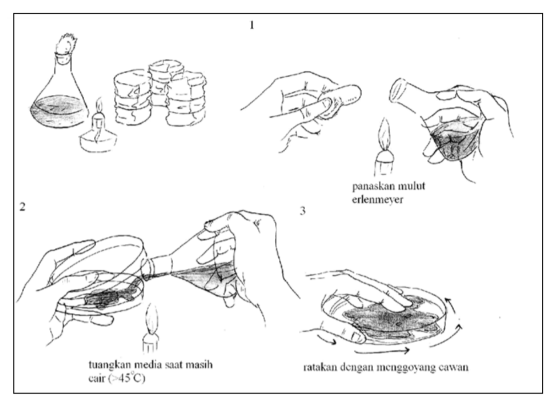
Gambar 3. Prosedur pemindahan biakan bakteri dari cawan.

d. Memindahkan cairan dengan pipet.



Gambar 4. Prosedur pemindahan cairan (suspensi) bakteri dengan pipet.

e. Menuang Media.



Gambar 5. Prosedur penuangan media bakteri.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1 Hasil (gambar hasil pemindah biakan bakteri).

4.2 Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA III ISOLASI BAKTERI

I. TUJUAN

- Mahasiswa mengetahui cara mengisolasi bakteri dari kulit.
- Mahasiswa mengetahui cara mengisolasi bakteri dari sampel tanah.

II. DASAR TEORI

Di alam populasi bakteri tidak terpisah sendiri menurut jenisnya tetapi terdiri dari campuran berbagai macam sel. Di dalam laboratorium populasi bakteri ini dapat diisolasi menjadi kultur murni yang terdiri dari satu jenis yang dapat dipelajari morfologi, sifat dan kemampuan biokimiawinya. Di dalam bidang ilmu mikrobiologi, untuk dapat menelaah bakteri khususnya dalam skala laboratorium, maka terlebih dahulu kita harus dapat menumbuhkan mereka dalam suatu biakan yang mana di dalamnya hanya terdapat bakteri yang kita butuhkan tersebut tanpa adanya kontaminasi dari mikroba lain. Biakan semacam ini biasanya dikenal dengan istilah biakan murni. Untuk melakukan hal ini, haruslah di mengerti jenis-jenis nutrient yang dibutuhkan untuk pertumbuhan bakteri.

Isolasi bakteri adalah proses mengambil bakteri dari medium atau lingkungan asalnya dan menumbuhkannya di medium buatan sehingga diperoleh biakan yang murni. Bakteri dipindahkan dari satu tempat ke tempat lainnya harus menggunakan prosedur aseptik. Aseptik berarti bebas dari sepsis, yaitu kondisi terkontaminasi karena mikroorganisme lain. Teknik aseptik ini sangat penting bila bekerja dengan bakteri. Beberapa alat yang digunakan untuk menjalankan prosedur ini adalah bunsen dan laminar air flow. Bila tidak dijalankan dengan tepat, ada kemungkinan kontaminasi oleh miroorganisme lain sehingga akan mengganggu hasil yang diharapkan. Teknik aseptik juga melindungi laboran dari kontaminasi bakteri (Singleton dan Sainsbury, 2006).

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Tabung reaksi

- Sprayer

- Cawan petri

- Botol spirtus

- Pipet ukur
- Filler

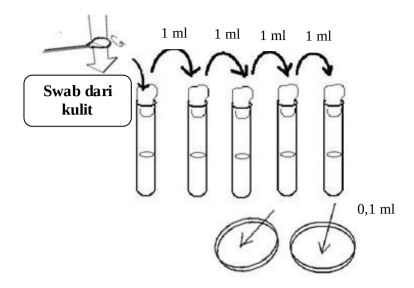
b. Bahan

- Akuades steril
- Alcohol 70%
- Spirtus
- Cotton bud steril
- Media NA
- Sampel tanah

3.2. Cara Kerja

a. Isolasi bakteri dari kulit menggunakan teknik preparasi suspensi *Swab* (ulas).

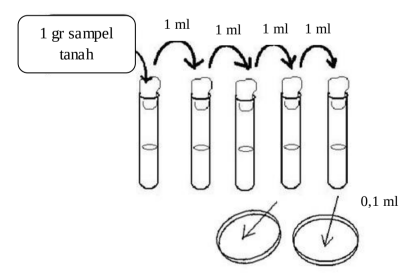
- 1. *Cotton bud* steril dimasukkan ke dalam akuades steril/*peptone* water.
- 2. Usapkan *cotton bud* tersebut pada bagian kulit (agak lembab).
- 3. Kemudian $cotton\ bud$ tersebut dimasukkan ke dalam tabung pengenceran 10^{-1} secara aseptis.
- 4. Selanjutnya dilakukan pengenceran bertingkat sampai 10⁻⁵.
- 5. Dua pengenceran terakhir diambil 0,1 ml untuk ditanam secara *spread plate* pada medium NA.
- 6. Setelah selesai, inkubasi pada suhu 37°C selama 1 x 24 jam.
- 7. Amati jumlah dan keanekaragaman koloni bakteri.



Gambar 6. Prosedur isolasi bakteri dari sampel kulit.

b. Isolasi bakteri dari sampel tanah.

- 1. Sampel tanah sebanyak 1 gr dimasukkan ke dalam tabung pengenceran 10⁻¹ secara aseptis.
- 2. Selanjutnya dilakukan pengenceran bertingkat sampai 10⁻⁵.
- 3. Dua pengenceran terakhir diambil 0,1 ml untuk ditananm secara *spread plate* pada medium NA.
- 4. Setelah selesai, inkubasi pada suhu 37°C selama 1 x 24 jam.
- 5. Amati jumlah dan keanekaragaman koloni bakteri.



Gambar 7. Prosedur isolasi bakteri dari sampel tanah.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1. Hasil

(Gambar hasil isolasi bakteri)

4.2. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan)

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci)

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA IV PRESERVASI ISOLAT BAKTERI

I. TUJUAN

- Mahasiswa memahami teknik preservasi isolat bakteri menggunakan akuades steril.
- Mahasiswa memahami teknik preservasi isolat bakteri menggunakan gliserol.

II. DASAR TEORI

Indonesia merupakan negara yang memiliki keanekaragaman hayati bakteri yang sangat tinggi. Berbagai jenis bakteri telah dimanfaatkan manusia sebagai penghasil antibiotik pada industri obat-obatan dan kedokteran, probiotik pada industri makanan, biofertilizer pada industri pertanian dan perikanan, agen bioremedasi pada pengolahan limbah dan penanganan pencemaran lingkungan. Bakteri selain sangat beragam jenisnya juga sangat dipengaruhi faktor lingkungan sehingga dapat mengalami perubahan karakter, baik fisiologis maupun genetik. Karena itulah para peneliti berupaya mencari berbagai teknik untuk menyimpan dan mengawetkannya agar ketersediaan isolat mikroba yang stabil dan pemanfaatannya dapat berkelanjutan.

Preservasi bakteri adalah upaya penyimpanan dan pemeliharaan plasma nutfah bakteri dalam jangka waktu tertentu dan apabila suatu saat diperlukan dapat dengan mudah diperoleh kembali dengan kondisi yang relatif stabil. **Keberhasilan preservasi bakteri ditentukan oleh:**1) penguasaan teknologi, 2) ketersediaan fasilitas dan 3) ketersediaan tenaga yang terampil. **Tujuan preservasi:** 1) menahan laju aktivitas metabolisme bakteri sehingga viabilitas (daya tumbuh) nya dapat dipertahankan, 2) memelihara isolat bakteri sehingga mempunyai *recovery* (daya tumbuh kembali) dan kelangsungan hidup yang tinggi dengan perubahan karakter yang minimum (Machmud, 2001).

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Tabung Reaksi
- Tabung Mikro (*Eppendorf*)
- Jarum Ose
- Botol spirtus

b. Bahan

- Isolat bakteri Bacillus subtilis
- Isolat bakteri Escherichia coli
- Akuades
- Media NA
- Gliserol
- Spirtus

3.2. Cara Kerja

- a. Preservasi dalam akuades steril.
 - Isolat murni bakteri ditumbuhkan dalam media agar miring dan telah diinkubasi selama 24-48 jam.
 - 2. Akuades steril sebanyak 1-2 ml disiapkan dalam tabung bertutup ulir atau dalam tabung mikro (*eppendorf*).
 - 3. Bakteri yang akan disimpan dimasukkan ke dalam tabung yang telah berisi akuades steril sebanyak 1 ose atau 1 ml suspensi.
 - 4. Tabung ditutup rapat dan disimpan pada suhu ruang atau suhu 10-15 °C.

b. Preservasi dalam **gliserol** konsentrasi rendah.

- Isolat murni bakteri ditumbuhkan selama 24-48 jam dalam media miring agar.
- 2. Siapkan 1-2 ml akuades steril yang mengandung 15% gliserol dalam *eppendorf*.
- 3. 1-2 ose isolat bakteri dimasukkan kedalam *eppendorf* tersebut. *Eppendorf* ditutup rapat, larutan dihomogen dan disimpan pada suhu -15 $^{\circ}$ C 4 $^{\circ}$ C.

4. Uji viabilitas bakteri dilakukan rutin (minimal satu bulan) dan recovery dilakukan dengan cara menanamnya secara langsung pada media cair atau media agar.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1 Hasil

(Gambar atau foto hasil preservasi isolat bakteri).

4.2 Pembahasan

(Penjelasan dari metode preservasi isolat bakteri).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia)

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA V

PEWARNAAN SEDERHANA

I. TUJUAN

- Mahasiswa memahami cara kerja pewarnaan sederhana (Positif).
- Mahasiswa memahami cara kerja pewarnaan sederhana (Negatif).
- Mahasiswa mengetahui bentuk sel bakteri dari masing-masing pewarnaan.

II. DASAR TEORI

Mikroorganisme yang ada di alam ini mempunyai morfologi, struktur dan sifat-sifat yang khas, termasuk bakteri. Bakteri yang hidup hampir tidak berwarna dan kontras dengan air, dimana sel-sel bakteri tersebut disuspensikan. Salah satu cara untuk melihat dan mengamati bentuk sel bakteri dalam keadaan hidup sangat sulit, sehingga untuk diidentifikasi ialah dengan metode pengecatan atau pewarnaan sel bekteri, sehingga sel dapat terlihat jelas dan mudah diamati. Hal tersebut juga berfungsi untuk mengetahui sifat fisiologisnya yaitu mengetahui reaksi dinding sel bakteri melalui serangkaian pengecatan. Oleh karena itu teknik pewarnaan sel bakteri ini merupakan salah satu cara yang paling utama dalam penelitian-penelitian bakteriologi.

Mikroba sulit dilihat dengan cahaya karena tidak mengadsorbsi atau membiaskan cahaya. Alasan inilah yang menyebabkan zat warna digunakan untuk mewarnai mikroorganisme. Zat warna mengadsorbsi dan membiaskan cahaya sehingga kontras mikroba dengan sekelilingnya dapat ditingkatkan. Penggunaan zat warna memungkinkan pengamatan strukur seperti spora, flagela, dan bahan inklusi yng mengandung zat pati dan granula fosfat (Entjang, 2003).

Pewarnaan sederhana yaitu pewarnaan dengan menggunakan satu macam zat warna dengan tujuan hanya untuk melihat bentuk sel bakteri dan untuk mengetahui morfologi dan susunan selnya. Pewarnaan sederhana terdiri dari 2 macam yaitu pewarnaan positif dan negatif. Pewarnaan positif merupakan zat yang bersifat basa yang bekerja dengan cara mewarnai struktur sel dari bakteri antara lain kristal violet, *metylen blue*, *fuchsin*, dan

safranin (lay ,1994). Sedangkan pewarnaan negatif merupakan zat pewarna yang bersifat asam antara lain adalah eosin, nigrosin atau tinta cina. Zat pewarna negatif digunakan untuk mengamati morfologi bakteri yang sukar diwarnai oleh pewarna positif, dalam hal ini bakteri tidak diwarnai, tapi hanya mewarnai latar belakang. Pewarnaan negative ditujukan untuk bakteri yang sulit diwarnai, seperti spirochaeta.

- Penjepit tabung reaksi

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Object glass

- Jarumose - Bak pewarnaan

- Botol spirtus - Mikroskop

- Sprayer

b. Bahan

- Isolat Bacillus subtilis

- Isolat Escherichia coli

- Akuades

- Methytlen blue / Safranin / Crystal Violet.

- Eosin/Nigrosin

- Spirtus

- Alkohol 70%

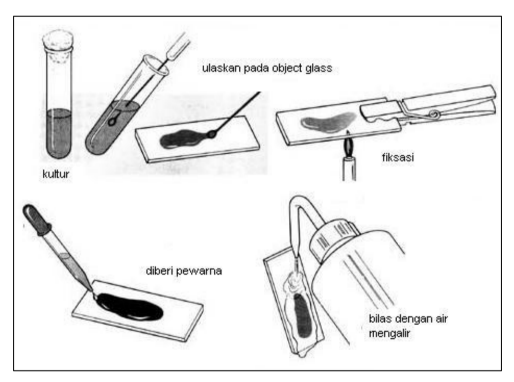
3.2. Cara Kerja

a. Pewarnaan sederhana (Positif)

Sebelum dilakukan pewarnaan dibuat ulasan bakteri di atas *object glass* yang kemudian difiksasi. Jangan menggunakan suspensi bakteri yang terlalu padat, tapi jika suspensi bakteri terlalu encer, maka akan diperoleh kesulitan saat mencari bakteri dengan mikroskop. Fiksasi bertujuan untuk mematikan bakteri dan melekatkan sel bakteri pada *object glass* tanpa merusak struktur selnya.

- 1. Bersihkan *object glass* dengan kapas.
- 2. Jika perlu tulislah kode atau nama bakteri pada sudut *object glass*.

- 3. Bila menggunakan biakan cair maka pindahkan setetes biakan dengan pipet tetes atau dapat juga dipindahkan dengan jarum inokulum. Jangan lupa biakan dikocok terlebih dahulu. Jika digunakan biakan padat, maka biakan dipindahkan dengan jarum inokulum, satu ulasan saja kemudian diberi akuades dan disebarkan supaya sel merata.
- 4. Keringkan ulasan tersebut sambil memfiksasinya dengan api bunsen (lewatkan di atas api 2-3 kali).
- 5. Setelah benar-benar kering dan tersebar selanjutnya ditetesi dengan pewarna (dapat digunakan *Methylen blue*, *Safranin*, *Crystal Violet*) dan tunggu kurang lebih 30 detik.
- 6. Cuci dengan akuades kemudian keringkan dengan kertas tissue.
- 7. Amati sel bakteri menggunakan mikroskop (perbesaran 100 x 10).

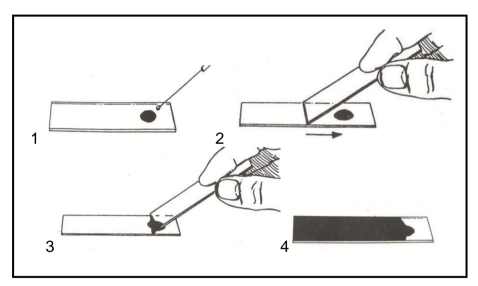


Gambar 8. Prosedur pewarnaan sederhana (positif).

b. Pewarnaan negatif

Beberapa bakteri sulit diwarnai dengan zat warna basa. Tapi mudah dilihat dengan pewarnaan negatif. Zat warna tidak akan mewarnai sel melainkan mewarnai lingkungan sekitarnya, sehingga sel tampak transparan dengan latar belakang hitam.

- 1. Ambil dua object glass, teteskan eosin/nigrosin atau tinta cina di ujung kanan salah satu *object glass*.
- 2. Biakan diambil lalu diulaskan atau diteteskan dalam tetesan eosin/nigrosin tadi, lalu dicampurkan.
- 3. Tempelkan sisi *object glass* yang lain kemudian gesekkan ke samping kiri.
- 4. Biarkan preparat mengering di udara, jangan difiksasi atau dipanaskan di atas api.
- 5. Amati morfologi sel bakteri menggunakan mikroskop.



Gambar 9. Prosedur pewarnaan sederhana (negatif).

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1 Hasil

(gambar morfologi sel bakteri pada masing-masing pewarnaan).

4.2 Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA VI

PEWARNAAN GRAM

I. TUJUAN

- Mahasiswa memahami cara kerja pewarnaan gram pada isolat bakteri.
- Mahasiswa memahami morfologi sel bakteri berdasarkan pewarnaan gram.
- Mahasiswa mengetahui karakteristik bakteri berdasarkan pewarnaan gram.

II. DASAR TEORI

Pewarnaan gram merupakan pewarnaan diferensial yang sangat berguna dan paling banyak digunakan dalam laboratorium bakteriologi, karena merupakan tahapan penting dalam langkah awal identifikasi. Pewarnaan gram merupakan suatu metode empiris untuk membedakan spesies bakteri menjadi dua kelompok besar, yakni gram posistif dan gram negative, berdasarkan sifat kimia dan fisik dinding sel bakteri. Metode ini diberi nama berdasarkan penemunya, ilmuan Denmark Hans Christian Gram (1853-1938) yang mengembangkan teknik ini pada tahun 1884 untuk membedakan antara Pneumokokus dan bakteri *Klebsiella pneumoniae*.

Pewarnaan ini didasarkan pada tebal atau tipisnya lapisan **peptidoglikan** di dinding sel dan banyak sedikitnya lapisan lemak pada membran sel bakteri. Jenis bakteri berdasarkan pewarnaan gram dibagi menjadi dua yaitu gram positif dan gram negatif. Bakteri gram positif memiliki dinding sel yang tebal dan membran sel selapis. Sedangkan bakteri gram negatif mempunyai dinding sel tipis yang berada di antara dua lapis membran sel.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Object glass
- Sprayer
- Jarum Ose
- Bak pewarnaan
- Botol spirtus

b. Bahan

- Isolat *Bacillus subtilis* - Etanol 96%

- Isolat *Escherichia coli* - Safranin

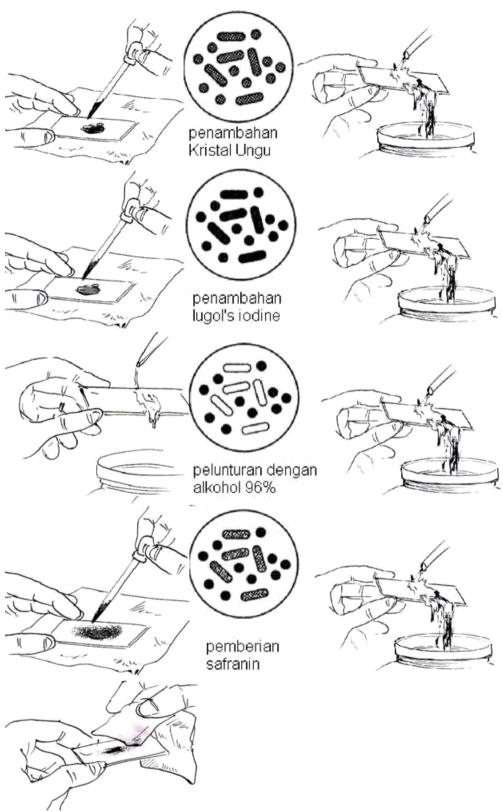
- Akuades - Lugol's Iodine

- Kristal Violet - Spirtus

3.2. Cara Kerja Pewarnaan Gram

No	Cara Kerja	Dampak / Hasil
1.	Buat preparat ulas (smear) yang telah	Sel bakteri tertempel pada
	difiksasi dari bakteri gram positif missal	permukaan kaca (<i>object glass</i>).
	Bacillus subtilis dan gram negatif missal	
	Escherichia coli.	
2.	Teteskan Kristal Violet sebagai pewarna	Kristal ungu akan mewarnai seluruh
	utama pada kedua preparat, usahakan	permukaan sel bakteri gram positif
	semua ulasan terwarnai dan tunggu	dan negatif
	selama ± 1 menit.	
3.	Cuci dengan akuades mengalir	
4.	Teteskan mordant (lugol's iodine) lalu	Adanya <i>lugol's iodine</i>
	tunggu ± 1 menit.	menyebabkan adanya ikatan CV
		dengan <i>iodine</i> yang akan
		meningkatkan afinitas pengikatan
		zat warna oleh bakteri. Pada gram
		positif dapat terbentuk CV-iodine
		pada dinding sel.
5.	Cuci dengan akuades mengalir	
6.	Beri larutan pemucat (etanol 96%) setetes	Penetesan etanol absolute
	demi setetes hingga etanol yang jatuh	menyebabkan terbentuknya pori-
	berwarna jernih. Jangan sampai terlalu	pori pada gram negatif yang
	banyak (<i>overdecolorize</i>).	memiliki banyak lapisan lemak
		(lipid larut dalam etanol), sehingga
		komplek CV-iodine akan lepas dari
		permukaan sel gram negatif,

		sedangkan pada gram positif CV-
		iodine tetap menempel di dinding
		sel, sel gram negatif menjadi bening.
7.	Cuci dengan akuades mengalir	
8.	Teteskan counterstain (safranin) dan	Safranin akan mewarnai sel gram
	tunggu selama ± 45 detik.	negatif menjadi berwarna merah,
		sedangkan gram positif tidak
		terpengaruh. Counterstain hanya
		berfungsi sebagai pengontras saja.
9.	Cuci dengan akuades mengalir	
10.	Keringkan preparat dengan kertas tisu	
	yang ditempelkan di sisi ulasan (jangan	
	sampai merusak ulasan) lalu biarkan	
	mongering di udara.	



Gambar 10. Prosedur pewarnaan gram.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1. Hasil

(gambar hasil pewarnaan gram).

4.2. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA VII

PEWARNAAN ENDOSPORA & KAPSUL BAKTERI

I. TUJUAN

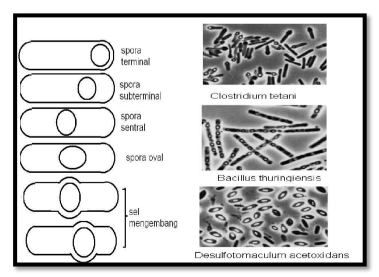
- Mahasiswa mengetahui prosedur pewarnaan endospora & kapsul bakteri.
- Mahasiswa mengetahui tipe endospora bakteri *Bacillus subtilis*.
- Mahasiswa mengetahui bentuk kapsul bakteri Bacillus subtilis.

II. DASAR TEORI

Anggota dari genus Clostridium, Desulfomaculatum dan Bacillus adalah bakteri yang memproduksi endospora dalam siklus hidupnya. Endospora merupakan bentuk dorman dari sel vegetatif, sehingga metabolismenya bersifat inaktif dan mampu bertahan dalam tekanan fisik dan kimia seperti panas, kering, dingin, radiasi dan bahan kimia. Tujuan dilakukannya pewarnaan endospora adalah membedakan endospora dengan sel vegetatif, sehingga pembedaannya tampak jelas.

Endospora tetap dapat dilihat di bawah mikroskop meskipun tanpa pewarnaan dan tampak sebagai bulatan transparan dan sangat refraktil. Namun jika dengan pewarnaan sederhana, endospora sulit dibedakan dengan badan inklusi (kedua-duanya transparan, sel vegetatif berwarna), sehingga diperlukan teknik pewarnaan endospora.

Berikut merupakan beberapa tipe endospora dan contohnya:

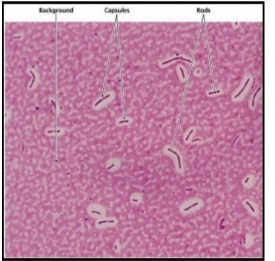


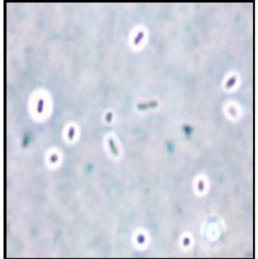
Gambar 11. Tipe endospora bakteri.

Beberapa jenis bakteri mengeluarkan bahan-bahan yang amat berlendir dan lengket pada permukaan selnya, dan melengkungi dinding sel. Bila bahan berlendir tersebut kompak dan tampak sebagai suatu bentuk yang pasti (bundar/lonjong) maka disebut kapsul, tetapi bila bentuknya tidak teratur dan kurang menempel dengan erat pada sel bakteri disebut selaput lendir.

Kapsul dan lendir tidaklah esensial bagi kehidupan sel, tapi dapat berfungsi sebagai makanan cadangan, perlindungan terhadap fagositosis (baik dalam tubuh inang maupun dialam bebas) atau perlindungan terhadap dehidrasi. Kemampuan menghasilkan kapsul merupakan sifat genetis, tetapi produksinya sangat dipengaruhi oleh komposisi medium tempat ditumbuhkannya sel-sel yang bersangkutan. Komposisi medium juga dapat mempengaruhi ukuran kapsul. Ukuran kapsul berbeda-beda menurut jenis bakterinya dan juga dapat berbeda diantara jalur-jalur yang berlainan dalam satu spesies.

Pewarnaan kapsul tidak dapat dilakukan sebagaimana melakukan pewarnaan sederhana, pewarnaan kapsul dilakukan dengan menggabungkan prosedur dari pewarnaan sederhana (positif) dan negatif. Permasalahannya adalah ketika memanaskan preparat dengan suhu yang sangat tinggi kapsul akan hancur, sedangkan apabila kita tidak melakukan pemanasan pada preparat, bakteri akan tidak dapat menempel dengan erat dan dapat hilang ketika kita mencuci preparat.





Gambar 12. Hasil pengamatan preparat pada pewarnaan bakteri berkapsul.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

A. Alat

- Object glass

- Mikroskop

- Sprayer

- Pipet tetes

- Jarumose

- Botol spirtus

- Bak pewarnaan

B. Bahan

- Isolat *Bacillus subtillis*

- Spirtus

- Alkohol 70%

- Copper sulfate

- Akuades

- Kristal Violet

- Malachite Green

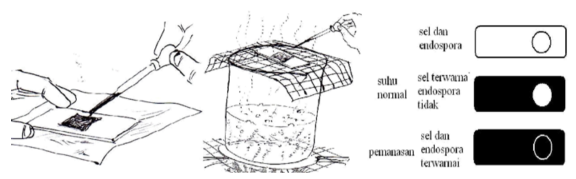
- Tissue

3.2. Cara Kerja

a. Pewarnaan Endospora

No.	Cara Kerja	Dampak / Hasil
1.	Buat preparat ulas dari Bacillus subtilis	Sel bakteri menempel pada permukaan
	lalu tutup dengan kertas merang.	object glass.
2.	Tetesi ulasan pada object glass dengan	Malachite green akan mewarnai sel
	Malachite green di atas kertas merang.	vegetative bakteri. Endospora sukar
	Letakkan di atas air yang mendidih.	menyerap zat warna, sekali diberi zat
	Biarkan 5 menit dan dijaga jangan	warna, warna tersebut sulit dilunturkan.
	sampai kering. Jika bagian pinggir mulai	Untuk mewarnainya dilakukan
	mongering, tambahkan lagi Malachite	pemanasan untuk mempermudah
	green.	penetrasi Malachite green ke dinding
		endospora.
3.	Setelah dingin, bilas object glass dengan	Air digunakan sebagai agen dekolorisasi
	akuades mengalir.	sel. Setelah perlakuan di atas Malachite
		green tidak melekat kuat dengan sel
		vegetatif. Pembilasan dengan akuades
		akan melunturkan <i>Malachite green</i> pada

		sel vegetatif.
4.	Tetesi dengan safranin sebagai counter	Safranin akan mewarnai sel vegetatif
	<i>stain</i> , diamkan selama ± 45 detik.	menjadi merah, warna ini tidak
		mempengaruhi warna hijau endospora.
5.	Cuci kering anginkan.	



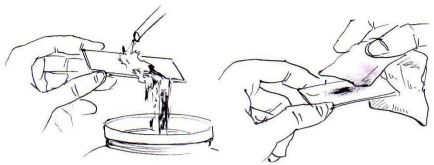
Pemberian Malachite green



Pelunturan dengan air mengalir



Penambahan safranin

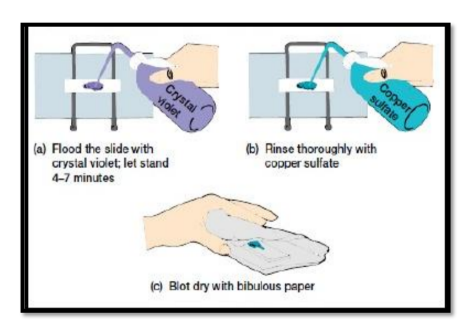


Cuci dan keringkan

Gambar 13. Prosedur Pewarnaan Endospora.

b. Pewarnaan Kapsul

- 1. Ambil 1 ose isolat *Bacillus subtilis* dan oleskan isolat tersebut pada *object glass*.
- 2. Teteskan kristal violet pada isolat tersebut, kemudian tunggu 4-7 menit.
- 3. Teteskan Copper Sulfate pada isolat tersebut.
- 4. Keringkan isolat menggunakan tissue.
- 5. Amati struktur kapsul menggunakan mikroskop.



Gambar 14. Prosedur pewarnaan kapsul bakteri.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1. Hasil

(Gambar hasil pewarnaan endospora dan kapsul bakteri).

4.2. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai yang di praktikumkan.

ACARA VIII MOTILITAS BAKTERI

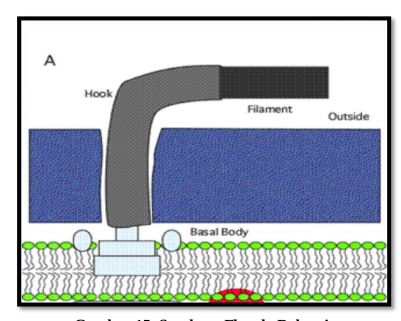
I. TUJUAN

Mahasiswa mampu melakukan pengamatan motilitas bakteri.

II. DASAR TEORI

Motilitas merupakan kemampuan organisme untuk bergerak (volk, 1988). Pergerakan yang ditimbulkan dapat terjadi secara aktif dan pasif. Pergerakan secara pasif dapat terjadi karena faktor dari luar atau yang biasa disebut dengan gerak brown. Gerak brown adalah gerak pada partikel koloid yang tidak beraturan dan acak sehingga mengakibatkan sel bakteri bergerak secara tidak langsung. Pergerakan aktif terjadi karena bakteri memiliki alat khusus yang disebut dengan flagela.

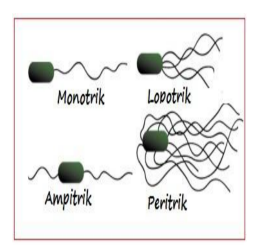
Flagella merupakan komponen tambahan pada sel yang menyerupai benang dan melekat pada dinding sel. Flagella berfungsi sebagai alat gerak pada bakteri. Sel bakteri yang memiliki flagella dapat menghampiri sumber nutrisi dan menghindari racun dengan cara menjauhi sumber racun. Flagella terdiri dari tiga bagian yaitu filament, hook (sudut) dan *Basal body* (badan besar).



Gambar 15. Struktur Flagela Bakteri.

Berdasarkan jumlah dan lokasi penempatan flagella terdiri dari empat, diantaranya:

- 1. Monotrik: flagel tunggal pada salah satu ujung, contoh: *Vibrio* sp., *Pseudomonas* Sp.
- 2. Lopotrik: terdapat 1 atau lebih flagel disalah satu ujung, contoh: *Bartonella bacilliformis*.
- 3. Ampitrik: terdapat 1 atau lebih flagel di kedua ujung, contoh: *Spirillum serpens*.
- 4. Peritrik: flagel terbesar diseluruh badan bakteri, contoh: *Salmonella* sp., *Bacillus* sp., *Eschericia coli*.



Gambar 16. Jenis-jenis flagella berdasarkan jumlah & lokasi.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Objek glass

- Mikroskop

- Rak tabung

- Cover glass

- Incubator

- Pembakar spritus

- Sprayer

- Jarum ose

- Botol spirtus

- Pipet tetes steril

- Tabung reaksi

b. Bahan

- Sampel bakteri - Alkohol 70%

SpirtusMedia NAAquades

- Minyak emersi

3.2. Cara Kerja

a. Pengamatan motilitas Secara langsung

- 1. Teteskan biakan bakteri ke *object glass*, jika digunakan biakan padat maka ulas dengan jarum inokulum lalu ditambah akuades satu tetes, ratakan.
- 2. Tutup dengan cover glass
- 3. Amati di bawah mikroskop

b. Pengamatan secara tidak langsung

- 1. Ambil isolat bakteri dengan menggunakan jarum ose
- 2. Tanam biakan pada media NA tegak dengan cara tusuk (*Stab inoculation*) sedalam±5 mm.
- 3. Inkubasi pada suhu 37 °C selama 1x 24 jam
- Bakteri yang motil ditandai dengan pertumbuhan yang tersebar ke seluruh permukaan agar, sedangkan bakteri yang tidak motil hanya tumbuh pada daerah tusukan saja

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1. Hasil

(gambar hasil pengamatan motilitas secara langsung dan tidak langsung).

4.2. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia)

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar Nilai		Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai yang di praktikumkan.

ACARA IX

PENGUKURAN SEL BAKTERI

I. TUJUAN

Mahasiswa mampu melakukan pengukuran sel bakteri.

II. DASAR TEORI

Ukuran bakteri berkisar antara 0.5 - 5 µm, maka pengukuran bakteri dengan menggunakan mikrometer. Terdapat 2 jenis mikrometer, yaitu mikrometer okuler dan mikrometer objektif. Mikrometer okuler dipasang pada lensa okuler pada mikroskop, sedangkan mikrometer objektif berbentuk slide yang ditempatkan pada meja preparat mikroskop. Jarak antara garis skala pada mikrometer okuler bergantung pada perbesaran lensa objektif yang digunakan. Jarak ini dapat ditentukan dengan mengkalibrasi antara mikrometer okuler dan objektif. Mikrometer objektif memiliki skala yang telah diketahui dan menjadi tolak ukur untuk menentukan ukuran skala mikrometer okuler.

1 skala mikrometer objektif = 0,01 mm/10 μm.

Kalibrasi dilakukan dengan menghimpitkan skala mikrometer objektif dan okuler pada perbesaran yang diinginkan. Skala ke nol (garis pertama) pada kedua mikrometer dihimpitkan menjadi satu garis, kemudian dilihat lagi pada skala ke berapa kedua jenis mikrometer tersebut berhimpitan kembali. Dari hasil tersebut dapat diketahui satu satuan panjang pada skala mikrometer okuler itu berdasarkan beberapa jumlah skala kecil mikrometer objektif yang berada di antara garis yang berhimpit tadi.

Rumus:

$$1 \, \text{skala okuler} = \text{OD(okuler division)} \, x \, \frac{\text{Jarak yang diketahui antara 2 garis pada mikrometer objektif}}{\text{Jarak skala pada mikrometer okuler}}$$

$$= 0,01 \, x \, \frac{\text{skala objektif}}{\text{skala okuler}} \, \, \text{(mm)}$$

$$= 10 \, x \, \frac{\text{skala objektif}}{\text{skala okuler}} \, \, \text{(μm)}$$

Misal: Jika skala ke 0 mikrometer okuler berhimpit dengan skala ke 0 mikrometer objektif lalu skala ke 13 mikrometer okuler berhimpit dengan skala ke 2 mikrometer objektif maka beberapa 1 skala okuler.

1 Skala Okuler = 0,01 x
$$\frac{\text{skala objektif}}{\text{skala okuler}}$$

= 0,01 x $\frac{2}{13}$ = 0,00154 mm = 1,54 μ m

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

Objek glassSprayerMikroskopJarum ose

Rak tabung
 Cover glass
 Incubator
 Pembakar spirtus
 Pipet tetes steril
 Tabung reaksi

- Pembakar spritus

b. Bahan

- Sampel bakteri - Alkohol 70%

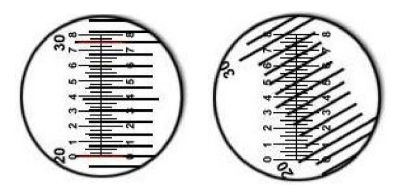
SpirtusMedia NAAquades

- Minyak emersi

3.2. Cara Kerja

a. Kalibrasi

- Letakkan mikrometer objektif pada meja benda dan pasang mikrometer okuler pada tabung lensa okuler.
- 2. Tentukan perbesaran yang digunakan, (misalnya 40 x 10) kemudian cari gambar perbesaran dari skala mikrometer objektif.
- 3. Setelah fokus didapat, kemudian selanjutnya himpitkan skala ke nol mikrometer objektif dan okuler.
- 4. Cari dengan teliti skala ke berapa antara mikrometer objektif dan okuler yang berhimpit lagi.
- 5. Hitung besarnya skala okuler dengan rumus di atas.



Gambar 17. Kalibrasi mikrometer

b. Pengukuran sel bakteri

- 1. Lepaskan mikrometer objektif dari meja benda.
- 2. Ganti dengan preparat ulas yang telah disiapkan
- 3. Cari fokus dari preparat tersebut dengan perbesaran yang sama.
- 4. Hitung berapa panjang sel dengan menghitung skala mikrometer okuler.
- 5. Jika diperlukan hitung lebar sel dengan cara yang sama. Tabung lensa okuler dapat diputar dan dicari posisi yang pas.
- 6. Hitung panjang dan lebar sel sebenarnya:

x skala okuler X hasil kalibrasi

y skala okuler X hasil kalibrasi

misal: $5 \times 1,54 = 7,7 \mu m$

 $2 \times 1,54 = 3,08 \mu m$

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

a. Hasil

(Gambar dan perhitungan hasil pengamatan pengukuran bakteri)

b. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan)

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci)

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia)

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai yang di praktikumkan.

ACARA X

PENGHITUNGAN JUMLAH BAKTERI

I. TUJUAN

Mahasiswa mampu melakukan penghitungan bakteri dengan cara *plate count, Most Probable Number* (MPN) dan *haemocytometer*.

II. DASAR TEORI

Penghitungan jumlah bakteri terbagi menjadi dua cara, yaitu penghitungan secara tidak langsung dan langsung. Penghitungan secara tidak langsung dilakukan dengan metode *plate count* dan *Most Probable Number* (MPN). Sedangkan penghitungan secara langsung dengan menggunakan *haemocytometer*.

Plate count adalah penghitungan koloni bakteri yang tumbuh di media agar lempeng, koloni yang terbentuk berasal dari suspensi yang telah dilakukan pengenceran bertingkat pada suatu sampel. Satuan bakteri yang terhitung adalah Colony Forming Units (CFU's) per ml.

Syarat koloni yang ditentukan untuk dihitung adalah sebagai berikut:

- Satu koloni dihitung 1 koloni.
- Dua koloni yang bertumpuk dihitung 1 koloni.
- Beberapa koloni yang berhubungan dihitung 1 koloni.
- Dua koloni yang berhimpitan dan masih dapat dibedakan dihitung 2 koloni.
- Koloni yang terlalu besar (lebih besar dari setengah luas cawan) tidak dihitung.
- Koloni yang besarnya kurang dari setengah luas cawan dihitung 1 koloni.

Cara menghitung sel relatif/CFU's per ml

CFU's / ml = jumlah koloni x faktor pengenceran

Misal: Penanaman dilakukan dari tabung pengenceran 10 ⁻⁶ dengan metode Spread Plate dan Pour Plate.

Spread plate: $koloni = 50 = 50 \times 10^6 \text{CFU's} / 0.1 \text{ ml}$

 $Fp = 1/10^{-6}$ = 50.000.000 CFU's / 0,1 ml SP = 0,1 ml = 500.000.000 CFU's / 0,1 ml

 $=5 \times 10^8 \text{ CFU's/ml}$

Pour plate: koloni = 50 $= 50 \times 10^6 CFU's / 1 ml$

 $Fp = 1/10^{-6}$ = 50.000.000 CFU's / 1 ml

$$SP = 0.1 \text{ ml}$$
 = 500.000.000 CFU's / 1 ml
= 5 x 10⁷ CFU's / ml

Koloni yang dipilih, dihitung dengan *Standart Plate Count* (SPC), yaitu standar penghitungan yang0 biasa dilakukan pada analisis mikrobiologi untuk memperkecil kesalahan dalam penghitungan. Syarat- syaratnya adalah sebagai berikut:

- 1. Pilih cawan yang ditumbuhi koloni dengan jumlah 30-300 koloni. > 300 = TNTC (*Too Numerous To Count*) atau TBUD (Terlalu Banyak Untuk Dihitung). < 30 = TFTC (*Too Few To Count*).
- 2. Data yang dilaporkan harus terdiri dari dua angka, missal 2,3 x 10^4 , bukan 2.34×10^4
- 3. Apabila diperoleh perhitungan < 30 dari semua pengenceran, maka hanya dari pengenceran terendah yang dilaporkan.

10 ⁻²	10 ⁻³	10 ⁻⁴	SPC	Keterangan
15	1	0	$1,5X10^3$	Semua <30

4. Apabila diperoleh perhitungan > 300 dari semua pengenceran, maka hanya dari pengenceran tertinggi yang dilaporkan.

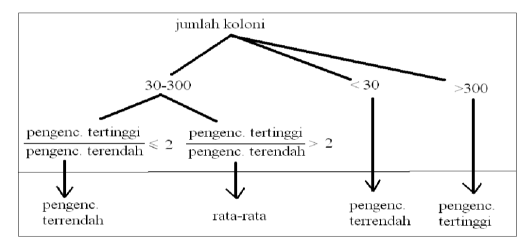
10 ⁻²	10^{-3}	10^{-4}	SPC	Keterangan
TNTC	TNTC	358	$3,6x10^6$	Pngc. Tertinggi
TNTC	325	18	$3,3x10^5$	(10^{-4})
				Pngc. Tertinggi
				(10^{-3})

5. Apabila ada 2 cawan, masing-masing dari pengenceran rendah dan tinggi yang berurutan dengan jumlah koloni 30-300 dan hasil bagi dari jumlah koloni pengenceran tertinggi dan terendah ≤ 2, maka jumlah yang dilaporkan adalah nilai rata-rata. Jika hasil bagi dari pengenceran tertinggi dan terendah > 2, maka jumlah yang dilaporkan adalah dari cawan dengan pengenceran terendah.

10 ⁻²	10^{-3}	10 ⁻⁴	SPC	Keterangan
295	40	5	$3,5X10^4$	40.000/29.500<2
140	35	1	$1,4X10^4$	35.000/14.000>2

6. Apabila setiap pengenceran digunakan 2 cawan petri (duplo), maka jumlah angka yang digunakan adalah rata-rata dari kedua nilai jumlah masingmasing setelah diperhitungkan.

10 ⁻²	10 ⁻³	10-4	SPC	Keterangan
175	15	5	(17.500+20.800)/2	15 dan 20 < 30
208	20	2	$= 1.9 \times 10^4$	
135	45	5	(13.500+16.500)/2	45.000/13.500 >2
165	45	8	$= 1.5 \times 10^4$	45.000/10.500 > 2
				Dimasukan pengc.
				Terkecil
290	25	5	(29.000+30.500)/2	25 dan 28 < 30
305	28	0	$=3x10^4$	Meskipun 305>30



Penghitungan secara langsung dilakukan dengan menghitung jumlah bakteri dengan menggunakan *haemocytometer*. Bilik hitung pada *haemocytometer* terdiri dari 9 kotak besar dengan luas 1 mm². Satu kotak besar di tengah, di dalamnya dibagi menjadi 25 kotak sedang dengan panjang 0,2 mm. Satu kotak sedang dibagi lagi menjadi 16 kotak kecil. Dengan demikian satu kotak besar berisi 400 kotak kecil. Tebal dari bilik hitung ini adalah 0,1 mm. Sel bakteri yang tersuspensi akan memenuhi volume ruang hitung tersebut, sehingga jumlah bakteri per satuan volume dapat diketahui.

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Objek glass

- Sprayer

- Mikroskop

- Rak tabung

- Cover glass

- Incubator

- Pembakar spritus

- Batang drygalski

- Tabung durham

- Jarum ose

- Pembakar spirtus

- Pipet tetes steril

- Tabung reaksi

- Erlenmeyer

- Pipet ukur 1 ml dan 10 ml

b. Bahan

- Sampel bakteri

- Spirtus

- Media NA, LBSS, LBDS

- Minyak emersi

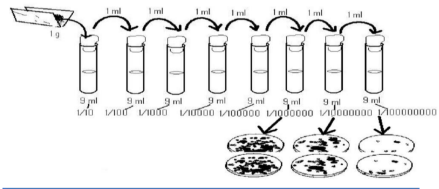
- Alkohol 70%

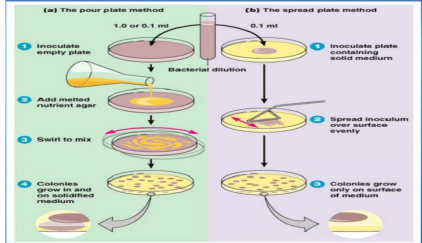
- Spirtus

- Aquades

3.2. Cara Kerja

a. Plate count





Gambar 18. Prosedur metode (a) pour plate dan (b) spread plate.

1. Spread plate

- Sampel dimasukkan ke tabung berisi 9 ml akuades steril untuk pengenceran pertama, selanjutnya dilakukan pengenceran bertingkat.
- 3 pengenceran terakhir diplating (ditanam) sebanyak 0,1 ml ke media NA (*Nutrien Agar*) sebanyak dua kali tiap pengenceran (duplo).
- Ratakan dengan batang drygalski
- Inkubasi pada suhu 30° C selama 1-2 x 24 jam.
- Setelah tumbuh, koloni dihitung dengan persyaratan yang telah diuraikan di atas.

2. Pour plate

- Sampel dimasukkan ke tabung berisi 9 ml akuades steril untuk pengenceran pertama, selanjutnya dilakukan pengenceran bertingkat.
- 3 pengenceran terakhir diambil sebanyak 1 ml dan diinokulasikan ke dalam cawan petri yang masih kosong.
- Ditambahkan NA yang masih cari, lakukan secara duplo untuk masing masing pengenceran.
- Ratakan dengan cara menggoyangkan cawan petri membentuk angka 8.
- Inkubasi pada suhu 30° C selama 1-2 x 24 jam.
- Setelah tumbuh, koloni dihitung dengan persyaratan yang telah diuraikan di atas.

b. Most Probable number (MPN)

- Pembuatan Media LBSS (Lactose Broth Single Strength) dan LBDS (Lactose Broth Double Strength)
 - a) Media Instan

1) LBSS

- Timbang media Lactose Broth sebanyak 11,25 gram
- Masukkan ke dalam gelas kimia
- Tambahkan dengan akuades sebanyak 1.000 ml
- Tambahkan Bromthymol blue (0,2%)
- Homogenkan

2) LBDS

- Timbang media Lactose Broth sebanyak 22,5 gram
- Masukkan ke dalam gelas kimia
- Tambahkan dengan akuades sebanyak 1.000 ml
- Tambahkan Bromthymol blue (0,2%)
- Homogenkan

b) Media Racikan

1) LBSS

- Timbang Beef extract (3 g), Peptone (5 g), lactose (5 g)
- Masukkan ke dalam gelas kimia
- Tambahkan dengan akuades sebanyak 1.000 ml
- Tambahkan Bromthymol blue (0,2%)
- Homogenkan

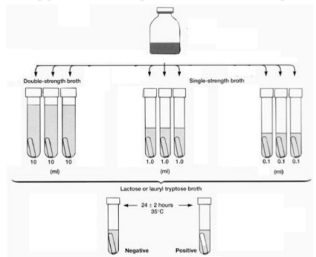
2) LBDS

- Timbang Beef extract (3 g), Peptone (5 g), lactose (10 g)
- Masukkan ke dalam gelas kimia
- Tambahkan dengan akuades sebanyak 1.000 ml
- Tambahkan Bromthymol blue (0,2%)
- Homogenkan

2. Pengujian

- 3 tabung berisi LBDS (9 ml tiap tabung) dan 6 tabung berisi LBSS (9 ml tiap tabung) disiapkan lengkap dengan tabung durham.
- Diatur kesembilan tabung menjadi 3 seri.
- Botol yang berisi air sampel dikocok.
- Suspensi air sample dipindahkan sebanyak 10 ml ke masingmasing tabung seri pertama (3 tabung LBDS), secara aseptis.
- Suspensi air sample dipindahkan sebanyak 1 ml ke masingmasing tabung seri kedua (3 tabung LBSS), secara aseptis.
- Suspensi air sample dipindahkan sebanyak 0,1 ml ke masingmasing tabung seri ketiga (3 tabung LBSS), secara aseptis.

- Semua tabung diinkubasi pada suhu 37° C selama 48 jam.
- Tabung positif dihitung dan dicocokkan dengan tabel MPN

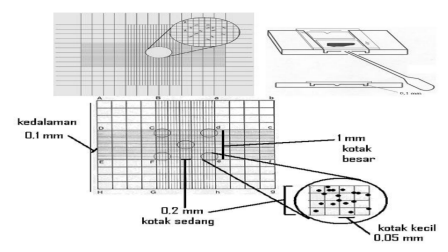


Gambar 19. Skematis rangkaian seri metode MPN.

Tabel 1. Tabel Most Probable Number (MPN).

nomor tabung yang positif			indeks MPN	95% batas kepercayaan	
10 ml	1 ml	0,1 ml	per 100 ml	terendah	tertinggi
0011111222222333333333333333	01001120011220001112223333	100101010101012012012	3 4 7 7 11 11 9 14 15 20 21 28 39 64 43 75 120 240 460 1100	<0.5 <0.5 <0.5 <0.5 1 3 3 1 3 3 7 4 10 4 7 15 15 150 35 36 71 150	9 13 20 21 23 36 36 36 37 44 89 47 150 120 130 230 380 210 230 380 440 470 1300 2400 4800

c. Haemocytometer



Gambar 20. Metode perhituungan menggunakan haemocytometer.

- Bersihkan haemocytometer dengan alkohol 70 % lalu keringkan dengan tisu.
- Letakkan cover glass di atas haemocytometer.
- Teteskan ± 50 µl suspensi bakteri (kira-kira 1 tetes) ke parit kaca pada *haemocytometer*. Suspensi sel akan menyebar karena daya kapilaritas.
- Biarkan sejenak sehingga sel diam di tempat (tidak terkena aliran air dari efek kapilaritas).
- Letakkan haemocytometer pada mikroskop, kemudian cari fokusnya pada perbesaran 40x10.
- Hitung sampel, paling tidak sebanyak 5 kotak sedang (lebih banyak lebih baik). Hasil perhitungan dirata-rata kemudian hasil rataan dimasukkan rumus untuk kotak sedang. Jika dilakukan pengenceran maka jumlah sel/ml dikalikan faktor pengenceran.

Luas kotak sedang : Sel/ml :
$$L = p \times l$$
 Jumlah sel/ml = $\frac{jml \text{ sel}}{4 \times 10^{-6} \text{ ml}}$
$$= 0.2 \times 0.2 = 0.04 \text{ mm}^2$$
 Volume kotak sedang :
$$V = 0.04 \text{ mm}^2 \times 0.1 \text{ mm}$$

$$= 0.004 \text{ mm}^3$$

$$= \frac{jml \text{ sel}}{4} \times 10^6$$

$$= jml \text{ sel } \times \frac{1}{4} \times 10^6$$

(Karena 1 ml = 1 cm²), maka : = jm sel x 2,5 x
$$10^5$$

V = 0.004 mm³

$$v = 0,004 \text{ min}$$

= 0,000004 cm³
= 4 x 10⁻⁶ ml

Kotak sedang:
Jumlah sel/ml = jumlah sel x 2,5 x 10^5
kotak kecil :
$Jumlah sel/ml = jumlah sel x 4 x 10^6$

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

a. Hasil

(Gambar hasil dan perhitungan jumlah bakteri secafra Palte count, MPN dan *haemocytometer*).

b. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia).

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

ACARA XI

PENGUJIAN VIABILITAS BAKTERI HASIL PRESERVASI

I. TUJUAN

- Mahasiswa mengetahui viabilitas bakteri hasil preservasi akuades steril.
- Mahasiswa mengetahui viabilitas bakteri hasil preservasi gliserol konsentrasi rendah.

II. DASAR TEORI

Tujuan koleksi dan preservasi meliputi tujuan jangka pendek dan jangka panjang. Preservasi jangka pendek dilakukan untuk keperluan rutin penelitian yang disesuaikan dengan kegiatan program atau proyek tertentu. Preservasi jangka panjang dilakukan dalam kaitannya dengan koleksi dan konservasi plasma nutfah mikroba, sehingga apabila suatu saat diperlukan, dapat diperoleh kembali atau dalam keadaan tersedia. Dalam kaitannya dengan pemanfaatan koleksi mikroba, tujuan koleksi dan preservasi mikroba dibedakan menjadi dua kelompok, yaitu untuk keperluan (1) pribadi atau lembaga nonkomersial dan (2) lembaga dan swasta komersial.

Keberhasilan pembuatan koleksi plasma nutfah mikroba tergantung pada tiga faktor, yaitu (1) penguasaan teknologi, (2) ketersediaan fasilitas preservasi, dan (3) ketersediaan tenaga terampil, tekun, dan rutin. Penentuan teknik penyimpanan atau pengawetan mikroba memerlukan penelitian yang rumit, jangka waktu lama, dan pemantauan, serta dana yang besar. Hal ini berkaitan dengan tujuan utama preservasi, yaitu (1) mereduksi atau mengurangi laju metabolisme dari mikroorganisme hingga sekecil mungkin dengan tetap mempertahankan viabilitas (daya hidupnya) dan (2) memelihara sebaik mungkin biakan, sehingga diperoleh angka perolehan (*recovery*) dan kehidupan (survival) yang tinggi dengan perubahan ciri-ciri yang minimum. Namun demikian, saat ini berbagai teknik preservasi untuk berbagai mikroba telah tersedia dalam berbagai buku acuan, sehingga penggunanya tinggal mengadopsi teknologi tersebut sesuai dengan kebutuhannya.

Penyimpanan jangka pendek mikroba dilakukan dengan memindahkan secara berkala jangka pendek misalnya sebulan sekali dari media lama ke

media baru. Teknik ini memerlukan waktu dan tenaga yang banyak. Beberapa teknik penyimpanan sederhana yang efektif untuk penyimpanan isolat jangka pendek atau menengah, dan biasanya tidak sesuai untuk penyimpanan jangka panjang. Di antara teknik tersebut ialah penyimpanan dalam minyak mineral, parafin cair, tanah steril, air steril, manik-manik porselin, lempengan gelatin, dan P_2O_5 dalam keadaan vakum. Walaupun tidak digunakan secara luas, teknik tersebut hanya memerlukan peralatan yang sederhana dan mudah diperoleh, sehingga dapat bermanfaat bagi lembaga yang belum memiliki peralatan canggih (Skerman, 1973).

III. METODE KERJA

3.1. Alat dan Bahan

a. Alat

- Tabung reaksi - Batang L / *Drugalsky*

- Pipet ukur- Botol spirtus- Filler- Cawan petri

- Sprayer

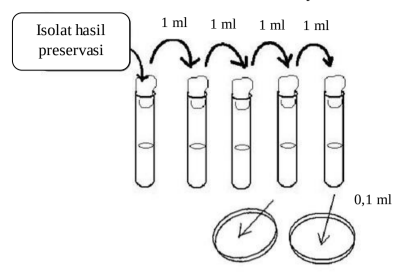
b. Bahan

- Isolat Bacillus subtilis hasil preservasi
- Isolat *Escherichia coli* hasil preservasi
- Akuades 70%
- Media NA
- Akuades steril
- Spirtus

3.2. Cara Kerja

- 1. Sampel isolat *Bacillus subtilis / Escherichia coli* sebanyak 1 ml dimasukkan ke dalam tabung pengenceran 10⁻¹ secara aseptis.
- 2. Selanjutnya dilakukan pengenceran bertingkat sampai 10⁻⁴.
- 3. Dua pengenceran terakhir diambil 0,1 ml untuk ditananm secara *spread plate* pada medium NA.
- 4. Setelah selesai, inkubasi pada suhu 37°C selama 1 x 24 jam.

5. Amati viabilitas bakteri berdasarkan tumbuhnya koloni bakteri.



Gambar 21. Prosedur isolasi bakteri hasil preservasi.

IV. HASIL DAN PEMBAHASAN

4.1. Hasil

(Gambar hasil pengujian viabilitas bakteri).

4.2. Pembahasan

(Penjelasan dari praktikum yang telah dilakukan).

V. KESIMPULAN

(Hasil kesimpulan merupakan penjelasan akhir secara terperinci).

DAFTAR REFERENSI

(Tidak diperkenankan sumber dari blog dan wikipedia)

Disetujui oleh:

Dosen Mata Ajar	Nilai	Tanda Tangan Mahasiswa

Catatan: Kelengkapan laporan sesuai dengan yang di praktikumkan.

DAFTAR REFERENSI

- Anonim. 2008. *Petunjuk Praktikum Mikrobiologi Dasar*. Fakultas Biologi Universitas Jenderal Soedirman. Purwokerto.
- Badjoeri, M. 2010. Preservasi mikroba untuk pelestarian dan stabilitas plasma nutfah. Warta limnologi. Vol.45: 6-9.
- Capuccino, J.G. and N. Sherman. 2013. *Manual Laboratorium Mikrobiologi Edisi* 8. EGC: Jakarta.
- Chairlan, M. & E. Lestari. 2013. Pedoman Teknik Dasar Untuk Laboratorium Kesehatan. EGC: Jakarta.
- Machmud, M. 2001. Teknik penyimpanan dan pemeliharaan mikroba. Buletin Agro*Bio* 4(1): 24-32.
- Entjang, I. 2003. Mikrobiologi Dan Parasitologi Untuk Akademi Perawat dan Sekolah Tenaga Kesehatan yang Sederajat. Citra Aditia Bakti: Bandung.
- Singleton dan Sainsbury. 2006. *Dictionary of Microbiology and Moleculer Biology 3rd Edition*. John Wiley and Sons Inc. Sussex, England.