# Miftahulmushlih\_perbandingan 2020\_naskah.pdf

by

Submission date: 29-Jul-2021 10:46AM (UTC+0700)

**Submission ID:** 1625298423

File name: Miftahulmushlih\_perbandingan2020\_naskah.pdf (532.93K)

Word count: 2401

Character count: 14583

# Meditory

# PERBANDINGAN IDENTIFIKASI Toxoplasma gondii MENGGUNAKAN METODE PCR DAN METODE ELFA

Miftahul Mushlih 1\*, Alifia Nurfitriana 1, Kurnia Wahyu Ningsih 1, Nurul Azizah 2, Nia Lukita Ariani 3, & Ilham Lubiz 4

- Teknologi Laboratorium Medis, Fakultas Ilmu Kesehatan,
   Universitas Muhammadiyah Sidoarjo, Indonesia.
   Pendidikan Profesi Bidan, Fakultas Ilmu Kesehatan,
- Universitas Muhammadiyah Sidoarjo, Indonesia.

  Fakultas Ilmu Kesehatan, Universitas Tribhuwana Tunggadewi

  Klinik Pramita cabang Sumatera barat

Correspondence to: mif.mushlih@umsida.ac.id

### Abstract

**Background**: Toxoplasmosis is an infectious disease that does not show specific symptoms. Purpose: This study aimed to determine the differences results of T. gondii detection in human blood using the PCR (polymerase chain reaction) with the ELFA (Enzym Linked Fluorescent Assay) method.

Method: The research was done by descriptive exploratory methods. Samples taken from 9 West Sumatra Pramita Clinics Laboratory and 1 person came from Sidoarjo as a control. Data analyzes was conducted by a chi-square test with a 95% confidence level. In the ELFA method detects IgG Anti-Toxoplasma. Whereas the molecular test detects B1 gene target. The serological test was able to detect 9 patients of toxoplasmosis and 1 patient was negative/control.

**Result:** The molecular test showed a specific band with 195 bp in length. The accuracy of the molecular test was 77% (T count (4.4) <T table (3.84).

**Conclusion:** Based on the results its can be concluded that there a difference in identification between the PCR method and the ELFA method.

Keywords: Toxoplasmosis, Serologi, Molekular

# Pendahuluan

Toxoplasmosis merupakan suatu penyakit zoonosis, yang dapat menyerang makhluk hidup berdarah panas<sup>1</sup>. Penyakit toxoplasmosis telah menyebar sebagian pada besar penduduk seluruh dunia. Di Indonesia prevalensi toxoplasmosis pada manusia sangat tinggi berkisar di atas 40% kasus, sedangkan pada hewan yaitu pada kucing 5,56-40%,

kambing 2,5-60%, domba 32,18-71,97% dan babi 28–32%<sup>2</sup>.

Adanya parasit *T. gondii* dengan stadium takizoit di dalam tubuh dapat menghasilkan infeksi akut, sedangkan parasit ini dengan stadium bradizoit di dalam tubuh akan menetap seumur hidup dan dapat menimbulkan infeksi primer. Infeksi toxoplasmosis pada keadaan kekebalan tubuh yang baik tidak menyebabkan infeksi yang serius bahkan tidak menunjukkan gejala klinis,

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

toxoplasmosis berakibat fatal jika infeksi bersifat keturunan dengan mengalami imunosupresi<sup>3</sup>. pasien Umumnya diagnosis penyakit infeksi dapat dilaksanakan berdasarkan gejala yang terjadi. Pada klinis toxoplasmosis diagnosis berdasarkan gejala klinis tidak bereaksi karena secara klinis kasus toxoplasmosis tidak menunjukan gejala klinis dan gejala timbul tidak spesifik4... yang Berdasarkan tingginya kasus toxoplasmosis diperlukan metode pengembangan diagnosis secara dini, sensitif. spesifik dan dilakukan pencegahan yang baik pada manusia atau hewan. Diagnosis secara serologi juga berhubungan dengan evaluasi profil respon imun dan penetapan status infeksi5.

Diagnosa serologi dapat menunjang diagnosis toxoplasmosis yang berguna untuk mengetahui respon imun dan penetapan status infeksi5. Enzym Linked Fluoresense Assay (ELFA) dalam perangkat mini vidas digunakan untuk mengidentifikasi adanya IgG dan IgM. Metode ELFA merupakan sebuah teknik untuk mendiagnosis patogen seperti virus, parasit, bakteri, dan dapat mengukur imunoglobulin<sup>1</sup>. Metode ini menggunakan dua langkah enzim dan dasar yang akan bertindak bergantung pada interaksi antara antibodi pasien dengan antigen yang ditempatkan dalam reagen strip siap pakai dan fase padat berupa *Solid Phase Reseptacle* (SPR)<sup>1</sup>.

Pengembangan diagnosis dengan cara molekular dengan menggunakan Polymerase Chain Reaction (PCR) sebagai metode diagnosis dinyatakan dapat memberikan kepekaan dan akurasi yang tinggi untuk mendeteksi adanya T. gondii. Diagnosis secara molekuler bertujuan untuk memastikan keberadaan parasit dalam darah dan tipe atau klonet T. gondii 5. Polymerase Chain Reaction (PCR) memiliki dapat dikatakan keunggulan yang sangat tinggi. Didasarkan dari spesifitas, efisiensi dan keakuratan **PCR** memliki yang didapatkan. spesifitas terletak yang pada kemampuan dalan mengamplifikasi DNA sehingga dapat menghasilkan produk melalui sejumlah siklus. Kelemahan PCR ini yaitu pada biaya yang masih tergolong tinggi PCR metode molekular sebagai keberhasilannya sangat ditentukan oleh primer.

Menurut Robert dalam gen B1 dalam *T. gondii* memiliki spesifitas yang tinggi, sehingga digunakan sebagai target amplifikasi dalam reaksi berantai

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

polimerasi (PCR) untuk mendeteksi parasit. Primer ditentukan berdasarkan urutandata dari GenBank. Pada metode PCR dengan menggunakan primer gen B1 dapat mendeteksi takizoit, dari hasil yang diberikan metode ini lebih spesifik dan sensitif. Hasil yang diberikan sangat sensitif dalam mendeteksi adanya *T.* gondii pada jaringan atau amnion yaitu dengan menggunakan gen B1 sebagai primer<sup>4</sup>.

### Metode Penelitian

Penelitian ini bersifat deskriptif exploratif. Sampel yang digunakan dalam penelitian ini dari 10 spesimen darah dari pasien yang telah didiagnosa positif toxoplasmosis pada laboratorium klinik Pramita Sumatera Barat dan 1 spesimen darah dari Sidoarjo sebagai kontrol negatif. Kriteria sampel pada penelitian ini adalah pasien yang telah didiagnosis positif toxoplasmosis. Sampel T. gondii didapat dari Sumatera yang merupakan populasi pada penelitian ini. Sedangkan sample yang digunakan dalam penelitan ini adalah serum darah. Dalam penentuan sampel didapatkan purposive sampling. dengan cara Pengambilan sampel ini dilakukan dengan pertimbangan tertentu.

Ekstraksi DNA menggunakan protocol standart GeneAid kemudian

pengecekan dilakukan konsentrasi menggunakan menggunaan UV Vis Spektrofotometer. **Proses** PCR dilakuan dengan volume 25µl dengan komposisi 15 $\mu$ l PCR, 3 $\mu$ l DNA, 1 $\mu$ l Primer Forward 5'GGAACTGCATCCGTTCATGAG3' dan  $1\mu$ l Primer Rivers 5'TCTTTAAAGCGTTCGTGGTC3'. Proses Polymerase Chain Reaction (PCR) dilakukan dengan Biorad T100 thermocycler dengan rincian Predenaturasi 94°C selama 5 menit; Denaturasi 94°C selama 1 menit; Annealing 53°C; Extension selama 72°C 1 menit; post extension 72°C selama 10 menit sebanyak 35 siklus. Produk PCR emudian dilaukan Elektroforesis menggunakan gel agarosa 2%.

Proses Linked Enzym Fluoresense Assay (ELFA) dalam pemeriksaan untuk mengetahui IgM dan IgG Anti-Toxoplasma diperlukan alat Mini Vidas yang digunakan untuk pemeriksaan imunologi menggunakan metode ELFA. Kebutuhan sampel yang digunakan untuk yaitu serum pemeriksaan IgM dan IgG Anti-Toxoplasma.

### Hasil dan Pembahasan

Sebanyak 10 sampel digunakan dalam penelitian ini yang terdiri dari 1

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

sampel yang terdiagnois negative toxoplasmosis dan 9 sampel yang terdiagnosis positif toxoplasmosis. Sampel positif didapatkan berdasarkan hasil pemeriksaan mengenai diagnosis toxoplasmosis oleh dokter. Sampel

kemudian diekstraki, di PCR kemudian di di analisis menggunakan teknik PCR dengan menggunakan primer B1. Serta juga dilakukan proses *Enzym Linked Fluoresense Assay* (ELFA).

Tabel 4. Tabel Hasil IgG toxoplasmosis menggunakan Metode ELFA

No.	Kode Sampel	ELFA (UA/ml)
1.	Sampel 1	325
2.	Sampel 2	55
3.	Sampel 3	39
4.	Sampel 4	55
5.	Sampel 5	75
6.	Sampel 6	58
7.	Sampel 7	30
8.	Sampel 8	273
9.	Sampel 9	78
10.	Sampel Negatif	Negatif

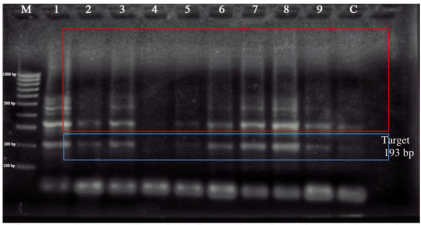
Uji serologi ELFA digunakan untuk mendeteksi anti - toxoplasma dalam tubuh pasien. Teknik ELFA diterapkan dalam instrumen Mini -**ELFA** Vidas. Prinsip yaitu menggabungkan dua langkah enzim immunassay metode sandwich dengan deteksi fluorescent diakhir perlakuan. Solid Phase Receptacle (SPR) atau tahap wadah padat berfungsi sebagai fase padat serta perangkat pemipetan. Anti Toxoplasma IgM antibodi dalam akan mengikat antigen serum Toxoplasma lapisan anterior dari SPR tersebut. Komponen terikat dieliminasi selama tahap pencucian. Semua proses pengujian metode **ELFA**  dilakukan secara otomatis menggunakan instrumen<sup>6</sup>.

serologi dianjurkan mengetahui keadaan antibodi dalam tubuh. Dasar pemeriksaan serologis ini adalah antigen toksoplasmosis bereaksi dengan antibodi spesifik Toksoplasmosis yang berada dalam serum darah penderita7. Uji serologi untuk identifikasi IgG T. gondii memiliki nilai normal < 4. Pada uji serologi toxoplasmosis diagnosis dengan deteksi kadar IgG dan IgM. Deteksi kadar lgG merupakan tes untuk mengkonfirmasi adanya T. gondii. Mengetahui perbedaan antara fase kronis dan fase akut pada infeksi toxoplasmosis diperlukan sebuah tes

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

untuk mengkonfirmasi diagnosa yaitu dengan deteksi kadar IgG)<sup>8</sup>. Pada kode sampel nomer 2, 3, 4, 5, 6, 7 dengan hasil yang telah ditampilkan pada tabel 4 dimungkinkan bahwa pasien telah melewati masa puncak pada titer tinggi, sehingga didapatkan hasil IgG yang

tidak tinggi. Pada masa ini pasien sedang mengalami tahapan kronis dimana titer yang tinggi akan menurun secara perahan dan infeksi ini akan menetap seumur hidup pada tubuh pasien<sup>9</sup>.



Gambar 1. Hasil Amplifikasi DNA *T. gondii* gen B1 pada sampel manusia. Ket. Agarose: 2%, primer: 100 pmol, siklus: 35 siklus, band target: 193 bp, M: Marker, kode 1 – 9: sampel positif, kode C: sampel negatif, *mispriming* ditunjukkan pada kotak berwarna merah, dan kotak berwarna biru menunjukkan gen target

Berdasarkan hasil uji kualitas DNA pada Gambar 1. hasil fragmen ampifikasi DNA *T. gondii* pada sampel darah manusia. Sembilan sampel positif *T. gondii* yang digunakan dalam penelitian ini menunjukkan adanya pita DNA dengan panjang 195 bp di beberapa sampel. Hasil elektrofresis pada Gambar 1 pita DNA yang terlihat pada kode sampel 1, 3, 6, 7, 8, 9 sedangkan pada kode sampel yang lain seperti 4, 5 dan C (kontrol) pita DNA

tidak terlihat. Pita Hasil amplifikasi DNA memiliki panjang 195 bp.

Konsentrasi primer memberi efek pada kualitas fragmen hasil running elektroforesis. Pada penelitian menggunakan primer dengan konsentrasi 100 pmol agar primer yang digunakan membantu proses amplifikasi DNA target yang kemungkinan sedikit, berjumlah sehingga hasil elektroforesis didapatkan hasil band yang jelas. Ada

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

beberapa faktor yang mempengaruhi hasil kualitas fragmen DNA diantaranya yaitu faktor isolasi DNA yang seharusnya menggunakan kit standart isolasi DNA menggunakan qiagen dan kemungkinan tidak adanya DNA *T. gondii* dalam hasil isolasi DNA<sup>10.</sup>

Adanya mispriming yaitu karena panjang primer yang tidak sesuai atau konsentrasi primer yang tinggi menyebabkan penempelan primer di luar sekuen target atau munculnya band yang tidak diinginkan. Penyebab mispriming lainnya kemungkinan adanya genom manusia juga ikut teramplifikasi dan atau adanya patogen lain pada sampel pasien . Hal ini dapat terlihat pada Gambar 4.1 dengan tanda panah merah pada panjang band 260 bp - 1056 bp sedangkan band target dalam peneitian ini ditunjukkan pada Gambar 4.1 di baris band 195 bp dalam kotak biru. Dalam penelitian ini metode standart untuk melakukan pemeriksaan T. gondii menggunakan kit standart dan membutuhkan validasi hasil lebih lanjut untuk memastikan hasil akurat. Kit standart merupakan kit yang sudah menjadi standart pemeriksaan, kit standart yang digunakan yaitu real time PCR lebih disarankan digunakan dari pada menggunakan metode konvesional11.

Diagnosa adanya toxoplasmosis dengan menggunakan gen B1 sebagai target untuk metode PCR mudah untuk mendeteksi adanya T. gondii. Namun peran dari gen B1 ini sendiri belum diketahui dengan jelas toxoplasmosis. Spesifitas PCR akan lebih baik jika dilakukan dengan test lain seperti diakukannya uji morfologi, uji molekuler12. dan uji serologi Sebagian besar pasien yang menunjukkan hasil PCR positif adalah pada pasien dengan hasil ELFA IgM positif dan IgG positif. Penelitian lain menunjukkan rendahnya dan lgG positif negatif mampu berkorelasi dengan hasil PCR yang positif8. Hasil yang tidak muncul pada nomor sampel 4 dan 5 dengan hasil ELFA 55 dan 75 dimungkinkan bahwa titer anti toxopasmosis masih ada dalam tubuh tetapi rendah. Sehingga apabila dilakukan proses penanganan sampel akan didapatkan hasil yang kurang maksimal dan band hasil PCR tidak muncul.

# Kesimpulan

Berdasarkan hasil penelitian dapat disimpulkan bahwa terdapat perbedaan hasil identifikasi *T. gondii* antara metode ELFA dan metode PCR. Analisis lebih lanjut mengenai perbedaan identifikasi toxoplasmosis

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

perlu dilakukan menggunakan kit standart.

### **Daftar Pustaka**

- Al-Abady, F.A., Salman, A.N., & Hadi, Z.S. (2014). Diagnostic Study for Some Causes of Abortion by Enzyme Linked Fluorecent Assay (ELFA) among Women in Thi-Qar Governorate. Basrah Jurnal of Science, 32(2), 231-247.
- Ditjen Peternakan dan Kesehatan Hewan. (2014). Manual Penyakit Hewan Mamalia (hal. 460-470). Jakarta: Subdit Pegamatan Penyakit Hewan Direktorat Kesehatan Hewan.
- 3. Priyowidodo, D., Mada, U. G., Hartati, S., Mada, U. G., Kusumawa A., Mada, U. G., & Prastowo, J. (2015). Diagnosis Toksoplasmosis Kongenital Berdasarkan Gen Surface Antigen-1 Toxoplama gondii Isolat Lokal Menggunakan Polymerase Chain. Jurnal Veteriner, 16(3), 303-309.
- Apsari, I.A.P., Artama, W.T., Sumartono., & Damriyasa, I.M. (2012). Diagnosis Molekuler Toxoplasma gondii Berdasar Gen Stage Spesifik Takizoit dan Bradizoit pada Ayam Kampung. Jurnal Veteriner, 13(1), 14–19.
- Subekti, D. T., Artama, W. T., & Iskandar, T. (2010). Perkembangan Kasus dan Teknologi Diagnosis Toksoplasmosis. Lokakarya Nasional Penyakit Zoonosis, 253–264.

- Laze, B., & Lugaj, A. (2017). Evaluation of an electrochemiluminescence immunoassay and an enzymelinked fluorescent assay for detection of anticytomegalovirus IgM and antitoxoplasma IgM antibodies in pregnant women. Retrieved from <a href="http://bioscience.scientificjournal.com">http://bioscience.scientificjournal.com</a>
- Hiswani. (2009). Toxoplasmosis Penyakit Zoonosis yang Perlu Diwaspadai. USU E-Journal, [5](1), 42–49.
- Mousavi, P., Mirhendi, H., Mohebali, M., Shojaee, S., Valian, H. K., Fallahi, S., & Mamishi, S. (2018). Detection of Toxoplasma gondii in Acute and Chronic Phases of Infection in Immunocompromised Patients and Pregnant Wom-en with Real-time PCR Assay Using TaqMan Fluorescent Probe. Iranian Journal of Parasitology, 13(3), 373-381
- Soedarto. (2012). Masalah Titer IgG dan IgM dalam Menentukan Diagnosis Toksoplasmosis. Jurnal Ilmiah Kedokteran Wijaya Kusuma, 6(2), 1-5. DOI: 10.30742/jikw.v6i2.58
- 10. Hartawan, R & Dharmayanti. (2013). Uji Skrining untuk Virus Newcastle Disease, Avian Influenza dan Infectious **Bronchitis** Menggunakan Pendekatan Multipleks Uji Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction. Balai Besar Penelitian Veteriner, 18(3). Retrieved from http://medpub.litbang.pertanian. go.id/index.php/jitv/rt/printerFrie ndly/317/318
- ELITechGroup. 2020, Toxoplasma gondii Elit MGB Kit, <a href="https://www.elitechgroup.com/pr">https://www.elitechgroup.com/pr</a> oduct/3360-2

Mushlih, M., dkk.: Perbandingan Identifikasi Toxoplasma gondii Menggunakan Metode PCR dan Metode Elfa

12. Nurcahyo, W., Prastowo, J., Sahara, A., (2012). Molekular Detection of Toxoplasmosis Using Spesific Primer P30, B1, dan rDNA. *Jurnal Veteriner*, 13(1), 9-13.

# $Miftahulmushlih\_perbandingan 2020\_naskah.pdf$

	<u> </u>	<b>_</b>	1
ORIGINALITY REPORT			
14%	14%	9%	2%
SIMILARITY INDEX	INTERNET SOURCES	PUBLICATIONS	STUDENT PAPERS
PRIMARY SOURCES			
1 ejourna Internet Sou	ո <mark>l.poltekkes-den</mark> ր <sup>rce</sup>	pasar.ac.id	8%
2 ijpa.tun Internet Sou			2%
3 WWW.SC Internet Sou	cribd.com rce		2%
4 journal	unair.ac.id		2%

Exclude quotes On Exclude bibliography On

Exclude matches

< 2%