

## IDENTIFIKASI BAKTERI *Vibrio parahaemolyticus* DENGAN METODE BIOLOG DAN DETEKSI GEN *TaxR* NYA SECARA PCR

Marlina, Rustini, Ratna Sari Wibowo  
*Fakultas Farmasi Universitas Andalas*

Diterima tanggal : 10 Januari 2008 disetujui : 20 Maret 2008

### Abstract

Eighteen cultures of *Vibrio parahaemolyticus* had been isolated from sea water at Pasir Jambak and Bungus Beach, Padang using CHROMAgar Vibrio media. Further identification was done by using Biolog methods towards three cultures of *V. parahaemolyticus* and the results are probability 68%, 78% and 85% respectively. Identification of *V. parahaemolyticus* by using PCR methods towards fourteen cultures showed that all cultures had the amplicon at 368 bp.

**Keywords :** *vibrio parahaemolyticus*, Biolog, *TaxR*, PCR

### Pendahuluan

Perairan laut merupakan tempat hidup berbagai mikroorganisme dan makroorganisme. Antara mikroorganisme dan makroorganisme akan terjadi interaksi seperti bakteri akan bersimbiosis dengan organisme yang hidup dipemirsa seperti plankton, zooplankton, ikan, udang, kerang, (Alcamo, 1995). Keadaan salinitas laut sangat memungkinkan bagi bakteri halofilik untuk hidup. Beberapa genus yang dapat ditemukan adalah *Vibrio*, *Pseudomonas*, *Flavobacterium* dan *Achromobacter* (Pejcar and Roger, 1965). Salah satu species *Vibrio* adalah terdapat di air laut adalah *Vibrio parahaemolyticus*.

*V. parahaemolyticus* dapat menyebabkan gastroenteritis dengan gejala diare, kram perut, mual, muntah, demam dengan masa inkubasi antara 4-96 jam dengan rata-rata 15 jam. Bakteri ini juga dapat menyebabkan infeksi pada luka terbuka yang berkontak dengan air laut (DePaola, 1990; Yuherman, 2001).

Identifikasi bakteri dapat dilakukan dengan mengamati hasil reaksi biokimia yang terjadi pada bakteri, salah satu metode terbaru untuk identifikasi pada tingkat reaksi biokimia adalah metode Biolog. Metoda Biolog dirancang untuk mengidentifikasi bakteri, jamur dan yeast berdasarkan reaksi biokimia yang terjadi karena perbedaan sumber karbon yang terdapat didalam 95 lubang mikroplate. Mikroplate Biolog pertama kali diperkenalkan pada tahun 1989. Sumber karbon ini berasal dari polimer, gula, gula fosfat, asam amino, alkohol, asam karboksilat (Tang, 1998).

Bakteri *V. parahaemolyticus* mempunyai gen spesifik yaitu *taxR*. Gen ini pertama kali ditemukan

pada bakteri *V. cholerae* tetapi kemudian ditemukan juga pada *V. parahaemolyticus*. Gen *taxR* akan mengaktifkan gen-gen lainnya untuk menghasilkan produksi toksin yang berupa hemolisins seperti *Thermostable Direct Hemolysin* (TDH), *Thermostable -Related Hemolysin* (TRH), mekanisme patogen *V. parahaemolyticus* ada hubungannya dengan produksi gen *tdh* dan gen *trh* ini yang memberikan respon terhadap  $\beta$ -Hemolisis. Untuk mengidentifikasi *V. parahaemolyticus* dalam waktu singkat dari sampel makanan, klinik dan lingkungan dapat digunakan metode PCR (*Polymerase Chain Reaction*). Metode PCR ini memungkinkan untuk mengidentifikasi, meng karakterisasi dan menganalisa bagian spesifik dari DNA maupun RNA sampel (Dileep et al, 2003; Kim et al, 1999).

Pada penelitian sebelumnya telah diidentifikasi *V. parahaemolyticus* dari sampel klinis (Marlina et al, 2006) dan sampel kerang jenis *Corbicula mollisiana* (Marlina et al, 2007). Hampir 80% sampel klinis positif mempunyai gen *taxR* dan sekitar 30% sampel bahan makanan juga positif mengandung gen *taxR*. Keberadaan bakteri *V. parahaemolyticus* di air laut diduga juga tinggi karena bakteri ini bersifat halofilik, yaitu bakteri yang mampu hidup pada kondisi garam tinggi. Karena pantai sering digunakan sebagai tempat rekreasi oleh masyarakat, maka sangat penting untuk mengetahui keberadaan bakteri ini di pantai yang terdapat di sekitar kota Padang, yaitu Pantai Bungus dan Pantai Pasir Jambak.

Dalam usaha untuk melengkapi informasi dan pengembangan ilmu biologi molecular, terutama deteksi gennya sebagai penghasil toksin yang berbahaya pada manusia, maka penelitian ini

bertujuan melengkapi data karakterisasi bakteri *V. parahaemolyticus* pada tingkat molecular yang berada dari Sumatera Barat khususnya dan Indonesia pada umumnya.

## Alat dan Bahan

### Alat

Mesin PCR/ thermal cycler (Perkin Elmer, Gene AMP PCR 2400), perangkat elektroforesa (CIB Scientific, Gel Documentation (Biorad), film polaroid (tipe 665), Biolog System dan perangkat MicroStation, autoclaf (All American), Rotary Shaker Inkubator (Thermolyne), pipet mikro, spatel, gelas ukur, gelas piala, cawan petri, kapas lidi steril, jangka sorong, erlenmeyer, pinset steril, jarum ose, tabung reaksi, tabung eppendorf (1,5ml), botol universal, aluminium foil, Laminar Air Flow (ESCO®), Inkubator (Gallenkamp®), Centrifuge (5415D) lemari pendingin (Panasonic).

### Bahan

Sampel air laut diambil dari Pantai Bengus dan Pasir Jambak, Padang, Sumatra Barat, media Alkaline Pepton Water (APW), media CHROM agar *Vibrio* (CHROM agar™), media Luria Burtani (LB) broth, Natrium Chlorida, aquadest steril, KOH 3,0%, Oxidase test strip, Hydrogen peroksida 3,0%, GN Inoculation Fluid, alkohol 70%, buffer PCR 10 x 25 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM d NTPs (Deoksi Nukleotida Trifosfat), Primer, Taq Polymerase, DNA template, agarosa dan ethidium bromide.

## Prosedur Kerja

Semua bahan dan alat yang digunakan disterilkan dengan autoclaf pada 121°C selama 15 menit dan semua pengerjaan dilakukan secara aseptis.

## Penyajian dan Pembuatan Media

### Media Alkaline Peptone Water

Media Alkaline Peptone Water dibuat dengan melarutkan 10 g pepton dan 10 g NaCl dalam 1 L air suling dalam erlenmeyer, kemudian dipanaskan sampai homogen dan mendidih, disterilkan dengan autoclaf pada tekanan 15 lbs pada suhu 121°C selama 15 menit.

### Media CHROMagar *Vibrio* (CHROMagar™)

Media CHROMagar *Vibrio* ditimbang 74,4 g, lalu dilarutkan dalam 1 L air suling dalam erlenmeyer steril, dipanaskan sambil diaduk sampai terbentuk suatu masa yang homogen, didihkan 1 – 2 menit, tuang pada cawan petri sebanyak 15 ml tanpa disterilisasi.

### Media Luria Burtani (LB) Broth

Pembuatan Media Luria Burtani (LB) Broth dibuat dengan melarutkan 5 gram yeast ekstrak, 10 gram NaCl, dan 10 gram tripton dalam 1 L air suling dalam erlenmeyer kemudian dipanaskan sedikit sambil diaduk hingga homogen lalu sterilisasi dalam autoclaf pada suhu 121 °C pada tekanan 15 lbs selama 15 menit.

### Pembuatan media Luria Burtani (LB) Agar

Media Luria Burtani Agar dibuat dengan cara melarutkan 5 g yeast ekstrak, 20 g NaCl, 10 g tripton dan 10 gram agar di dalam 1 liter aquadest steril di dalam erlenmeyer steril, dimasukkan 5 ml pada botol universal dan disterilkan pada suhu 121°C pada tekanan 15 lbs selama 15 menit.

### Isolasi bakteri *Vibrio parahaemolyticus*

Sampel air laut diambil pada tiga titik di Pantai Bengus dan Pantai Pasir Jambak, masing-masing dilakukan tiga kali pengulangan.

Sebanyak 25 ml sampel dimasukkan ke dalam erlenmeyer steril yang berisi 225 ml media Alkaline Pepton Water (APW). Ditutup dengan kapas steril, dihomogenkan. Kemudian diinkubasi dalam water bath pada suhu 37°C selama 6-8 jam. Setelah sampel diinkubasi, diambil satu jarum ose kemudian digoreskan ke medium TCBS, diinkubasikan pada suhu 37°C selama 18-24 jam. Koloni yang diduga *V. parahaemolyticus* yaitu koloni yang berwarna hijau dengan ukuran 1 – 2 mm, ditanam pada media CHROMagar Vibrio dan diinkubasi pada suhu 37°C selama 18-24 jam. Timbulnya warna ungu pada media menandakan bakteri tersebut adalah *V. parahaemolyticus*.

### Identifikasi *Vibrio parahaemolyticus* dengan Metode Biolog

#### Test pengelompokan bakteri dengan menggunakan reaksi KOH 3%

Satu tetes KOH 3% dicampurkan dengan 1 ose koloni bakteri *V. parahaemolyticus* diatas kaca objek. Dengan bantuan jarum ose suspensi tersebut ditarik. Terbentuknya suspensi yang kental (seperti lendir) dan melengket pada jarum ose menunjukkan bahwa bakteri tersebut adalah bakteri gram negatif, sedangkan apabila suspensi yang terhentuk adalah suspensi encer maka bakteri tersebut adalah bakteri gram positif.

#### Uji Oxidase dengan menggunakan Oxidase Test Strip

Sebanyak 1 ose koloni bakteri yang diduga *V. parahaemolyticus* diambil dari medium NA, kemudian digoreskan pada kertas Oxidase Test

Strip. Perubahan warna yang terjadi pada test strip tadi diamati setelah didiamkan selama 20-60 detik. Apabila terjadi perubahan warna menjadi biru violet maka oxidase test dinyatakan positif dan menandakan bahwa bakteri tersebut adalah bakteri non enterik. Sedangkan bila tidak terjadi perubahan warna maka oxidase test dinyatakan negatif dan menandakan bakteri tersebut adalah bakteri enterik.

#### Uji Katalase

Koloni bakteri yang diduga *V. parahaemolyticus* dari media NA diambil sebanyak 1 ose, kemudian digoreskan diatas kaca objek yang kering. Hidrogen Peroksida diteskan sebanyak 2-3 tetes pada usapan bakteri tadi. Apabila terbentuk gelembung udara maka uji katalase dinyatakan positif. Bakteri aerob memberikan reaksi yang positif terhadap uji katalase sedangkan anaerob tidak menunjukkan reaksi yang positif.

#### Identifikasi bakteri dengan metoda Biolog

- Kultur murni bakteri yang telah di tanam pada NA disiapkan.
- Inokulum bakteri disiapkan dan diukur transmitantnya. Koloni bakteri dianbil dengan menggunakan kapas lidi steril, kemudian suspensinya dibuat dengan menggunakan larutan Gram Negatif (GP) *Inoculation Fluid*. Transmittant dari suspensi tadi diukur dengan menggunakan Biolog Turbidimeter (Nonenteric 52% range  $\pm$  2%). Apabila transmittant yang dihasilkan kecil maka diencerkan kembali dengan penambahan inoculation fluid. Apabila transmittant besar maka koloni bakterinya ditambahkan kembali. Suspensi tersebut kemudian dituang ke dalam cawan petri.
- Dengan menggunakan mikropipet, suspensi tadi dipipet sebanyak 150 $\mu$ l kemudian dimasukkan kedalam tiap lubang GN2 MikroPlate<sup>TM</sup>. Mikroplate kemudian diinkubasi selama 16-24 jam.
- Setelah diinkubasi, MikroPlate dimasukkan ke dalam MicroStation Reader. Dengan menggunakan Pre-loaded ID data Base yang terdapat didalam komputer yang terprogram maka proses identifikasi akan secara berlangsung, dan hasilnya akan ditampilkan pada monitor dan hasilnya akan diprint. Hasil ini berupa daftar 1-10 spesies yang memiliki pola reaksi yang berdekatan lengkap dengan persentasenya.

#### Deteksi gen toxR bakteri *V. parahaemolyticus* secara PCR

#### Ekstraksi Genom DNA

Genom DNA *V. parahaemolyticus* diekstraksi dengan metoda Boil Cell Extraction (BCE). Sejumlah 1 ml kultur dipindahkan kedalam tabung eppendorf, lalu disentrifus pada 10.000 rpm selama 5 menit, supernatant dibuang, endapan disuspensi dalam 1 ml aquadest steril lalu divortex. Panaskan dalam air mendidih selama 10 menit. Selanjutnya diinkubasi 10 menit dalam lemari pendingin dengan suhu -20°C kemudian disentrifus pada 10.000 rpm selama 5 menit, supernatant dipindahkan kedalam eppendorf baru dan cairan ini digunakan untuk proses PCR.

Sebanyak 2 $\mu$ l template DNA dicampur dengan perekasi PCR yaitu 10 x PCR buffer PCR, 25 mM MgCl<sub>2</sub>, Primer 1 Primer 2, 10 mM dNTPS (Deoksi Nukleotida Triphosfat) dan enzim *Taq Polymerase* Di dalam eppendorf 0,2ml. Mesin PCR telah diprogram masing masing sebagai berikut: predenaturasi 96°C (5 menit), denaturasi 94°C (1 menit), annealing (Pengikatan) pada 63°C (1,5 menit), extension (perpanjangan) 72°C (1,5 menit) elongation (perpanjangan akhir) 72°C (7 menit). Semua proses berjalan selama 20 siklus.

#### Elektroforesa

Teknik elektroforesa dilakukan pada gel agarosa 1,2% menggunakan TBE 1x pada tegangan 150 Volt selama 5 menit, kemudian dilanjutkan pada tegangan 80 Volt selama 50 menit untuk mengidentifikasi gen toxR pada campuran setelah proses PCR selesai. Untuk memudahkan pengamatan, gel diwarnai dengan 0,5  $\mu$ g/ml larutan edodium bromida selama 5-10 menit dan dilihat gambarannya dengan DNA Gel Documentation System. Pada photo dapat dilihat pola pemisahan pita-pita DNA yang ukurannya diketahui melalui perbandingan dengan ukuran pita-pita standar "1 Kb DNA ladder", dimana ukuran pita-pita DNA *V. parahaemolyticus* untuk toxR adalah 368 bp,

#### Hasil dan Pembahasan

*V. parahaemolyticus* merupakan bakteri halofilik yang mempunyai habitat nya di air, terutama air dengan konsentrasi tinggi seperti air laut (Tantillo et al, 2004; Wong et al, 2000). Dari hasil isolasi air laut pantai Pasir Jambak dan Bungus, Padang diperoleh 18 kultur tunggal warna ungu pada media CHROMAgar Vibrio yang diduga adalah *V. parahaemolyticus*. CHROMAgar Vibrio adalah media selektif untuk bakteri genus Vibrio, media

ini mengandung senyawa kromogenik yang dapat membedakan beberapa spesies dalam genus *Vibrio* (Hara-Kudo *et al.*, 2001).



Gambar 1: Isolat *Vibrio parahaemolyticus* hasil isolasi pada media CHROMAgar Vibrio

Proses identifikasi dan konfirmasi selanjutnya dilakukan terhadap 3 kultur hasil isolasi, dengan menggunakan metode *Biolog*. Diperoleh hasil persentase *probability* bakteri *V. parahaemolyticus* 68%, 78%, 85%.

Data print out dari Microstation Reader menunjukkan 10 kemungkinan species bakteri yang diejek, dimana *V. parahaemolyticus* memberikan hasil kemungkinan 85% dan muncul pada baris pertama. Pada baris kedua *V. vulnificus* dengan persen *probability* 14%. Sedangkan kemungkinan yang lain adalah *V. alginolyticus*, tetapi memberikan data persen *probability* 0%.

Rangkaian pengujian metode *biolog* yaitu uji pengelompokan bakteri, uji oksidase, uji katalase, penyiapan inokulum dan penginokulasiannya ke dalam mikroplate serta pembacaan hasil inokulasi dalam mikroplate (David, 2001). Uji pengelompokan bakteri yaitu dengan menggunakan KOH 3%. Terbentuk suspensi yang kental seperti lendir. Ini menunjukkan bahwa bakteri tersebut adalah bakteri gram negatif. Lendir yang terbentuk merupakan hasil dinding sel bakteri yang pecah karena penambahan KOH 3%. Dinding sel bakteri gram negatif lebih tipis dibandingkan dinding sel gram positif, jadi dengan hanya penambahan KOH 3% dapat mendestruksi dinding sel bakteri gram negatif.

Uji oksidase bertujuan untuk menentukan bakteri enterik atau non enterik. Enzim sitokrom oksidase akan berubah menjadi bentuk tidak aktif dengan mereduksi sitokrom c. Enzim ini akan menjadi

bentuk aktifnya kembali jika terjadi transfer elektron ke molekul oksigen. Keberadaan oksigen pada enzim oksidase akan mereduksi substansi organik diantaranya substansi yang terdapat pada *oxidase test strip* yang mengandung N,N-dimetil-1,4-fenilen diammonium diklorida dan 1-naftol. Reaksi tersebut akan menghasilkan molekul *Indophenol blue* yang mengakibatkan warna *test strip* akan berwarna biru. Ini merupakan reaksi positif untuk bakteri non enterik sedangkan pada bakteri enterik tidak terjadi perubahan warna.

Uji katalase digunakan untuk mendeteksi adanya enzim katalase. Enzim ini terdapat pada sel-sel yang mempunyai metabolisme aerobik. Bakteri anaerob tidak mempunyai enzim katalase. Reagen yang digunakan sebagai pereaksi mengandung 3% larutan hidrogen peroksida. Enzim katalase akan bereaksi dengan hidrogen peroksida yang menghasilkan gas (oksigen). Bakteri yang positif katalase ditandai terbentuknya gelembung udara pada kaca objek (David and Janet, 2001).

Penyiapan inokulum untuk diisikan ke dalam mikroplate dilakukan dengan cara mensuspensi koloni bakteri yang diduga *V. parahaemolyticus* ke dalam larutan inokulasi gram negatif. Kemudian transmisi dilakukan dengan menggunakan *Biolog* Turbidimeter dimana range transmisi bakteri gram negatif non-enterik adalah 52% ± 2%. Sebanyak 150 µl suspensi bakteri tersebut diisikan ke dalam 96 lubang mikroplate yang mengandung sumber karbon yang berbeda. Suspensi bakteri ini kemudian diinkubasi selama 24 jam dengan suhu 37°C. Setelah itu dilakukan pembacaan hasil dengan menggunakan *MicroStation Reader* (*MicroLog™*). Di setiap lubang mikroplate terdapat tetrazolium yang digunakan sebagai indikator yang akan tereduksi oleh reaksi yang terjadi antara bakteri dengan karbon yang ada pada masing-masing lubang mikroplate. Tetrazolium akan berubah menjadi ungu jika direduksi. Reaksi tersebut terjadi secara bersamaan dan mempunyai ciri khas tersendiri, sehingga disebut sebagai "metabolic fingerprint". Kemudian "metabolic fingerprint" akan dibandingkan dengan database yang ada dalam software *MicroStation Reader* (*MicroLog™*).

Tabel 1 : Hasil pembacaan dengan Microstation Reader identifikasi kultur *V. parahaemolyticus* dengan metode Biolog pada 96 lubang microplate.

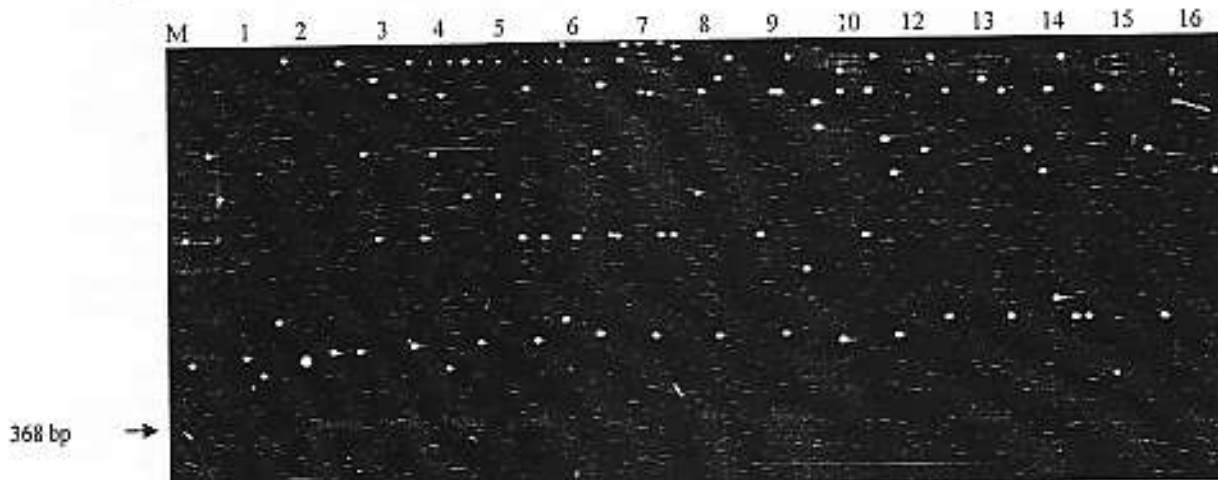
Gen	f	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	0	<227>	<440>	<235>	<389>	<337>	30	<430>	15	{66}	20	21	
B	10	<410>	15	<230>	16	<498>	28	17	21	<416>	<494>	<603>	
C	13	<624>	49-	16	17	<223>	<450>	<472>	42-	15	<315>	<260>	
D	27	23	20	44	16	41	<394>	15	{100}	12	{87}	11	
E	7	4	25	52	34	<353>	19	{100}	19	22	5	<486>	
F	<143>	29	12	51	<120>	<123>	<319>	<398>	<485>	<442>	{83}	{101}	
G	<341>	34	{79}	24	15	<264>	17	-1	<220>	<303>	13	16	
H	24-	<385>	<264>	<157>	10	42	24	14	<163>	35	28	<454>	

Tabel 2 : Data print out dari Microstation Reader kemungkinan 10 species bakteri yang paling mendekati dari database pada Biolog System

No.	Species	% Probability	Similarity
1.	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	85	0,52
2.	<i>Vibrio fluvialis</i>	14	0,06
3.	<i>Vibrio alginolyticus</i>	0	0,00
4.	<i>Aeromonas encheleia</i>	0	0,00
5.	<i>Listonella anguillarum</i>	0	0,00
6.	<i>Aeromonas hydrophila DNA group I</i>	0	0,00
7.	<i>Vibrio metschnikovii</i>	0	0,00
8.	<i>Vibrio aestuariensis</i>	0	0,00
9.	<i>Vibrio carcariae</i>	0	0,00
10.	<i>Vibrio diazotrophicus</i>	0	0,00

Dari hasil deteksi gen *toxR* pada kultur bakteri *V. parahaemolyticus* hasil isolasi, berhasil dideteksi 14 kultur mempunyai gen *toxR*. Hasil ini sesuai dengan informasi sebelumnya bahwa hanya sekitar

10-30% bakteri *V. parahaemolyticus* dari sampel lingkungan yang mengandung gen *toxR* (Nishibuchi, 2004).



Gambar 2: Hasil elektroforesa gen *toxR* kultur *V. parahaemolyticus* hasil isolasi dari air laut pada gel agarosa 1,2%

Keterangan: 1-15: kultur bakteri *V. parahaemolyticus* hasil isolasi  
16 : kontrol positif bakteri *V. parahaemolyticus* 1808  
M : Marker Ladder 1Kbp

Dari hasil deteksi gen *toxR* pada kultur bakteri *V. parahaemolyticus* hasil isolasi, diperoleh hasil 8 kultur mempunyai gen *toxR* dari 14 kultur yang diperiksa. Tidak terdeteksinya gen *toxR* pada kultur yang telah positif dan berwarna ungu pada media CHROMAgar, kemungkinan kultur tersebut terkontaminasi oleh Vibrio lain, karena primers hanya akan bereaksi dengan DNA dari kultur *V. parahaemolyticus* saja.

Proses yang terjadi pada mesin PCR adalah denaturasi DNA dengan suhu yang tinggi (94°C) sehingga rantai DNA yang berupa rantai ganda yang berpilin menjadi helaihan tunggal yang terputus-putus. Gen target terputus menjadi dua buah helaihan tunggal yaitu rantai basa nukleotida 1 dan rantai basa nukleotida 2. Rantai basa nukleotida 1 dilukis oleh primer 1 dari arah 3' (tiga aksen) ke 5' (lima aksen) dan rantai basa nukleotida 2 dilukis oleh primer 2 dari arah 3' ke 5' juga. Dengan adanya enzim *Taq Polymerase*, MgCl<sub>2</sub> sebagai kofaktor, dan dNTP's (d-ATP, d-CTP, d-GTP, d-TTP) sebagai suplai nukleotida, primer yang tersusun dari kurang lebih 13 basa nukleotida akan diperpanjang sehingga jumlahnya sama dengan rantai basa nukleotida 1 dan 2 membentuk dua buah gen yang sempurna. Proses ini berlangsung pada sana kali siklus, apabila tepat 20 siklus maka gen yang terbentuk adalah 2<sup>20</sup> = 1048576 atau dinotasikan 2<sup>n</sup> (n=jumlah siklus). Setelah proses menggunakan mesin PCR selesai, dilakukan elektroforeza gel untuk melihat pola pemisahan pita DNA (Wong et al, 2001).

### Kesimpulan

Metode Biolog dan PCR dapat digunakan sebagai metode konfirmasi dalam mengidentifikasi bakteri *V. parahaemolyticus* hasil isolasi, dimana metode PCR lebih spesifik dibandingkan metode Biolog karena dapat mendekati sampai tingkat gen.

### Daftar Pustaka

- Alam, M. J., Miyoshi, S. I. And Shinoda, S. 2003. Studies on pathogenic *Vibrio parahaemolyticus* during a warm weather season in Seto Inland Sea, Japan. *Environmental Microbiology* 5:706-710
- Aleman, E. I. *Fundamental of Microbiology*, 4<sup>th</sup> Ed, The Benjamin, Cummings Publishing Inc, California, 1995Nonji, Anugerah, *Laut Nusantara*, Penerbit Djambalan, Jakarta, 1995.
- Cordova, J. L., J. Astorga, W. Silva, and C. Riquelme, "Characterization by PCR of *Vibrio parahaemolyticus* isolates collected during the 1997-1998 Chilean outbreak", *Biological Research*, 35, 2002, 433-440
- David, J. C., Jannet L., Comparison of Vitek® 32 and Microlog® ML3 System for Identification of Select Biological Warfare Agents, Armed Force Institute of Pathology, American Registry of Pathology, Washington, DC, 2001de Nogueira L., Bitrich, V.P.C., Shepherd, G. J., Lopes A. V., and Marsaloli, A. J. 2001.
- De Paola, A., J. Ulaszek, C. A. Kaysner, and B. J. Teng, "Molecular, Serological, and Virulence Characteristics of *Vibrio parahaemolyticus* Isolated from Environmental, Food, and Clinical Sources in North America and Asia", *Applied and Environmental Microbiology*, 69, 2003, 3999-4005
- Dileep, V., Kumar, H.S., Kumar, Y., Nishibuchi, M., Karunasagar, I. and Karunasagar, I. 2003. Application of polymerase chain reaction for detection of *Vibrio parahaemolyticus* associated with tropical seafoods and coastal environment. *Letters in Applied Microbiology* 36:423-427.
- Hara-Kudo, Y., Nishina, Y., Nakagawa, H., Konuma, H., Hasegawa, J. and Kumagai, S. Detection of TDH-producing *Vibrio parahaemolyticus* O3:K6 from naturally contaminated shellfish with immunomagnetic separation method and a chromogenic agar medium. *Kaisenshogaku Zasshi* 2001;75:953-960.
- Kim, Y. B., J. Okuda, C. Matsumoto, N. Takahashi, S. Hashimoto, and M. Nishibuchi, "Identification of *Vibrio parahaemolyticus* Strains at the Species Level by PCR Targeted to the *toxR* Gene", *Journal of Clinical Microbiology*, 37, 1999, 1173-1177
- Marlina, Zulqifli, Anamerta, L., Revadiana, I., Radu, S., Kqueen, C. Y. and Nishibuchi, M. Identification of *Vibrio parahaemolyticus* from clinical samples in West Sumatera Using Polymerase Chain Reaction Methods. *Acta Pharmaceutica Indonesia* 31 (2): 2006, 96-99.
- Marlina, Radu, S., Kqueen, C. Y., Napis, S., Zakaria, Z., Mutalib, S. A. and Nishibuchi, M. Occurrence of *tdh* and *trh* genes in *Vibrio parahaemolyticus* isolated from *Corbicula moltkiana* Prime in West Sumatera, Indonesia. *Southeast Asian Journal of Tropical Medical Public Health* Vol.38 No. 2 March 2007.
- Nishibuchi, M. *Vibrio parahaemolyticus*. In *International handbook of foodborne pathogens*, ed. M.D. Milliot and J.W.

- Bier. United States: Marcel Dekker, Inc. 2004, p. 237-252.
- Pelczar, M J and Roger, D., *Microbiology 2<sup>nd</sup> Ed*, McGraw-Hill Company, New York, 1965.
- Provenzano, D., D. A. Seuhmacher, J. L. Barker, and K. E. Klose, "The Virulence Regulatory Protein ToxR Mediates Enhanced Bile Resistance in *Vibrio Cholerae* and Other Pathogenic *Vibrio Species*", *Journal of Clinical Microbiology*, 12, 1999, 7758-7763.
- Tang, Y. W., Elis, N. M., Hopkins, M. K., Dodge, D. E., and D. H. Persing., "Journal Comparison of Phenotypic and Genotypic Techniques for Identification of Unusual Pathogenic Aerobic Gram Negative Bacilli", *Journal of Clinical Microbiology*, 30, 3674 - 3679, 1998.
- Tantillo, G.M., Fontanarosa, M., Di Pinto, A. and Musti, M. Updated perspectives on emerging vibrios associated with human infections. *Letters in Applied Microbiology* 2004, 39:117-126.
- Wong, H.C., Liu, S.H., Wang, T.K., Lee, C.L., Chiou, C.S., Liu, D.P., Nishibuchi, M. and Lee, B.K. Characterization of *Vibrio parahaemolyticus* O3:K6 from Asia. *Applied and Environmental Microbiology* 2000, 66:3981-3986.
- Wong, H. C. and Lin, C. H. Evaluation of Typing of *Vibrio parahaemolyticus* by Three PCR Methods Using Specific Primers. *Journal of Clinical Microbiology* 2001, 39: 4233-4240.
- Yuherman, Molecular Characterization of Vibrio Species Isolated From Sea Water, Ph.D Thesis, Faculty of Food and Biotechnology, Universitas Putra Malaysia, Selangor, Malaysia, 2001.