

Keragaman genetik cendawan entomopatogen *Metarhizium anisopliae* (Metsch.) berasal dari tanah pertanaman kelapa sawit berdasarkan penanda RAPD

Genetic diversity of the entomopathogenic *Metarhizium anisopliae* (Metsch.) from oil palm planting soil based on RAPD markers

Desianty Dona Normalisa Sirait*, Maryani Cyccu Tobing, Irda Safni

Program Studi Agrotekologi, Fakultas Pertanian, Universitas Sumatera Utara Jalan Dr. A. Sofian No.3, Padang Bulan, Medan Baru, Kota Medan 20155, Indonesia

(diterima Oktober 2021, disetujui Maret 2023)

ABSTRAK

Metarizhium anisopliae (Metsch.) adalah cendawan entomopatogen yang umum menyerang kumbang *Oryctes rhinoceros* (Linnaeus). Cendawan ini adalah salah satu yang berpotensi dalam mewujudkan pengelolaan hama berkelanjutan karena ramah terhadap lingkungan. Tujuan penelitian ini adalah mengisolasi cendawan *M. anisopliae* dari berbagai sampel tanah pertanaman kelapa sawit dan melihat keragaman genetiknya berdasarkan penanda *random amplification of polymorphic* DNA (RAPD). Metode yang dilakukan dalam penelitian ini adalah identifikasi *M. anisopliae* secara morfologi dan molekuler (ITS), dan pengujian keragaman genetik menggunakan penanda RAPD. Lima belas isolat *M. anisopliae* berasal dari lima belas perkebunan rakyat kelapa sawit di Sumatera Utara diuji keragaman genetiknya. Berdasarkan karakter morfologinya semua isolat diidentifikasi sebagai *Metarhizium* sp. Hasil sekuens dengan primer ITS menunjukkan semua isolat *M. anisopliae* yang yang berasal dari tanah memiliki homologi 85–99% dengan *strains M. anisopliae* dan *M. brunneum* rujukan dari *database* bank gen National Center Biotechnology Information (NCBI). Delapan primer RAPD menghasilkan 39 pita yang mana 38 pita (98,44%) dari pita tersebut polimorfik. Kisaran jarak genetik atau ketidaksamaan genetik antara isolat *M. anisopliae* adalah 0,051 sampai 0,520%. Analisis pengelompokan RAPD menggunakan metode *Neighbour-Joining Tree* yang membentuk tiga kelompok.

Kata kunci: cendawan entomopatogen, keragaman genetik, RAPD, sekuens ITS

ABSTRACT

Metarizhium anisopliae (Metsch.) is an entomopathogenic fungus that attacks *Oryctes rhinoceros* (Linnaeus). This fungus is one of the potential bioagents that is environmentally friendly. The purpose of this study was to isolate the fungus *M. anisopliae* from various oil palm plantation soil samples and to see its genetic diversity based on RAPD markers. The method used in this research is the morphological and the molecular identification of *M. anisopliae* (ITS), and genetic diversity testing using RAPD markers. Fifteen isolates of *M. anisopliae* isolated from 15 oil palm plantation sites in North Sumatra were examined for their molecular diversity. On the basis of morphological characteristics, all isolates of *M. anisopliae*. The result of sequencing with the ITS primer showed that all isolates of *M. anisopliae* isolated from soil had a 85–99% homology of with *M. anisopliae* and *M. brunneum* reference strains from gen bank database National Center Biotechnology Information (NCBI). Eight RAPD primers generated 39 scorable bands which 38 (98,44%) of them were polymorphic. Clustering analysis was performed based on RAPD profiles using Neighbour-Joining Tree method that formed 3 groups.

Key words: entomopathogenic fungi, genetic diversity, ITS sequencing, RAPD

^{*}Penulis korespondensi: Desianty Dona Normalisa Sirait. Program Studi Agroteknologi, Fakultas Pertanian, Universitas Sumatera Utara Jalan Dr. A. Sofian No.3, Padang Bulan, Medan Baru, Medan 20155, Indonesia, Tel./Faks: 061-8213236, Email: desianty_dns@yahoo.com

PENDAHULUAN

Cendawan Spesies Metarhizium memiliki sifat mudah bertahan hidup dan beradapatasi dalam sejumlah lingkungan karena spesies ini fleksibel secara genetik pada tingkat fisiologi maupun ekologi, mudah beradaptasi terhadap perubahan heterogenitas nutrisi, peralihan inang dan virulensi, dan berhubungan kepada sejarah dan spesiasi kehidupan seksualnya (St Leger & Wang 2020). Metarhizium anisopliae (Metsch.) adalah cendawan entomopatogen aktif yang dikenal sebagai musuh alami banyak serangga hama. Investigasi pada cendawan ini menunjukkan bahwa M. anisopliae dapat menjadi agens pengendalian hayati yang efisien (Zimmerman 1993). Metarhizium merupakan alternatif pestisida yang dapat dipertimbangkan dan menjanjikan karena pestisida telah menyebabkan kerugian bagi kesehatan dan lingkungan (Stone & Bidochka 2020). Pengendalian hayati menggunakan musuh alami, seperti entomopatogen M. anisopliae telah terbukti dapat mengendalikan serangga hama. M. anisopliae merupakan salah satu agens hayati yang digunakan dalam mengendalikan larva Orvctes rhinoceros (Linnaeus) (kumbang badak) pada pertanaman kelapa sawit (Susanto et al. 2012).

Kompleksitas dalam klasifikasi umumnya terjadi karena karakter morfologi yang berbeda, misalnya ukuran dan bentuk konidia dan blastospora yang bervariasi yang terdapat dalam organisme yang sama, tetapi dengan kondisi yang dapat berubah (Glare et al. 1996) (Glare et al. 1996). Teknik random amplification of polymorphic DNA (RAPD) menunjukkan kelebihan ketika digunakan sebagai alat skrining awal (Kumar & Thakur 2014). RAPD memungkinkan untuk membedakan strain bahkan pada tingkat intra-spesies sehingga lebih sesuai untuk membedakan secara cepat dari sejumlah besar mikroorganisme yang baru diisolasi (Navarro-Barranco et al. 2019). Penggunaan RAPD dinilai penanda yang paling sesuai untuk analisis variabilitas genetik entomopatogen ini (Freed et al. 2014).

Keanekaragaman spesies cendawan entomopatogen telah dianalisis secara tradisional menggunakan fitur morfologi dengan menilai karakteristik fenotipik. Penentuan karakteristik secara morfologi tidak mampu membedakan antar spesies cendawan sehingga saat ini yang digunakan untuk penentuan adalah identifikasi molekuler, sementara identifikasi morfologi adalah data pendukung. Oleh karena itu, pemanfaatan metode molekuler untuk mendeteksi tingkat polimorfisme di antara spesies membantu meminimalkan masalah. Teknik molekuler yang berbeda telah dilakukan untuk mempelajari keanekaragaman genetik cendawan entomopatogen (Bai et al. 2015).

Penelitian mengenai perbedaan genetik *M.* anisopliae dengan berbagai macam metode sudah banyak dilakukan di luar Indonesia (Tiago et al. 2011; Nishi et al. 2017; Serna-Domínguez et al. 2019; Korosi et al. 2019). Akan tetapi, di Indonesia khususnya Sumatera Utara, penelitian mengenai perbedaan genetik *M. anisopliae* belum pernah dilakukan. Tujuan penelitian ini adalah untuk melihat keragaman genetik berbagai isolat *M.* anisopliae dari lokasi yang berbeda menggunakan penanda RAPD-PCR

BAHAN DAN METODE

Isolasi *M. anisopliae* dari sampel tanah beberapa kabupaten

M. anisopliae diisolasi dari sampel tanah kebun kelapa sawit rakyat dengan kisaran umur 6-35 tahun. Sampel tanah diambil dari lima kabupaten di Provinsi Sumatera Utara, dari setiap kabupaten diambil tiga kecamatan dan masingmasing kecamatan diambil satu desa. Sampel tanah diambil di sekitar perakaran tanaman dengan menggunakan sekop kecil pada kedalaman 10–15 cm sebanyak ± 100 g dari lima titik secara diagonal, kemudian dimasukkan ke dalam kantong plastik dan diberi label sesuai dengan lokasi pengambilan sampel dan waktu. Sampel tanah tersebut dibawa ke laboratorium dan diaduk hingga rata (dikompositkan). Pengambilan sampel tanah dari lima kabupaten Provinsi Sumatera Utara, yaitu Kabupaten Deli Serdang, Langkat, Simalungun, Labuhan Batu, dan Tapanuli Selatan yang merupakan sentra kelapa sawit rakyat (BPS Sumut 2016). Titik koordinat pengambilan sampel disajikan pada Tabel 1.

Isolasi *M. anisopliae* dilakukan dengan memodifikasi metode umpan larva *Tenebrio*

Kabupaten	Kecamatan	Desa	Koordinat (0	Ketinggian	
(Regency)	(Subdistrict)	(Vilage)	Ν	Е	(Elevation) (m dpl)
Labuhan Batu	Rantau Selatan	Bandar Rejo	2°4'3"U	99°52'8"T	34
Labuhan Batu	Rantau Utara	Bandar Selamat	2° 4'32.64"U	99°51'57.12"T	34
Labuhan Batu	Bilah Barat	Kampung Baru	2° 9'23.34"U	99°47'1.92"T	37
Tapanuli Selatan	Batang Toru	Sipenggeng	1°28'40.38''U	99° 6'8.94"T	177
Tapanuli Selatan	Angkola Sangkunur	Bandar Tarutung	1°26'24.60''U	99° 1'2.16"T	29
Tapanuli Selatan	Muara Batang Toru	Perdamean	1°27'28.86"'U	98°58'25.32''T	28
Simalungun	Bandar Masilam	Lias Baru	3°13'32.64''U	99°18'41.04"T	37
Simalungun	Bandar	Lanbau	3° 7'46.74"U	99°18'51.54"T	58
Simalungun	Bandar Huluan	Bandar Tonga	3° 6'43.50"U	99°13'50.04"T	101
Langkat	Selesai	Mancang	3°39'35.40''U	98°25'14.70"T	30
Langkat	Binjai	Perdamaian	3°41'52.74"U	98°25'55.86"T	13
Langkat	Secanggang	Teluk Parit Kaca	3°42'8.28"U	98°25'40.50"T	19
Deli Serdang	STM Hilir	Gunung Rintih	3°22'3.12"'U	98°42'11.40"T	141
Deli Serdang	Pancur	Kutambelin Tanjung Anom	3°31'32.28"U	98°34'33.78"T	54
Deli Serdang	Sibiru-biru	Namotualang	3°26'45"U	98°41'19"T	94

 Tabel 1. Titik koordinat pengambilan sampel tanah

 Table 1. Coordinates of soil sampling

molitor Linnaeus yang dikemukakan oleh Trizelia et al. (2013). Tanah sebanyak 300 g dimasukkan ke dalam kotak plastik berukuran tinggi 11 cm dan diameter 12 cm, kemudian 10 individu larva T. molitor instar 3 dimasukkan ke dalam kotak plastik yang telah berisi tanah tersebut dan diinkubasi pada suhu kamar selama 10-14 hari. Larva yang mati dengan gejala terinfeksi M. anisopliae diambil dan disterilisasi permukaan dengan natrium hipoklorit 1% dan dibilas tiga kali dengan air steril dan dikeringanginkan. Isolasi cendawan dilakukan dengan cara memotong tubuh larva dan mengambil bagian dalam tubuh larva dan diinokulasikan ke atas media sabouraud dextrose agar yeast (SDAY) steril dalam cawan petri. Cendawan yang tumbuh diidentifikasi secara makroskopis dan mikroskopis. Biakan murni M. anisopliae berumur 16 hari diambil dengan bor gabus ukuran 5 mm, lalu ditanamkan pada media SDAY dan diinkubasi selama 16 hari pada suhu 28 °C.

Identifikasi M. anisopliae secara morfologi

Morfologi *M. anisopliae* yang tumbuh pada cawan petri diamati dengan melihat warna koloni, bentuk konidia serta mengukur panjang dan lebar konidia di bawah mikoskop (data tidak disajikan).

Identifikasi M. anisopliae secara molekuler

Ekstraksi DNA. Ekstraksi DNA dari konidia M. anisopliae menggunakan Wizard Genomic DNA Purification Kit. Cendawan dimasukkan ke dalam tabung mikrosentrifuse 1,5 ml berisi 200 µl protein nuclei lyses solution (NLS) lalu digerus menggunakan micro pestle hingga halus. Kemudian, ditambahkan lagi 400 µl protein NLS dan divorteks 1-3 detik untuk membasahi jaringan. Sampel diinkubasi dalam thermo mixer pada suhu 65 °C, 15 menit. RNase solution 3 µl ditambahkan ke lisat sel dan dicampur dengan membalikkan tabung 2-5 kali. Campuran tadi diinkubasi pada suhu 37 °C, 15 menit. Sampel dibiarkan dingin dalam suhu ruang selama 5 menit kemudian ditambahkan 200 µl protein precipitation solution dan divorteks 20 detik. Sampel disentrifugasi selama 3 menit pada 13.000 x g. Supernatan dipindahkan ke dalam tabung mikrosentrifuse 1,5 ml yang berisi 600 µl isopropanol suhu ruang. Larutan dicampur dengan perlahan dengan dibolak-balik. Larutan disentrifugasi pada 13.000 x g selama 4 menit. Supernatan dibuang dengan hati-hati. Kemudian, ditambahkan etanol 70% suhu ruang sebanyak 600 µl dan secara perlahan tabung dibalikkan beberapa kali untuk mencuci DNA. Selanjutnya, disentrifugasi pada 13.000 x g selama 1 menit. Etanol dibuang dan pelet DNA dikeringanginkan selama 15 menit. DNA *rehydration solution* ditambahkan sebanyak 100 µl dan rehidrasi pada suhu 65 °C selama 1 jam. DNA disimpan pada suhu 2–8 °C (Promega 2019).

Identifikasi secara molekuler menggunakan PCR. Identifikasi M. anisopliae secara molekuler dilakukan dengan sekuensing DNA menggunakan primer ITS1 (TCCGTAGGTGAACCTTGCGG) untuk reaksi forward dan ITS4 (TCCTCCGCTT ATTGATATGC) untuk reaksi reverse sesuai yang dilakukan oleh Pereira de Lyra et al. (2012). Target pasangan basa yang harus dicapai di kisaran 600 pb. Proses thermocycler adalah sebagai berikut: Tahap 1: pra-amplifikasi PCR 3 menit pada suhu 95 °C; Tahap II: amplifikasi PCR dilakukan sebanyak 30 siklus reaksi, dengan pemisahan utas DNA genom (denaturasi) pada suhu 94 °C, 30 detik. Penempelan primer (annealing) pada suhu 55 °C, 30 detik: sintesis pada suhu 72 °C, 1 menit; dan tahap III: Pasca-amplifikasi pada suhu 72 °C, 10 menit. Sekuensing dilakukan untuk mengidentifikasi *M. anisopliae* dari ekstrak DNA. Ekstrak DNA dikirim ke Macrogen, Korea. Sekuens yang diperoleh dianalisis dengan data serupa yang telah dipublikasikan sebelumnya di bank gen dengan analisis penyejajaran (allignment). Analisis penyejajaran digunakan untuk membandingkan dua sekuens atau lebih dengan program Basic Local Allignment Search Tools (BLAST) melalui National Center Biotechnology Information (NCBI). Pohon filogenetik dibangun menggunakan perangkat lunak Mega 5.2. menggunakan algoritma Neighbour-Joining Tree.

Amplifikasi DNA dengan teknik RAPD-PCR. Hasil ekstraksi DNA diamplifikasi dengan teknik RAPD-PCR menggunakan 10 jenis primer, yaitu OPA-12 (TCGGCGATAG), OPA-09 (GGG TAACGCC), OPAB-04 (GGCACGCGTT), OPC-04 (CCGCATCTAC), OPC-01 (TTCGAGCCAT), OPAB-09 (GGGCGACTAC), OPA-03 (AGTCAG CCAC), OPAB-03 (TGGCGCACAC), OPA-04 (AATCGGGCTG), dan OPA-10 (GTGATCGCAG). Volume final campuran reaksi PCR adalah 25 µl. Komposisi reaksi PCR sebagai berikut: 12,5 µl PCR Gotaq Green Master Mix 2x, 2,5 µl primer, 5 µl DNA sampel, dan 5 µl *nucleus water* dengan menggunakan mesin *thermo cycler* berlangsung dengan urutan sebagai berikut: Tahap 1: praamplifikasi PCR 1 menit pada suhu 94 °C; Tahap II: amplifikasi PCR dilakukan sebanyak 40 siklus reaksi, dengan pemisahan utas DNA genom (denaturasi) pada suhu 94 °C, 35 detik. Penempelan primer (*annealing*) pada suhu 40 °C, 35 detik: sintesis pada suhu 72 °C, 1 menit; dan tahap III: Pasca-amplifikasi pada suhu 72 °C, 10 menit (Freed et al. 2014).

Analisis DNA pada agarosa gel elektroforesis. Fragmen DNA hasil amplifikasi untuk setiap primer dipisahkan pada gel agarosa 1,5% dalam buffer TAE 1X pada 80 V selama 1 jam. Gel agarosa diwarnai dengan 2 µl *ethidium bromida*. Pita DNA hasil amplifikasi diamati di atas transiluminator UV dan dilanjutkan dengan pemotretan menggunakan alat dokumentasi gel UV. Profil pita RAPD diamati berdasarkan pola polimorfiknya, yaitu dengan melihat jumlah dan ukuran pita.

Analisis data hasil PCR menggunakan primer ITS. Hasil sekuens dengan primer ITS dimasukkan ke database bank gen NCBI untuk menentukan homologi dengan data yang ada di NCBI. Pohon filogenetik dibangun menggunakan perangkat lunak Mega 5.2.

Analisis data hasil RAPD. Pita polimorfik masing-masing sampel DNA diamati untuk menentukan adanya perbedaan isolat. Setiap posisi pita DNA diubah ke dalam bentuk data biner dengan memberi nilai 1 jika ada pita dan 0 jika tidak ada pita. Data biner ini selanjutnya diolah dengan menggunakan program perangkat Darwin 6.0.14. Berdasarkan lunak nilai kesamaan genetik tersebut dilakukan analisis pengelompokan (cluster analysis) menggunakan metode Neighbour-Joining Tree. Hasil analisis pengelompokan tersebut berupa dendogram kesamaan genetik yang menunjukkan hubungan kesamaan antar isolat.

HASIL

Morfologi M. anisopliae

Hasil pengamatan morfologi secara makroskopis dan mikroskopis menunjukkan cendawan yang diisolasi dari tanah pertanaman kelapa sawit adalah *Metarhizium* sp. (Gambar 1). Secara makroskopis warna koloni cendawan berwarna kuning kehijauan, dengan atau tanpa zonasi. Secara mikroskopis konidia berbentuk silinder dan berwarna hijau.

Molekuler *M. anisopliae* dengan *sekuensing* menggunakan primer ITS1 dan ITS4

Hasil amplifikasi DNA 15 sampel *M. anisopliae* menggunakan primer ITS 1 dan ITS 4 berada pada kisaran 600 pb. Hasil *sekuensing* disajikan pada Tabel 2. Pohon filogenetik hasil *sekuensing* menggunakan primer ITS disajikan pada Gambar 2. Dari 15 sampel yang di*sekuensing* diperoleh kesamaan genetik dengan kisaran 86–99% dengan strain yang dirujuk yang terdaftar di website NCBI. Informasi strain rujukan untuk membandingkan 15 sampel *M. anisopliae* disajikan pada Tabel 3. Dari hasil BLAST NCBI (Tabel 3) 15 isolat *M. anisopliae* pada penelitian ini berkerabat dekat dengan *Metarhizium* yang diisolasi dari tanah dari China, Australia, Turki, Jepang, British Columbia, Swiss, dan Amerika.

Profil pita DNA hasil PCR dengan marka RAPD

Hasil amplifikasi terhadap 10 primer menunjukkan bahwa hanya 8 primer yang menghasilkan dapat pita pada sampel M. anisopliae. Ukuran DNA hasil amplifikasi diestimasi melalui perbandingan migrasi setiap fragmen yang diamplifikasi dengan fragmen marka (DNA ladder 100 pb). Dari 8 primer yang produktif, total jumlah pita RAPD-PCR yang dihasilkan sebanyak 39 pita (lokus) dengan rataan jumlah pita per primer sebanyak 4,875 pita. Jumlah



- Gambar 1. Metarhizium sp. asal 1: Kampung Baru (Labuhan Batu); 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu); 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu); 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan); 5: Perdamean (Tapanuli Selatan); 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan); 7: Lanbau (Simalungun); 8: Bandar Tonga (Simalungun); 9: Lias Baru (Simalungun); 10: Perdamaian (Langkat); 11: Teluk Parit Kaca (Langkat); 12: Mancang (Langkat); 13: Gunung Rintih (Deli Serdang); 14: Namotualang (Deli Serdang); 15: Kutambelin (Deli Serdang).
- Figure 1. Metarhizium sp. from 1: Kampung Baru (Labuhan Batu); 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu); 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu); 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan); 5: Perdamean (Tapanuli Selatan); 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan); 7: Lanbau (Simalungun); 8: Bandar Tonga (Simalungun); 9: Lias Baru (Simalungun); 10: Perdamaian (Langkat); 11: Teluk Parit Kaca (Langkat); 12: Mancang (Langkat); 13: Gunung Rintih (Deli Serdang); 14: Namotualang (Deli Serdang); 15: Kutambelin (Deli Serdang).

Tabel 2.	Hasil sekuens basa nukleotida dari 15 sampel Metarhizium anisopliae	
Table 2.	Results of nucleotide base sequences from 15 samples of Metarhizium anisopliae	?

No.	Sampel (Sample)	Sekuens basa nukleotida (Nucleotide base sequence)
1.	<i>M. anisopliae</i> K. Baru_ITS_1 (M1)	$ \begin{array}{l} {\tt GTCCTGTTACATCCACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTTGCTTCGGC-} \\ {\tt GGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTTTAATA-} \\ {\tt AGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAATGAATCCAAAATTCAACGACCG-} \\ {\tt GACTTTTGGTTCCGGGCTCCATGAAAAACGCAACCAAATGGGATTAGTA-} \\ {\tt ATGGGAATTGCCGAAATCAGTGGAACCTCCGATCTTTTAACGCCCCTTGC-} \\ {\tt GCCCGGCCGTATTCTGGGCGGCATGGCCGGTCCAACGTCATTTCCCCCCCT-} \\ {\tt CAGTCCCCTGGGGAACTGGTGTTGGGGGATCCGCCAAGCTGGTTTTC-} \\ {\tt CAGCACAGCCCTTTCCCAATAATAAAAACTCGCCACAGGGGCCCGGGCGC-} \\ \\ {\tt GCCCCCCCTTTCCCAATAATAAAAACTCGCCACAGGGGCCCGGGCGC-} \\ \\ \\ {\tt GTCCCCTGCCTAAAACCCCCAACTTTTTATAGTGACTCGAATAGGTGAGA-} \\ \\ \\ \\ {\tt CTACCCGCTGAATTAACATATCATACCGAAGGAACTTGTTCATTTGACCAAC-} \\ \\ \\ \\ {\tt CAGCACGGGTCTCACGACCCTCTATGTATCGATGCGCCCAGGCAGTTACCT-} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\$
2.	<i>M. anisopliae</i> B. Rejo_ITS_1 (M2)	TGGTAAAACAGCGTACGCTCCCACCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAACA- ACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGCGATAAG- TAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACGCACATT- GCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCATTACGCC- CCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTC- CAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGCCGTGGCCCTCCTCT- GCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGGCGGTCCACTGC- CGTAAAACCCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAGGTAGGAC- TACCCGCTGAACTTAAGCATATCAAAAAACCGGGAAGGAA
3.	<i>M. anisopliae</i> Sipenggeng_ITS_1 (M4)	TGGGGAAAGGAAAACGTAAGATCCCACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAAAGAATGAAT
4.	<i>M. anisopliae</i> Sipenggeng_ITS_1 (M4)	GTGAATTGGAGCTATACGAATCCCACCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAA- CAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGC- GATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAAC- GCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGCGT- CATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTTGGGGATCGGCGAG- GCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGC- CGTGGCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCG- GCGCGGTCCACTGCCGTAAAACCCCCCCAACTTTTATAGTTGACCTC- GAATCAGGTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCATAAACCG- GAAGGAAGTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTT

No.	Sampel (Sample)	Sekuens basa nukleotida (Nucleotide base sequence)
5.	<i>M. anisopliae</i> Perdamean TS_ ITS_1 (M5)	GGAAAAATAGCCGGAAGACAGCACACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAA- CAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGC- GATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACG- CACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCAT- TACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGGACTTGGTGTGGGGATCGGCGAGGCTG- GTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGCCGTG- GCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGCG- GTCCACTGCCGTAAAACCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAG- GTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCAAAAACCGGGAGGAAATATA- AATTTTAAATAAATTT
6.	<i>M. anisopliae</i> B. Tarutung_ITS_1 (M6)	TTTTTAGGCGGGAGAGCGAAAGAAGCCACCCCTGTGATTATACCTTTA ATTGTTGCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCT- GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA
7.	<i>M. ansiopliae</i> Lanbau_ITS_1 (M7)	TGGGCGAAGGGAGCTAGGGGTAAAGCCACCCCTGTGATTATACCTTTA ATTGTTGCTTCGGCGGGGACTTCGCGCCGCCGGGGACCCAAACCTTCT- GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA
8.	<i>M. anisopliae</i> B. Tonga_ITS_1 (M8)	TTAAAAATCGGGGCGTACGCTCCACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCGCCGGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAATGAATCAAAAACTTTCAAC- AACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGCGATA- AGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACGCA- CATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCATTACGC- CCCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTC- CAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGCCGTGGCCCTCCTCT- GCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGGCGGTCCACT- GCCGTAAAACCCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAGGTAGGAC- TACCCGCTGAACTTAAGCATATCAATAAGCGGAGGAAAATTTGAGGGAGAA- AATAT

Tabel 2. Hasil sekuens basa nukleotida dari 15 sampel Metarhizium anisopliae (Lanjutan...)**Table 2.** Results of nucleotide base sequences from 15 samples of Metarhizium anisopliae (Continue...)

Tabel 2. Hasil sekuens basa nukleotida dari 15 sampel Metarhizium anisopliae (Lanjutan...)**Table 2.** Results of nucleotide base sequences from 15 samples of Metarhizium anisopliae (Continue...)

No.	Sampel (Sample)	Sekuens basa nukleotida (Nucleotide base sequence)
9.	<i>M. anisopliae</i> L. baru_ITS_1 (M9)	GGGAAATAAGCTGTAAAAAGCCAACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAAC- AACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGCGATA- AGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACGCA- CATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCATTACGC- CCCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTC- CAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGCCGTGGCCCTCCTCT- GCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGCGGTCCACT- GCCGTAAAACCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAGGTAGGAC- TACCCGCTGAACTTAAGCATATCAAAAGCCGGGAGGAAAAAAATTTTATA- AAAAAAATTTTTTAAAAAA
10.	<i>M. anisopliae</i> Perdamaian L_ITS_ 1 (10)	GGGGAGAAAAGCGTAGCATCTGATCCCTGTGACTATACCTGTAGTTGTT- GCTTCGGGGGGACTTCTCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAATGAATCAAAAATTTCAA- CAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGC- GATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACG- CACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCAT- TACGCCCCTCAAGTCCCTGTGGGACTTGGTGTGGGGATCGGCGAGGCTG- GTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCCGGTCTCGCCGTG- GCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGCG- GTCCACTGCCGTAAAACCCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAGG- TAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCATAACCCGGAAGGAA
11.	<i>M. anisopliae</i> Teluk_ ITS_1 (M11)	TTGGAATACGAACGTAGGCTCCCACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTT- GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAAC- AACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGC- GATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAACG- CACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGCGTCAT- TACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGGACTTGGTGTTGGGGATCGGCGAGGCTG- GTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGCCGTG- GCCCTCCTCGCGCAGTAGTAAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGGCGCG- GTCCACTGCCGTAAAACCCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAATCAG- GTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCAAAAACCCGGAGGAAATTT- TATAACAAAAAATGGGA
12.	<i>M. anisopliae</i> Mancang_ITS_1 (M12)	TGGTAATGAATTTTCCCACTCCACCCCTGTGATTATACCTTTAATTGTTG- CATTCAGGCGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACCTTCTGAATTTT- TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAATGAATCAAAACTTTCAA- CAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAAATGC- GATAAGTAATGTGAATTGCAGAAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTGAAC- GCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGGCATGCCTGTTCGAGCGT- CATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTTGGGGGATCGGC- GAGGCTGGTTTTCCAGGACAGGCATCCCCTCAAAAAACCCGACCTTGC- CAGTAAGAGGATCCTCCGTCGCAGAATTTCCAAGGTAAAGCCCGTCT- GCCCCAAGTCAAAGTGGGGGGGGACTTCACGGAAGGACTCTCCCTAATAC- GCGGAAAAAATTTCCCATATCGAAACCCTTTTATCTCCGAAAACCCGAAC- CACCGGGCGAAAAATTCCCCCCCTTGGGGGGGAAATAACCCGGGGGGAAC- CAACAGGCGAAAAATCCCCCCCCTTGGGGGGGAAATAACCCGGGGGGCA- CAAAATTTCTGAAGAATTTCCCCAACAGGAAAAAAAAAA

 Tabel 2. Hasil sekuens basa nukleotida dari 15 sampel Metarhizium anisopliae (Lanjutan...)

 Table 2. Results of nucleotide base sequences from 15 samples of Metarhizium anisopliae (Continue...)

13. M. anisopliae G. TTGGTGATTTACGCGAACGAATCCAACCCCTGTGAGTTATACCTTT. Rintih_ITS_1 (M13) GTCGGCTTCGGGGGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACC GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA	AAGTT- CTTCT- GAAT- GAAC- GAAT- GGCAT- TGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
Rintih_ITS_1 (M13) GTCGGCTTCGGGGGGGACTTCGCGCCCGCCGGGGACCCAAACO GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA	CTTCT- GAAT- GAAC- GGAT- GGCAT- TGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA	GAAT- GAAC- GGAAT- GGCAT- TGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
CAAAAATTTCAACAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAA GCAGCGAAATGCGATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGT CATCGAATCTTTGAACGCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGC GCCTGTTCGAGCGTCATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACT GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAA	GAAC- GAAT- GGCAT- TGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
GCAGCGAAATGCGATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGT CATCGAATCTTTGAACGCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGC GCCTGTTCGAGCGTCATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACT GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAA	GAAT- GGCAT- TGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
CATCGAATCTTTGAACGCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGG GCCTGTTCGAGCGTCATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACT GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTA	GGCAT- TTGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
GCCTGTTCGAGCGTCATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGAC1 GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTA	TTGGT- AATTA- CGCAA- TAGTT- AGCCG-
GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTA	AATTA- CGCAA- .TAGTT- AGCCG-
	CGCAA- TAGTT- \GCCG-
ATTGGCGGTCTCGCCGTGGCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACTC	TAGTT- \GCCG-
CAGGAGCCCGGCGCGGTCCACTGCCGTAAAACCCCCCAACTTTTA	AGCCG-
GACCTCGAATCAGGTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCAAAA	
GAGGAACCCCCCAAACCGCCAAAAAAA	
14. <i>M. anisopliae</i> GGGAAAAGAAGCTGAACGACAGCCCACCCCTGTGATTATACC	CTTTA-
Namotualang ITS 1 ATTGTTGCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCGGGGACCCAAAC	CTTCT-
(M14) GAATTTTTTAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAAA	GAAT-
CAAAACTTTCAACAACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAA	GAAC-
GCAGCGAAATGCGATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGT	GAAT-
CATCGAATCTTTGAACGCACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGC	GCAT-
GCCTGTTCGAGCGTCATTACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACT	TGGT-
GTTGGGGATCGGCGAGGCTGGTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTA	AATTA-
ATTGGCGGTCTCGCCGTGGCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACT	CGCAA-
CAGGAGCCCGGCGCGGGTCCACTGCCGTAAAACCCCCCAACTTTTA	TAGTT-
GACCTCGAATCAGGTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCTA	AAGC-
GGGAAGGAAACCCCTAACAAAGCCACCGGA	
15. <i>M. anisopliae</i> GTAACGGGAGGTACGGTAGATCCACCCCTGTGATTATACCTTTAA	TTGTT-
Kutambelin ITS 1 GCTTCGGCGGGACTTCGCGCCCGCGGGGACCCAAACCTTCTGAA	TTTTT-
(M15) TAATAAGTATCTTCTGAGTGGTTAAAAAAAATGAATCAAAACTT	CAAC-
AACGGATCTCTTGGTTCTGGCATCGATGAAGAACGCAGCGAA	ATGC-
GATAAGTAATGTGAATTGCAGAATTCAGTGAATCATCGAATCTTTG	AACG-
CACATTGCGCCCGTCAGTATTCTGGCGGGCATGCCTGTTCGAGC	GTCAT-
TACGCCCCTCAAGTCCCCTGTGGACTTGGTGTTGGGGGATCGGCGAC	GCTG-
GTTTTCCAGCACAGCCGTCCCTTAAATTAATTGGCGGTCTCGC	CGTG-
GCCCTCCTCTGCGCAGTAGTAAAACACTCGCAACAGGAGCCCGG	CGCG-
GTCCACTGCCGTAAAACCCCCCCAACTTTTTATAGTTGACCTCGAA	ATCAG-
GTAGGACTACCCGCTGAACTTAAGCATATCAATAAGCCGGAGGAA	AACC-
GAATCATATTTCCCCGAAGGA	

pita terbanyak adalah 11 pita diamplifikasi oleh primer OPA-03, dan terendah adalah 2 pita yang diamplifikasi oleh primer OPAB-04, OPC-01, dan OPA-04. Profil pita-pita yang dihasilkan dari kedelapan primer yang telah diuji, dapat digunakan untuk tujuan analisis keragaman genetik *M. anisopliae*. Profil pita DNA *M. anisopliae* dengan marka RAPD dapat dilihat pada Gambar 3.

Berdasarkan hasil amplifikasi dengan menggunakan 8 primer, diperoleh data berupa

skoring untuk menentukan kesamaan genetik antar individu dalam 15 sampel *M. anisopliae*.

Pengelompokan hasil analisis keragaman genetik melalui pohon filogenetik (*dendogram*) berdasarkan marka molekuler RAPD, dapat mengetahui kekerabatan *M. anisopliae* di 15 lokasi propinsi Sumatera Utara. Pohon filogenetik dapat dilihat pada Gambar 4. Hasil analisis jarak genetik atau ketidaksamaan genetik *M. anisopliae* berdasarkan teknik RAPD disajikan pada Tabel 4.



- Gambar 2. Neighbour-joining tree dari sekuens menggunakan primer ITS 1 yang menggambarkan kekerabatan filogenetik *Metarhizium anisopliae* dari Sumatera Utara (▲). Nomor aksesi NCBI sebagai *strain* rujukan ditampilkan di dalam kurung. *Cordyceps bassiana* digunakan sebagai *outgroup*. Angka pada cabang menunjukkan persentase *bootstrap* yang berasal dari 1000 sampel.
- *Figure 2.* Neighbor-joining tree of sequences using primer ITS 1 which illustrates the phylogenetic relationship of Metarhizium anisopliae from North Sumatra (). The NCBI accession number as the reference strain is shown in brackets. Cordyceps bassiana was used as the outgroup. The number on the branch shows the percentage of bootstrap from 1000 samples.

Takson (Taxon)	Asal isolasi	Lokasi	Idantifian	No Aksesi NCB	Referensi			
Takson (Taxon)	(Substrate)	(Location)	Identifier	(No.accession)	(Reference)			
Metarhizium anisopliae	e Tanah <i>(Soil)</i>	China	MaTS04	KX057377	Dong et al. (2016)			
M. anisopliae	Tanah (Soil)	China	MaTS02	KX057378	Dong et al. (2016)			
M. anisopliae var. anisopliae	Tanah (Soil)	Turki	KTU 19	FJ177494	Sevim et al. (2010)			
M. anisopliae	Tanah (Soil)	China	CNGD4	FJ545279	Freed et al. (2011)			
M. anisopliae var. anisopliae	Tanah (Soil)	British Columbia	LRC 211	EU307909	Inglis et al. (2008)			
M. anisopliae var. anisopliae	Bahan gundukan rayap <i>(Termite mounds)</i>	Australia	FI-775	AF137059	Driver et al. (2000)			
M. brunneum	Tanah (Soil)	Swiss	ARSEF 4179	HQ331451	Schneider et al. (2011)			
M. brunneum	-	Amerika	ARSEF 2107	NR_132023	Kepler & Rehner 2013)			
Cordyceps bassiana	-	Jepang	-	AB079609	Yokoyama et al. (2002)			

Table 3. Reference strain information

Sirait et al.: Perbedaan genetik cendawan entomopatogen Metarhizium anisopliae



- Gambar 3. Profil DNA *Metarhizium anisopliae* menggunakan primer a: OPAB-04; b: OPC-04; c: OPC-01; d: OPAB-09; e: OPA-03; f: OPAB-03; g: OPA-04; h: OPA-10. Keterangan M: Marka; 1: Kampung Baru (Labuhan Batu); 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu); 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu); 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan); 5: Perdamean (Tapanuli Selatan); 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan); 7: Lanbau (Simalungun); 8: Bandar Tonga (Simalungun); 9: Lias Baru (Simalungun); 10: Perdamaian (Langkat); 11: Teluk Parit Kaca (Langkat); 12: Mancang (Langkat); 13: Gunung Rintih (Deli Serdang); 14: Namotualang (Deli Serdang); 15 Kutambelin (Deli Serdang).
- Figure 3. Metarhizium anisopliae DNA profile using primer a: OPAB-04; b: OPC-04; c: OPC-01; d: OPAB-09; e: OPA-03; f: OPAB-03; g: OPA-04; h: OPA-10. Caption M: Marking; 1: Kampung Baru (Labuhan Batu); 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu); 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu); 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan); 5: Perdamean (Tapanuli Selatan); 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan); 7: Lanbau (Simalungun); 8: Bandar Tonga (Simalungun); 9: Lias Baru (Simalungun); 10: Perdamaian (Langkat); 11: Teluk Parit Kaca (Langkat); 12: Mancang (Langkat); 13: Gunung Rintih (Deli Serdang); 14: Namotualang (Deli Serdang); 15 Kutambelin (Deli Serdang).



- Gambar 4. Pohon filogenetik keragaman genetik *Metarhizium anisopliae* di lima belas lokasi Propinsi Sumatera Utara berdasarkan marka RAPD. *M anisopliae* 1: Kampung Baru (Labuhan Batu);
 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu);
 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu);
 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan);
 5: Perdamean (Tapanuli Selatan);
 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan);
 7: Lanbau (Simalungun);
 8: Bandar Tonga (Simalungun);
 9: Lias Baru (Simalungun);
 10: Perdamaian (Langkat);
 11: Teluk Parit Kaca (Langkat);
 12: Mancang (Langkat);
 13: Gunung Rintih (Deli Serdang);
 14: Namotualang (Deli Serdang);
 15: Kutambelin (Deli Serdang). Angka pada cabang menunjukkan persentase *bootstrap* yang berasal dari 1000 sampel. Analisis pengelompokan (*cluster analysis*) menggunakan metode *Neighbour-Joining Tree*.
- Figure 4. Phylogenetic tree of genetic diversity of Metarhizium anisopliae at fifteen locations in North Sumatra Province based on RAPD markers. M anisopliae 1: Kampung Baru (Labuhan Batu); 2: Bandar Rejo (Labuhan Batu); 3: Bandar Selamat (Labuhan Batu); 4: Sipenggeng (Tapanuli Selatan); 5: Perdamean (Tapanuli Selatan); 6: Bandar Tarutung (Tapanuli Selatan); 7: Lanbau (Simalungun); 8: Bandar Tonga (Simalungun); 9: Lias Baru (Simalungun); 10: Perdamaian (Langkat); 11: Teluk Parit Kaca (Langkat); 12: Mancang (Langkat); 13: Gunung Rintih (Deli Serdang); 14: Namotualang (Deli Serdang); 15: Kutambelin (Deli Serdang). The number on the branch indicates the percentage of bootstrap from 1000 samples. Grouping analysis (cluster analysis) using the Neighbor-Joining Tree.

PEMBAHASAN

Morfologi M. anisopliae

Identifikasi morfologi *M. anisopliae* diamati berdasarkan bentuk dan warna konidia, serta warna koloni. Bentuk konidia dalam media SDAY di bawah pengamatan mikroskop berbentuk silinder dengan ujung bulat dan umumnya berwarna hijau muda dan beruntai bersama. Lima belas isolat dari penelitian ini diidentifikasi sebagai *M. anisopliae* berdasarkan karakter morfologi. Ukuran konidia dengan lebar minimum dan maksimum masingmasing adalah 1,80 \pm 0,29 µm dan 2,43 \pm 0,29 µm,

serta panjang minimum dan maksimum masingmasing adalah $5,96 \pm 0,41 \mu m \text{ dan } 6,54 \pm 0,57 \mu m$. Hal ini, sesuai dengan penelitian yang dilakukan oleh Ghayedi & Abdollahi (2013) bahwa konidia *M. anisopliae* berbentuk silinder ke oval dan berukuran <9 µm. Rasio panjang/lebar konidia minimum 2,63 µm dan maksimum 3,56 µm. Tangthirasunun et al. (2010) membagi dimensi konidia rasio panjang/lebar konidia *M. anisopliae* ke dalam tiga kelompok. Kelompok rasio panjang/ lebar konidia yang rendah, yaitu berukuran <2,18 µm, kelompok rasio panjang/lebar konidia medium berukuran antara 2,33–2,87 µm, dan

Sirait et al.: Keragaman genetik cendawan entomopatogen Metarhizium anisopliae

Tabel 4. Matriks jarak atau ketidaksamaan genetik untuk kombinasi pasangan 15 isolat Metarhizium anisopliae dari Sumatera Utara dengan PCR F	₹APD
Table 4. Matrix of genetic distance or dissimilarity for the combination of 15 pairs of Metarhizium anisopliae isolates from North Sumatra by RAPI	D PCR

Kode (Code)) Lokasi (Location)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1.	Kampung Baru, Labuhan Batu												·			
2.	Bandar Rejo, Labuhan Batu	0,466														
3.	Bandar Selamat, Labuhan Batu	0,470	0,051													
4.	Sipenggeng Tapanuli Selatan	0,509	0,159	0,163												
5.	Perdamaian Tapanuli Selatan	0,336	0,373	0,377	0,416											
6.	Bandar Tarutung Tapanuli Selatan	0,250	0,444	0,448	0,486	0,314										
7.	Lanbau Simalungun	0,520	0,170	0,175	0,180	0,427	0,498									
8.	Bandar Tonga Simalungun	0,284	0,477	0,481	0,520	0,347	0,077	0,531								
9.	Lias Baru Simalungun	0,405	0,442	0,446	0,484	0,231	0,382	0,496	0,416							
10.	Perdamaian Langkat	0,338	0,316	0,320	0,358	0,245	0,316	0,370	0,349	0,313						
11.	Teluk Langkat	0,494	0,144	0,148	0,153	0,401	0,471	0,128	0,505	0,469	0,343					
12.	Mancang Langkat	0,505	0,363	0,367	0,405	0,412	0,483	0,417	0,517	0,481	0,355	0,390				
13.	Gunung Rintih Deli Serdang	0,443	0,244	0,248	0,287	0,350	0,421	0,298	0,454	0,419	0,293	0,272	0,340			
14.	Namotualang Deli Serdang	0,479	0,164	0,168	0,206	0,386	0,457	0,218	0,490	0,455	0,329	0,191	0,376	0,257		
15.	Kutambelin Deli Serdang	0,259	0,452	0,456	0,494	0,322	0,176	0,506	0,209	0,390	0,324	0,479	0,491	0,429	0,465	

Angka yang ditebalkan mewakili kisaran jarak genetik antara isolat *M. anisopliae* dari berbagai lokasi.

(The numbers in bold represent the range of genetic distances between M. anisopliae isolates from various locations).

kelompok rasio panjang/lebar konidia tinggi berukuran $\geq 2,91 \ \mu m$. Isolat *M. anisopliae* pada penelitian ini masuk ke dalam kategori konidia medium dan tinggi yang dikemukakan oleh Tangthirasunun et al. (2010).

Hasil pengamatan warna koloni isolat M. anisopliae yang ditumbuhkan pada media SDAY selama 16 hari menunjukkan miselia cendawan awalnya berwarna putih ke krem, lalu menjadi kekuningan atau kuning kehijauan atau menjadi hijau tua. Umumnya, isolat berwarna kuning kehijauan, kecuali M13 hijau tua. Hal ini, sesuai dengan penelitian yang dilakukan oleh Ghayedi & Abdollahi (2013) bahwa warna koloni M. anisopliae adalah hijau kekuningan dan warna hijau zaitun. Bridge et al. (1993) mendeskripsikan M. anisopliae memiliki warna hijau kekuningan, warna kuning langsat, hijau tua rumput, merah jambu atau merah anggur kekuningan. Sapna Bai et al. (2015) juga melaporkan morfologi warna koloni M. anisopliae adalah hijau pucat atau hijau tua.

Di alam isolat *M. anisopliae* mengandung kumpulan genotipe yang beragam dan mungkin terdiri atas spesies yang kompleks dan banyak melibatkan ekpresi genom. Oleh karena itu, bisa terjadi bahwa dalam satu taksa, isolat individu dapat menunjukkan variasi karakter biologi (Rachappa et al. 2009). Milner et al. (2002) menemukan variasi dalam karakter koloni *M. anisopliae* yang dikumpulkan dari lokasi geografi dan inang serangga. Fernandes et al. (2009) menyatakan morfologi *M. anisopliae* yang berbeda dapat terjadi karena kondisi lingkungan dan fisiologis yang bervariasi.

Molekuler *M. anisopliae* dengan *sekuensing* menggunakan primer ITS1 dan ITS4

Dari pohon filogenetik hasil analisa sekuensing 15 sampel isolat *M. anisoplie* memiliki kekerabatan yang dekat dengan *M. anisopliae* dan *M. brunnuem* yang diisolasi dari tanah dari 15 lokasi. M1 (Kampung Baru) memiliki kekerabatan 86% dengan nomor aksesi KX057377 dan KX057377 (China) dan FJ177494 (Turki). M12 (Mancang) memiliki kekerabatan yang dekat, yaitu 98% dengan *M. anisopliae* dan *M. brunnuem* dengan nomor aksesi AF137059 (Australia), HQ331451 (Swiss), dan NR 132023 (Amerika). M9 (Lias Baru) memiliki kekerabatan yang dekat, yaitu 99% dengan M. anisopliae dengan nomor aksesi KX057378 (China), FJ177494 (Turki), dan FJ545279 (China). Sisa isolat lainnya memiliki kekerabatan yang dekat, yaitu 99% dengan M. anisopliae dengan nomor aksesi KX057377 (China) dan EU307909 (British Columbia). Dalam penelitian ini, semua sampel M. anisopliae diisolasi dari tanah perkebunan (pertanian). Nishi et al. (2017) melaporkan lebih banyak menemukan M. anisopliae pada tanah pertanian dibandingkan dengan tanah bukan pertanian. Akan tetapi, Keyser et al. (2015) melaporkan bahwa jarang menemukan M. anisopliae dari tanah pertanian di Denmark dan lebih didominasi oleh M. flavoviridae. Hal ini menunjukkan bahwa distribusi M. anisopliae menunjukkan variasi pada sampel tanah dan lokasi yang berbeda. Dong et al. 2019 melaporkan bahwa pada cendawan Metarhizium melimpah di daerah Selatan Barat Daya daerah China termasuk daerah pertanian. Hal ini berhubungannya dengan kondisi iklim area yang memiliki waktu musim panas yang panjang dengan rata-rata suhu 27-33 °C dan dengan musim dingin yang pendek tanpa salju sehingga kondisi ini sesuai dengan pertumbuhan M. anisopliae. Diduga kondisi ini sama dengan di Sumatera Utara dengan rata-rata suhu 22,1-33 °C (BPS Sumut 2016) yang menyebabkan homologi cendawan M. anisopliae yang diperoleh dari penelitian ini berkisar 98% dengan cendawan M. anisopliae yang diisolasi oleh (Freed et al. 2014). Hasil penelitian Dong et al. (2016) menemukan spesies M. anisopliae di daerah Tibet, tetapi tidak di Qinghai dan Gansu (China) karena daerah geografi Tibet lebih hangat dibandingkan dengan di Qinghai dan Gansu.

Profil pita DNA hasil PCR dengan marka RAPD

Jumlah pita DNA hasil amplifikasi dari ke-8 primer dihasilkan 39 total pita DNA atau 98,44% pita di antaranya merupakan pita polimorfik. Semakin banyak pita polimorfik, semakin banyak situs penempelan primer (Trizelia 2005).

Primer yang paling banyak menghasilkan pita adalah primer OPAB-09, OPA-03, dan OPAB-03 (7, 11, dan 7 pita). Hal ini sama dengan penelitian yang dilakukan oleh Freed et al. (2014) bahwa 5 primer, yaitu OPA-04, OPA-03, OPA- 10, OPAB-09, dan OPA-12) adalah yang paling edukatif karena primer-primer ini mengenali pita polimorfik secara maksimum dan menghasilkan jumlah pola pita yang tinggi dengan 49% pita adalah polimorfik.

Jarak genetik antara isolat dari berbagai lokasi disajikan pada Tabel 4. Jarak genetik antara isolat berkisar dari 0,051 sampai 0,520%, dengan jarak genetik maksimum 0,520% antara isolat Lanbau (Simalungun) dengan Kampung Baru (Labuhan Batu) dan isolat Bandar Tonga (Simalungun) dan Sipenggeng (Tapanuli Selatan). Jarak atau ketidaksamaan genetik ini diduga karena lokasi pengambilan isolat-isolat ini berada pada kabupaten yang berjauhan (Tabel 1). Sementara, jarak genetik terdekat isolatnya diambil dari kabupaten yang sama (berdekatan).

Pada pohon filogenetik berdasarkan hasil analisis RAPD, M. anisopliae terbagi menjadi 3 kelompok (cluster), yaitu kelompok 1 terdiri atas Ma 11 (Teluk), Ma 7 (Lanbau), Ma 4 (Sipenggeng), Ma 3 (Bandar Selamat), Ma 2 (Bandar Rejo), Ma 14 (Namotualang) dan Ma 13 (Gunung Rintih); kelompok 2 terdiri atas Ma 8 (Bandar Tonga), Ma 6 (Bandar Tarutung), Ma 15 (Kutambelin), Ma 1 (Kampung Baru), Ma 9 (Lias Baru), Ma 5 (Perdamean), dan Ma 10 (Perdamaian); dan kelompok 3 hanya terdiri atas Ma 12 (Mancang). pengelompokan-pengelompokan Dari yang terbagi pada pohon filogenetik, tidak ada kelompok yang berasal dari kabupaten yang sama dan semua kelompok tersebar dalam 3 kelompok. Isolat yang berasal dari tempat yang sama belum tentu memiliki profil genetik yang sama. Keadaan tanah kebun yang diambil meskipun berasal dari kabupaten yang sama, diduga memiliki perbedaan kondisi kebun yang berbeda. Perbedaan ini bisa disebabkan banyak hal, dapat disebabkan oleh kondisi internal cendawan itu sendiri atau dapat juga disebabkan oleh kondisi eksternal, yaitu interaksi cendawan dengan lingkungan. Menurut Strom & Bushley (2016) heterokariosis adalah bagian integral dari siklus paraseksual yang digunakan oleh cendawan aseksual (termasuk M. anisopliae) yang dominan untuk introduksi dan mempertahankan variasi genetik dalam populasi. Heterokariosis mungkin berperan dalam kemampuan jamur untuk merespons lingkungan mereka. Melalui proses ini akan menghasilkan

strain yang secara genetik berbeda. Meyling & Eilenberg (2007) menyatakan bahwa cendawan *M. anisopliae* juga mengembangkan adaptasi yang berbeda sesuai dengan jenis tanah dan/atau rizosfer yang ada di mana cendawan ini muncul.

Pada pohon filogenetik dapat dilihat pada kelompok-kelompok yang sama asal isolat tidak terdapat pengelompokan berdasarkan jarak geografis antara isolat. Hal ini sama seperti hasil penelitian Sevim et al. (2012) bahwa variabilitas genetik yang tinggi ditemukan antara isolat M. anisopliae var. anisopliae yang diperoleh dari tanah pertanian/non pertanian wilayah timur Laut Mati Turki dan kelompok yang ditentukan tidak terkait dengan tipe habitat, lokasi geografis, pertumbuhan di tempat yang berbeda suhu, resistensi UV, atau virulensi terhadap T. molitor. Pong et al. (2017) juga melaporkan M. anisopliae yang diisolasi dari tanah mineral dan tanah gambut tidak berada dalam satu kelompok, ini menunjukkan bahwa jenis tanah bukan faktor yang mempengaruhi variasi genetik M. anisopliae. Pada pohon filogenetik ada temuan menarik bahwa pertanaman yang diberi tandan kosong kelapa sawit (M8 dan M15) dan limbah cair kelapa sawit (M10) berada dalam *cluster* yang sama. Praktek budi daya ini diperoleh dari hasil wawancara petani yang kebunnya menjadi lokasi pengambilan sampel tanah untuk isolasi M. anisopliae.

Primer-primer RAPD yang digunakan dalam penelitian mampu mempelajari keragaman genetik M. anisopliae. Hal ini seperti yang dilakukan Ranga & Saini (2011) yang membuktikan bahwa Metarhizium yang berada dalam populasi tertentu memiliki tingkat polimorfisme yang bervariasi. Freed et al. (2014) mengatakan RAPD-PCR dari M. anisopliae menunjukkan tingkat polimorfisme yang dapat dipertimbangkan dalam kelompok yang sama dan tidak ada hubungannya dengan asal serangga inang. Hasil penelitian Velásquez et al. (2007) menunjukkan bahwa analisis RAPD -PCR berguna dalam mendeteksi variabilitas genetik di dalam dan di antara kelompok isolat M. anisoplie yang dikumpulkan dari wilayah geografis yang berbeda. Tidak ada genotipe identik yang terdeteksi oleh analisis ini. Namun, analisis RAPD tidak mendeteksi adanya hubungan antara keragaman genetik isolat dan lokasi asalnya isolat dikumpulkan.

KESIMPULAN

Hasil identifikasi secara morfologi lima belas isolat adalah Metarhizium sp. Hasil sekuensing semua isolat M. anisopliae yang diisolasi dari tanah memiliki homologi 86-99% dengan strain M. anisopliae yang dirujuk berdasarkan database GenBank NCBI. Keragaman genetik M. anisopliae dapat dideteksi menggunakan marka RAPD. Dari 8 primer RAPD, diperoleh 38 pita DNA yang 98,44% di antaranya merupakan pita polimorfik. Nilai ketidaksamaan genetik ke lima belas M. anisopliae berkisar 0,051 hingga 0,520%. Analisis pengelompokan RAPD menggunakan metode Neighbour-Joining Tree menunjukkan terdapat tiga kelompok utama. Pengujian keragaman genetik M. anisopliae dengan menggunakan marka RAPD di perkebunan kelapa sawit ini merupakan langkah awal dalam seleksi atau penafisan untuk memilih isolat unggul dari cendawan M. anisopliae.

UCAPAN TERIMA KASIH

Penulis mengucapkan terima kasih kepada Kementerian Pertanian yang merupakan penyandang dana penelitian.

DAFTAR PUSTAKA

- Bai NS, Sasidharan TO, Remadevi OK, Dharmarajan P, Pandian SK, Balaji K. 2015. Morphology and RAPD analysis of certain potentially entomopathogenic isolates of *Metarhizium anisopliae* Metsch. (Deuteromycotina: Hypocreales). *Journal of Microbiology and Biotechnology Research* 5:34–40.
- BPS Sumut. 2016. *Propinsi Sumatera Utara Dalam Angka*. Tersedia pada: https://sumut.bps.go.id/ [diakses 20 Oktober 2021].
- Bridge PD, Williams MAJ, Prior C, RR. Paterson M. 1993. Morphological, biochemical and molecular characteristics of *Metarhizium anisopliae* and *M. flavoviride*. Journal of General Microbiology 139:1163–1169. DOI: https://doi. org/10.1099/00221287-139-6-1163.
- Dong T, Zhang B, Jiang Y, Hu Q. 2016. Isolation and classification of fungal whitefly entomopathogens from soils of Qinghai-Tibet Plateau

and Gansu Corridor in China. *PLOS ONE* 11: e0156087. DOI: https://doi.org/10.1371/journal. pone.0156087.

- Driver F, Milner RJ, Trueman JWH. 2000. A taxonomic revision of *Metarhizium* based on a phylogenetic analysis of rDNA sequence data. *Mycological Research* 104:134–150. DOI: https://doi.org/10.1017/S0953756299001756.
- Fernandes EKK, Keyser CA, Pong JP, Rangel DEN. 2009. Characterization of *Metarhizium* species and varieties based on molecular analysis, heat tolerance and cold activity. *Journal of Applied Microbiology* 108:115–128. DOI: https://doi. org/10.1111/j.1365-2672.2009.04422.x.
- Freed S, Feng-Liang J, Shun-Xiang R. 2014. Intraspecific variability among the isolates of *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae* by RAPD markers. *International Journal of Agriculture* and *Biology* 16:899–904.
- Freed S, Jin F-L, Ren S-X. 2011. Determination of genetic variability among the isolates of *Metarhizium anisopliae* var. anisopliae from different geographical origins. World Journal of Microbiology and Biotechnology 27:359–370. DOI: https://doi.org/10.1007/s11274-010-0466-8.
- Ghayedi S, Abdollahi M. 2013. Biocontrol potential of *Metarhizium anisopliae* (Hypocreales: Clavicipitaceae), isolated from suppressive soils of the Boyer-Ahmad region, Iran, against J2S of Heterodera avenae. *Plant Protection Reserach* 53:165–171. DOI: https://doi.org/10.2478/jppr-2013-0025.
- Glare TR, Milner RJ, Beaton CD. 1996. Variation in *Metarhizium*, a genus of fungal pathogens attacking Orthoptera: Is phialide morphology a useful taxonomic criterion? *Journal of Orthoptera Research* 5:19–27 DOI: https://doi. org/10.2307/3503572.
- Inglis GD, Duke GM, Goettel MS, Kabaluk JT. 2008. Genetic diversity of *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae* in southwestern British Columbia. *Journal of Invertebrate Pathology* 98:101–113. DOI: https://doi.org/10.1016/j.jip.2007.12.001.
- Kepler RM, Rehner SA. 2013. Genome-assisted development of nuclear intergenic sequence markers for entomopathogenic fungi of the *Metarhizium anisopliae* species complex. *Molecular Ecology Resources* 13:210–217. DOI: https://doi.org/10.1111/1755-0998.12058.
- Keyser CA, De Fine Licht HH, Steinwender BM, Meyling NV. 2015. Diversity within the entomopathogenic fungal species *Metarhizium flavoviride* associated with agricultural crops in Denmark. *BMC Microbiology* 15:249. DOI: https://doi.org/10.1186/s12866-015-0589-z.

- Korosi G, Wilson B, Powell K, Ash G, Reineke A, Savocchia S. 2019. Occurrence and diversity of entomopathogenic fungi (*Beauveria* spp. and *Metarhizium* spp.) in Australian vineyard soils. *Journal of Invertebrate Pathology* 164:69–77 DOI: https://doi.org/10.1016/j.jip.2019.05.002.
- Kumar N, Thakur SK. 2014. Randomly amplified polymorphic DNA: A brief review. *American Journal Animal and Veterinary Science* 9:6–13. DOI: https://doi.org/10.3844/ajavsp.2014.6.13.
- Meyling VN and Elibenberg J. 2007. Ecology of the entomopathogenic fungi *Beauveria bassiana* and *Metarhizium anisopliae* in temperate agroecosystemens: Potential for conservation biological control. *Biological Control* 43:145–155. DOI: https://doi.org/10.1016/j. biocontrol.2007.07.007.
- Milner RJ, Lim RP, Hunter DM. 2002. Risks to the aquatic ecosystem from the application of *Metarhizium anisopliae* for locust control in Australia. *Pest Management Sceince* 58:718– 723. DOI: https://doi.org/10.1002/ps.517.
- Navarro-Barranco H, Brunner-Mendoza C, Reyes-Montes M del R, Duarte-Escalante E, Toriello C. 2019. Phenotypic and molecular analysis of Mexican *Metarhizium anisopliae* strains. *Revista Mexicana de Biodiversidad* 90:e902643. DOI: https://doi.org/10.22201/ ib.20078706e.2019.90.2643.
- Nishi O, Iiyama K, Yasunaga-Aoki C, Shimizu S. 2017. Species associations and distributions of soil entomopathogenic fungi *Metarhizium* spp. in Japan. *Mycology* 8:308–317. DOI: https://doi. org/10.1080/21501203.2017.1386244.
- Pereira de Lyra M do CC, Bastos da Silva MLR, Bezerra Cavalcanti VAL, Santo Mergulhão ACE. 2012. Characterization of *Metarhizium anisopliae* using amplifed ribossomal DNA restriction analysis (ARDRA) and internal transcribed spacer (ITS) sequence analysis. *African Journal of Biotechnology* 11:16635– 16639. DOI: https://doi.org/10.5897/AJB12.906.
- Pong K, Mslim R, Azmi W, Kamarudin N, Ali DSR. 2017. Genetic variation of entomopathogenic fungi, *Metarhizium anisopliae* and Isaria amoenerosea and their pathogenicity against subterranean termite, Coptotermes curvignathus. *Journal of Oil Palm Research* 29:35–46. DOI: https://doi.org/10.21894/jopr.2017.2901.04.
- Promega. 2019. Wizard Genomic DNA Purification Kit Technical Manual. Tersedia pada: https:// worldwide.promega.com/products/nucleic-acidextraction/genomic-dna/wizard-genomic-dna-

purification-kit/?catNum=A1120. [diakses 20 Oktober 2021].

- Ranga V, Saini GK. 2011. Biochemical and molecular characterization of wild-type and fused protoplasts of *Beauveria bassiana* and *Metarhizium anisopliae*. Folia Microbiologica 56:289–295. DOI: https://doi.org/10.1007/ s12223-011-0055-8.
- Rachappa V, Lingappa S, Patil RK. 2009. Growth characteristics and bio-efficacy of different isolates of *Metarhizium anisopliae* (Metschnikoff) Sorokin against certain key insect pests. *Journal of Biology Control* 23:271–276. DOI: https://doi.org/10.18311/jbc/2009/3675.
- Sapna Bai N, Sasidharan TO, Remadevi OK, Dharmarajan P. 2015. Morphology and RAPD analysis ofcertain potentially entomopathogenic isolates of *Metarhizium anisopliae* Metsch. (Deuteromycotina: Hypocreales). Journal of Microbiology and Biotechnology Research 5:34– 40. DOI: https://doi.org/10.31357/jtfe.v5i1.2497.
- Schneider S, Rehner SA, Widmer F, Enkerli J. 2011. A PCR-based tool for cultivation-independent detection and quantification of Metarhizium clade 1. *Journal of Invertebrate Pathology* 108:106–114. DOI: https://doi.org/10.1016/j. jip.2011.07.005.
- Serna-Domínguez MG, Andrade-Michel GY, Rosas-Valdez R, Castro-Félix P, Arredondo-Bernal HC, Gallou A. 2019. Genetic diversity of the *Metarhizium anisopliae* complex in Colima, Mexico, using microsatellites. *Fungal Biology* 123:855–863. DOI: https://doi.org/10.1016/j. funbio.2019.09.005.
- Sevim A, Demir I, Höfte M, Humber R, Demirbag Z. 2010. Isolation and characterization of entomopathogenic fungi from hazelnut-growing region of Turkey. *BioControl* 55:279–297. DOI: https://doi.org/10.1007/s10526-009-9235-8.
- Sevim A, Höfte M, Demirbağ Z. 2012. Genetic variability of *Beauveria bassiana* and *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae* isolates obtained from the Eastern Black Sea Region of Turkey. *Turkish Journal of Biology* 3:255–265. DOI: https://doi.org/10.3906/biy-1009-118.
- St Leger RJ, Wang JB. 2020. Metarhizium: Jack of all trades, master of many. *Open Biology* 10:200307. DOI: https://doi.org/10.1098/rsob.200307.
- Strom NB, Bushley KE. 2016. Two genomes are better than one: History, genetics, and biotechnological applications of fungal heterokaryons. *Fungal Biology and Biotechnology* 3:1-14. DOI: https:// doi.org/10.1186/s40694-016-0022-x.

- Stone LBL, Bidochka MJ. 2020. The multifunctional lifestyles of *Metarhizium*: Evolution and applications. *Applied Microbiology and Biotechnology* 104:9935–9945. DOI: https://doi.org/10.1007/ s00253-020-10968-3.
- Susanto A, Prasetyo AE, Sudharto S, Priwiratama H, Roziansha TAP. 2012. *Pengendalian Terpadu Oryctes rhinoceros di Perkebunan Kelapa Sawit*. Medan: CV. Mitra Karya.
- Tangthirasunun N, Poeaim S, Soytong K, Sommartya P, Popoonsak S. 2010. Variation in morphology and ribosomal DNA among isolates of *Metarhizium anisopliae* from Thailand. *Journal* of Agiculture Technology 6:317–329.
- Tiago PV, Carneiro-Leão MP, Lima MLA, Oliveira NT, Luna-Alves Lima EA. 2011. Polymorphism in *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae* (Hypocreales: Clavicipitaceae) based on internal transcribed spacer-RFLP, ISSR and intron markers. *Genetics and Molecular Research* 10:1565–1575. DOI: https://doi.org/10.4238/ vol10-3gmr1069.
- Trizelia. 2005. Cendawan entomopatogen *Beauveria* bassiana (Bals.) Vuill. (Deuteromycotina: Hyphomycetes): Keanekaragaman genetik, karakterisasi fisiologi dan virulensinya terhadap Crocidolomia pavonana (F.) (Lepidoptera: Pyralidae). Disertasi. Bogor: Institut Pertanian Bogor.

- Trizelia T, Santoso T, Sosromarsono S, Rauf A, Sudirman LI. 2013. Keragaman genetik berbagai isolat *Beauveria bassiana* (Bals.) Vuill. (Deuteromycotina: Hyphomycetes) dan virulensinya terhadap *Crocidolomia pavonana*. *Jurnal Natur Indonesia* 14:176–183. DOI: https://doi.org/10.31258/jnat.14.3.176-183.
- Velásquez VB, Cárcamo MP, Meriño CR, Iglesias AF, Durán JF. 2007. Intraspecific differentiation of Chilean isolates of the entomopathogenic fungi *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae* as revealed by RAPD, SSR and ITS markers. *Genetics and Molecular Biology* 30:89– 99. DOI: https://doi.org/10.1590/S1415-47572007000100017.
- Yokoyama E, Yamagishi K, Hara A. 2002. Group-I intron containing a putative homing endonuclease gene in the small subunit ribosomal DNA of *Beauveria bassiana* IFO 31676. *Molecular Biology and Evolution* 19:2022–2025. DOI: https://doi.org/10.1093/oxfordjournals.molbev. a004025.
- Zimmerman G. 1993. The entomopathogenic fungus Metarhizium anisopliae and its potential as a biocontrol agent. Pest Management Science 37:375–379. DOI: https://doi.org/10.1002/ ps.2780370410.