

## APLIKASI BASIC LOCAL ALIGNMENT SEARCH TOOL (BLAST) NCBI PADA PENELITIAN MOLEKULER SALMONELLA SPP

**Mahdalena Anwar, Siti Nurjanah\*, Winiati P. Rahayu\***

Institut Pertanian Bogor, Indonesia

Email: Mahdalena\_anwar@apps.ipb.ac.id, sity\_nr@apps.ipb.ac.id, Wpr@apps.ipb.ac.id

### Abstrak

*Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* merupakan *tool* pada *website NCBI* yang banyak digunakan pada penelitian mikrobiologi molekuler. Tujuan penelitian ini adalah melakukan *review* sistematis dari fungsi program *BLAST* dan menentukan parameter penting yang diaplikasikan pada penelitian *Salmonella* asal produk pangan. *Salmonella spp.* menjadi fokus karena bakteri ini terdiri dari banyak serovar yang memiliki variasi dalam mekanisme virulensi, perbedaan patogenitas dan adaptasi *Salmonella* terhadap inangnya. Pencarian artikel dilakukan dengan menggunakan mesin pencari *PUBMED* dan *Google Scholar*, dengan penentuan kriteria artikel dengan menggunakan metode *PICO* (*problem/population, intervention, comparation, outcome*), dan penyeleksian artikel dengan menggunakan metode *PRISMA*. Hasil penelitian tersebut 30 artikel yang masuk dalam kriteria. Fungsi *BLAST* diaplikasikan pada 4 fungsi yaitu: (1) mengidentifikasi sekuen, (2) menemukan DNA target dengan efisien, (3) menyimpulkan fungsi gen dan menduga *domain architecture* dari struktur proteininya, serta (4) merancang primer. *BLAST NCBI* yang digunakan adalah *BLASTn*, *BLASTp* serta *PRIMER BLAST*. Aplikasi tersebut dapat digunakan dengan memperhatikan parameter penting pada empat fungsi tersebut.

**Kata kunci:** NCBI, BLAST, Salmonella, BLASTn, BLASTp , PrimerBLAST

### Abstract

*The Basic Local Alignment Search Tool (BLAST) is a tool from NCBI that is widely used in molecular microbiology research. The objective of this study was to conduct a systematical review of the BLAST's functions and determine the important parameters that applied to *Salmonella spp.* research obtained food products. *Salmonella spp.* become the focus of this study because it consists of many serovars that have variations in virulence mechanisms, differences in pathogenicity and adaptation of *Salmonella* to its host. Article searches are carried out using PUBMED and Google Scholar search engines by determining criteria using the PICO (problem / population, intervention, comparation, outcome) method, and article selection using the PRISMA method. The results of the study were selected 30 articles that fulfilled the criteria. The BLAST functions were applied into 4 functions, namely: (1) identifying sequences, (2) finding target DNA efficiently, (3) inferring gene function and estimating the domain architecture of its protein structure, and (4) designing primers. Blast NCBI used were BLASTn, BLASTp, and PRIMER BLAST.*

# Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

*BLASTP and PRIMER BLAST. The application can be used by paying attention to the critical parameters of the four functions.*

**Keywords:** NCBI, BLAST, *Salmonella*, BLASTn, BLASTp, Primer-BLAST

## Pendahuluan

*Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* banyak digunakan pada tahapan penelitian molekuler (Achyar, Atifah, & Putri, 2021). Hal ini dikarenakan *BLAST* dapat memberikan informasi biologis hingga ketingkat serovar dari sekuen yang diamati. Fungsi *BLAST* antara lain dapat mengidentifikasi sekuen, menemukan DNA target dengan efisien, menyimpulkan fungsi gen dan menduga *domain architecture* dan struktur proteinnya, serta merancang primer (Akinola, Mwanza, & Ateba, 2019). *Salmonella enterica* memiliki lebih dari 2600 serovar (Issenhunt-Jean *et al.* 2019). Perbedaan serovar *Salmonella* memungkinkan adanya perbedaan pada mekanisme virulensi, perbedaan patogenitas dan adaptasi *Salmonella* terhadap inangnya (Alarjani, Elkhadragy, Al-Masoud, & Yehia, 2021). Produk pangan yang dilaporkan paling sering terkontaminasi *Salmonella* adalah produk peternakan dan rantai pengolahan produk pangan (Álvarez-Fernández, 2013). *Nucleotide BLAST (BLASTn)* merupakan *tool* yang berfungsi membandingkan suatu sekuen nukleotida (*query sequence*) yang dimiliki dengan *database* sekuen nukleotida, *BLASTn* banyak digunakan pada penelitian yang menggunakan sekuen nukleotida sebagai *raw* datanya. *Protein BLAST (BLASTp)* dapat membandingkan suatu sekuen asam amino yang menyusun protein yang ingin diamati dengan database (Arunima *et al.*, 2020).

Primer *BLAST* digunakan untuk mendesain primer spesifik target. Primer menjadi faktor penting dalam proses pengamplifikasi DNA (PCR). Primer akan menemukan target gen spesifik sehingga dapat diamplifikasi dan diidentifikasi. Salah satu karakteristik primer yang harus diperhatikan adalah spesifitas primer terhadap target. primer yang optimal adalah primer yang hanya akan mengamplifikasi target gen yang dituju (Bano *et al.*, 2020). Primer-BLAST digunakan untuk menemukan region dari antar sekuen yang memiliki kemiripan dengan mengkalkulasikan sekens yang cocok secara statistic (Bejerano, Seldin, Margalit, & Tishby, 2001). Penelitian ini bertujuan melakukan ulasan sistematis aplikasi *tools analyze BLAST NCBI* berdasarkan empat fungsi *BLAST* menurut Ladunga (2017) pada penelitian *Salmonella* di produk pangan dan menyusun parameter penting pada aplikasi 4 fungsi *BLAST* tersebut (Bell, Jarvis, Ottesen, McFarland, & Brown, 2016).

## Metode Penelitian

Analisis dilakukan melalui tiga tahapan yaitu (1) penentuan kriteria artikel dengan menggunakan metode *PICO* (*problem/population, intervention, comparation, outcome*) (2) penyeleksian artikel dengan menggunakan metode PRISMA, (3) melakukan review aplikasi *BLAST* dan mengelompokkan berdasarkan tujuan penelitian atau fungsi *BLAST*, serta menentukan parameter penting yang menjadi unsur utama

dalam aplikasi. Pencarian artikel dilakukan dengan mesin pencari *PUBMED* dan *Google Scholar* (Boratyn et al., 2013).

### **Penentuan kriteria artikel dengan menggunakan metode *PICO***

Pemilihan artikel mengikuti kriteria inklusi dan ekslusi metode *PICO* (*problem/population, intervention, comparation, outcome/hasil*) (Pollock dan Berger *et al.* 2017) (Tabel 1).

**Tabel 1. Inklusi dan ekslusi PICO**

Kriteria	Inklusi	Ekslusi
<i>Problem/population</i>	Jurnal terakreditasi yang berhubungan dengan topik penelitian aplikasi <i>BLAST NCBI</i> pada penelitian <i>Salmonella</i> pada pangan	Jurnal tidak berhubungan dengan topik penelitian aplikasi <i>BLAST NCBI</i> pada penelitian <i>Salmonella</i> pada pangan
<i>Intervention</i>	Termasuk yang menggunakan intervensi ataupun tidak	Tidak ada ekslusi
<i>Comparation</i>	Termasuk yang menggunakan faktor pembanding ataupun tidak	Tidak ada ekslusi
<i>Outcome</i>	Adanya data aplikasi <i>BLAST NCBI</i> berdasarkan 4 fungsi pada penelitian <i>Salmonella</i> pada bidang pangan	Tidak adanya data aplikasi <i>BLAST NCBI</i> berdasarkan 4 fungsi pada penelitian <i>Salmonella</i> pada bidang pangan
Tahun Terbit	Jurnal atau artikel yang terbit 10 tahun terakhir (2012)	Jurnal atau artikel yang terbit dibawah 10 tahun terakhir (2012)
Bahasa	Bahasa Inggris dan Bahasa Indonesia	Selain Bahasa Inggris dan Bahasa Indonesia

### **Seleksi Artikel dengan Metode PRISMA**

Seleksi dilakukan dengan menggunakan metode PRISMA (*Identification, Screening, Eligibility* (Bustin & Huggett, 2017), *Inclusion and Exclusion*) (Cha et al., 2020). Artikel diperoleh dari sumber terakreditasi (*PUBMED* dan *Google Scholar*) dengan kata kunci : ‘*BLAST*’ , ‘*Salmonella*’ kemudian disesuaikan dengan topik berdasarkan 4 fungsi *BLAST* menurut Ladunga (2017) dan pangan yang paling banyak ditemukan cemaran *Salmonella* menurut Gast dan Porter jr. (2020) (Chen, Zhong, Luo, Zhang, & Huang, 2019). Tahapan ini mengumpulkan 30 artikel yang memenuhi kriteria (Tabel 2)

# Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

**Tabel 2. Seleksi Artikel Dengan Metode PRISMA**

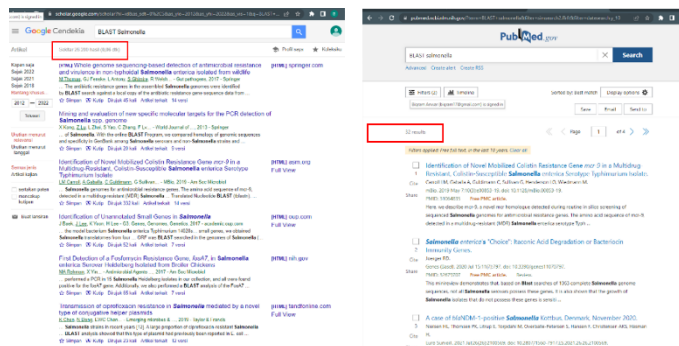
<b>PRISMA</b>	<b>PUBMED</b>	<b>SCHOLAR</b>	<b>Total</b>
Pencarian artikel berdasarkan <i>keyword</i> “BLAST”, <i>Salmonella</i> pada 10 tahun terakhir	32	26200	26232
Seleksi berdasarkan topik penelitian	2	66	68
Seleksi berdasarkan judul, abstrak dan <i>full paper</i>	2	28	30
<b>Total Inklusi</b>		<b>30</b>	
<b>Total Ekslusi</b>			<b>26202</b>

## Review artikel dan Penentuan Parameter penting

Ulasan artikel dilakukan dengan menganalisis kebutuhan data dengan melakukan ekstraksi informasi untuk dilakukan identifikasi dan melakukan evaluasi terhadap suatu permasalahan (Cheng, Eade, & Wiedmann, 2019) yang sesuai dengan pembahasan 4 fungsi *BLAST* berdasarkan Ladunga (2017) dan aplikasi *BLAST* pada penelitian *Salmonella* pada produk pangan serta menyusun parameter penting dari fungsi tersebut (Choudhury et al., 2016).

## Hasil dan Pembahasan

Hasil penelusuran menggunakan kata kunci *Salmonella* dan *BLAST*, mesin pencarian jurnal *Google Scholar* dan *PUBMED* menemukan sebanyak masing-masing 26200 dan 32 artikel (Gambar 1)



**Gambar 1. Penelusuran kata kunci *Salmonella* dan *BLAST* pada Google Scholar dan PUBMED**

Hasil seleksi artikel secara bertahap Google Scholar dan PUBMED didapatkan 30 jurnal penelitian yang memanfaatkan fungsi *BLAST* (Tabel 2).

**Tabel 2. Daftar Jurnal Sesuai Dengan Pemanfaatan *BLAST***

Kata Kunci	Literatur	Jumlah
Identifikasi, deteksi sekuens dengan menggunakan tool NCBI	Mkangara 2020) (Bano et al, 2020) (Rosniawati et al. 2020) (Akinola et al. 2019) (Alarjani et al. 2021) (Can et al. 2014) (Teti et al. 2019) (Pal et al. 2017)	8

<i>BLASTn</i>	(Samantha et al. 2013)	
Menemukan sekuens DNA/ RNA target dengan tool NCBI <i>BLASTn</i>	Elabed et al. 2016) (Su et al. 2018) (Henneberry et al. 2012) (Cha et al. (2020) (Li et al. 2013) ( Zhai et al. 2014) (Rehman et al. 2017) (Sallam et al. 2014) Uddin et al. (2021) (Sarjit et al. 2022)	10
Menyimpulkan fungsi <i>exon</i> dan <i>domain architecture</i>	Arunima et al. (2021)	1
Merancang desain primer dengan <i>Primer BLAST</i>	(Melati et al. 2022) (Achyar et al. 2020) (Zhai et al. 2018) (Sahu et al. 2019) (Muhsinin et al. 2018) (Gong et al. 2016) (Gao et al. 2017) ( Nurjanah et al. 2018) (Singh et al. 2014) (Choudury et al. 2016) (Tomar et al. 2014)	11
<b>Total</b>		<b>30</b>

### Fungsi 1 *BLAST*: Mengidentifikasi Sekuens

Pencarian sekuens homolog menjadi langkah informatif pada analisis identifikasi organism (Elabed, Merghni, Hamza, Bakhrouf, & Gaddour, 2016). *BLAST* melakukan pencarian sekuens homolog dengan cara menyaring data sesuai dengan *filter* yang ditentukan untuk menemukan kemiripan sekuens pada *database* (Forslund, Pekkari, & Sonnhammer, 2011). Dalam identifikasi sekuens, pemilihan urutan sekuens target, pemilihan lokasi dan anotasi sekuens yang tepat akan memberikan prediksi yang lebih akurat untuk mengidentifikasi suatu sekuens organisme (Gao et al., 2018)

Fungsi *BLAST* banyak diaplikasikan pada penelitian *Salmonella* yang berasosiasi dengan kontaminasinya pada pangan (Gast & Porter Jr, 2020). Penggunaan *BLAST* dalam penelitian pada fungsi 1 ini banyak digunakan untuk melakukan deteksi dan identifikasi serovar *Salmonella* berdasarkan sekuens pada pangan. Analisis identifikasi bakteri dapat menggunakan fitur *BLASTn* pada program *BLAST NCBI* (Gong et al., 2016). *BLASTn* merupakan fitur pada *BLAST* yang dapat membandingkan suatu query sequence yang diinginkan dengan database sekuen nukleotida yang ada pada *database* NCBI (Hennebry et al., 2012). Penelitian yang mengaplikasikan fungsi ini antara lain dilakukan oleh Mkangara et al. (2020) menggunakan *BLASTn* untuk mengidentifikasi informasi serovar pada isolat ayam kampung, hasil *BLAST* menunjukkan isolat merupakan *Salmonella enterica* serovar Typhimurium strain 14028 dan *Salmonella enterica* subspecies enterica serovar Typhimurium strain 14028. Bano et al (Hung & Weng, 2016). (2020) menggunakan *BLAST* untuk mendeteksi keberadaan bakteri pathogen pada *raw milk*. Hasil *BLAST* menunjukkan adanya keberadaan *S. aureus* dan *Salmonella* sp. Rosniawati et al (Issenhuth-Jeanjean et al., 2014). (2020) menggunakan *BLAST* dalam penelitiannya untuk mendeteksi *Salmonella* pada sampel ayam goreng. Hasil *BLAST* menunjukkan bahwa sampel terdeteksi *Salmonella* Typhimurium strain FORC\_030, *S. Bergen* strain ST350, *S. Enteritidis* strain FORC\_052, *S. Enteritidis* strain GD1011, *S. Typhi* strain 541, dan *S.* (Kumar & Chordia, 2015). *Typhi* strain 3N4 dengan tingkat *percent coverage* sebesar 99%. Alarjani et al. (2021) melaporkan berdasarkan hasil *BLAST* terdeteksi cemaran *Salmonella Enterica* subs in the *enterica* ser Typhimurium dan *Salmonella Spp* (Ladunga, 2009).

Samantha et al. (2013) melaporkan hasil *BLAST* pada keseluruhan 8 isolat *Salmonella* terdapat dua *Salmonella* yaitu 6 sampel *Salmonella Enteritidis* dan 2 sampel *Salmonella Typhimurium* pada *backyard poultry*. Akinola et al (Baoguang Li & Chen, 2013). (2019) mengidentifikasi banyak serovar *Salmonella* pada isi perut ayam. Pal et al. (2017) Hasil *BLAST* menunjukkan sekuens isolat memiliki kemiripan yang tinggi

## Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

dengan serovar poultry lainnya pada *database* yaitu *Salmonella enterica* serovar *Gallinarum* strain 9184 (accession no. CP019035.1) dan *Salmonella Enteritidis* strain OLF 00D 98987-1 (accession no. CP011942.1) (Ruichao Li et al., 2013)

Aplikasi fungsi 1 pada penelitian *Salmonella* memiliki parameter penting yang mempengaruhi hasil *BLAST* diantaranya yaitu menentukan gen target berdasarkan dugaan serovar (Madden, 2013), data *query sequence*, *reference sequence*. Langkah awal yang dibutuhkan dalam menentukan gen target adalah memilih urutan basa spesifik yang banyak ditemukan pada spesies tersebut dan tidak ada pada bakteri lain. Gen 16S rRNA merupakan gen target yang digunakan dalam identifikasi mikroorganisme prokariot. Penentuan gen target dipilih wilayah urutan basa yang disebut *hypervariable region* yang menjadi ciri khas dari bakteri tersebut (Mahram & Herbordt, 2010). Gen target yang banyak digunakan pada penelitian deteksi dan identifikasi adalah gen invasif *Inva* (Melati, Nurjanah, & Rahayu, 2022). Penggunaan gen ini sebagai target potensial adalah karena gen ini ditemukan spesifik pada strain *Salmonella* (Mkangara, Mbega, & Chacha, 2020). Selain menggunakan gen *invA* Penggunaan gen target lain dilakukan Nurjanah et al. (2018) dengan menggunakan gen *STM* dan plasmid virulen *Prot6E* spesifik untuk *Salmonella Typhimurium* dan *Salmonella Enteritidis* dan tidak mendeteksi serovar lain (Muhsinin, Sulastri, & Supriadi, 2019). Pemilihan region yang tepat juga merupakan faktor paling penting dalam melakukan konfirmasi deteksi dan identifikasi strain *Salmonella* dengan menggunakan *BLAST*. Region yang dipilih harus merupakan *conserved sequence* pada strain tersebut Hal ini menunjukkan bahwa faktor pemilihan region atau *conserved sequence* pada deteksi merupakan faktor yang penting. Buehler et al. (2018) (Nurjanah, Rahayu, & Mutaqin, 2018).

Parameter penting lainnya adalah data *query sequence*. Data ini didapatkan dari hasil analisis sekvensing, *query sequence* harus memiliki Panjang sequence yang tidak terlalu sedikit, *query sequence* juga harus mengandung gen target spesifik untuk identifikasi (Pal et al., 2017)

*Sequence reference* merupakan referensi sekvens yang ada pada *database* NCBI. Untuk mendapatkan *sequence reference*, *query sequence* dianalisis dengan *BLAST*. Pemilihan *query sequence* dipilih berdasarkan beberapa parameter yaitu *percent coverage*, *Percent coverage* didapatkan dari penghitungan jumlah basa yang identik dibagi dengan Panjang *alignment*, hasil persentasi semakin mendekati 100% maka akan semakin akurat juga hasilnya (Pearson, 2013). Algoritma *BLAST* juga akan melihat *expect value (e-value)* sebagai pertimbangan analisisnya (Pollock & Berge, 2018).

### Fungsi 2 *BLAST*: Menemukan DNA Target Dengan Efisien

Berdasarkan jurnal yang telah di review, aplikasi penggunaan *BLAST* pada *Salmonella* dengan memanfaatkan fungsi *BLAST* yaitu menemukan DNA target dengan efisien dapat diaplikasikan untuk berbagai macam tujuan, seperti untuk mengembangkan metode deteksi *Salmonella* dengan menggunakan gen target spesifik (Rehman, Yin, Persaud-Lachhman, & Diarra, 2017), untuk menemukan gen yang bertanggung jawab (*overexpression*) pada *Salmonella* dengan kondisi lingkungan tertentu atau terpapar faktor stress untuk menemukan gen pada *Salmonella* yang memiliki karakteristik tertentu seperti ketahanan terhadap antimikroba atau antibiotic (Rinanda, 2011).

Elabed et al. (2016) melaporkan hasil *BLAST* bahwa gen yang bertanggung jawab pada kondisi stress kekurangan makanan dan salinitas tinggi pada *Salmonella Typhimurium* adalah gen sopA, ssaD, yhhK, gmK, cspC, uspA, ompR, phoP, stcC, fimA, acrA, andyehZ. Hennebry et al (Rosniawati, Rahayu, Kusumaningrum, Indrotristanto, & Nikastri, 2020). Hasil *BLAST* menunjukkan bahwa gen *TLP*

(*Transthyretin-Like Protein*) merupakan gen yang peran dalam *survival* pada kondisi urea tinggi pada *Salmonella Typhimurium* pada kondisi urea tinggi (pada fecal ayam). Zhai *et al.* (Sahu et al., 2019). (2014) juga melaporkan pada penelitiannya bahwa *BLAST* menemukan 16 gen target spesifik untuk deteksi *Salmonella Paratyphi B*. Pengerucutan gen target dapat dilakukan dengan metode lab (Sallam, Mohammed, Hassan, & Tamura, 2014).

Li *et al.* (2013) melaporkan bahwa hasil *BLAST* menunjukkan keberadaan 5 grup gen resisten, dfrA12–aadA2 dfrA1–aadA1, dfrA1, blaPSE dan dfrA1/aadA2 pada isolate *Salmonella* yang berasal dari babi (Samanta et al., 2014), bebek dan ayam di Sichuan, China. Su *et al.* (2018) melaporkan hasil *BLAST* menunjukkan keberadaan gen PMQR and mcr-1 pada isolat *Salmonella* yang berasal dari babi yang terkena diare.(Sarjit, Ravensdale, Coorey, Fegan, & Dykes, 2021). (2019) melaporkan hasil *BLAST* menunjukkan keberadaan gen yang merespon pemberian kondisi stress *heatshock* fada, rpoH, rpoE, rpoD, rpoS, fkpA, cpxP, ibpA htrA, htpG, cypD, gyrA, ompC, dnaJ, dnaK, yggX, grpE, rdgB, pspA, groEL dan gen yang merespon kondisi kekeringan yaitu gen rpoS, otsB, hilA, dnaK, grpE, proV, sseD, sopD, STM1494 pada *Salmonella* yang berasal dari daging merah (Selçuk, 2019).

Fungsi *BLAST* untuk menemukan DNA target yang memiliki karakteristik seperti resisten antimikroba atau antibiotic pada *Salmonella* dilakukan oleh Cha *et al.* (2020) hasil *BLAST* menunjukkan sekuen nukleotida dari mcr-9 *transconjugant* TrECJ53-KUFSESAL043 yang diisolasi memiliki 100% kemiripan dengan data sekuen gen mcr-9 pada *database*. (Sheridan & Venkataraman, 1992). (2017) melaporkan *BLAST* memberikan konfirmasi keberadaan gen baru resisten Fosfomycin (fosA7) pada *Salmonella enterica* serovar Heidelberg yang ada pada ayam broiler. Uddin *et al.* (2021) melaporkan *BLAST* menkonfirmasi keberadaan gen mcr-1 pada empat isolat *Salmonella enterica* subsp. *enterica* serovar *Typhimurium* dalam penelitian deteksi gen *mcr-1* dan *multidrug antimicrobial resistance*. (Nicholas A Stover & Cavalcanti, 2014). (2014) melaporkan *BLAST* mengidentifikasi keberadaan gen *stn* (enterotoksin) penyebab diare pada 272 isolat *Salmonella* (Naomi A Stover & Cavalcanti, 2017)a.

Parameter penting yang perlu diperhatikan pada aplikasi fungsi 2 pada penelitian *Salmonella* pada pangan antara lain pengkondisian kultur (*treatment*) untuk gen target. Faktor ini akan berperan dalam memunculkan ekspresi gen atau gen yang merespon kondisi tersebut. Toleransi bakteri terhadap faktor stress tergantung pada pengkondisian faktor lingkungan (Su et al., 2018), selanjutnya adalah *Query Sequence*. Sekuen yang diperoleh dari hasil sekuening ini merupakan sekuen untuk melakukan pencarian DNA target dengan cara dibandingkan dengan *Sequence Reference*. *BLAST* memberikan pilihan banyak *database* dimana yang paling banyak digunakan adalah *database nr* (nukleotida dan protein *redundant* yang tersimpan di *GenBank*, *EMBL* dan *DDBJ* (Farida & Agustini, 2019) Pemilihan hasil *BLAST* yang menunjukkan daftar *possible* gen dapat melihat pada skor maksimal semakin tinggi semakin baik yang dihitung dari akumulasi perhitungan *e-value* jika hasilnya semakin kecil semakin baik (Tomar, Jyoti, Mishra, Shrivastava, & Kaushik, 2014). Pada *BLAST* terdapat *percent coverage* yaitu persentase dari panjang urutan sekuen yang masuk ke *alignment* atau persentase kecocokan urutan basa subjek semakin tinggi persentase maka hasilnya akan makin valid yaitu 99-100%. *False positive* dapat disebabkan oleh adanya beberapa kemiripan region antara gen target dan gen lain pada *BLAST* selain wilayah dari 1000-1200 bp, sehingga ukuran *base pair* tersebut merupakan ukuran yang paling optimal untuk deteksi *Salmonella* (Uddin et al., 2021).

### Fungsi 3: Menyimpulkan Fungsi Gen dan Menduga *Domain Architecture* Dari Struktur Proteinnya

*Domain Architecture* memberikan peran penting dalam kompleksitas protein fungsional. *Domain architecture* merupakan kombinasi dari sekuens protein yang memiliki fungsi yang setara (Wahyuni, Saraswati, & Dewi, 2020) a Aplikasi fungsi 3 ini dapat menggunakan *BLASTp* yaitu fitur yang menganalisis sekuens protein. Penggunaan *BLASTp* dalam analisis *domain architecture* dilakukan (Ye et al., 2012) mengungkapkan bahwa hasil *BLAST* menunjukkan ortholog pada *Salmonella enterica* serovar Enteritidis strain P125109 (WT) (nomor aksesi CAR33115.1) dengan *sequence reference* urutan protein YdeI dari *Salmonella enterica* serovar Typhimurium strain SL1344 (nomor aksesi HAD6491983.1) ortholog pada dengan kesamaan urutan sebesar 100% (Yu et al., 2019).

Parameter penting yang perlu diperhatikan pada aplikasi fungsi 3 adalah sekuens protein, sekuens protein *reference*. Pada hasil *BLASTp* hasil *BLAST* antara sekuens protein dibandingkan dengan sekuens protein *reference* terbaik adalah hasil protein yang memiliki nilai *e-value* yang rendah dan *percent identity* yang tinggi (Engki, n.d.) pemilihan *sequence protein* untuk analisis *domain architecture* harus memiliki setidaknya satu *domain signature*. *Domain signature* merupakan domain yang membawa fungsi biologis spesifik (Schneider et al., 2005). Sekuens *domain signature* merupakan pola dari asam amino dengan panjang residu 1050 dan diasosiasikan dengan struktur fungsional protein (Zhai et al., 2014)

### Fungsi 4: Merancang Primer

*BLAST* juga dapat digunakan untuk merancang primer. Penggunaan *BLAST* NCBI (Primer *BLAST*) sebagai program untuk memfasilitasi desain primer banyak digunakan secara luas untuk merancang primer untuk metode pendektsian mikroba, (Ladunga, 2017).

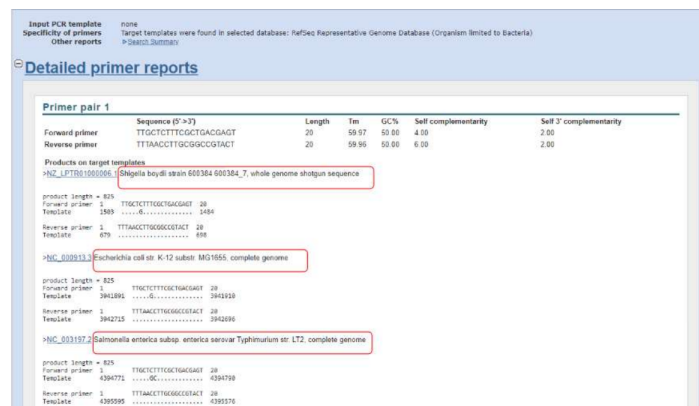
Berdasarkan jurnal yang telah di *review*, aplikasi penggunaan *BLAST* pada *Salmonella* digunakan untuk merancang primer atau untuk menganalisis spesifitas primer secara *in silico* untuk deteksi *Salmonella* dengan menggunakan PCR, untuk mendapatkan hasil yang tepat dibutuhkan spesifitas dan sensitivitas primer pada mikroba. Sensitivitas dan spesifitas yang baik akan ditentukan oleh berbagai faktor krusial seperti suhu annealing (tm) dan G/C content yang seimbang. Primer yang baik juga harus menghindari terjadinya self-complementary dan struktur hairpin dan primer yang baik tidak boleh ada primer dimer (Ye et al. 2012).

Analisis primer secara *in silico* dilakukan untuk memberikan prediksi suatu hasil penelitian dengan menggunakan pendekatan bioinformatik, sehingga dapat memberikan efisiensi pada penelitian. Prinsip kerja dari desain primer pada analisis *in silico* yaitu menentukan target identifikasi dengan melakukan pengumpulan informasi sebanyak-banyaknya dari data sekuens target., karena memiliki target amfilifikasi yang jelas sangat penting untuk keberhasilan primer, (*database mining*). Pengumpulan informasi data sekuens mengasumsikan kekerabatan sekuens dengan nomenklaturnya serta perlu memastikan tidak pengujian tidak memperbanyak pseudogen, kemudian tahapan selanjutnya mendefinisikan properti pengujian sebagai integrasi antara amplikon dan karakteristik primer (Bustin dan Huggit 2017).

Melati et al. (2022) merancang primer gen virulensi *invA* untuk identifikasi dan sekuensing *Salmonella* pada sampel karkas ayam dengan menggunakan *Primer BLAST* dengan sampel uji *Salmonella* Typhimurium (ATCC 14028) dan *Salmonella* spp. pada

karkas ayam. Sekuens gen *Salmonella invA* diambil dari GenBank ( *Salmonella Typhimurium* dengan nomor aksesi M90846.1) , lalu atur parameter, lalu pilih kemudian dilakukan klik ‘get primer’ dan didapatkan hasil sebanyak 22 primer kemudian diseleksi lagi hingga didapatkan primer dengan urutan *forward* GCCGGTGAAATTATCGCCAC dan *reverse* CTCGTAATCGCCGCCATTG memiliki panjang amplikon 1486. hasil pengujian spesifitas Primer *BLAST* dapat diketahui bahwa primer tersebut spesifik pada 110 jenis *serovar Salmonella* tidak dapat mendeteksi sekuen bakteri yang memiliki kemiripan sekuen DNA yang tinggi dengan *invA* pada *Salmonella* spp. ( *Klebsiella*, *Citrobacter* sp., *Serratia* sp., *Hafnia* sp. , *E. coli*).

Dalam merancang primer, mengetahui bahwa primer yang kita miliki memiliki spesifitas terhadap mikroorganisme target merupakan suatu hal yang diperlukan agar mendapatkan hasil dan mendapatkan mikroba target dengan tepat. Peneliti yang merancang desain dapat melakukan analisis untuk mengetahui spesifitas primer dengan cara *in silico* dan dengan analisis lab. Analisis spesifitas dengan primer, menggunakan alat bionformatika, salah satunya yang paling banyak digunakan adalah dengan menggunakan *BLAST*. Muhsinin *et al.* (2018) menggunakan primer *BLAST* untuk merancang primer pada penelitiannya untuk mendeteksi gen *invA* pada *Salmonella* dengan metode PCRm. Tomar *et al.* (2014) Menggunakan *Primer-BLAST* untuk merancang primer dan menganalisis spesifitas primer untuk digunakan pada deteksi *Salmonellae* dan *E. coli* yang berasal dari air dengan menggunakan RT PCR dengan *SYBR Green* secara *in silico* hasil primer yang didapatkan adalah primer *invA Forward* GAGGGCCTGGACGATAACAG dan *reverse* AGGACACGACTTCATCGGAA dengan Panjang amplikon 20 bp , tm sebesar 58,75-59,89 C dan GC% sebesar 60 dan 50 dengan spesifitas yang baik terhadap *Salmonellae*. Analisis *in silico* spesifitas primer dilakukan oleh Achyar *et al.* (2020) pada penelitian pengembangan metode deteksi bakteri pantogen pada sampel air minum isi ulang. Tahapan pengujian spesifitas primer secara *in silico* dilakukan untuk melakukan prediksi keberhasilan primer dalam mendeteksi bakteri pathogen pada sampel air minum, sehingga dapat memberikan efisiensi penggunaan bahan dan waktu pada penelitian. Tahapan pengujian spesifitas primer dengan *Primer-BLAST*, menunjukkan hasil bahwa *primer pair* dapat mengamplifikasi gen 16s RNA dari *E. coli*, *Salmonella* dan *Shigella* dengan ukuran produk 825 bp. (Gambar 2)



**Gambar 2. Detailed primer reports (Achyar *et al.* 2020)**

Analisis spesifitas dengan tool *NCBI BLAST* dilakukan dengan cara memasukkan sekuen DNA primer yang diperoleh ke dalam tool *Primer-BLAST* pada

## Aplikasi Penggunaan Basic Local Alignment Search Tool (*BLAST*) Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

kolom ‘use my own forward/reverse primer’, kemudian melakukan klik ‘Get primer’ dan diperoleh hasil pada gambar yang menunjukkan karakteristik primer dan target product template yang dapat terdeteksi. Zhai *et al.* (2018) melakukan analisis spesifitas primer pada penelitian pengembangan metode amplifikasi real time sekvens asam nukleat untuk deteksi secara cepat *Salmonella* spp. dari pangan. Peneliti menggunakan Primer-*BLAST* untuk melakukan analisis spesifitas primer dengan hasil primer spesifik pada strain target (*Salmonella*) tanpa ada bakteri non-*Salmonella*.

Sahu *et al.* (2019) melakukan analisis spesifitas primer dengan tool *BLAST* dalam penelitiannya untuk mendeteksi secara cepat kontaminasi *Salmonella* pada makanan laut dengan multiplex PCR. Analisis NCBI-*BLAST* dari urutan nukleotida yang diperoleh dari amplikon PCR set primer C (Akses GenBank No. AY593967.1) menunjukkan homologi 100% dengan semua serovar genus *Salmonella* dan 0% dengan semua strain non-*Salmonella*. Analisis *in silico* ini (data tidak diberikan) menyimpulkan bahwa set primer C yang dirancang dalam penelitian ini dapat mendeteksi adanya anggota genus *Salmonella*. Gong *et al.* (2016) menggunakan Primer *BLAST* untuk melakukan analisis spesifitas primer yang akan digunakan untuk mendeteksi gen *sefA* pada *Salmonella* Enteritidis dan *Salmonella* Gallinarum pada ayam dengan menggunakan PCR. Singh *et al.* (2014) juga menggunakan primer *BLAST* untuk analisis spesifitas primer yang dimiliki pada penelitian pengembangan metode deteksi *Salmonellae* pada air dengan SYBR Green RT PCR.

Gao *et al.* (2017) merancang primer dalam penelitian untuk amplifikasi polimerase rekombinase dikombinasikan dengan aliran lateral dipstick untuk deteksi *Salmonella* dalam kerang. Penggunaan Primer-*BLAST* ada pada tahapan perancangan desain primer dan probe dengan berdasarkan target gen *invA*. Choudhury *et al.* (2016) menggunakan Primer-*BLAST* untuk melakukan analisis spesifitas primer hasil analisis menunjukkan bahwa primer memiliki spesifitas yang baik pada berbagai serovar *Salmonella enterica* dari berbagai sumber mulai dari hewan ternak, burung dan manusia.

Menurut Nurjanah *et al.* (2018) yang melakukan analisis spesifitas dengan mengkombinasikan tool primer-*BLAST*, tool MEGA software, dan analisis menggunakan RT-PCR serta menggunakan tiga gen target yaitu *InvA*, STM, dan Prot6E, pasangan primer yang baik ditandai dengan nilai Ct yang lebih rendah pada hasil RT-PCR, kemudian *InvA* menunjukkan sensitivitas tertinggi. Efisiensi PCR yang baik diperoleh dari gen STM dan Prot6E yang ditargetkan. Sehingga menunjukkan bahwa metode ini dapat diterapkan untuk mendeteksi *Salmonella* sp. Hasil dari analisis Primer *BLAST* dan MEGA menunjukkan bahwa semua primer memiliki spesifitas yang tinggi untuk target serovar.

Berdasarkan pembahasan diatas, merancang primer merupakan tahapan penting pada penelitian dengan menggunakan RT-PCR untuk berbagai tujuan seperti melakukan deteksi, mengetahui prevalensi dan lain sebagainya, tool pada NCBI yang digunakan dalam merancang primer adalah dengan menggunakan tool Primer-*BLAST* dan menganalisa spesifitas primer dengan menggunakan primer-*BLAST* dan *BLASTn*. Primer ideal dipilih dengan melihat pada 3 komponen utama seperti suhu melting, GC % content dan self complimentary sequences. Gen target dapat dipilih dengan menggunakan conserved domain pada *Salmonella* seperti *invA*, STM, Prot6E, hilA yang dapat diperoleh melalui pencarian sekvens di database NCBI atau berasal dari hasil sekvensing sendiri. Kemudian dapat dilakukan perancangan primer dengan menggunakan tool NCBI Primer-*BLAST*.

Menurut Chen *et al.* (2018) *False positive* dapat terjadi karena adanya beberapa kemiripan region antara *invA* dan gen lain pada *BLAST* selain wilayah dari 1000-1200 bp, sehingga merupakan ukuran bp optimal untuk deteksi gen *invA* pada *Salmonella*. Primer spesifik berfungsi sebagai penanda dan pembatas untuk proses amplifikasi sekuen DNA saat proses *PCR*. Keberhasilan primer pada proses amplifikasi ditandai dengan ketepatan primer menempel pada DNA cetakan. Desain primer secara *in silico* merupakan teknik baru untuk menghasilkan kandidat primer spesifik dengan alat komputasi. Hasil dari desain primer *in silico* dapat digunakan untuk mendeteksi sekuen DNA dan melihat spesifitas amplifikasi sekuen DNA target. merancang primer spesifik secara *in silico* adalah untuk melakukan prediksi pada primer untuk mengamplifikasi DNA target sebelum dilakukan pengujian secara *in vitro* sehingga dapat melakukan penelitian dengan efisien (Wahyuni *et al.* 2020).

Parameter penting yang perlu diperhatikan dalam analisis fungsi 4 ini antara lain sekvens reference gen target, melting temperature, GC Content%, suhu annealing, dan panjang primer, kemudian untuk analisis spesifitas adalah sekvens primer *forward* dan primer *reverse*. Dalam pemilihan sekvens reference target pemilihan gen target sesuai dengan gen penyandi yang ingin dideteksi. Sekvens yang didapat dianalisis berdasarkan start kodon dan stop kodon pada sekvens gen yang dicari kemudian melting temperature pemilihan primer yang tepat akan membuat primer *forward* dan *reverse* memisah dengan baik. Pemilihan primer ada baiknya dipilih primer yang memiliki suhu melting yang tidak terlalu jauh biasanya berkisar 55-65 C. kemudian GC Content sekitar 40-60%, dan self complementary. Semakin kecil makan hasilnya semakin baik (Álvarez-Fernández 2013).

Pada hasil primer-*BLAST* akan menampilkan beberapa kandidat primer, lalu untuk pemilihan primer yang paling ideal adalah dengan memperhatikan suhu Tm (Melting temperature) dari primer forward dan reverse. Tm harus sama atau hanya memiliki sedikit perbedaan suhu (tidak lebih dari 10 celcius). Kemudian hal yang harus diperhatikan adalah komposisi GC % content. GC % content yang ideal harus pada kisaran 40-60%, lalu melihat pada Self complimentary dari primer, makin kecil angka self complimentary lebih baik karena semakin kecil kemungkinan primer membentuk hairpin ataupun primer dimer dan pilih dengan amplicon terpanjang (Hung dan Weng 2016).

**Tabel 3. Parameter penting dari aplikasi 4 fungsi BLAST**

Fungsi	Menu <i>BLAST</i>	Parameter penting	Persyaratan yang baik dari parameter
Fungsi 1	<i>BLASTn</i>	1. Gen target berdasarkan dugaan serovar	-Memiliki spesifitas yang baik/ tidak dapat mendeteksi <i>bakteri non Salmonella</i> dan Gen target yang dipilih adalah daerah yang menjadi ciri spesifik dari dugaan serovar atau ( <i>Hypervariable region</i> )
		2. Data query sequence	Sekvens memiliki kemurnian yang baik dan tidak ada kontaminasi protein, mengandung wilayah/ urutan basa gen target spesifik,= dan memiliki panjang sekvens yang sesuai
		3. Reference sequence	Sekvens memiliki skor <i>percent identity</i> yang tinggi (99-100%), memiliki skor e-value yang rendah
Fungsi 2	<i>BLASTn</i>	1. Pengkondisian	Pemberian perlakuan lingkungan atau <i>treatment</i>

**Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan**

	kultur ( <i>treatment</i> )	pada isolate untuk mendapatkan ekspresi dari gen target
	2. Gen target	Merupakan gen yang menjadi ciri spesifik/unik dari serovar tersebut
	3. Data <i>query sequence</i>	Sekuens memiliki kemurnian yang baik dan tidak ada kontaminasi protein, mengandung wilayah/ urutan basa gen target spesifik, panjang sekuens cukup
	4. <i>Reference sequence</i>	Sekuens memiliki skor <i>percent identity</i> yang tinggi (99-100%) dan memiliki skor e-value yang rendah
Fungsi 3	<i>BLASTp</i>	<p>1. <i>Query Sequence</i></p> <p>2. Sekuens protein <i>reference</i></p>
Fungsi 4	Primer- <i>BLAST</i>	<p>1. <i>Reference gen target</i></p> <p>2. <i>Sequence Primer</i></p> <p>Dan karakteristiknya (panjang primer, <i>tm</i>, GC content%, dan suhu annealing)</p>

## Kesimpulan

Jumlah artikel yang masuk dalam kriteria diperoleh sebanyak 30 artikel. Fungsi *BLAST* diaplikasikan pada 4 fungsi yaitu: (1) mengidentifikasi sekuens, (2) menemukan DNA target dengan efisien, (3) menyimpulkan fungsi gen dan menduga *domain architecture* dari struktur proteinnya, serta (4) merancang primer. *BLAST NCBI* yang digunakan adalah *BLASTn*, *BLASTp* serta PRIMER *BLAST*. Aplikasi tersebut dapat digunakan dengan memperhatikan parameter penting pada empat fungsi tersebut. Parameter penting tersebut adalah gen target berdasarkan dugaan serovar, data *query sequence*, *reference sequence* (fungsi 1), pengkondisian kultur (*treatment*), gen target, data *query sequence*, *reference sequence* (fungsi 2), sekuens protein dan sekuens protein *reference* (fungsi 3), reference gen target serta karakteristik dari sekuens primer yaitu panjang primer, melting temperature, GC Content%, suhu annealing (fungsi 4).

## BIBLIOGRAFI

- Achyar, A., Atifah, Y., & Putri, D. H. (2021). In silico study of developing a method for detecting pathogenic bacteria in refillable drinking water samples. *Journal of Physics: Conference Series*, 1940(1), 12061. IOP Publishing.
- Akinola, Stephen Abiola, Mwanza, Mulunda, & Ateba, Collins Njie. (2019). Occurrence, genetic diversities and antibiotic resistance profiles of *Salmonella* serovars isolated from chickens. *Infection and Drug Resistance*, 12, 3327.
- Alarjani, Khaloud M., Elkhadragy, Manal F., Al-Masoud, Abdulrahman H., & Yehia, Hany M. (2021). Detection of *Campylobacter jejuni* and *Salmonella typhimurium* in chicken using PCR for virulence factor *hipO* and *invA* genes (Saudi Arabia). *Bioscience Reports*, 41(9).
- Álvarez-Fernández, Rubén. (2013). Explanatory chapter: PCR primer design. In *Methods in enzymology* (Vol. 529, pp. 1–21). Elsevier.
- Arunima, Aryashree, Swain, Sunil Kumar, Patra, Saumya Darshana, Das, Susmita, Mohakud, Nirmal Kumar, Misra, Namrata, & Suar, Mrutyunjay. (2020). Role of OB-fold protein ydei in stress response and virulence of *salmonella enterica* serovar *enteritidis*. *Journal of Bacteriology*, 203(1), e00237-20.
- Bano, Syeda Asma, Hayat, Munazza, Samreen, Tayyaba, Asif, Mohammad, Habiba, Ume, & Uzair, Bushra. (2020). Detection of pathogenic bacteria *Staphylococcus aureus* and *Salmonella* sp. from raw milk samples of different cities of Pakistan. *Natural Science*, 12(05), 295.
- Bejerano, Gill, Seldin, Yevgeny, Margalit, Hanah, & Tishby, Naftali. (2001). *Extraction of Protein Domains and Signatures through Unsupervised Statistical Sequence Segmentation*.
- Bell, Rebecca L., Jarvis, Karen G., Ottesen, Andrea R., McFarland, Melinda A., & Brown, Eric W. (2016). Recent and emerging innovations in *Salmonella* detection: a food and environmental perspective. *Microbial Biotechnology*, 9(3), 279–292.
- Boratyn, Grzegorz M., Camacho, Christian, Cooper, Peter S., Coulouris, George, Fong, Amelia, Ma, Ning, Madden, Thomas L., Matten, Wayne T., McGinnis, Scott D., & Merezhuk, Yuri. (2013). BLAST: a more efficient report with usability improvements. *Nucleic Acids Research*, 41(W1), W29–W33.
- Bustin, Stephen, & Huggett, Jim. (2017). qPCR primer design revisited. *Biomolecular Detection and Quantification*, 14, 19–28.
- Cha, Min Hyeok, Woo, Gun Jo, Lee, Woojung, Kim, Seok Hwan, Woo, Jung Ha, Kim, Junyoung, Ryu, Jae Gee, Kwak, Hyo Sun, & Chi, Young Min. (2020). Emergence of transferable *mcr-9* gene-carrying colistin-resistant *Salmonella enterica* Dessau

- ST14 isolated from retail chicken meat in Korea. *Foodborne Pathogens and Disease*, 17(11), 720–727.
- Chen, Zhi guang, Zhong, Hai xia, Luo, Huan, Zhang, Ren yu, & Huang, Jun rong. (2019). Recombinase polymerase amplification combined with unmodified gold nanoparticles for *Salmonella* detection in milk. *Food Analytical Methods*, 12(1), 190–197.
- Cheng, Rachel A., Eade, Colleen R., & Wiedmann, Martin. (2019). Embracing diversity: differences in virulence mechanisms, disease severity, and host adaptations contribute to the success of nontyphoidal *Salmonella* as a foodborne pathogen. *Frontiers in Microbiology*, 10, 1368.
- Choudhury, Mridusmita, Borah, Probodh, Sarma, Hridip Kumar, Barkalita, Luit Moni, Deka, Naba Kumar, Hussain, Isfaqul, & Hussain, Md Iftikar. (2016). Multiplex-PCR assay for detection of some major virulence genes of *Salmonella enterica* serovars from diverse sources. *Current Science*, 1252–1258.
- Elabed, Hamouda, Merghni, Abderrahmen, Hamza, Rim, Bakhrouf, Amina, & Gaddour, Kamel. (2016). Molecular analysis of the adaptive response in *Salmonella Typhimurium* after starvation in salty conditions. *The Journal of Infection in Developing Countries*, 10(01), 74–81.
- Engki, Zelpina. (n.d.). *Similarity-Non-Thypoid Salmonella Causes Food-borne Diseases Causing: Prevention and Control*.
- Farida, Muthia, & Agustini, Dian. (2019). Sistem Informasi Data Akademik Sekolah Pada Mts. Al-Furqon Banjarmasin. *Technologia: Jurnal Ilmiah*, 10(2), 64–67.
- Forslund, Kristoffer, Pekkari, Isabella, & Sonnhammer, Erik L. L. (2011). Domain architecture conservation in orthologs. *BMC Bioinformatics*, 12(1), 1–14.
- Gao, Weifang, Huang, Hailong, Zhu, Peng, Yan, Xiaojun, Fan, Jianzhong, Jiang, Jinpo, & Xu, Jilin. (2018). Recombinase polymerase amplification combined with lateral flow dipstick for equipment-free detection of *Salmonella* in shellfish. *Bioprocess and Biosystems Engineering*, 41(5), 603–611.
- Gast, Richard K., & Porter Jr, Robert E. (2020). *Salmonella* infections. *Diseases of Poultry*, 717–753.
- Gong, Jiansen, Zhuang, Linlin, Zhu, Chunhong, Shi, Shourong, Zhang, Di, Zhang, Linji, Yu, Yan, Dou, Xinhong, Xu, Bu, & Wang, Chengming. (2016). Loop-mediated isothermal amplification of the sefA gene for rapid detection of *Salmonella Enteritidis* and *Salmonella Gallinarum* in chickens. *Foodborne Pathogens and Disease*, 13(4), 177–181.
- Hennebry, Sarah C., Sait, Leanne C., Mantena, Raju, Humphrey, Thomas J., Yang, Ji, Scott, Timothy, Kupz, Andreas, Richardson, Samantha J., & Strugnell, Richard A.

Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

- (2012). *Salmonella typhimurium's transthyretin-like protein is a host-specific factor important in fecal survival in chickens.* *PLoS One*, 7(12), e46675.
- Hung, Jui Hung, & Weng, Zhiping. (2016). Designing polymerase chain reaction primers using Primer3Plus. *Cold Spring Harbor Protocols*, 2016(9), pdb-prot093096.
- Issenhuth-Jeanjean, Sylvie, Roggentin, Peter, Mikoleit, Matthew, Guibourdenche, Martine, De Pinna, Elizabeth, Nair, Satheesh, Fields, Patricia I., & Weill, François Xavier. (2014). Supplement 2008–2010 (no. 48) to the white–Kauffmann–Le minor scheme. *Research in Microbiology*, 165(7), 526–530.
- Kumar, Anil, & Chordia, Nikita. (2015). In silico PCR primer designing and validation. In *PCR primer design* (pp. 143–151). Springer.
- Ladunga, Istvan. (2009). Finding homologs in amino acid sequences using network BLAST searches. *Current Protocols in Bioinformatics*, 25(1), 3–4.
- Li, Baoguang, & Chen, Jin Qiang. (2013). Development of a sensitive and specific qPCR assay in conjunction with propidium monoazide for enhanced detection of live *Salmonellaspp.* in food. *BMC Microbiology*, 13(1), 1–13.
- Li, Ruichao, Lai, Jing, Wang, Yang, Liu, Shuliang, Li, Yun, Liu, Kunyao, Shen, Jianzhong, & Wu, Congming. (2013). Prevalence and characterization of *Salmonella* species isolated from pigs, ducks and chickens in Sichuan Province, China. *International Journal of Food Microbiology*, 163(1), 14–18.
- Madden, Thomas. (2013). The BLAST sequence analysis tool. In *The NCBI Handbook [Internet]. 2nd edition.* National Center for Biotechnology Information (US).
- Mahram, Atabak, & Herbordt, Martin C. (2010). Fast and accurate NCBI BLASTP: Acceleration with multiphase FPGA-based prefILTERing. *Proceedings of the 24th ACM International Conference on Supercomputing*, 73–82.
- Melati, R. P., Nurjanah, S., & Rahayu, W. P. (2022). Desain Primer Gen Virulensi invA untuk Identifikasi dan Sekuensing *Salmonella* pada Sampel Karkas Ayam. *Jurnal Ilmu Produksi Dan Teknologi Hasil Peternakan*, 10(2), 91–97.
- Mkangara, Mwanaisha, Mbega, Ernest R., & Chacha, Musa. (2020). Molecular identification of *Salmonella Typhimurium* from village chickens based on invA and spvC genes. *Veterinary World*, 13(4), 764.
- Muhsinin, Soni, Sulastri, Maria Martina, & Supriadi, Dadih. (2019). Deteksi Cepat Gen InvA pada *Salmonella* spp. Dengan Metode PCR. *Jurnal Sains Farmasi & Klinis*, 5(3), 191–200.
- Nurjanah, Siti, Rahayu, Winiati P., & Mutaqin, L. S. (2018). Detection method for *Salmonella typhimurium* and *Salmonella enteritidis* using Real-Time Polymerase

Chain Reaction. *Intl J Eng Technol*, 7, 302–306.

Pal, Susmita, Dey, Samir, Batabyal, Kunal, Banerjee, Abhiroop, Joardar, Siddhartha Narayan, Samanta, Indranil, & Isore, Devi Prasad. (2017). Characterization of *Salmonella Gallinarum* isolates from backyard poultry by polymerase chain reaction detection of invasion (*invA*) and *Salmonella* plasmid virulence (*spvC*) genes. *Veterinary World*, 10(7), 814.

Pearson, William R. (2013). An introduction to sequence similarity (“homology”) searching. *Current Protocols in Bioinformatics*, 42(1), 1–3.

Pollock, Alex, & Berge, Eivind. (2018). How to do a systematic review. *International Journal of Stroke*, 13(2), 138–156.

Rehman, Muhammad A., Yin, Xianhua, Persaud-Lachhman, Marissa G., & Diarra, Moussa S. (2017). First detection of a fosfomycin resistance gene, *fosA7*, in *Salmonella enterica* serovar Heidelberg isolated from broiler chickens. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy*, 61(8), e00410-17.

Rinanda, Tristia. (2011). Analisis sekuensing 16S rRNA di bidang mikrobiologi. *Jurnal Kedokteran Syiah Kuala*, 11(3), 172–177.

Rosniawati, Teti, Rahayu, Winiati Pudji, Kusumaningrum, Harsi Dewantari, Indrotristanto, Nugroho, & Nikastri, Eva. (2020). Prevalence and level of *Salmonella* spp. Contamination on selected pathways of preparation and cooking of fried chicken at the household level. *Food Science and Technology*, 41, 41–46.

Sahu, Brundaban, Singh, Shiva D., Behera, Bijay Kumar, Panda, Satyen Kumar, Das, Abhishek, & Parida, Pranaya Kumar. (2019). Rapid detection of *Salmonella* contamination in seafoods using multiplex PCR. *Brazilian Journal of Microbiology*, 50(3), 807–816.

Sallam, Khalid Ibrahim, Mohammed, Mahmoud Ahmed, Hassan, Mohammed Ahmed, & Tamura, Tomohiro. (2014). Prevalence, molecular identification and antimicrobial resistance profile of *Salmonella* serovars isolated from retail beef products in Mansoura, Egypt. *Food Control*, 38, 209–214.

Samanta, I., Joardar, S. N., Das, P. K., Sar, T. K., Bandyopadhyay, S., Dutta, T. K., & Sarkar, U. (2014). Prevalence and antibiotic resistance profiles of *Salmonella* serotypes isolated from backyard poultry flocks in West Bengal, India. *Journal of Applied Poultry Research*, 23(3), 536–545.

Sarjit, Amreeta, Ravensdale, Joshua T., Coorey, Ranil, Fegan, Narelle, & Dykes, Gary A. (2021). Survival of *Salmonella* on red meat in response to dry heat. *Journal of Food Protection*, 84(3), 372–380.

Schneider, Petra, Wolters, Liselotte, Schoone, Gerard, Schallig, Henk, Sillekens, Peter, Hermsen, Rob, & Sauerwein, Robert. (2005). Real-time nucleic acid sequence-

Aplikasi Penggunaan *Basic Local Alignment Search Tool (BLAST)* Pada Penelitian *Salmonella* Pada Pangan

- based amplification is more convenient than real-time PCR for quantification of *Plasmodium falciparum*. *Journal of Clinical Microbiology*, 43(1), 402–405.
- Selçuk, Ayşe Adin. (2019). A guide for systematic reviews: PRISMA. *Turkish Archives of Otorhinolaryngology*, 57(1), 57.
- Sheridan, Robert P., & Venkataraghavan, R. (1992). A systematic search for protein signature sequences. *Proteins: Structure, Function, and Bioinformatics*, 14(1), 16–28.
- Stover, Naomi A, & Cavalcanti, Andre R. O. (2017). Using NCBI BLAST. *Current Protocols Essential Laboratory Techniques*, 14(1), 11.
- Stover, Nicholas A, & Cavalcanti, Andre R. O. (2014). Using NCBI BLAST. *Current Protocols Essential Laboratory Techniques*, 8(1), 11.
- Su, Jin Hui, Zhu, Yao Hong, Ren, Tian Yi, Guo, Liang, Yang, Gui Yan, Jiao, Lian Guo, & Wang, Jiu Feng. (2018). Distribution and antimicrobial resistance of *Salmonella* isolated from pigs with diarrhea in China. *Microorganisms*, 6(4), 117.
- Tomar, RAJESH SINGH, Jyoti, ANURAG, Mishra, RAGHVENDRA K., Shrivastava, VIKAS, & Kaushik, SHUCHI. (2014). In-silico designing of SYBR Green based Real-Time PCR array for the quantification of *Salmonellae* and Enterotoxigenic *Escherichia coli* in water. *Eur. Acad. Res*, 1, 5945–5958.
- Uddin, Md Bashir, Hossain, S. M. Bayejed, Hasan, Mahmudul, Alam, Mohammad Nurul, Debnath, Mita, Begum, Ruhena, Roy, Sawrab, Harun-Al-Rashid, Ahmed, Chowdhury, Md Shahidur Rahman, & Rahman, Md Mahfujur. (2021). Multidrug antimicrobial resistance and molecular detection of MCR-1 gene in *Salmonella* species isolated from chicken. *Animals*, 11(1), 206.
- Wahyuni, Febriana Dwi, Saraswati, Henny, & Dewi, Kartika Sari. (2020). In-Silico Analysis for *cryI* gene amplification from *Bacillus thuringiensis*. *BIOEDUKASI*, 8–14.
- Ye, Jian, Coulouris, George, Zaretskaya, Irena, Cutcutache, Ioana, Rozen, Steve, & Madden, Thomas L. (2012). Primer-BLAST: a tool to design target-specific primers for polymerase chain reaction. *BMC Bioinformatics*, 13(1), 1–11.
- Yu, Lijia, Tanwar, Deepak Kumar, Penha, Emanuel Diego S., Wolf, Yuri I., Koonin, Eugene V, & Basu, Malay Kumar. (2019). Grammar of protein domain architectures. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 116(9), 3636–3645.
- Zhai, Ligong, Yu, Qian, Bie, Xiaomei, Lu, Zhaoxin, Lv, Fengxia, Zhang, Chong, Kong, Xiaohan, & Zhao, Haizhen. (2014). Development of a PCR test system for specific detection of *Salmonella Paratyphi B* in foods. *FEMS Microbiology Letters*, 355(1), 83–89.

---

**Copyright holder:**

Nama Author (Tahun Terbit)

**First publication right:**

Syntax Literate: Jurnal Ilmiah Indonesia

**This article is licensed under:**

