

**PENGARUH KONTAMINASI INSEKTISIDA PROFENOFOS TERHADAP
FISIOLOGIS IKAN NILA MERAH (*Oreochromis sp.*)**
(Contamination Effect of Profenofos Insecticide on Physiology of Red Nila (*Oreochromis sp.*))

Ratih Ida Adharini^{1*}, Suharno² dan Hari Hartiko²

¹Departemen Perikanan, Fakultas Pertanian, Universitas Gadjah Mada,
Jl. Flora Gd. A4, Bulaksumur, Yogyakarta, 55281.

²Departemen Fisiologi, Fakultas Biologi, Universitas Gadjah Mada,
Jl. Teknika Selatan, Sekip Utara, Yogyakarta 55281.

*Penulis korespondensi. Tel: 0274-551218. Email: ratih.adharini@ugm.ac.id.

Diterima: 7 Maret 2016

Disetujui: 31 Agustus 2016

Abstrak

Peningkatan jumlah penduduk memicu aktivitas manusia yang cenderung merusak lingkungan. Penggunaan insektisida organofosfat berlebih berdampak pada pencemaran lingkungan perairan dan organisme di dalamnya. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui pengaruh kontaminasi profenofos (insektisida organofosfat) terhadap fisiologis ikan nila merah. LC₅₀₋₉₆. Profenofos ditentukan dengan bantuan perangkat lunak Analisis Probit. Aktivitas kolinesterase plasma darah dan jaringan otak diperiksa menggunakan kolinesterase kit (DiaSys) secara spektrofotometri. Laju konsumsi oksigen (LKO₂) diukur menggunakan respirometer. Kadar hemoglobin diperiksa dengan metode oksihemoglobin, hematokrit diukur dengan metode mikro-hematokrit. Desain penelitian menggunakan rancangan acak lengkap, dianalisis secara statistik dengan Anova. Selanjutnya jika terdapat beda nyata dilanjutkan dengan uji LSD (*Least Significant Difference*) serta persamaan regresinya. Gejala kematian ikan serta kualitas fisik dan kimia air uji diperiksa setiap hari, kemudian dianalisis secara deskriptif. Toksisitas *curacron* pada LC₅₀₋₉₆ nila merah sebesar 2,105 ppm. Semakin besar dosis menurunkan aktivitas kolinesterase secara nyata ($P>0,05$) pada plasma darah dan jaringan otak. LKO₂ setelah 1 jam pendedahan mengalami peningkatan, namun setelah 24 jam hingga 96 jam mengalami penurunan ($P>0,01$; $R^2=0,98$). Semakin besar dosis selama 96 jam secara nyata meningkatkan kadar Hb ($P>0,05$; $R^2=0,95$) namun tidak beda nyata pada hematokrit ($R^2=0,66$). Penggunaan insektisida ramah lingkungan dan monitoring secara terus menerus dapat mengurangi dampak insektisida pada lingkungan perairan dan organisme di dalamnya.

Kata kunci: aktivitas kolinesterase, insektisida organofosfat, laju konsumsi oksigen, *Oreochromis sp.*, pencemaran lingkungan.

Abstract

The increasing of human population triggers on human activities which are tend to impact on environment. Excessive use of organophosphate insecticides impact on pollution of the aquatic environment and also the organisme therein. The objective of this research was to study the effects of profenofos (an organophosphate insecticide) to the physiology of red nila. Preliminary research was conducted to find out the Lethal Concentration (LC₅₀₋₉₆) of profenofos which was determined by software "Probit analysis". Cholinesterase activity of blood plasma and brain tissue was examined spectrophotometrically using cholinesterase kit (DiaSys). Rate of oxygen consumption was measured by Johnson's modified respirometer methode. Hemoglobin were measured by oxyhemoglobin and hematocrit by micro-hematocrit methods, respectively. This research used complete random design. Data were analyzed statistically using analysis of variance (ANOVA), continued with Least Significant Difference (LSD) and regression test. Lethal Concentration (LC₅₀₋₉₆) of profenofos to red nila was 2.10 mg/L. The results indicated that increasing dosage reduced cholinesterase activity ($P<0.05$) in blood plasma and brain tissue. Oxygen consumption rate increased after 1-hour exposure, but decreased after 24 to 96 hours ($P<0.01$; $R^2=0.98$). Increasing dosage of profenofos exposure for 96 hours followed with increasing of Hemoglobin level significantly ($P<0.05$; $R^2=0.95$), but it was not significantly different in hematocrit ($P>0.05$; $R^2=0.66$). The use of environmentally friendly insecticides and continually monitoring can reduce the impact of insecticides on the environment and organism therein.

Keywords: cholinesterase activity, environmental pollution, *Oreochromis sp.*, organophosphate, oxygen consumption rate.

PENDAHULUAN

Laju pertumbuhan populasi penduduk Indonesia cenderung tinggi, yaitu sebesar 1,40 %

pada tahun 2010-2014 (Anonim, 2015^a). Peningkatan populasi penduduk berakibat pada peningkatan kebutuhan pangan. Hal ini terlihat dari hasil produksi padi di Indonesia yang meningkat

cepat sebanyak 54.088.468 ton pada tahun 2004 menjadi 70.846.465 ton pada tahun 2014 (Anonim, 2015^b). Usaha pertanian umumnya menggunakan pestisida dalam pengelolaannya. Insektisida merupakan salah satu pestisida mengandung bahan kimia yang digunakan untuk membunuh atau mengendalikan hama (Kadim, 2013). Semakin meningkat produksi pertanian maka penggunaan pestisida juga semakin meningkat. Organofosfat merupakan enzim penghambat asetil kolinesterase yang digunakan untuk berbagai macam pengelolaan untuk menanggulangi hama di seluruh dunia (Jan dkk., 2015) dan merupakan jenis pestisida yang paling banyak digunakan oleh petani (Raini, 2007).

Penggunaan insektisida berlebih pada akhirnya akan menjadi limbah yang mencemari lingkungan. Limbah tersebut akan terbawa aliran air dan terdistribusi meluas ke perairan yang lebih rendah seperti sungai atau kolam budidaya ikan. Penggunaan pestisida berdampak terhadap kelestarian lingkungan hidup, selain itu pembuangan bahan sisa pestisida ke dalam air ataupun pencucian alat-alat aplikasi didalam saluran irigasi atau badan air lainnya merupakan ancaman terhadap biota air (Tawotjo, 2014). Pestisida tersebut bersifat non selektif, ada pula yang bersifat persisten yang mengakibatkan terjadi bioakumulasi dalam rantai makanan yang akhirnya berdampak pada kehidupan ikan (Singh, 2013). Menurut Rumampuk dkk. (2010), faktor-faktor yang mempengaruhi toksitas pestisida terhadap ikan dan organisme air adalah suhu, umur dan lama organisme terpapar, serta konsentrasi bahan toksik yang terlarut. Ambang batas pestisida pada air alam di Indonesia ditetapkan sebesar 2 mg/L (Setiarso dkk., 2011). Menurut Taufik dkk. (2002), penggunaan pestisida dan insektisida tersebut merupakan sumber pencemar potensial bagi budidaya perikanan.

Profenofos merupakan insektisida organofosfat yang memasuki badan air melalui semprotan 84% dan aliran air 16% (15% terlarut dan 1% teradsorbsi oleh partikel) (Griffin, 1999). Insektisida organofosfat berperan sebagai inhibitor kompetitif yang dapat menghambat aktivitas enzim kolinesterase yang terakumulasi di sistem saraf pusat dan tepi (Srivastava dkk., 2010). Asetilkolin (AchE) peka terhadap pestisida organofosfat atau karbamat, sehingga aktivitas plasma (AchE) dapat digunakan sebagai penanda terhadap paparan pestisida (Bakhshwan dkk., 2009). *Brain cholinesterase* (ChE) dapat digunakan sebagai biomarker dalam mendiagnosa paparan pestisida organofosfat dan karbamat karena sensitivitasnya terhadap inhibitor (Cong dkk., 2008). Beberapa studi menunjukkan telah terjadi perubahan hematologi saat ikan terdedah oleh suatu zat yang

menyebabkan ikan mengalami stress (Mattsson dkk., 2001).

Bahan aktif profenofos merupakan insektisida organofosfat yang paling banyak digunakan oleh para petani karena tidak menyebabkan resistensi pada serangga (Dalimunthe dkk., 2012). Menurut Anonim (2000), profenosos yang mencemari lingkungan perairan dapat mengakibatkan resiko akut dan gangguan fisiologis pada ikan. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui toksitas insektisida profenofos dan pengaruhnya terhadap laju konsumsi oksigen, aktivitas kolinesterase plasma darah dan jaringan otak, serta pengaruhnya terhadap kadar hemoglobin dan hematokrit ikan nila merah. Penelitian ini diharapkan dapat memberikan informasi tentang toksitas dan gangguan fisiologis yang diakibatkan oleh profenofos yang mengancam usaha budidaya petani ikan nila merah sehingga upaya pencegahan dan pengelolaan yang tepat dapat diterapkan.

METODE PENELITIAN

Bahan dan Alat

Bahan yang digunakan adalah ikan nila merah (*Oreochromis sp.*) dengan berat masing-masing ± 30 g yang diperoleh dari stasiun II unit kolam percobaan Departemen Perikanan UGM, pelet tipe 781-2, EDTA, syringe, kolinesterase kit, sentrifuse, mikrohematokrit, dan spektrofotometer UV-vis.

Prosedur

Penelitian pendahuluan I & II

Penelitian pendahuluan I dilakukan untuk menentukan kisaran kritis konsentrasi ambang bawah dan atas. Dosis yang digunakan adalah kontrol; 0,01; 0,1; 1,0; 10 dan 100 mg/L. Berdasarkan hasil penelitian pendahuluan I, maka digunakan ambang bawah 1 mg/L dan ambang atas 10 mg/L untuk menentukan dosis yang akan digunakan pada penelitian pendahuluan II. Pada penelitian pendahuluan II, digunakan variasi dosis 1,35; 2,40; 4,20 dan 7,50 mg/L. Hasil pengujian dianalisis probit untuk menentukan LC₅₀₋₉₆ sebagai dasar penentuan dosis pada penelitian utama.

Penelitian Utama

Dosis penelitian utama yang digunakan untuk mengukur aktivitas kolinesterase, laju konsumsi oksigen, kadar hemoglobin dan hematokrit selama 1 jam adalah dua dosis di atas dan di bawah LC₅₀₋₉₆, yaitu kontrol; 0,75; 1,50; 2,25 dan 3,00 mg/L. Sedangkan penelitian utama selama 96 jam menggunakan dosis di bawah LC₅₀₋₉₆ yaitu kontrol; 0,75 dan 1,50 mg/L dengan asumsi ikan masih bertahan hidup sehingga semua parameter dapat diamati.

Penyiapan plasma darah dan jaringan otak

Darah diambil dari vena caudalis menggunakan jarum suntik (1 mL) yang dibasahi EDTA, kemudian ditampung dalam ependorf. Darah disentrifus (Eppendorf, Jerman) 3500 rpm selama 15 menit, kemudian supernatannya diambil sebagai plasma darah. Jaringan otak diperoleh dengan cara membedah kepala dari *cavum oris* ke arah posterior, kemudian jaringan otak diambil, ditampung dalam ependorf dan dihomogenasi dengan larutan sukrosa 0,25 M. Setelah homogen, sampel disentrifus dengan kecepatan 3500 rpm selama 25 menit, kemudian supernatannya diambil.

Pengukuran aktivitas kolinesterase plasma darah dan jaringan otak

Aktivitas kolinesterase plasma darah dan jaringan otak diperiksa menggunakan kolinesterase kit (*DiaSys GmbH*, Jerman). Selanjutnya supernatannya diukur dan dianalisis menggunakan spektrofotometer (*Thermospectronic Genesys 20*, Jerman).

Pengukuran laju konsumsi oksigen

Laju konsumsi oksigen diukur dengan metode respirometer sistem air mengalir. Ikan setelah perlakuan dimasukkan kedalam respirometer berisi air perlakuan. Aliran air masuk dan keluar diatur hingga stabil, dipastikan tidak ada gelembung udara dalam respirometer. Setelah stabil, oksigen terlarut awal (OT 1) dan debit air diukur untuk menentukan waktu retensi (volume respirometer:debit), yang berguna untuk menentukan waktu pengambilan oksigen akhir (OT 2). Pengukuran oksigen terlarut menggunakan *Water Quality Checker* (DKK-TOA, Jepang). Konsumsi oksigen diukur sebagai laju konsumsi oksigen (mg O₂/kg/jam) dengan rumus :

$$\text{Laju Konsumsi Oksigen} = \frac{\text{Oksigen terlarut awal} - \text{Oksigen terlarut akhir}}{\text{Berat ikan}} \times \text{debit} \quad (1)$$

Pengukuran hematokrit dan kadar hemoglobin

Hematokrit diukur dengan metode mikro-hematokrit. Kadar hemoglobin diukur dengan metode oksihemoglobin menggunakan *Linear*

Absorbance Spektrofotometer (LAS) (Coleman 44; Perkin Elmer, USA).

Pengukuran kualitas air uji

Oksigen terlarut (DO), pH, suhu, konduktivitas dan salinitas diukur dengan *Water Quality Checker* (DKK TOA, Jepang). Kandungan karbodioksida dan alkalinitas diukur dengan metode titrasi.

Analisis data

Hasil pengamatan aktivitas kolinesterase plasma darah dan jaringan otak, laju konsumsi oksigen, hemoglobin dan hematokrit dianalisis menggunakan Anova. Jika terjadi beda nyata akan dilanjutkan dengan uji LSD (*Least Significant Difference*) dan regresi. Gejala kematian ikan dan kualitas fisik dan kimia air uji diamati setiap hari dan dianalisa secara deskriptif.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Kontaminasi insektisida profenofos telah mengakibatkan berbagai gangguan metabolisme dan fisiologis pada ikan nila merah (*Oreochromis sp.*). Gangguan tersebut di antaranya adalah gangguan enzim kholinesterase pada plasma darah dan otak, laju konsumsi oksigen, dan hematologi ikan.

Toksitas Profenofos

Semakin besar dosis dan lama pendedahan maka mortalitas ikan nila semakin meningkat (Tabel 1). Toksisitas profenofos terhadap ikan nila merah pada LC₅₀₋₉₆ sebesar 2,105 mg/L. Kematian ini disebabkan oleh penghambatan aktivitas kolinesterase sehingga terjadi akumulasi asetilkolin yang mengakibatkan perangsangan syaraf terganggu. Penghambatan kolinesterase dapat terjadi di otak maupun *neuromusculare junction* pada otot-otot pernafasan yang menggerakkan operkulum maupun tapis insang (*gill rakers*). Jika penghambatan kolinesterase berlangsung dalam waktu tertentu akan mengakibatkan paralisis otot-otot pernafasan sehingga proses respirasi dan osmoregulasi terganggu. Lendir yang berlebih di permukaan insang dan kulit menghalangi masuknya oksigen terlarut ke dalam tubuh serta penurunan

Tabel 1. Mortalitas ikan nila merah (*Oreochromis sp.*) yang terdedah profenofos pada penelitian pendahuluan II.

Perlakuan Dosis(=mg/L)	Mortalitas (%)			
	24 jam	48 jam	72 jam	96 jam
0,00	0 ± 0,00	0 ± 0,00	0 ± 0,00	0 ± 0,00
1,35	0 ± 0,00	16,7 ± 5,77	26,7 ± 15,27	30,0 ± 10,00
2,40	0 ± 0,00	26,7 ± 5,77	36,7 ± 5,77	50,0 ± 10,00
4,20	0 ± 0,00	40,0 ± 10,00	63,3 ± 11,55	86,7 ± 5,77
7,50	0 ± 0,00	63,3 ± 11,55	80,0 ± 10,00	96,7 ± 5,77

Sumber : Hasil analisis.

Tabel 2. Hasil pengamatan kualitas air selama penelitian.

Waktu	Perlakuan	DO (mg/L)	CO ₂ (mg/L)	pH	Suhu air (°C)	Turbiditas (NTU)	Konduktivitas (M ⁻¹ S/m)	Alkalinitas (mg/L)	Salinitas (‰)
1	P0	3,94	14,0	8,2	25,8	3	43,4	7,45	0,017
	P1	2,78	14,4	7,3	26,5	3	34,4	5,5	0,016
	P2	2,43	15,0	7,1	26,5	3	35,1	5,6	0,018
	P3	2,12	15,6	7,2	26,2	4	37,7	5,7	0,019
	P4	1,70	34,0	6,9	26,2	4	35,0	6,0	0,018
24	P0	3,14	12,0	8,0	25,5	4	42,4	6,5	0,016
	P1	2,05	14,2	7,3	26,8	3	35,0	6,15	0,018
	P2	1,95	14,0	7,3	26,5	3	34,2	6,2	0,017
	P3	1,52	12,2	7,5	26,2	3	37,7	6,14	0,019
	P4	1,24	10,4	7,0	26,3	3	34,9	6,5	0,017
48	P0	2,66	12,2	7,8	25,3	4	40,4	6,5	0,016
	P1	1,64	15,0	7,4	25,8	3	35,2	6,2	0,018
	P2	1,18	13,0	7,4	25,6	2	35,5	6,1	0,018
	P3	0,71	14,8	7,4	25,5	3	38,3	6,4	0,019
	P4	0,52	16,8	7,2	25,4	3	35,3	6,5	0,018
72	P0	2,40	14,0	7,8	25,6	4	40,8	7,4	0,017
	P1	2,08	17,8	7,4	26,5	3	34,4	7,5	0,018
	P2	1,90	17,4	7,5	26,3	4	35,7	7,5	0,018
	P3	1,43	16,8	7,5	26,0	3	35,9	7,5	0,019
	P4	0,87	17,0	7,5	25,8	4	38,9	7,5	0,018
96	P0	2,13	12,2	7,8	26,0	3	43,7	6,75	0,016
	P1	1,99	10,2	7,6	26,1	3	35,7	6,25	0,018
	P2	1,74	12,8	7,5	25,8	2	36,0	6,40	0,018
	P3	0,87	13,8	7,4	25,6	2	38,9	6,45	0,020
	P4	0,55	15,2	7,3	25,4	2	36,0	6,40	0,018

Sumber : Hasil analisis.

oksigen terlarut dalam air selama penelitian (Tabel 2) mendukung terjadinya hipoksia jaringan sehingga ikan mengalami stres dan kematian.

Kualitas air selama penelitian cenderung normal, namun semakin besar dosis dan lama pendedahan terjadi penurunan oksigen terlarut (Tabel 2). Hal ini diduga disebabkan oleh banyaknya ekskresi lendir ikan yang terlarut dalam air uji sehingga dapat menurunkan kandungan oksigen terlarut.

Aktivitas kolinesterase plasma darah pada profenofos cenderung lebih rendah dibanding jaringan otak tetapi keduanya mempunyai peran penghambatan yang sama. Namun peneliti mengamati bahwa ternyata ikan yang terdedah pada dosis rendah (0,75 mg/L) setelah 72 jam pendedahan mengalami pemulihan kondisi ditunjukkan dengan aktivitas kolinesterase dan laju konsumsi oksigen menuju normal.

Ikan yang keracunan profenofos secara umum mempunyai ciri-ciri warna tubuh pucat, banyak lapisan lendir di permukaan tubuh dan insang, dan insang bewarna coklat tua, operkulum membuka dan menutup secara cepat. Menurut Singh (2013), hal ini terjadi untuk melindungi insang agar intensitas terpapar zat racun menurun. Nafas ikan terengah-engah, terjadi *ram jet ventilation* yaitu

gerak cepat dan tidak beraturan. Ikan yang mati dalam kondisi mulut dan operkulum terbuka, sirip dada dan sirip perut kaku melengkung kearah anterior, sirip punggung kaku mengembang, warna tubuh pucat dan berlendir (Tabel 3). Menurut Wang dkk. (2015), insektisida organofosfat bekerja menghambat aktivitas enzim kolinesterase (AChE) dan berpotensi mengganggu tingkah laku spesies yang kemungkinan merupakan sebagai upaya untuk bertahan hidup. Gejala keracunan insektisida organofosfat akut berkembang selama atau setelah pemaparan yang berlangsung dalam hitungan menit ke jam tergantung pada metode penerapannya (Kazemi dkk., 2012).

Rerata laju konsumsi oksigen, hematokrit dan kadar hemoglobin pada pendedahan dosis 0,75 mg/L dan kontrol menunjukkan tidak berbeda nyata ($P>0,05$), namun berbeda nyata pada dosis 1,50; 2,25 dan 3,00 mg/L ($P<0,05$) (Tabel 4). Rerata aktivitas kolinesterase plasma darah dan otak pada dosis 1,50; 2,25 dan 3,00 mg/L berbeda nyata terhadap kontrol ($P<0,05$). Semakin besar dosis pendedahan akan terjadi penurunan aktivitas dosis. Hal ini membuktikan bahwa telah terjadi gangguan berupa penghambatan kerja pada enzim kolinesterase.

Tabel 3. Gejala umum kematian ikan nila merah (*Oreochromis sp.*) selama penelitian.

Waktu	Gejala pada Ikan
24	P0: bergerombol di dasar sangat responsif, insang merah cerah
	P1: bergerombol di dasar, responsif, berenang mengelilingi bak
	P2: berenang menyebar, respon agak lambat, operkulum cepat, nafas terengah-engah, gerak tidak beraturan
48	P0: berenang bergerombol, gerakan normal, responsif, warna cerah
	P1: berenang menyebar, kurang responsif, operkulum cepat, berlendir
	P2: berenang menyebar, menabrakkan diri pada dinding bak, operkulum cepat, warna agak pucat dan berlendir
72	P0: berenang bergerombol, gerakan normal, responsif, warna cerah
	P1: kurang responsif, berenang di permukaan, gerakan lemah
	P2: ada kematian ikan, gerakan lemah, operkulum terbuka, warna pucat dan berlendir, berenang di permukaan
96	P0: semua ikan masih tampak normal dan responsif
	P1: gerakan ikan kembali normal, responsif
	P2: ada kematian ikan, gerakan sangat lemah, operkulum terbuka, warna pucat dan berlendir, berenang di permukaan, nafas terengah-engah

Sumber : Hasil pengamatan.

Tabel 4. Rerata laju konsumsi oksigen (LKO₂), hematokrit, kadar Hb, aktivitas kolinesterase plasma darah dan otak ikan nila merah yang terdedah Profenofos pada berbagai konsentrasi selama 1 jam.

Dosis (mg/L)	Rerata LKO ₂ (mg O ₂ /kg/jam)	Rerata hematokrit (%)	Rerata kadar Hb (μL)	Rerata aktivitas ChE plasma darah (μL)	Rerata aktivitas ChE otak (μL)
0	399,20 ^a	18,20 ^a	3,63 ^a	479,50 ^a	502,33 ^a
0,75	494,37 ^a	18,35 ^a	4,06 ^a	205,50 ^b	251,17 ^b
1,50	577,50 ^b	22,02 ^b	5,26 ^b	159,83 ^b	182,67 ^b
2,25	611,80 ^b	22,98 ^b	5,30 ^b	137,00 ^b	137,00 ^b
3,00	691,80 ^b	23,77 ^b	5,40 ^b	45,67 ^c	68,50 ^c

Keterangan: Rerata dalam satu kolom yang diikuti huruf *superscript* yang sama tidak berbeda nyata (P>0,05).

Aktivitas Kolinesterase Plasma Darah

Pendedahan selama 1 jam berpengaruh sangat nyata menurunkan aktivitas kolinesterase plasma darah (P<0,01) dengan persamaan:

$$Y = 49,30x^2 - 272,74x + 448,19 ; R^2 = 0,92 \quad (2)$$

Pendedahan tiap 24 hingga 96 jam berpengaruh menurunkan aktivitas kolinesterase plasma darah (P<0,05; R²=0,96) (Gambar 1).

Perlakuan dosis 0,75 dan 1,50 mg/L setelah 1 jam menunjukkan aktivitas kolinesterase yang rendah dibanding kontrol. Hal ini akibat tingkat keracunan profenofos di plasma darah sudah semakin tinggi menyebabkan sistem metabolisme, pernafasan dan persyarafan telah rusak dan sudah tidak dapat diperbaiki sehingga mengakibatkan kematian. Namun P1 (dosis 0,75 mg/L) pada jam ke-72 mulai mengalami peningkatan aktivitas kolinesterase. Hal ini diduga karena tingkat racun profenofos mulai berkurang dan tubuh sudah dapat mensintesis kembali enzim kolinesterase meskipun masih dibawah normal. Hal ini juga terjadi pada juvenile *Stizostedion vitreum vitreum* yang terpapar Malathion. Aktivitas kolinesterase otak turun hingga nilai yang minimum setelah 12 jam, kemudian secara bertahap mengalami pemulihan hingga 80% setelah 21 hari (Cong dkk., 2008).

Aktivitas Kolinesterase Jaringan Otak

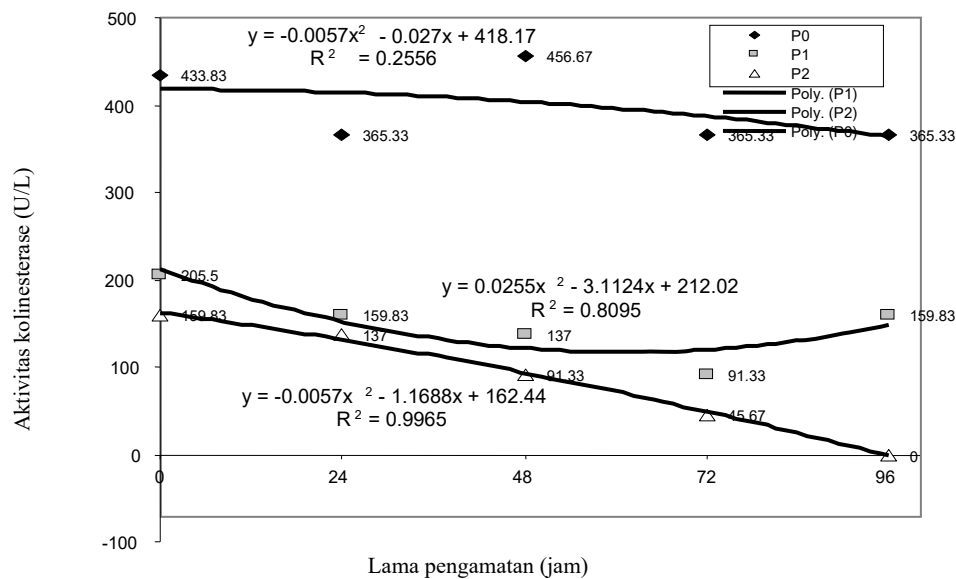
Semakin tinggi dosis yang didedahkan selama 1 jam berpengaruh sangat nyata menurunkan aktivitas kolinesterase jaringan otak (P<0,0 dengan persamaan:

$$y = 55,08x^2 - 290,09x + 468,41 ; R^2 = 0,98 \quad (3)$$

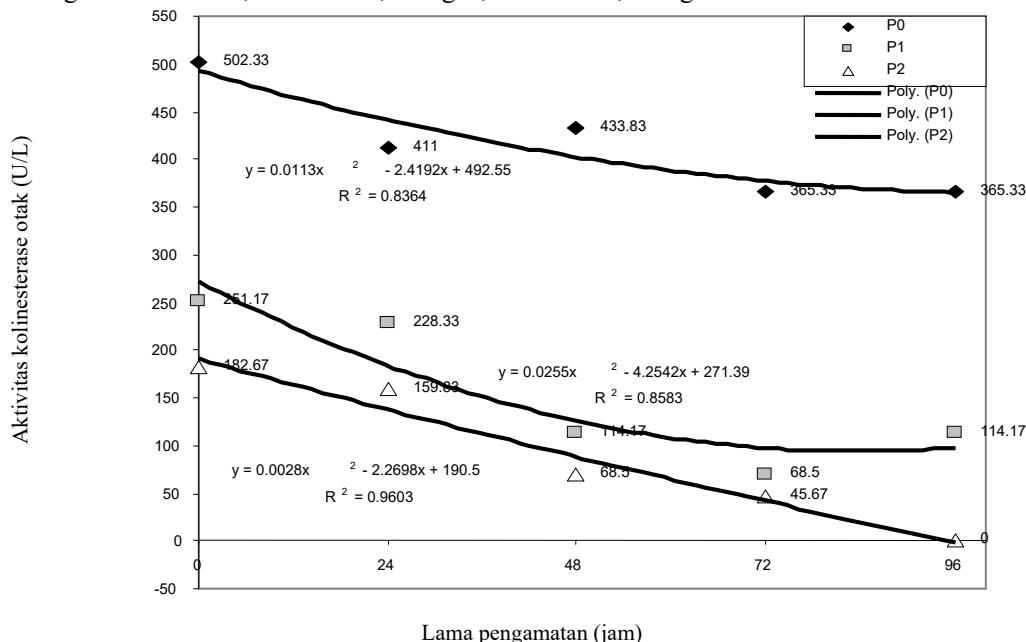
Pendedahan tiap 24 hingga 96 jam berpengaruh nyata menurunkan aktivitas kolinesterase jaringan otak (P<0,05; R²=0,95) (Gambar 2).

Profenofos diduga menembus *blood brain barrier* sehingga mampu melakukan penghambatan enzim kolinesterase di otak dan sistem persyarafan lainnya. Penghambatan ini terjadi karena insektisida organofosfat berikatan dengan asetil kolinesterase molekul dan berbagi struktur kimia yang sama (Paudyal, 2008). Asetilkolin berfungsi sebagai neurotransmitter universal pada sistem syaraf pusat dan ganglia autonomik, sehingga jika terjadi akumulasi asetilkolin akan terjadi peningkatan perangsangan syaraf yang mengakibatkan hiperaktivitas. Tarwotjo dkk. (2014) yang menyatakan bahwa penghambatan asetilkolinesterase mengakibatkan persimpangan saraf tidak mampu menghentikan rangsangan saraf. Penghambatan kolinesterase jaringan otak oleh profenofos diduga menyebabkan terganggunya

sistem pusat pernafasan di otak dengan mempengaruhi efek muskarinik dan nikotinik. Efek muskarinik asetilkolin meningkatkan sekresi bronkial dan konstriksi otot-otot sistem pernafasan, terbukti dengan adanya sekresi lendir berlebihan pada insang dan kulit ikan yang terdedah profenofos dibanding kontrol. Efek nikotinik menyebabkan asetilkolin diseluruh ganglia dan otot skelet melakukan peningkatan kontraksi berlebihan sehingga terjadi hiperaktivitas dan paralisis otot. Paralisis otot-otot pernafasan merupakan faktor penyebab utama terjadinya kematian ikan akibat kegagalan pernafasan. Hal ini ditunjukkan dengan

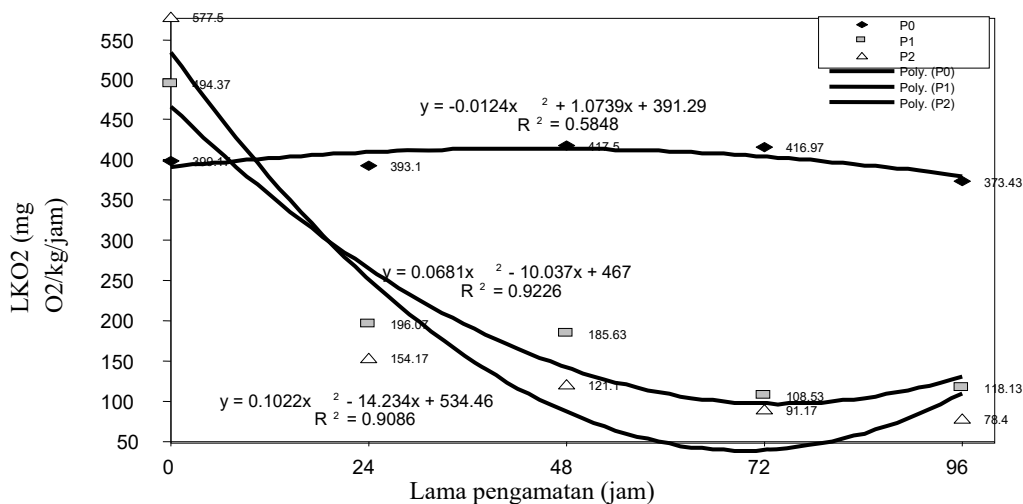


Gambar 1. Hubungan antara dosis profenofos dan aktivitas kolinesterase plasma darah hingga 96 jam.
Keterangan: P0=kontrol; P1=dosis 0,75 mg/L; P2=dosis 1,50 mg/L.



Gambar 2. Hubungan antara dosis organofosfat profenofos dan aktivitas kolinesterase jaringan otak hingga 96 jam. Keterangan: P0=kontrol; P1=dosis 0,75 mg/L; P2=dosis 1,50 mg/L.

penurunan laju konsumsi oksigen, nafas yang terengah-engah dan gerak buka tutup operkulum yang melemah pada pendedahan dosis 1,50 mg/L setelah 96 jam pendedahan. Namun jika suplai energi yang dibutuhkan semakin terbatas karena hipoksia dan kondisi tubuh semakin menurun akibat kegagalan pernafasan maka akan semakin mempercepat kematian. Hasil yang sama juga diamati oleh Bakhshwan dkk. (2009), bahwa diazinon (pestisida organofosfat) mempengaruhi terjadinya kelainan klinis pada gangguan saraf dan pernafasan pada lele (*Clarias gariepinus*).



Gambar 3. Hubungan antara dosis profenofos dan LKO₂ hingga 96 jam. Keterangan: P0=kontrol; P1=dosis 0,75 mg/L; P2=dosis 1,50 mg/L.

Laju Konsumsi Oksigen (LKO₂)

Semakin tinggi dosis profenofos maka LKO₂ selama 1 jam meningkat ($P<0,01$) dengan persamaan:

$$y = -54,97x^2 + 232,77x + 379,94 ; R^2 = 0,85 \quad (4)$$

Peningkatan LKO₂ terjadi karena ikan dalam keadaan stress akibat penghambatan aktivitas kolinesterase. Keadaan ini juga diperparah dengan semakin menurunnya kandungan oksigen terlarut dalam air. Lapisan lendir yang berlebih dan perubahan warna insang menjadi kecoklatan menandakan telah terjadi kerusakan histologis insang yang memicu terjadinya hipoksia. Menurut Srivastava (2010), akumulasi lendir dan perubahan warna pada insang tersebut merupakan gejala reaksi inflamatori insang terhadap polutan. Namun pada akhirnya laju konsumsi oksigen semakin menurun hingga 96 jam jika dibandingkan dengan kontrol ($P<0,01$; $R^2=0,98$) (Gambar 3).

Hal ini diduga karena pada jam ke-72 dan -96 otot-otot pernafasan telah mengalami kerusakan sehingga tidak berfungsi normal. Selain itu, penghambatan aktivitas enzim kolinesterase semakin kuat sehingga mengakibatkan kegagalan pernafasan yang ditunjukkan dengan semakin menurunnya LKO₂ bahkan dapat berakibat pada kematian ikan.

Kadar Hemoglobin

Pendedahan selama 1 jam meningkatkan kadar hemoglobin ($P<0,01$) dengan persamaan:

$$y = -0,23x^2 + 1,33x + 3,51 ; R^2 = 0,93 \quad (5)$$

Peningkatan ini dipicu oleh kondisi hipoksia jaringan sehingga hati menghasilkan globulin dan plasma (*eritropoetinogen*) untuk melakukan proses eritropoietin. Eritropoietin menyebabkan produksi

enzim ALS (*Amino Levulinic Sintetase*) meningkat sehingga sintesis hemoglobin juga meningkat (Banks, 1981). Pendedahan dosis 0; 0,75 dan 1,50 mg/L tiap 24 hingga 96 jam berpengaruh nyata meningkatkan kadar hemoglobin ($P<0,05$; $R^2=0,95$) (Gambar 4).

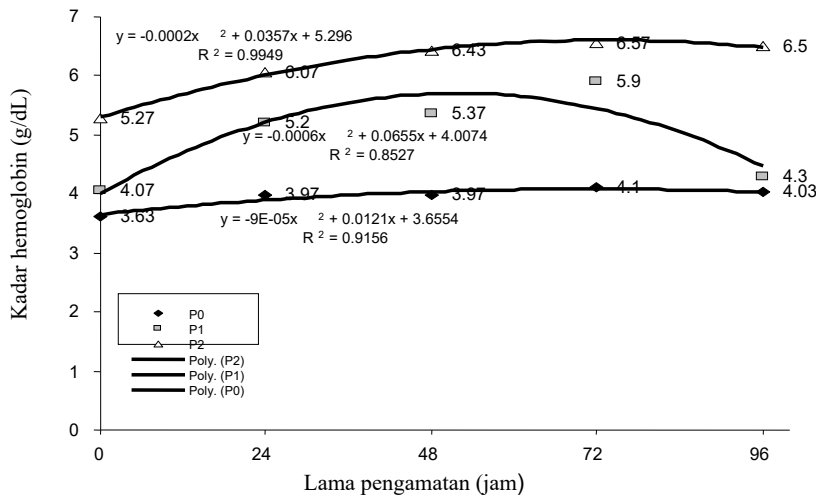
Pada dosis 0,75 mg/L (P1), jam ke-96 terjadi penurunan kadar hemoglobin, diduga daya racun profenofos mulai menurun dan metabolisme tubuh kembali normal sehingga produksi hemoglobin mulai stabil. Hal yang sama juga dilaporkan oleh Supriyono dkk. (2005), dimana setelah pendedahan 48 ke 72 dan 96 jam ikan nila berhasil beradaptasi dan mentoleransi penyerapan triklorfon untuk semakin bertahan dan mengurangi mortalitas. Sebaliknya, P2 (1,50 mg/L) pada jam ke-72 terus mengalami peningkatan hingga jam ke-96. Namun diduga pada waktu tertentu akan terjadi gangguan proses pembentukan hemoglobin sehingga ikan tidak mampu lagi memproduksi hemoglobin yang berakibat pada kematian ikan.

Hematokrit

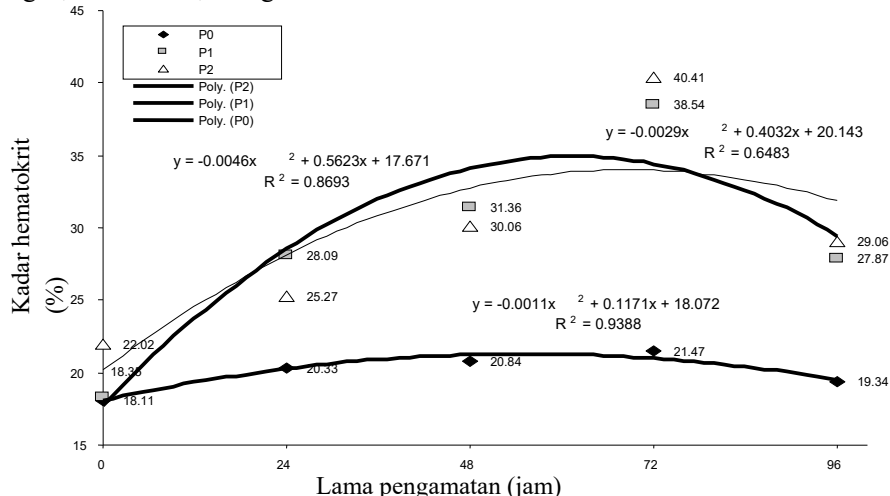
Pendedahan selama 1 jam meningkatkan hematokrit ($P<0,05$) dengan persamaan:

$$Y = -0,18x^2 + 2,65 + 17,71 ; R^2 = 0,91 \quad (6)$$

Pendedahan tiap 24 hingga 96 jam berpengaruh sangat nyata meningkatkan hematokrit ($P<0,01$; $R^2=0,66$) (Gambar 5). Hal ini juga selaras dengan penelitian Carvalho dan Fernandes (2006), di mana juga terjadi perubahan hematologi *Prochilodus scrofa* dalam merespon pendedahan tembaga pada pH dan temperatur berbeda yang mengakibatkan guncangan pertukaran ion dan sistem pernafasan yang diindikasikan dengan terjadinya peningkatan konsumsi energi untuk memperbaiki homeostasis dan fungsi fisiologi lainnya.



Gambar 4. Hubungan antara dosis profenofos dan kadar Hb hingga 96 jam. Keterangan: P0=kontrol; P1=dosis 0,75 mg/L; P2=dosis 1,50 mg/L.



Gambar 5. Hubungan antara dosis profenofos dan hematokrit hingga 96 jam. Keterangan: P0=kontrol; P1=dosis 0,75 mg/L; P2=dosis 1,50 mg/L.

Peningkatan hematokrit sejalan dengan peningkatan hemoglobin, diduga karena pembentukan hemoglobin berlangsung normal. Sel-sel darah merah yang meningkat mengandung banyak hemoglobin untuk mengangkut oksigen yang dibutuhkan ketika konsumsi oksigen meningkat karena hipoksia.

Kontaminasi insektisida profenofos pada dosis dan lama pendedahan tertentu terbukti mengganggu aktivitas fisiologis ikan nila merah (*Oreochromis* sp.). Gangguan fisiologis tersebut meliputi gangguan pada aktivitas kolinesterase di otak dan plasma, gangguan pada laju konsumsi oksigen dan hematologi pada ikan. Bahkan pada dosis 2.105 mg/L telah mampu mengakibatkan 50% ikan mati dalam waktu 96 jam. Pada era keterbatasan lahan dan kebutuhan pangan yang terus meningkat seperti saat ini penggunaan insektisida merupakan suatu hal yang sulit dihindari, namun ketelusuran adanya

limbah pertanian dan monitoring penggunaan secara terus menerus dapat mencegah dan mengurangi dampak kontaminasi insektisida bagi kehidupan organisme air.

KESIMPULAN

Aktivitas kolinesterase plasma darah yang terkontaminasi profenofos lebih rendah dibandingkan aktivitas kolinesterase jaringan otak. Pendedahan profenofos pada dosis dan lama pendedahan tertentu meningkatkan laju konsumsi oksigen, kadar hemoglobin dan hematokrit ikan nila merah (*Oreochromis* sp.). Dampak penggunaan insektisida dapat diminimalkan dengan penggunaan insektisida ramah lingkungan dan monitoring kesehatan lingkungan perairan secara menyeluruh dan berkelanjutan.

DAFTAR PUSTAKA

- Anonim, 2000. *Profenofos Facts*. United States Environmental Protection Agency, Washington.
- Anonim, 2015^a. *Laju Pertumbuhan Penduduk per Tahun*. Badan Pusat Statistik. www.bps.go.id. Diakses pada tanggal 4 November 2015.
- Anonim, 2015^b. *Produksi Padi Menurut Provinsi (ton)*. Badan Pusat Statistik. www.bps.go.id. Diakses pada tanggal 4 November 2015.
- Bakhshwan, S.A., Marzouk, M.S., Hanna, M.I., dan Hamed, H.S., 2009. Some Investigations on The Clinical and Biogeochemical Alterations Associated with Dizinon Toxicity in *Clarias gariepinus*. *Egypt J. Aquat. Biol. & Fish*, 13(2):173-197.
- Banks, W.J., 1981. *Applied Veterinary Histology*. Williams & Wilkins, Baltimore, London, pp 180-182.
- Carvalho, C.S., dan Fernandes, M.N., 2006. Effect of Temperature on Copper Toxicity and Hematological Responses in the Neotropical Fish *Prochilodus scrofa* at Low and High pH . *J. Aquat.*, 251:109-117.
- Cong, N.V., Phuong, N.T., dan Bayley, M., 2008. Brain Cholinesterase Response in Snakehead Fish (*Channa striata*) After Field Exposure to Diazinon. *Ecotoxicol. & Environ. Safe.*, 71:314-318.
- Dalimunthe, K.T., Hasan, W., dan Ashar, T. 2012. Analisa Kuantitatif Residu Insektisida Profenofos pada Cabai Merah Segar dan Cabai Merah Giling di Beberapa Pasar Tradisional Kota Medan Tahun 2012. *Jurnal Lingkungan dan Keselamatan Kerja*, 1(1):1-5.
- Griffin, R., 1999. Human Health Risk Assessment Profenofos., U.S. Environmental Protection Agency, Washoington.
- Jan, M.T., Abbas, N., Shad, S.A., dan Saleem, M.A., 2015. Resistance to Organophosphate, Pyrethroid and Biorational Insecticides in Populations of Spotted Bollworm, *Earias vittella* (Fabricius) (Lepidoptera: Noctuidae), in Pakistan. *Crop Protect.*, 78:247-252.
- Kadim, M.K., Sudaryanti, S., dan Yuli H.E., 2013. Pencemaran Residu Pestisida di Sungai Umbulrejo Kecamatan Dampit Kabupaten Malang. *Jurnal Manusia dan Lingkungan*, 20(13):262-268.
- Kazemi, M., Tahmasbi, A.M., Valizadeh, R., Naserian, A.A., dan Soni, A., 2012. Organophosphate Pesticides: A General Review. *Agric. Sci. Res. J.*, 2(9):512-522.
- Mattsson, K., Lehtinen, K.J., dan Tana, J., 2001. Effects of Pulp Mill Effluents and Restricted Diet on Growth and Physiology of Rainbow Trout (*Oncorhynchus mykiss*). *Ecotoxicol. and Environ. Safe.*, 49:144-154.
- Paudyal, B.P., 2008. Organophosphorus Poisoning. *J. Nepal Med. Ass.*, 47(172):251-258.
- Raini, M., 2007. Toksikologi Pestisida dan Penanganan Akibat Keracunan Pestisida. *Media Litbang Kesehatan*, 17(3):10-18.
- Rumampuk, N.D., Tilaar, S., dan Wullur, S., 2010. Median Lethal Concentration (LC-50) Insektisida Diklorometan Pada Nener Bandeng (*Chanos-chanos Forks*). *Jurnal Perikanan dan Kelautan*, 6(2):87-91.
- Setiarso, P., Buchari, Noviandri, I., dan Mujahidin, D., 2011. Analisis Diazinon Secara Diferensial Pulsa Voltametri Dibandingkan dengan Kromatografi. *Jurnal Manusia dan Lingkungan*, 18(2):105-13.
- Singh, R.M., 2013. Acute Toxicity of an Organophosphate, Dimethoate to an Air Breathing Fish, *Colisa fasciatus* (Bl.&Schn). *Indian J. Sci. Res.* 4(1):97-100.
- Srivastava, A.P., Mishra, D., Srivastava, S., Srivastav, S.K., dan Srivastav A.K., 2010. Acute Toxicity and Behavioural Responses of *Heteropneustes fossilis* to An Organophosphate Insecticide, Dimethoate. *Internat. J. Pharma. & Bio. Sci.*, 1(4):359-363.
- Supriyono, E., Pong-Masak, P.R., dan Naiborhu, P.E., 2005. Studi Toksisitas Insektisida Triklorfon Terhadap Ikan Nila, *Oreochromis* sp. *Jurnal Akuakultur Indonesia*, 4(2):163-170.
- Tarwotjo, U., Situmorang, J., Soesilohadi, R.C.H., dan Martono, E., 2014. Monitoring Resistensi Populasi *Plutella xylostella*, L Terhadap Residu Emamektin Benzoat di Sentra Produksi Tanaman Kubis Propinsi Jawa Tengah. *Jurnal Manusia dan Lingkungan*, 21(2):202-212.
- Taufik, I., Koesoemadinata, S., Sutrisno, dan Nugraha, A., 2002. Potensi Akumulasi Insektisida Klorpirifos Etil dalam Jaringan Tubuh Ikan Nila (*Oreochromis niloticus*). *Jurnal Penelitian Perikanan Indonesia*, 8(3):37-43.
- Wang, Y., Chen, C., Zhao, X., Wang, Q., dan Qian, Y., 2015. Assessing Joint Toxicity of Four Organophosphate and Carbamate Insecticides in Common Carp (*Cyprinus carpio*) Using Acetylcholinesterase Activity as An Endpoint. *Pes. Biochem. and Physiol.*, 122:81-85.