

POLITEKNIK NEGERI LAMPUNG

Sertifikat

Nomor.: 768 /K6/LL/2010

Diberikan kepada:

Rinto, S.Pi., M.P.

Atas partisipasinya sebagai

Peserta

pada

*Seminar Nasional
Teknologi Tepat Guna Agroindustri Polimela 2010*

Bandar Lampung, 5 - 6 April 2010

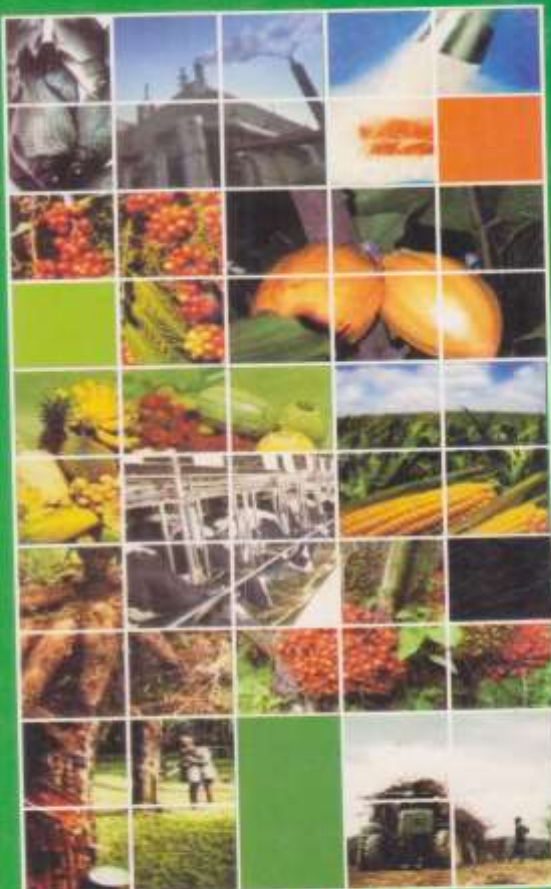
Direktur,
Dr. Ridwao Baharta, M.Sc.
NIP. 19620615 198903 1 002

ISBN: 978-979-98432-3-4

PROSIDING

Seminar Nasional

*Teknologi Tepat Guna Agroindustri
Polinela 2010*



Bandar Lampung, 5-6 April 2010

POLITEKNIK NEGERI LAMPUNG

PROSIDING
Seminar Nasional

*Teknologi Tepat Guna Agroindustri
Polinela 2010*

ISBN : 978-979-98432-3-4

PENANGGUNG JAWAB

*Kepala Unit Penelitian dan Pengabdian kepada Masyarakat
Politeknik Negeri Lampung*

TIM PENYUNTING

*Sarono
Irmayani Noer
Sapto Wibowo
Rietje J.M. Bokau
Hamdani*

PENYUNTING PELAKSANA

*Agung Adi Candra
Tri Sandika Jaya
Suharja
Muklas
Kamyono*

ALAMAT REDAKSI

*Politeknik Negeri Lampung
Jl. Soekarno-Hatta No. 10, Rajabasa
Bandar Lampung
Tel. (0721) 703995 Fax. (0721) 787309*

DAFTAR ISI

Halaman

Sambutan Menteri Pertanian RI

MAKALAH UTAMA

Teknologi Tepat Guna Badan Litbang Pertanian
Oleh : Dr. Ir. Muherizal Sarwani, M.Sc. 5

Peranan Penelitian Dan Pengembangan Inovasi Teknologi Dalam Revitalisasi
Pertanian Dan Pengaruh Agroindustri Kecil Dan Menengah Berorientasi
Pasir Global
Oleh : Prof. Dr. E. Gumbira Said, M.Agrv. 21

Kerangka Kebijakan Pembangunan Provinsi Lampung Tahun 2009-2014
(Dalam Perspektif Revitalisasi Pertanian, Perikanan Dan Kehutanan)
Oleh : Ir. Joko Umar Said, M.M. 37

MAKALAH PENUNJANG

Pengaruh Takaran Pupuk N, P dan K Terhadap Pertumbuhan dan Produksi
Okra (*Jibicuccus esculentus L.*)
Oleh: Endang Darmawati Setiay 1

Pemanfaatan Pemberah Tanah untuk Meningkatkan Efisiensi pupuk Padi pada
Lahan Sawah di Lampung
Oleh: Ishak Juarsah dan Rahmah D. Fustika 10

Respon Anggrek (*Dendrobium Burmanum Jade x D.Burman Green*) Terhadap
Pemberian Kuning Telur Bebek dan Pupuk Pelengkap Cair
Oleh : L.N. Sulistyamingsih, Marlina S., dan Z.A. Samboe 21

Bakteri Asam Laktik Penghambat *Escherichia coli* dari Produk Fermentasi Ikan
Sumatera Selatan
Oleh: Rinto, Basori Arisanto, Suarni 10

Rehabilitasi dan Pemanfaatan Lahan Alang-Alang untuk Peningkatan
Produktivitas Lahan
Oleh: Ishak Juarsah dan Sureatman 37

Kajian Efektivitas Pemanfaatan Bahan Organik Limbah Ubi Kayu pada
Tanaman Ubi Kayu (*Manihot esculenta Crantz*)
Oleh: A. Makka Murni, E. Basri dan Soraya 48

Bakteri Asam Laktat Penghambat *Escherichia Coli* dari Produk Fermentasi Ikan Sumatera Selatan

Lactic Acid Bacteria Inhibiting Escherichia Coli from South Sumatra Fish Fermentation Products

Rinto, Bustori Arisanto, Suarni

Program Studi Teknologi Hasil Perikanan Fakultas Pertanian Universitas Sriwijaya
Jl. Palembang-Prabumulih KM. 32 Indralaya, Ogan Ilir Sumatera Selatan
Telp: 0711-580934 email: rinto_thi@yahoo.co.id

ABSTRACT

The purpose of this research was to get isolate of lactic acid bacteria (LAB) which had antagonism by *Escherichia coli*. LAB was isolated from bekasam, peda, terasi and rusip (fish fermented product from South Sumatra), which are ARS + CaCO₃ media. The result was that the number isolate can blocked *Escherichia coli* from bekasam was 5 isolates ($1B_1 10^4$, $2B_1 10^4$, $3B_1 10^4$, $1B_2 10^4$, $2B_2 10^4$), from peda was 1 isolate ($3P_1 10^4$), terasi was 1 ($3T_1 10^4$) and rusip was 2 isolates ($1R_1 10^4$ dan $3R_1 10^4$). All the isolates was bacilli, gram positive, and negative catalase. The isolate which had biggest of clear zone was $2B_1 10^4$ and $3R_1 10^4$, with the diameter of clear zone was 1.235cm and 1.25cm. The Both of isolates can growth (optimum) in 30°C.

Keywords: Lactic acid bacteria, *Escherichia coli*

PENDAHULUAN

Keberadaan *Escherichia coli* pada makanan menjadi salah satu penyebab penolakan terhadap beberapa ekspor produk perikanan Indonesia. *Escherichia coli* merupakan bakteri patogen yang dapat dijadikan sebagai parameter sanitasi dan higiene pada produk pangan. *Escherichia coli* adalah flora normal yang terdapat pada saluran pencernaan hewan maupun manusia, sehingga adanya *Escherichia coli* pada makanan menunjukkan ketidak bersihannya bahan baku maupun proses produksi.

Beberapa bakteri asam laktat diketahui mampu menjadi biokontrol untuk meningkatkan kualitas bahan pangan. Bakteri asam laktat mampu menghambat *Escherichia coli* pada sayur segar yang disimpan dingin (Rahayu, 2003; Tanasupawat dan Komagita 1999). Rinto (2010) menyatakan bahwa penambahan *Pediococcus acidilactici* F-11 sebagai starter pada pembustian ikan peda dapat mengurangi bakteri Coliform sebanyak 2 log cycle dari 1.3×10^6 menjadi 1.7×10^4 CFU/grm.

Sumatera selatan memiliki beberapa produk perikanan yang khas seperti bekasam, terasi, rusip dan peda, yang melibatkan bakteri asam laktat dalam proses pembuatannya (fermentasi).

Oleh karena itu dilakukan isolasi bakteri asam laktat dari produk-produk fermentasi khas Sumatera Selatan yang mempunyai kemampuan dalam menghambat bakteri *Escherichia coli*.

Tujuan penelitian ini adalah memperoleh isolat bakteri asam laktat yang mampu menghambat bakteri *Escherichia coli*.

Manfaat yang bisa diperoleh dari penelitian ini adalah adanya isolat BAL yang dapat digunakan untuk menghambat bakteri *Escherichia coli* pada produk pangan khususnya produk perikanan.

METODE

Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah sampel peda, bekasam, ternsi, dan rusip, media de Man Rogosa Sharp Agar (MRS) (Oxoid), Nutrient Broth (NB) (Oxoid), Nutrient agar (NA) (Oxoid), CaCO₃, NaCl, 0.85%, aquades, susu skim, dan glicerol. Alat utama yang digunakan adalah autoclave, inkubator, mikropipet volumetrik, tabung reaksi dan cawan petri.

Isolasi Bakteri Asam Laktat

Tujuan dari tahapan penelitian ini adalah memperoleh isolat bakteri asam laktat dari bekasam, peda, rusip dan ternsi. Metode yang digunakan yaitu analisis laboratorium dengan tahapan sebagai berikut; Sampel (bekasam, peda, rusip, dan ternsi) sebanyak 50gram ditambahkan dengan aquades steril sebanyak 250ml. Kemudian dihomogenisasi menggunakan *stomacher*. Isolat bakteri asam laktat yang dihasilkan pada bekasam, peda, rusip, dan ternsi ditumbuhkan pada media MRS+CaCO₃. Bakteri asam laktat yang tumbuh pada media MRS+CaCO₃ akan membentuk koloni dengan zona jernih disekitar koloni. Koloni yang ada dimurnikan dengan metode goresan pada media MRS. Satu koloni yang diperkirakan murni, dikembangbiakkan pada media agar miring untuk penyimpanan. Sebelum dilakukan pengujian antagonis terhadap bakteri pembusuk dan patogen, isolat yang ada diperiksa kemurniannya dengan melihat keseragaman bentuk sel (batang, bulat, koma) pada mikroskop, dilakukan uji pewarnaan gram dan uji katalase bakteri. Hal ini diperlukan agar benar-benar diperoleh bakteri asam laktat. Untuk keperluan pembuatan stok biomassa BAL, inokulum yang berurut 24 jam, diambil sebanyak 1 ose dan ditumbuhkan pada 5ml media MRS cair, kemudian diinkubasi pada 30-37°C selama 16-24 jam. Kultur dalam media MRS cair disentrifugasi 3500 rpm selama 10menit. Supernat yang terbentuk dibuang. Pellet biomassa dicuci dengan 0.85%NaCl disentrifugasi kembali dan supernat dibuang. Pembuatan kultur stok masing-masing bakteri dilakukan dengan mensambahkan campuran 10% susu skim dan 10% glicerol steril dari biomassa sel basi sentrifugasi pada *microtubes* (tabung Ependorf) dan dilanjutkan dengan penyimpanan pada kondisi dingin/beku.

Uji Antagonis (penghambatan) BAL terhadap *Escherichia coli*

Tahapan penelitian ini bertujuan untuk memperoleh bakteri asam laktat yang mampu menghambat bakteri *Escherichia coli*. Uji penghambatan dilakukan dengan mengikuti metode sumur (well diffusion agar) yang dikembangkan Biswas, et al. (1991). Tahapan-tahapan dalam penelitian ini yaitu BAL hasil seleksi diambil sebanyak 1 ose dan ditumbuhkan pada media MRS cair (5ml) kemudian diinkubasi pada 30-37°C selama 16-24 jam. Pengujian dimulai dengan memungkinkan 10ml medium NA lunak yang telah diinokulasikan dengan bakteri penghasil pembusuk sebanyak 1µl dari kultur murni dan disimpan dalam refrigerator selama 1 jam, dibuatkan

memadai. Setelah 1 jam, suspensi BAL yang telah diperiapkan sebelumnya diambil sebanyak 25 μ l dan diisarkan pada sumurn, selanjutnya diinkubasi pada 36°C selama 18-24 jam. Bakteri asam laktat yang menghasilkan zona jernih dipilih. Penghambatan BAL ditunjukkan oleh zona jernih yang terbentuk pada media uji antagonis.

Uji pola pertumbuhan BAL pada suhu ruang dan suhu kamar

Tahapan penelitian ini bertujuan untuk mengetahui pola pertumbuhan bakteri asam laktat pada suhu dingin (0-5°C) dan suhu ruang (25-30°C), sehingga nantinya dapat diperoleh bakteri asam laktat yang dapat bertahan pada suhu dingin dan/atau suhu ruang. Tahap penelitian yang dilakukan adalah sebagai berikut: bakteri asam laktat yang mampu menghambat bakteri *Escherichia coli* ditumbuhkan pada media MRS cair dan disimpan dalam suhu dingin (0-5°C) dan suhu ruang (25-30°C). Pola pertumbuhan sel ditentukan dengan menghitung koloni yang tumbuh pada media MRS padat (*Total Plate count*) setiap 3 jam selama 24 jam.

Analisis Data

Data-data yang diperoleh pada semua tahapan penelitian dianalisis secara deskriptif sehingga dapat dijelaskan/digambarikan berbagai isolat bakteri asam laktat yang mempunyai daya penghambatan terhadap bakteri pembentuk histamin.

IIHASIL DAN PEMBAHASAN

Isolasi Bakteri Asam Laktat (BAL)

Isolasi bakteri asam laktat dilakukan dari bekasam, peda, rusip, dan terasi. Semua isolat bakteri yang diperoleh dari pengenceran 10^3 sampai 10^7 dilokalkan pada media *de Man Rogosa Sharpe Agar* (MRS agar) dengan penambahan CaCO₃. Koloni bakteri asam laktat yang tumbuh pada media MRS-CaCO₃ menunjukkan koloni dengan membentuk zona jernih disekitar koloninya, yang berarti adanya produksi asam laktat oleh bakteri tersebut. Dari sekian banyak isolat bakteri asam laktat yang tumbuh, hanya koloni yang memiliki perbedaan bentuk saja yang dipilih untuk uji selanjutnya. Pada peda terdapat 6 isolat (P₁; 10^3 , P₁; 10^2 , P₁; 10^3 , P₂; 10^4 , P₂; 10^2 , P₂; 10^3), bekasam 7 isolat (2B; 10^4 , 1B; 10^7 , 2B; 10^6 , 3B; 10^6 , 1B; 10^4 , 1B; 10^5 , dan 2B; 10^7), Terasi 2 isolat (1T; 10^6 dan 3T; 10^7) dan rusip 5 isolat (1R; 10^3 , 2R; 10^7 , 1R; 10^5 , 1R; 10^7 , dan 3R; 10^7).

Selanjutnya dilakukan pemilihan terhadap 20 isolat terpilih dengan menggunakan media yang sama yaitu MRS agar. Metode yang digunakan adalah metode goresan kuadrat (*streak quadrant*) (Alim, 2001).

Uji Pengaruh Dugaan Bakteri Asam Laktat

Uji pengaruh dugaan merupakan sebuah pengujian sederhana yang digunakan untuk memastikan apakah isolat-isolat bakteri terpilih termasuk dalam golongan bakteri asam laktat, yang dilakukan berdasarkan sifat-sifat umum dari bakteri asam laktat. Sifat-sifat umum bakteri asam laktat itu antara lain berbentuk batang atau bulat, grins positif, katalase negatif dan mampu menghasilkan asam laktat pada media pertumbuhannya. (Axelsson, 1993). Untuk itu dilakukan serangkaian pengujian guna menentukan apakah bakteri dari isolat terpilih termasuk golongan bakteri asam laktat atau tidak, yaitu meliputi pewarnaan grins, morfologi koloni bakteri dan uji

katalase. Hasil uji menunjukkan bahwa ke-20 isolat berbentuk batang, gram (+) dan katalase negatif, sehingga disimpulkan bahwa semua isolat termasuk bakteri asam laktat.

Uji Antagonis BAL terhadap Bakteri Pembentuk Histamin

Tujuan pengujian ini dilakukan untuk mengetahui kemampuan dari 19 isolat bakteri asam laktat dalam menghambat aktifitas terhadap bakteri uji. Bakteri uji yang digunakan adalah *Escherichia coli* sebagai bakteri patogen. Pengkulturan bakteri uji dilakukan 24 jam sebelum uji antagonis pada media *Nutrient broth* (NB), agar umur kultur antara bakteri asam laktat dan bakteri uji sama. Metode yang digunakan adalah metode sumur agar (*well diffusion agar*). Dari penelitian yang telah dilakukan, hasil zona hambat BAL terhadap *Escherichia coli* dapat dilihat pada Tabel 1.

Tabel 1. Diameter zona hambat BAL dari podi dan bekasan terhadap *Escherichia coli*

No	BAL	Zona hambat	No	BAL	Zona hambat
1	1P, 10 ³	Tidak menghambat	11	2B, 10 ³	Tidak menghambat
2	2B, 10 ⁴	Tidak menghambat	12	1B, 10 ³	Tidak menghambat
3	3P, 10 ⁴	1,2	13	2B, 10 ³	1,16
4	1P, 10 ³	Tidak menghambat	14	1T, 10 ³	Tidak menghambat
5	2B, 10 ⁴	Tidak menghambat	15	3T, 10 ³	1,047
6	3B, 10 ⁴	Tidak menghambat	16	1R, 10 ³	1,2
7	1B, 10 ³	1,1	17	2R, 10 ³	Tidak menghambat
8	2B, 10 ⁴ *	1,233	18	3R, 10 ³ *	1,25
9	3B, 10 ³	1,19	19	1R, 10 ³	Tidak menghambat
10	1B, 10 ³	1,11	20	1R, 10 ³	Tidak menghambat

Ket : * = diameter sumurau yaitu 0,7 cm

Hasil uji antagonis menunjukkan bahwa dari 20 isolat bakteri asam laktat, terdapat 9 isolat yang menghasilkan zona hambat terhadap *E. coli* yaitu isolat 3P, 10⁴; 1B, 10³; 2B, 10⁴; 3B, 10⁴; 1B, 10³; 2B, 10³; 3T, 10³; 1R, 10³ dan 3R, 10³. Berdasarkan zona hambatnya, dua isolat terbaik adalah isolat 2B, 10⁴ dan 3R, 10³.

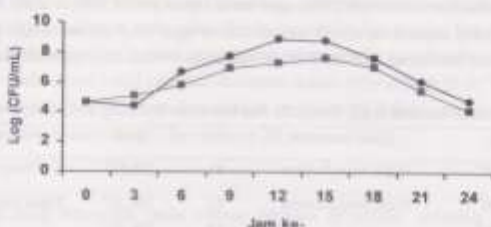
Kedua isolat ini dinysatakan sebagai isolat terbaik karena mempunyai aktifitas zona hambat terbesar dibandingkan isolat lainnya. Kedua isolat ini mampu menghasilkan substansi antimikroba yang dapat menghambat aktifitas hidup dari bakteri uji. Bakteri asam laktat dinysatakan memiliki kemampuan unggul apabila menghasilkan zona hambat terbesar, semakin besar zona hambat yang terbentuk maka semakin unggul pula bakteri asam laktat itu dalam menghambat aktifitas hidup bakteri uji.

Perbedaan aktifitas hambat bakteri asam laktat dimungkinkan berasal dari beragamnya bakteriosin yang dihasilkan oleh spesies bakteri asam laktat, seperti bakteriosin yang telah dikarakterisasi pada *Lactobacillus brevis* yaitu *brevisic* mampu menghambat dengan baik *Staphylococcus aureus*, bakteriosin pada *Lactobacillus plantarum* yaitu *plantaricin* juga mampu menghambat *S. aureus*. Bakteriosin pada *Lactococcus lactis* yaitu *lacticin* mampu menghambat *Escherichia coli*, sedangkan bakteriosin pada *Pediococcus acidilactici* F-11 yaitu *pediocin* mampu menghambat pertumbuhan bakteri-bakteri pembentuk histamin (Rinto, et al., 2006).

Pola Pertumbuhan BAL

Isolat bakteri asam laktat $2B110^4$ dan $3R_110^3$ ditumbuhkan pada media MRS dalam kondisi dingin ($0-5^\circ\text{C}$) dan suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$). Hal ini bertujuan untuk mengetahui pola pertumbuhan terbaik dan menguji apakah isolat bakteri asam laktat mampu hidup pada suhu dingin jika diaplikasikan pada penyimpanan ikan segar dengan menggunakan suhu dingin.

Grafik pola pertumbuhan masing-masing isolat $B110^4$ dan $B110^3$ pada suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$) dan suhu dingin ($0-5^\circ\text{C}$) dapat dilihat sebagai berikut:

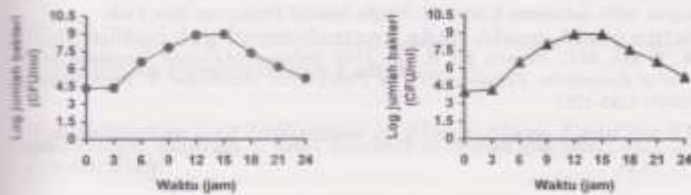


Gambar 3. Pola pertumbuhan isolat BAL $2B110^4$ (-●- suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$) dan -■- suhu dingin ($0-5^\circ\text{C}$).

Pertumbuhan pada mikroba diartikan sebagai pertambahan jumlah sel mikroba itu sendiri, disebut pola pertumbuhan yang biasa disajikan dalam bentuk kurva. Kurva pertumbuhan mikroba dalam suatu medium terdiri dari empat fase yang berbeda, yaitu fase lag, fase eksponensial, fase stasioner dan fase kematian. Kurva pertumbuhan bakteri sangat penting untuk menggambarkan karakteristik pertumbuhan suatu bakteri sehingga akan mempermudah dalam kultivasi (menumbuhkan) bakteri dalam media, penyimpanan kultivasi dan pengantian media (Atlas, 2001).

Pola pertumbuhan pada penelitian ini dilakukan berdasarkan perbedaan suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$) dan suhu dingin ($0-5^\circ\text{C}$), ditentukan dengan cara menghitung koloni bakteri menggunakan *colony counter* dengan interval waktu: 0, 3, 6, 9, 12, 15, 18, 21, 24 jam. Interval waktu 3 jam dapat menunjukkan bentuk kurva yang signifikan sehingga kurva pertumbuhan mudah untuk dibaca. Dari Gambar 3, menunjukkan bahwa pola pertumbuhan BAL pada isolat $2B110^4$ untuk suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$) dan suhu dingin ($0-5^\circ\text{C}$) terjadi fase lag pada jam yang sama yaitu pada jam ke-0 sampai jam ke-3 (fase adaptasi bakteri terhadap lingkungan baru dan bakteri belum berkembangbiak), setelah jam ke-3 sampai jam ke-12 merupakan fase eksponensial. Jam ke-12 populasi bakteri mencapai maksimum, jam ke-15 merupakan fase stasioner dan setelah jam ke- 15 sampai jam ke-24 mengalami fase kematian.

Dari hasil pengamatan dapat dilihat, isolat $2B110^4$ pada penyimpanan suhu dingin ($0-5^\circ\text{C}$) menunjukkan jumlah populasi bakteri yang sedikit dibandingkan dengan penyimpanan suhu ruang ($25-30^\circ\text{C}$). Pertumbuhan BAL $2B110^4$ pada suhu ruang lebih cepat yaitu terjadi pada jam ke-12 bila dibandingkan dengan suhu dingin. Namun, isolat tersebut masih dapat tumbuh sehingga dapat dimungkinkan isolat yang terpilih bisa digunakan untuk penghambatan bakteri yang merugikan pada penyimpanan ikan segar.



Gambar 6. Pola pertumbuhan isolat $3R, 10^7$ ((●) suhu ruang (25-30°C); (▲) suhu dingin (0-5°C)

Ket: Pola pertumbuhan $3R, 10^7$ dibuat terpisah karena pola pertumbuhan suhu dingin dan suhu ruang cenderung berhimpitan.

Dari grafik pola pertumbuhan bakteri asam laktat dapat kita ketahui bahwa pola pertumbuhan bakteri asam laktat $3R, 10^7$ pada jam ke 0 sampai 3 terjadi fase lag (adaptasi), jam ke 3 sampai 12 merupakan fase log (eksponensial), jam ke 12 sampai 15 merupakan fase stasioner dan jam ke 15 sampai 24 fase kematian. Menurut Biswas, et al. (1991) pada fase lag atau adaptasi, massa dalam sel-sel yang kekurangan metabolit dan enzim sebagai akibat dari keadaan yang tidak menguntungkan dalam pembiakan terdahulu, menyesuaikan diri dalam lingkungannya yang baru. Fase log, biasanya pada fase ini ditunjukkan dengan garis horizontal pada awal pertumbuhannya. Di sini, populasi bertambah secara teratur, menjadi dua kali lipat pada interval waktu tertentu selama inkubasi. Fase stasioner, pada fase ini beberapa sel akan mati dan yang hidup akan tetap membelah, jumlah sel hidup tetap. Fase kematian, pada fase ini kehabisan zat makanan atau terjadi penumpukan hasil-hasil metabolisme yang beracun sehingga akan mengakibatkan pertumbuhan terhenti. Puncak pertumbuhannya terjadi pada jam ke 15.

Kemampuan isolat $3R, 10^7$ tumbuh baik pada suhu 25-30 °C dan 0-5 °C menunjukkan bahwa bakteri asam laktat terpilih mampu hidup dengan baik pada suhu ruang maupun suhu dingin. Rata-rata jumlah bakteri berkisar 1 Log cycle bisa dibandingkan dengan pertumbuhan pada suhu ruang. Walupun demikian, isolat ini masih bisa hidup pada suhu dingin. Hal ini memungkinkan bakteri asam laktat terpilih bisa digunakan untuk penghambatan bakteri yang merugikan pada penyimpanan ikan segar.

KESIMPULAN

Berhasil diperoleh 2 isolat bakteri asam laktat terbaik yang mampu menekan pertumbuhan bakteri *Escherichia coli* melalui uji antagonis dengan metode sumur agar (*well diffusion agar*), yaitu isolat $2B, 10^4$ dan $3R, 10^7$. Isolat bakteri asam laktat $2B, 10^4$ dan $3R, 10^7$ mampu tumbuh pada kondisi suhu ruang 25-30°C dan suhu dingin 0-5°C. Namun pola pertumbuhan bakteri pada suhu dingin lebih lambat.

DAFTAR PUSTAKA

Atlas, R.M. 2001. *Principle of Microbiology*: Second Edition. Wm.C. Brown Publisher.

- Axelsson, L.T. 1993. *Lactic acid bacteria: Classification dan Physiology*. Dalam *Lactic Acid Bacteria*. 1993, Salminem, S dan A.V. Wright. Marcell Dekker Inc. New York.
- Biswas, S.R., P. Ray, M.C. Johnson, dan B. Ray. 1991. *Influence of Growth Condition on the Production of a Bacteriocin, Pediocin AcH, by *Pediococcus acidilactici* H*. Appl. Environ. Microbiol. 57(4): 1265-1267.
- Rahayu, E.S. 2003. *Lactic Acid Bacteria in Fermented Foods in Indonesian Origin*. Agritex. 23(2): 75-84.
- Rinto, E.S. Rahayu, dan R. Indrat. 2006. Aplikasi Bakteri Asam Laktat dalam menghambat pembentukan histamin selama fermentasi peda. Seminar dan Diseminasi Teknologi Pengembangan Hasil Perikanan, Bandar Lampung 4-5 Desember 2006.
- Rinto. 2010. Perubahan Kandungan Mikroflora akibat penambahan starter *Pediococcus acidilactici* J-11 dan garut selama fermentasi peda. Jurnal Pengolahan Hasil Perikanan Indonesia,XII (1): 36-48.
- Tanapatipat, S. dan K. Komagata. 1999. *Lactic Acid Bacteria in Fermented Foods in Southeast Asia*. Dalam Nga, B.H., M.H. Tan, dan K.I. Suzuki, *Microbial Diversity in Asia: Technologi and Prospects*. World Scientific.

