

IDENTIFIKASI MIKROBA POTENSIAL FUNGI MIKORIZA ARBUSKULA (FMA) PADA LAHAN PASCATAMBANG PT. HOLCIM INDONESIA Tbk. CIBINONG, BOGOR, JAWA BARAT

Identification of Potential Microbes of Arbuscular Mycorrhizal Fungi (AMF) in Post Mining Land of PT. Holcim Indonesia Tbk, Cibinong, Bogor, West Java

Ceng Asmarahman^{ac}, Sri Wilarso Budi^b, Imam Wahyudi^c, Erdy Santoso^d

^aProgram Studi Silvikultur Tropika, Sekolah Pascasarjana, Institut Pertanian Bogor. Kampus IPB Darmaga, Bogor 16680 –ceng_ipk@yahoo.co.id.

^bDepartemen Silvikultur, Fakultas Kehutanan. Institut Pertanian Bogor. Kampus IPB Darmaga, Bogor 16680

^cDepartemen Hasil Hutan Fakultas Kehutanan. Institut Pertanian Bogor. Kampus IPB Darmaga, Bogor 16680

^dPeneliti senior di Lab. Mikrobiologi, Badan penelitian dan Pengembangan Kehutanan, Kementerian Lingkungan Hidup dan Kehutanan

^eJurusan Kehutanan, Fakultas Pertanian, Universitas Lampung

Abstract. Impact of mining activity on environment is very significant, especially in the form of pollution on surface water and ground water. Therefore, it is necessary to rehabilitate the damaged ecosystem in post mining land by introduction of arbuscular mycorrhizal fungi (AMF) as source of local potential inoculants. The objective of this research was identifying AMF species on the basis of size, color, and ornament of the spore. Research method comprised identification of species and number of AMF spore in shale post mining location (Site-1) and limestone post mining location (Site-2) with 4 replications for each site. Research result showed the finding of seven species of AMF, namely species *Glomus sp-1*, *Glomus sp-2*, *Gigaspora sp.*, and *Acaulospora scrobiculata*, *A. tuberculata*, *A. foveata* and *Sclerocystis sinuosa*. Identification result in the first location showed findings of AMF *Glomus sp-1* as many as 186 spores, *Glomus sp-2* as many as 71 spores, *A. scrobiculata* as many as 40 spores, *Gigaspora sp* as many as 8 spores, *A. foveata* as many as 8 spores, *S. Sinuosa* as many as 7 sporecarps and *A. tuberculata* as many as 6 spores. On the second site there were identified AMF spores of *Glomus sp-1* as many as 112 spores, *Glomus sp-2* as many as 45 spores, *A. scrobiculata* as many as 7 spores, *Gigaspora sp* as many as 7 spores, *A. foveata* as many as 6 spores and *A. tuberculata* as many as 1 spore. This research is useful for accelerating the success of revegetation in post mining land.

Keywords: Arbuscular mycorrhizal fungi (amf), limestone, shale, spore.

(Diterima: 23-08-2017; Disetujui: 21-11-2017)

1. Pendahuluan

1.1. Latar Belakang

Indonesia merupakan negara yang kaya akan sumberdaya alam, baik hayati maupun non hayati termasuk bahan mineral yang ada didalamnya. Sehingga sumberdaya alam yang ada dieksploitasi untuk meningkatkan perekonomian nasional. Dalam pelaksanaan penambangan dan eksploitasi sumberdaya alam dan bahan mineral selalu menimbulkan perubahan terhadap kondisi lahan yang ada yang menyebabkan terjadinya perubahan terhadap permukaan tanah serta hilangnya vegetasi penutup lahan.

Kegiatan penambangan bahan galian dari lapisan bumi telah berlangsung sejak lama. Konsep dasar pengolahan relatif tidak berubah, yang berubah adalah skala kegiatannya. Mekanisasi peralatan penambangan telah menyebabkan skala penambangan semakin membesar, sehingga menimbulkan dampak lingkungan yang sangat besar dan bersifat penting. Pengaruh kegiatan penambangan mempunyai dampak

yang sangat signifikan terhadap lingkungan terutama berupa pencemaran air permukaan dan air tanah.

Salah satu contoh penambangan batu kapur, shale dan silika sebagai bahan baku semen telah merubah rona lingkungan yang ada yaitu secara biotik telah menyebabkan hilangnya vegetasi dan terganggunya aktivitas mikroorganisme tanah. Sedangkan secara abiotik dapat merusak komponen tanah, baik struktur, tekstur maupun agregat, kemudian pH tinggi, hilangnya top soil, mudah tererosi, drainase buruk, bersifat racun (toxic) dan miskin unsur hara. Suhu udara juga menjadi panas karena tidak adanya tumbuhan.

Akibat aktifitas dari penambangan telah menimbulkan kondisi fisik, kimia dan biologis tanah menjadi buruk, seperti lapisan tanah tidak berprofil, terjadi *bulk density* (pemadatan), kekurangan unsur hara yang penting, pH rendah bahkan tinggi, pencemaran oleh logam-logam berat pada lahan bekas tambang, serta penurunan populasi mikroba tanah. Sehingga menjadi kewajiban oleh setiap perusahaan penambangan untuk melakukan kegiatan rehabilitasi lahan yang telah di tambang/ dieksploitasi.

Teknik rehabilitasi pada lahan bekas penambangan memerlukan pendekatan edaphik dan silvikultur, karena lahan bekas tambang umumnya telah mengalami perubahan dari pembentukan tanah yang terbentuk secara alamiah sehingga secara fisik, kimia dan biologi kurang mendukung pertumbuhan tanaman. Ciri - ciri pedogenetik pada lahan - lahan bekas tambang tidak dapat diidentifikasi dan umumnya bersifat kritis karena hilangnya vegetasi penutup tanah, adanya tekanan yang berat dari pukulan air hujan, erosi, sentuhan langsung cahaya matahari maupun aktifitas alat berat.

Rehabilitasi pada lahan tambang yang rusak adalah kegiatan yang bersifat holistik dengan perencanaan yang matang, agar masalah lahan tambang ini dapat terpulihkan. Pulih disini bermakna kembalinya keadaan ekosistem seperti mendekati ke kondisi sebelum mengalami kerusakan, dengan kata lain seluruh komponen penyusun ekosistem baik yang biotik, abiotik, makro, maupun mikro beserta seluruh interaksi diantara komponen tersebut dapat berfungsi dengan baik, serta menuntut pemahaman yang menyeluruh tentang ekosistem dari lahan, dan tidak dapat diatasi secara terpisah-pisah (Jordan *et al.*, 1987).

Alternatif perlakuan yang dapat digunakan untuk membantu pertumbuhan tanaman pada lahan - lahan yang memiliki sifat fisik, kimia, dan biologi tanah yang buruk, seperti halnya pada tanah pascatambang adalah dengan menciptakan kondisi tanah supresif. Tanah supresif adalah tanah yang kaya akan mikroba tanah, sehingga kondusif untuk pertumbuhan tanaman, dan dapat menekan perkembangan mikroba patogen (Van Brugen, 2000; Biwas, 2000; Doran, 2000; Qualls, 2000). Penggunaan mikroba tanah dalam pertanian dapat membantu penyediaan nitrat, fosfat dan kalium serta unsur hara lainnya sehingga dapat meningkatkan kualitas pertumbuhan tanaman di lapangan (Van Brugen, 2000; Biwas, 2000; Doran, 2000; Qualls, 2000).

Salah satu upaya untuk meningkatkan kesuburan tanah bekas tambang tersebut adalah dengan introduksi

pupuk hayati (biofertilizer) atau pemanfaatan mikroba potensial lokal yang terdapat pada lahan pascatambang. Mikroba potensial ini bisa didapatkan di lokasi/site tambang atau introduksi dari luar areal tambang. Namun dalam rehabilitasi lahan tambang lebih diprioritaskan pemanfaatan FMA potensial lokal karena secara ekologi dan alamiah FMA lokal ini sudah mampu hidup dan beradaptasi dengan kondisi lingkungan tambang tersebut. Untuk mendapatkan sumber inokulan (FMA) potensial tersebut maka perlu dilakukan identifikasi terhadap keragaman mikroba potensial (FMA) yang terdapat pada lahan pascatambang. Sumber inokulan yang didapatkan dapat menjadi mikroba potensial yang diharapkan berperan aktif dalam mempercepat proses keberhasilan revegetasi pada lahan pascatambang PT. Holcim Indonesia Tbk nantinya.

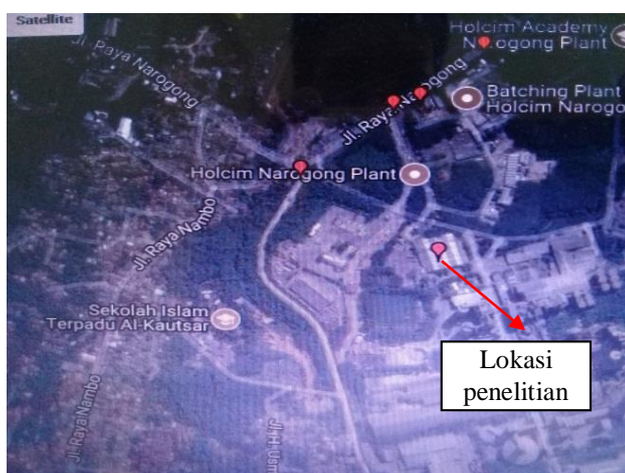
1.2. Tujuan Penelitian

Penelitian ini bertujuan untuk Mengidentifikasi jenis fungi mikoriza arbuskula (FMA) berdasarkan ukuran, warna, ornamen dari spora FMA yang di temukan pada sampel tanah pada lahan pascatambang PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong, Kabupaten Bogor Provinsi Jawa Barat.

2. Metode

2.1. Tempat dan Waktu

Waktu penelitian dilaksanakan pada bulan Mei 2015 sampai dengan Agustus 2015. Tempat penelitian dilakukan lahan pascatambang PT. Holcim Indonesia Tbk. Identifikasi mikroba Fungi Mikoriza Arbuskula dilakukan di Laboratorium Teknologi Mikoriza, Program Studi Silviculture Hutan Tropika, Fakultas Kehutanan IPB dan Laboratorium Bidang Botani, Pusat Penelitian Biologi-LIPI, Cibinong Science Centre, jalan Raya Jakarta-Bogor km 45, Cibinong.



Gambar 1. Peta Lokasi Penelitian
Sumber: Google earth November 2017

2.2. Alat dan Bahan

Alat yang digunakan adalah Cangkul, Garpu tanah, Kantong plastik, Label, Spidol permanen, Satu set penyaring (*sieve*) dengan 3 tingkatan ukuran saringan (250µm, 125 µm, 60 µm), Gelas beaker, Botol film, tabung sentrifuse, Pinset spora, Botol semprot, Sentrifuse, Cawan petri dan Mikroskop. Bahan yang digunakan dalam penelitian ini adalah Sampel tanah uji pada lahan Pascatambang PT. Holcim Indonesia Tbk, glukosa, aquades, air Sukrosa 60%. Sampel tanah uji diambil pada 2 lokasi/site yaitu lahan pascatambang shale dan batu kapur PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong, Kabupaten Bogor, Provinsi Jawa Barat.

2.3. Pengambilan Data dan Analisis Data

a. Teknik Pengambilan Data

Pengambilan data dilakukan melalui 4 tahapan kegiatan sebagai berikut:

Tahap 1. Survey lokasi

Survey lokasi merupakan tahap awal yang penting dilakukan sebelum memulai suatu kegiatan. Dalam identifikasi mikroba potensial (FMA) lokal pada lahan pascatambang, peneliti melakukan survey awal ini, tahap ini bertujuan untuk melihat kondisi eksisting lahan pascatambang sebelum dilakukan tahapan kegiatan selanjutnya.

Tahap 2. Pengambilan Sampel Tanah

Pengambilan sampel tanah uji dilapangan merupakan kegiatan untuk menyiapkan bahan atau materi yang akan digunakan sebagai bahan untuk identifikasi FMA. Pengambilan contoh tanah dilakukan secara non proporsional yang ditentukan berdasarkan pada kondisi lapangan yang ada yaitu berdasarkan pada sebaran nabatah (vegetasi) yang tumbuh dilokasi. Sampel tanah uji diambil dari rhizosfer kelompok tanaman yang sama, pertumbuhannya terbaik dan terlihat sehat.

Tahap 3. Pemisahan Sampel tanah dari bahan lain dan Penimbangan Tanah Uji

Setelah pengambilan sampel tanah dari lapangan maka dilakukan pemisahan sampel tanah uji dari bahan-bahan lain yang tidak penting, yang mungkin terbawa pada saat pengambilan sampel tanah.

Tahap 4. Sieving Spora FMA

Isolasi spora dari tanah dilakukan dengan metode tuang dan saring dan dilanjutkan dengan modifikasi sentrifugasi dari Brundret *et al.* (1996) untuk mendapatkan keragaman spora FMA.

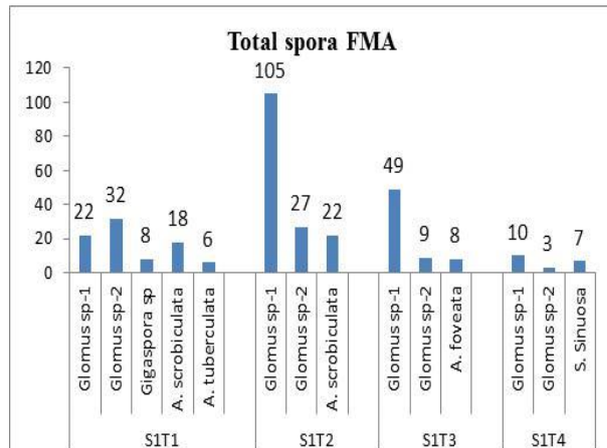
b. Analisis Data

Analisis data menggunakan analisis morfologi spora FMA (warna, bentuk, ukuran, hifa attachment dan ornamen spora) dan pembuatan preparat slide (larutan melzer's) (Schneck dan Perz, 1988; Brundrett *et al.*,

1996; Invam, 2003) yang kemudian dianalisis genus dari masing-masing FMA yang ditemukan.

3. Hasil dan Pembahasan

Berdasarkan hasil identifikasi mikroba potensial FMA pada lahan pascatambang PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong Kabupaten Bogor, Provinsi Jawa Barat, untuk jenis dan jumlah spora yang di temukan pada lokasi pascatambang shale (*Site-1*) dapat dilihat pada Gambar 2.



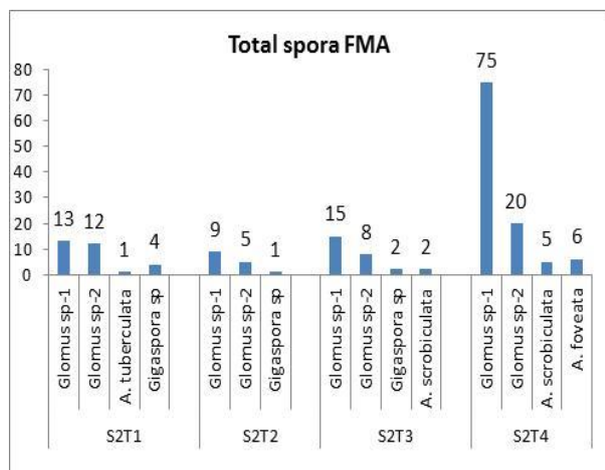
Gambar 2. Jenis FMA yang ditemukan pada lokasi pascatambang shale PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong, Bogor-Jawa Barat.

Hasil identifikasi jenis FMA pada lahan pascatambang shale (Gambar 2) ditemukan 7 jenis FMA yaitu *Glomus sp-1*, *Glomus sp-2*, *Gigaspora sp*, *Acaulospora scrobiculata*, *A. tuberculata*, *A. foveata* dan *Sclerocystis sinuosa*. Pada site pertama spora FMA *Glomus sp-1* merupakan yang paling tinggi jumlahnya ditemukan pada sampel tanah uji. Sedangkan spora FMA *A.tuberculata* yang paling sedikit ditemukan. Hasil Identifikasi FMA pada lahan pascatambang shale jenis spora *Glomus sp-1* (186 spora), selanjutnya *Glomus sp-2* sebanyak 71 spora, *A. scrobiculata* sebanyak 40 spora, *Gigaspora sp* sebanyak 8 spora, *A. foveata* sebanyak 8 spora, *S. Sinuosa* sebanyak 7 sporocarp dan *A. tuberculata* sebanyak 6 spora.

Hasil spora yang didapatkan dari tempat yang berbeda menunjukkan adanya keragaman dalam bentuk, jenis, ukuran, serta jumlah spora. Ukuran spora mikoriza bervariasi. Keadaan tersebut menunjukkan bahwa keberadaan spora di lahan pascatambang shale PT. Holcim Indonesia Tbk pada site dan titik pengambilan sampel sangat beragam. Menurut Lovera dan Cuenca (1995) dalam Saptiningsih (2001), mikoriza arbuskula merupakan cendawan yang tidak mempunyai inang spesifik bahkan sampel tanaman dari golongan *Cyperaceae* di daerah savana yang miskin hara, mikoriza berkembang baik dengan membentuk arbuskula pada daerah kortek. Dilaporkan pula bahwa satu individu tanaman dapat berasosiasi dengan lebih dari satu mikobion dan satu mikobion dapat berasosiasi

dengan satu atau lebih autobion (Nuhamara *et al.*, 1985 dalam Prihastuti, 2007).

Sementara hasil identifikasi mikroba potensial FMA pada lahan pascatambang batu kapur (*Site-2*) PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong Kabupaten Bogor, Provinsi Jawa Barat, jenis dan jumlah spora yang di temukan pada lokasi dapat dilihat pada Gambar 3.



Gambar 3. Jenis spora FMA yang ditemukan pada lokasi pascatambang batu kapur PT. Holcim Indonesia Tbk Cibinong, Bogor-Jawa Barat.

Hasil identifikasi jenis FMA pada lahan pascatambang batu kapur (Gambar 3) ditemukan 6 jenis FMA yaitu *Glomus sp-1*, *Glomus sp-2*, *Gigaspora sp*, dan *Acaulospora scrobiculata*, *A. tuberculata*, *A. foveata*. Tipe dan karakteristik spora yang ditemukan mempunyai berbagai perbedaan mulai dari bentuk perhiasan, warna, tekstur maupun ukuran spora. Dari hasil identifikasi spora yang dilakukan jenis *Glomus sp* dominan dijumpai. Hal ini menunjukkan bahwa jenis *Glomus sp* mempunyai tingkat adaptasi yang cukup tinggi terhadap lingkungan. Hal ini menunjukkan bahwa genus *Glomus sp* masih memiliki adaptasi yang cukup tinggi dibandingkan dengan jenis FMA yang lain.

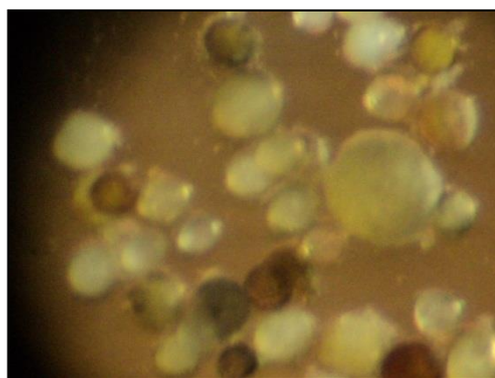
Dari data yang disajikan pada Gambar. 3 terlihat bahwa spora FMA *Glomus sp-1* merupakan jumlah yang paling tinggi ditemukan. Sedangkan spora FMA *A. tuberculata* yang paling sedikit jumlahnya ditemukan. Hasil Identifikasi FMA pada site kedua lahan pasca tambang batu kapur PT. Holcim Indonesia Tbk, jenis spora *Glomus sp-1* ditemukan sebanyak 112 spora, selanjutnya *Glomus sp-2* sebanyak 45 spora, *A. scrobiculata* dan *Gigaspora sp* masing-masing ditemukan sebanyak 7 spora, *A. foveata* sebanyak 6 spora dan *A. tuberculata* sebanyak 1 spora.

Spora FMA terbentuk sebagai akibat penggelembungan satu atau lebih dudukan hifa (*subtending hypha*) dalam tanah atau dalam akar (Brundrett *et al.*, 1996). Pembentukan spora umumnya berlangsung jika terjadi remobilisasi hara dari akar yaitu pada saat simbiosis FMA dan tanaman akan mengalami kematian. Bentuk spora umumnya bulat sampai lonjong dengan ukuran garis tengah yang beragam. Setiap spora dibatasi oleh satu atau lebih lapisan yang di sebut dinding spora yang masing-

masing memiliki ketebalan tertentu (Nusantara *et al.*, 2012).

Warna spora beragam mulai dari bening atau jernih, kuning sampai hitam. Spora berisi lemak, sitoplasma dan banyak inti. Oleh karena itu, spora dapat berfungsi sebagai propagul. Spora dapat mengelompok menjadi gugus-gugus kecil yang disebut tandan spora (*sporocarp*). Sporokarp dapat berisi hifa-hifa khusus dan dapat terletak di lapisan terluar (*peridium*). Selain itu, spora juga merupakan organ yang ada pada tahapan istirahat (*dorman*). Ketika kondisi lingkungan memungkinkan, spora akan berkecambah dengan mengeluarkan hifa yang langsung menembus dinding spora atau membentuk struktur perkecambahan khusus (Nusantara *et al.*, 2012).

Morfologi spora FMA merupakan karakter biologi yang mudah diamati dengan bantuan mikroskop. Spora dapat dipisahkan dari tanah dan kemudian dikelompokkan karakter morfologinya, misalnya ukuran, warna, jumlah dan tebal dinding spora, ada tidaknya struktur khas, hiasan dinding spora (*ornamen*), dan lain sebagainya. Berdasarkan identifikasi tersebut kemudian fungsi mikoriza arbuskula dapat ditentukan genus dan spesiesnya.

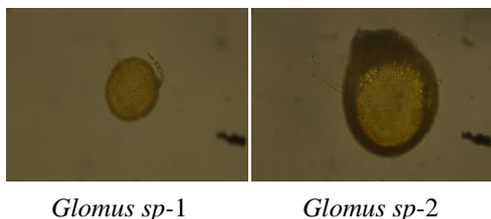


Gambar 4. Foto keragaman spora FMA hasil isolasi

Glomus sp

Genus ini ditemukan di pada semua sampel tanah uji baik pada site pertama lahan pascatambang shale (S1T1, S1T2, S1T3, S1T4 dan site kedua lahan pascatambang batu kapur (S2T1, S2T2, S2T3 dan S2T4) dengan jumlah spora yang ditemukan setiap sampel bervariasi. Berdasarkan hasil pengamatan ada dua *Glomus* yang ditemukan hal ini dibedakan berdasarkan pada perbedaan ukuran spora. Spora *Glomus* terbentuk dari pembengkakan ujung hifa sampai mencapai batas maksimumnya. Ujung hifa yang menggelembung itu kemudian akan terlepas dan berubah menjadi spora. Spora berasal dari perkembangan hifa, sehingga di sebut klamidospora. Hifa juga kadang-kadang bercabang-cabang dan tiap cabang terbentuk chlamydiospora dan membentuk sporokarp. Karakteristik khasnya adalah pada *Glomus* sering terlihat jelas sisa dinding hifa pada permukaan spora (INVAM, 2009). Ukuran spora *Glomus sp* ditemukan bervariasi yaitu 90 x 71µm, 120 x 120µm dan 150 x 150µm. Spora berbentuk bulat dan jumlahnya banyak. Jumlah dinding spora berlapis-lapis.

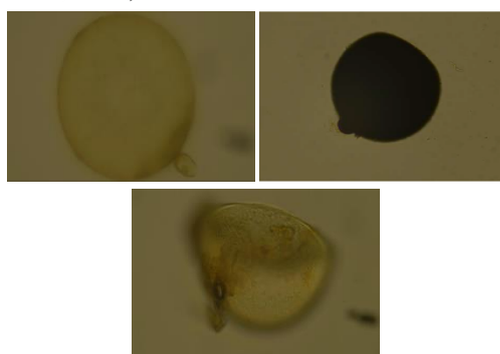
Tidak memiliki ornamen dan adanya dudukan hifa (*subtending hyphae*) lurus (Nusantara *et al.*, 2012). Berdasarkan hasil pengamatan dari sampel tanah uji spora *Glomus* memiliki warna bening, putih, kuning, coklat, coklat kehitaman dan merah gelap.



Gambar 5. Foto bentuk spora FMA jenis *Glomus sp*

Gigaspora sp

Dari hasil pengamatan dan identifikasi pada site pertama jenis ini hanya ditemukan pada sampel S1T1, sedangkan pada sampel tanah uji site kedua ditemukan pada semua sampel tanah uji (S2T1, S2T2 dan S2T3) namun jumlahnya lebih sedikit jika dibandingkan dengan jenis *Glomus sp*. Jenis *Gigaspora sp* yang ditemukan memiliki ciri-ciri yaitu ukuran spora bervariasi yaitu berukuran 225 x 216µm dan berukuran 357,5 x 357µm, lapisan dinding spora tipis (± 2 lapis), bereaksi dengan Melzer secara menyeluruh, memiliki bulbus suspensor, spora yang ditemukan berwarna kuning dan merah gelap. Proses perkembangan *Gigaspora* tidak langsung dari hifa. Pertama-tama ujung hifa (*subtending hifa*) membulat yang dinamakan *bulbos suspensor*. Di atas *bulbos suspensor* ini timbul bulatan kecil yang semakin lama semakin membesar dan mencapai ukuran maksimum yang akhirnya menjadi spora. Spora ini disebut azygospora. Karakteristik khasnya adalah pada *Gigaspora*, mempunyai bulbos suspensor tanpa germination shield (INVAM, 2009).

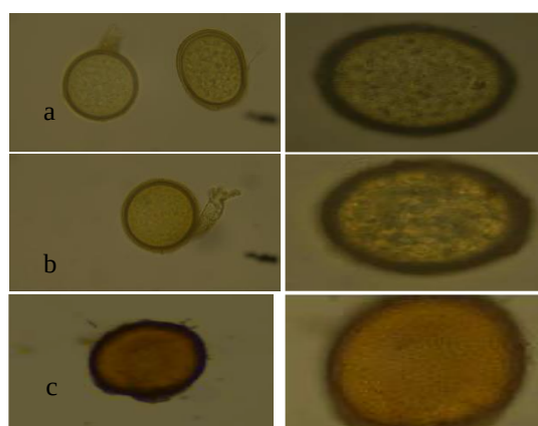


Gambar 6. Foto bentuk spora FMA jenis *Gigaspora sp*

Acaulospora sp

Dari hasil pengamatan dan identifikasi pada site pertama genus ini ditemukan pada sampel S1T1, S1T2 dan S1T3, sedangkan pada site kedua ditemukan pada sampel tanah uji (S2T1, S2T3 dan S2T4). Genus *Acaulospora sp* merupakan jenis FMA yang memiliki ciri-ciri spora yaitu ukuran spora 100-200 µm, lapisan

luar tidak bereaksi dengan Melzer, lapisan dalam bereaksi dengan Melzer warna lebih gelap-merah keunguan), memiliki ornamen bergantung kepada spesiesnya, dari hasil isolasi terdapat 3 jenis *Acaulospora* yang ditemukan yaitu *Acaulospora scrobiculata*, *A. tuberculata* dan *A. foveata*. Jenis *A. scrobiculata* dicirikan dengan adanya cekungan-cekungan seperti bulan sabit pada permukaan spora dengan ukuran spora bervariasi 90 x 75µm, 135 x 129µm. Jenis *A. tuberculata* permukaan spora berbentuk tabung atau tonjolan-tonjolan, ukuran spora yang ditemukan bervariasi yaitu 135 x 96µm, 159 x 135µm dan 165 x 165µm dan jenis *A. foveata* pada permukaan spora terdapat lekukan-lekukan ukuran spora 240 x 189µm. Dan warna spora dominan merah, dan memiliki mother cell dan satu cycatrix sebagai tanda.



Gambar 7. Foto bentuk spora FMA jenis *Acaulospora* (a: *A. scrobiculata*, b: *A. tuberculata*, c: *A. foveata*)

Sclerocystis sp

Dari hasil isolasi jenis dilapangan FMA maka ditemukan FMA jenis *S. Sinuosa*. Jenis ini hanya ditemukan pada pada site pertama lahan pascatambang shale yaitu pada sampel tanah uji S1T4 dengan jumlah sporocarp yang temukan sebanyak 7 sporocarp, dengan sporocarp berwarna kecoklatan, ukuran sporocarp sekitar 429 x 286µm, dan ukuran single spore 70 x 60µm.



Gambar 8. Foto bentuk spora FMA jenis *S. sinuosa*

Berdasarkan pada hasil pengamatan dan hasil identifikasi bahwa penyebaran FMA sangat ditentukan oleh kondisi lingkungan atau edafis. Setiap jenis FMA yang berbeda dan secara tidak langsung mempunyai adaptasi lingkungan yang berbeda. Tingkat adaptasi ini masing-masing memiliki variasi toleransi dan keunikan tersendiri. Perbedaan site/lokasi dan rhizosfer menyebabkan perbedaan keanekaragaman spesies dan populasi FMA.

Selain penjelasan diatas bahwa jumlah spora dalam tanah juga dipengaruhi oleh musim dan umur tanaman inang. Pada musim panas jumlah spora tertinggi, demikian halnya pada tanaman yang telah tua jumlah spora juga tinggi (Siradz dan Kabirun, 2007). Solaiman dan Hirata (1995), mengatakan bahwa efektivitas mikoriza dipengaruhi oleh faktor lingkungan tanah yang meliputi faktor abiotik (konsentrasi hara, pH, kadar air, temperatur, pengolahan tanah, dan penggunaan pupuk/pestisida) dan faktor biotik (interaksi mikrobial, spesies cendawan, tanaman inang, tipe perakaran tanaman inang dan kompetisi antar fungi mikoriza). Adanya kolonisasi mikoriza tapi respon tanaman yang rendah atau tidak ada sama sekali menunjukkan bahwa cendawan mikoriza lebih bersifat parasit.

Faktor-faktor yang mempengaruhi tanaman inang juga akan mempengaruhi pertumbuhan dan perkembangan mikoriza. Menurut Pflieger dan Linderman (1996) dalam Prihastuti (2007) dikatakan bahwa perkembangan mikoriza dipengaruhi oleh kepekaan tanaman inang terhadap suhu tanah, intensitas cahaya, kandungan unsur hara dan air tanah, pH tanah, bahan organik, residu akar dan logam berat.

Ekosistem alami mikoriza di daerah tropika (*tropical rain forest*) dicirikan oleh keragaman spesies yang sangat tinggi. Keberadaan tanaman inang yang cocok dan *compatible* terhadap suatu spesies mikoriza arbuskula berlanjut dengan peningkatan pertumbuhan hifa dan infeksi mikoriza arbuskula. Hifa mengadakan pertumbuhan terpolarisasi dan membentuk apresorium. Jumlah dan morfologi apresorium akan berubah apabila mikoriza arbuskula bersinggungan dengan tanaman yang tidak merupakan inangnya. Apresorium akan tumbuh menjadi hifa dan masuk kedalam epidermis akar tanaman inang, membentuk hifa interseluler, dan intraseluler, vesikel, serta arbuskula (Bagyaraj, 1991; Bianciotto dan Bonfate, 1998 dalam Prihastuti, 2007).

Tanah yang didominasi oleh fraksi lempung (*clay*) merupakan kondisi yang diduga sesuai untuk perkembangan spora *Glomus*, dan tanah berpasir genus *Gigaspora* ditemukan dalam jumlah tinggi. Pada tanah berpasir, pori-pori tanah terbentuk lebih besar dibanding tanah lempung dan keadaan ini diduga sesuai untuk perkembangan spora *Gigaspora* yang berukuran lebih besar daripada spora *Glomus* (Baon, 1998). *Glomus* mempunyai daerah sebaran yang paling luas dan paling toleran terhadap kondisi salinitas tanah. Tingginya kehadiran spora *Glomus* dimungkinkan juga karena spora FMA tipe *Glomus* ini mempunyai jumlah spesies yang sangat banyak dibandingkan lainnya.

Mikoriza bersifat musiman, sehingga keberadaannya ditentukan oleh musim. Kelimpahan mikoriza terjadi pada musim semi dan awal musim panas, kadang-kadang tidak ada atau hanya dalam bentuk spora pada saat dormansi akar. Brundrett (2006) menyatakan bahwa dalam kondisi yang tidak menguntungkan, keberadaan mikoriza dapat diamati dalam bentuk spora. Dalam bentuk spora ini, fungi mikoriza dapat mempertahankan kehidupannya dan spora dapat berkecambah setelah kondisi memungkinkan, yang diawali dengan proses infeksi akar.

Perkembangan mikoriza diawali sejak berada di tanah dalam bentuk spora hingga dapat menginfeksi akar tanaman. Solaiman dan Hirata (1995) menyatakan bahwa mikoriza tidak hanya berkembang pada tanah yang berdrainase baik saja, pada lahan yang tergenang seperti pada padi sawah mikoriza juga mampu hidup. Aggangan, *et al.* (1998) menyatakan bahwa pada lingkungan yang miskin hara atau pun lingkungan yang telah tercemar limbah berbahaya sekalipun, mikoriza mampu memperlihatkan eksistensinya.

Faktor-faktor yang memengaruhi tanaman inang, biasanya juga memengaruhi pertumbuhan dan perkembangan mikoriza. Perkembangan mikoriza dipengaruhi oleh kepekaan tanaman inang terhadap suhu tanah, intensitas cahaya, kandungan unsur hara dan air tanah, pH tanah, bahan organik, residu akar, dan logam berat (Pflieger dan Linderman, 1996).

4. Kesimpulan

1. Hasil identifikasi keanekaragaman jenis spora FMA pada ke-dua lokasi lahan pascatambang shale dan batu kapur PT. Holcim Indonesia Tbk, Cibinong Kabupaten Bogor, Provinsi Jawa Barat ditemukan tujuh jenis FMA yaitu *Glomus sp-1*, *Glomus sp-2*, *Gigaspora sp*, *A. scrobiculata*, *A.tuberculata*, *A. foveata* dan *S. sinuosa*
2. Jumlah masing-masing spora FMA yang ditemukan pada ke-dua lokasi lahan pascatambang bervariasi yaitu pada lahan pascatambang shale ditemukan FMA jenis spora *Glomus sp-1* sebanyak 186 spora, *Glomus sp-2* sebanyak 71 spora, *A. scrobiculata* sebanyak 40 spora, *Gigaspora sp* sebanyak 8 spora, *A. foveata* sebanyak 8 spora, *S. Sinuosa* sebanyak 7 sporocarp dan *A. tuberculata* sebanyak 6 spora. Sedangkan pada lahan pascatambang batu kapur ditemukan jumlah spora *Glomus sp-1* sebanyak 112 spora, *Glomus sp-2* sebanyak 45 spora, *A. scrobiculata* dan *Gigaspora sp* masing-masing sebanyak 7 spora, *A. foveata* sebanyak 6 spora dan *A. tuberculata* sebanyak 1 spora.

Daftar Pustaka

- [1] Abbott, L. K., and Robson, A. D., 1982. The Role of VA mycorrhizae fungsi in agriculture and the selection of fungi for inoculation. *Journal Agricultur*, 33: 389-395.
- [2] Abbott, L. K and Robson, A. D., 1984. The effect of mycorrhizae on plant growth. CRC Press, Inc. Boca Raton. Florida.
- [3] Allen M.F., 1992. Mycorrhizal Functioning. Chapman and Hall, New York. 126.
- [4] Aggangan, N.S., Dell, B dan Malakezuk N, 1998. Effect of chromium and nickel on growth of the ectomycorrhizal fungus *Pisolithus* dan formation of ectomycorrhizae on *Eucalyptus urophylla*. *S. T. Blake Geoderma*, 84: 33–39.
- [5] Azwir, L., 2001. Dampak Aktifitas Industri PT Semen Padang terhadap Kualitas Air Sungai Limau-Limau: Kasus di Sumatera Barat. Tesis. Bogor: Program Pascasarjana, Institut Pertanian Bogor.

- [6] Baon, J.B., 1998. Peranan Mikoriza VA Pada Kopi Dan Kakao. Makalah disampaikan dalam workshop aplikasi fungsi mikoriza arbuskula pada tanaman pertanian, perkebunan dan kehutanan. Bogor.
- [7] Brundrett, M.C, Bougher, N., Dells, B., Grove, T., dan Malajozuk, N. 1996. Working with mycorrhizas in forestry and agriculture. Australian Centre for International Agricultural Research, Canberra.
- [8] Brundrett, M., 2006. Mycorrhizae-mutualistic plant fungus symbioses. <http://mycorrhiza.ag.utk.edu/>
- [9] Biwas J.C., 2000. Rhizobia Inoculation Improves Nutrient Uptake and Growth of Lowland Rice. *Soil Sci. Soc. Am J* (64): 1644-1650.
- [10] Cahyono A., 2001. Daerah, Jangan dibunuh Oleh Prasangka Yang Tidak terbukti. <http://www.mailarchive.com/lingkungan@indoglobal.com/msg01314.html>.
- [11] Daniels, B. A. H., dan Trappe, J. M. 1980., Factors affecting spora germination of the VAM fungus, *Glomus epigaeus*. *Mycology*, 72: 457- 463.
- [12] Doran, J.W., 2000. Soil Health and Sustainability: Managing the Biotic Component of Soil Quality. *Applied Soil Ecology*. (14): 223-229.
- [13] Delvian, 2003. Keanekaragaman dan potensi pemanfaatan cendawan mikoriza arbuskula (CMA) di Hutan Pantai. Program Pasca Sarjana Institut Pertanian Bogor: Bogor.
- [14] INVAM, 2009. International culture collection of (vesicular) arbuscular mycorrhizal Fungi. URL:<http://invam.caf.wvu.edu/Myco-info>.
- [15] Janouskova, M., Pavlikova, D., dan Vosatka, M., 2006. Potensial contribution of arbuscular mycorrhiza to cadmium immobilization in soil. *Chemosphere* 65 (11): 1959-1965.
- [16] Lakitan, B., 2000. Dasar-dasar fisiologi tumbuhan. PT. Raja Grafindo Persada. Jakarta.
- [17] Maas, E.V. dan Nieman, R. H., 1978. "Physiology of plant tolerance to salinity. Dalam GA Jung (Ed). Crop tolerance to suboptimal land conditions". *ASA Spec*: 277-299.
- [18] Manan, S., 1993. Pengaruh mikoriza pada pertumbuhan semai Pinus merkusi di persemaian. Kuliah silvikultur umum. Fakultas Kehutanan IPB. Bogor: 247-261.
- [19] Marx, D.H., 1982. Mycorrhiza in interaction with other microorganism. In *Method dan Principles of mycorrhizal research*. The Am. Phyt. Soc Minnessota: 225-228.
- [20] Moreira, Dilmar, dan Tsai, S.M., 2007. Biodiversity dan Distribution of Arbuscular Mycorrhizal Fungi in *Araucaria angustifolia* Forest. *Journal agriculture* 64: 393-399.
- [21] Pflieger, F.L. dan Linderman R.G., 1996. Mycorrhizae and plant health. APS Press. The American Phytopathology Society St. Paul, Minnesota, 274.
- [22] Pujianto, 2001. Pemanfaatan Jasad Mikro, Jamur Mikoriza Dan Bakteri Dalam Sistem Pertanian Berkelanjutan Di Indonesia, Tinjauan dari prespektif falsafah Sains. Makalah Falsafah Sains Program Pasca Sarjana Institut Teknologi pertanian Bogor.
- [23] Qualls, R.G., 2000. Phosphorus Enrcment Effects Litter Decomposition, Immobilization and Soil Microbial Phosphorus in wetland Mesocosms. *Soil Sci. Soc. Am.J.* (64): 799-808.
- [24] Schenck, N.C., dan Schroder, V. N. 1974. Temperature response of endogone micorrhiza on soybean roots. *Mycologia* 66: 71.
- [25] Solaiman, M.Z. and Hirata, H., 1995. Effect of indigenous arbuscular mycorrhizal fungus and root effect on soil aggregation. *Soil Sci. Soc. Am. J.* 57: 77-81.
- [26] Setiadi, Y., 2001. Peranan mikoriza arbuskula dalam reboisasi lahan kritis di Indonesia. Makalah seminar penggunaan CMA dalam sistem pertanian organik dan rehabilitas lahan. Bandung. 21-23 April 2001.
- [27] Siradz, S. A. dan Kabirun, 2007. Pengembangan lahan marginal pesisir pantai dengan bioteknologi masukan rendah. *Jurnal Ilmu Tanah dan Lingkungan* 7: 83-92.
- [28] Nuhamara S.T., 1994. Peranan Mikoriza Untuk Reklamasi Lahan Kritis. Program Pelatihan Biologi dan Bioteknologi Mikoriza. Institut Pertanian Bogor, Bogor.
- [29] Nusantara D.A., Bertham H.Y., Mansur I., 2012. Bekerja dengan Fungi Arbuskula. Fakultas Kehutanan IPB dan SEAMEO BIOTROP. Bogor, Indonesia.
- [30] Prihastuti, 2007. Isolasi dan karakterisasi Mikoriza Vesikular-Arbuskular di Lahan Kering Masam, Lampung Tengah. *Berk.Penel.Hayati*.12 (99-106).
- [31] Saptiningsih E., 2001. Pertumbuhan *Vigna radiate* L. Wilezeck Dalam Persaingan Dengan *Cyperus rotundus* L. Pada Perlakuan Inokulasi *Rhizobium* Dan Mikorhiza Arbuskula. Fakultas Biologi. Program Pascasarjana Universitas Gajah Mada. Jogiakarta.
- [32] Solaiman, M.Z. and Hirata, 1995. Effect of indigenous Arbuscular Mycorrhizal Fungi in Paddy Fields on Rice Growth and NPK nutrition Under Different water regimes. *Soil Sci. Plant Nutr.*, 41 (3): 505-514.
- [33] Van Brugen, A.H.C., 2000. In Search of Biological Indicators for Soilhealth and Disease Supression. *Applied Soil Ecology* (15) 25-36.