Isolasi dan Identifikasi Bakteri Penyebab Bau Kaki

Isolation and Identification of Bacteria Causing Foot Odor

Renna Yulia Vernanda*a), Agnes Dwi Ariyanti a), Claudia Oktaviana a), Firman Sandi Gunawan a), Yohana Maria Vianney Prastica a), Flora Raliana Mauryn a), Angelica Krisensiani Rati a), Fridolin Putri Hasfayo a), Margareta Vita Ribeiro a)

^{a)}Fakultas Farmasi, Universitas Katolik Widya Mandala Surabaya

Article info:

Received Date: 27/01/2023 Revised Date: 03/03/2023 Accepted Date: 13/03/2023

Keywords: Foot odor Bacteria Fungi Yeast Cotton swab

Corresponding Authors: Renna Yulia Vernanda

Fakultas Farmasi, Universitas Katolik Widya Mandala Surabaya

Jalan Kalisari Selatan 1, Surabaya, Indonesia 60112.

Email: renna_yulia@ukwms.ac.id

Abstrak

Bau kaki disebabkan oleh keringat yang bercampur dengan bakteri. Bau kaki dapat menurunkan rasa percaya diri dan membuat tidak nyaman. Pada penelitian ini dilakukan isolasi mikroba pada 21 probandus dengan kriteria: laki-laki, berusia 18-25 tahun, menggunakan sepatu selama 8 jam tanpa dilepas, dan cenderung memiliki kaki yang lembab serta berbau. Isolasi mikroba dari kaki dilakukan menggunakan cotton swab. Dari hasil penelitian ditemukan tujuh isolat. Beberapa isolat bakteri, yaitu Staphylococcus sp, Bacillus sp, Enterobacter sp. Selain itu, ditemukan isolat kapang Aspergillus sp, Penicillium sp, Syncephalastrum sp, dan isolat khamir Candida krusei.

Abstract

Foot odor is caused by combination of sweat and bacteria. Smelly feet can lead to lack of confidence and discomfort. In this study, isolation of microbes was conducted on 21 probands with the following criteria: male, aged 18-25 years, wore shoes for 8 hours without taking them off, having moist and smelly feet. Isolation of microbes from the feet was done using a cotton swab. From the result of the study 7 isolates were found. Several bacteria isolates, namely: Staphylococcus sp, Sta

PENDAHULUAN

NAME AND ADDRESS OF THE OWNER, WHEN PERSONS ADDRESS

Kaki merupakan salah satu bagian tubuh yang tidak jarang mengeluarkan keringat dengan frekuensi lebih sering dan banyak karena hampir sebagian besar bagian kaki sering tertutup oleh kaos kaki dan sepatu. Keadaan kaki yang tertutup serta didukung suhu yang tinggi atau panas dapat menjadi salah satu faktor timbulnya masalah pada kaki, salah satunya adalah bau tidak sedap atau bau kaki (*The Society of Chiropodists & Podiatrists*, 2011).

TOTAL PROPERTY IN

Bau kaki dapat timbul akibat keringat yang bercampur dengan bakteri. Keringat yang dikeluarkan seseorang dapat menjadi penyebab timbulnya bau badan bila kelenjar apokrin yang dihasilkannya telah terinfeksi oleh bakteri yang berperan dalam proses pembusukan. Kebanyakan bakteri cocci pada kaki adalah Staphylococcus epidermidis. Staphylococcus epidermidis dapat mendegradasi leusin yang dihasilkan oleh keringat, sehingga terbentuk asam isovalerat (Kobayashi, 1990). Asam isovalerat merupakan asam lemak yang dapat menyebabkan timbulnya bau pada kaki (Ara et al., 2006).

Bakteri lain yang diduga menjadi penyebab bau kaki, yaitu Bacillus subtilis (Iswandana dan Sihombing, 2017) dan Pseudomonas aeruginosa (Primono, 2019). Berdasarkan penelitian Steglnska et al. (2019), dari hasil isolasi mikroorganisme dari permukaan kulit kaki dengan cara swab ditemukan juga fungi Aspergilus fumigatus, Penicillium glabrum, Aspergilus candidus, dan Aspergilusniger. Selain itu, juga ditemukan khamir Naganishia diffluens khamir Wickerhamomyces anomalus. Penelitian ini bertujuan untuk menemukan adanya bakteri Staphylococcus sp, Bacillus sp, Pseudomonas sp, dan Aspergillus sp yang diduga menyebabkan bau pada kaki, serta menemukan mikroorganisme lainnya yang mungkin dapat menyebabkan bau pada kaki.

METODE PENELITIAN

1. Alat dan Bahan

Timbangan analitis (Sartorius TE 214 S, Germany), inkubator (Memmert and Binder, Germany), penangas air, lemari pendingin (Sanyo, Jepang), micropipette, oven (Memmert, Germany), autoklaf (All America Model 25x, USA), mikroskop (Olympus, Jerman), vortex (Labinco, Belanda), Laminar Air Flow (LAF), kamera optilab, cawan petri, batang pengaduk, tabung reaksi, gelas ukur, gelas kimia, kawat ose, kaca preparat, cotton swab, Erlenmeyer, hot plate.

Nutrient Agar (Merck, Jerman), Nutrient Broth (Merck, Jerman), Sabouraud Dextrose Agar (Merck, Jerman) dan Sabouraud Dextrose Broth (Merck, Jerman), Mannitol Salt Agar (Merck, Jerman), Mueller Hinton Broth (Merck, Jerman), Nutrient Red Agar (Merck, Jerman), Indonesia), Milk Base Agar (Merck, Jerman), Nutrient Agar, Starch Agar (Merck, Jerman), akuades steril (PT. Brataco Chemika, Indonesia), etanol 96% (PT. Brataco Chemika, Indonesia),

eter, dan larutan lactofenol, larutan iodium, dan minyak imersi, iodine, kristal violet, *safranin Gram stain, soluble starch (Merck, Jerman)*, *skimmed milk* (Greenfield, Indonesia).

2. Rancangan Penelitian

Protokol penelitian ini telah mendapat persetujuan dari komisi etik *Medical and Health* Research Ethics Committee (MHREC), Faculty of Medicine, Public Health and Nursing, Gadjah Mada *University*, RS Dr Sardjito dengan nomor KE/FK/0970/EC/2021. Penelitian ini adalah pendekatan penelitian deskriptif dengan observasional laboratorium untuk mengisolasi dan mengidentifikasi bakteri dan kapang pada probandus (manusia, usia 18-25 tahun dengan jenis kelamin laki-laki) yang memiliki masalah kaki lembab dan berbau tidak sedap akibat pemakaian sepatu tertutup minimal 8 jam tanpa dilepas. Kriteria inklusi dalam penelitian ini adalah laki-laki, berusia 18-25 tahun, memakai sepatu tertutup dengan kaos kaki, menggunakan sepatu minimal 8 jamtanpa dilepas, dan memiliki masalah bau kaki/keringat berlebihan pada kaki. Kriteria eksklusi adalah memakai sepatu yang tertutup hanya bagian depan, memiliki penyakit kulit, dan mempunyai luka pada kaki.

a. Pengamatan Makroskopis

Pengamatan makroskopis bakteri (pada media Nutrient Agar dan Manitol Salt Agar) meliputi bentuk, warna, ukuran, tepi, kenaikan permukaan, dan tekstur koloni serta perubahan warna pada media jika ada. Pengamatan makroskopis kapang/khamir (pada media Sabouraud Dextrose Agar) meliputi bentuk koloni, sifat permukaan koloni dan warna koloni.

1) Staphylococcus sp

Pemeriksaan makroskopis *Staphylococcus sp* dilakukan dengan menginokulasikan 1 ose bakteri pada *Mannitol Salt Agar* (MSA) dalam cawan petri, kemudian diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam lalu dilihat bentuk, warna, ukuran, tepi, kenaikan permukaan dan tekstur koloni pada media MSA.

2) Bacillus sp

Pemeriksaan makroskopis *Bacillus sp* dilakukan dengan menginokulasikan 1 ose bakteri pada Nutrien Agar (NA) dalam cawan petri, kemudian diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam lalu dilihat bentuk, warna, ukuran, tepi, kenaikan permukaan dan tekstur koloni pada media NA.

3) Pseudomonas sp

Pemeriksaan makroskopis *Pseudomonas sp* dilakukan dengan menginokulasikan 1 ose bakteri pada media *Eosin Methylene Blue Agar* (EMBA). Selanjutnya diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam, kemudian

dilakukan pengamatan makroskopis yang meliputi bentuk, warna, kenaikan permukaan, tepi, ukuran, dan tekstur koloni yang terbentuk pada media EMBA.

4) Aspergillus sp

Pemeriksaan makroskopis Aspergillus sp dilakukan dengan menginokulasikan 1 ose koloni kapang yang tumbuh pada Sabouraud Dextrose Agar yang berumur 4 hari, dilakukan pemeriksaan makroskopis meliputi bentuk koloni, sifat permukaan koloni, dan warna koloni.

b. Pengamatan Mikroskopis

Pengamatan mikroskopis bakteri menggunakan pengecatan *Gram*. Pengecatan dilakukan mengambil 1 ose bakteri disuspensikan dengan akuades steril pada kaca obyek yang telah dibersihkan dengan alkohol. Preparat difiksasi dengan cara melewatkannya pada api beberapa kali. Preparat ditetesi dengan larutan kristal violet modifikasi didiamkan selama 1 menit, lalu dicuci dengan menggunakan air kran. Selanjutnya preparat ditetesi dengan larutan iodium dan didiamkan selama 1 menit. Lalu, dicuci dengan alkohol aseton hingga alkohol aseton yang meninggalkan preparat tidak berwarna lagi. Setelah itu, preparat dibilas dengan air kran dan dikeringkan dengan menggunakan tissue. Preparat ditetesi dengan Safranin Gram Stain dan didiamkan selama 30 detik. Preparat dibilas dengan air kran lalu dikeringkan menggunakan tissue dan diamati dengan mikroskop pada perbesaran 10x100. Pengamatan mikroskopis untuk mengetahui bentuk sel, struktur sel, susunan sel bakteri serta ada atau tidaknya endospora melalui pengecatan Gram.

Pengamatan mikroskopis kapang/khamir dilakukan dengan cara membersihkan kaca objek yang disterilkan dengan memijarkannya pada spiritus. Lalu dipijarkan kawat ose siku dan berkolong, kemudian diletakkan 1 tetes larutan lactofenol di atas kaca obyek, dipindahkan koloni kapang dengan ose siku dan ose berkolong ke atas tetesan lactofenol dan jangan diusap. Setelah itu, preparat ditutup dengan kaca penutup. Pengamatan bagian spesifik dilakukan di bawah mikroskop untuk kapang maksimum pembesaran 10 x 10 dengan mengamati sel kaki, hifa vegetatif vesikel, konidiofor, konidia, bersekat. sterigma.

c. Uji Biokimia

Uji biokimia dilakukan untuk memastikan sifat biokimia dari suatu bakteri yang dapat membantu dalam penentuan jenis bakteri secara lebih spesifik. Untuk kapang dan khamir sebelum diuji biokimia, dipindahkan terlebih dahulu ke SDB lalu diinkubasi selama 2-5 hari pada suhu 25°C. Koloni kapang dan khamir yang tumbuh dipindahkanke media yang digunakan untuk uji

biokimia dan diinkubasi selama 24 jam pada suhu ruang.

Uji katalase dilakukan dengan H2O2 yang diteteskan di atas kaca obyek yang kemudian ditambahkan 1 ose koloni bakteri yang berasal dari media padat. Adanya pembentukan gas oksigen diamati sebagai katalase positif.

Pengujian pembentukan H2S dan fermentasi gula dari bakteri dilakukan dengan menggunakan media KIA. Kultur murni yang telah didapat diinokulasikan pada media KIA dengan cara penggoresan dan dilanjutkan dengan penusukan. Selanjutnya sampel diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam.

Uji koagulase dilakukan untuk membedakan *Staphylococcus* yang bersifat patogen dengan yang non-patogen. Satu ose koloni bakteri *Staphylococcus sp.* diinokulasikan di atas kaca preparat yang telah ditetesi NaCl 0,9%, lalu ditambahkan 1-2 ose plasma sitrat dan dicampur. Hasil koagulase positif apabila terjadi penggumpalan dalam waktu kurang dari 1 menit.

Hidrolisa amilum dilakukan dengan menggunakan media *starch* agar dalam cawan petri yang telah diberi tanda pembagian menjadi 2 sektor. Lempengan *starch* agar pada masing-masing sektor diinokulasikan dengan 1 ose kultur murni cair, serta disediakan pula blanko negatif sebagai pembanding. Cawan petri kemudian diinkubasi pada suhu 37°Cselama 24 jam. Setelah inkubasi, pertumbuhan koloni selanjutnya diberi larutan iodine sebanyak 6 ml lalu diperhatikan warna yang dihasilkan di sekitar koloni. Koloni yang menghasilkan enzim amilase menghasilkan warna merah kecoklatan atau jernih di sekitar koloni

Uji hidrolisa kasein dilakukan dengan menggunakan media susu skim agar pada cawan petri. Setiap dasar lempengan cawan petri dibagi menjadi 2 sektor, di mana setiap sektor diinokulasikan 1 ose kultur murni cair dan blanko negatif. Sampel kemudian diinkubasi pada suhu 37°C selam 24 jam. Pengamatan dilakukan dengan mengamati adanya daerah "transparan" di sekitar koloni yang berarti bakteri tersebut menghasilkan enzim penghidrolisa kasein. Koloni yang menghasilkan enzim casease akan menghasilkan daerah transparan di sekitar koloni.

Pengujian hidrolisa gelatin dilakukan pada media gelatin agar dalam cawan petri yang telah dibagi menjadi 2 sektor. Kultur cair murni digoreskan pada permukaan media, disediakan pula blanko negatif. Cawan petri kemudian diinkubasi pada suhu 37°C selama 24 jam. Pengamatan dilakukan dengan mengamati endapan putih yang terjadi pada koloni setelah dituangi larutan HgCl2 12.5% dalam HCl sebanyak 6 ml. Koloni yang menghasilkan enzim gelatinase akan menghasilkan daerah transparan di sekitar koloni setelah penuangan HgCl2 12,5%.

Hidrolisa lemak yang akan dilakukan menggunakan media neutral red agar yang ditambahkan dengan margarine steril dan telah dituangkan dalam cawan petri. Selanjutnya 1 ose kultur murni cair digoreskan pada media dan diinkubasi pada suhu kamar selama 24 jam. Pengamatan dilakukan dengan dibandingkan terhadap blanko negatif.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil isolasi bakteri, kapang, dan khamir dari kaki dapat dilihat pada Tabel 1 dan Tabel 2. Hasil isolat yang didapat pada kaki dalam penelitian ini adalah Staphylococcus sp. Bacillus sp, Enterobacter sp, Aspergillus sp, Penicillium sp, Syncephalastrum sp, dan Candida krusei (Tabel 3). Pada penelitian ini diperoleh data dari 21 probandus yang memenuhi kriteria inklusi. Data yang digunakan adalah hasil isolasi yang homogen kemudian diidentifikasi lebih lanjut (Tabel 4-7, Gambar 1-7). Terdapat tiga macam isolat bakteri yang homogen dalam penelitian ini. Staphylococcus sp terdapat probandus dengan nomor 2g, Isolat Bacillus sp pada probandus dengan nomor 2h, dan isolat Enterobacter sp pada probandus 2k. Sedangkan, untuk kapang dan khamir didapatkan beberapa isolat, yaitu: Aspergillus sp, Penicillium sp, Syncephalastrum sp, dan Candida krusei.

Berdasarkan penelitian Steglinska et al. (2019), mikroorganisme vang terdapat pada permukaan kulit kaki dalam persentase besar adalah bakteri Staphylococcus haemolyticus (90%), Staphylococcus hominis (52,5%), dan Micrococcus liteus (22,5%). Pada penelitian ini ditemukan bakteri **Pseudomonas** aeruginosa padahal bakteri ini diduga merupakan salah satu bakteri penyebab bau kaki. Menurut Tang et al. (1996), beberapa spesies Pseudomonas yang diketahui menyebabkan penyakit pada infeksi manusia berhubungan dengan oportunistik. Pseudomonas aeruginosa merupakan salah satu contoh dari bakteri Gram negatif aerob. Bakteri ini dapat ditemui di kaki pasien penderita ulkus diabetikum karena pada pasien tersebut memiliki luka yang terbuka sehingga dapat menjadi tempat masuknya bakteri Pseudomonas aeruginosa yang kemudian dapat menyebar secara cepat dan dapat menyebabkan kerusakan berat pada jaringan.

Data pada penelitian ini juga sudah diidentifikasi lebih lanjut di Balai Besar Laboratorium Kesehatan (BBLK), Surabaya (Tabel 8). Staphylococcus epidermidis me-megang peranan 86,5% dalam menyebabkan bau kaki. Bakteri Staphylococcus sp merupakan salah satu isolat homogen yang ditemukan pada probandus.

Menurut Ara et al. (2006), isolat bakteri Bacillus sp juga ditemukan dalam penelitian ini. Bacillus sp diketahui juga memiliki peranan penting sebagai bakteri penyebab bau kaki sekitar 11,5%. Sebenarnya Bacillus sp juga merupakan salah satu spesies flora normal yang banyak ditemukan pada kulit. Bacillus memiliki enzim leucine dehydrogenase paling tinggi, sehingga

bakteriini mampu menimbulkan bau kaki yang paling menyengat (Ara et al., 2006). Bakteri Enterobacter sp juga ditemukan pada kaki salah satu probandus dalam penelitian ini. Hal ini sesuai dengan penelitian sebelumnya oleh Rafiq et al. (2020) yang melakukan isolasi mikroba pada kaus kaki anak sekolah dan ditemukan bakteri Gram negatif bentuk batang, salah satunya adalah Enterobacter aerogenes.

Aspergillus sp ditemukan pada kaki tiga probandus yang ada dalam penelitian ini. Aspergillus sp merupakan fungi golongan non dermatophyta (Khusnul, Kurniawati dan Hidana, 2018). Fungi ini juga sebagai indikasi adanya kontaminasi pada kulit, rambut, dan kuku yang licin (Bassiri-Jahromi and Khaksar, 2010). Aspergillus sp juga dapat menginfeksi kuku sehingga kuku akan tampak bercak-bercak putih keruh (Natalia, Pratiwi dan Faklhun, 2016). Menurut Steglinska et al. (2019), spesies Aspergillus sp yang banyak ditemukan saat isolasi dari permukaan kaki dengan cara swab adalah Aspergillus candidus (12,5%) dan Aspergillus niger (12,5%).

Kapang lain yang ditemukan pada probandus dalam penelitian ini adalah Penicillium sp. Menurut Rafiq et al. (2020), Fungi yang ditemukan pada saat isolasi mikroba pada kaus kaki anak sekolah adalah *Penicillium* spp sehingga dapat dikatakan bahwa *Penicillium* merupakan salah satu kapang yang ditemukan pada permukaan kulit kaki. Hal ini diperkuat juga oleh penelitian lain yang dilakukan oleh Steglinska et al. (2019), hasil isolasi mikroorganisme permukaan kulit kaki dengan cara swab yang ditemukan dalam persentase cukup besar adalah Penicillium glabrum (17,5%). Juga ditemukan spesies Penicillium lain meskipun dalam jumlah yang sedikit yaitu P. citrinum, P. corylophilum, P. funiculosum, P. Sclerotiorum.

Isolat kapang Syncephalastrum sp juga banyak ditemukan pada kaki probandus dalam penelitian ini. Pada penelitian sebelumnya tentang mikroorganisme pada kaki jarang ditemukan atau bahkan belum ada yang menemukan adanya kapang ini. Menurut penelitian Rakhmawati (2009), Syncephalastrum merupakan satu kapang yang salah ditemukan pada hasil isolasi kacang tanah (Arachis hypogaea L.) yang dijual di Pasar Beringharjo Yogyakarta. Selain itu juga ditemukan pada penelitian tentang kapang endofit pada tanaman Galam (Malaleuca cajuputi) terhadap Collletotrichum truncatum. Syncephalastrum sp mampu mengeluar-kan senvawa metabolit volatil sehingga merupa-kan kapang antagonis yang telah teruji efektif untuk penyakit mengendalikan antraknosa berbagai tanaman (Huda, Imaningsih, dan Hakim, 2019).

Pada penelitian ini juga ditemukan khamir. Satu-satunya khamir yang homogen yang dapat diisolasi adalah *Candida krusei*. Menurut Tierno

(2001), khamir yang dapat menyebabkan bau kaki adalah Candida albicans. Keduanya merupakan anggota dari genus Candida spp. Menurut Mlinaric-Missoni et al. (2005), Candida spp merupakan khamir yang paling banyak diisolasi pada kaki penderita diabetes yang luka (5-21%). Tetapi pada penelitian yang dilakukan oleh Samaranayake, Yuthika dan Samaranayake (1994) ditunjukkan bahwa Candida krusei berbeda dengan spesies lainnya yang merupakan genus Candida krusei merupakan Candida spp. organisme yang hidupnya sementara ditemukan pada permukaan mukosa.

KESIMPULAN

DAFTAR PUSTAKA

Ara, K., Hama, M., Akiba, S., Koike, K., Okisaka, K., Hagura, T., Kamiya T., Tomita, F., 2006, Foot odor due to microbial metabolism and its control, *Canadian Journal of Microbiology*, 52:357-364.

Bassiri-Jahromi, S. dan Khaksar, A.A., 2010m Nondermatophytic moulds as a causative agent of onychomycosis in Tehran, *Indian Journal of Dermatology* 55(2): 140-143.

Huda, N., Imaningsih, W., dan Hakim, S.S., 2019, Uji antagonisme kapang endofit tanaman galam (*Melaleuca cajuputi*) terhadap *Colletotrichum truncatum*, *Jurnal Mikologi Indonesia*, 3(2): 59-74.

Iswandana, R. dan Sihombing, L.K.M., 2017, Formulasi uji stabilitas fisik, dan uji aktivitas secara *in vitro* sediaan spray antibau kaki yang mengandung ekstrak etanol daun sirih (*Piper betle L.*), *Pharmaceutical Sciences and Research*, 4:3, DOI: 10.7454/psr.v4i3.3805.

Khusnul, Indri, K. dan Rudy, H., 2018, Isolasi dan identifikasi jamur dermatophyta pada sela-sela jari kaki petugas kebersihan di Tasikmalaya, *Jurnal Kesehatan Bakti Tunas Husada*, 18(1): 45-50.

Kobayashi, S., 1990, Relationship between an offensive smell given off from human foot and *Staphylococcus epidermidis*, *Nihon Saikingaku Zasshi*, 45 (4): 797-800.

Mlinaric-Missoni, E., Kalenic, S., Vukelic, M., de Syo, D., Belicza, M. dan Vazic-Babic, V., 2005, Candida infections of diabetic ulcers, *Diabetalogia Croatica*, 34:1.

Natalia, D., Pratiwi, S.E. dan Faklhun, S., 2016, Prevalensi dan identifikasi jamur penyebab tinea pedis pada satuan polisi pamong praja Pontianak, *Jurnal Kedokteran Diponegoro*, 5(4): 35-50.

Pada penelitian ini ditemukan isolat Staphylococcus sp, Bacillus sp, dan Aspergillus sp yang merupakan penyebab utama bau kaki. Bakteri Enterobacter sp, kapang Penicillium sp, kapang Syncephalastrum sp, dan khamir Candida krusei juga ditemukan saat isolasi mikro-organisme pada kaki dalam penelitian ini.

UCAPAN TERIMA KASIH

Peneliti mengucapkan terima kasih kepada PPOT *Research Project* Pusat Penelitian Obat Tradisional Lembaga Penelitian dan Pengabdian Masyarakat Universitas Katolik Widya Mandala Surabaya.

Primono, S.H., 2019, Pemanfaatan ekstrak ampas kopi dan daun gugur ketapang sebagai *foot-spray* anti bau kaki, https://osf.io/jgfme, diakses pada tanggal 21 Februari 2021.

Rafiq, S., Yasmin, M.R.S., Raja, F. and Shahina, S.J., 2020, Microbiological analysis of bacteria and fungi from socks of school children and antibacterial activity of herbal foot disinfectant spray, *International Journal of Scientific and Technology Research*, 9(1): 4028-4031.

Rakhmawati, A., 2009, Isolasi dan identifikasi kapang kontaminan pada kacang tanah (*Arachis hypogaea L.*) yang dijual di pasar Beringharjo Yogyakarta, *Berkala Penelitian Hayati Edisi Khusus*, 3C: 9-14.

Samaranayake, Y. dan Samarayanake, L.P., 1994, *Candida krusei:* biology, epidemiology, pathogenicity, and clinical manifestations of an emerging pathogen, *Journal of Medical Microbiology*, 41(5):295-310.

Steglińska, A., Jachowicz, A., Szulc, J., Adamiak, J., Otlewska, A., Pielech-Przybylska, K. dan Gutarowska, B., 2019, Factors influencing microbiological biodiversity of human foot skin, *International Journal of Environmental Research and Public Health*, 16(18):3503.

Tang, H.B., DiMango, E., Bryan, R., Gambello, M., Iglewski, B.H., Goldberg, J.B., Prince, A., 1996, Contribution of specific *Pseudomonas aeruginosa* virulence factors to pathogenesis of pneumonia in a neonatal mouse model of infection, *Infection and Immunity*, 64(1):37-43.

The Society of Chiropodists & Podiatrists, 2023 https://www.informationnow.org.uk/organisation/the-society-of-chiropodists-and-podiatrists/, diakses November 2022.

Tierno, P.M., 2001, The Secret Life of Germs: Observations and Lessons from a Microbe Hunter, Pocket Books, New York.

			Tabel	1. Hasil isolas	si bakteri dari	kaki		
No	Kode	Macam Koloni	NA	MSA	MHA	CA	EMBA	Identifikas
1	1a	a	Coccus (-) Coccus (+)	Tidak tumbuh				-
	1a	b	Heterogen	tumpun				-
	1a	c	Heterogen					-
2	1b	a	Heterogen					-
	1b	b	Heterogen					-
3	1c	a	Heterogen					-
	1c	b	Heterogen					-
4	1d	a	Heterogen					-
	1d	b	Heterogen					-
	1d	c	Heterogen					-
5	1e	a	Heterogen					-
	1e	b	Heterogen					-
	1e	c	Heterogen					=
6	1f	a	Heterogen					-
	1f	b	Coccus (-)	Tidak				-
			Coccus (+)	tumbuh				
7	1g	a	Heterogen					-
	1g	b	Heterogen					-
8	1h	a	Heterogen					-
	1h	b	Coccus (-)	Tumbuh				=
			Coccus (+)	Heterogen				
	1h	c	Heterogen					-
	1h	d	Heterogen					-
9	1i	a	Coccus (-)		Tumbuh	Tumbuh		-
		,	Coccus (+)		Heterogen	Heterogen		
	<u> 1i</u>	b	Heterogen					-
	1i	c	Heterogen					-
10	1j	a	Heterogen					-
	1 <u>j</u>	b	Heterogen	Tumbuh				-
	1j	c	Coccus (+) Coccus (-)	Heterogen				-
11	2a	a	Heterogen	Heterogen				_
11	2a 2a	a b	Bacil (+)		Tumbuh	Tidak		
	2a	D	Basil (-)		Heterogen	tumbuh		_
	2a	c	Heterogen		Heterogen	tumpun		
12	2b	a	Basil (+)		Tidak	Tidak		
	_6	u	Basil (-)		tumbuh	tumbuh		
	2b	b	Heterogen					-
	2b	c	Heterogen					-
	2b	d	Heterogen					-
	2b	e	Coccus (-)		Tumbuh	Tidak		-
			Coccus (+)		Heterogen	tumbuh		
13	2c	a	Basil (+)			Tumbuh		-
			Basil (-)			Heterogen		
	2c	b	Heterogen					-
14	2d	a	Heterogen					-
	2d	b	Heterogen					-
	2d	c	Heterogen					-
	2d	d	Heterogen					-
	2d	e	Heterogen					-
15	2e	a	Heterogen					-
	2e	b	Heterogen					-
16	2f	a	Heterogen					-
	2f	b	Heterogen					_
17	2g	a	Coccus (+)	Tumbuh				Staphylocoo

Heterogen

b

Tabel 1. Hasil isolasi bakteri dari kaki (Lanjutan)

No	Kode	Macam Koloni	NA	MSA	MHA	CA	EMBA	Identifikasi
18	2h	a	Basil (+)		Tumbuh			Bacillus
			Homogen		Homogen			sp
		b	Heterogen					-
19	21	a	Heterogen					-
		b	Heterogen					-
20	2j	a	Heterogen					-
		b	Heterogen					-
21	2k	a	Coccus (-)	Tidak				X
			Coccus (+)	tumbuh				
		b	Basil (-)		Tumbuh	Tidak	Tumbuh	Enterobacter
			Homogen		Homogen	Tumbuh	Homogen	sp

Tabel 2. Isolasi kapang dan khamir pada kaki

Tabel 2. Isolasi kapang dan khamir pada kaki							
No	Macam Koloni	SDA	Kapang/ Khamir	Homogen/ Heterogen	Ket	Identifikasi	
1	1a	Tidak				-	
		tumbuh					
2	1b	1	Kapang	Homogen	Puyer,	<i>Aspergillus</i> sp	
					hitam,		
					Filamen		
	1b	2		Heterogen			
3	1c	1	Kapang	Homogen	Ragi, beludru,	Penicillium sp	
					putih		
			**	**	kehijauan		
	1C	2	Kapang	Homogen	Puyer,	Aspergillus sp	
					hitam,		
			17	TT	Filamen	C1 1 ,	
	1c	3	Kapang	Homogen	Kapas,	Syncephalastrum sp	
					Filamen,		
	. 1	m: J 1			abu2		
4	1d	Tidak				-	
		tumbuh Tidak					
5	1e					-	
6	1f	tumbuh		Heterogen			
6	11	2	Vanana		Puyer,	Aspergillus sp	
		2	Kapang	Homogen	hitam,	Aspergiius sp	
					Filamen		
7	1g	Tidak			Filamen		
/	- 8	tumbuh					
8	1h	1	Kapang	Homogen	Kapas,	Syncephalastrum sp	
O	111	1	Rupung	Homogen	filamen, abu-	Syncephatastrum sp	
					abu		
		2	Khamir	Heterogen	un u	-	
9	1i	 Tidak				-	
	_	tumbuh					
10	1j	Tidak				-	
-	3	tumbuh					
11	2a	1	Khamir	Homogen	Putih	Candida krusei	
		2	Khamir	Homogen	Putih	Candida krusei	
12	2b	1	Kapang	Heterogen	1 44111	-	
12		1	Kapang	Homogen	Filamen,	Syncephalastrum sp	
	2c			11011105011		egiteepitatasti aiit sp	
13	2c	1		· ·	kapas, abu		
	2c				kapas, abu	-	
	2c	2		Heterogen	kapas, abu	<u>-</u>	
	2c 2d		Kapang		kapas, abu		

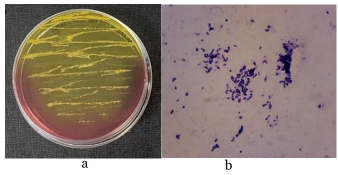
Keterangan: (+) = bakteri *Gram* positif (-) = bakteri *Gram* negatif

Tabel 2. Isolasi kapang dan khamir pada kaki (lanjutan)

No	Macam Koloni	SDA	Kapang/ Khamir	Homogen/ Heterogen	Ket	Identifikasi
15	2e	Tidak tumbuh				-
16	2 f	1	Khamir	Homogen	Putih	Candida krusei
		2	Khamir	Homogen	Putih	Candida krusei
17	2g	1	Kapang	Heterogen		-
18	2h	Tidak tumbuh				-
19	2i	Tidak tumbuh				-
20	2j	Tidak tumbuh				-
21	2k	1	Kapang	Homogen	Ragi, beludru, putih kehijauan	Penicillium sp
		2	Kapang	Homogen	Ragi, Beludru, putih kehijauan	Penicillium sp

Tabel 3. Hasil isolasi mikroba pada kaki

	= 11.0 0 = 0. = = 11.0 = = 1.0 = p = 1.0 = p = 1.0 = 1							
No	Isolat	Spesies						
1	Bakteri	Staphylococcus sp						
2	Bakteri	Bacillus sp						
3	Bakteri	Enterobacter sp						
4	Kapang	Aspergillus sp						
5	Kapang	Penicellium sp						
6	Kapang	Syncephalastrum sp						
7	Khamir	Candida krusei						



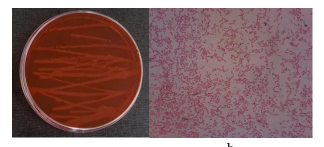
Gambar 1. a) Makroskopis isolat *Staphylococcus* sp pada media *Manitol Salt Agar* (MSA).b) Mikroskopis isolat *Staphylococcus* sp dengan pengecatan *Gram* pada perbesaran 10 x 100.



Gambar 2. a) Makroskopis Isolat *Bacillus sp* pada media *Nutrien Agar* (NA). b) Mikroskopis isolat *Bacillus sp* dengan pengecatan *Gram* pada perbesaran 10 x 100. c) Mikroskopis solat *Bacillus sp*. dengan pengecatan endospora pada perbesaran 10 x 100.

Tabel 4. Hasil pengamatan makroskopis dan mikroskopis bakteri

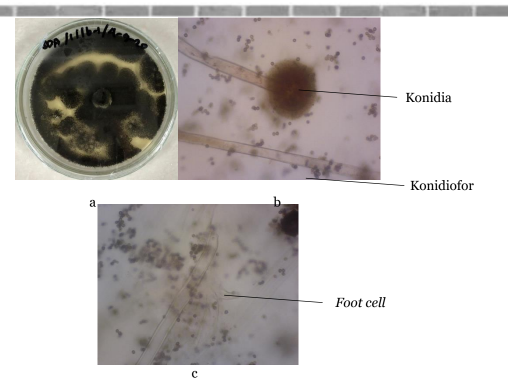
	Pengamatan	Staphylococcus sp	Bacillus sp	Enterobacter sp
Makroskopis	Warna koloni	Kuning	Putih pucat	Merah muda
	Bentuk koloni	Titik	Bulat	Bulat
	Kenaikan permukaan	Sedikit cembung	Datar	Cembung
•	Tepi koloni	Utuh	Bergerigi	utuh
	Tekstur koloni	<i>Opaque</i> , halus dan mengkilat	<i>Opaque</i> , kasar, dan kering	Halus, mukoid, opaque
	Ukuran koloni	< 1 mm	1-2 mm	0,4 x 5,0µm
Mikroskopis	Bentuk sel	Bulat	Batang	Batang
	Susunan sel bakteri	Bergerombol	Tunggal	Tunggal, berpasangan dan memiliki rantai pendek
	Reaksi pada pengecatan Gram	Ungu	Ungu	Merah
	Reaksi pada pengecatan		Adanya endospora berwarna hijau dan	
	endospora		berbentuk elips di bagian tengah sel	



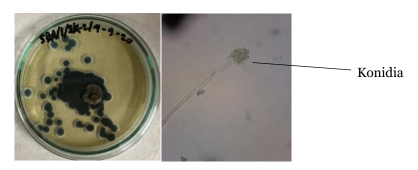
a b Gambar 3. a) Makroskopis isolat *Enterobacter sp* pada media EMBA. b) Mikroskopis isolat *Enterobacter sp*. dengan pengecatan *Gram* pada perbesaran 10 x 100.

Tabel 5. Hasil pengamatan makroskopis dan mikroskopis kapang dan khamir

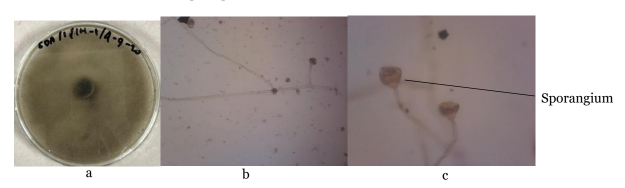
	Pengamatan	Aspergillus sp	Penicillium sp	Syncephalastrum sp	Candida crusei
	Tipe Koloni	Filamentous colony	Filamento us colony	Filamentous colony	Bulat
Makroskopis	Sifat Permukaan	Puyer	Beludru (<i>Valvety</i>)	Kapas	Licin
	Warna	Hitam	Hijau abu- abu, tepi berwarna putih	Abu-abu	Putih
	Vesikel	Bulat			
Mikroskopis	Konidiofor	Panjang	Monoverti- cillata	Sporangium	Berbentuk
with oskopis	Konidia	Bulat, berwarna coklat	Bulat	- membentuk cabang- cabang lateral yang membengkok	oval



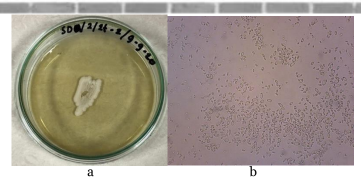
Gambar 4. a) Makrokopis isolat *Aspergillus* sp pada media SDA. b) dan c) Mikroskopis isolat *Aspergillus* sp pada perbesaran 10x100.



Gambar 5. a) Makroskopis isolat *Penicillium* sp pada media SDA. b) Mikroskopis isolat *Penicillium* sp pada perbesaran 10x100.



Gambar 6. a) Makroskopis isolat *Syncephalastrum* sp pada media SDA. b) Mikroskopis isolat *Syncephalastrum* sp pada perbesaran 10x40. c) pada perbesaran 10x100.



Gambar 7. a) Makroskopis isolat *Candida crusei* pada media SDA. b) Mikroskopis isolat *Candida crusei* pada perbesaran 10x100.

Tabel 6. Hasil uji biokimia bakteri

		is of or flushing agriculture	an ourrear	
No.	Uji Biokimia	Staphylococcus sp	Bacillus sp	Enterobacter sp
1	Katalase	Positif	Positif	Positif
2	Koagulase	Negatif	-	-
3	Hidrolisa kasein	Negatif	Positif	Positif
4	Hidrolisa amilum	Negatif	Positif	Positif
5	Hidrolisa gelatin	Negatif	Positif	Positif
6	Hidrolisa lemak	Positif	-	Positif
7	Pembentukan H ₂ S	-	-	Negatif
8	Pembentukan gas	-	-	Positif

Keterangan:

(-)= tidak dilakukan uji

Tabel 7. Hasil uji biokimia kapang dan khamir

N	No	Uji Biokimia	Aspergillus sp	Penicillium sp	Syncephalastrum sp	Candida crusei
	1	Hidrolisa kasein	Negatif	-	Positif	Negatif
•	2	Hidrolisa amilum	Negatif	Positif	Positif	Negatif
	3	Hidrolisa gelatin	Positif	Positif	Negatif	Negatif
	4	Hidrolisa lemak	Positif	-	Positif	Negatif

Keterangan: (-)= tidak dilakukan uji

Tabel 8. Hasil identifikasi Isolat pada BBLK Surabaya

Tubero	ilasii laciitiilkasi isoi	at pada BBLIL Sarasay t	
Nomor Lab	Dugaan Identifikasi Awal	Hasil Uji Lab	Keterangan
L21013304/516 PM	Staphylococcus sp	Staphylococcus sp	Sesuai
L21013304/515 PM	<i>Bacillus</i> sp	<i>Bacillus</i> sp	Sesuai
L21013304/517 PM	Pseudomonas sp	Enterobacter sp	Tidak sesuai
L21013304/511 PM	<i>Rhizopus</i> sp	Syncephalastrum sp	Tidak sesuai
L21013304/513 PM	<i>Aspergillus</i> sp	<i>Aspergillus</i> sp	Sesuai
L21013304/512 PM	<i>Penicillium</i> sp	<i>Penicillium</i> sp	Sesuai
L21013304/514 PM	Saccharomyces sp	Candida krusei	Tidak sesuai