

**TEKNIK PENGHITUNGAN KOEFISIEN REKOMBINASI
DENGAN CONTOH KASUS LOKUS MDH, ESTERASE DAN
WARNA HIPOKOTIL PADA *Setaria italica*¹⁾**

(Computation Technique to Estimate Recombination Value,
With an Example Loci of MDH, Esterase and Hypocotyl Colour
of *Setaria italica*)¹⁾

Muhammad Jusuf²⁾

PAU Bioteknologi IPB, dan Lab Genetika

ABSTRACT

Coefficient of recombination between two loci can be estimated from it's maximum likelihood function. Newton approximation method that was combined with computer programation can be used on that estimation.

Application of this method to data of *Setaria italica* F2 population, showed recombination coefficient between Est-3 and MDH-1 loci is $33.25 \pm 2.92\%$ and between hypocotyl color and EST-2 loci is $10.21 \pm 3.25\%$.

PENDAHULUAN

Cara penghitungan koefisien rekombinasi antara dua lokus yang paling sederhana dapat dilakukan berdasarkan data segregasi silang uji (*test cross*), sedangkan untuk analisis rekombinasi dari data F2 diperlukan suatu metode yang lebih rumit. Tetapi kebalikannya bila dilihat dari segi teknis di lapang, terutama dalam percobaan dengan tanaman, ternyata tidak mudah memperoleh data silang uji atau silang balik, kecuali untuk tumbuhan alogami. Pada tanaman menyerbuk sendiri untuk melakukan perkawinan buatan diperlukan proses kastrasi, sehingga sering sekali ditemukan tingkat keberhasilan pembentukan hibrid menjadi sangat rendah. Akibat hambatan semacam ini, sulit sekali memperoleh data yang cukup untuk analisis statistik yang akurat.

Pada percobaan-percobaan yang melibatkan proses hibridisasi, misalnya dalam pemuliaan tanaman, data F2 akan mudah sekali diperoleh. Tersedianya

¹⁾Contoh numerik diambil dari thesis Doctorat 3^e cycle penulis dalam Ilmu Genetika, Universite de Paris-Sud, Orsay.

²⁾Staf Pengajar pada jurusan Biologi FMIPA-IPB, dan PAU Bioteknologi IPB, Bogor.

teknik penghitungan koefisien rekombinasi dari data F2, akan mempermudah pekerjaan para pakar genetika atau pemulia tanaman dalam studi pemetaan kromosom. Stevens (1939) dan Allard (1956) telah mengembangkan metode untuk maksud tersebut di atas. Stevens mengembangkan metode yang didasarkan pada nisbah hasil penggandaan fenotipe F2, sedangkan Allard menduga koefisien rekombinasi dari persamaan kemungkinan maksimumnya. Metode Allard mempunyai keunggulan dari metode lain, yaitu dapat diterapkan pada semua kasus persilangan. Pada tulisan ini akan disajikan suatu teknik perhitungan yang didasarkan pada pemikiran yang telah diletakan oleh Allard tersebut.

Allard dalam makalahnya telah menyusun tabel yang cukup panjang yang berisi angka-angka yang dapat dimanfaatkan oleh setiap peneliti atau pemakai dalam melakukan perhitungan. Pemakaian tabel tersebut pada saat ini dapat diganti dengan teknik iterasi berdasarkan metode Newton yang dibantu dengan program komputer sederhana. Pada saat ini komputer mikro telah berkembang dan menjadi alat yang mudah ditemukan di berbagai laboratorium. Para peneliti menjadi lebih mungkin untuk memanfaatkannya. Pada tulisan ini akan disajikan teknik penyusunan program komputer untuk maksud tersebut. Hal ini akan meliputi penyusunan persamaan kemungkinan maksimum, penggunaan metode Newton dan penulisan program komputer.

PENYUSUNAN PERSAMAAN KEMUNGKINAN MAKSIMUM

Frekuensi genotipe F2 Dihybrid

Dalam persilangan antara genotipe AABB dengan aabb, dan bila antara lokus A dan B terdapat pautan dengan koefisien rekombinasi r , maka gamet yang dihasilkan oleh F1 akan mempunyai frekuensi seperti pada Tabel 1. Pada Tabel tersebut terlihat bahwa frekuensi gamet jenis sebrangan (*repulsion*) dapat diperoleh dari frekuensi gamet jenis gandengan (*coupling*) melalui penggantian nilai r dengan $(1-r)$.

Tabel 1. Frekuensi gamet F1 (AaBb) untuk tipe persilangan jenis gandengan dan tolakan.
Table 1. F1 gamet frequency (AaBb) of coupling and repulsion crossed type.

No.	Gamet Gamet	Frekuensi Frequency	
		Gandengan Coupling	Sebrangan Repulsion
1.	AB	$0.5 (1-r)$	$0.5 r$
2.	Ab	$0.5 r$	$0.5 (1-r)$
3.	aB	$0.5 r$	$0.5 (1-r)$
4.	ab	$0.5 (1-r)$	$0.5 r$

Dalam pembentukan individu-individu F2 akan terjadi proses pengembangan gamet-gamet tersebut di atas secara acak, dan frekuensi genotipenya akan diperoleh seperti yang tercantum pada Tabel 2 dan Tabel 3. Frekuensi genotipe yang tertera pada Tabel 3 merupakan frekuensi dasar untuk semua jenis persilangan yang melibatkan dua lokus. Untuk berbagai kasus persilangan frekuensi fenotipe dapat disusun dari frekuensi genotipe tersebut di atas, dengan cara menggabungkan genotipe-genotipe yang menghasilkan fenotipe yang sama. Misal pada Tabel 4 diperlihatkan kasus persilangan 3:1/3:1 atau kasus adanya hubungan dominan resesif antara alel-alel yang terdapat pada setiap lokus. Pada Tabel 5 ditunjukkan frekuensi genotipe untuk persilangan seandainya hanya pada satu lokus terdapat hubungan dominan resesif, sedangkan pada lokus lainnya tidak terdapat hubungan tersebut. Kasus persilangan seperti yang dijelaskan itu dapat disebut sebagai kasus 1:2:1/3:1. Bila tidak terdapat hubungan dominan resesif untuk kedua lokusnya atau kasus 1:2:1/1:2:1, maka fenotipe yang muncul akan melambangkan frekuensi genotipe. Contoh kasus seperti ini sama dengan yang ditunjukkan pada Tabel 3.

Tabel 2. Proses perpaduan gamet secara acak dalam pembentukan genotipe F2 serta frekuensinya pada hibrid jenis gandengan. Untuk jenis sebrangan r diganti dengan 1-r.

Table 2. Gamet union in formation of F2 genotype and its frequency on coupling type of crossing. For the case of repulsion r must be replaced by 1-r.

Gamet	0.5 (1-r) AB	0.5 r Ab	0.5 r aB	0.5 (1-r) ab
0.5 (1-r) AB	AABB 0.25 (1-r) ²	AABb 0.25 r (1-r)	AaBB 0.25 r (1-r)	AaBb 0.25 (1-r) ²
0.5 r Ab	AABb 0.25 r (1-r)	AAbb 0.25 r ²	AaBb 0.25 r ²	Aabb 0.25 r (1-r)
0.5 r Ab	AaBB 0.25 r (1-r)	AABb 0.25 r ²	aaBB 0.25 r ²	aaBb 0.25 r (1-r)
0.5 (1-r) ab	AaBb 0.25 (1-r) ²	Aabb 0.25 r (1-r)	aaBb 0.25 r (1-r)	aabb 0.25 (1-r) ²

Suatu ciri mungkin dikendalikan oleh lebih dari satu lokus, misalnya untuk kasus yang dikendalikan dua lokus bebas dikenal perbandingan 9:7; 13:3 dan 15:1. Untuk ciri semacam ini, bila berpasangan dengan karakter lain, untuk melihat frekuensi genotipenya harus disusun frekuensi gamet F1 nya. Kasus 9:7/3:1 diragakan pada contoh numerik bagian 4 tulisan ini.

Tabel 3. Frekuensi genotipe F2 persilangan dihibrid dengan koefisien rekombinasi r.
Table 3. F2 genotype frequency of dihybrid crossing with recombination coefficient r.

No.	Genotipe Genotype	Frekuensi Frequency	
		Gandengan Coupling	Sebrangan Repulsion
1.	AABB	$0.25 (1-r)^2$	$0.25 r^2$
2.	AABb	$0.50 r(1-r)$	$0.50 r(1-r)$
3.	AAbb	$0.25 r^2$	$0.25 (1-r)^2$
4.	AaBB	$0.50 r(1-r)$	$0.50 r (1-r)$
5.	AaBb	$0.50 ((1-r)^2 + r^2)$	$0.50 (r^2 + (1-r)^2)$
6.	Aabb	$0.50 r(1-r)$	$0.50 r (1-r)$
7.	aaBB	$0.25 r^2$	$0.25 (1-r)^2$
8.	aaBb	$0.50 r (1-r)$	$0.50 r (1-r)$
9.	aabb	$0.25 (1-r)^2$	$0.25 r^2$

Tabel 4. Frekuensi fenotipe pada kasus persilangan 3:1/3:1 atau jika terdapat hubungan dominan resesif pada kedua lokus.

Table 4. Phenotype frequency dihybrid crossed in the case of dominance in two loci.

No.	Fenotipe Phenotype	Frekuensi Frequency	
		Gandengan Coupling	Sebrangan Repulsion
1.	A-B-	$0.25(r^2-2r+3)$	$0.25(2+r^2)$
2.	A-bb	$0.25(2r-r^2)$	$0.25(2-r^2)$
3.	aaB-	$0.25(2r-r^2)$	$0.25(2-r^2)$
4.	aabb	$0.25 (1-r)^2$	$0.25 r^2$

Tabel 5. Frekuensi fenotipe pada kasus persilangan 1:2:1/3:1, atau jika terdapat hubungan dominan resesif hanya pada satu lokus (lokus B).

Table 5. Phenotype frequency dihybrid cross in the case of dominance in one locus.

No.	Fenotipe Phenotype	Frekuensi Frequency	
		Gandengan Coupling	Sebrangan Repulsion
1.	AAB-	$0.25 (1-r^2)$	$0.25(2r-r^2)$
2.	AABb	$0.25 r^2$	$0.25 (1-r)^2$
3.	AaB-	$0.50 (1-r+r^2)$	$0.50 (1-r+r^2)$
4.	Aabb	$0.50 (r-r^2)$	$0.50 (r-r^2)$
5.	aaB-	$0.25 r(2-r)$	$0.25 (1-r^2)$
6.	aabb	$0.25 (1-r)^2$	$0.25 r^2$

Persamaan Kemungkinan Maksimum

Persamaan kemungkinan maksimum digunakan untuk menduga nilai koefisien rekombinasi r . Nilai r ini merupakan jawaban persamaan $f(r) = 0$, yang diperoleh melalui pemaksimalan suatu persamaan kemungkinan.

Fenotipe F2 akan menyebar menurut sebaran maksimum, $f(n_1, n_2, \dots, n_k, p_1, p_2, \dots, p_k)$. Bila dalam F2 fenotipe ke 1, 2, ..., k mempunyai peluang p_1, p_2, \dots, p_k dan frekwensi pengamatannya n_1, n_2, \dots, n_k , maka fungsi kemungkinannya, yang mengikuti sebaran multinom, adalah sebagai berikut:

$$L = \binom{n}{n_1, n_2, \dots, n_k} p_1^{n_1} p_2^{n_2} \dots p_k^{n_k} \quad [1]$$

Umpamanya untuk kasus persilangan 3:1/3:1 bila genotipe A-B-; A-bb; aaB-; dan aabb masing-masing bernisbah pengamatan a; b; c; dan d, maka fungsi kemungkinannya adalah:

$$L = \binom{n}{a, b, c, d} \left[\frac{r^2 - 2r + 3}{4} \right]^a \left[\frac{2r - r^2}{4} \right]^b (b+c) \left[\frac{(1-r)^2}{4} \right]^d \quad [2a]$$

Persamaan (2) diperoleh dengan memasukkan frekuensi fenotipe harapan yang terdapat pada Tabel 4. Untuk jenis persilangan gandengan. Untuk kasus persilangan tolakan persamaan dapat dibentuk dengan memasukkan frekuensi fenotipe untuk tolakan kedalam persamaan (1) atau dengan cara mengganti nilai r dengan $1-r$ pada persamaan (2a) hasilnya adalah sebagai berikut:

$$L = \binom{n}{a, b, c, d} \left[\frac{2-r^2}{4} \right]^a \left[\frac{1-r^2}{4} \right]^b \left[\frac{r^2}{4} \right]^d \quad [2b]$$

Persamaan kemungkinan maksimum diperoleh dengan cara memaksimalkan fungsi logaritme dari persamaan kemungkinan. Fungsi logaritme dari persamaan (1) ialah:

$$\log L = \log \binom{n}{n_1, n_2, \dots, n_k} + n_1 \log p_1 + n_2 \log p_2 + \dots + n_k \log p_k.$$

Pemaksimalan dilakukan melalui pembentukan turunan pertama dari fungsi $\log L$. Karena p_i merupakan fungsi r maka turunan pertama yang dicari ialah turunan terhadap r , yaitu sebagai berikut:

$$f(r) = \frac{d \log L}{dr} = \sum n_i \frac{d \log p_i}{dp_i} \frac{dp_i}{dr} = 0 \quad [3]$$

Misalnya untuk persamaan (2) akan diperoleh persamaan kemungkinan maksimum sebagai berikut:

$$f(r) = a \frac{2(r-1)}{3-2r+r^2} + (b+c) \frac{2(1-r)}{2r-r^2} + d \frac{-2(1-r)}{(1-r)^2} = 0 \quad [4a]$$

Untuk tipe tolakan persamaan kemungkinan maksimumnya dapat disusun dengan mengganti r dengan $(1-r)$ dan kemudian keseluruhan persamaan diubah tanda. Jadi dari persamaan [4a] dapat disusun persamaan untuk jenis tolakan sebagai berikut:

$$f(r) = a \frac{2r}{2+r^2} + (b-c) \frac{-2r}{1-r^2} + d \frac{2}{r} = 0 \quad [4b]$$

Teknik yang sama dapat dimanfaatkan untuk berbagai kasus persilangan. Juga seperti yang telah disinggung pada bagian terdahulu pada suatu ciri kadangkadangkang terdapat lebih dari satu lokus yang mengendalikannya. Untuk karakter-karakter semacam ini dalam penyusunan persamaan kemungkinan maksimum penting diketahui terlebih dahulu frekuensi harapan genotipenya. Pada bagian 4 (contoh numerik) diperlihatkan cara penyusunan fungsi kemungkinan maksimum untuk kasus karakter yang dikendalikan dua lokus yaitu persilangan 9:7:3:1.

PENDUGAAN NILAI KOEFISIEN REKOMBINASI

Pendekatan Newton

Dalam mencari jawaban untuk persamaan kemungkinan maksimum $f(r)=0$, untuk menduga nilai r , dapat digunakan pendekatan Newton. Teknik pendekatan Newton dapat dilihat pada buku-buku Analisis Numerik, misalnya Carnahan *et al.* (1969).

Langkah pertama adalah memberikan sembarang nilai r sehingga akan diperoleh nilai $f(r)$, dan kemudian dicari nilai r berikutnya yang akan memberikan nilai $f(r)$ yang mendekati nilai $f(r)=0$. Caranya adalah sebagai berikut:

$$f'(r_t) = \frac{f(r_t)}{r_{t+1}-r_t}$$

$$\text{Sehingga } r_{t+1} = r_t + \frac{f(r_t)}{f'(r_t)} \quad [5]$$

$$\text{dan } \Delta r_t = r_{t+1}-r_t = \frac{f(r_t)}{f'(r_t)} \quad [6]$$

Penghitungan nilai r_{t+1} pada persamaan [5] dilakukan berulang kali, untuk mendapatkan nilai r_{t+2} , r_{t+3} , dan seterusnya sampai diperoleh nilai r yang memenuhi syarat $f(r)=0$. Nilai Δr pada persamaan [6] merupakan persamaan yang konvergen; dan pada $f(r)=0$, Δr akan mempunyai nilai sama dengan nol (0). Jadi proses iterasi dilakukan sampai diperoleh $\Delta r=0$, yang berarti nilai r yang diperoleh akan memenuhi syarat $f(r) = 0$.

Dalam melakukan iterasi persamaan [5] dan [6] digunakan $f'(r)$ atau turunan pertama dari fungsi kemungkinan maksimum. Karena $f(r) = d \log L/dr$ maka:

$$f'(r) = \frac{d^2 \log L}{dr^2}$$

Allard (1954) telah mendekati persamaan tersebut dengan informasi (I_r) yaitu:

$$I_r = E \left(\frac{d^2 \log L}{dr^2} \right)$$

Bila informasi masing-masing individu sama dengan i_r , maka I atau informasi total adalah penjumlahan dari nilai i_r untuk setiap individu. Nilai i_r untuk setiap individu ialah:

$$i_r = - \sum p_i \frac{d^2 \log p_i}{dr^2} \text{ atau } \sum \frac{1}{p_i} \left[\frac{dp_i}{dr} \right]^2 \quad [7]$$

Nilai i_r ternyata hanya ditentukan oleh nilai r , sehingga besarnya akan sama untuk setiap individu. Oleh karena itu bila banyaknya individu dalam percobaan sama dengan r maka informasi total I_t akan sama dengan $n i_r$.

Untuk kasus hibrida 3:1/3:1 jenis gandengan nilai i_r , persamaan [7] dihitung dengan menggunakan dp_i/dr dari persamaan [4a] dan akan diperoleh hasil sebagai berikut:

$$i_r = \frac{2(3-4r + 2r^2)}{(3-r+r^2)(2r-r^2)} \quad [8a]$$

Sedangkan untuk jenis tolakan:

$$i_r = \frac{2(1+2r^2)}{(2+r^2)(1-r^2)} \quad [8b]$$

Persamaan i_r pada 8b diperoleh dengan cara mengganti nilai r dengan $1-r$ pada persamaan 8a. Atau dapat juga dengan cara menggunakan persamaan [7] dengan memasukkan nilai dp_i/dr yang diambil dari persamaan [4b].

Program r dapat dihitung sebagai $1/I_r$ jadi nilai simpangan baku untuk r adalah:

$$S_r = \sqrt{1/I_r} \text{ atau } \sqrt{1/n i_r}.$$

Dengan diketahui nilai S_r maka selang dari nilai r di duga sebagai berikut:

$$\text{Koefisien rekombinasi} = r \pm \sqrt{1/n i_r}.$$

Penyusunan Program Iterasi

Telah dijelaskan sebelumnya bahwa nilai koefisien rekombinasi r dicari melalui proses iterasi dengan menggunakan persamaan [5] dan persamaan [6]. Juga telah dijelaskan bahwa $f'(r)$ pada persamaan tersebut didekati dengan informasi I_r . Jadi dalam perhitungan kedua persamaan tersebut diubah menjadi:

$$r_{t+1} = r_t + \frac{f(r_t)}{I r}$$

$$\Delta r_t = r_{t+1} - r_t = f(r_t)/I r$$

Sedangkan $I r = n \cdot I r$.

Telah dijelaskan bahwa iterasi dilakukan dengan memasukkan sembarang nilai r , dan akan berhenti bila diperoleh nilai r yang menghasilkan $f(r) = 0$; yaitu pada saat $\Delta r_t = 0$.

Dalam mencari nilai koefisien rekombinasi, nilai r pertama yang dimasukkan kedalam persamaan-persamaan tersebut diatas ialah 0.5, yaitu nilai r terbesar, yang merupakan kasus lokus bebas. Sedangkan batas Δr_t untuk menentukan nilai r yang dimaksud tidak perlu sampai betul-betul sama dengan nol (0), karena hal ini akan memerlukan waktu yang cukup lama, atau sama sekali tidak akan pernah tercapai. Dalam proses iterasi batas akhir ditentukan bila:

$$|\Delta r| < \epsilon$$

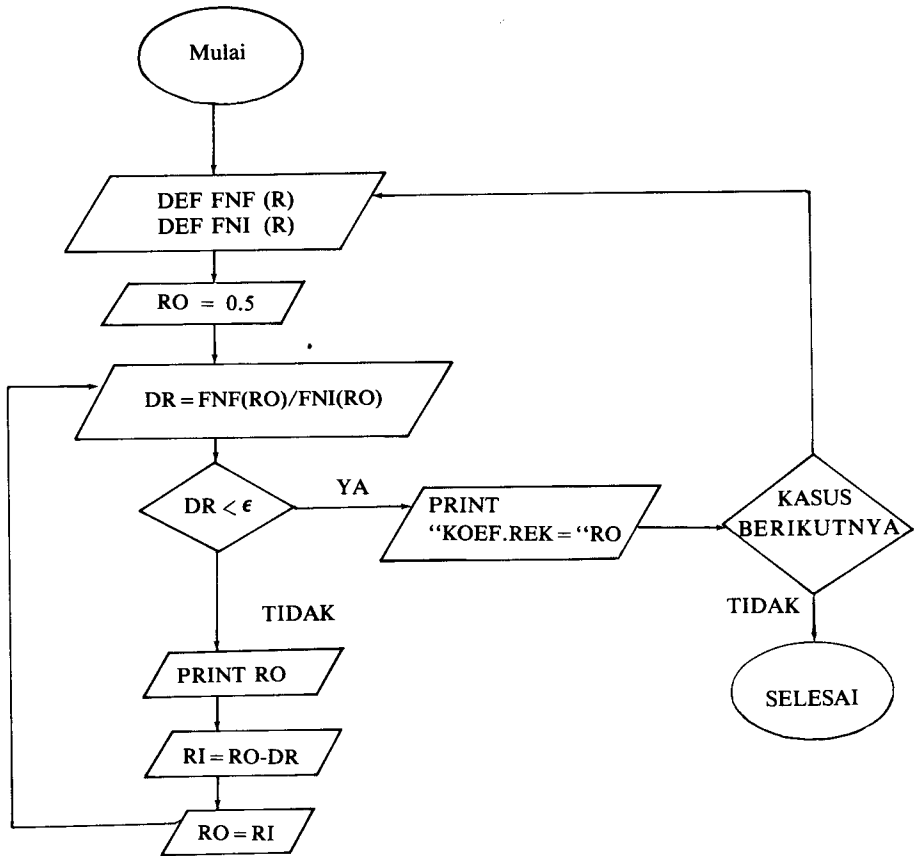
ϵ mempunyai nilai yang sangat kecil, dan nilainya ditentukan sesuai dengan desimal, atau ketelitian yang diinginkan. Dalam kasus koefisien rekombinasi dapat digunakan nilai 0,000099, karena koefisien rekombinasi mempunyai satuan persen, sehingga diperlukan nilai empat desimal dibelakang satuan bila kita memerlukan angka dua desimal dibelakang satuan persen. Dengan $\epsilon = 0.000099$ akan diperoleh nilai yang tetap untuk empat desimal dibelakang satuan.

Untuk melakukan iterasi dapat dibuat suatu program komputer seperti yang diperlihatkan pada bagan akhir Gambar 2. Inti perhitungan yang menentukan hasil akhir terletak pada fungsi $f(r)$ dan informasi ir . Pembuatan fungsi dalam bahasa BASIC ditentukan dengan perintah DEF FN. Misalkan untuk mendefinisikan fungsi $f(r)$ pada persamaan 4b dan informasi pada persamaan 8a, dapat ditulis perintah sebagai berikut:

$$\text{DEF FNF (R)} = \text{A} * 2 * (\text{R} - 1) / (3 - 2 * \text{R} + \text{R}^2) + (\text{b} + \text{c}) * 2 * (1 - \text{R}) / (2 * \text{R} - \text{R}^2) + \text{d} * (-2 * (1 - \text{R}) / (1 - \text{R})^2)$$

$$\text{DEF FNI (R)} = 2 * (3 - 4 * \text{R} + 2 * \text{R}^2) / ((3 - \text{R} + \text{R}^2) * (2 * \text{R} - \text{R}^2))$$

Contoh numerik untuk penggunaan program ini akan disajikan pada bagian berikutnya.



Gambar 1. Bagan alir program untuk menghitung koefisien rekombinasi dengan menggunakan pendekatan Newton.

Figure 1. Flow chart procedure of coefficient recombination calculation base on Newton approach.

Contoh Numerik Pada *Setaria italica*

Jusuf (1983) telah melakukan persilangan antara dua tanaman *Setaria italica*, yaitu koleksi no 37.80 dan no 511.80. Keduanya merupakan bagian dari koleksi laboratorium GPDP-CNRS Gif-sur-Yvette. Kedua tanaman tersebut mempunyai perbedaan pada empat karakter yaitu warna hipokotil, lokus Est-2, lokus Est-3 dan MDH-1 (lihat Tabel 6). Lokus Est-2, Est-3 dan MDH-1,

merupakan lokus atau gen yang mengendalikan pembentukan isoenzim estrase dan malat dehidrogenase. Kedua enzim ini dipelajari dengan menggunakan teknik elektroforesis.

Tabel 6. Ciri yang membedakan tanaman yang disilangkan (no. 37.80 X no. 511.80).

Table 6. The observed characters of cross plant (no. 37.80 X no. 511.80).

Ciri Character	No. 37.80	No. 511.80
Hipokotil	hijau (green)	merah (red)
Lokus Est-2	Est-2 ^{aa}	Est-2 ^{cc}
Lokus Est-2	Est-3 ^{bb}	Est-3 ^{aa}
Lokus MDH-1	MDH-1 ^{bb}	MDH-1 ^{aa}

Hipokotil mempunyai dua warna yaitu merah dan hijau, yang pada populasi F2 mempunyai perbandingan 9:7 (Hasil pengamatan dari percobaan lihat pada Tabel 9). Data tersebut menunjukkan bahwa warna hipokotil dikendalikan oleh dua lokus yang bebas. Bila alel-alel pada kedua lokus tersebut adalah A, a, B dan b, maka A-B- akan berwarna merah dan genotipe lainnya berwarna hijau. Atau dengan perkataan lain kehadiran alel dominan secara serempak pada kedua lokus akan memunculkan warna merah, dan bila pada salah satu lokus bukan alel dominan, hipokotil akan berwarna hijau.

Pada esterase terdapat 3 lokus yaitu Est-1; Est-2; dan Est-3 dan pada MDH terdapat dua lokus MDH-1 dan MDH-2. Pada lokus Est-1, Est-2, dan MDH-1 terdapat empat alel; pada Est-3 terdapat tiga alel, dan pada MDH-2 terdapat dua alel. Masing-masing alel ditandai dengan pemberian huruf a, b, c, atau d dibelakang angka tanda lokus; misal alel Est2^a, Est2^b, dsb (Jusuf dan Pernes, 1985). Pengertian tanda Est 2^{aa} atau MDH 1^{aa} pada Tabel 6 ialah bahwa lokus-lokus tersebut homozigot untuk alel a.

Diantara empat karakter yang membedakan persilangan kedua tetua tersebut diatas (lihat Tabel 5), terdapat pautan antara karakter warna hipokotil dengan lokus Est-2 dan antara lokus Est-3 dengan lokus MDH-1 (data lihat Tabel 9), sedangkan untuk pasangan karakter lainnya terjadi segregasi yang bebas. Penghitungan koefisien rekombinasi untuk kedua pasang karakter tersebut diatas akan menjadi contoh penerapan metode yang telah dijelaskan terdahulu. Sebelumnya perlu dijelaskan bahwa pada lokus Est-2 alel Est-2^c dominan terhadap alel Est-2^c. Sedangkan pada lokus Est-3 dan lokus MDH-1 tidak terdapat hubungan dominan resesif untuk alel-alel yang dilibatkan dalam percobaan. Jadi pasangan warna hipokotil dengan Est-2 merupakan kasus persilangan 9:7/3:1, sedangkan pasangan Est-3 dengan MDH-1 merupakan persilangan 1:2:1/1:2:1.

Warna hipokotil-Est-2 (kasus 9:7/3:1).

Warna hipokotil dikendalikan oleh dua lokus yang bebas. Jadi bila terdapat pautan antara warna hipokotil dengan Est-2 berarti pautan tersebut terjadi antara lokus Est-2 dengan salah satu lokus pengendali warna hipokotil. Telah disebutkan bahwa genotipe-genotipe A-B- berwarna merah dan yang lainnya hijau. Berdasarkan karakter yang dicantumkan pada Tabel 6 maka genotipe tetuanya adalah AABB Est-2^{cc} no. 37.80 dan aabb Est-2^{aa} untuk no. 511.80. Dan genotipe F1 tentunya adalah AB Est-2^c/ab Est-2^a.

Bila antara salah satu lokus warna hipokotil, misal lokus B, dengan lokus Est-2 terdapat pautan dengan koefisien rekombinasi r maka pada F1 akan diperoleh jenis gamet serta frekuensi harapannya seperti yang tercantum pada Tabel 8. Hasil penggabungan gamet-gamet tersebut membentuk genotipe F2 seperti yang disajikan dalam Tabel 9, Tabel tersebut juga menunjukkan banyak individu hasil pengamatan pada F2. Berdasarkan data F2 ini dapat disusun persamaan kemungkinan untuk kasus persilangan 9:7/3:1 seperti yang diperlihatkan pada persamaan [9].

Tabel 8. Jenis gamet F1 (AB Est-2^c/ab Est-2^a). Terdapat pautan antara B dengan Est-2 dengan koefisien rekombinasi r .

Table 8. Type of F1 (AB Est-2^c/ab Est-2^a) gamet. There was a linkage between B and Est-2 loci with recombination coefficient r .

Jenis gamet Gamet type	Frekuensi harapan Expected frequency
AB Est-2 ^c	0.25 (1-r)
AB Est-2 ^a	0.25 r
Ab Est-2 ^c	0.25 r
Ab Est-2 ^a	0.25 (1-r)
aB Est-2 ^c	0.25 (1-r)
aB Est-2 ^a	0.25 r
ab Est-2 ^c	0.25 r
ab Est-2 ^a	0.25 (1-r)

Iterasi dengan menggunakan fungsi-fungsi diatas menghasilkan nilai rekombinasi r $10.21 \pm 3.25\%$. Program komputer untuk tujuan di atas itu dapat dilihat pada bagian akhir tulisan ini.

Tabel 9. Sebaran individu pada F2 serta frekuensi harapan berdasarkan fenotipenya.
Table 9. Distribution of F2 populations and its expected phenotype frequency.

Fenotipe Genotype	Pengamatan Observation	Frekuensi harapan Expected frequency
Merah Est-2 ^c	115	$\frac{3}{6} (3-2r+r^2)$
Merah Est-2 ^{aa}	5	$\frac{3}{6} (2r-r^2)$
Merah Est-2 ^c	58	$\frac{3}{6} (1+2r-r^2)$
Merah Est-2 ^{aa}	38	$\frac{3}{6} (4-6r+3r^2)$

$$L = \left[\begin{array}{c} 216 \\ 115 \ 5 \ 58 \ 38 \end{array} \right] \left[\frac{3(3-2r+r^2)}{16} \right]^{115} \left[\frac{3(2r-r^2)}{16} \right]^5 \left[\frac{3(1+2r-r^2)}{16} \right]^{58} \left[\frac{4-6r+3r^2}{16} \right]^{38} \quad [9]$$

Fungsi kemungkinan maksimum dan informasinya adalah:

$$f(r) = 115 \frac{-2+2r}{3-2r+r^2} + 5 \frac{-2r}{2r-r^2} + 58 \frac{2-2r}{1+2r-r^2} + 38 \frac{-6+6r}{(4-6r+3r^2)} = 0$$

$$ir = \frac{3(1-r)^2 (3+12r-22r^2+16r^3-4r^4)}{(3-2r+r^2)(2r-r^2)(1+2r-r^2)(4-6r+3r^2)}$$

$$Ir = 216 \ ir$$

Lokus Est-3 dan Lokus MDH-1 (1:2:1/1:2:1).

Pada Tabel 6 dapat dilihat bahwa untuk kedua lokus tersebut tetua-tetua persilangan mempunyai genotipe berikut: Est-3^{bb} MDH-1^{bb} untuk no. 37.80 dan Est-3^{aa} MDH-1^{aa} untuk no. 511.80. Jadi F1 akan mempunyai genotipe Est-3^a MDH-1^a/Est-3^b MDH-1^b. Telah dijelaskan bahwa antara alel-alel pada kedua lokus tidak terdapat hubungan dominan resesif, berarti persilangan merupakan kasus 1:2:1/1:2:1. Bila antara kedua lokus terdapat pautan dengan koefisien rekombinasi r, maka genotipe F2 akan mempunyai frekuensi harapan seperti terlihat pada Tabel 10. Pada Tabel tersebut juga disajikan hasil pengamatan terhadap banyaknya individu untuk masing-masing genotipe.

Tabel 10. Hasil pengamatan segregasi F2 untuk lokus Est-3 dan MDH-1, beserta frekuensi harapan genotipnya.

Table 10. F2 segregation for Est-3 and MDH-1 loci with its genotype frequency.

Genotipe Genotype	Pengamatan Observation	Frekuensi harapan Expected frequency
Est-3 ^{bb} MDH-1 ^{bb}	20	0.25 (1-r) ²
Est-3 ^{bb} MDH-1 ^{ab}	21	0.25 r(1-r)
Est-3 ^{bb} MDH-1 ^{aa}	8	0.25 r ²
Est-3 ^{ab} MDH-1 ^{bb}	23	0.50 r(1-r)
Est-3 ^{ab} MDH-1 ^{ab}	62	0.50 (91-r) ² + r ²
Est-3 ^{ab} MDH-1 ^{aa}	14	0.50 r(1-r)
Est-3 ^{aa} MDH-1 ^{bb}	11	0.25 r ²
Est-3 ^{aa} MDH-1 ^{ab}	23	0.50 r(1-r)
Est-3 ^{aa} MDH-1 ^{aa}	34	0.25 (1-r) ²

Khi kuadrat hitung kasus segregasi bebas dengan perbandingan hipotetik 1:2:1:2:4:2:1:2:1 adalah 43.30. X²_{5%} = 15.51.

Calculated chi square : 43.30.

Theoretical chi square : 15.51.

Persamaan kemungkinan untuk data seperti pada Tabel 10 adalah:

$$L = \left\{ \begin{array}{l} 216 \\ 20, 21, 8, 23, 62, 14, 11, 23, 34 \end{array} \right\} \left\{ \frac{(1-r^2)}{4} \right\} 20 + 34$$

$$\left\{ \frac{(r-r^2)}{2} \right\} 21 + 23 + 14 + 23 \left\{ \frac{r^2}{4} \right\} 8 + 11 \left\{ \frac{(1-r)^2 + r^2}{2} \right\} 62$$

Fungsi kemungkinan maksimumnya adalah:

$$f(r) = 54 \frac{2}{r-1} + 81 \frac{1-2r}{r(1-r)} + 19 \frac{2}{r} + 62 \frac{2(1+2r)}{1-2r+2r^2}$$

informasi untuk setiap individu

$$ir = \frac{2(1-3r+3r^2)}{r(1-r)(1-2r+2r^2)} \text{ dan informasi total } Ir = 216 \text{ ir.}$$

Dari hasil iterasi dengan menggunakan fungsi-fungsi diatas diperoleh nilai koefisien rekombinasi $r = 33.25 \pm 2.92\%$. Program komputer untuk iterasi diatas dapat dilihat pada bagian berikut:

5 REM pendefinisian fungsi

10 REM kasus warna hipokotil - Est2

15 DEF FNF (R) = 115*(-2 + 2*R)/(3-2*R + R^2) + 58*(2-2*R)/(2*R-R^2) + 58*(2-2*R)/(1 + 2*R-R^2) + 38*(-6 + 6*R)/(4-6*R + 3*R^2)

20 DEF FNI (R) = 216*(3*(1-R)^2(3 + 12*R-22*R^2 + 16*R^3-4*r^4))/((3-2*R + R^2)*(2*R-R^2)*(1 + 2* R-R^2)*(4-6*R + 3R^2)

```

25 LPRINT: LPRINT "Hasil iterasi nilai r warna hipokotil-Est2"
27 K=1
30 GOTO 55
35 REM kasus Est3-MDH1
37 K=2
40 DEF FNF (R)= 54*2/(r-1) + 81*(1-2*R)/(R*(1-R)) + 19*2/R + 62*2*(1-2*R)
/(1-2*R + 2*R^2)
45 DEF FNI (R)= 216*2*(1-3*R + 3*R^2)/(R*(1-R)*(1-2*R + 2*R^2) )
50 LPRINT: LPRINT "Hasil iterasi nilai r Est3-MDH1"
55 LPRINT: LPRINT "Nilai r Fungsi f(r) Informasi Delta r"
56 REM ITERASI NEWTON.
57 R0= .5
60 LPRINT USING "#,#####"; R);
65 DR= FNF (R0)/FNI (R0)
66 LPRINT USING "#####,#####"; FNF (R0);
67 LPRINT USING "#####,#####"; FNI (R0);
68 LPRINT USING "####,#####"; DR
70 IF ABS (DR)< .000099 THEN LPRINT : LPRINT" koef. rekombinasi = "; USING "#,#####";
R0:LPRINT "ragam = ";USING "#,#####"; SQR(1/FNI (R0) ); GOTO 90
75 R1= R0+ DR
80 R0= R1
85 GOTO 60
90 IF K<2 THEN 35
95 END

```

Hasil iterasi nilai r warna hipokotil-Est2

Nilai r	Fungsi f(r)	Informasi	Delta r
0.50000	-76.44445	164.57140	-0.46451
0.03549	109.19870	2472.89400	0.04416
0.07965	19.15733	1180.56800	0.01623
0.09588	4.69162	999.40840	0.00469
0.09588	1.19508	957.43920	0.00125
0.10182	0.30667	946.89768	0.00032
0.10215	0.07884	944.20240	0.00008

koef. rekombinasi = 00.1021
ragam = 0.0325

hasil iterasi nilai r Est3-MDH1

Nilai r	Fungsi f(r)	Informasi	Delta r
0.50000	-140.00000	864.00000	-0.16204
0.33796	-6.10474	1148.89500	-0.00531
0.33265	-0.11938	1169.03900	-0.00010
0.33255	-0.00255	1169.43500	-0.00000

koef. rekombinasi = 0.3325
ragam = 0.0292

KESIMPULAN

1. Pendugaan nilai koefisien rekombinasi untuk berbagai jenis persilangan dapat dilakukan melalui persamaan fungsi kemungkinan maksimumnya.
2. Untuk penyusunan fungsi kemungkinan maksimum perlu diketahui frekuensi harapan genotipe atau fenotipe, yang dapat dihitung dari frekuensi gamet penyusunnya.
3. Pendekatan Newton dan program iterasi komputer dapat digunakan untuk mencari jawaban dari persamaan kemungkinan maksimum untuk tujuan menduga nilai koefisien rekombinan.

PUSTAKA

- Allard, R.W. 1956. Formulas and tables to facilitate the calculation of recombination values in heredity. *Hilgardia* 24: 232-278.
- Carnahan, B., Luther, H.A. and Wilkes, J.O. 1969. *Applied Numerical Methods*. John Willey and Sons. Inc. New York.
- Stevens, W.L. 1939. Tables of the recombination fraction estimated from the product ratio. *Jour Genet* 39: 171-180.
- Jusuf, M. 1983. Variabilite des *Setaria italica*, en relation avec la distribution geographique et la domestication. Approche par letude des polymorphismes enzymatiques. These Doctorat 3 eme cycle. Universite de Paris-Sud. Orsay.
- Jusuf, M. and J. Pernes. 1985. Genetic variability of foxtail millet (*Setaria italica* P, Beauv). Electrophoretic study of five isoenzyme systems. *Theor Appl. Genet* 71: 385-391.