

**Pengaruh L-Sistein terhadap Efisiensi Transformasi Genetik Jagung (*Zea mays*)  
Menggunakan *Agrobacterium***

***The Effect of L-Cysteine on the Efficiency of Agrobacterium-mediated Transformation of Maize (*Zea mays*)***

**Setyo Dwi Utomo<sup>1</sup>**

**Diterima 11 Mei 2005/Disetujui 28 Oktober 2005**

**ABSTRACT**

An efficient procedure of genetic transformation ultimately can accelerate the process of cultivar development of maize. The objective of this study was to evaluate the effect of L-cysteine added to co-cultivation medium on the efficiency of *Agrobacterium*-mediated transformation of two genotypes of maize. Explants of immature embryos were isolated from immature ears genotypes Hi-II and Tom Thumb harvested 11-13 days after pollination. Then explants were inoculated with *Agrobacterium* strain C58C1 carrying pPTN345 vector and cultured in co-cultivation medium for 2 days then on delay medium for 14 days, on selection medium for 4 x 14 days, on regeneration medium, and finally on germination medium. Co-cultivation media contained either 0 or 100 mg/L L-cysteine. Based on assay at 2 days after inoculation, the transient expression of GUS at scutellar side of explants co-cultivated on medium containing 100 mg/L cysteine was higher than that of the control (0 mg/L cysteine). Transient expression of GUS on the explants of Tom Thumb was higher than that of Hi-II. However, transgenic plants in this study were only produced from Hi-II explants co-cultivated in a medium amended with 100 mg/L L-cysteine. No transgenic plants were produced from explants of Tom Thumb due to low efficiency of induction of embryogenic calli. The efficiency of transformation using explants of Hi-II cocultivated in a medium amended with 100 mg/L L-cysteine was 4 independent transformants or transgenic plants out of 70 explants inoculated or 5.7%.

**Key words:** *Agrobacterium tumefaciens*, corn, L-cysteine, Hi-II, Tom Thumb

**PENDAHULUAN**

Perakitan varietas unggul jagung melalui pendekatan biologi molekuler dapat dipermudah jika menggunakan protokol transformasi genetik yang efisien. Transformasi genetik jagung telah berhasil dilakukan menggunakan elektroporasi (D'Halluin *et al.*, 1992), penembak biolistik (Gordon-Kamm *et al.*, 1990; Frame *et al.*, 2000; Sutrisno *et al.*, 2000), dan *Agrobacterium tumefaciens* (Ishida *et al.*, 1996; Negrotto *et al.*, 2000; Zhao *et al.*, 1998; Frame *et al.*, 2002). Transformasi menggunakan *Agrobacterium* lebih disenangi daripada menggunakan penembak biolistik karena penggunaan *Agrobacterium* menghasilkan proporsi transgen terekspresi yang lebih besar dengan jumlah alel atau kopi yang lebih rendah (Ishida *et al.*, 1996; Zhao *et al.*, 1998). Walaupun dengan efisiensi rendah, tanaman jagung transgenik telah berhasil diperoleh melalui transformasi

menggunakan *Agrobacterium* dari eksplan A188 dan Hi-II yang diinokulasi menggunakan strain C58C1 (Dr. Thomas E. Clemente, *University of Nebraska-Lincoln*, Amerika Serikat, data tidak dipublikasi; Utomo, 2004). Hi-II adalah hibrida dari A188 x B73 (Armstrong *et al.*, 1991). Transformasi di *University of Nebraska-Lincoln* tersebut menggunakan eksplan embrio zigotik muda yang diinduksi untuk menghasilkan kalus embryogenik Tipe II (Armstrong dan Green, 1985).

Sel-sel kalus jagung yang diinfeksi *Agrobacterium* sel karena respon hipersensitif atau apoptosis (Hansen, 2000). Respon tersebut dimediasi oleh ledakan oksidatif berupa produksi oksigen reaktif dalam jumlah banyak dalam waktu singkat (Wojtaszek, 1997). Antioksidan *dithiothreitol* dan *polyvinylpolypyrolidone* (PVP) dilaporkan mengurangi pengaruh negatif tersebut dan meningkatkan efisiensi transformasi pada anggur (*Vitis vinifera*) (Perl *et al.*, 1996). Pengaruh yang sama juga dilaporkan untuk antioksidan L-sistein pada kedelai

<sup>1</sup> Staf Pengajar jurusan Budidaya Pertanian dan Kepala Laboratorium Bioteknologi Pertanian Fak. Pertanian Univ. Lampung,  
Jl. S. Brodjonegoro 1 Bandar Lampung 35145  
Telp. 0721 781820 Fax. 0721 770347, e-mail: sdutomo2002@yahoo.com