

Produksi Immunoglobulin Y Spesifik Antitetanus Pada Ayam

(PRODUCE SPECIFIC IMMUNOGLOBULIN Y (IG Y) ANTITETANUS IN CHICKEN)

I NYOMAN SUARTHA¹, I WAYAN TEGUH WIBAWAN²,
IMAN BAYU PRAKOSO DARMONO²

¹Fakultas Kedokteran Hewan Universitas Udayana Denpasar;

²Fakultas Kedokteran Hewan IPB Bogor

ABSTRAK

Penelitian ini dilakukan untuk memproduksi *Immunoglobulin Y (Ig Y)* dalam kuning telur yang spesifik terhadap Toksoid Tetanus. Lima ekor ayam petelur komersial berumur 20 minggu digunakan dalam studi ini. Ayam tersebut diinjeksi secara intramuskular dengan dosis konsentrasi bertingkat (15, 100, 200, 300 Lf). Satu minggu setelah vaksinasi, keberadaan dari antibodi pada serum diperiksa dengan metode *immunodifussion*. Antibodi yang spesifik terhadap toksoid tetanus dalam serum terdeteksi seminggu setelah vaksinasi terakhir sedangkan antibodi yang spesifik terhadap toksoid tetanus dalam kuning telur terdeteksi setelah dua minggu. Selain dengan immunodifusi, ELISA juga dipakai untuk mendeteksi antibodi di dalam serum dan kuning telur. Hasil penelitian menunjukkan reaksi spesifik antara IgY dengan toksoid tetanus dengan rata-rata total pada serum sebesar $12.568 \pm 5,537$ IU dan pada kuning telur $32,289 \pm 13,220$ IU. Dari penelitian ini dapat disimpulkan bahwa ayam berpotensi untuk dipakai sebagai sumber antibodi anti-tetanus.

Kata-kata kunci : Immunoglobulin Y (Ig Y), Toksoid Tetanus, Immunodifusion, ELISA.

J Vet 2006 7 (1) : 21 - 28

ABSTRACT

A study on the production of Y immunoglobulin (IgY) specific to tetanus toxin was carried in the yolk of chicken eggs. Five 20 week-old hens of commercial layers were injected seven times intraperitoneally with various concentration (15, 100, 200, and 300 lf) of tetanus toxoid at one week interval. One week following the immunization, the antibody against tetanus toxoid were examined by immunodiffusion technique. Antibody specific to tetanus toxoid was detected in serum one week after the last vaccination. In egg yolk, antibody specific to tetanus toxoid was detected two week after the last injection. The antibody in serum and in the yolk was also examined by ELISA. There was a close relation between the mean titer of antibody specific to tetanus toxoid detected in serum ($12.568 \pm 5,537$ IU) and that detected in yolk ($32,289 \pm 13,220$ IU). In conclusion, chicken egg yolk is a potential mean for the production of anti-tetanus serum in the future.

Key Words : Immunoglobulin Y (IgY), Tetanus Toxoid, Immunodiffusion, ELISA.

J Vet 2006 7 (1) : 21 - 28

PENDAHULUAN

Kekhawatiran akan kejadian tetanus pada manusia masih mendapat perhatian yang serius, khususnya pada saat terjadi proses perlukaan. Hal yang sama juga terjadi pada kesehatan hewan. Terutama pada kawasan kebun binatang atau kawasan wisata dengan obyek binatang. Penggunaan kandang yang sempit, daya dukung kawasan yang terbatas akan mempermudah kejadian luka (Suartha *et al.* 2002). Hal yang sama juga sangat rentan dialami oleh praktisi kesehatan hewan di lapangan, terutama yang bertugas di wilayah terpencil, serta daerah pasca bencana seperti Aceh (Soeharsono, 2005).

Produksi ATS saat ini umumnya dilakukan pada kuda, yakni dengan menyuntikkan toksoid tetanus pada kuda yang terpilih. Prosedur produksi antibodi tersebut menyebabkan cekaman. Cekaman terjadi (1) saat melakukan imunisasi pada hewan dan (2) saat pengambilan darah untuk preparasi antibodi (Svendsen *et al.* 1995). Masalah yang sering muncul pada produksi ATS pada kuda adalah : 1) Penyuntikan toksoid yang berulang dan terus menerus menyebabkan respon pembentukan antibodi spesifik terhadap toksoid kurang baik. Titer antibodinya sering rendah dan tidak konsisten. 2) Penyuntikan toksoid yang terus menerus menyebabkan terjadinya amiloidosis pada kuda-kuda yang digunakan. Hal ini menyebabkan penderitaan kronis pada kuda yang digunakan. Endapan amiloid sering dijumpai pada organ limpa, limfoglandula dan organ limfoid lainnya. 3) Produksi ATS pada kuda sangat mahal.

Penggunaan ayam untuk produksi antibodi (IgY) diharapkan dapat mengurangi resiko itu dan digunakan sebagai sumber antitetanus karena ayam

merupakan sumber produksi antibodi (Ig Y) yang sangat baik. Sehingga ayam selain sebagai sumber protein hewani juga sebagai pabrik produksi antibodi (van Regenmortel, 1993; Lach, *et al.*, 1986). Biaya produksi imunoglobulin pada ayam sangat murah (Warr dan Higgins 1993; Makvandi dan Fiuzi 2002).

Pemanfaatan Ig Y untuk pengobatan dan pencegahan penyakit telah banyak dilaporkan seperti terhadap penyakit Marek (Kermani-Arab *et al.* 2001), penyakit influenza (Bogoyavlensky *et al.* 1999), salmonelosis (Lee *et al.* 2002; Babu *et al.* 2003). Bovine rotavirus (Kuroki *et al.*, 1993). *Helicobacter pylori* (Shin *et al.* 2004). Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui kemampuan ayam membentuk kekebalan terhadap toksin yang dihasilkan oleh kuman *clostridium tetani* penyebab penyakit tetanus.

METODE PENELITIAN

Produksi IgY pada ayam

Produksi Ig Y menggunakan 5 ekor ayam betina dewasa (jenis Isa brown) siap bertelur yang dipelihara dalam kandang baterai dan diberi makanan komersial standar dan air minum secara *ad libitum*. Hewan coba diimunisasi dengan toksoid tetanus (produksi PT Biofarma Bandung) dengan dosis bertingkat (Tabel 1) (Guidolin *et al.* 1998; Matos *et al.* 2002) masing-masing secara intra muskular. Seminggu sebelum dan setelah penyuntikan toksoid, semua hewan coba diambil darahnya melalui vena daerah sayap menggunakan spuit. Darah dalam spuit diinkubasikan dalam suhu 37° C atau suhu kamar selama 1 jam kemudian diinkubasikan dalam suhu 4° C selama 24 jam. Serum dipisahkan, kemudian dilakukan deteksi antibodi spesifik terhadap toksoid dan titernya .

Minggu ke	Dosis Toksoid Tetanus (LF)/ ekor Ayam				
	1	2	3	4	5
1*	15	15	15	15	15
2*	15	15	15	15	15
3*	15	15	15	15	15
4*	15	15	15	15	15
5**	100	100	100	100	100
6***	200	200	200	200	200
7***	300	300	300	300	300

Keterangan :

LF : Limit Flocculation

*imunisasi setiap minggu selama 3 hari berturut – turut tanpa adjuvan

** toksoid dicampur dengan Freund's adjuvan komplit

*** toksoid dicampur dengan Freund's adjuvan inkomplit

Uji Imunodifusi

Uji ini disebut uji AGP (*agar gel precipitation*). Medium dibuat dari campuran 0,4 g agarose (Serva, Jerman), 1,2 g polietilin glikol 6000 (Merck, Jerman), 20 ml aqudes dan 20 ml PBS dengan pH 7,2 (Merck). Campuran tersebut ditangas pada air mendidih sampai jernih. Dengan menggunakan pipet 10 ml, agar cair tersebut dituang di atas petridis atau cetakannya dan dibiarkan sampai mengeras. Setelah mengeras dibuat lubang-lubang untuk tempat antigen dan antiserum dengan menggunakan alat gel *puncher*. Ke dalam lubang-lubang tersebut diisikan antigen (lubang tengah) dan antiserum dilubang sekitarnya. Sediaan kemudian diletakkan di tempat yang lembab, kemudian diamati terjadinya presipitasi setelah disimpan selama 24 jam. Adanya garis presipitasi menunjukkan antara antiserum dan antigen tersebut terjadi reaksi homolog (Wibawan et al., 2003).

Teknik ELISA

Teknik Double antigen *enzyme linked immunosorbent assay* (DAELISA)

digunakan untuk mengetahui aktivitas IgY, terutama untuk mengetahui antibodi yang aktif dari keseluruhan fraksi IgY dan menghitung konsentrasi antibodi. Prinsip dari DAELISA adalah satu lengan antibodi berikatan dengan antigen yang dipakai melapisi mikrotiter sedangkan satu lengan lain dari antibodi yang masih bebas berikatan dengan antigen yang telah dilabel biotin. Jumlah antibodi yang mampu berikatan dengan antigen yang dilabel biotin direaksikan dengan enzim conjugate streptavidin dan warna yang timbul dari substrat diukur dengan ELISA reader. Secara lebih detail teknik DAELISA adalah sebagai berikut:

Polisterin Mikrotiter plate (NUNC-IMMUNOSORP maxisorb; Nunc Denmark code no 439454) dilapisi dengan 100 uL antigen toksoid tetanus. Konsentrasi larutan yang diinginkan adalah 0,1 Lf/ml dalam 0,1 M NaHCO₃, pH 9,5. Plate kemudian diinkubasikan selama 1 jam pada suhu 37°C dan digoyang-goyangkan atau selama 24 jam pada suhu 4°C. Plate kemudian dicuci sebanyak tiga kali dengan 0,15 M NaCl, 0,02 M NaHPO₄, 0,05 % Tween 80, pH

7,2 (PBS-T) yang khusus digunakan sebagai larutan pencuci dalam ELISA. Plate kemudian diblok dengan 125 uL Bovine serum albumin 0,5% dalam 0,1 M NaHCO₃, pH 7,2 selama 1 jam pada suhu 37°C diatas Shaker. Pemblokkan dilakukan untuk mencegah antibodi berikatan dengan tempat yang berada diluar tempat ikatan. Kemudian plate dicuci sebanyak tiga kali dengan PBS-T dan 100 uL sampel dan antitetanus serum referen (0,5 IU/ml) yang telah dilarutkan dalam PBS-T pH 7,2 berisi 0,5% BSA dan 0,05% Tween 80 ditambahkan ke setiap lubang sampai lubang 11 dari plate yang dibuat duplikat atau tripikat. Lubang no 12 diisi buffer sebagai blanko. Plate diinkubasikan selama dua jam dalam suhu ruangan di atas shaker, setelah itu dicuci lagi sebanyak tiga kali dengan PBS-T. Selanjutnya 100 uL toksoid tetanus dilabel biotin (pengenceran 1/1000) dimasukkan ke dalam lubang plate dan diinkubasikan selama satu jam pada suhu ruangan di atas shaker, kemudian ditambahkan 100 uL HRP-streptavidin (Gibco cat. No 19534-015) (pengenceran 1/3000). Plate diinkubasikan selama satu jam pada suhu ruangan. Tambahkan substrat TMB (tetramethylbenzidine, Sigma T2885) dalam etanol peroksidase. Reaksi itu dihentikan setelah 10 menit, dengan menambahkan 100 uL 2M H₂SO₄ dan plate dibaca dengan spectraMax panjang gelombang 450nm (Kristiansen et al. 1997; Azhari et al., 1999).

Analisis Data

Data hasil penelitian yang diperoleh di analisis secara statistik menggunakan program SPSS 10 for windows.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Produksi IgY pada ayam

Semua ayam yang digunakan tidak mengandung titer antibodi terhadap

tetanus, hal ini buktikan dengan reaksi negatif (tidak terbentuk garis presipitasi) dalam uji *Immunodiffusion* (Gambar 1). Antibodi pada serum mulai terdeteksi seminggu setelah penyuntikan terakhir dari toksoid (minggu ke 8) dan antibodi mulai tidak terdeteksi pada beberapa ayam setelah minggu ke 12 (Tabel 2). Sedangkan antitetanus pada telur mulai dikoleksi dan terdeteksi minggu kedua setelah penyuntikan toksoid terakhir.

Pada Tabel 2. terlihat bahwa respon antibodi terhadap toksoid tetanus pemunculannya sangat lambat dan perlu imunisasi secara berulang dan menggunakan adjuvan. Imunisasi secara intravena tanpa menggunakan adjuvan pemunculan titer terhadap toksoid pada serum lebih lambat dan perlu konsentrasi antigen lebih besar (Suartha et al., 2004). Beberapa peneliti melaporkan penggunaan antigen bakteri utuh dicampur dengan adjuvan mampu menimbulkan titer yang tinggi pada ayam dan titer tetap tinggi pada serum sampai enam bulan (Carlander 2002). Rawendra (2005) melaporkan penggunaan agen bakteri utuh EPEC galur K11 yang disuntikan secara intra vena tanpa adjuvan, titer antibodi pada serum ayam masih terdeteksi sampai minggu ke delapan. Penggunaan antigen bakteri utuh tanpa adjuvan yang disuntikkan secara intra vena juga mampu merangsang respon imun yang baik pada kelinci (Suartha et al., 2000). Peranan adjuvan dalam hal ini sangat penting untuk mempertahankan konsentrasi antigen tetap konstan untuk merangsang respon antibodi terutama dalam penggunaan antigen metabolit. Hal yang sama juga dilaporkan oleh Behn et al. (1996). Sedangkan Chang et al. (1999) melaporkan bahwa imunisasi secara intra muskular mampu meningkatkan antibodi 10 kali lebih tinggi dibandingkan imunisasi secara subcutan.

Tabel 2. Hasil Uji Immunodifusi IgY pada Serum dan Telur Ayam

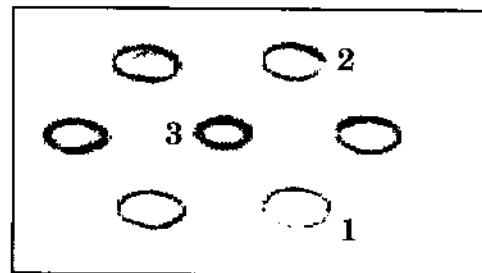
Minggu ke	Serum					Telur				
	1	2	3	4	5	1	2	3	4	5
0*	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
1**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
2**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
3**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
4**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
5**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
6**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
7**	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
8**	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-
9	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
10	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
11	-	+	-	+	+	+	+	+	+	+
12	-	-	-	+	+	-	+	-	+	+

Keterangan

- * kontrol negatif (ayam belum divaksinasi)
- ** Belum Dilakukan Koleksi Telur
- + Terdapat garis Presipitasi pada AGPT
- Tidak Terdapat Garis Presipitasi pada AGPT

Adjuvan berfungsi sebagai molekul protein pembawa antigen untuk membentuk kompleks lebih besar sehingga menjadi lebih imunogenik. Adjuvan juga memperlambat pelepasan dan degradasi antigen (efek depot) sehingga memberikan waktu yang cukup pada sistem imun untuk merespon antigen. Pelepasan sejumlah kecil antigen secara konstan memberikan kesempatan sistem imun merespon antigen menjadi lebih lama. Penggunaan adjuvan juga dapat merangsang makrofag melalui aktivasi dan meningkatkan proses fagositosis dengan cara mempengaruhi limfosit untuk melepaskan monokin (Behn *et al.* 1996). Lambatnya pemunculan antibodi pada serum terhadap toksoid karena toksoid merupakan metabolit sehingga cepat dipecah oleh enzim dalam tubuh

(Emsley *et al.* 2000), sehingga konsentrasi antigennya menjadi rendah dan tidak cukup mampu untuk merangsang respon antibodi secara maksimal (Roitt 2003).



Gambar 1. Hasil uji imunodifusi IgY Ayam. (1) serum, (2) telur, (3) toksoid Tetanus. Hasil positif ditandai dengan terbentuknya garis presipitasi antara toksoid tetanus (3) dengan sampel (1; 2)

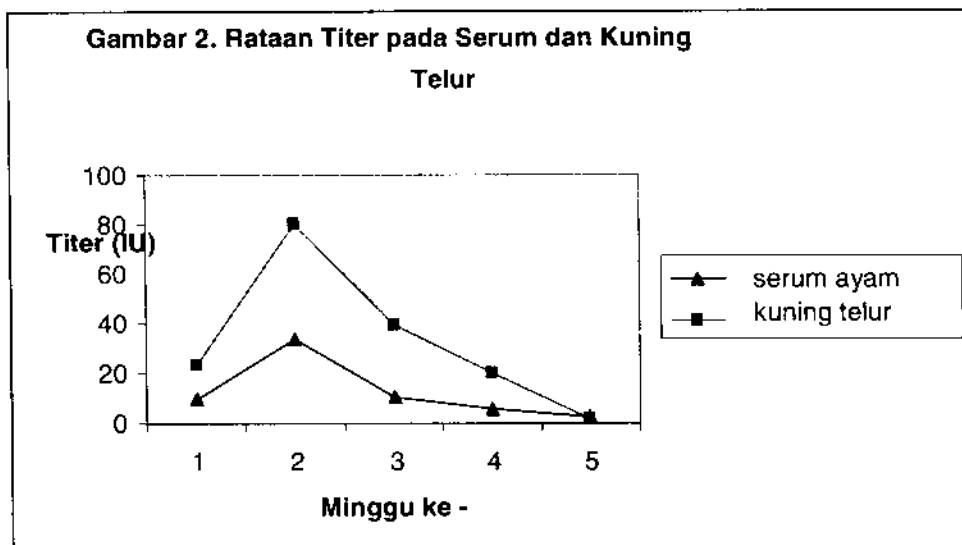
Hasil positif pada telur terdeteksi seminggu setelah hasil positif dari serum, hal ini terjadi karena diperlukan waktu dari sirkulasi sampai menuju dan terakumulasi pada telur. Carlander (2002) melaporkan antibodi terdeteksi tiga sampai empat hari pada telur setelah pemunculan antibodi pada serum, sedangkan Davis dan Revees (2002) melaporkan setelah lima sampai tujuh hari. Keberadaan antibodi dalam kuning telur disiapkan untuk memberikan kekebalan maternal pada anak ayam setelah menetas. Proses transfer antibodi pada telur terdiri atas dua tahap. Pertama, *IgY* ditransfer dari serum menuju kuning telur dengan proses yang analog dengan proses transfer antibodi (*IgY*) pada fetus melalui *plasenta* pada mamalia. Kedua, transfer antibodi (*IgY*) dari kantung embrio kepada embrio yang sedang berkembang. Konsentrasi *IgY* dalam kuning telur konstan selama proses pematangan oosit pada telur yaitu sekitar 10 – 20 mg/ml (Carlander, 2002).

Hasil uji *AGPT* dikonfirmasi untuk mengetahui titernya dengan metode *Double Antigen ELISA*. Rataan total kadar *IgY* pada serum darah yaitu 12.568 ± 5,537 IU dan pada kuning telur 32,289

± 13,220 IU, secara statistik menunjukkan titer kuning telur berbeda nyata lebih besar daripada serum ($p < 0,05$). Hal ini dapat dipahami karena telur sebagai tempat akumulasi *IgY* tanpa mengalami degradasi sampai telur menetas, atau telur tidak rusak secara fisik maupun kimiawi. Sedangkan pada serum *IgY* mengalami degradasi dengan waktu paruh 36 jam (Carlander, 2002), sehingga konsentrasi *IgY* dalam kuning telur lebih besar daripada di dalam serum. Titer antibodi pada serum dan telur mencapai puncak pada minggu kedua setelah vaksinasi terakhir, yaitu sebesar 33.928 ± 15.259 IU pada serum dan 80.161 ± 33.553 pada telur. Titer antibodi kemudian terus menurun secara nyata sampai minggu kelima. Perlu diadakan penelitian lebih lanjut mengenai jadwal imunisasi untuk optimalisasi titer antibodi dalam serum dan telur

SIMPULAN

Produksi *IgY* antitetanus pada ayam memerlukan bantuan adjuvan untuk dicampur dengan toksoid dan terbentuknya *Imunoglobulin* yang



spesifik terhadap toxoid tetanus pada telur menunjukkan bahwa ayam memiliki peluang sebagai sumber produksi ATS.

UCAPAN TERIMA KASIH

Penulis mengucapkan terima kasih kepada Proyek Peningkatan Penelitian Pendidikan Tinggi, Direktorat Jenderal Pendidikan Tinggi, Departemen Pendidikan Nasional, atas bantuan biaya penelitian melalui Proyek Penelitian Hibah Bersaing XII dengan Surat Perjanjian kontrak No : 028/P4T/DPPM/PHBXII/III/2004 Tanggal 1 Maret 2004

DAFTAR PUSTAKA

- Azhari, A., N.D. Thinh, J. Vandenberg.** 1999. Optimization and Interlaboratory Comparison of Two Double Antigen Immunoassays for The Determination of Diphtheria Antitoxin in Animal Sera. RIVM.
- Babu, U., M. Scott, M. J. Myres, M. Okamura, D. Gaines, H. F. Yancy, H. Lillehoj, R. A. Heckert, R. B. Raybourne.** 2003. Effects of live attenuated and killed salmonella vaccine on t-lymphocyte mediated immunity in laying hens. *Vet. Immun. And Immunopathol.* 91:39-44.
- Behn, I., U. Hommel, M. Oertel, S. Hauschild.** 1996. Kinetics of IgY formation after immunisation of hens with different protein antigens. *ALTEX* 13: 18-21.
- Bogoyavlensky, A. P., V. E. Bersin, V. P. Tolmachva.** 1999. Immunogenicity of influenza glycoprotein with different forms of supramolecular organization in hens. *Balt. J. Lab. Anim. Sci.* 4:99-105.
- Bruggemann, H., S. Baumer, W. F. Fricke, A. Wiezer, H. Liesegang, I. Decker, C. Herzberg, R. M. Arias, R. Merkl, A. Henne, G. Gottschalk.** 2003. the genome sequence of *Clostridium tetani*, the causative agent of tetanus disease. *PNAS.* 100(3):1316-1321.
- Carlander, D.** 2002. Avian IgY antibody. *Invitro and invivo.* Dissertation. Acta Universitatis Upsaliensis. Upsala
- Chang, H.M., R. F. Ou-Yang, Y. T. Chen, C. C. Chen.** 1999. Productivity and some properties of immunoglobulin specific against streptococcus mutans serotype c in chicken egg yolk (IgY). *J. Agric. Food Chem.* 47: 61-66.
- Davis. C. R. Reeves.** 2002. High value opportunities from the chicken egg. A report for the rural industries research and development corporation. RIRDC Pub.
- Guildolin, R., M. A. Stephano, J. F. Morais, E. H. Sakaguti, S. M. A. Prado, F. Fratelli, M. D. C. Vancetto, H. G. Higashi.** 1998. Production of an effective anti-ibothrops- tetanus mixed hyperimmune serum of equine origin. *J. Venom. Anim. Toxins.* 4(1):252-260.
- Kermani-Arab, V., T. Moll, B. R. Cho, W. C. Davis, Y.S. Lu.** 2001. Effects of Ig Y antibody on the development of marek's. disease. *Avian Dis* 20: 32 – 41.
- Kristiansen, M., H. Aggebeck, I. Heron.** 1997. Improved ELISA for determination of anti-diphtheria and/or anti-tetanus antitoxin antibodies in sera. *APMIS* 105: 843-853.
- Kuroki, M., Y. Ikemori, H. Yokohama, R. C. Peralta, F. C. Icatlo Jr., and Y. Kodama.** 1993. Passive protection against bovine rotavirus-induced diarrhea in murine model by specific immunoglobulins from chicken egg yolk. *Vet. Microbiology.* 37: 135-146.

- Lee, E. N., H. H. Sunwoo, K. Menninen, J. S. Sim.** 2002. In vitro studies of chicken egg yolk antibody (IgY) against Salmonella enteritidis and Salmonella typhimurium. *Poult Sci.* 81(5):632-641.
- Losch, U., I. Schraner, R. Wanke, and L. Jurgen.** 1986. The chicken egg, an antibody source. *Journal of Veterinary Medicine.* B33: 609 – 619.
- Makvandi, M., R. Fiuzi.** 2002. Purification of anti-HbsAg from egg yolks of immunized hens and its application for detection of HbsAg. *Arch Iranian Med.* 5 (2) : 91 – 93.
- Matos, D. C. S., R. Marcovistz, P. H. Cabello, R. A. Georgini, D. Sakauchi, L. L. da Silva.** 2002. Immunogenicity test of tetanus component in adsorbed vaccines by toxin binding inhibition test. *Mem Inst Oswaldo Cruz, Rio de Janeiro.* 97(6): 909-913.
- Rawendra, R.** 2005. Immunoglobulin Y (IgY) water soluble fraction (WSF) kuning telur kering beku antienteropatogenic Escherichia coli (EPEC). Disertasi. Institut Pertanian Bogor. Bogor.
- Regenmortel, M. H. V.** 1993. Eggs as protein and antibody factory. Dalam proceedings of the European symposium on the quality of poultry meat. Tours, France INRA. pp 257 - 263..
- Roitt, I. M.** 2003. Immunologi. Essential immunology. Alih bahasa Dr Alida Harahap, SpPK, PhD.; Dr Liliana Kurniawan, MSc, DTMH, APU.; DR. Dr Samsuridjal Djauzi, SpPD.; Prof. Dr. Siti Boedina Kresno, SpPK.; Prof. DR. Dr. Yoes Prijatna Dachlan, MSc. Edisi 8. Cetakan I. Widya Medika. Jakarta.
- Schade, R., A. Hlinak.** 1996. Egg yolk antibodies, state of the art and future prospects. *ALTEX.* 13(5):5-9.
- Shin, J. H, I. H. Roe, H. G. Kim.** 2004. Production of anti-Helicobacter pylori urease-specific immunoglobulin in egg yolk using an antigenic epitope of H. pylori urease. *J Med Microbiol.* 53 : 31-34.
- Soeharsono.** 5 Pebruari 2005. Tetanus serang manusia dan hewan. mewaspadaai korban-korban pascatsunami. *Kompas* : 50 (kolom 1-5).
- Suartha, I. N., I. H. Utama, B. P. Priyosoeryanto, I. W. T. Wibawan.** 2000. Pembuatan Antibodi Anti-Idiotipe Sebagai Dasar untuk Pembuatan Vaksin terhadap Streptokokus. *Media Veteriner.* 7 (3): 1 - 4
- Suartha, I.N., N L Watiniasih, A. Fuentes.** 2002. Kesembuhan luka monyet ekor panjang di obyek wisata wanarawana Padang Tegal Ubud. *J. Vet.* 3(2) : 50-54.
- Suartha, I.N., I.W.T. Wibawan, I.W. Batan.** 2004. Studi Tentang Penggunaan Telur Unggas Sebagai "Pabrik Bahan Biologis" Produksi Antibodi Spesifik untuk Imunoterapi dan Immunodiagnostik. Laporan penelitian hibah bersaing XII perguruan tinggi tahun anggaran 2004
- Svendsen, L., A. Crowley, L.H. Ostergaard, G. Stodulski, J. Hau.** 1995. Development and comparison of purification strategies for chicken antibodies from egg yolk. *Lab. Anim. Sci.* 45:89-93.
- Warr, G. W., D. A. Higgins.** 1993. Duck Immunoglobulins : Structure, functions and molecular genetics. *Avian Pathol* 22 : 211- 236.
- Wibawan, I W. T., T. Djannatun dan L. S. Halimah.** 2003. Pengujian teknik koaglutinasi tidak langsung untuk deteksi penyakit unggas. Hibah Bersaing XI 2003 – 2004