

Penentuan sekuen konsensus protease dan reverse Transcriptase Human Immunodeficiency Virus Tipe I Isolat Indonesia untuk desain Vaksin HIV/AIDS = determination of protease and reverse Transcriptase Human Immunodeficiency virus type 1 Indonesia isolat consensus sequences for HIV/AIDS vaccine design

Suratno Lulut Ratnoglik, examiner

Deskripsi Lengkap: <https://lib.ui.ac.id/detail?id=20338886&lokasi=lokal>

Abstrak

Infeksi Human Immunodeficiency Virus tipe I (HIV-1) sebagai penyebab AIDS (Acquired Immunodeficiency Syndrome) merupakan salah satu masalah utama kesehatan dunia yang barns segem diatasi. Sejak ditemukannya penyakit tersebut, vaksin yang dihampkan tidak kanjung tersedia karena berbagai usaha pengembangan vaksia HIV-1 mengalami hambatan besar oleh karena keanekar&gaman HIV-I yang tinggi. Strategi mutakhir untuk mengatasi hambatan tersebut adalah pengembangan vaksin HIV-I yang spesifik pada subtipen dan populasi di regional tertentu. menggunakan isolat identik dengan sekuen konsensus yang telah ditentukan, sebagai kandidat vaksin.

Tujuan penelitian ini adalah menentukan sekuen konsensus HIV-1 di Indonesia dengan menggunakan sekuen - sekuen gen protease dan gen reverse transcriptase HN - 1 subtipen paling dominan isolat Indonesia dari isolat darah plasma orang terinfeksi HIV akibat penggunaan narkoba dengan jarum suntik (penasnn). Berdasarkan analisis dalam penelitian ini diketahui bahwa CRFOI_AE merupakan subtipen paling dominan di Indonesia dan telah berhasil diperoleh sekuen konsensus protease dan reverse transcriptase HIV-1 CRFOI_AE Indonesia Sekuen konsensus protease Indonesia tersebut memiliki perbedaan dengan sekuen konsensus dari database Los Alamos National Laboratory (LANL) sebesar 2,7% untuk sekuen nukleotida ($p = 0,030$); 5,1% untuk sekuen asam amino ($p = 0,000$). Sedangkan sekuen konsensus reverse transcriptase Indonesia memiliki perbedaan dengan sekuen konsensus dari LANL sebesar 2,0% untuk nukleotida ($p = 0,208$) dan 3,0% untuk asam amio ($p = 0,015$).

<hr>

Human Immunodeficiency Virus type I (HIV-I) infection as the etiology of AIDS (Acquired Immunodeficiency Syndrome) is a major health problem which need to be urgently solved. Since the discovery of the disease, the effective vaccine is still not available. It is caused by widely the diversity of HIV-I. Novel strategy to overcome this problem is to develop country-specific HIV-1 vaccine, which use the most identical isolate with consensus sequences that had been determined, as vaccine candidate.

This study aims to determine consensus sequences (CS) of HIV-1 in Indonesia by using sequences of protease gene and reverse transcriptase 1 gene of the most predominant subtype HIV-1 sequences from HIV-infected intravenous drug users' blood plasma. This study concluded that CRFOI_AE is the most predominant subtype HIV-1 in Indonesia Nucleotide and amino acid of Protease which determine as CS has 2.7% ($p = 0,030$) and 5.1% ($p = 0,000$) differences with CS of CRFOI AE respectively. While nucleotide and amino acid of reverse transcriptase of the CS has 2,0% ($p = 0,208$) and 3,0% ($p = 0,015$) differences with CS of CRFOI_AE of the LANL, respectively.