

Fenomena Lokal “Mata Dwiwarna” di Tinambung Polewali Mandar

Firdaus*¹, Mufti Hatur Rahmah², Masyitha Wahid

^{1,2}Pendidikan Biologi, FKIP, Universitas Sulawesi Barat

e-mail: *firdaus@unsulbar.ac.id, muftihaturrahmah@unsulbar.ac.id, masyithawahid@unsulbar.ac.id

Abstrak

Fenomena “mata dwiwarna” atau yang dikenal dengan istilah *Heterochromia Iridis* merupakan kelainan genetik berupa adanya dua warna pada iris mata suatu individu. *Heterochromia Iridis* termasuk fenomena langka dengan prevalensi 6:1.000 di dunia. Penelitian ini merupakan deskriptif kualitatif dengan desain penelitian studi kasus untuk mengungkap: (1) karakteristik mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar dan (2) fenotip penyerta mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar. Pengumpulan data dilakukan melalui observasi dan wawancara. Hasil penelitian mengungkap dua kasus mata dwiwarna (*Heterochromia Iridis*) di Tinambung Polewali Mandar. Kasus I memiliki mata kanan yang berwarna biru terang dan mata kiri berwarna coklat tua, termasuk ke dalam tipe *Complete Heterochromia*. Kasus II memiliki mata yang bagian tengahnya berwarna coklat dan bagian tepinya berwarna biru, termasuk ke dalam tipe *Central Heterochromia*. Fenotip penyerta yang ditemukan yaitu alis mata bersambung, pangkal hidung lebar, ujung hidung yang rata, bercak putih pada kulit, gangguan pendengaran, dan rambut putih di usia muda. Fenotip penyerta tersebut menunjukkan bahwa fenomena mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar terasosiasi dengan *Waardenburg Syndrome*. Hasil penelitian ini dapat dijadikan dasar dalam penanganan fenomena lokal “mata dwiwarna” dan sebagai bahan dalam pembuatan media ajar kontekstual.

Kata Kunci: Fenomena Lokal, *Heterochromia Iridis*, Mata Dwiwarna, *Waardenburg Syndrome*.

1. PENDAHULUAN

Mata dwiwarna atau *Heterochromia Iridis* didefinisikan sebagai variasi pada iris mata dari sisi warna maupun strukturnya. Fenomena ini telah ada pada masa lampau. Dalam catatan sejarah, Kaisar Byzantine Anastasius I memiliki julukan “*Dicorus*” karena salah satu matanya berwarna hitam dan lainnya berwarna biru. Sementara Alexander the Great juga memiliki warna mata yang berbeda yaitu hazel dan hijau, Aristoteles menyebutnya sebagai *heterotalus* (Gladstone, 1969) *Heterochromia Iridis* termasuk fenomena langka dengan prevalensi 6:1.000 di dunia (Dahl, 2020)

Variasi warna pada mata ditentukan oleh konsentrasi dan distribusi pigmen melanin pada iris. Individu dengan *Heterochromia Iridis* memiliki iris yang *hypochromic* atau *hyperchromic*. Fenomena ini dapat disebabkan oleh mutasi yang terjadi pada gen-gen yang mengatur distribusi melanin pada jalur *hydroxy tryptophan* (8-HTP) (Díez et al., 2015). Selain itu, faktor lingkungan juga mempengaruhi konsentrasi dan distribusi melanin pada iris. Individu yang tinggal di daerah yang dekat dengan ekuator dimana intensitas radiasi ultra violetnya (UVR) tinggi, umumnya memiliki kulit, rambut, dan warna mata yang lebih gelap sebagai mekanisme pertahanan terhadap dampak berbahaya UVR. Sebaliknya, individu yang tinggal di daerah yang jauh dari ekuator dimana intensitas radiasi ultra violetnya (UVR) rendah, cenderung memiliki kulit, rambut, dan warna mata yang lebih cerah untuk memfasilitasi produksi vitamin D (Mackey et al., 2011).

Iris mata pada manusia umumnya berwarna biru, hazel, atau coklat (Díaz et al., 2009) Kemudian (Mackey et al., 2011) melaporkan warna intermediet berdasarkan tiga warna tersebut menjadi: 1) biru terang, 2) biru gelap, 3) biru dengan cincin coklat di sekitar pupil, 4) hijau, 5) hijau dengan cincin coklat di sekitar pupil, 6) bagian tengah coklat dan bagian tepi hijau, 7) coklat dengan beberapa hijau di bagian tepinya, 8) hijau terang, dan 9) hijau gelap.

Menurut (Tomar et al., 2018) *Heterochromia Iridis* dapat dikelompokkan ke dalam tiga tipe yaitu 1) *complete heterochromia*, apabila bola mata kanan berbeda warna dengan bola mata kiri, 2) *central heterochromia*, apabila bagian tengah bola mata berbeda warna dengan bagian tepi bola mata, dan 3) *segmental heterochromia*, apabila terdapat suatu segmen dari bola mata yang berbeda warna. Selain itu, (Gladstone, 1969) mengelompokkan *Heterochromia Iridis* berdasarkan fungsi mata, yang meliputi 1) *Simple Heterochromia*, dengan kedua mata yang berfungsi normal, 2) *Complicated Heterochromia*, dengan kedua mata tidak berfungsi normal dan terasosiasi dengan penyakit mata tertentu, dan 3) *Sympathetic Heterochromia*, dengan kedua mata yang tidak berfungsi karena adanya kerusakan pada saraf mata.

Heterochromia Iridis umumnya terjadi secara sporadis dan tidak terasosiasi dengan kelainan tertentu (*syndrome*). Akan tetapi, pada kasus yang langka, *Heterochromia Iridis* dapat menjadi bagian dari *Waardenburg Syndrome*, *Sturge-Weber Syndrome*, *Parry-Romberg Syndrome*, atau *Horner's Syndrome* (Genetic and Rare Disease Information Center, 2015).

Kasus mata dwiwarna atau *Heterochromia Iridis* ternyata dapat pula ditemukan di Indonesia, khususnya di Kecamatan Tinambung, Kabupaten Polewali Mandar. Ada satu anak laki-laki yang memiliki sifat “mata dwiwarna”, yaitu mata sebelah kanan berwarna biru dan mata sebelah kiri berwarna coklat. Fenomena lokal ini penting untuk ditindaklanjuti agar bisa mengungkap karakteristik mata diwarna tersebut dan fenotip penyerta terkait mata dwiwarna. Penelitian ini menjadi penting dilakukan karena sampai saat ini belum ada laporan mengenai kasus mata dwiwarna di wilayah Sulawesi Barat. Hasil penelitian ini diharapkan dapat dijadikan dasar dalam penanganan fenomena lokal “mata dwiwarna” dan sebagai bahan dalam pembuatan media ajar kontekstual.

2. METODE PENELITIAN

Penelitian ini merupakan penelitian deskriptif kualitatif dengan desain penelitian studi kasus fenomena lokal mata dwiwarna di Tinambung, Polewali Mandar. Informan adalah individu dengan mata dwiwarna (*Heterochromia Iridis*). Data penelitian dikumpulkan melalui observasi dan wawancara.

Observasi dan wawancara dilakukan secara langsung dengan mengunjungi kediaman informan di Tinambung, Polewali Mandar. Aspek yang diamati selama observasi dan wawancara adalah: (1) warna mata, (2) fungsi mata, dan (3) fenotip penyerta. Analisis data menggunakan model analisis (Miles & Huberman, 1994) meliputi reduksi data, penyajian data, dan penarikan kesimpulan.

3. HASIL DAN PEMBAHASAN

Hasil penelitian mengungkap dua kasus mata dwiwarna (*Heterochromia Iridis*) di Tinambung, Polewali Mandar sebagai berikut:

Kasus I

Seorang anak laki-laki berusia 5 tahun. Bungsu dari enam bersaudara. Memiliki mata kanan berwarna biru terang dan mata kiri berwarna coklat tua (Gambar 1). Karakter mata ini diperoleh sejak lahir. Hasil tes rabun menunjukkan fungsi mata normal. Hasil tes buta warna juga menunjukkan mata normal. Alis mata bersambung dengan rambut tipis pada bagian tengah (*synophrys*). Pangkal hidung lebar (*broad nasal root*) dan ujung hidung yang rata (*flat nose tip*). Ada bercak putih di bagian wajah pada pipi sebelah kanan dan jidat (*skin hypopigmentation*).



Gambar 1 Karakter mata dwiwarna, sebelah kanan biru dan sebelah kiri coklat

Kasus II

Seorang wanita berusia 44 tahun. Anak keenam dari tujuh bersaudara. Memiliki mata berwarna coklat tua pada bagian tengah iris (*inner ring*) yang dikelilingi oleh warna biru pada bagian tepinya (*outer ring*) (Gambar 2). Karakter mata ini diperoleh sejak lahir. Hasil tes rabun menunjukkan fungsi mata normal. Hasil tes buta warna juga menunjukkan mata normal. Alis mata bersambung dengan rambut tipis pada bagian tengah (*synophrys*). Pangkal hidung lebar (*broad nasal root*) dan ujung hidung yang rata (*flat nose tip*). Terdapat gangguan pendengaran, namun minim, karena masih dapat berkomunikasi dengan baik. Gangguan pendengaran ini diperoleh sejak lahir. Rambut putih pada bagian tengah kepala yang muncul sebelum usia 30 tahun (*premature gray hair*).



Gambar 2 Karakter mata dwiwarna, bagian tengah coklat dan bagian tepi biru

Perbandingan karakteristik mata dan fenotip penyerta pada kasus I dan kasus II adalah sebagai berikut:

Tabel 1 Karakteristik mata dwiwarna pada kasus I dan kasus II

	Kasus I	Kasus II
Karakteristik mata		
Warna mata kanan	Biru terang	Bagian tengah coklat, bagian tepi biru
Warna mata kiri	Coklat tua	Bagian tengah coklat, bagian tepi biru
Tes rabun	Normal	Normal
Tes buta warna	Normal	Normal
Fenotip penyerta		
Alis mata bersambung	Ya	Ya
Pangkal hidung lebar	Ya	Ya
Ujung hidung yang rata	Ya	Ya
Bercak putih pada kulit	Ya	Tidak
Gangguan pendengaran	Tidak	Ya
Rambut putih di usia muda	Tidak	Ya

Hasil penelitian karakteristik mata pada kasus I yaitu mata kanan berwarna biru terang dan mata kiri berwarna coklat tua. Karakter mata dwiwarna ini sesuai dengan klasifikasi *Heterochromia Iridis* menurut (Tomar et al., 2018) yaitu apabila bola mata kanan berbeda warna dengan bola mata kiri, maka disebut tipe

complete heterochromia. Sementara karakteristik mata pada kasus II yaitu bagian tengah mata berwarna coklat dan bagian tepinya berwarna biru. Karakter mata dwiwarna ini juga sesuai dengan klasifikasi *Heterochromia Iridis* menurut (Tomar et al., 2018) yaitu apabila bagian tengah bola mata berbeda warna dengan bagian tepi bola mata, maka disebut tipe *central heterochromia*.

Tes buta warna (*Ishihara's Test*) dan tes rabun (*Snellen's Test*) pada kasus I dan kasus II menunjukkan hasil yang normal. Hal ini berarti bahwa kelainan pigmentasi iris pada kasus I dan kasus II tidak terasosiasi dengan penyakit mata tertentu dan tidak pula terkait dengan kerusakan saraf mata. Berdasarkan klasifikasi *Heterochromia Iridis* menurut (Gladstone, 1969), apabila kedua mata berfungsi normal, maka disebut tipe *Simple Heterochromia*.

Sejumlah fenotip penyerta yang ditemukan, baik pada kasus I maupun pada kasus II menunjukkan bahwa fenomena mata dwiwarna di Tinambung, Polewali Mandar terasosiasi dengan suatu sindrom. (Genetic and Rare Disease Information Center, 2015) mengatakan bahwa *Heterochromia Iridis* umumnya terjadi secara sporadic, namun pada kasus yang langka dapat terasosiasi dengan *Sturge-Weber Syndrome*, *Parry-Romberg Syndrome*, *Horner's Syndrome* atau *Waardenburg Syndrome*.

Karakter khas pada kasus *Sturge-Weber Syndrome* adalah tanda lahir di wajah yang menyerupai tumpahan anggur (*port-wine stain*), *glaucoma* yang terkadang disertai dengan *Heterochromia Iridis*, kejang, lemah otot, sakit kepala, dan retardasi mental. Sementara kasus *Parry-Romberg Syndrome* ditandai dengan penyusutan kulit dan jaringan lunak pada setengah sisi wajah, menciptakan bentuk wajah yang asimetris, permasalahan pada struktur mata. *Heterochromia Iridis*, kejang, migrain, rambut rontok, dan hiperpigmentasi. Kasus *Horner's Syndrome* ditandai dengan kelopak mata yang terkulai, pupil yang lebih kecil, *Heterochromia Iridis*, dan gangguan fungsi keringat pada bagian wajah. Adapun kasus *Waardenburg Syndrome* adalah *Heterochromia Iridis*, gangguan fungsi pendengaran, adanya rambut putih di atas dahi (jambul), bercak putih pada kulit, alis mata yang menyatu, pangkal hidung yang lebar, ujung hidung yang rata, dan rambut yang memutih pada usia muda (di bawah tiga puluh tahun) (Genetic and Rare Disease Information Center, 2015).

Berdasarkan pada informasi karakter khas yang dimiliki masing-masing *syndrome* yang terasosiasi dengan *Heterochromia Iridis*, maka dapat disimpulkan bahwa kasus mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar merupakan *Waardenburg Syndrome*. Di Indonesia, kasus *Waardenburg Syndrome* pernah dilaporkan di wilayah Bandung sebanyak tiga kasus (Finisia et al., 2016). Satu kasus *Waardenburg Syndrome* di wilayah Jakarta juga pernah dilaporkan oleh (Zizlavsky et al., 2017). Adapun Lestari & Prastyani (2020) juga pernah melaporkan satu kasus *Waardenburg Syndrome* di Surabaya. Sampai saat ini, peneliti belum menemukan adanya laporan kasus *Waardenburg Syndrome* di Wilayah Sulawesi Barat, khususnya Polewali Mandar.

Implikasi dari penelitian ini dapat dijadikan sebagai materi dalam pembuatan bahan ajar kontekstual khususnya di wilayah Sulawesi Barat, sehingga diharapkan dapat meningkatkan antusiasme dan motivasi belajar peserta didik. Selain itu, hasil penelitian ini juga bisa dijadikan dasar dalam penanganan fenomena lokal mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar. Penanganan yang dapat dilakukan misalnya rehabilitasi pendengaran dengan penggunaan alat bantu dengar, hingga melakukan *implan* koklea pada kasus yang berat (Brookhouser, 1996). Konseling genetik juga perlu dilakukan pada keluarga mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar agar mereka dapat memperkirakan kemungkinan munculnya kasus *Waardenburg Syndrome* pada keturunan mereka selanjutnya.

Penelitian ini merupakan penelitian awal, sehingga terdapat beberapa keterbatasan yang perlu dilakukan tindak lanjut. Pertama mengenai gangguan pendengaran pada kasus II, peneliti tidak melakukan pemeriksaan sensitivitas pendengaran menggunakan *Free Field Test* (FFT) atau *Auditory Steady State Response Report* (ASSR) untuk memperoleh data ambang dengar telinga. Kedua mengenai fenomena mata dwiwarna yang terasosiasi dengan *Waardenburg Syndrome*, ternyata meliputi tipe WS1, WS2, WS3, dan WS4. Data-data penelitian yang telah dikumpulkan belum cukup untuk menentukan fenomena mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar termasuk tipe tertentu dari *Waardenburg Syndrome*.

4. KESIMPULAN

Karakteristik mata dwiwarna yang ditemukan di Tinambung Polewali Mandar ada dua kasus. Kasus I memiliki mata kanan yang berwarna biru terang dan mata kiri berwarna coklat tua, termasuk ke dalam tipe *Complete Heterochromia*. Kasus II memiliki mata yang bagian tengahnya berwarna coklat dan bagian tepinya berwarna biru, termasuk ke dalam tipe *Central Heterochromia*. Selain itu, mata dwiwarna yang ditemukan di

Tinambung Polewali Mandar, baik pada kasus I maupun pada kasus II tidak terasosiasi dengan penyakit mata tertentu dan tidak pula terkait dengan kerusakan saraf mata, sehingga termasuk tipe *simple Heterochromia*.

Fenotip penyerta yang ditemukan pada fenomena lokal mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar yaitu alis mata bersambung, pangkal hidung lebar, ujung hidung yang rata, bercak putih pada kulit, gangguan pendengaran, dan rambut putih di usia muda. Fenotip penyerta tersebut menunjukkan bahwa fenomena mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar terasosiasi dengan *Waardenburg Syndrome*.

Rekomendasi untuk peneliti selanjutnya yaitu lakukanlah pemeriksaan sensitivitas pendengaran menggunakan menggunakan *Free Field Test* (FFT) atau *Auditory Steady State Response Report* (ASSR) untuk memperoleh data ambang dengar telinga, khususnya pada kasus II, dan setelah mengenai tipe-tipe *Waardenburg Syndrome* yang sesuai dengan fenomena mata dwiwarna di Tinambung Polewali Mandar.

DAFTAR PUSTAKA

- Andrew A. Dahl. (2020, July 21). *Heterochromia Iridis*. https://www.medicinenet.com/heterochromia_iridis/article.htm
- Brookhouser, P. E. (1996). Sensorineural Hearing Loss In Children. *Pediatric Otolaryngology*, 43(6), 1195–1216.
- Díez, C. M., Prado, S. R., & Llaca, J. H. F. (2015). Segmental Pigmentation Disorder with Congenital Heterochromia Iridis. *Open Journal of Pediatrics*, 05(03), 213–217. <https://doi.org/10.4236/ojped.2015.53032>
- Genetic and Rare Disease Information Center. (2015, April 8). *Heterochromia iridis*. <https://rarediseases.info.nih.gov/diseases/8590/heterochromia-iridis>
- Gladstone, R. M. (1969). Development and Significance of Heterochromia of the Iris. *Arch Neurol*, 21, 184–192. <http://archneur.jamanetwork.com/>
- Lestari, A. Y., & Prastyani, R. (2020). Case Report Waardenburg Syndrome Type I With Iris And Retinal Coloboma. *Jurnal SainHealth*, 4(1), 8–10.
- Mackey, D. A., Wilkinson, C. H., Kearns, L. S., & Hewitt, A. W. (2011). Classification of iris colour: Review and refinement of a classification schema. *Clinical and Experimental Ophthalmology*, 39(5), 462–471. <https://doi.org/10.1111/j.1442-9071.2010.02487.x>
- Matthew B. Miles & A. Michael Huberman. (1994). *Qualitative Data Analysis: An Expanded Sourcebook*. SAGE Publications.
- Muñoz Díaz, Y., Saornil, M. A., Almaraz, A., Muñoz-Moreno, M. F., García, C., & Sanz, R. (2009). Iris color: validation of a new classification and distribution in a Spanish population-based sample. *European Journal of Ophthalmology*, 19(4), 686–689.
- Tomar, M., Dhiman, R., Sharma, G., & Yadav, N. (2018). Artistic iris: A case of congenital sectoral heterochromia iridis. *Journal of Ophthalmic and Vision Research*, 13(3), 359–360. https://doi.org/10.4103/jovr.jovr_91_17
- Wisudawan Finisia, F., Lasminingrum, L., & Suseno, B. (2016). Gejala Klinis Sindroma Waardenburg Laporan Kasus. *JSK*, 2(2), 103–109.
- Zizlavsky, S., Putri, S. T., & Suwento, R. (2017). Gangguan pendengaran pada sindrom Waardenburg. *ORLI*, 47(2), 171–178.