



Anales de la Facultad de Medicina

ISSN: 1025-5583

anales@unmsm.edu.pe

Universidad Nacional Mayor de San

Marcos

Perú

Rojas Armas, Juan; Palacios Agüero, Olga; Ortiz Sánchez, José Manuel; López de la Peña, Leavit

Evaluación de la toxicidad del aceite esencial de Aloysia triphylla Britton (cedrón) y de la actividad anti-Trypanosoma cruzi del citral, in vivo

Anales de la Facultad de Medicina, vol. 76, núm. 2, abril-junio, 2015, pp. 129-134

Universidad Nacional Mayor de San Marcos

Lima, Perú

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=37941081004>

- ▶ Cómo citar el artículo
- ▶ Número completo
- ▶ Más información del artículo
- ▶ Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal  
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

# Evaluación de la toxicidad del aceite esencial de *Aloysia triphylla* Britton (cedrón) y de la actividad anti-*Trypanosoma cruzi* del citral, in vivo

In vivo evaluation of *Aloysia triphylla* britton (lemon verbena) essential oil toxicity and citral anti-*Trypanosoma cruzi* activity

Juan Rojas Armas<sup>1,a</sup>, Olga Palacios Agüero<sup>1,b</sup>, José Manuel Ortiz Sánchez<sup>1,c</sup>,  
Leavit López de la Peña<sup>2,d</sup>

<sup>1</sup> Facultad de Medicina, Universidad Nacional Mayor de San Marcos (UNMSM), Lima, Perú.

<sup>2</sup> Instituto Nacional de Salud, Lima, Perú.

<sup>a</sup> Profesor Asociado, Ciencias Dinámicas, Instituto de Investigaciones Clínicas; <sup>b</sup> Profesor Emérito, Instituto de Medicina Tropical;

<sup>c</sup> Profesor Principal, Ciencias Dinámicas, Instituto de Biología Andina; <sup>d</sup> Químico Farmacéutico; Estudiante de Posgrado, Facultad de Farmacia y Bioquímica, UNMSM.

## Resumen

**Introducción:** Existe escasa investigación en enfermedades olvidadas. Las plantas medicinales son una potencial fuente de compuestos antimicrobianos. **Objetivos:** Determinar la toxicidad del aceite esencial de *Aloysia triphylla* y la actividad del citral contra *Trypanosoma cruzi* en ratones. **Diseño:** Estudio experimental preclínico in vivo. **Institución:** Facultad de Medicina, Universidad Nacional Mayor de San Marcos, Lima, Perú. **Material:** Ratones albinos. **Intervenciones:** La toxicidad aguda oral a dosis única fue evaluada en ratas albinas. Para la actividad tripanocida se utilizaron ratones asignados a los siguientes grupos: infectados y no tratados (G1), infectados y tratados con citral en dosis de 50, 150 y 300 mg/kg/día (G2, G3 y G4, respectivamente), infectados y tratados con benznidazol 100 mg/kg (G5) y no infectados y no tratados (G6). La parasitemia fue determinada individualmente cada 2 días por microscopía directa. En los días 14, 21 y 28 post infección, cinco ratones de cada grupo fueron sacrificados y los corazones procesados para análisis histopatológico. **Principales medidas de resultados:** Signos de toxicidad y mortalidad, y parasitemia. **Resultados:** La dosis límite de 2 000 mg/kg no provocó signos ni síntomas de toxicidad y los estudios anatomo-patológicos macroscópicos y microscópicos no mostraron alteración de los órganos estudiados. La parasitemia fue reducida significativamente con la dosis de 300 mg/kg en los días 16° 18° y 20° post infección ( $p < 0.05$ ). El número de nidos de amastigotes y de infiltrados inflamatorios en corazón fueron reducidos en 67,7% y 51,7%, respectivamente, con 300 mg/kg en el día 28°. **Conclusiones:** El aceite esencial de *Aloysia triphylla* es calificado como no tóxico y el citral en dosis de 300 mg/kg tuvo actividad contra *Trypanosoma cruzi* en ratones.

**Palabras clave:** *Trypanosoma cruzi*, aceite esencial, cedrón, toxicidad, citral.

## Abstract

**Introduction:** There is limited research on neglected diseases. Medicinal plants are potential sources of antimicrobial compounds. **Objectives:** To determine the toxicity of *Aloysia triphylla* essential oil and citral activity against *Trypanosoma cruzi* in mice. **Design:** Experimental study in vivo, preclinical. **Setting:** Faculty of Medicine, Universidad Nacional Mayor de San Marcos, Lima, Peru. **Biological material:** Albino mice. **Main outcome measures:** Signs of toxicity and mortality and parasitemia. **Interventions:** Acute oral toxicity at single dose was evaluated in albino rats. For trypanocidal activity mice were assigned to the following groups: untreated infected (G1), infected and treated with citral at doses 50, 150 and 300 mg/kg/day (G2, G3 and G4 respectively), infected and treated with benznidazole 100 mg/kg (G5), and uninfected and untreated (G6). Parasitemia was determined individually every 2 days by direct microscopy. In days 14, 21 and 28 post infection five mice from each group were sacrificed and their hearts processed for histopathology. **Results:** The limit dose of 2 000 mg/kg did not cause signs or symptoms of toxicity and macro and microscopic anatomo-pathology did not show alterations in the organs studied. Parasitemia was significantly reduced at dose of 300 mg/kg at days 16, 18, and 20 post infection ( $p < 0.05$ ); the number of amastigote nests and inflammatory infiltrates in heart were reduced on day 28 by 67.7% and 51.7% respectively with 300 mg/kg. **Conclusions:** *Aloysia triphylla* essential oil is qualified as nontoxic and citral at 300 mg/kg dose had activity against *Trypanosoma cruzi* in mice.

**Keywords:** *Trypanosoma cruzi*, essential oil, cedron, toxicity, citral.

An Fac med. 2015;76(2):129-34 / dx.doi.org/10.15381/anales.v76i2.11137

## INTRODUCCIÓN

En Latinoamérica existen 18 a 20 millones de personas que sufren la enfermedad de Chagas o tripanosomiasis americana, que en la forma crónica constituye una causa importante de miocardiopatía, megaesófago, megaco-

lon y muerte<sup>(1)</sup>. Solamente existen dos fármacos para el tratamiento de la enfermedad de Chagas, benznidazol y nifurtimox, los cuales son útiles solo para la fase aguda; además de ser ineficaces son tóxicos y se requiere administrarlos por largo tiempo<sup>(2)</sup>. Por otra parte, las poblaciones afectadas por esta enferme-

dad son socioeconómicamente pobres, lo cual no estimula a la industria farmacéutica a investigar en este campo, dado que no tiene buenas perspectivas de rentabilidad y lucro; por eso, la Organización Mundial de la Salud considera a la enfermedad de Chagas como una de las enfermedades olvidadas<sup>(3)</sup>.

Por tal motivo, es urgente la búsqueda de nuevos agentes terapéuticos para esta enfermedad y los recursos naturales son una alternativa viable.

*Aloysia triphylla* Britton es una planta espontánea de América del Sur, originaria del Perú<sup>(4)</sup>; popularmente se la conoce como 'cedrón', 'cidrón', 'limón verbena', 'verbena', 'yerba luisa' o 'hierba de la princesa', según el país o la región<sup>(5)</sup>. Se ha demostrado que el aceite esencial de *Aloysia triphylla* presenta importante actividad antimicrobiana contra *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Bacillus cereus*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis*, *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella ozaenae*, *Enterococcus sp*, *Bacillus subtilis* y *Candida albicans*<sup>(6,7)</sup>; también produce inhibición in vitro de la replicación de 4 serotipos del virus del dengue<sup>(8)</sup>, y notable actividad antioxidante, mayor que la vitamina E<sup>(9)</sup>. En estudios previos hemos demostrado que el aceite esencial de *Aloysia triphylla* inhibió el crecimiento in vitro de epimastigotes de *T. cruzi* con una  $CI_{50}$  de 96,49  $\mu\text{g/mL}$ <sup>(10)</sup>, así como la actividad anti-*Trypanosoma cruzi* en ratones<sup>(11)</sup>.

El citral es el principal componente del aceite esencial de *Aloysia triphylla* Britton y de otras plantas aromáticas como *Cymbopogon citratus*, *Melissa officinalis*, *Verbena officinalis*<sup>(12)</sup>. Se ha informado diversas actividades biológicas del citral, tales como antiinflamatoria, en el modelo de edema de pata inducido por carragenina<sup>(13,14)</sup>, supresión de la COX-2 y activación de PPAR $\gamma$ <sup>(15)</sup>, inhibición de la producción de óxido nítrico inducida por lipopolisacárido<sup>(16)</sup>, actividad antinociceptiva<sup>(17)</sup>, vasodilatadora en anillos aórticos de rata<sup>(18)</sup>, espasmolítica<sup>(13,19)</sup>, sedante y relajante motora<sup>(20)</sup>, actividad antiproliferativa en células NB4 de leucemia promielocítica vía la inducción de apoptosis<sup>(21)</sup>, proapoptótica en leucemia mielocítica crónica probablemente por activación directa de procaspasa 3<sup>(22)</sup>, inducción de apoptosis en varias líneas celulares de cáncer hematopoyético<sup>(12)</sup>, e inhibición del crecimiento de células MCF-7 de cáncer de mama

humano con detención del ciclo celular en la fase G(2)/M<sup>(23)</sup>. También mostró efecto anti-clastogénico al inhibir la formación de micronúcleos inducida por níquel<sup>(24)</sup>. Además, se ha demostrado actividad antimicrobiana como inhibición del crecimiento de hifas de *Trichophyton mentagrophytes* -en donde se observó que la membrana celular y las organelas fueron dañadas irreversiblemente por el citral<sup>(25)</sup>-, potente actividad in vitro contra *Candida spp.*<sup>(26)</sup>, actividad antiviral contra virus de la fiebre amarilla<sup>(27)</sup> y herpes virus simple tipo 1 (HSV-1) in vitro<sup>(28)</sup>.

Basados en estos importantes antecedentes de las actividades biológicas de *Aloysia triphylla* Britton y la necesidad de establecer la seguridad como prueba preclínica indispensable, nos propusimos evaluar la toxicidad aguda oral del aceite esencial de *Aloysia triphylla* Britton y la actividad anti-*Trypanosoma cruzi* del principal componente de este aceite esencial, el citral, en un modelo murino.

## MÉTODOS

La planta *Aloysia triphylla* Britton fue colectada en la ciudad de Huaraz, Perú; una muestra fue llevada al Museo de Historia Natural de la UNMSM para su identificación taxonómica (constancia N° 070-USM-2010). El aceite esencial de la planta fue obtenido por arrastre con vapor de agua en un aparato tipo clevenger<sup>(29)</sup>, para lo cual se utilizó las hojas frescas; el aceite esencial fue separado y deshidratado con  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro, se filtró y guardó en un frasco de vidrio color ámbar bajo refrigeración a una temperatura de 4 °C hasta su uso.

La toxicidad aguda a dosis única se evaluó mediante el método de OECD (*Organisation for Economic Cooperation and Development*), directriz 420<sup>(30)</sup>. Se utilizó ratas albinas hembras de la raza Holtzman, de  $180 \pm 20$  g de peso corporal y 7 semanas de edad, adquiridas en el Instituto Nacional de Salud, las cuales fueron aleatoriamente asignadas a 4 grupos (n = 5). Un grupo fue con-

trol y solo recibió el vehículo (dimetil sulfóxido (DMSO) (Sigma-Aldrich®) al 1% en agua), y los 3 restantes recibieron el aceite esencial de cedrón en dosis única de 2 000, 300 y 50 mg/kg de peso corporal, respectivamente. Los animales fueron observados individualmente durante los primeros 30 minutos, con especial atención durante las primeras 4 horas y diariamente hasta los 14 días del experimento, recogiéndose signos y síntomas de toxicidad. Las observaciones estuvieron dirigidas a la determinación de muerte y tiempo de ocurrencia de la misma, signos y síntomas de toxicidad incluyendo su comienzo y duración, además de cambios en la piel, pelaje, membranas de mucosas y ojos, en el sistema respiratorio, circulatorio, nervioso central y autónomo, en la actividad somatomotora y comportamiento. Se prestó especial atención a la potencial ocurrencia de temblor, convulsiones, salivación, diarrea, letargo, somnolencia y coma. Se controló el peso de los animales en los días 0, 7 y 14. Al concluir el experimento se sacrificó los animales por inhalación de éter etílico para la posterior necropsia y estudio anatopatológico macroscópico del estómago, el hígado, el bazo, los pulmones, los riñones, el esófago y el intestino delgado. Finalmente, se realizó el examen microscópico de estos órganos.

Para la determinación de la actividad anti-*Trypanosoma cruzi* en ratones, como parásitos se usó tripomastigotes sanguíneos cosechados por punción cardíaca de ratones albinos infectados por *Trypanosoma cruzi* en el pico de parasitemia.

Para la infección in vivo, se utilizó ratones albinos machos, cepa BALB/c, de 25 a 30 g de peso corporal y 5 semanas de edad; fueron obtenidos del Instituto Nacional de Salud, mantenidos bajo un ciclo de luz/oscuridad de 12/12 horas y se les permitió una semana de aclimatación antes del experimento con alimento y agua ad libitum. La infección se ejecutó por inyección intraperitoneal de  $10^4$  tripomastigotes sanguíneos.

Tabla 1. Variación del peso corporal ( $\bar{x} \pm \text{EE}$ ) durante 14 días, después de la administración de dosis únicas de aceite esencial de *Aloysia triphylla*.

	Día		
	0	7	14
Vehículo	187,8 $\pm$ 1,3	216,0 $\pm$ 4,7	225 $\pm$ 5,5
2 000 mg/kg	184,7 $\pm$ 6,0	198,5 $\pm$ 2,7	220 $\pm$ 3,1
300 mg/kg	185,0 $\pm$ 4,6	208,0 $\pm$ 6,4	218 $\pm$ 6,1
50 mg/kg	184,7 $\pm$ 2,7	210,0 $\pm$ 5,3	222 $\pm$ 3,6

Los animales fueron asignados aleatoriamente a los siguientes grupos ( $n = 15$ ): infectados y no tratados (G1), infectados y tratados con citral en dosis de 50, 150 y 300 mg/kg/día (G2, G3 y G4, respectivamente), infectados y tratados con benznidazol 100 mg/kg (G5) y no infectados y no tratados (G6).

El citral fue adquirido de Sigma-Aldrich®. Fue disuelto en dimetilsulfóxido (DMSO) al 1% y se administró por vía intragástrica, mediante sonda orogástrica, en dosis de 50, 150 y 300 mg/kg/día a los grupos G2, G3 y G4, respectivamente, desde el 7 al 28 día post infección (dpi). El benznidazol, en suspensión, fue administrado en dosis de 100 mg/kg/día (G5), de manera similar a los 3 grupos anteriores, mientras que el grupo control (G1) solo recibió el vehículo en igual volumen.

La parasitemia fue observada individualmente cada 2 días por microscopía directa a 400X, contando los parásitos en 5  $\mu\text{L}$  de sangre obtenida de la cola.

En los dpi 14, 21 y 28 se sacrificó 5 ratones de cada grupo, se removió los corazones, se los cortó longitudinalmente, se lavó en buffer fosfato salino (PBS) helado y fijó en formaldehido al 10% en buffer fosfato salino (PBS). Las muestras de tejidos fijados fueron deshidratadas y embebidas en parafina. Tres secciones (3  $\mu\text{m}$ ) de cada muestra fueron coloreadas con hematoxilina-eosina (HE) y fueron analizadas por microscopía de luz. Se determinó el grado de fibrosis, número de nidos de amastigotes y de infiltrados inflamatorios (más de 10 células mononucleares) en al menos 100 campos en cada lámina. Se obtuvo el número promedio de

nidos de amastigotes y de infiltrados inflamatorios por campo, con tres secciones de cada corazón.

Los datos obtenidos fueron expresados como media  $\pm$  desviación estándar y las comparaciones entre los grupos experimentales se realizaron por ANOVA de una vía, seguido por una prueba post-hoc de Dunnett. Las medias se consideraron significativamente diferentes cuando  $p < 0,05$ . Se utilizó el software SPSS versión 19.

## RESULTADOS

La dosis límite de 2 000 mg/kg no provocó signos o síntomas de toxicidad ni muertes en los animales de experimentación. El peso corporal como indicador de toxicidad no varió de manera significativa a lo largo de las dos semanas de evaluación y la tendencia a la ganancia de peso fue normal (tabla 1).

Los estudios anatomo-patológicos macroscópicos y microscópicos no mostraron alteración de los órganos estudiados.

El tratamiento con citral en dosis de 50 y 150 mg/kg no produjo variación significativa sobre la parasitemia a lo largo de todo el periodo de tratamiento; sin embargo, con la dosis de 300 mg/kg se evidenció una reducción significativa de la parasitemia en los dpi 16, 18 y 20 ( $p < 0,05$ ), mientras que en el 22 dpi, no obstante la disminución desde  $136,3 \pm 4,2$  a  $76,8 \pm 5,5$  triponastigotes  $\times 10^4/\text{mL}$  no fue significativa ( $p = 0,06$ , con la prueba de Dunnett), a pesar de representar 43,7% de reducción (figura 1).

El número de nidos de amastigotes en tejido cardiaco de los ratones disminuyó por efecto del tratamiento con las diversas dosis del citral; aunque no fue significativa, dicha reducción fue mayor con la dosis de 300 mg/kg que en el 28° dpi redujo en 67,7% la carga parasitaria (figuras 2 y 3).

El número de infiltrados inflamatorios en tejido cardiaco de los ratones también disminuyó con el tratamiento

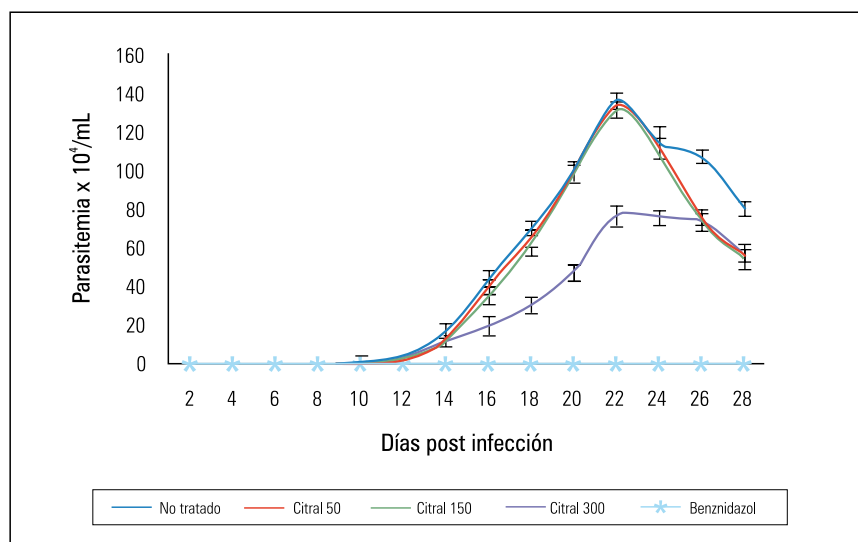


Figura 1. Efecto del citral sobre la parasitemia por *T. cruzi* en ratones Balb/c durante 3 semanas de tratamiento a partir del 7º dpi.

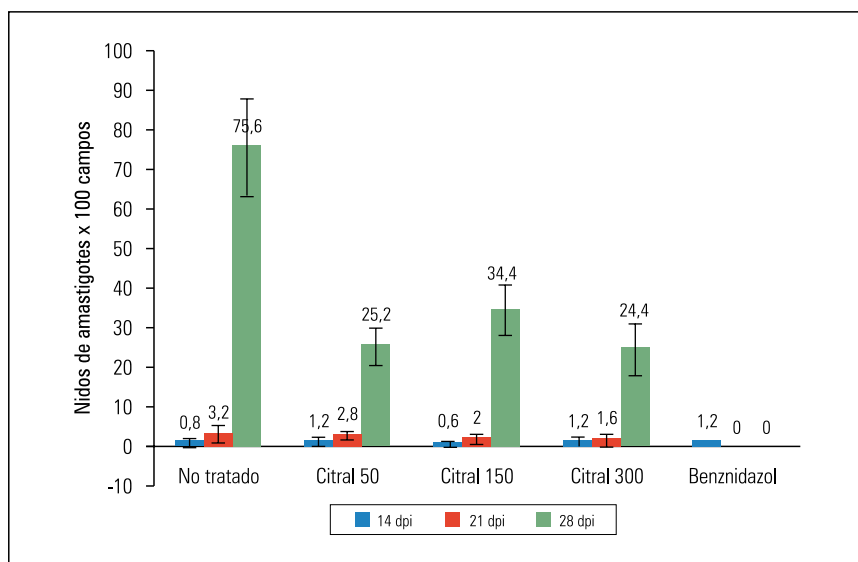


Figura 2. Efecto del citral sobre el número de amastigotes en tejido cardiaco de ratones infectados con 104 triatomites de *T. cruzi*.

con citral, siendo mayor con la dosis de 300 mg/kg que en el 28° dpi redujo de  $106 \pm 13,2$  a  $51,2 \pm 14,3$  infiltrados inflamatorios x 100 campos ( $p < 0,05$ ), representando una reducción del 51,7% (figura 4).

## DISCUSIÓN

La existencia de plantas con un elevado potencial terapéutico constituye una alternativa farmacológica de marcado interés en el tratamiento de muchas enfermedades. De ahí la importancia de realizar estudios preclínicos con el

propósito de detectar posibles efectos tóxicos post administración. Dentro de la batería de ensayos de primera barrera se encuentran los estudios de toxicidad a dosis única, imprescindibles en la estimación del potencial tóxico de una sustancia, referido como el estudio cualitativo de los fenómenos tóxicos y de su aparición en función del tiempo tras la administración de una dosis única de la sustancia o de varias dosis fraccionadas en el transcurso de 24 horas. En este sentido, el procedimiento de dosis fijas fue adoptado en la Guía No. 420 de la OECD como alternativa a la prueba clásica de toxicidad aguda. <sup>(30)</sup>.

El ensayo de toxicidad oral aguda proporciona información sobre los efectos adversos que pueden acaecer, en un breve período de tiempo, como consecuencia de la ingestión de una única dosis de la sustancia que se estudia. Desde el punto de vista regulatorio se acepta que no es necesario definir un valor puntual de la dosis letal media ( $DL_{50}$ ) para una sustancia y que resulta prácticamente suficiente ubicar dicha dosis en un rango <sup>(31)</sup>. Las regulaciones para la ejecución de este tipo de estudio de toxicidad aguda plantean que si no existen informes anteriores de toxicidad de la(s) sustancia(s) que se investiga(n) es posible utilizar una dosis límite de 2 000 mg/kg de masa corporal <sup>(32)</sup>, lo que se ajusta a nuestro estudio, dado que para el aceite esencial de *Aloysia triphylla* no se ha señalado toxicidad en su extenso uso tradicional.

En nuestro estudio, no se observaron signos ni síntomas de toxicidad y tampoco se produjo la muerte de ningún animal de experimentación, así como tampoco se observaron alteraciones macroscópicas o microscópicas de los órganos con la dosis máxima de 2 000 mg/kg. Además, el peso corporal de las ratas no varió de manera significativa a lo largo del experimento y la tendencia a la ganancia de peso fue normal (tabla 1); esto nos permite afirmar que la  $DL_{50}$  del aceite esencial de *Aloysia triphylla* se encuentra por encima de 2 000 mg/kg, por lo que es calificado, según el Sistema Global Armonizado, como 'No clasificado' ('No tóxico').

La parasitemia alcanzó el pico en el 22° día post infección, lo cual coincide con los hallazgos previos para la cepa peruana de *Trypanosoma cruzi* <sup>(11)</sup>. En ese mismo estudio demostramos que la parasitemia en el 22° dpi se redujo 85,4% con el tratamiento con aceite esencial de *Aloysia triphylla* en dosis de 250 mg/kg. Sin embargo, en la presente investigación, el citral en dosis de 300 mg/kg redujo 43,7% de parasitemia (figura 1), lo que indica que el citral, principal componente del aceite esencial de *Aloysia triphylla*, no tiene la misma eficacia a pesar de haberse utili-

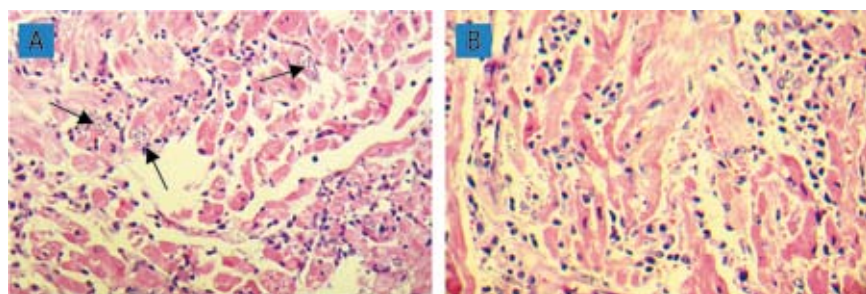


Figura 3. Tejido cardiaco de ratones BALB/c infectados con *Trypanosoma cruzi*, en el 28 dpi, después del tratamiento con citral a partir del 7 dpi. (Coloración HE 400X). [A] Nidos de amastigotes (flechas) e infiltrados inflamatorios en el grupo infectado con *T. cruzi* y sin tratamiento (G1). [B] Grupo infectado con *T. cruzi* y tratado con citral 300 mg/kg/día.

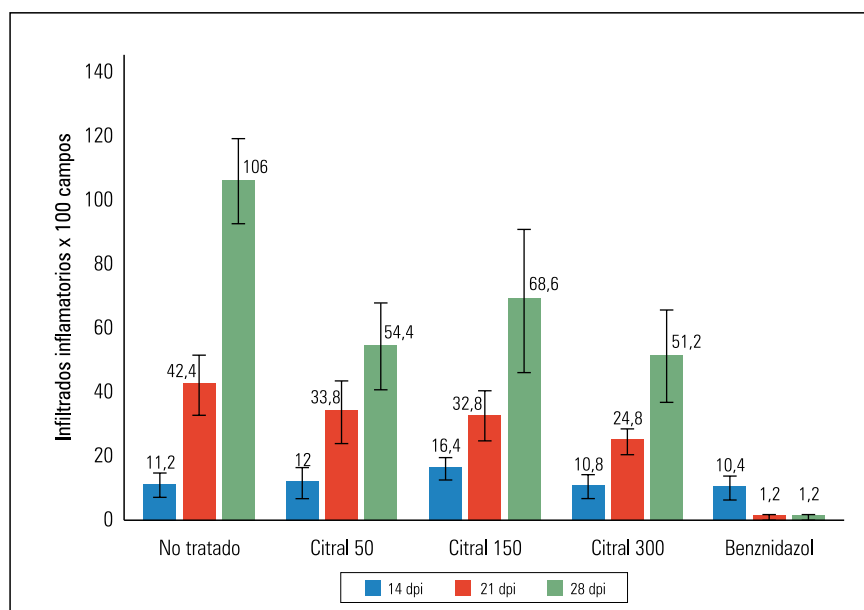


Figura 4. Efecto del citral sobre el número de infiltrados inflamatorios en tejido cardiaco de ratones infectados con 104 triatomastigotes de *T. cruzi*.

zado una dosis mayor, lo cual evidencia que el efecto anti-*Trypanosoma cruzi* se debería además a algunos de los otros componentes del aceite que hacen sinergismo con el citral.

La actividad del citral contra *Trypanosoma cruzi* en ratones, evidenciado por la disminución de las formas triatomastigotes en sangre, se corresponde con los hallazgos de una disminución de las formas amastigotes (figuras 2 y 3) y focos inflamatorios (figura 4) en tejido cardiaco de los ratones al final del experimento. Estas observaciones guardan relación con la investigación de Cardoso y Soares (2010) quienes demostraron in vitro que el citral en concentración mayor de 60  $\mu$ g/mL produce 100% de lisis de formas epimastigotes y triatomastigotes de *Trypanosoma cruzi* (33). Por otra parte, se ha comunicado que el citral exhibió actividad antiparasitaria contra tripanosomátidos del género *Leishmania* al inhibir la proliferación de promastigotes y amastigotes axénicos e intracelulares de *Leishmania amazonensis* (34) y promastigotes de *Leishmania infantum*, *Leishmania tropica* y *Leishmania major*, con considerables alteraciones ultraestructurales, princi-

palmente mitocondriales, hinchazón de kinetoplasto, estructuras autofagosómicas, ruptura de la membrana nuclear y condensación de la cromatina nuclear (35).

En este estudio se ha confirmado las propiedades tripanocidas in vivo del principal componente del aceite esencial de *Aloysia triphylla*, el citral, toda vez que ya se ha demostrado el efecto tripanocida de este aceite, tanto in vitro como in vivo (10,11). Esto lo podría convertir en una potencial alternativa para coadyuvar el tratamiento de la enfermedad de Chagas que necesita urgentemente de nuevos agentes terapéuticos. Por otra parte, la obtención de un producto natural podría significar un menor costo, lo cual repercutiría favorablemente en la disminución del gasto en el tratamiento de la enfermedad.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Ministerio de Salud. Dirección General de epidemiología. Boletín epidemiológico (Lima), 2006;15 (33):5.
- Brunton L, Lazo J, Parker K. Goodman & Gilman. Las Bases Farmacológicas de la Terapéutica. 11<sup>a</sup> ed. Colombia: McGraw-Hill Interamericana. 2007:1049-62.
- Hotez P, Molyneux D, Fenwick A, Kumaresan J, Ehrlich S, Sachs J, et al. Control of neglected tropical diseases. N Engl J Med. 2007;357:1018-27.
- Díaz O, Durán D, Martínez J, Stashenko E. Estudio comparativo de la composición química de los aceites esenciales de *Aloysia triphylla* L' HER BRITTON cultivada en diferentes regiones de Colombia. Scientia et Technica. 2007;33:351-3.
- Gattuso S, Baren C, Gil A, Bandoni A, Ferraro G, Gattuso M. Morpho-histological and quantitative parameters in the characterization of lemon verbena (*Aloysia citriodora* palau) from Argentina. Boletín Latinoamericano y del Caribe de Plantas Medicinales y Aromáticas. 2008;7(4):190-8.
- Oliva M, Beltramo E, Gallucci M, Casero C, Zygadlo J, Demo M. Antimicrobial activity of essential oils of *Aloysia triphylla* (L'Her.) Britton from different regions of Argentina. Boletín Latinoamericano y del Caribe de Plantas Medicinales y Aromáticas. 2010;9(1):29-37.
- Rojas L, Velasco J, Díaz T, Gil R, Carmona J, Usabilaga A. Composición química y efecto antibacteriano del aceite esencial de *Aloysia triphylla* (L'Her.) Britton contra patógenos genito-urinarios. Boletín Latinoamericano y del Caribe de Plantas Medicinales y Aromáticas. 2010;9(1):56-62.
- Ocacione R, Meneses R, Torres F, Stashenko E. Virucidal activity of Colombian *Lippia* essential oils on dengue virus replication in vitro. Memorias do Instituto Oswaldo Cruz. 2010;105(3):304-9.
- Stashenko E, Jaramillo B, Martínez J. Comparación de la composición química y de la actividad antioxidante in vitro de los metabolitos secundarios volátiles de plantas de la familia Verbenaceae. Rev Acad Colomb Cienc. 2003;27(105):579-97.
- Rojas J, Solís H, Palacios O. Actividad anti-*Trypanosoma cruzi* in vitro de aceites esenciales de diez plantas medicinales. An Fac med. 2010;71(3):161-5.
- Rojas J, Palacios O, Ronceros S. Efecto del aceite esencial de *Aloysia triphylla* Britton (cedrón) sobre el *Trypanosoma cruzi* en ratones. Rev Peru Med Exp Salud Pública. 2012;29(1):61-8.
- Dudai N, Weinstein Y, Krup M, Rabinski T, Ofir R. Citral is a new inducer of caspase-3 in tumor cell lines. Planta Med. 2005;71(5):484-8.
- Ponce H, Fernández E, Ortiz M, Ramírez M, Cruz D, Pérez N, et al. Spasmolytic and anti-inflammatory effects of *Aloysia triphylla* and citral, in vitro and in vivo studies. J. Smooth Muscle Res. 2010;46(6):309-19.
- Ortiz MI, González-García MP, Ponce-Monter HA, Castañeda-Hernández G, Aguilar-Robles P. Synergistic effect of the interaction between naproxen and citral on inflammation in rats. Phytomedicine. 2010;18(1):74-9.
- Katsukawa M, Nakata R, Takizawa Y, Hori K, Takahashi S, Inoue H. Citral, a component of lemongrass oil, activates PPAR $\alpha$  and  $\gamma$  and suppresses COX-2 expression. Biochim Biophys Acta. 2010;1801(11):1214-20.
- Lee HJ, Jeong HS, Kim DJ, Noh YH, Yuk DY, Hong JT. Inhibitory effect of citral on NO production by suppression of iNOS expression and NF- $\kappa$ B activation in RAW264.7 cells. Arch Pharm Res. 2008;31(3):342-9.
- Ortiz MI, Ramírez-Montiel ML, González-García MP, Ponce-Monter HA, Castañeda-Hernández G, Cariño-Cortés R. The combination of naproxen and citral reduces nociception and gastric damage in rats. Arch Pharm Res. 2010;33(10):1691-7.
- Lopes S, Mesquita A, Takashi R, Coelho M, Zapata G. Vasodilator activity of the essential oil

from aerial parts of *Pectis brevipedunculata* and its main constituent citral in rat aorta. *Molecules*. 2013;18:3072-85.

19. Chitra R, Mui S, Ismail R. Spasmolytic effect of citral and extracts of *Cymbopogon citratus* on isolated rabbit ileum. *J. Smooth Muscle Res.* 2011;47(5):143-6.
20. do Vale TG, Furtado EC, Santos JG Jr, Viana GS. Central effects of citral, myrcene and limonene, constituents of essential oil chemotypes from *Lippia alba* (Mill.) n.e. Brown. *Phytomedicine*. 2002;9(8):709-14.
21. Xia H, Liang W, Song Q, Chen X, Chen X, Hong J. The in vitro study of apoptosis in NB4 cell induced by citral. *Cytotechnology*. 2013;65(1):49-57.
22. De Martino L, D'Arena G, Minervini MM, Deaglio S, Fusco BM, Cascavilla N, De Feo V. Verbena officinalis essential oil and its component citral as apoptotic-inducing agent in chronic lymphocytic leukemia. *Int J Immunopathol Pharmacol*. 2009;22(4):1097-104.
23. Chaouki W, Leger DY, Liagre B, Beneytout JL, Hmamouchi M. Citral inhibits cell proliferation and induces apoptosis and cell cycle arrest in MCF-7 cells. *Fundam Clin Pharmacol*. 2009;23(5):549-56.
24. Rabbani SI, Devi K, Khanam S, Zahra N. Citral, a component of lemongrass oil inhibits the clastogenic effect of nickel chloride in mouse micronucleus test system. *Pak J Pharm Sci*. 2006;19(2):108-13.
25. Park MJ, Gwak KS, Yang I, Kim KW, Jeung EB, Chang JW, Choi IG. Effect of citral, eugenol, nerolidol and alpha-terpineol on the ultrastructural changes of *Trichophyton mentagrophytes*. *Fitoterapia*. 2009;80(5):290-6.
26. de Bona da Silva C, Guterres S, Weisheimer V, Schapoval E. Antifungal activity of the lemongrass oil and citral against *Candida* spp. *Brazilian J Infect Dis*. 2008;12(1):63-6.
27. Gómez LA, Stashenko E, Ocacionez RE. Comparative study on in vitro activities of citral, limonene and essential oils from *Lippia citriodora* and *L. alba* on yellow fever virus. *Nat Prod Commun*. 2013;8(2):249-52.
28. Astani A, Reichling J, Schnitzler P. Comparative study on the antiviral activity of selected monoterpenes derived from essential oils. *Phytother Res*. 2010;24(5):673-9.
29. Lahlou M. Methods to study the phytochemistry and bioactivity of essential oils. *J Phytother Res*. 2004; 18:435-48.
30. OECD. Organization for Economic Co-operation and Development. Guideline for Testing of Chemicals, Guideline 420. Acute Oral Toxicity-Fixed Dose Procedure. 2001. URL disponible en: <http://www.oecd.org> [fecha de acceso 20 de noviembre de 2011].
31. Kennedy GL, Ferenz RL, Burgess BA. Estimation of acute oral toxicity in rats by determination of the approximate lethal dose rather than the LD50. *J Appl Toxicol*, 1986;6:145-8.
32. Bermudez D, Monteagudo E, Boffill M, Díaz L, Roca A, Betancourt E, et al. Evaluación de la toxicidad aguda de extractos de plantas medicinales por un método alternativo. *REDVET*. 2007;8(3). [Acceso 19 nov 2012], disponible en <http://www.veterinaria.org/revistas/recvet/n030307/030706.pdf>
33. Cardoso J, Soares MJ. In vitro effects of citral on *Trypanosoma cruzi* metacyclogenesis. *Mem Inst Oswaldo Cruz*. 2010;105(8):1026-32.
34. Santin MR, dos Santos AO, Nakamura CV, Dias Filho BP, Ferreira IC, Ueda-Nakamura T. In vitro activity of the essential oil of *Cymbopogon citratus* and its major component (citral) on *Leishmania amazonensis*. *Parasitol Res*. 2009;105(6):1489-96.
35. Machado M, Pires P, Dinis AM, Santos-Rosa M, Alves V, Salgueiro L, et al. Monoterpenic aldehydes as potential anti-*Leishmania* agents: activity of *Cymbopogon citratus* and citral on *L. infantum*, *L. tropica* and *L. major*. *Exp Parasitol*. 2012;130(3):223-31.

Artículo recibido el 29 de setiembre de 2014 y aceptado para publicación el 10 de noviembre de 2014.

Los autores declaran no tener ningún conflicto de interés para la publicación de este artículo.

*Correspondencia:*

Dr. Juan Rojas Armas

*Instituto de Investigaciones Clínicas, Hospital Nacional Dos de Mayo, Av. Grau cuadra 13, Parque Historia de la Medicina, Lima 1, Perú*

*Correo electrónico:* [jprojasarmas@yahoo.com](mailto:jprojasarmas@yahoo.com)