BIOTECNOLOGÍA EN EL SECTOR AGROPECUARIO Y AGROINDUSTRIAL

· ARTÍCULO DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA Y TECNOLÓGICA ·

Vol. 16 No 2 · Julio - Diciembre 2018 · ISSN - 1692-3561 · ISSN - 1909-9959 · doi: http://dx.doi.org/10.18684/bsaa.v16n2.1168

Evaluación in vitro de la actividad antiplasmodial y citotóxica de plantas del sur pacífico colombiano (Tumaco, Nariño)

In vitro antiplasmodial and cytotoxic activity assessment of plants from the colombian southern pacific region (Tumaco, Nariño)

Avaliação in vitro da atividade citotóxica antiplasmódica e plantas colombiano pacífico sul (Tumaco, Nariño)

ANDRÉS FELIPE VARGAS-SINISTERRA¹, ADRIANA PABON²-VIDAL, ALEXANDRA RIOS²-ORREGO, GUSTAVO RAMIREZ², ENA PATRICIA LÓPEZ- BARRIOS²

RESUMEN

La malaria es una enfermedad parasitaria con impacto negativo para la salud humana mundial, lo que motiva la búsqueda de nuevos antimalaricos a partir de plantas medicinales que han mostrado gran potencial en experimentos in vivo e in vitro. Este estudio tuvo por objetivo la evaluación in vitro de la actividad antimalárica y la citotoxicidad de nueve extractos crudos preparados a partir de las hojas de las plantas: Piper tricuspe, Plantago major, Solanum nudum, Gliricidia sepium del sur pacifico colombiano Tumaco Nariño. La actividad antiplasmódica se evaluó en las cepas 3D7 Y FCR3 de Plasmodium falciparum y se encontró que los extractos preparados con

Recibido para evaluación: 26 de Enero de 2017. **Aprobado para publicación**: 11 de Abril de 2018.

Correspondencia: andres.201121724@ucaldas.edu.co



¹ Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Programa de Licenciatura en Biología y Química, cuarto piso Edificio Orlando Sierra Hernández Universidad de Caldas, Manizales-Colombia

² Grupo malaria, Facultad de Medicina, Universidad de Antioquia, Medellín-Colombia

etanol de P.tricuspe y S. nudum tuvieron una CI50 24,41 y 16,59 mg/mL para la cepa FCR3 y 27,1 y 23,26 mg/mL para la cepa 3D7 respectivamente; la actividad citotóxica se valoró en la línea celular HepG2, siendo ambos extractos bajamente toxico. Cabe resaltar la importancia de la intención por encontrar nuevos medicamentos antipalúdicos a partir de las plantas informadas por las comunidades del sur de Colombia

ABSTRACT

Malaria is a parasite disease with negative impact for the worldwide human health. This motivates research in new anti-malaric natural medicine, which have proved high potential in in vitro and in vivo experiments. The objective of this research in the in vitro evaluation is: taking into account the antimalaric activity, its cytotoxicity with 9 raw extracts are prepared after some of this plant leaves: Piper tricuspe, Plantago major, Solanum nudum, Gliricidia sepium found in the Colombian south Pacific in Tumaco, Nariño. The antiplasmodic activity was evaluated for the 3D7 Y FCR3 strains prepared with P. tricuspe y S. nudum. Ethanol had a ${\rm Cl}_{50}$ 24,41 y 16,59mg/mL for the strain FCR3 and 27,1 y 23,26 mg/mL for the strain 3D7, this, The cytotoxic activity valued in the cell line HepG2, bot extracts being low toxic. It should be noted also, the importance in the intention to find new antimalaric from the plants found in the communities in south Colombia.

RESUMO

A malária é uma doença parasitária com impacto negativo para a saúde humana global, o que motiva a busca por novos medicamentos antimaláricos a partir de plantas medicinais têm mostrado grande potencial in vivo e experimentos in vitro. Este estudo tem como objetivo avaliar a atividade in vitro contra a malária e citotoxicidade nove extratos preparados a partir de folhas de plantas: Piper tricuspe, Plantago major, Solanum nudum, Gliricidia Pacífico Sul colombiano Tumaco Nariño. A actividade foi avaliada em antiplasmódica as estirpes falciparum 3D7 e FCR3 Plasmodium. Verificou-se que os extractos de etanol preparada a partir de S. nudum P.tricuspe e tinha um IC50 24,41 e 16,59mg / mL e 27,1 para a estirpe FCR3 e 23,26 mg / mL para a estirpe 3D7, respectivamente; A actividade citotóxica foi avaliada na linha celular HepG2,ambos os extratos são baixos toxicos. Deve destacar a importância da intenção de encontrar novas drogas antimaláricas de plantas relatados pelas comunidades do sul da Colômbia

INTRODUCCIÓN

La Malaria ha sido clasificada como una enfermedad de control epidemiológico, causada por un protozoario parasito del género *Plasmodium*; los miembros de esta especie que infectan al hombre son *P. falciparum*, *P.vivax*, *P. ovale*, *P. malarie*, destacándose los dos primeras en salud pública, por ser *P. falciparum* el más letal y *P.vivax* la de mayor prevalencia [1].

PALABRAS CLAVES:

Extractos de plantas, Etnobotánica, *Plasmodium* falciparum, Malaria

KEYWORDS:

Extracts of plants, Ethnobotany, *Plasmodium falciparum*, Malaria

PALAVRAS-CHAVE:

Extractos de plantas, Etnobotânica, *Plasmodium* falciparum, Malária Esta enfermedad es endémica en gran parte del territorio nacional, se encuentra localizada en áreas por debajo de los 1500 m.s.n.m [2]. En Colombia se reporta que durante la 31 semana epidemiológica del 2014, se presentaron 295 casos de malaria, de estos 166 por *P. falciparum*, 123 por *P. vivax* [3], mostrando así una alta morbilidad en las poblaciones humanas afectadas. Un factor que impide el control de la malaria es la resistencia a drogas antimaláricas, que es comúnmente vista en infecciones por *P. falciparum* aunque constantemente han sido reportados casos de resistencia en *P. vivax*, motivo por el cual la cloroquina permanece como la droga seleccionada para el tratamiento de la malaria, resistencia que también se ha extendido a otras drogas antimaláricas [4, 5, 6, 7].

El artesunato, entre otros medicamentos para la cura de la malaria, es un derivado de la artemisinina; un compuesto extraído de la planta *Artemisia annua*, la cual ha permitido la nueva búsqueda de antipalúdicos partiendo de los conocimientos de la medicina ancestral y todo lo relacionado con la curación por medio de plantas medicinales, las cuales son una de las valiosas tradiciones de muchas comunidades [8, 9, 10].

Según la OMS (Organización Mundial de la Salud), el 80% de la población mundial, principalmente de países en vía de desarrollo, utilizan las plantas para el cuidado de su salud y más del 50% de los fármacos, actualmente utilizados en el mundo, tienen su origen en los productos naturales y sus derivados. Además, existe un gran potencial para encontrar nuevos medicamentos, debido a que solo el 1 % de las especies tropicales han sido estudiadas para valorar su potencial farmacéutico y la proporción es mucho menor para las especies nativas de zonas Iluviosas tropicales; representando una gran reserva de posibles fármacos [11]. Éstas son una fuente de recursos terapéuticos para la obtención de compuestos utilizados para el tratamiento de diversas enfermedades parasitarias como la malaria, contribuyendo en su quimioterapia, ya sea como agentes antipalúdicos o como cabezas de serie o plantillas para el desarrollo de antimaláricos más potentes [12, 13].

Tumaco es un municipio que cuenta con una gran diversidad de plantas medicinales, las cuales han sido usadas por los ancestros durante muchos años para tratar sus enfermedades. De estas plantas se han reportado estudios de actividad antiplasmodial in vitro en P. falciparum, P. vivax; e in vivo en P. berghei

[14,15]. En el presente trabajo, se evaluó la actividad citotóxica y antiplasmódica in vitro de extractos crudos preparados con solventes de diferente polaridad (etanol, metanol, diclorometano, acetato de etilo y hexano), a partir de las plantas Piper tricuspe, Plantago major, Solanum nudum, Gliricidia sepium usadas en la medicina tradicional de Tumaco- Nariño, para el tratamiento de malaria y fiebre relacionada a esta y lo reportado por Blair et al 2005 en su libro plantas antimaláricas de Tumaco costa pacífica colombiana.

MÉTODO

Recolección y secado de las plantas

Tomando como base los saberes etnobotánicos de algunos curanderos de Tumaco-Nariño y según lo reportado por algunos autores [16, 17, 18, 19], fueron seleccionadas cuatro especies de plantas; distribuidas en las siguientes familias botánicas: Fabaceae: Gliricidia sepium, Plantaginaceae: Plantago major, Piperaceae: Piper tricuspe, Solanaceae: Solanum nudum. Las cuales fueron recolectadas en el corregimiento de Tangareal (Latitud: 1.73333 Longitud: -78.5), zona rural del municipio de Tumaco-Nariño, Posteriormente, el material vegetal (hojas y tallos) fue sometido a un proceso de lavado y secado en horno a una temperatura de 40°C durante 48 horas, para luego ser molido con ayuda de una licuadora.

Preparación de extractos

Para la obtención de los extractos, se tomaron 20 g del material vegetal seco y molido y se sometieron a extracción por Soxhlet [20, 21], durante cuatro horas, empleando 250 mL de solvente (etanol, metanol, Diclorometano, acetato de etilo y hexano), con el fin de garantizar la mayor extracción de todos los metabolitos de interés presentes en la planta. Posteriormente, se concentraron los diferentes extractos a presión reducida en un rotaevaporador para obtener cada uno de los extractos crudos; luego se procedió a rotular cada uno de los extractos obtenidos *P. tricuspe* (PT), *P. major* (PM) *S. nudum* (SN), *G.sepium* (GS₁, GS₂, GS₃ GS₄ GS₅ GS).

Análisis cualitativo

Se hizo una marcha fitoquímica de los extractos por CPF (Cromatografía en Capa Fina), con fase estacio-

naria de silica gel 60 F₂₅₄ Merck®. Las placas cromatográficas se eluyeron en diferentes sistemas de elusiones tales como (Diclorometano-Metanol 20:1, Diclorometano-Metanol 20:2, Hexano-Acetato de Etilo 7:3 y Hexano-Acetato de Etilo 9:1). Consecutivamente, las placas fueron reveladas con lámpara ultravioleta UVGL-58 a 254 nm y con el revelador universal (ácido sulfúrico, ácido acético y agua 50:30:20), reactivo Dragendorff y Yodo [22].

Para completar la detección de los metabolitos de los extractos, se realizaron pruebas cualitativas en tubos con Magnesio en limaduras y gotas de HCl, el cual nos permite la identificación de flavonoides, Cloruro férrico para la identificación de fenoles y reactivo Dragendorff el cual permite la identificación de alcaloides [23, 24, 25,26].

Evaluación in vitro de los extractos

Ensayos de citotoxicidad. Con el fin de evaluar la actividad citotòxica de los extractos, se utilizaron las células HepG2 las cuales son una de las líneas celulares más usadas para la evaluación de la citotoxicidad [27, 28]. Estas células se cultivaron en medio DMEN (Dulbecco's Modified Eagle's Medium/Nutrient Mixture F-12), suplementado con 10% de suero fetal bovino inactivado, mantenidas a 37°C y CO₂ al 5% [29, 30].

En cámara de Neubauer se contaron las células HepG2, y se procedió a su siembra en placas de 96 pozos de fondo plano (Falcon®) 200.000 células/mL, adicionando $100\mu L$ a cada pozo [31], haciendo uso de un control para cada uno de los ensayos. Para lo anterior se evaluó una concentración de 200 mg/mL de cada extracto, por duplicado, de la cual se realizaron diluciones seriadas.

Seguidamente, fue analizada la viabilidad celular siguiendo el método MTT (Este método se fundamenta en la reducción del bromuro 3-(4,5-dimetiltiazol-2-il)-2,5-difenil tetrazolio), descrito por (Mosmann, 1983) con algunas modificaciones [32, 33]. El método MTT pretende medir células viables en relativo, observar su alto rendimiento (en placas 96); determinado de esta manera la citotoxicidad de medicamentos o extractos en varias concentraciones, además de la actividad mitocondrial de las células, convirtiendo el MTT en formaciones de cristales, la cual es una reacción de oxidación del MTT mediante la actividad metabólica que realiza la mitocondria [34].

Las placas microtituladoras de 96 pozos fueron medidas en un lector de Elisa, el cual expresa la cuantificación óptica de cada pozo; estas mediciones fueron usadas para determinar la CT_{50} de los extractos.

En aras de clasificar la citotoxicidad de los extractos, el Grupo de Malaria de la Universidad de Antioquia estableció un consenso para las muestras evaluadas: altamente toxico \leq 5, promisorio 6-15 µg/mL, moderadamente toxico 16-30 µg/mL, baja toxicidad 31-50 µg/mL y no toxico \geq 50.

Actividad Antiplasmodial. La evaluación de la actividad antiplasmodial de los extractos fue efectuada *in vitro* con cepas 3D7 (sensible a cloroquina) y FCR3 (resistente a cloroquina) de *Plasmodium falciparum*, las cuales fueron mantenidas a un cultivo continuo a 37°C en una atmósfera de mezcla de gases de 5% de $\rm O_2$ 6% de $\rm CO_2$ y $\rm N_2$ balanceado, según lo descrito por Trager W, *et al* 1976 [35], con algunas modificaciones [36, 37].

Los ensayos para la actividad antiplasmodial de los extractos se realizaron en placas de 96 pozos de fondo plano (Falcon®), evaluándose una concentración 500 μg/mL para cada extracto por duplicado, realizándose así diluciones seriadas. A modo de control del ensayo se usó la Cloroquina a una concentración de 150nM para la cepa 3D7 y 2000 nM para la cepa FCR3. Una suspensión de glóbulos rojos parasitados fue preparada con un hematocrito del 2% y una parasitemia del 1%. Con adición final de 22 uL de hipoxántina radio marcada para cada placa [38, 39]. En consecuencia, el cultivo con los tratamientos fue incubado a 37°C durante 48 horas en atmósfera de 5% CO₂, 5% O₂ y 90% de N₂. Las placas de 96 pozos fueron congeladas a -20°C durante 14 horas, generando así la hemolisis de los eritrocitos. La lectura del ensayo se realizó mediante el contador de centelleo. En aras de clasificar la actividad antiplasmodial se considera lo siguiente, un extracto activo cuando la Cl_{50} fuese <5 µg/mL, promisorio 6-15 µg/mL, moderadamente activo 16-30 µg/mL, baja actividad 31-50 μg/mL e inactivo >50 μg/mL según [40], y modificación realizadas por el grupo Malaria.

Análisis estadístico. Los datos de absorbancia de la prueba de citotoxicidad, obtenidas por el lector de Elisa, se analizaron en una hoja de cálculo electrónico para la determinación de los porcentajes de toxicidad, y el programa $GraphPadPrism^{TM}$, versión 5.01, para la determinación de la concentración toxica $50(CT_{50})$.

Los datos arrojados por el contador de centelleo en la evaluación de la actividad antiplasmodial de igual forma se analizaron en una hoja de cálculo electrónico para la determinación de los porcentajes de inhibición, y el programa *Gra-phPadPrism*™, versión 5.01, para la determinación de la concentración inhibitoria 50 (CI_{so}).

RESULTADOS

Los resultados de la marcha fitoquímica indican la presencia de flavonoides en los extractos de las cuatro plantas estudiadas, presencia de compuestos fenolicos para *P. tricuspe*, *S. nudum* y *G. sepium*. En cuanto a la presencia de alcaloides, se presentó poca cantidad en *P. major*, para la especia *P. tricuspe*, en la cual se observó una abundancia de estos metabolitos (véase cuadro 1).

Con respecto a la citotoxicidad, los extractos etanólicos de P.tricuspe y S.nudum (PT y SN) presentaron una baja toxicidad de 41,74 y 32,18 mg/mL respectivamente, en la línea celular HepG2, según la clasificación dada por el grupo Malaria; los extractos de P. major y de G.cepium, no tuvieron actividad tóxica sobre la línea celular trabajada a las concentraciones evaluadas, los resultados de estos extractos no se evidencia en el cuadro, debido que los investigadores consideramos no son de relevancia. (Cuadro 2).

Por otro lado, al respecto de la actividad antiplasmódica resumida en el cuadro 3, se encontró que los extractos PT y SN tuvieron actividad antiplasmodial frente a *P. falciparum* en las dos cepas evaluadas (FCR3 Y 3D7), con una concentra-

Cuadro 1. Marcha fitoquímica para los extractos de las hojas y tallos de las especies vegetales.

Prueba Cualitativa	Prueba Específica	Especies Vegetales				
		Piper tricuspe	Plantago major	Solanum nudum	Gliricidia sepium	
Flavonoides	Mg/HCI	++	+	+	+	
Compuestos Fenólicos	FeCl3 10% acuoso	+	-	+	-	
Alcaloides	Dragendorrf	+++	+	++	++	
	+: Poco ++: Moderado +++: Abundante -: Ausente					

Cuadro 2. Actividad citotòxica de los extractos, evaluada en línea celular HepG2.

PLANTA	EXTRACTO	Toxicidad Célula HepG2(mg/mL)		Clasificación Actividad			
		CT ₅₀ *	D.S*				
Piper tricuspe (PT)	Etanólico	41,74	0,7	baja toxicidad			
Plantago major (PM)	Etanólico			no tóxico			
Solanum nudum (SN)	Etanólico	32,18	10,91	baja toxicidad			
Gliricidia sepium (GS)	Acetato de etilo(GS1)			no tóxico			
	Metanol(GS2)			no tóxico			
	Diclorometano(GS3)			no tóxico			
	Hexano(GS4)			no tóxico			
	Etanólico 1(GS5)			no tóxico			
	Etanólico(GS)			no tóxico			
*CT concentración inhibitoria 50							
*D.S desviación estándar							

Cuadro 3. Actividad antiplasmodial de los extractos.

PLANTA	EXTRACTO	Actividad cepa FCR-3(mg/mL)		Actividad cepa 3D7(mg/mL)			Clasificación Actividad	
		CI ₅₀ *	D.S*	C.V*	CI ₅₀ *	D.S*	C.V*	
Piper tricuspe (PT)	Etanólico	24,41	4,32	18,17	27,1	1,6	5,64	Moderada Actividad
Plantago major (PM)	Etanólico							No activo
Solanum nudum (SN)	Etanólico	16,59	2,37	14,13	23,26	1,40	5,45	Moderada Actividad
Gliricidia sepium (GS)	Acetato de etilo(GS1)							No activo
	Metanol(GS2)							No activo
	Dicloro- metano(GS3)							No activo
	Hexano(GS4)							No activo
	Etanólico 1(GS5)							No activo
	Etanólico(GS)							No activo
*CI concentración inhibitoria ₅₀								
*D.S desviación estándar								
*C.V coeficie	*C.V coeficiente de variación							

ción inhibitoria cincuenta (CI_{50}) de 24,41 y 16,59mg/mL en la cepa FCR3. En la cepa 3D7 los extractos PT y SN tuvieron una CI_{50} de 27,1 y 23,26 y mg/mL respectivamente; mientras que los extractos PM, GS1, GS2, GS3, GS4, GS5 Y GS no presentaron actividad antiplasmodial en ninguna de las cepas trabajadas.

A estas plantas se les ha distinguido por su gran contenido de metabolitos secundarios, como lo representa la planta P.tricuspe de la familia Piperaceae. Las plantas de esta familia se distinguen por su gran contenido de alcaloides y se ha demostrado la actividad de la especie P.tricuspe contra Plasmodium, con una actividad relativamente alta en cepa FCB-1 de P.taleonetricale forma ya han sido caracterizados tres compuestos de dicha especie vegetal [41], cabe resaltar que este es tercer reporte para esta planta.

Para la especie estudiada en este estudio, el extracto de tallos y hojas presento actividad antiplasmodial frente a las cepas FCR3 Y 3D7 de *P. falciparum*, teniendo una modera actividad con CI₅₀ de 24,41 27,1mg/mL. Estudios realizados por Blair et al 2005 en su libro plantas antimalaricas de Tumaco: costa pacífica Colombiana reportó actividad antiplasmodial para *P.Tricuspe*, en ensayo *in vitro* con cepa (ITG-2) de *P. falciparum*.

Según lo revelan las investigaciones realizadas del grupo Malaria [42, 43, 44], la planta *S.nudum* ha sido altamente estudiada. Estudios químicos de esta especie han demostrado la presencia de esteroides, que son los metabolitos, responsables de la actividad antiplasmodial, dichos esteroides fueron evaluados sobre muestras clínicas de *P falciparum* [45].

Las nuevas observaciones efectuadas para este reporte revelan que el extracto de S. nudum se comporta de igual manera que la reportado por el grupo Malaria, obteniendo una Cl_{50} de 16,59 y 23,26 mg/ mL en cada una de las cepas, valores muy parecido a muchos de los aportes hechos por el grupo Malaria.

Plantago major y Gliricidia sepium fueron las plantas que no presentaron actividad antiplasmodial ninguna, aunque Carrillo et al, 2005 [15], informó que P. major posee flavonoides, esteroles, alcaloides, saponinas, mono-terpenoides, además de la actividad antiplasmodial parcial frente a P. berghei en ensayo in vivo en ratones; cabe resaltar que las concentraciones usadas por este autor, fueron altas en un rango

de 500 a 1000 mg/kg, disminuyendo el crecimiento de los parásitos en un 46 y 39%; en las observaciones realizadas en el presente estudio *P. major* no presenta valores significativos de actividad antiplasmodial *in vitro*, ni actividad citotòxica; aunque se ha demostrado la actividad citotòxica de *P. major* en línea celular HepG2 con un Cl₅₀ de 174,42 a 496,14 mg/mL [46].

G, sepium de igual forma no presentó actividad antimalárica y citotòxica, esta planta fue escogida para este estudio debido a que muchas personas de Tumaco-Nariño la usan como remedio para el tratamiento del dengue, y así mismo lo reporta Ramírez et al, 2010 [17], con los habitantes de Tumaco que usan esta planta como remedio para esta enfermedad, de la cual se puede observar una disminución de los síntomas y del virus después de su uso; el uso de G. sepium en la investigación tenía como propósito observar si esta planta podría tener actividad antiplasmodial; en algunos análisis preliminares realizados por Blair et al. 1990, arroió resultados positivos para alcaloides, flavonoides, de igual manera, estas pruebas fueron positivas para los extractos de G. sepium utilizados en este trabajo de investigación. Castro et al, 1996 [47], reporta actividad antiplasmodial de G.sepium contra P. berghei, de los extractos polares (acetato de etilo, alcohólicos acuosos), y de igual forma corrobora pruebas positivas para flavonoides y cumarinas. En las observaciones de este estudio se encontró que el extracto de acetato etilo (GS1) v ninguno de los otros extractos de G. sepium. no presentó actividad antiplasmodial in vitro.

CONCLUSIONES

De manera general se puede concluir que se obtuvo una modera actividad antiplasmodial y baja actividad citotòxica para los extractos de las especies evaluadas del genero *Piper* y *Solanum*. Dada la concentración inhibitoria 50 y la baja citotoxicidad de estas especies vegetales, se amerita seguir estudios fitoquímicos biodirigidos para la caracterización de sus componentes químicos. Con respecto a la planta *P tricuspe*, aunque se han realizado reportes de algunos compuestos químicos identificados en esta planta, se considera seguir realizando avances para la búsqueda de nuevas medicamentos antimalaricos. De igual forma, este estudio permitió validar los saberes etnobotánicos de las personas que usan estas plantas para sintomatología de la Malaria, lo cual per-

mite investigar y promover la búsqueda de nuevos antipalúdicos a partir de los productos naturales.

AGRADECIMIENTOS

Al grupo Malaria de la Universidad de Antioquia por permitir la realización de la parte experimental del estudio, el profesor Javier Taborda quien tramitó, por medio del convenio de cooperación entre las dos instituciones, la pasantía de investigación.

REFERENCIAS

- [1] SUIZA. WORLD HEALTH ORGANIZATION (WHO). Word malaria report. Ginebra (Suiza): 2014, p. 2-4.
- [2] COLOMBIA. MINISTERIO DE LA PROTEC-CIÓN SOCIAL. Guía de atención clínica de malaria. Bogotá (Colombia): 2010, p. 15-23.
- [3] COLOMBIA. INSTITUTO NACIONAL DE SA-LUD. Boletín Epidemiológico Nacional. Bogotá (Colombia): 2015.
- [4] DAILY, J. Antimalarial Drug Therapy: The Role of Parasite Biology and Drug Resistance. The Journal of Clinical Pharmacology, 46(12), 2006, p. 1487-1497.
- [5] SUIZA. WORLD HEALTH ORGANIZATION (WHO). Methods for Surveillance of Antimalarial Drurg Efficacy. Ginebra (Suiza): 2009, p. 3-10.
- [6] ARLETTA, A., NAVARRO, D., YUCRA, O., GAR-NICA, C., MELGAR, V., MOCOSO, M., ARTEA-GA, R. y NAKAO, G. Respuesta terapéutica de Plasmodium vivax a la cloroquina, en Riberalta, Guayaramevin y Yacuiba, Bolivia. Biomedica, 32(4). 2012, p. 527-535.
- [7] VÁSQUEZ, A. y TOBÓN, A. Mecanismos de patogenia en la malaria por Plasmodium falciparum. Biomédica, 32(1), 2012, p. 106-120.
- [8] CHANG, X. Discovery and Develpment of Artemisinin and Related Compounds. Chinese Herbal Medicines, 9(2), 2017, p. 101-114.
- [9] RODRÍGUEZ, J. Uso y manejo tradicional de plantas medicinales y mágicas en el valle de Sibundoy, alto Putumayo, y su relación con procesos locales de construcción ambiental. Revista de la Academia Colombiana de Ciencias Exactas, Físicas y Naturales, 34(132), 2010, p. 309-326.
- [10] ANGULO, A., ROSERO, R. y GONZALES, M: Estudio etnobotanico de las plantas medicinales utilizadas por los habitantes del corregimiento

- de Genoy, Municipio de Pasto, Colombia. Revista Universidad y Salud, 14(2), 2012, p. 168-185.
- [11] GURIB-FAKIN, A. Medicinal plants: Traditions of yesterday and drugs of tomorrow. Molecular Aspects of Medicine, 27(1), 2006, p. 1-93.
- [12] BERMÚDEZ, A., OLIVEIRA, M. y VELÁSQUEZ, D. La investigación etnobotánica sobre plantas medicinales: Una revisión de sus objetivos y enfoques actuales. Interciencia, 30(8), 2005, p. 453-459.
- [13] SUIZA. WORLD HEALTH ORGANIZATION (WHO). Estrategias de la OMS sobre la medicina tradicional. Ginebra (Suiza): 2013, p. 25-34.
- [14] BLAIR, S. y MADRIGAL, B. Plantas antimaláricas de Tumaco Costa Pacífica colombiana. 1 ed. Medellín (Colombia): Universidad de Antioquia, 2005.
- [15] CARRILO, T. y DIAZ, A. Actividad antimalarica de extractos crudos de plantas en ratones infectados con Plasmodium berghei. Revista de la Facultad de Farmacia, 47(1), 2005, p. 2-9.
- [16] LONDOÑO, B. et al. Effect of Solanum nudum Dunal (Solanaceae) Steroids on Hepatic Trophzoites of plasmodium vivax. Phytotherapy Research, 20(1), 2006, p. 267-273.
- [17] RAMÍREZ, I. et al. El matarraton: potente agente antiviral. Evaluación del efecto terapéutico de Gliricidia sepium en el tratamiento del dengue clásico, Tumaco, Nariño 2007-2008. Revista Nacional de investigación-Memorias, 8(13), 2010, p. 9-19.
- [18] ÁLVAREZ, G. et al. Evaluation of Clastogenic Potencial of the Antimolarial Plant Solanum nudum. Phytotherarapy Research, 18, 2004, p. 845-848.
- [19] KRISHNAPPA, K., DHANASEKARAN, S. and ELU-MALI, K. Larvicidal, ovicidal and pupicidal activities of Gliricidia sepium (Jacq) (Leguminosae) against the malarial vector, Anpheles stephensi Liston (Culicidae:Diptera). Asian pacific Journal of Tropical Medicine, 5(8), 2012, p. 589-604.
- [20] Extracciones con equipo Soxhlet [online]. Disponible en: http://www.cenunez.com.ar/archivos/39-ExtraccinconequipoSoxhlet.pdf. Citado [12032017].
- [21] GIRALDO, F. et al. Comparación de métodos de extracción de oleorresina de páprika (Capsicum annuum L.) convenciones con una tecnología amigable al medio ambiente. Producción+Limpia, 4(1), 2009, p. 17-26.
- [22] VERMA, A., SINGH, N. and KUMAR, A. Phytochemical investigation and Thin Layer Chromatography of asparagus racemosus (family-Asparagaceae) Metanolic leaves extract. International Journal of Advanced Researchin Pharmaceutical & Biosciences, 3(1), 2013, p. 15-18.

- [23] GARRIDO, G., ORTIZ, M. y POZO, D. Fenoles y Flavonoides totales y actividad antioxidantes de extractos de hojas de Lampara medicinalis F. Phil. Journal of Pharmacy & Pharmacognosy Research, 1(1), 2013, p. 30-38.
- [24] GARCÍA, M. et al. Actividad fitotoxica de los extractos de Chila Manzano (Capsicum pubescens R&P). Revista Chapingo Serie Horticultura, 19(4), 2013, p. 23-33.
- [25] BARRÓN, R. et al. Flavonoides y actividad antioxidante de extractos de Calia secundiflora (Ort.) Yakovler. Revista Fitotecnia mexicana, 34(3), 2011, p. 151-167.
- [26] HERNÁNDEZ, J.E. Análisis fitoquímico y de actividad antimalarica de dos especies del genero Cecropia [Tesis Master Pharmaceutical Sciencies]. Bogota (Colombia): Universidad Nacional de Colombia, Facultad de Ciencias, Departamento de Farmacia, 2012, 131 p.
- [27] GOMEZ, M.J., CASTELL, J. and DONATO, M. Hepatocytes-the choice to investigate drug metabolism and toxicity in man: In vitro variability as a reflection of in vivo. Chimico-Biologica-IInteractios, 168(1), 2007, p. 30-50.
- [28] CASTAÑEDA, B., IBAÑEZ, L. y RAMOS, E. Evaluación de la actividad citotoxica in vitro de cinco plantas medicinales peruanas (Abuta, Ajosacha, Moena, Murure y Tahuari). Cultura, 22, 2008, p. 141-167.
- [29] HUERTAS, P., PABÓN, A., ARIAS, C. Y BLAIR, S. Evaluación del efecto citotóxico y del daño genético de extractos estandarizados de Solanum nudum con actividad anti-Plasmodium. Biomedica, 33(1), 2013, p. 78-87.
- [30] QUISPE, F. et al. Efecto citotóxico selectivo in vitro de muricinh (acetogenina de annonamuricata) en cultivos celulares de cáncer de pulmón. Revista peruana de medicina experimental y salud pública, 23(4), 2006, p. 265-269.
- [31] OSORIO, E. et al. Antiprotozoal and cytotoxic activities in vitro of Colombian Annonaceae. Journal of Ethnopharmacology, 111(3), 2007, p.,630-635.
- [32] LONDOÑO, B. et al. Effect of Solanum nudum Dunal (Solanaceae) Steroids on Hepatic Trophzoites of plasmodium vivax. Phytotherapy Research, 20(1), 2006, p. 267-273.

- [33] HUERTAS, P. et al. Evaluación del efecto citotóxico y del daño genético de extractos estandarizados de Solanum nudum con actividad anti-Plasmodium. Biomedica, 33(1), 2013, p. 78-87.
- [34] ESCOBAR, L., RIVERA, A. y ARISTIZABAL, F. Estudio comparativo de los métodos de resazurina y MTT en estudios de citotoxicidad en líneas celulares tumorales humanas. Revista de la Facultad de Quimica Farmaceutica,17(1), 2010, p. 67-74.
- [35] TRAGER, W. and JENSEN, J. Human parasites in continuos culture. Science, 193(1), 1976, p. 673-675.
- [36] MESA, A., PABÓN, A. y BLAIR, S. Actividad antiplasmodial in vitro de Calphyllum. Revista Química viva, 2(1), 2011, p. 118-128.
- [37] ARANGO, E., CARMONA, J. y BLAIR, S. Susceptibilidad in vitro de aislamientos colombianos de Plasmodium falciparum a diferentes antipalúdicos. Biomedica, 28(2), 2008, p. 213-223.
- [38] CHAPARRO, J. y WASSERMAN, M, Adecuación de una prueba radiométrica para la detención de resistencia múltiple de Plasmodium falciparum a diferentes antimalaricos. Biomédica, 28(2), 1999, p. 213-223.
- [39] RADA, A., MORENO, C. y BLAIR, S. Exitoso cultivo in vitro de gametocitos de Plasmodium falciparum. Biomedica, 28(4), 2008, p. 607-615.
- [40] JOVILLE, M. et al. and FREDERICH, M. Screening of medicinal plants from Reunion Islan for antimalarial and cytotoxic activity. International Society for Ethnopharmacology 120(3), 2008, p. 382-386.
- [41] SÁEZ, A. et al. Antimalarials and antioxidants compounds from Piper tricuspe (Piperaceae). Pharmacology online, 1, 2008, p. 1-8.
- [42] LOPEZ, M. et al. Induction of cell death on plasmodium falciparum asexual blood stages by Solanum nudum Steroids. Parasitology International, 59(1), 2010, p. 217-225.
- [43] LOPEZ, M. et al. Effct of Solanum nudum steroids on uninfected and plasmodium falciparum-infected erythrocytes. Memorias do Instituto Oswaldo Cruz, 104(5), 2009, p. 683-688.
- [44] PABON, A. et al. Inhibition of P. falciparum by Steroids Isolated from Solanum nudum. Phytotherapy Research, 16(1), 2002, p. 59-62.

- [45] ARANGO, E., CARMONA, J. y BLAIR, S. Susceptibilidad in vitro de muestras clinicas colombianas de Plasmodium falciparum a tres esteroides de la plantas Solanum nudum Dunal (Solanaceae). VITAE, Revista de la Facultad de Química Farmaceutica, 15(1), 2008, p. 150-156
- [46] KARTINI, et al. HPTLC simultaneous quantification of triterpene acids for qualitycontrol of Plantago major L. and evaluation of their cytotoxic andantioxidant activities. Industrial Crops and Products, 60, 2014, p. 239-246.
- [47] CASTRO, O. et al. Evaluacion química y biológica del efecto de extractos de plantas contra Plasmodium berghei. Revista Biología Tropical, 44(2), 1996, p. 361-367.