

Actividad inmunomoduladora y antioxidante de extractos de *Cannabis sativa* y *Larrea divaricata*

Elina Malén Saint Martin

Farmacognosia

Introducción / Antecedentes

La **inflamación** y el **estrés oxidativo** afectan al sistema nervioso central y deterioran las funciones cognitivas en la epilepsia.

Se plantea al **óxido nítrico (ON)** como un intermediario relacionado con las crisis epileptiformes.

Cannabis sativa L. (Cannabaceae) es una planta medicinal utilizada en el tratamiento de esta patología, siendo el cannabidiol (CBD) su compuesto anticonvulsivante más importante. Larrea divaricata Cav. (Zygophylliaceae) es una planta nativa con actividad antiinflamatoria y antioxidante, siendo su compuesto mayoritario el ácido nordihidroguayarético (NDGA).

La asociación de extractos de ambas especies podría actuar como **terapia neuroprotectora** en la epilepsia.



Objetivos

Estudiar la actividad de un **extracto etanólico de** *C. sativa* (CSR) y un **extracto acuoso de** *L. divaricata* (LE) sobre:

- La producción de nitritos totales en dos líneas celulares murinas, una de macrófagos (Raw 264.7) y otra de neuronas (HT-22), tanto en condiciones basales como en inflamación inducida por lipopolisacárido (LPS).
- La actividad neuroprotectora frente al glutamato en neuronas HT-22.

Metodología

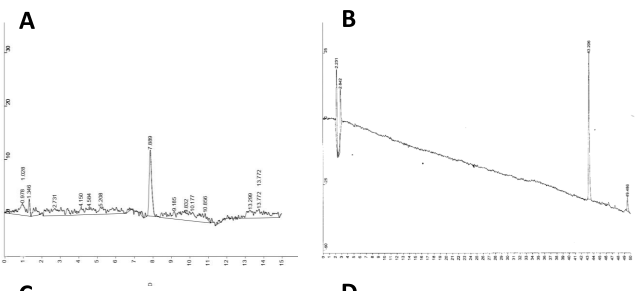
- NDGA y CBD fueron identificados y cuantificados por HPLC-UV.
- Los **polifenoles** totales se determinaron por el método colorimétrico de **Folin-Ciocalteu.** Los **flavonoides** con **tricloruro de aluminio.**
- La inflamación se indujo con LPS.
- El estrés oxidativo se indujo con glutamato
- La viabilidad celular se ensayó con MTT y los nitritos totales con el reactivo de Griess.
- Los resultados fueron expresados como % de variación respecto a los nitritos basales o inducidos por LPS o como porcentaje de viabilidad respecto al basal en el ensayo con glutamato.

Resultados — Estudios Fitoquímicos





IQUIMEFA



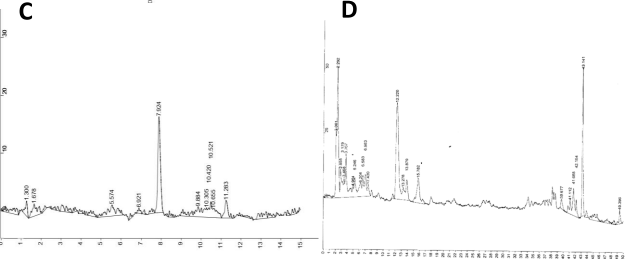


Figura 1. Cromatogramas obtenidos por HPLC-UV. A. CBD. **B.** NDGA. **C.** CSR. **D.** LE. Figuras representativas de tres corridas cromatográficas.

Extracto	CBD (%)	NDGA (%)	Polifenoles totales (%)	Flavonoides totales (%)
C. sativa	62,36 ± 1,57	-	18,46 ± 1,47	0,35 ± 0,0048
L. divaricata	-	1,56 ± 0,08	17,09 ± 0,28	2,03 ± 0,05***

Tabla 1. Cuantificación de compuestos mayoritarios, polifenoles y flavonoides en los extractos. Los resultados se expresan como media ± ESM de tres experimentos. *** p< 0,001 diferencias significativas entre los extractos según prueba T de Student.







IQUIMEFA

Macrófagos Raw264,7

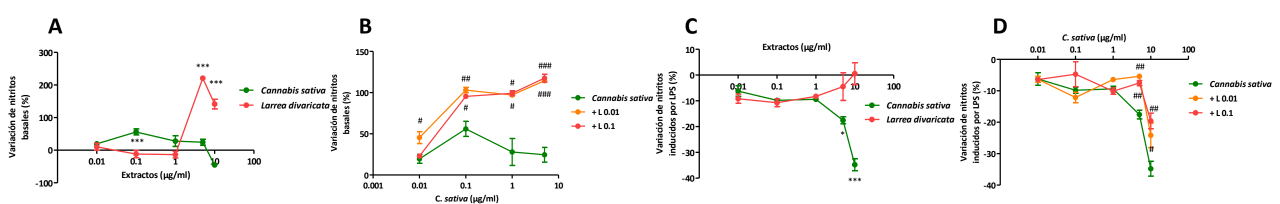


Figura 2. Efecto de los extractos sobre el nivel de nitritos basal (A, B) e inducidos por LPS (C, D) en células Raw 264,7. A y C. Efecto de CSR y LE; B y D. Efecto de la adición de LE sobre la respuesta de CSR. Los resultados se expresan como la media ± ESM de tres experimentos realizados por triplicado. *p< 0,05; ***p< 0,001 diferencias significativas entre los extractos según prueba T de Student. #p< 0,05, ## p< 0,01; ###p< 0,001 diferencias significativas entre la actividad de CSR sola y en presencia de diferentes concentraciones de LE según ANOVA + Dunnett.



Figura 3. Efecto de CBD y NDGA sobre el nivel de nitritos basales (A) e inducido por LPS (B) en células Raw 264,7. Los resultados se expresan como la media ± ESM de tres experimentos realizados por triplicado.

Resultados — Estudios Farmacológicos





IQUIMEFA

Neuronas HT-22

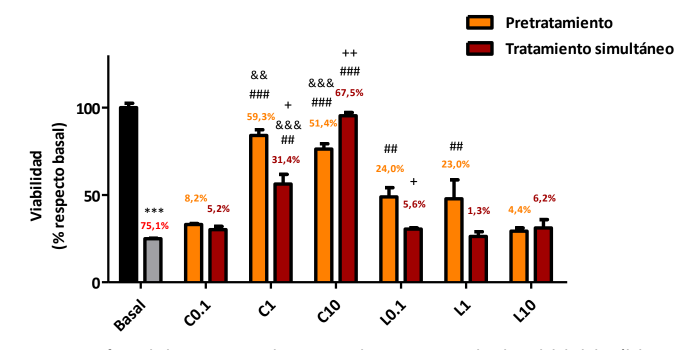


Figura 5. Efecto de los extractos a dos tiempos de tratamiento sobre la viabilidad de células HT-22 en presencia de glutamato 5 mM.

*** p< 0.0001 diferencia significativa de la condición con glutamato respecto al basal según el test T de Student. ### p<0.0001; ## p<0.01 diferencia significativa de glutamato con tratamientos respecto al glutamato solo según ANOVA + Dunnett. && p<0.01; &&& p<0.001 diferencia significativa de glutamato con tratamiento respecto al basal según ANOVA + Dunnett. + p<0.05, ++ p<0.01, diferencia significativa ente el pretratamiento y el tratamiento simultáneo con los extractos según el test T de Student.

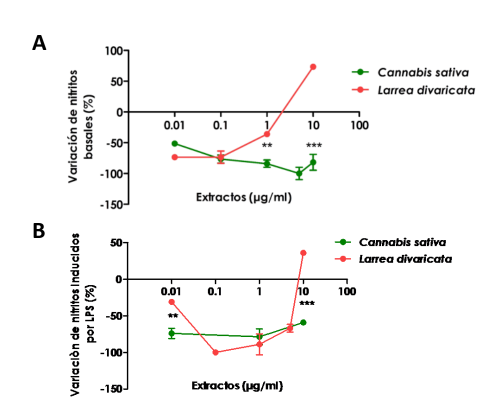


Figura 4. Efecto de los extractos sobre el nivel de nitritos basal (A) e inducidos por LPS (B) en células HT-22. Los resultados se expresan como la media ± ESM de tres experimentos realizados por triplicado. ** p< 0,01; ***p< 0,001 diferencias significativas entre los extractos según prueba T de Student.

Conclusiones



- La asociación de los extractos podría ser útil para estimular al sistema inmune innato.
- La disminución de la producción de nitritos en neuronas podría ser importante en el control de las crisis epilépticas.
- Ambos extractos ejercen acción neuroprotectora frente al glutamato en células HT-22.
- Tanto el CBD como el NDGA parecen ser responsables de la actividad antiinflamatoria de los extractos.

Referencias

- Saint Martin M, Marrassini C, Silva Sofrás F. M, Peralta I, Cogoi L, van Baren C, Alonso M.R, Anesini C. **Antioxidant effect of** *Cannabis sativa* resin **associated with** *Larrea divaricata* **Cav. extract: synergism, additivity and antagonism.** Aceptado para su publicación International Journal of Pharmaceutical Sciences Review and Research, 2022.
- Park C-H, Song JH, Kim S-N, Lee JH, Lee H-J, Kang KS, Lim H-H. **Neuroprotective Effects of Tetrahydrocurcumin against Glutamate-Induced Oxidative Stress in Hippocampal HT22 Cells.** *Molecules*. 2020; 25(1):144.
- Ghonime M, Emara M, Shawky R, Soliman H, El-Domany R, Abdelaziz A. **Immunomodulation of RAW 264.7 murine macrophage functions and antioxidant activities of 11 plant extracts**. *Immunol Invest*. 2015;44(3):237-252.

Agradecimientos

Agradecemos a la Dra. Maria Laura Barreiro por donarnos la línea celular de neuronas HT-22.