## UNIVERSIDAD PRIVADA ANTENOR ORREGO

## FACULTAD DE MEDICINA HUMANA



# "EFECTO HIPOGLICEMIANTE DEL INFUSO DE PLANTA TOTAL DE

Psoralea glandulosa "cullen" EN Rattus rattus var albinus NORMOGLICEMICAS"

# TESIS PARA OPTAR EL TÍTULO PROFESIONAL DE:

MEDICO CIRUJANO

#### **AUTOR**

Jorves Francisco Ramirez Verastegui

#### **ASESOR**

Dr. Jose Luis Fernandez Sosaya

Trujillo -Perú

2016

# **DEDICATORIA**

A mi familia por darme siempre ese aliento en los momentos en que lo necesitaba.

## **AGRADECIMIENTO**

Agradezco a mi alma máter quien me brindó el apoyo con el uso de sus laboratorios y todos los docentes que participaron en mi formación profesional, en especial al Dr. Jose Luis Fernandez Sosaya, quien me inculcó el aprecio por la investigación, y colaboró con el presente trabajo que fue realizado con mucha pasión y dedicación

RESUMEN

El presente estudio tuvo como propósito determinar el efecto hipoglicemiante del infuso

de planta total de Psoralea glandulosa "cullen" en rattus rattus var albinus

normoglicemicas. El estudio fue de diseño prospectivo experimental, aleatorizado. La

población estuvo conformada por 36 ratas de edad adulta (4-6 meses) y con peso (190-

230 gramos). La medición de la glucosa se realizó mediante tiras reactivas y

glucómetro PRESTIGE® Se utilizó un análisis estadístico con cuadros de entrada

simple y doble, así como gráficos de relevancia utilizando el paquete estadístico SPSS

V 22.0. En el análisis estadístico se aplicó la prueba de análisis de varianza utilizando la

distribución "F" y para comparaciones múltiples la Prueba de Duncan. Las asociaciones

fueron consideradas significativas si la posibilidad de equivocarse es menor al 5% (p <

0.05).

Los resultados mostraron que con una dosis de 30 cc/kg peso de infuso de planta total

de Psoralea glandulosa se obtiene disminución en los valores de glucosa significativas

estadísticamente en rattus rattus var albinus normoglucémicas. Concluyendo que el

infuso de planta total de Psoralea glandulosa presenta efecto hipoglucemiante

PALABRA CLAVE: Psorealea glandulosa, Hipoglucemia, Rattus rattus var albinus

**ABSTRACT** 

The present study was to determine the hypoglycemic effect of total plant infused

Psoralea glandulosa "cullen" in rattus rattus var albinus in normoglycemic. The study

was experimental prospective, randomized. The population consisted of 36 adult rats (4-

6 months) and weight (190-230 grams). The measurement was performed using

glucometer and test strips PRESTIGE® .Statistical analysis with single and double

entry was used, as well as graphics using SPSS V 22.0. It was made use of the variance

analysis test in statistical analysis using the distribution "F" for multiple comparisons

and the Duncan test. Associations was considered significant if the possibility of error is

less than 5% (p <0.05).

The results showed that at a dose of 30 cc / kg of total plant infused Psoralea glandulosa

obtained decrease in glucose values statistically significant in Rattus rattus var albinus

normoglycemic. Concluding that the total infused of Psoralea glandulosa plant has

hypoglycemic effect

KEYWORD: Psorealea glandulosa, Hypoglycemia, Rattus rattus var albinus

# **INDICE**

I INTRODUCCION	01
II MATERIAL Y METODOS	10
III ASPECTOS ETICOS	15
IV RESULTADOS	16
V DISCUSION	19
VI CONCLUSIONES	21
VII RECOMENDACIONES	. 21
VIII REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS	22
IXANEXO	25

#### I. INTRODUCCION

#### 1.1 Marco Teórico

La diabetes mellitus (DM) abarca a un grupo de enfermedades metabólicas caracterizadas por hiperglucemia secundaria a defectos en la secreción de insulina, que se acompaña, en mayor o menor medida, de alteraciones en el metabolismo de los lípidos y de las proteínas. Se estima que alrededor de 171 millones de personas en el mundo viven con diabetes y que este número ascenderá a 300 millones en el 2030. En las Américas el estimado de personas con Diabetes ascendió a 13,3 millones en el 2000 y para el 2030 ha sido proyectado en 32,9 millones (1,2)

La prevalencia de diabetes en las Américas varía entre 10 y 15 %, en el Perú ésta se estima en 5,5 %, resaltando el grupo de mayores de 65 años que llegan a tener una prevalencia de hasta 20%, es decir uno de cada cinco ancianos es portador de diabetes. La magnitud de la misma está en aumento, debido al incremento de factores como la obesidad, el sobrepeso, el sedentarismo y los hábitos inadecuados de alimentación. (2)

En el Perú, los estudios realizados por Revilla L. al I semestre de 2013, reportaron cifras de prevalencia de diabetes de tipo II que oscilan entre el 1.6% encontrado en Lima, 0.4% en Cusco, 1.8% en Pucallpa, hasta el 5% encontrado en Piura. Sin embargo estudios de prevalencia realizados en algunas poblaciones de nuestro país, han obtenido cifras mucho más altas en el rango de 6.9% en Chiclayo y 7.5% en Lima, calculándose una población aproximada de un millón de diabéticos en nuestro país. (2)

Los casos registrados de diabetes mellitus en la consulta externa de Essalud muestran para el año 2005 que la diabetes mellitus no especificada tiene la mayor incidencia con un 52.14% de casos, mientras que en el año 2011 el tipo de diabetes con mayor porcentaje corresponde a la diabetes mellitus no insulinodependiente con un 49.03%. Así mismo, la diabetes mellitus insulinodependiente se mantiene sin variación entre los años 2005 y 2011, con un promedio de 2.62% de casos (3,4)

La diabetes tipo 1 (DM1) corresponde a la entidad anteriormente denominada diabetes mellitus insulinodependiente o juvenil, en la que la destrucción de las células β del páncreas conduce a una deficiencia absoluta de insulina. En la clasificación actual se le denomina DM1. En la DM1 las células beta se destruyen, lo que conduce a la deficiencia absoluta de insulina. Sus primeras manifestaciones clínicas suelen ocurrir alrededor de la pubertad, cuando ya la función se ha perdido en alto grado y la insulinoterapia es necesaria para que el paciente sobreviva. Los marcadores de destrucción son los autoanticuerpos contra las células de los islotes, la insulina, el autoanticuerpo GAD (antiglutamato decarboxilasa) (GAD65) y el de la tirosina fosfatasa IA-2 y IA-2s. (1,5,6)

La Diabetes tipo 2 (incluye a pacientes con predominio de resistencia a la insulina y deficiencia relativa de insulina hasta pacientes con predominio de deficiencia secreción de insulina y resistencia a la insulina)

Este tipo de diabetes, representa el 90-95% de las personas con diabetes y es conocida como diabetes no insulinodependiente, diabetes tipo 2, o diabetes de comienzo en el adulto, incluye a las personas con resistencia a la insulina la que generalmente tiene deficiencia relativa (no absoluta) de insulina. Al menos al comienzo, y con frecuencia durante toda su vida, estas personas no necesitan tratamiento con insulina para sobrevivir. Probablemente hay muchas causas de este tipo de diabetes. Aunque la etiología específica no se conoce, no hay destrucción inmunológica de las células β y los pacientes no tienen ninguna de las otras causas de diabetes. La mayoría de estos pacientes son obesos, y la obesidad por si misma causa cierto grado de resistencia a la insulina. (5,6,7)

Entre los hidratos de carbono, la glucosa es el más importante, ya que es el combustible por excelencia de todas las células. Su degradación puede realizarse por vía aerobia oxidándose completamente hasta CO2, dando lugar a 32 ATP o por vía anaerobia daño lugar a 2 ATP. La glucosa debe mantenerse constante en sangre para poder ser suministrada a las células que la requieren como combustible exclusivo. El glucógeno constituye la reserva de energía en el organismo y se almacena en forma importante en el hígado y músculos. Cuando los niveles sanguíneos de glucosa caen por debajo de los

niveles normales el glucógeno hepático se degrada para liberar glucosa. Por el contrario, cuando los niveles de glucosa se elevan, se retira de la sangre y se almacena en forma de glucógeno. La regulación del metabolismo del glucógeno en el hígado se lleva a cabo principalmente por las hormonas adrenalina y glucagón que son hiperglucemiantes, y por la insulina que es hipoglucemiante (8)

En una persona con diabetes, la producción de la insulina está tan disminuida que se altera todo el mecanismo regulador: las elevaciones de la glucosa sanguínea no son seguidas por un aumento suficiente de la insulina, la glucosa no puede penetrar en las células y su cantidad continúa elevándose. Como consecuencia, las células, faltas de combustible, no producen energía suficiente y alteran sus funciones. Esta falta de energía es la razón de que un diabético mal controlado pueda sentirse débil, sin fuerza (astenia). Por el mismo motivo, las células se encuentran hambrientas, siendo esta la razón de que una persona con diabetes no controlada pueda sentir hambre (polifagia).

Puesto que no puede recibirse energía de los azucares, el organismo intenta obtenerla a partir de las grasas, produciéndose una movilización de las que se encuentran almacenadas en el tejido adiposo.

Esta es una de la razones del posible adelgazamiento del diabético no controlado.

Debido a los altos niveles de la glucosa en la sangre, el riñón, que actúa como un filtro para esta, recibe una notable sobrecarga de glucosa. Como la capacidad del riñón para concentrarla es limitada, se ve obligado a diluirla utilizando agua del organismo. Esta situación conduce a una cierta deshidratación que se percibe por el diabético como un aumento de la sensación de sed (polidipsia). Por otra parte, el aumento de la eliminación de agua hace que las personas con diabetes no controlada puedan orinar más de lo normal (poliuria). (8,9,10)

De éste modo, vemos como el aumento de la glucosa en la sangre, debido a la falta de insulina, conduce a los que se consideran como síntomas cardinales de la diabetes: poliuria, polidipsia, polifagia, adelgazamiento y astenia. (9,10)

El daño de la célula beta se asocia con una predisposición genética, de tal manera que no todos los individuos desarrollarán DM2, a pesar de presentar resistencia a la insulina. El proceso del daño de la célula β tiene relación con la producción de estrés oxidativo,

derivado de la oxidación de la glucosa (glicogenólisis) y de la oxidación de los AGL (beta oxidación). El estrés oxidativo disminuye factores de transcripción (expresados en páncreas y duodeno, de donde deriva su nombre, PDX-1) que ayudan a la reparación y regeneración de la célula β. (8,9,10)

The American Diabetes Association (ADA) manifestó los valores de glucosa en plasma para el diagnóstico de la diabetes mellitus eran 126 mg/dL (7.0 mmol/L) y un test de tolerancia de la glucosa a las 2 horas con un valor 200 mg/dL (11.1 mmol/L). La comisión de expertos de la OMS sugirió una propuesta similar.

La glucemia en ayunas es la prueba más sencilla para el tamizaje oportuno de DM en personas asintomáticas que por algún motivo acuden a un servicio de salud. Sin embargo, la prueba de oro para el tamizaje de diabetes en estudios poblacionales sigue siendo la medición de la glucemia 2 horas post carga de glucosa (PTOG) <sup>(5, 6,11,12)</sup>

El Expert Commitee on Diagnosis and Classification of Diabetes mellitus (Comité de Expertos para el Diagnostico y Clasificación de la Diabetes Mellitus) reconoció un grupo intermedio de personas cuyos niveles de glucosa no cumplen con los criterios de diabetes, pero que sin embargo son más elevados que los considerados normales.<sup>(7,11,13)</sup>

#### Diagnóstico de pre-diabetes

La importancia del estado de pre-diabetes radica en que es un factor de alto riesgo de diabetes tipo 2, de enfermedad coronaria, y de mayor mortalidad cardiovascular. La conversión de la prediabetes a diabetes tipo 2 es de alrededor de 10% anual.

Se considera pre-diabetes a la glicemia alterada en ayunas o a la intolerancia a la glucosa.

- Glicemia en ayunas ≤100mg/dl y <126mg/dl, en 2 días diferentes.
- Glicemia a las 2 horas post carga entre 140-199 mg/dl. (5,7,13)

Hace 15 años, el estudio UK Prospective Diabetes Study (UKPDS) mostró que un control más estricto de la HbA1c, en torno al 7%, disminuía el riesgo de complicaciones microvasculares. Para los resultados macrovasculares se dieron resultados más favorables con metformina que con sulfonilúreas e insulina. Este estudio supuso un hito

importante que, sin duda, ha contribuido a una mejora en el conocimiento y en el manejo de la DM 2. (14)

El tratamiento no farmacológico y en particular la reducción de peso en el obeso, sigue siendo el único tratamiento integral capaz de controlar simultáneamente la mayoría de los problemas metabólicos de la persona con DM2, incluyendo la hiperglucemia, la resistencia a la insulina, la hipertrigliceridemia y la hipertensión arterial. Se pueden lograr cambios significativos con una reducción de un 5 a 10% del peso (evidencia nivel 1) y por consiguiente éste debe ser siempre uno de los primeros objetivos del manejo de la diabetes en el paciente con sobrepeso (recomendación A). El tratamiento no farmacológico comprende tres aspectos básicos: plan de alimentación, ejercicio físico y hábitos saludables (6,15)

Si tras un periodo de al menos 3-6 meses con medidas no farmacológicas no se consigue un adecuado control glucémico, se debe plantear el inicio de tratamiento farmacológico. Es importante mantener cualquier tratamiento durante un período mínimo de 3-6 meses y comprobar su efecto sobre la HbA1c antes de cambiar de escalón terapéutico (14,15)

Desde tiempos remotos el hombre ha recurrido a las plantas para curar sus males y alivio de sus dolores, profundizado en el conocimiento de las especies vegetales que poseen propiedades medicinales y darles uso a los productos que de ellos se extraen.

Tal es así que hoy en día la fitoterapia como ciencia novedosa estudia a las plantas medicinales que tienen gran impacto, el empleo de estas especies vegetales, en el tratamiento de procesos patológicos, es una práctica que aumenta cada día, constituyendo la medicina alternativa. (16, 17,18)

El empleo de plantas medicinales en el Perú es una práctica popular de gran arraigo desde la época prehispánica. En la actualidad el empleo de estas plantas está muy difundido sobre todo en las zonas suburbanas y rurales de la costa en toda la sierra y selva peruana. Los conocimientos sobre propiedades terapéuticas de muchos vegetales fueron transmitidos por los aborígenes a través del tiempo, sentando las bases de la medicina empírica que se ha mantenido hasta la actualidad y que aún los conocimientos científicos del presente siglo pudieran prescindir de ello. (17, 18,38)

Se conoce como Medicina alternativa y complementaria (MAC) al conjunto de prácticas de atención de salud que no están integradas en el sistema sanitario convencional ni son parte de la propia tradición de un país y cuya utilidad ha sido demostrada científicamente. La MAC posee ciertos beneficios frente a la medicina convencional, como son su bajo costo, bajo riesgo (si es utilizada adecuadamente), visión holística, humanitaria e individualizada del paciente, y mejor efecto terapéutico y paliativo en enfermedades crónicas y terminales. (24, 25)

El uso de MAC va en aumento alrededor del mundo. Se estima que el uso de la MAC es del 49% en Francia y 70% en Canadá. En el Perú se indicó que aproximadamente el 70% de los pacientes la utilizó alguna vez y otro estudio en hospitales públicos de provincia, estimó que el 40,4% de los usuarios conocen alguna terapia de MAC y el 33% la ha utilizado alguna vez . (25)

La Organización Mundial de la Salud (O.M.S) en la Trigésima Asamblea Nacional de la Salud, del 19 de mayo de 1978 (Alma-Ata), se pronuncia sobre la promoción y desarrollo de la práctica e. investigación en Medicina Tradicional con la Finalidad de promover la Salud. Luego con Resolución EB6. R4-1 978-0MS, afirma que la Medicina Tradicional y Complementaria, ayudarían a alcanzar la META DE SALUD para todos en el año 2,000. Las medicinas complementarias mas utilizadas fueron las siguientes: plegarias curativas (45,2%), fitoterapia (18,9%), ejercicio de respiración (11,6%), la meditación (7.6%), medicina quiropráctica (7,5%), yoga (5,1%), cuerpo de trabajo (5,0%), dietoterapia (3,5%), la relajación progresiva (3,0%), megaterapia con vitaminas (2,8%), y visualización (2,1%). Solamente un 14.8% acudió a un especialista para tratarse. Las terapias complementarias y alternativas son las preferidas para el tratamiento del dolor de músculos y de huesos. El uso de terapias es mayor cuando mayor es el nivel educativo. (24,25)

En el Peru, el entonces Instituto Peruano de la Seguridad Social (IPSS) ahora EsSALUD con Resolución de Gerencia General GG48711PSS -198 del 07 de mayo de 1998 creando el Programa Nacional de Medicina Complementaria. Desde finales del año 2015 se constituye en Gerencia de Medicina Complementaria. A la fecha cuenta con 55 dependencias distribuidas en tres niveles de atención, que ofrecen una gran variedad

de terapias ,destacando dentro de ellas la Fitoterapia. Anualmente se atienden unos 50 000 asegurados en los Centros y Unidades de Medicina Complementaria de Essalud y desde su creación se han beneficiado más de 500 000 pacientes. Entre sus logros podemos mencionar: un ahorro institucional de más de 25 millones de soles para la institución, tener presencia en las 29 redes asistenciales de EsSalud, una buena satisfacción del paciente del 92%, disminución del consumo de medicamentos convencionales entre el 19% y 22% de pacientes en los CAMEC y UMEC respectivamente, reducción del consumo de analgésicos en 80%, la disminución del uso de broncodilatadores en 60%, y eliminación del consumo de ansiolíticos y antidepresivos (24), (25)

El Ministerio de Salud (MINSA), con Decreto Legislativo Nro.504 del 18/04/90, Capitulo XI, artículo 31 crea el Instituto de Medicina Tradicional (INMETRA), como organismo encargado de coordinar y proponer la política de la Medicina Tradicional. En 1994, con R.D. Nro. 001-94 DISURS-I-CALLAO/O6. Se aprueba el Programa de Salud de Medicina Tradicional y Terapias Alternativas en el sector del Callao. La Ley General de Salud 26842 20107/97, en las disposiciones, complementarias transitorias y finales en el TITULO PRELIMINAR XVII, establece: "La promoción de la MEDICINA TRADICIONAL es de interés y atención frecuente del estado" (23)(24)

Dentro de la gran extensión de plantas que nos provee la flora peruana encontramos que hay un número indeterminado de plantas a las que se les atribuye efecto hipoglicemiante entre ellas contamos *con Ocimum sanctus "Albahaca morada"*, *Notholaena nivea "Cuti-Cuti"*, *Geranuim lechleri "Pasuchaca" y Smallantus sonchifolius "Yacón"*, asi como la especie *Psoralea glandulosa "cullen"* la cual es utilizada como antiácido, antiflatulento e hipoglicemiante. Gutierrez RM., Alva BS. en su estudio, Fitoconstituyentes de las hojas de Psoralea glandulosa y efecto del infuso sobre la glicemia en Rattus rattus var. albinus con hiperglicemia experimental, determinó la presencia de los siguientes metabolitos secundarios: alcaloides, flavonoides, taninos, saponinas, y glicósidos, a través de reactivos de coloración y precipitación. (17, 19, 37, 38,39)

La Psoralea glandulosa "cullen". Se caracteriza por poseer:

RAIZ: Radical, subterránea, semileñosa, perenne.

**TALLO:** Aéreo, erguido, semileñoso, perenne alcanza hasta más de 5m. de altura, el tallo es muy ramificado desde cerca de la base, su corteza es estriada de color caféoscura, ramitas previstas de glándulas.

HOJAS: Caulinares, pecioladas, opuestas, peninervias, enteras, lanceoladas. Sus hojas son caducas, es decir no duran más de una estación cayendo marchitas para renovarse posteriormente. Además son hojas que se hallan divididas en porciones, es decir son compuestas; en este caso por tres piezas o folíolos, por lo tanto son trifoliadas; folíolos elípticos-lanceolados. "Una característica peculiar de las hojas de esta planta es que son punteadas, es decir, que presentan puntos, depresiones y hoyos traslúcidos o coloreados a los que suma la presencia de glándulas. De allí la segunda parte de su nombre científico: glandulosa. Las hojas son altamente aromáticas

**INFLORESCENCIA:** Es un racimo de 10 a 15 cm. De largo.

FLORES: Son axilares y terminales. Están conformados por un cáliz de 5 sépalos soldados en la base y una corola papilionada o "amariposada" constituidos por cinco pétalos muy característicos: uno dorsal, llamado estandarte o bandera, dos laterales, llamados alas, y dos ventrales, generalmente adheridas que forman la llamada quilla, la que encierra estambres y pistilo. Presenta 10 estambres diadelfos y un ovario súpero unilocular, con varios óvulos, que dan origen al fruto simple, seco y monocarpelar denominado legumbre, vaina o capi. El carpelo se separa en dos valvas, por lo que la vaina puede ser dehiscente en ambas zonas de unión de ellas denominadas suturas. Las anteras liberan polen antes de ántesis, por lo que la autopolinización es frecuente. Por lo tanto son hermafroditas; sus flores son de color amarillo-blanquesinos, con la quilla azuladas en el ápice.

**FRUTOS:** Llamado legumbre, vaina o capi, su fruto es simple, seco y monocarpelar. Son pequeños miden de 6 a 7mm.con semillas dicotiledóneas (17,18,34,35)

La utilización de *Psoralea glandulosa "cullen"* como antidiabético, así como tratamiento coadyuvante de la retinopatía diabética está incluido en The Handbook of Medicinal Herbs. y en la Revista Española de Fitoterapia como una terapia en Diabetes (34,40)

Eunhui S, Eun-kyu L., Cheol SL., Kwang-hoon C., et al. en su estudio Psoralea corylifolia l. concluye que el extracto de semilla mejora la diabetes inducida por estreptozotocina en ratones por la inhibición del estrés oxidativo. Demuestra que un mecanismo importante de inhibición enzimática que envuelve a los productos de medicina tradicional, está en el glucósido de los isoflavonoides, daidzeina encontrado en altos niveles en la Psoralea corylifolia. Este glucósido inhibe la enzima alcohol deshidrogenasa NAD-dependiente. La cual trabaja para catalizar la oxidación de acetaldehído, el producto primario en el metabolismo del alcohol (20,36)

#### 1.2 Justificación

Este estudio permitirá conocer si existe efecto hipoglucemiante en el extracto de la *Psoralea Glandulosa "Cullen"*, así como confirmar o refutar los resultados obtenidos por estudios previos.

En caso de encontrar el efecto hipoglucemiante en el extracto de la *Psoralea Glandulosa "cullen"* podremos utilizarla en los pacientes diabéticos y/o pre diabéticos como una terapia alternativa y/o coadyuvante. Siendo el uso de plantas medicinales ampliamente aceptado en nuestro país por estar inmerso en nuestra cultura. Siendo una medida de retrasar o evitar los efectos a largo plazo de la hiperglicemia en los pacientes a un costo más bajo y con menores efectos secundarios que los fármacos utilizados actualmente. El siguiente trabajo persigue motivar también que se realicen futuras investigaciones con estudios de mayor población de estudio y mayor nivel de evidencia.

## 1.3 Formulación del problema científico

¿Existe efecto hipoglucemiante en el infuso de *Psoralea glandulosa" cullen*" en Rattus rattus var albinus normoglicemicas?

1.4. Hipótesis

a) Hipótesis Nula: No existe diferencia significativa entre los grupos control y

experimental en los niveles de glicemia post administración del infuso de Psoralea

glandulosa

b) Hipótesis Alterna: Si existe diferencia significativa entre los grupos control y

experimental en los niveles de glicemia post administración del infuso de Psoralea

glandulosa

1.5. Objetivos

General: Determinar el efecto hipoglucemiante del infuso de la planta total de

Psoralea glandulosa "cullen" en Rattus rattus var albinus

**Específicos:** 

- Determinar la concentración mínima efectiva del infuso de la Psoralea glandulosa

"cullen como hipoglucemiante

- Determinar los niveles de glucosa en sangre posterior a la administración del infuso de

la Psoralea glandulosa "cullen

II. MATERIAL Y METODOS.

2.1 Población Objetivo

La población de estudio estuvo constituida por 36 Rattus rattus var albinus que

cumplan con los criterios de inclusión y exclusión.

2.2. Muestra: El tamaño de muestra fue de 12 ratas por grupo

 $n = (Z\alpha + Z\beta)^2(S)^2$ 

Donde:

n = Tamaño de la muestra

 $Z\alpha$ = Desviación normal para error alfa = 1.96

10

 $Z\beta$  = Desviación normal para error beta = 0,84

S= Razón de promedios de grupos donde 1≤S≥3. Tomamos S= 1.25 (23)

$$n=(1.96+0.84)^2(1.25)^2$$

$$n=(7.84)(1.56)$$

$$n = 12.23$$

$$n=12$$

# 2.3 Criterios de Selección: Inclusión y Exclusión

#### 2.3.1. Criterios de Inclusión

- a) Rattus rattus var albinus
- b) Edad: 4-6 meses
- c) Peso: 190-230 grs.
- d) No existe distinción en sexo

#### 2.3.2. Criterios de Exclusión

- a) Rattus rattus var albinus que hayan sido utilizados en estudios experimentales induciéndoles hiperglicemia, hipoglucemia o algún trastorno metabólico.
- b) Rattus rattus var albinus que se encuentren preñadas.
- c) Rattus rattus var albinus que se encuentren enfermas.
- d) Rattus rattus que presenten trastornos de orientación y/o alimentación
- e) Rattus rattus var albinus que no se encuentren dentro de los valores de normoglicemia (glucosa entre 80-122 mg/dL en ayunas) (38)

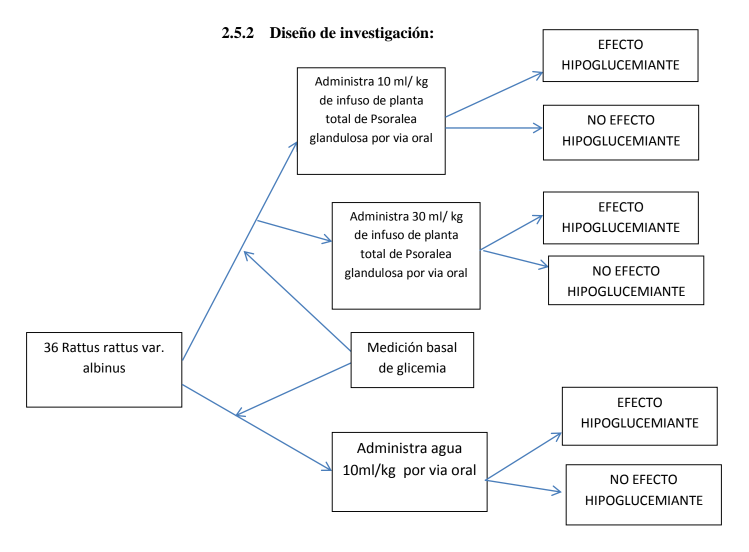
#### 2.4 Unidad de análisis

La unidad de análisis fue cada uno de Rattus rattus var albinus pertenecientes al estudio

## 2.5 Material

# 2.5.1 Tipo de estudio

La investigación es de tipo prospectivo experimental, aleatorizado



## 2.6 Descripción de variables y escala de medición:

Variable	Unidad de	Tipo de	Escala
	medida	Variable	
VARIABLE INDEPENDIENTE			
Infuso de Psoralea glandulosa (concentrado del total de la planta)		Categórica	Nominal
VARIABLE DEPENDIENTE  Efecto Hipoglicemiante	mg/dl	Cuantitativa Continua	Razón

## 2.7 Operacionalización de variables

**Infuso de Psoralea glandulosa:** Se preparó el infuso pesando 12 gramos de muestra a la que se le agrego 200 mL de agua hirviendo caliente, dejándose 10 minutos en reposo para luego filtrarse. (17)

**Efecto hipoglucemiante:** Disminución de los valores de glucosa en sangre. Se tomaran valores a los 60 y 120 minutos <sup>(17)</sup>

# 2.8 Procedimiento:

#### 2.8.1 Procedimiento de obtención de datos:

 Obtención de la muestra vegetal de Laboratorios FitoPerú, la que fue validada con la constancia de identificación taxonómica extendida por un Herbario oficial, indicándose número de lote, análisis microbiológico, calidad de empaque.

- Estas exigencias garantizaron haber contado con materia prima de buena calidad
- Preparación del infuso: : Se obtuvo el infuso pesando 12 gramos de muestra de la planta a la que se le agregó 200 mL de agua recién hervida dejándose 10 minutos en reposo el infuso para luego filtrarse
- Actividad Hipoglicemiante: A todos los animales de experimentación se les alimentó con una dieta balanceada; determinándoseles su glicemia previamente en ayunas (basal) con la aplicación de tiras reactivas y glucómetro PRESTIGE® el cual presenta unas sensibilidad de 93% y especificidad 50% (41,42)

Seguidamente se dividió en grupos procediéndose de la siguiente manera:

#### Grupo I:

Grupo experimental: a los 12 rattus rattus var albinus previamente pesados se les administró el infuso por vía oral 10ml de extracto por Kg de peso

Luego se procedió a la medición de la glicemia a los 60, 120 minutos por el método de tiras reactivas durante 4 dias consecutivos, obteniéndose sangre de la vena lateral de la cola

#### Grupo II:

Grupo experimental: a los 12 rattus rattus var albinus previamente pesados se les administró el infuso por vía oral 30ml de extracto por Kg de peso

Luego se procedió con la medición de la glicemia a los 60, 120 minutos por el método de tiras reactivas durante 4 dias consecutivos, obteniéndose sangre de la vena lateral de la cola

#### Grupo III

Grupo control, los 12 rattus rattus var albinus se le administró agua por vía oral 10 ml de H2O por kg de peso. Luego se procedió con la medición de la glicemia a los 60, 120 minutos por el método de tiras reactivas durante 4 dias consecutivos, obteniéndose sangre de la vena lateral de la cola

# 2.9 Procesamiento y análisis de datos

El registro de datos que están consignados en las correspondientes hojas de recolección de datos fueron procesados utilizando el paquete estadístico SPSS V 22.0, los que luego fueron presentados en cuadros de entrada simple y doble, así como gráficos de relevancia.

# 2.9.1 Estadística Descriptiva:

En cuanto a las medidas de tendencia central se calculó la media y en las medidas de dispersión la desviación estándar.

#### 2.9.2 Estadística Analítica

En el análisis estadístico se hizo uso de la prueba de análisis de varianza utilizando la distribución "F" y para comparaciones múltiples la Prueba de Duncan. Las asociaciones serán consideradas significativas si la posibilidad de equivocarse es menor al 5% (p < 0.05).

#### III. ASPECTOS ÉTICOS

El estudio cumplió los aspectos éticos en el manejo de animales en experimentación (25)

#### IV. RESULTADOS

La presente investigación tuvo como objetivo determinar el efecto hipoglicemiante del infuso de planta total de *Psoralea glandulosa "cullen"* en rattus rattus var albinus normoglicemicas. La muestra estuvo conformada por 36 rattus rattus var albinus

Respecto al efecto hipoglucemiante de la Psoralea glandulosa, se observa en los valores del 1° Día, una disminución en los valores de glucosa con un p<0.05, el 2° Dia, se observa disminución en los valores de glucosa, pero con un p>0.05, el 3° Dia, se observa disminución en los valores de glucosa, pero con un p>0.05, el 4° Dia, se observa una disminución en los valores de glucosa con un p<0.05.

Respecto a la concentración mínima de dosis de infusión de *Psoralea glandulosa* "cullen" se pudo evidenciar mediante la prueba de Duncan en los días 2 y 4, donde se evidencia un efecto hipoglicemiante con significancia estadística p<0.05, que la dosis de 30 cc/kg peso de infusión de planta total de Psoralea glandulosa produjo una mejor disminución en la glicemia a los 120 minutos comparados con los valores del grupo al que se le administro 10 cc/kg peso de infusión de planta total de Psoralea glandulosa

		DIA 1			DIA 2			DIA 3		DIA 4		
GRUPOS	Basal	60 min	120 min	Basal	60 min	120 min	Basal	60 min	120 min	Basal	60 min	120 min
OKO1 OS	<del>x</del>	x	x	<del>x</del>	x	$\bar{\mathbf{x}}$	x	x	$\bar{\mathbf{x}}$	media	x	x
Control	108.75	108.25	110.08	107.52	109.08	107.75	108.73	110.83	110.91	108.92	108.91	113.67
Experimental 1 (10 cc/kg)	114.16	112.41	106.91	113.56	109.00	108.667	114.01	112.91	108.83	113.89	112.41	108.50
Experimental 2 (30 cc/kg)	113.75	110.33	102.75	112.85	115.75	108.083	113.74	114.58	105.83	114.09	111.83	101.83
Prueba F "p"		> 0.05	< 0.05		> 0.05	> 0.05		> 0.05	> 0.05		> 0.05	< 0.05

Tabla 1: Resumen de resultados obtenidos mediante medias y posterior prueba F

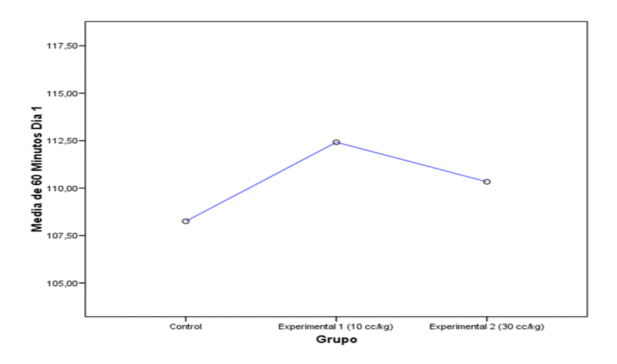


Gráfico 1: (Dia 1). Se puede observar los valores de glucosa 60 minutos después de ingerida la infusión de *Psoralea glandulosa "cullen"*, no se observa diferencias entre los grupos

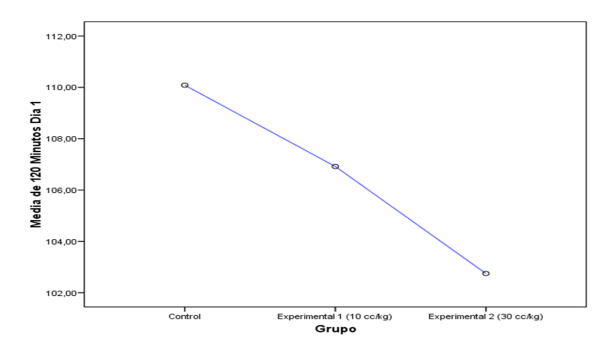


Gráfico 2: (Dia 1). Se puede observar los valores de glucosa 120 minutos después de ingerida la infusión de *Psoralea glandulosa "cullen"*, observándose la disminución marcada en el grupo Experimental 2

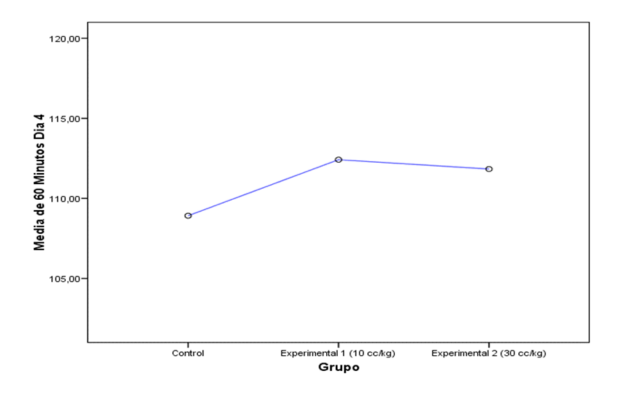


Gráfico 3: (Dia 4). Se puede observar los valores de glucosa 60 minutos después de ingerida la infusión de *Psoralea glandulosa "cullen"*, no se observa diferencias entre los grupos

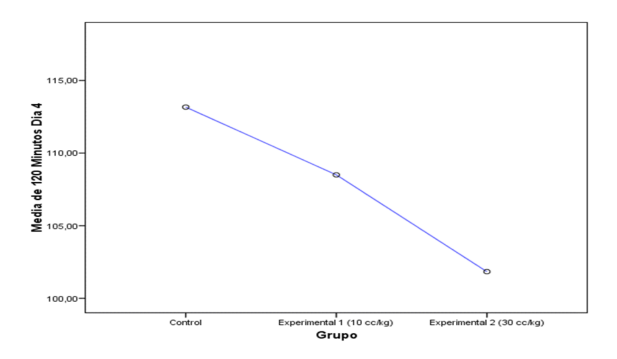


Gráfico 4: (Dia 4). Se puede observar los valores de glucosa 120 minutos después de ingerida la infusión de *Psoralea glandulosa "cullen"*, observándose la disminución marcada en el grupo Experimental 2

#### V. DISCUSIÓN

Según nos explica **Castillo DJ** <sup>(9)</sup>. La hiperglicemia duradera produce resistencia a la insulina, la cual va a producir la liberación de citoquinas como TNF-alfa, IL-8 lo cual va a desarrollar un estrés oxidativo en el hígado, oxidación de la glucosa (glicogenolisis) y oxidación de los ácidos grasos libres mediante betaoxidacion, reduciendo los niveles mitocondriales de Cu/Zn, glutatión, a la par de la producción de radicales H2O2, los cuales van a disminuir factores de transcripción expresados en el páncreas y duodeno, donde deriva su nombre PDX-1 cuya función es ayudar a la reparación y regeneración de la célula beta.

**Gutierrez RM., Alva BS** <sup>(17)</sup>. Encuentran dentro de los fitoconstituyentes de la *Psoralea Glandulosa "cullen"* taninos, fenoles y flavonoides, los cuales se les atribuye la acción hipoglicemiante, mediante la disminución por captación de los radicales libres.

**Madrid A., Espinoza I., Mellado M., et al**<sup>(18)</sup>. Evalúa la capacidad antioxidante de los componentes de la *Psoralea Glandulosa "cullen"*, así como la diferenciación entre la capacidad antioxidante de las diferentes partes de la planta. Demostrando que los flavonoides y los fenoles poseen una mayor capacidad de reducción de radicales libres mediante la capacidad de donar hidrógenos. Disminuyendo los radicales libres hasta en un 50%.

Al realizar la comparación de los componentes y su capacidad de reducción de radicales libres en las diferentes partes de la planta no encuentran diferencia estadísticamente significativa.

**Eunhui S, Eun-kyu L., Cheol SL. et al.** <sup>(19)</sup> describe que el estrés oxidativo activa la casacada de la protein kinasa activada por mitogenos (MAPK) , cuya activación contribuye a la apoptosis de las células beta pancreáticas, mediante señales y activación de la cascada de la caspasa- 3. Tambien demuestra que la administración de extracto de Psoralea corylifolia inhibe la activación de la cascada de caspasa 3y MAPK, disminuyendo la apoptosis de las células beta pancreáticas

**Suhashini R, Sindhu S, Sagadevan E** $^{(28)}$  Demuestra que mediante la administración de Psoralea corylifolia, existe una inhibición de la absorción de glucosa a nivel intestinal, el cual va a producir una disminución de la glucosa.

En nuestro estudio como podemos observar en la (tabla 1) los valores de glucosa en rattus rattus var albinus, presentan una disminución estadísticamente significativa, a los 120 minutos de administrado el infuso de planta total de Psoralea glandulosa "cullen" a una dosis de 30 cc/kg peso, en los días 1 y 4 respectivamente (p <0.05).

Además podemos observar que a los 60 minutos de aplicado el infuso no se presenta disminución en los valores de glicemia. Esto debido a que se necesita un proceso de absorción a nivel gastrointestinal y de un efecto acumulativo en sangre para la producción de hipoglicemia.

La dosis mínima efectiva del infuso fue de 30 cc/kg peso, se trabajó con estas dosis siguiendo los estudios previos, debido a que no se han encontrado estudios en nuestra revisión bibliográfica donde se identifique una dosis mínima de infuso para la producción de hipoglucemia, se decide aplicar 2 dosis, 10 cc/kg y 30 cc/kg.

En los resultados obtenidos se observan que en los días 2 y 3, no se presenta efecto hipoglucemiante significativamente estadístico, esto puede ser causado por el fenómeno de adaptación del organismo del animal, o a que una administración del infuso de planta total de *Psoralea glandulosa "cullen"* de 30 cc/kg/peso es una dosis aún muy baja para la producción de hipoglucemia definitiva.

Podemos observar que los valores basales de glucosa no disminuyen en el tiempo, motivo por el cual en el periodo de fase experimental, no se ha observado un fenómeno acumulativo permanente, esto significaría que posiblemente la dosis de 30 cc/kg peso aplicados una vez al día sería insuficiente para mantener en el tiempo la hipoglicemia, posiblemente necesitándose dosis más altas o con mayor frecuencia.

#### VI. CONCLUSIONES:

- Se observó efecto hipoglucemiante en el infuso de la planta total de Psoralea glandulosa en Rattus rattus var albinus normoglicemicas
- Se observó que la dosis mínima es de 30 cc/kg/peso para obtener una reducción de glucosa significativa, pero se encuentra una reducción de la glucosa aun con dosis de 10 cc/kg peso aunque esta no sea significativa estadísticamente
- Se observó una disminución en los valores de glucosa tras la ingesta del infuso de planta total de Psoralea glandulosa en Rattus rattus var albinus normoglicemicas

#### VII. RECOMENDACIONES

- Se recomienda realizar trabajos de investigación con una mayor población de rattus rattus var albinus
- Se recomienda realizar una investigación con métodos más específicos para medir la glucosa, como por ejemplo medición de valores de insulina
- Se recomienda realizar trabajos de investigación para lograr aislar el compuesto que presenta el efecto hipoglucemiante
- Se recomienda realizar trabajos de investigación en ratas a los cuales se les produzca hiperglicemia transitoria o permanente
- Se recomienda realizar estudios para evaluar dosis toxicas o letales
- Se recomienda realizar trabajos con mayor duración para valorar resultados en una línea de tiempo

#### VIII. REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS

- 1. Guía de Práctica Clínica sobre Diabetes mellitus. Plan de Calidad para el Sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del País Vasco-Osteba; 2012
- 2. Revilla L. Situacion de la vigilancia de Diabetes en el Peru, I semestre de 2013. 2013; 22 (39): 825 –828.
- 3. Seclén S. Aspectos Epidemiológicos y Genéticos de la Diabetes Mellitus en la población peruana. Revista Médica Herediana. 2010; 7(4): 231-242
- 4. Ministerio de Salud [homepage en internet] Boletín Estadístico de salud, Agosto 2012 (Perú) [actualizada 10 febrero 2012; consultado 17 octubre 2014] Disponible en: http://www.minsa.gob.pe
- 5. American Diabetes Association. Diagnosis and classification of Diabetes. Diabetes Care. Jan 2012; 35(1); 564-571
- 6. Guías Asociación Latinoamericana de Diabetes de diagnóstico, control y tratamiento de la Diabetes Mellitus tipo 2 2013,1
- 7. Diagnóstico y Clasificación de la Diabetes tipo I. Intramed. 2012.
- 8. Martinez O. Tratado de nutricion. España: Angel Gil; 2005. p. 295-335.
- 9. Castillo DJ. Fisiopatologia de la Diabetes Mellitus tipo 2. Fascículos de endocrinología. Mar 2011; 56 (9).
- 10. Secretaría de salud Mexico. Programa de acción: Diabetes Mellitus. Nov 2010 1(1).
- 11. Comité de la sociedad de Diabetes de Japón. Los criterios de diagnóstico de Diabetes Mellitus. Informe de la comisión de la clasificación y diagnóstico, criterios de Diabetes Mellitus. Journal of Diabetes Investigation. Oct 2010;1
- 12. Ministerio de salud de Chile. Ministerio de salud. Guía clínica Diabetes Mellitus tipo 2. 2010;2
- 13. Infamec. Tratamiento farmacologico de la Diabetes Mellitus tipo 2. Informacion farmacoterapeutica de la Comarca. Ene 2013; 21(9).
- 14. Grupo de estudio de la Diabetes en atención primaria de salud (GEDAPS). Diabetes Mellitus tipo 2. Mar 2012; 2(5)
- 15. Instituto Guatemalteco de seguridad social. Guia Diabetes Mellitus tipo 2. Centro de investigaciones de ciencias de la salud. Oct 2009
- 16. Sevillano OP. Efecto de Canchalagua hipericum laricifolium, sobre el perfil lipídico y glucosa sérica de Rattus rattus albinus. Revista científica de la Facultad de Ciencias Biológicas Universidad nacional de Trujillo. Jun 2012; 32(1): 4-103

- 17. Gutierrez RM., Alva BS. Fitoconstituyentes de las hojas de Psoralea glandulosa y efecto del infuso sobre la glicemia en Rattus rattus var. albinus con hiperglicemia experimental. *Rev. med. Vallejiana*, 2006; 3(2):85-90.
- 18. Madrid A., Espinoza I., Mellado M., et al. Evaluation of the antioxidant capacity of psoralea glandulosa I. (fabaceae) extracts. J. Chil. Chem June 2012; 57 (3): Concepción 20121328-1332
- 19. Eunhui S, Eun-kyu L., Cheol SL. et al. Psoralea corylifolia l. Extracto de semilla mejora la diabetes inducida por estreptozotocina en ratones por la inhibición del estrés oxidativo. Hindawi publishing corporation oxidative medicine and cellular longevity Sep 2014, 8(7): 100 -109
- 20. Tushar KB., Kazi MA,. Efecto protector del extracto acuoso de semilla de Psoralea corylifolia (somraji) y semilla de Foenum graecum l. (methi) en ratas diabéticas inducidas por estreptozotocina: una evaluación comparativa. Rev Pharmacognosy 2013 Oct-Dic; 5 (4): 277-285
- 21. Hernández J. Determinación de niveles de glucosa antes del tratamiento dental, comparando dos métodos no invasivos y un invasivo en pacientes de las clínicas de posgrado de la UDLSB. Revista electrónica Nova Scientia. Ene 2008; (1) 3: 65-79.
- 22. Carmona VS. Calculo del tamaño de la muestra. In Hill. Texto base de la estadística.; 1980: 261-274.
- 23. Martínez C. El animal como sujeto experimental aspectos técnicos y éticos. CIEB, Universidad de Chile. 2007; 1(1).
- 24. Essalud [homepage en internet]. Lima: Essalud; c2014 [actualizada 16 febrero 2014; consultado 23 agosto 2014].disponible en: <a href="http://www.essalud.gob.pe/medicina-complementaria/">http://www.essalud.gob.pe/medicina-complementaria/</a>
- 25. Sociedad peruana de medicina alternativa y complementaria [homepage en internet]. Lima: Sociedad peruana de medicina alternativa y complementaria; c 2009 [actualizada 15 marzo 2013; consultado 23 agosto 2014].disponible en: <a href="http://www.spemac.org/historia\_mac.html">http://www.spemac.org/historia\_mac.html</a>
- 26. Fito Peru [homepage en internet]. Lima: Fito Perú export e import sac; c 2010 [actualizada 10 julio 2012; consultado 23 agosto 2014].disponible en: <a href="http://www.fitoperu.com/fitoperu.html">http://www.fitoperu.com/fitoperu.html</a>
- 27. Ospina LF, Serrano LP. Plantas usadas como antidiabéticas en la medicina popular colombiana. Revista colombiana de ciencias quimico-farmaceuticas. 1995; 4(23): 81-94
- 28. Suhashini R, Sindhu S, Sagadevan E. Evaluacion invitro del potencial antidiabetico y el perfil hystoquimico de las semillas de Psoralea corylifolia. International. Journal of Pharmacognosy and Phytochemical Research 2014; 6(2): 414-419

- 29. Solgorré CE. Efecto del extracto hidroalcoholico de hojas y flores de Otholobium pubescens "culen" en la hiperglicemia experimental en Ratus norvergicus var albinus [tesis].Lima: Universidad Nacional Mayor de San Marcos. Facultad de Farmacia y Bioquímica; 2005
- 30. Prashant MT., Shrikant AJ., Borde SC. Efecto de la Psoralea corylifolia en ratones con resistencia a la insulina inducida por dexametasona. Journal of King Saud University science Feb 2012 (24) 8, 251–255
- 31. Acosta, E., Arroyo M., Estudio fitoquímico y determinación de la actividad hipoglicemiante de Psoralea pubescens (culén) [tesis]. Universidad Nacional San Luis Gonzaga de Ica. Facultad de Farmacia y Bioquímica, 1997.
- 32. Backhouse CN, Deporte Cl., Negrete R, et al. Constituyentes activos aislados de Psoralea glandulosa con actividades antiinflamatorias y antipiréticas. Facultad de Famacocinetica y estudios quimicos de la Universidad de Chile,(2005)
- 33. Kim K. & Lee B. Una revision de plantas con actividad hipoglicemiantes en ratas normales e hipergilcemias inducidas con alloxano. Korean Journal. Pharmacognosis. 1992; 23(2):117-119.
- 34. Duke JA, Bogenschutz-godwin, et al. The Handobook of medicinal herbs. $2^{\circ}$  ed. New York, USA,2002
- 35. Kaufman PB., Cseke LJ, Warber S, et al. Natural products from plants. Ed Harvey Kane, New York ,2000
- 36. Kyung-a K., Sang hee S., Hong ryul A., et al. Protective effects of the compounds isolated from the seed of *Psoralea corylifolia* on oxidative stress-induced retinal damage. Toxicology and applied pharmacology, June 2013;(269) 21; 109-120
- 37. Castañeda B, Castro de la mata R, Manrique R, et al E. Estudio fitoquímico y farmacológico de 4 plantas con efecto hipoglicemiante. Revista Horizonte médico, Jul 2008 (8) 1: 6-34
- 38. Guerrero et al. Aislamiento y caracterización estructural de los principios activos hipoglucemiantes de Rubus floribundus Kunth (Rosaceae) "zarzamora" Revista Arnaldoa 2015 (2): 381 394.
- 39. Castro AL, Choquesillo F, Félix LV., et al. Investigación de metabolitos secundarios en plantas medicinales con efecto hipoglicemiante y determinación del cromo como factor de tolerancia a la glucosa. Revista de ciencia e investigación Oct 2004 (5) 1:20-36
- 40. Giner LE, Castillo GE. Fitoterapia y Diabetes. Revista de fitoterapia Mayo 2013; 3 (2): 113-122
- 41. Gómez QL, Pérula LA, et. al. Validez de cuatro glucómetros portátiles para su uso en atención primaria. Revista Medicina de Familia, Jun 2010; 2 (2): 132-138.

42. Casas ML, Montoya MD. ¿Son fiables los medidores de glucemia capilar? Elsevier España, Nov 2012; 28 (5):110-113

## IX. ANEXO

Tablas y gráficos:

#### EPIDEMIOLOGIA DE DIABETES EN EL PERU

Tabla 1. Casos notificados de Diabetes por Unidad notificante, según Tipo de Diabetes. Acumulado al I Semestre de 2013

UNIDAD NOTIFICANTE		TIPO DE D	IABETES		TOTAL	%
ONIDAD NOTIFICANTE	NE	TIPO 1	TIPO 2	GESTACIONA	TOTAL	70
HOSPITAL NAC. DANIEL A CARRION	46	24	937	3	1010	20.2
HOSPITAL SANTA ROSA	4	15	978	5	1002	20.0
HOSPITAL REGIONAL HUACHO	70	12	872	8	962	19.2
HOSPITAL JAMO TUMBES		2	347		349	7.0
HOSPITAL APOYO III SULLANA	104	5	147	1	257	5.1
HOSPITAL REZOLA DE CAÑETE	16	3	189	2	210	4.2
HOSPITAL ARZOBISPO LOAYZA	6	2	191	2	201	4.0
HOSPITAL REGIONAL DE ICA	2	2	196		200	4.0
HOSPITAL DOS DE MAYO	11	1	156		168	3.4
HOSPITAL POLICIA NACIONAL	2	2	138	1	143	2.9
HOSPITAL LAS MERCEDES-PAITA	8		121	1	130	2.6
CLINICA SAN FELIPE	15	12	86		113	2.3
HOSPITAL DANIEL A CARRION - HUA	1	1	76		78	1.6
HOSPITAL SAN BARTOLOME		3	25	46	74	1.5
HOSPITAL DE APOYO BARRANCA		1	36		37	0.7
HOSPITAL SJ BAUTISTA HUARAL	2		33		35	0.7
HOSPITAL DE CHANCAY			13		13	0.3
HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE SU	PE		5		5	0.1
OTRO	1	1	11	1	14	0.3
Total general	288	86	4557	51	5001	100.0

Fuente: Sistema Nacional de Vigilancia Epidemiológica en Salud Pública – DGE – MINSA

Cuadro N°1

# CASOS REGISTRADOS EN CONSULTA EXTERNA POR TIPO DE DIABETES MELLITUS PERÚ: 2005, 2011

AÑO	TOTAL (%)	MELLITUS	E11 - DIABETES MELLITUS NO INSULINODEPEN DIENTE	MELLITUS ASOCIADA CON	E13 - OTRAS DIABETES MÉLLITUS ESPECIFICADAS	E14 - DIABETES MELLITUS, NO ESPECIFICADA
2005	51,611	1,548	21,968	91	1,095	26,909
	100	3.00	42.56	0.18	2.12	52.14
2011	110,551	2,480	54,202	194	1,729	51,946
	100	2.24	49.03	0.18	1.56	46.99

FUENTE: REGISTRO DIARIO DE ACTIVIDADES DE SALUD (HIS: MINSA-OFICINA GENERAL DE ESTADÍSTICA E INFORMÁTICA

# PSORALEA GLANDULOSA "cullen" IMÁGENES Y CONSTITUYENTES





Tabla  $N^{o}$  1. Fitoconstituyentes de las hojas de la especie *Psoralea glandulosa* 

METABOLITOS	ETANOLICO	ACUOSO	
ALCALOIDES	-	-	
CARDENOLIDOS	-	-	
ESTEROIDES	-	-	
FENOLES	-	+	
FLAVONOIDES	+	+	
LEUCOANTOCIANIDINAS	-	-	
QUINONAS	-	-	
SAPONINAS	-	-	
TANINOS	+	+	
XANTONAS	-	-	

LEYENDA: POSITIVO + ; NEGATIVO -

# Tablas de recolección de datos:

GRUPO CONTROL	DIA1			DIA 2		DIA 3			DIA 4			
	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT
VALORES DE GLUCOSA	AL	OS	OS	AL	OS	OS	AL	OS	OS	AL	OS	OS
RATA N°1 (peso en grs)												
RATA N°2 (peso en grs)												
RATA N°3 (peso en grs)												
RATA N°4 (peso en grs)												
RATA N°5 (peso en grs)												
RATA N°6 (peso en grs)												
RATA N°7 (peso en grs)												
RATA N°8 (peso en grs)												
RATA N°9 (peso en grs)												
RATA N°10 (peso en grs)												
RATA N°11 (peso en grs)												
RATA N°12 (peso en grs)												

GRUPO EXPERIMENTAL 1												
(10CC/KG)	DIA1			DIA 2			DIA 3				DIA 4	
	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT	BAS	60 MINUT	120 MINUT
VALORES DE GLUCOSA	AL	OS	OS	AL	OS	OS	AL	OS	OS	AL	OS	OS
RATA N°1 (peso en grs)												
RATA N°2 (peso en grs)												
RATA N°3 (peso en grs)												
RATA N°4 (peso en grs)												
RATA N°5 (peso en grs)												
RATA N°6 (peso en grs)												
RATA N°7 (peso en grs)												
RATA N°8 (peso en grs)												
RATA N°9 (peso en grs)												
RATA N°10 (peso en grs)												
RATA N°11 (peso en grs)												
RATA N°12 (peso en grs)												

GRUPO EXPERIMENTAL 2													
(30 CC/KG)	DIA1				DIA 2			DIA 3			DIA 4		
VALORES DE GLUCOSA	BAS AL	60 MINUT OS	120 MINUT OS										
RATA N°1 (peso en grs)													
RATA N°2 (peso en grs)													
RATA N°3 (peso en grs)													
RATA N°4 (peso en grs)													
RATA N°5 (peso en grs)													
RATA N°6 (peso en grs)													
RATA N°7 (peso en grs)													
RATA N°8 (peso en grs)													
RATA N°9 (peso en grs)													
RATA N°10 (peso en grs)													
RATA N°11 (peso en grs)													
RATA N°12 (peso en grs)													

# Resultados estadísticos:

Medidas Descriptivas para el valor medio de glicemia en todos los grupos en el basal del día 1.

Basal Día 1	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	108.750	11.443
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	114.167	10.701
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	113.750	14.882
Total	36	112.222	12.368

# Basal Día 1

F de V	SC	gl	CM	F	p
Tratamientos	218.056	2	109.028	0.701	0.504
Error	5136.167	33	155.641		
Total	5354.222	35			

Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 60 min. El día 1

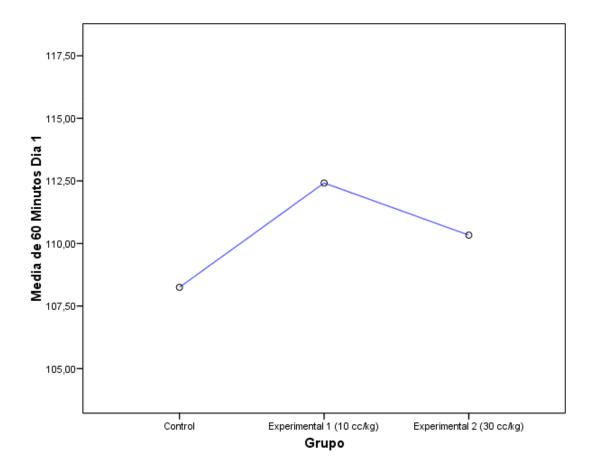
60 Minutos Día 1	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	108.2500	7.53326
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	112.4167	7.02539
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	110.3333	8.58469
Total	36	110.3333	7.71270

# ANOVA 60 Minutos Día 1

F de V	SC	gl	CM	F	p
Tratamientos	104.167	2	52.083	0.869	0.429
Error	1,977.833	33	59.934		

Prueba de comparación múltiple de Duncan para los efectos hipoglucemiantes a los 60 Minutos Día 1

Grupo		n	Subconjunto para alfa 0.05	
		11	1	
Control			108.2500	
Experimental 2 (30 cc/kg)		12	110.3333	
Experimental 1 (10 cc/kg)		12	112.4167	
Total	2,082.000	35		



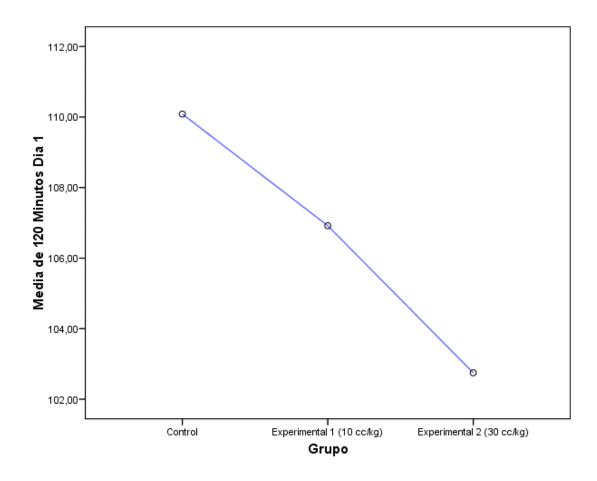
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 120 min. El día 1

120 Minutos Día 1	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	110.0833	8.60717
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	106.9167	7.01243
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	102.7500	4.24532
Total	36	106.5833	7.32657

ANOVA 120 Minutos Día 1

F de V	SC	gl	CM	F	p
Inter-grupos	324.667	2	162.333	3.447	0.044
Intra-grupos	1,554.083	33	47.093		
Total	1,878.750	35			

Grupo	n	Subconjunto para alfa 0.05	
Огиро	n –	1	2
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	102.7500	
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	106.9167	106.9167
Control	12		110.0833



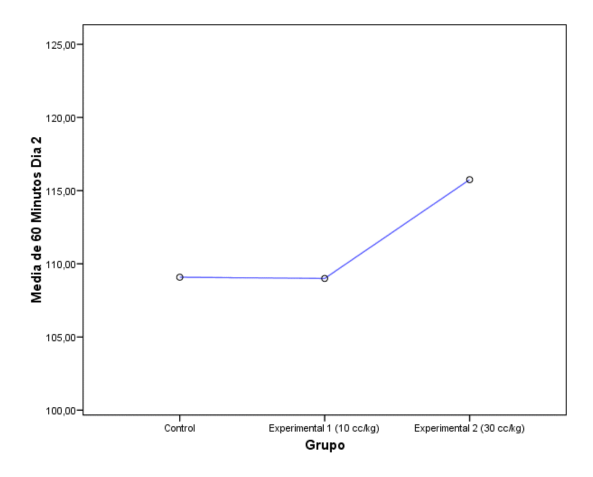
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 60 min. El día 2

60 Minutos Día 2	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	109.0833	4.31611
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	109.0000	8.97471
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	115.7500	9.26504
Total	36	111.2778	8.27254

ANOVA 60 Minutos Día 2

F de V	SC	gl	СМ	F	p
Inter-grupos	360.056	2	180.028	2.919	0.068
Intra-grupos	2,035.167	33	61.672		
Total	2,395.222	35			

Grupo	n	Subconjunto para alfa 0.05
Grupo	n	1
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	109.0000
Control	12	109.0833
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	115.7500



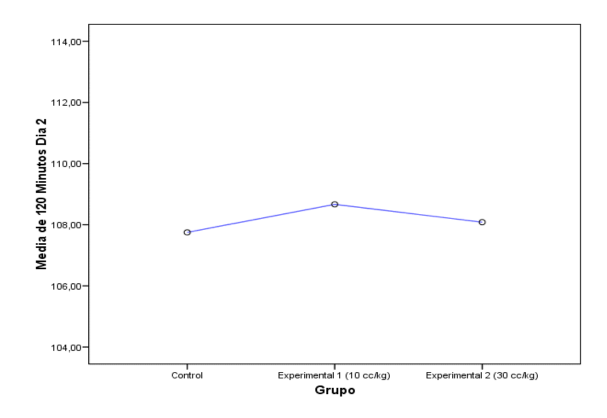
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 120 min. El día 2

120 Minutos Día 2	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	107.7500	5.97152
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.6667	10.44756
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	108.0833	7.86775
Total	36	108.1667	8.06934

ANVA 120 Minutos Día 2

F de V	SC	gl	CM	F	p
Inter-grupos	5.167	2	2.583	0.037	0.963
Intra-grupos	2,273.833	33	68.904		
Total	2,279.000	35			

Grupo	n	Subconjunto para alfa 0.05
Control	12	107.7500
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	108.0833
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.6667



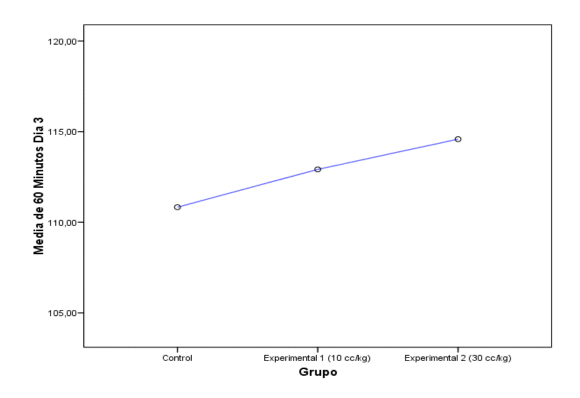
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 60 min. El día 3

60 Minutos Día 3	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	110.8333	9.50438
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	112.9167	9.35617
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	114.5833	11.37348
Total	36	112.7778	9.94876

## ANOVA 60 Minutos Día 3

F de V	SC	gl	CM	F	p
Inter-grupos	84.722	2	42.361	0.414	0.665
Intra-grupos	3,379.500	33	102.409		
Total	3,464.222	35			

n	Subconjunto para alfa 0.05
11 _	1
12	110.8333
12	112.9167
12	114.5833
	12



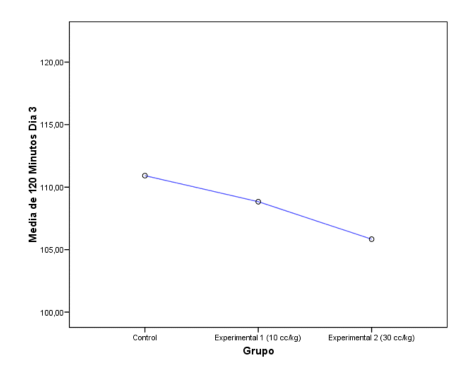
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 120 min. El día 3

120 Minutos Día 3	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	110.9167	7.80976
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.8333	6.67197
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	105.8333	8.89160
Total	36	108.5278	7.90474

## ANOVA 120 Minutos Día 3

F de V	SC	gl	CM	F	р
Inter-grupos	156.722	2	78.361	1.274	0.293
Intra-grupos	2,030.250	33	61.523		
Total	2,186.972	35			

Grupo	n _	Subconjunto para alfa 0.05		
Grupo	n –	1		
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	105.8333		
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.8333		
Control	12	110.9167		



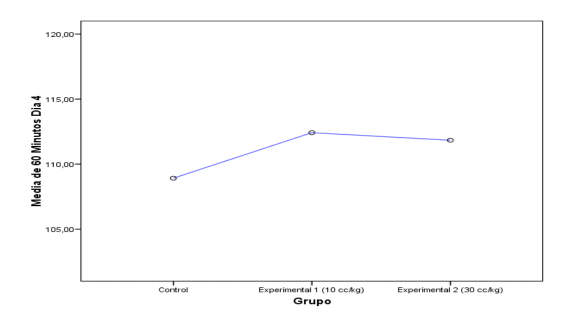
Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 60 min. El día 4

12	108.9167	6.69407
12	112.4167	7.64506
12	111.8333	11.41636
36	111.0556	8.70778
	12	12 112.4167 12 111.8333

ANOVA 60 Minutos Día 4

F de V	SC	gl	СМ	F	p
Inter-grupos	84.389	2	42.194	0.542	0.587
Intra-grupos	2,569.500	33	77.864		
Total	2,653.889	35			

Grupo	n	Subconjunto para alfa 0.05		
Grupo	n _	1		
Control	12	108.9167		
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	111.8333		
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	112.4167		



Medidas Descriptivas para el efecto medio hipoglucemiante del infuso de Psoralea Glandulosa a los 120 min. El día 4

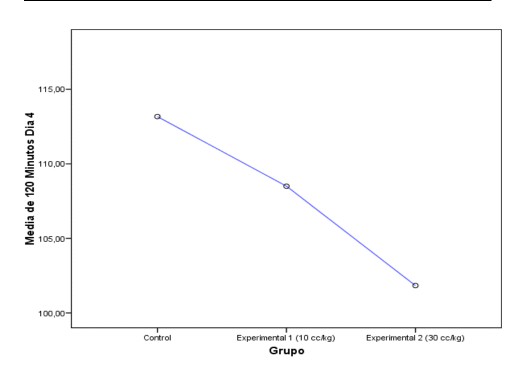
120 Minutos Día 4	n	Media	Desviación Estándar
Control	12	113.1667	10.52126
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.5000	8.41535
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	101.8333	6.05780
Total	36	107.8333	9.53040

ANOVA 120 Minutos

Día 4

F de V	SC	gl	CM	F	p
Inter-grupos	778.667	2	389.333	5.353	0.010
Intra-grupos	2,400.333	33	72.737		
Total	3,179.000	35			

Grupo	n .	Subconjunto para alfa 0.05		
Grupo	n –	1	2	
Experimental 2 (30 cc/kg)	12	101.8333		
Experimental 1 (10 cc/kg)	12	108.5000	108.5000	
Control	12		113.1667	



## FOTOGRAFIAS DE LA FASE EXPERIMENTAL













