

MINISTÉRIO DA SAÚDE

MONOGRAFIA DA ESPÉCIE *Curcuma longa* L. (CURCUMA)

Organização: Ministério da Saúde e Anvisa

Fonte de recurso: Ação 20K5 (DAF/ SCTIE/ MS)/2012

Brasília

2015

LISTA DE ILUSTRAÇÕES

| | |
|---|----|
| Figura 1. Fotos de <i>Curcuma longa</i> L. | 1 |
| Figura 2. Componentes químicos descritos na droga vegetal de <i>C. longa</i> | 10 |
| Figura 3. Principais usos etnofarmacológicos descritos para os rizomas de <i>C. longa</i> | 28 |
| Figura 4. Número de citações das principais atividades <i>in vitro</i> demonstradas para droga vegetal e derivados de <i>C. longa</i> , bem como para substâncias isoladas da planta e produtos comerciais..... | 49 |
| Figura 5. Quantidade de citações na literatura consultada quanto às vias de administração utilizadas nos estudos para derivados de <i>C. longa</i> , formulações desenvolvidas e produtos isolados da planta. | 50 |

LISTA DE TABELAS

| | |
|--|-----|
| Tabela 1. Características da notificação de <i>Curcuma longa</i> L., conforme anexo da RDC N° 10, de 09/03/2010 (revogada). | 30 |
| Tabela 2. Estudos <i>in vitro</i> toxicológicos descritos na literatura consultada para <i>C. longa</i> e seus derivados. | 31 |
| Tabela 3. Atividades <i>in vitro</i> descritas para droga vegetal, derivados e substâncias isoladas de <i>C. longa</i> | 39 |
| Tabela 4. Estudos clínicos fase I descritos na literatura consultada para <i>C. longa</i> | 58 |
| Tabela 5. Estudos clínicos fase II descritos na literatura consultada para <i>C. longa</i> | 62 |
| Tabela 6. Depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie <i>Curcuma longa</i> no INPI. | 84 |
| Tabela 7. Depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie <i>Curcuma longa</i> no WIPO. | 85 |
| Tabela 8. Registros de depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie <i>C. longa</i> no EPO. | 95 |
| Tabela 9. Depósito de patente para a espécie <i>C. longa</i> no JPO. | 100 |

LISTA DE ABREVIACOES

| | |
|---------------------|---|
| 5-HT | Serotonina |
| AChE | Acetilcolinesterase |
| AOAC | Association of official analytical chemists |
| CCD | Cromatografia em camada delgada |
| CCDAE | Cromatografia em camada delgada de alta eficiência |
| CG-EM | Cromatografia gasosa acoplada a detector de massas |
| CG-FID | Cromatografia gasosa acoplada a detector de ionização de chamas |
| CI ₅₀ | Concentração inibitória média |
| CL ₅₀ | Concentração letal media |
| CLAE | Cromatografia líquida de alta eficiência |
| CLAE-DAD | Cromatografia líquida de alta eficiência acoplada à detector de arranjo de diodos |
| CLAE-EM | Cromatografia líquida de alta eficiência acoplada à espectrometria de massas |
| CLUE | Cromatografia líquida de ultra eficiência |
| CLUE-EM | Cromatografia líquida de ultra eficiência acoplada à detector de massas |
| CLUE-UV | Cromatografia líquida de ultra eficiência acoplada à detector de ultravioleta |
| CLV | Cromatografia líquida à vácuo |
| COX-1 | Cicloxygenase 1 |
| COX-2 | Cicloxygenase 2 |
| DL ₅₀ | Dose letal mediana |
| DNA | cido desxirribonucleico |
| EAG | Equivalente em ácido gálico |
| HDL | Lipoproteína de alta densidade |
| HIV | Vírus da imunodeficiência humana |
| LDL | Lipoproteína de baixa densidade |
| Rho-123 | Rodamina 123 |
| RMN ¹³ C | Ressonância magnética nuclear de carbono |
| RMN ¹ H | Ressonância magnética nuclear de hidrogênio |
| RNA | cido ribonucleico |
| SLRL | Gene ligado ao sexo recessivo letal |
| UFC | Unidades formadoras de colônia |
| UV-Vis | Ultravioleta e visível |

SUMÁRIO

| | |
|--|----------|
| 1 IDENTIFICAÇÃO | 1 |
| 1.1 NOMENCLATURA BOTÂNICA | 1 |
| 1.2 SINONÍMIA BOTÂNICA | 1 |
| 1.3 FAMÍLIA | 1 |
| 1.4 FOTO DA PLANTA | 1 |
| 1.5 NOMENCLATURA POPULAR | 1 |
| 1.6 DISTRIBUIÇÃO GEOGRÁFICA | 2 |
| 1.7 OUTRAS ESPÉCIES CORRELATAS DO GÊNERO NATIVAS OU EXÓTICAS ADAPTADAS | 2 |
| 2. INFORMAÇÕES BOTÂNICAS | 3 |
| 2.1 PARTE UTILIZADA/ÓRGÃO VEGETAL | 3 |
| 2.2 DESCRIÇÃO MACROSCÓPICA DA PARTE DA PLANTA UTILIZADA | 3 |
| 2.3 DESCRIÇÃO MICROSCÓPICA DA PARTE DA PLANTA UTILIZADA | 3 |
| 2.4 INFORMAÇÕES SOBRE POSSÍVEIS ESPÉCIES VEGETAIS SIMILARES QUE POSSAM SER UTILIZADAS COMO ADULTERANTES | 4 |
| 3 INFORMAÇÕES DE CONTROLE DE QUALIDADE | 5 |
| 3.1 ESPÉCIE VEGETAL / DROGA VEGETAL | 5 |
| 3.1.1 Caracteres organolépticos | 5 |
| 3.1.2 Requisitos de pureza | 5 |
| 3.1.2.1 Perfil de contaminantes comuns | 5 |
| 3.1.2.2 Microbiológico | 5 |
| 3.1.2.3 Teor de umidade | 6 |
| 3.1.2.4 Metais pesados | 6 |
| 3.1.2.5 Resíduos químicos | 7 |
| 3.1.2.6 Cinzas | 7 |
| 3.1.3 Granulometria | 7 |
| 3.1.4 Prospecção fitoquímica | 7 |
| 3.1.6 Testes de identificação | 8 |
| 3.1.7 Testes de quantificação | 8 |
| 3.1.7.1 Componentes químicos e suas concentrações: descritos e majoritários, ativos ou não | 8 |
| 3.1.8 Outras informações úteis para o controle de qualidade | 11 |
| 3.2 DERIVADO VEGETAL | 11 |
| 3.2.1 Descrição | 11 |
| 3.2.2 Método de obtenção | 11 |
| 3.2.3 Caracteres organolépticos | 12 |

| | | |
|-----------|---|-----------|
| 3.2.4 | Requisitos de pureza..... | 12 |
| 3.2.4.1 | Perfil de contaminantes comuns..... | 12 |
| 3.2.4.2 | Microbiológico..... | 12 |
| 3.2.4.3 | Teor de umidade..... | 12 |
| 3.2.4.4 | Metal pesado..... | 12 |
| 3.2.4.5 | Resíduos químicos..... | 12 |
| 3.2.5 | Testes fisicoquímicos..... | 12 |
| 3.2.6 | Prospecção fitoquímica..... | 13 |
| 3.2.7 | Testes de identificação..... | 13 |
| 3.2.8 | Testes de quantificação..... | 15 |
| 3.2.8.1 | Componentes químicos e suas concentrações: descritos e majoritários, ativos ou não..... | 15 |
| 3.2.8.1.1 | Compostos fenólicos..... | 15 |
| 3.2.8.1.2 | Curcuminoides..... | 16 |
| 3.2.8.1.3 | Óleos voláteis..... | 18 |
| 3.2.8.1.4 | Outros metabólitos isolados..... | 20 |
| 3.3 | PRODUTO FINAL..... | 23 |
| 3.3.1 | Forma farmacêutica..... | 23 |
| 3.3.2 | Testes específicos por forma farmacêutica..... | 25 |
| 3.3.3 | Requisitos de pureza..... | 26 |
| 3.3.4 | Resíduos químicos..... | 26 |
| 3.3.5 | Prospecção fitoquímica..... | 27 |
| 3.3.6 | Testes de identificação..... | 27 |
| 4 | INFORMAÇÕES SOBRE SEGURANÇA E EFICÁCIA..... | 28 |
| 4.1 | USOS POPULARES E/OU TRADICIONAIS..... | 28 |
| 4.2 | PRESENÇA EM NORMATIVAS SANITÁRIAS BRASILEIRAS..... | 29 |
| 4.3 | ENSAIOS NÃO-CLÍNICOS..... | 31 |
| 4.3.1 | Estudos toxicológicos..... | 31 |
| 4.3.1.1 | Toxicidade aguda..... | 35 |
| 4.3.1.2 | Toxicidade subcrônica..... | 35 |
| 4.3.1.3 | Toxicidade crônica..... | 36 |
| 4.3.1.4 | Genotoxicidade..... | 38 |
| 4.3.1.5 | Sensibilização dérmica..... | 38 |
| 4.3.1.6 | Irritação cutânea..... | 38 |
| 4.3.1.7 | Irritação ocular..... | 38 |
| 4.3.2 | Estudos farmacológicos..... | 39 |
| 4.3.2.1 | Ensaio in vitro..... | 39 |
| 4.3.2.2 | Ensaio in vivo..... | 49 |
| 4.3.2.2.1 | Atividades anti-inflamatória e analgésica..... | 50 |
| 4.3.2.2.2 | Efeito hepatoprotetor..... | 53 |
| 4.3.2.2.3 | Tratamento da artrite..... | 56 |
| 4.3.2.3 | Ensaio ex vivo..... | 57 |
| 4.4 | ESTUDOS CLÍNICOS..... | 58 |
| 4.4.1 | Fase I..... | 58 |
| 4.4.2 | Fase II..... | 62 |
| 4.4.2.1 | Tratamento da artrite..... | 66 |
| 4.4.2.2 | Tratamento de distúrbios gastrointestinais..... | 67 |

| | |
|---|------------|
| 4.4.2.3 Tratamento de desordens dermatológicas..... | 69 |
| 4.4.2.4 Efeito cicatrizante | 70 |
| 4.4.2.5 Efeito analgésico..... | 71 |
| 4.4.2.6 Avaliação da toxicidade e parâmetros farmacocinéticos..... | 72 |
| 4.4.3 Fase III..... | 74 |
| 4.4.4 Fase IV..... | 75 |
| 4.4.5 Estudos observacionais..... | 75 |
| 4.5 RESUMO DAS AÇÕES E INDICAÇÕES POR DERIVADO DE DROGA ESTUDADO | |
| | 79 |
| 4.5.1 Vias de Administração | 79 |
| 4.5.2 Dose Diária | 80 |
| 4.5.3 Posologia (Dose e Intervalo) | 80 |
| 4.5.4 Período de Utilização..... | 80 |
| 4.5.5 Contra Indicações | 80 |
| 4.5.6 Grupos de Risco | 80 |
| 4.5.7 Precauções de uso..... | 81 |
| 4.5.8 Efeitos adversos relatados | 81 |
| 4.5.9 Interações medicamentosas | 81 |
| 4.5.9.1 Descritas | 81 |
| 4.5.9.2 Potenciais..... | 81 |
| 4.5.10 Informações sobre superdosagem..... | 81 |
| 4.5.10.1 Descrição do quadro clínico | 81 |
| 4.5.10.2 Ações a serem tomadas..... | 82 |
| 5. INFORMAÇÕES GERAIS | 83 |
| 5.1 FORMAS FARMACÊUTICAS / FORMULAÇÕES DESCRITAS NA LITERATURA | 83 |
| 5.2 PRODUTOS REGISTRADOS NA ANVISA E OUTRAS AGÊNCIAS REGULADORAS | |
| | 83 |
| 5.3 EMBALAGEM E ARMAZENAMENTO | 83 |
| 5.4 ROTULAGEM | 83 |
| 5.5 MONOGRAFIAS EM COMPÊNDIOS OFICIAIS E NÃO OFICIAIS | 83 |
| 5.6 PATENTES SOLICITADAS PARA A ESPÉCIE VEGETAL | 84 |
| REFERÊNCIAS | 102 |

1 IDENTIFICAÇÃO

1.1 NOMENCLATURA BOTÂNICA

Curcuma longa L. (1).

1.2 SINONÍMIA BOTÂNICA

Amomum curcuma Jacq., *Curcuma domestica* Valetton., *Stissera curcuma* Raeusch (1).

1.3 FAMÍLIA

Zingiberaceae (1).

1.4 FOTO DA PLANTA

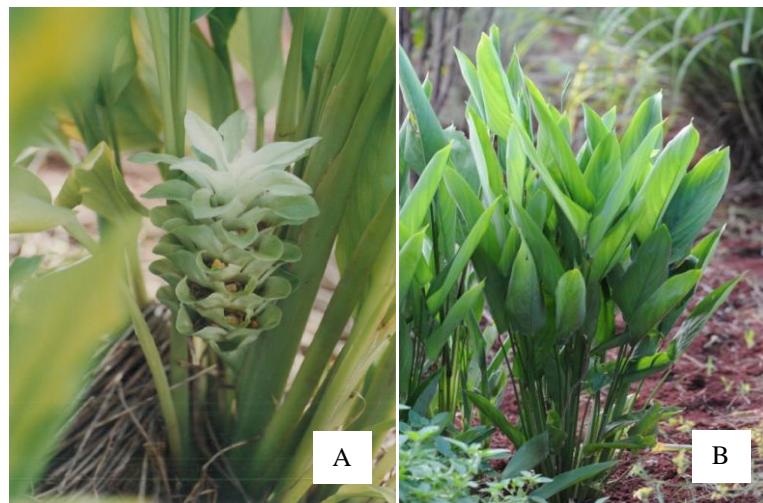


Figura 1. Fotos de *Curcuma longa* L. Fonte: Ana Maria Soares Pereira (A-B).

1.5 NOMENCLATURA POPULAR

Esta planta é conhecida popularmente como "turmeric" em países de língua inglesa, sendo o nome popular mais citado nas referências consultadas. Também é conhecida como "jiang huang" em países orientais, a exemplo da China, e como "haldi" no Paquistão (1). No Brasil, suas denominações populares são "curcuma" (2-18), "açafão" (5, 6, 18-20), "gingibre dourado" (6, 18) e açafão da terra (18).

1.6 DISTRIBUIÇÃO GEOGRÁFICA

Esta planta é originária do sudeste da Ásia, sendo encontrada principalmente nas encostas de morros das florestas tropicais da Índia. Introduzida no Brasil, é cultivada ou encontrada como subspontânea em vários estados (21, 22).

1.7 OUTRAS ESPÉCIES CORRELATAS DO GÊNERO NATIVAS OU EXÓTICAS ADAPTADAS

Curcuma zedoaria e *Curcuma xanthorrhiza* (4, 23-25).

2. INFORMAÇÕES BOTÂNICAS

2.1 PARTE UTILIZADA/ÓRGÃO VEGETAL

Rizomas (26).

2.2 DESCRIÇÃO MACROSCÓPICA DA PARTE DA PLANTA UTILIZADA

De acordo com informações constantes na Farmacopeia Brasileira (26), tem-se:

"Rizomas principais ovalados, oblongos ou arredondados, medindo até 12 cm de comprimento e até 5 cm de diâmetro; rizomas laterais cilíndricos e alongados, arredondados nas extremidades, medindo de 6 cm a 15 cm de comprimento e de 1 cm a 4 cm de diâmetro, geralmente portando pequenas ramificações. Os rizomas possuem coloração amarelo-parda a amarelo-acastanhada, superfície lisa, com cicatrizes anelares provenientes das bases das bainhas foliares, cicatrizes irregulares provenientes das ramificações laterais e pequenas cicatrizes arredondadas, de raízes. Raízes laterais amarronzadas, paleáceas, estriadas, partem dos rizomas. Pelos longos são visíveis com auxílio de lente. Bainhas fibrosas podem acompanhar o rizoma principal. A fratura é lisa, nítida e gelatinosa, amarelo-alaranjada a alaranjada, com pontos mais claros dispersos, correspondentes aos feixes vasculares. Em secção transversal são claras duas zonas: o córtex e o cilindro central, separados pela endoderme. A região cortical é estreita e mais clara e a medula bem desenvolvida e alaranjada."

2.3 DESCRIÇÃO MICROSCÓPICA DA PARTE DA PLANTA UTILIZADA

Segundo descrição da Farmacopeia Brasileira (26):

"Em vista frontal, a epiderme possui células de variadas formas e de paredes retilíneas e espessas, com algumas gotas lipídicas. Os estômatos são anomocíticos. Os pelos são simples, uni a tricelulares, longos, de paredes espessadas, muitas vezes caducos e de base nítida, arredondada e espessa. O súber, visualizado por transparência, apresenta células quadrangulares a retangulares, de paredes espessas, com gotas lipídicas. Em secção transversal, a cutícula é delgada e lisa. A epiderme é formada por células achatadas tangencialmente, a maioria tabular, de paredes finas e os estômatos localizam-se um pouco acima das demais células epidérmicas. O súber é constituído por poucas camadas de células retangulares, muito maiores do que as da epiderme, compactas, de paredes suberizadas, enfileiradas radialmente e com gotas lipídicas. As últimas camadas do súber podem estar colapsadas. O parênquima cortical é constituído por células de várias formas e tamanhos, geralmente poligonais, volumosas, com espaços intercelulares evidentes. Grãos de amido grandes, de variadas formas, com lamelação bem definida e hilo excêntrico ocorrem no parênquima cortical em grande

quantidade. Dispersos no córtex ocorrem idioblastos secretores de óleo, cada um deles comumente constituído por uma célula secretora geralmente circular, com uma grande gota amarela, e com células parenquimáticas dispostas radialmente em torno desta célula. Pequenos feixes vasculares colaterais, células contendo compostos fenólicos e pequenas gotas lipídicas também são comuns nesta região. A endoderme é praticamente contínua e é formada por células pequenas e achatadas, de diferentes formas, com paredes delgadas. O cilindro central é bastante desenvolvido, com células parenquimáticas e células contendo compostos fenólicos e gotas lipídicas. Nas células do cilindro central ocorre menor quantidade de grãos de amido e maior quantidade de idioblastos secretores. Pequenos feixes vasculares de distribuição anelar ocorrem junto à endoderme e feixes de maior desenvolvimento, de distribuição aleatória e em grande número, ocorrem mais internamente."

2.4 INFORMAÇÕES SOBRE POSSÍVEIS ESPÉCIES VEGETAIS SIMILARES QUE POSSAM SER UTILIZADAS COMO ADULTERANTES

Rizomas de *Curcuma zedoaria*, *Curcuma xanthorrhiza* e *C. malabarica* (4, 23-25, 27).

3 INFORMAÇÕES DE CONTROLE DE QUALIDADE

3.1 ESPÉCIE VEGETAL / DROGA VEGETAL

3.1.1 Caracteres organolépticos

As folhas são oblongas ou ovadas, de coloração verde-claro e possuem aroma pungente picante (28). O pó dos rizomas apresenta-se com coloração laranja amarelada, com odor e sabor característico (29). Ainda, segundo a Organização Mundial da Saúde - OMS, possuem gosto amargo e, quando mastigada a droga, observa-se cor amarela na saliva (30).

3.1.2 Requisitos de pureza

Para determinação de pureza foram utilizados marcadores químicos. Teores mínimos de curcumina foram determinados em diferentes amostras de rizomas de *C. longa*. Para amostra procedente da Índia, este teor variou entre 2,1 e 8,6%, com valor médio de 4,8%, sendo que alterações desta média podem estar relacionadas com a contaminação de outras variedades de curcuma ou com a obtenção a partir de matrizes empobrecidas (31). O teor de extrativos em água deve ser no mínimo 9,0%; e o teor de extrativos em álcool no mínimo 10% (30). A droga vegetal deve conter, no mínimo, 2,5% de óleo volátil e, no mínimo, 2,5% de derivados do dicinamoilmetano expressos em curcumina (26).

3.1.2.1 Perfil de contaminantes comuns

Após o estabelecimento de marcadores específicos, e métodos sensíveis e reprodutíveis, foi possível a detecção de dois contaminantes: *Curcuma zedoaria* e *C. malabarica* (27). A quantidade de materiais estranhos em rizomas de *C. longa* variou de 0,43 a 2,73% (32). O corante artificial metanil amarelo foi encontrado em quantidades de 4 a 6 mg/g em 44% das amostras sem marca comercializadas na Índia (31). Não mais que 2% de materiais estranhos na droga vegetal é preconizado pela OMS (30).

3.1.2.2 Microbiológico

Os valores encontrados nos testes para bactérias aeróbicas foram maiores que 5,39 log UFC (unidades formadoras de colônia)/ g; para esporos bacterianos foram maiores que 4,33 log UFC/g (33). Contaminação fúngica de 0,18 a 15,61% foi evidenciada em amostras

comerciais dos rizomas secos de curcuma (Índia) (32). Nos rizomas secos de curcuma foi detectada a presença das micotoxinas: zearalenona (0,64 - 5,39 µg/ g) e deoxinivalenol (14,45 µg/ g) (34). Aflotoxina B1 foi encontrada em amostra de curcuma (35). Por outro lado, estudo realizado por MUSAIGER e colaboradores (2008) não revelou a presença de micotoxinas em *C. longa* (36). Como a contaminação é relacionada as condições de armazenamento e processamento, a diferença nos resultados é possível. No pó das cápsulas, a contagem total de bactérias foi igual a 57×10^2 UFC/ g (37).

Segundo a OMS, o teste para *Salmonella spp.* nos rizomas de *C. longa* deve ser negativo. Os limites máximos aceitáveis de outros microrganismos são os seguintes para decocto: não mais que 10^7 bactérias aeróbicas/ g, fungos não superior a 10^5 / g; *Escherichia coli* máximo 10^2 / g. Com relação a preparações para uso interno: bactérias aeróbias máximo 10^5 / g ou mL; fungos máximo 10^4 / g ou mL; enterobactérias e algumas bactérias gram-negativas máximo 10^3 / g ou mL; *E. coli* 0/ g ou mL (30).

3.1.2.3 Teor de umidade

Segundo a OMS, a quantidade máxima de água na droga vegetal é de, no máximo, 10% (30), já a Farmacopeia Brasileira preconiza máximo de 12% (26). O teor de umidade determinado por método gravimétrico nos rizomas de *C. longa* secos variou de 3,7 a 9,3% (38-42). Estudo de JOSE e JOY (2009) (32) encontrou valores entre 9,98 e 12,19%, corroborando com valores abaixo de 12%, demonstrados nos estudos de KAO e colaboradores (2007) (43). Esse teor nos rizomas frescos foi de 82-91,5% (4, 38, 40, 44, 45). Em outro estudo, o teor de umidade variou de 10 a 11,6% nos rizomas secos de *C. domestica* (46) e foi igual a 89 g/ 100 g nos rizomas frescos (47).

O teor de umidade nas folhas frescas pelos métodos de secagem por microondas (4 minutos) e estufa (5 horas, 50°C) foi igual a 83%, já após secagem ao sol (3 dias, 27 horas luz/dia) foi igual a 81% (28). O teor de umidade nas folhas de *C. domestica* foi igual a 11,9% (48). O pó das cápsulas de curcuma demonstrou teor de umidade igual a 0,93% (37).

3.1.2.4 Metais pesados

Evidenciou-se a presença de chumbo e cádmio em 75 e 25%, respectivamente, das amostras de curcuma testadas (36). Chumbo e cromo (sem especificação de quantidades) também foram encontrados (49). No pó das cápsulas de curcuma, encontrou-se: chumbo a 0,125 ppm; cádmio a 0,3 ppm; arsênio a 0,022 ppm e mercúrio: 0,06 ppm (37). A OMS

recomenda que níveis de chumbo e cádmio máximos aceitáveis devem ser 10 e 0,3 mg/ kg, respectivamente, na dosagem final do material vegetal (30).

3.1.2.5 Resíduos químicos

Pesticida heptacloro (25%) já foi encontrado em amostras de curcuma da Ásia (36). Uma série de pesticidas carbamatos também foi identificada (50). De acordo com a OMS, o limite máximo de resíduos de aldrina e dieldrina nos rizomas da planta é de 0,05 mg/ kg (30). Estes produtos não são descritos nas monografias de agrotóxicos elaboradas pela ANVISA no Brasil, as quais levam em consideração avaliação e reavaliação toxicológica dos ingredientes ativos destinados ao uso agrícola, domissanitário, não agrícola e ambientes aquáticos (51).

3.1.2.6 Cinzas

Os valores encontrados para cinzas totais em rizomas secos foram: 4,98% (29), 5,92 (38), 7,07% (41) e 7,33% (39); para cinzas solúveis foram: 2,69% (39); e para insolúveis: 1,4 (29), 1,98 (39) e 0,11% (41). Nos rizomas frescos, o valor de cinzas totais foi igual a 2,01% (4), 6,9% (45), 8,5 (38) e 5,39-9,55% (5). Porcentagens máximas de 8,0% de cinzas totais são descritas na OMS e na Farmacopeia Brasileira (26, 30). Cinzas insolúveis até 1% em ácido é preconizado pela OMS (30).

3.1.3 Granulometria

A granulometria encontrada para os rizomas secos e moídos variou entre 0,125 mm e 0,84 mm (38, 39, 42, 52). No estudo de GUNASEKAR e KALEEMULLAH (2003) (53), o comprimento, a largura e a espessura dos rizomas moídos foram iguais a 49,09, 12,68, 8,91 mm, respectivamente. Para os rizomas frescos, a granulometria foi igual a 0,5 mm (45) e 0,25 mm (5). Curcuma pulverizada possibilitou a obtenção de partículas de granulometria menor que 0,425 mm (53).

3.1.4 Prospecção fitoquímica

ABU-HAMDAH e colaboradores (2005) (23) demonstraram a presença de óleo essencial volátil em amostra de curcuma, através de cromatografia em camada delgada (CCD), empregando sílica gel como fase estacionária e tolueno:acetato de etila (93:7) como fase móvel. Foi utilizada vanilina sulfúrica como revelador das bandas da placa

cromatográfica. De acordo com os critérios estabelecidos pela OMS, o mínimo de óleo volátil na droga vegetal deve ser 4,0%, e não menos de 3,0% de curcuminoides deve ser relatado (30).

3.1.5 Testes físico-químicos

A densidade dos rizomas de *C. longa* secos a sombra e moídos foi igual a 0,67 g/ mL e a compressibilidade foi de 22,09. O teor de extrativos desses rizomas em água foi: 12,22 %; em álcool: 9,20 % e em éter: 7,31 % (m/m) (39). Em outro estudo (41), o teor de extrativos foi de 11,17% em éter e de 6,96% em etanol. O pH variou de 6,54 a 7,9 (4, 46) e a atividade em água nos rizomas secos de *C. domestica*: 0,57-0,63 (46). O pó das cápsulas de curcuma apresentou densidade igual a 0,793 g/ mL e pH da solução 2%: 5,51 (37).

3.1.6 Testes de identificação

Nos estudos realizados por KIM e colaboradores (2009) (54), para diferenciação de espécies de curcuma, observou-se picos de curcuminoides somente em amostras de *C. longa*, enquanto que curzerenona, curcumenol e zedoarol foram detectados somente na espécie: *C. phaeocaulis*. A análise qualitativa dos curcuminoides deve ser realizada por CCD e CLAE; e o ensaio quantitativo para determinação de curcuminoides totais deve ser conduzido por espectrofotometria ou CLAE, conforme descrito na OMS (30).

3.1.7 Testes de quantificação

3.1.7.1 Componentes químicos e suas concentrações: descritos e majoritários, ativos ou não

Segundo a OMS, o óleo volátil da planta caracteriza-se como óleo amarelo a amarelo-alaranjado (6%), composto por uma série de monoterpenos e sesquiterpenos, incluindo: zingibereno, curcumeno, α - e β -turmerona, dentre outros. Os principais corantes (5%) são os curcuminoides, sendo 50-60% destes caracterizados como uma mistura de curcumina, monodemetóxicurcumina e bisdemetóxicurcumina (30).

O teor de fenois totais determinado na droga vegetal foi de 1,4 a 3,21 g (equivalente em catequina) (55). Na planta fresca, esse teor foi igual a 59,6 mg equivalente em ácido gálico/ 100 g (45). Nos rizomas secos, o teor de fenois totais variou de 6 a 12% (56). O teor de curcumina foi avaliado por espectrofotometria (425 nm), sendo encontrados valores de 3,47 a 3,49% (57). Em outro estudo, utilizando CLAE, o teor de curcumina foi de 6,4-7%

(46). Em amostras comerciais, o teor variou de 2,2 a 3,7% (31). Em rizomas secos, o teor de curcuminoides variou de 4,4 a 8,9% (32, 56, 58, 59) e o de óleo volátil: 4,06 a 8,2% (32, 58). O pó das cápsulas de *C. longa* apresentaram 20,64% de curcumina (37).

Segundo a metodologia da AOAC (Association of Official Analytical Chemists), para curcuma rasurada, foram obtidos teores entre 0,4-3% de fibras, 3,4-5,1% de lipídeos solúveis, 19-34% de amido, 10,7-12,2% de proteína e 3,2-7,0% de açúcares redutores (38). O teor de curcuminoides foi de 9,4 mg/ 100 g planta fresca (45). Em outro estudo, o teor de proteína foi igual a 8,88%; o de fibras: 5,37% e o de amido: 34,21% (41). Nos rizomas encontraram-se os seguintes constituintes: gorduras (0,91%), proteínas (2,03%), amido (8,83%), fibras (1,77%), açúcares totais (2,01%) (4).

Para os rizomas de curcuma, o teor de curcumina variou de 1,4 a 6,14 g/ 100 g; o de óleo volátil: 0,97-7,55 mL/ 100 g; o de proteínas: 4,69-8,18 g/ 100 g; o de fibras: 6,82-8,0 g/ 100 g e o teor de amido variou de 32,0 a 47,78 g/ 100 g (peso seco) (5). O material de embalagem e a granulometria dos rizomas demonstraram não afetar os teores de curcuminoides durante o tempo de estocagem (15 meses). Por outro lado, o teor de óleo volátil decai mais lentamente quando o material é estocado rasurado, ao contrário daquele pulverizado (42).

SINGH e colaboradores (2012) (60) avaliaram os teores de diferentes substâncias em folhas, rizomas maduros e rizomas imaturos de *C. longa*. Para as folhas, o teor de ácido ascórbico foi de 21,76 mg/ 100 g, o teor de carotenoides: 2,23 µg/ g, o de fenólicos totais igual a 13,50 mg equivalente em ácido gálico/g, o de proteínas: 158,56 mg/ g e o teor de carboidratos: 29,88 mg/ g. Nos rizomas maduros, apenas os teores de proteínas (213,33 mg/ g) e carboidratos (42,67 mg/ g) foram superiores aos demonstrados para as folhas. O mesmo foi observado para os rizomas imaturos (teor de proteínas: 438,66 mg/ g, teor de carboidratos: 53,33 mg/ g).

Em estudo de BARANSKA e colaboradores (2004) (3) foi realizado mapeamento da curcumina por microespectroscopia vibracional. A maior concentração da curcumina foi observada no núcleo da raiz de curcuma, a camada externa da raiz contém somente pequenas quantidades da substância. Amostras adquiridas no comércio da Índia apresentaram 1889 mg/ 100 g de oxalatos totais; 1795 mg/ 100 g de oxalatos solúveis e 94 mg/ 100 g de oxalatos insolúveis (47). O teor de oxalatos foi entre 7-14 mg/ porção de produtos comerciais analisados (61).

JALEEL e colaboradores (2009) (62) avaliaram o efeito dos pesticidas: triadimefona e propiconazol, no teor de fenóis totais da planta, evidenciando que o tratamento com estes

pesticidas provocou um aumento significativo no teor de fenóis totais nas folhas e tubérculos. O valor mais elevado foi observado na coleta após 150 dias ao plantio. Nos estudos de JAYAKUMAR e colaboradores (2001) (63), o conteúdo proteico e de RNA (ácido ribonucleico) aumentou gradualmente nos estágios iniciais da estocagem da planta, e rapidamente nos estágios finais de estocagem. O conteúdo de curcumina aumentou com o aumento na produtividade de rizomas, mostrando a importância dos rendimentos dos rizomas para o melhoramento do conteúdo da curcumina (64).

LI e colaboradores (1999) (65) demonstraram que o conteúdo de curcuminoides e óleos essenciais nos rizomas aumenta com o progresso do desenvolvimento da planta, decaindo com o aumento no tempo de armazenamento, devendo esse tempo ser de, no máximo, três anos. GANPATI e colaboradores (2011) (66) relataram que, em até 30 meses de armazenamento dos rizomas de curcuma, o conteúdo de curcumina aumentou de 3,43% para 5,79%. Somente após o 36º mês, o conteúdo decresceu para 3,19% de curcumina, corroborando com o estudo acima a respeito do tempo de estocagem para manter conteúdo de substâncias presentes.

Quanto aos componentes químicos já descritos na droga vegetal, pode-se citar: curcumina, bisdemetóxicurcumina, demetóxicurcumina (67) (Figura 2). Elementos inorgânicos também foram demonstrados, incluindo: potássio, cálcio, sódio, magnésio, zinco, ferro, cobre e manganês (68).

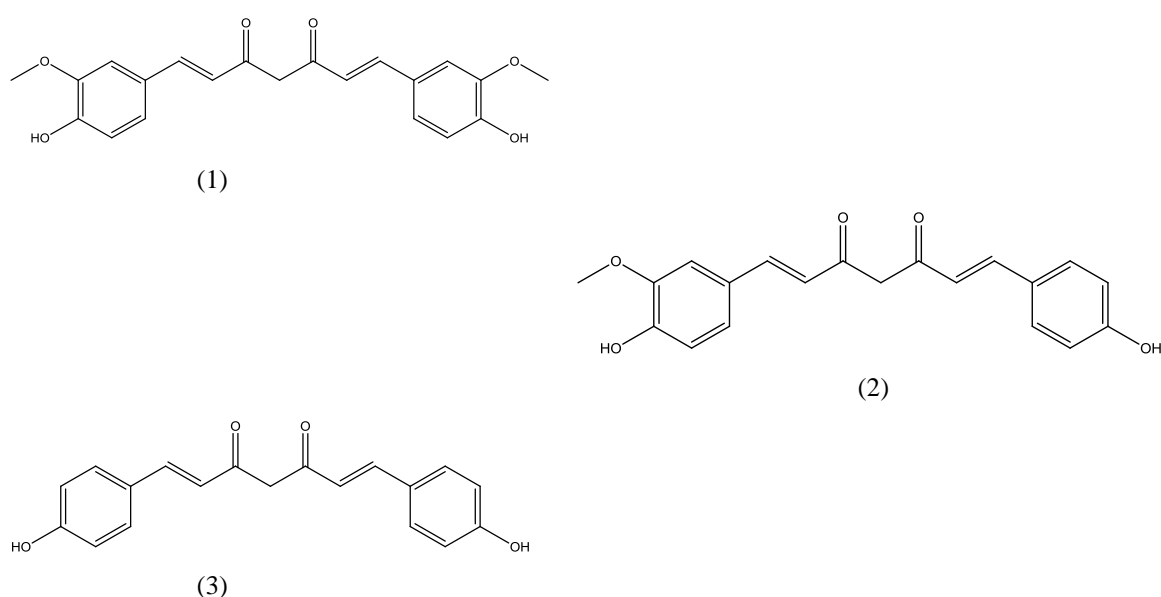


Figura 2. Componentes químicos descritos na droga vegetal de *C. longa*. (1) curcumina; (2) demetóxicurcumina; (3) bisdemetóxicurcumina.

3.1.8 Outras informações úteis para o controle de qualidade

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2 DERIVADO VEGETAL

3.2.1 Descrição

Não há monografia em compêndios oficiais para os derivados de *C. longa*. As referências consultadas citam diferentes tipos de soluções extrativas resultando principalmente em derivados de rizomas, raízes e folhas. Os mais citados são extratos etanólicos, metanólicos, aquosos (incluindo decoctos e infusos), hidroalcólicos e óleo essencial. Também são descritos como derivados, apresentando menor número de citações: extratos hexânicos acetônicos, clorofórmicos, diclorometânicos, acetato de etila, acetonitrílicos, benzênicos, éter de petróleo e dimetilsulfóxido (DMSO). De acordo com a *European Medicines Agency – EMA* (69) os rizomas de curcuma são empregados na forma de tinturas e extratos secos. A OMS cita o emprego de curcuma na forma de infusão e tintura (30).

3.2.2 Método de obtenção

As referências consultadas descrevem a obtenção dos derivados de *C. longa* através de diferentes métodos extrativos: maceração estática e dinâmica, decocção, infusão, percolação, extração em aparelho tipo Soxhlet, refluxo, turbólise, extração em banho de ultrassom e hidrodestilação para os óleos essenciais.

Os estudos avaliados apresentaram diferentes proporções de droga vegetal – líquido extrator, variando entre 3:1 (p/v) e 1:30 (p/v). Foi constatado que, aproximadamente 60% dos trabalhos avaliados não apresentaram esta informação na descrição do método de obtenção dos extratos. A OMS descreve a preparação da tintura de curcuma na proporção de 1:10 (30). Para a EMA, as tinturas são preparadas na proporção de 1:5 – 1:10 (v/v) utilizando etanol 70% e os extratos secos na proporção de 13-25:1 (v/v) com etanol 96% e 5,5-6,5:1 (v/v) com etanol 50% (69).

3.2.3 Caracteres organolépticos

Óleo essencial de *C. longa* apresenta cor amarela (70), variando de um amarelo claro (71) a um amarelo-avermelhado (19) e odor característico (70, 71), forte e pungente (71). O extrato etanólico possui uma coloração laranja-avermelhada (72). Por outro lado, o extrato metanólico tem coloração marrom (73) e o extrato aquoso, marrom avermelhada (74). O decocto apresenta um odor forte e coloração marrom-escura (75).

3.2.4 Requisitos de pureza

3.2.4.1 Perfil de contaminantes comuns

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2.4.2 Microbiológico

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2.4.3 Teor de umidade

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2.4.4 Metal pesado

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2.4.5 Resíduos químicos

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.2.5 Testes físicoquímicos

NAGHETINI (2006) (17) realizou estudo comparativo entre óleos essenciais obtidos de *C. longa* por hidrodestilação e por extração com hexano. Com relação aos testes físico-químicos, observou para o óleo obtido por hidrodestilação uma densidade específica de 0,906 g/ mL a 25°C, índice de refração de 1,5069 a 25°C e índice de éster de 2,9 mg de KOH/ g. Para o óleo obtido por extração com hexano, a densidade específica foi de 0,917 g/ mL a

25°C, índice de refração de 1,5186 a 25°C e índice de éster de 4,1 mg de KOH/ g. Outro trabalho observou para o óleo essencial obtido dos rizomas uma densidade específica de 0,8948 g/ mL a 25 °C e índice de refração de 1,4917 a 20 °C (70). PFEIFFER e colaboradores (2003) (71) descreveram para o óleo essencial obtido de *C. longa*, densidade de 0,9068 g/ mL e índice de refração de 1,5067 a 30 °C. De acordo com RIBEIRO e colaboradores (2010) (19), os valores encontrados para o índice de refração e densidade relativa para o óleo dos rizomas de *C. longa*, coletados no Paraná (Brasil), foram de 1,4965 e 0,94 g/ mL, respectivamente.

MARTINS e colaboradores (2013) (76) realizaram extração dos rizomas de *C. longa* por ultrassom, utilizando os seguintes parâmetros otimizados: 20 kHz, 300 W, durante 5 minutos. Nestas condições, um total de 3 gramas dos rizomas foram extraídos com 50 mL da mistura etanol:água (7:3), resultando em um teor de sólidos totais de 3,08%.

3.2.6 Prospecção fitoquímica

UTHAYARASA e colaboradores (2010) (77) realizaram extrações sequenciais com solventes de polaridade crescente para os rizomas de *C. longa*. Testes gerais de identificação revelaram para o extrato hexânico: ausência de taninos, alcaloides, saponinas, glicosídeos cardiotônicos, flavonoides e terpenoides. Por outro lado, o extrato diclorometânico evidenciou presença de taninos, alcaloides, glicosídeos cardiotônicos e terpenoides. Para o extrato acetato de etila, os testes foram positivos para alcaloides, glicosídeos cardiotônicos e terpenoides. No extrato etanólico observou-se presença de taninos, alcaloides, flavonoides e terpenoides. Somente os flavonoides foram identificados no extrato metanólico e as saponinas no extrato aquoso. Entretanto, outro estudo revelou, para o extrato aquoso, testes positivos para flavonoides e alcaloides e ausência de glicosídeos, açúcar redutor, taninos e saponinas (78). Para o extrato hidroalcolico dos rizomas de *C. longa* é relatada a presença de alcaloides, açúcares redutores, glicosídeos, taninos, resinas, saponinas, esteróis e óleos fixos (79).

3.2.7 Testes de identificação

THANKAMMA e colaboradores (1995) (80) descrevem testes de identificação de extratos de *C. longa* em associação com outras plantas: a) cristais de ácido bórico adicionados ao extrato alcoólico da preparação produzem coloração laranja amarelada, indicando presença de *C. longa*; b) ácido acético glacial, cristais de ácido bórico, cristais de ácido oxálico são adicionados à amostra e aquecidos por uma hora em banho d'água, presença de curcuma é evidenciada pela coloração vermelho carmesim; c) pedaço de papel filtro impregnado com

amostra, após secagem, adição de ácido bórico e secagem novamente, produz cor marrom avermelhada, a qual torna-se azul ou preta esverdeada com adição de alcali.

Os principais testes utilizados na identificação de diferentes extratos incluíram cromatografia em camada delgada (CCD) analítica (**18, 80-85**), utilizando como reveladores, o anisaldeído (**38**), ultravioleta 254 e 365 nm (**86, 87**), solução alcólica de KOH 1% (**29**) e ácido bórico acético (**88**). Reagente de ácido bórico acético é especialmente utilizado, pois produz coloração vermelho fluorescente para curcumina (formação de rubrocurcumina) enquanto que, demetóxicurcumina produz coloração mais alaranjada em placas de CCD (**88**).

SEN e colaboradores (1974) (**25**) descreveram a aplicação de método por CCD para diferenciar *C. longa* de *C. aromatica* e *C. zedoraria*. Utilizando fase móvel acetato de etila: hexano (3:17), placa de 10 cm e como reveladores, uma solução de ácido sulfúrico 50 mL e ácido nítrico 0,5 mL, anisaldeído sulfúrico e luz UV foi possível distinguir as amostras de acordo com a coloração e valores de Rf das bandas produzidas.

GREEN e colaboradores (2008) (**40**) desenvolveram método por cromatografia em camada delgada de alta eficiência (CCDAE) para *fingerprint* das amostras de *C. longa*. O método consiste em utilizar placas de nanosílica gel 60 F254, fase móvel clorofórmio:acetato de etila (95:5), eluição de 20 minutos, detecção por luz UV e reagente molibdato de amônia (5%) em solução aquosa sulfúrica a 10%. Além disso, foi desenvolvido e validado outro método por CCDAE para análise de amostras de *C. longa*. Este método também permite diferenciar *C. longa* de outras espécies de curcuma, pois *Curcuma phaeocaulis*, *Curcuma kwangsiensis* e *Curcuma wenyujin* não apresentaram em sua composição curcumina, bisdemetóxicurcumina e demetóxicurcumina (**89**).

Métodos por cromatografia líquida de alta eficiência (CLAE) acoplada a detector UV-Vis também foram utilizados para identificação de amostras de *C. longa* (**90-92**). AVULA e colaboradores (2009) (**93**) descreveram método por cromatografia líquida de ultra eficiência CLUE-UV-EM para análise química de diferentes amostras de curcuma. Também mostraram que os curcuminoides não foram detectados em raízes de *C. wenyujin* e *C. kwangsiensis*.

Ainda, outros métodos foram descritos, como análise por RMN de ^1H (600 MHz) para diferenciar amostras de *C. longa* e *C. aromática* (**94**), *fingerprint* do óleo volátil para estabelecer diferenças entre amostras de *C. longa* e *C. wenyujin* (**95**) e também, cromatografia gasosa acoplada à espectrometria de massas (CG/EM) e análise estatística por análise de componente principal e análise de *clusters* para *fingerprint* do óleo volátil de *C. longa* (**96**).

3.2.8 Testes de quantificação

3.2.8.1 Componentes químicos e suas concentrações: descritos e majoritários, ativos ou não

3.2.8.1.1 Compostos fenólicos

Compostos fenólicos foram reportados para diferentes derivados de *C. longa*. ALVIS e colaboradores (2012) (97) realizaram estudo com extratos hidroalcológicos dos rizomas de *C. longa* com diferentes proporções de etanol e água para verificar a diferença no teor de fenólicos. Variando a proporção dos solventes, 0-95% de etanol, obtiveram teores de fenóis de 100 a 1800 mg de equivalentes em ácido gálico (EAG)/L. Não houve diferença significativa no teor de fenóis usando etanol 75% e 95% (em torno de 1800 mg EAG/L). Outros trabalhos mostraram um teor de fenóis para o extrato hidroetanólico de curcuma de 175,5 mg de catecol em 100 g de droga fresca (98) e 13 mg EAG/g de droga vegetal seca (99). Para o extrato etanólico dos rizomas, SALAMA e colaboradores (2013) (100) determinaram um teor de fenólicos totais de $517,54 \pm 0,049$ mg EAG/ mg de extrato e HIMESH e colaboradores (2011) (29) de 11,24 mg GAE/g.

Teor de fenóis totais correspondente a 198,7 μ g EAG/ mg do extrato seco foi obtido para o extrato metanólico de curcuma. Além disso, foi observado um teor de flavonoides de 15,9 μ g de quercetina/ mg extrato seco e teor de taninos igual a 34,8 μ g de 4,4' dicarbóxi-2,2' biquinolina que precipita por mg do extrato (101). Outro trabalho, mostrou um teor de fenóis para o extrato metanólico das folhas de 59 mg EAG/ g extrato e de 94 mg EAG/ g para o extrato metanólico dos rizomas. De acordo com CHANDA e BARAVALIA (2010) (102), teores de fenólicos iguais a 32,88 mg/ g e 41,73 mg/ g foram observados para os extratos metanólicos dos rizomas e cascas, respectivamente (102). Para CHEN e colaboradores (2008) (103), 21,4 mg/ g de fenóis totais foram observados no extrato metanólico.

Em estudo de JAIN e colaboradores (2012) (104) o teor de fenóis totais em extrato hidrometanólico dos rizomas de *C. longa* correspondeu a 16,66 mg EAG/ g. Enquanto que ANTUNES e colaboradores (2012) (70) determinaram um teor de fenólicos de $56,79 \pm 1,37$ mg EAG/ g para o óleo essencial dos rizomas obtido por hidrodestilação.

Foi também descrito para o extrato aquoso de *C. Longa* um teor de fenóis totais de aproximadamente 10 mg EAG/g (105). KIM e colaboradores (2011) (106) determinaram para extrato aquoso de curcuma um teor de fenóis de 58,28 μ g equivalente de catequina/g de amostra e flavonoides de 324,08 μ g equivalente de quercetina/g de amostra. Para o decocto

das raízes de curcuma, LAKO e colaboradores (2007) (92) quantificaram os teores de polifenóis (320 mg EAG/ 100 g) e antocianos (0,05 mg cianidina-3-glicosídeo/ 100 g). Além disso, identificaram os flavonoides miricetina (17 mg/ 100 g), fisetina (64 mg/ 100 g), morina (2 mg/ 100 g), quercetina (41 mg/ 100 g) e canferol (<1 mg/ 100 g).

3.2.8.1.2 Curcuminoides

Os principais compostos identificados para os derivados de *C. longa* correspondem à curcumina, bisdemetóxicurcumina e demetóxicurcumina. De acordo com a literatura consultada, o teor destes compostos varia de acordo com o tipo de derivado e diferentes métodos são empregados para sua quantificação. Cromatografia líquida de alta eficiência (CLAE-DAD) (29, 40, 52, 71, 93, 107-144) e espectrofotometria no ultravioleta (5, 17, 29, 38, 40, 53, 76, 128, 145-149) são os principais métodos utilizados para quantificação destes curcuminoides. Outras metodologias também são descritas: cromatografia em camada delgada de alta eficiência (CCDAE) (89, 150-160), análise direta em tempo real (161); CLAE-EM-EM (147, 162, 163); CLAE-EM (127, 164, 165), CLAE com detector de fluorescência (166, 167); método de eletroforese capilar e detecção de arranjo de diodos (24); cromatografia capilar eletrocínica micelar (138, 168); CLAE com detector eletroquímico (132); eletroforese capilar (169); espectroscopia de infravermelho próxima e estatística multivariada (170) e CLUE-EM/EM (171).

CHENG e colaboradores (2010) (172) desenvolveram método por cromatografia líquida de ultra eficiência CLUE-DAD para quantificação dos curcuminoides, possibilitando tempo de análise de, aproximadamente, 2 minutos. Além disso, CHIN-CHEN e colaboradores (2010) (2) estabeleceram método por cromatografia líquida micelar para análise de curcumina utilizando CLAE-DAD e fase móvel micelar contendo 0,15 M de dodecil sulfato de sódio e 12,5% (v/v) de propanol tamponado em pH 7. Os autores descrevem como principais vantagens deste método, a simplicidade e rapidez, pois as amostras não precisam de qualquer pré-tratamento para serem analisadas e o tempo de análise é menor que 7 minutos.

Adicionalmente, um método de CLAE-UV-EM foi desenvolvido por LI e colaboradores (2011) (173) com o objetivo de permitir análise química de diferentes espécies de curcuma. Os autores observaram que os curcuminoides não foram encontrados em extratos dos rizomas e raízes de *C. wenyujin* e *C. kwangsiensis* e também, raízes de *C. phaeocaulis*. Os extratos metanólicos dos rizomas de *C. longa* apresentaram quantidades de curcuminoides

(40,36 mg/g) 20 vezes maiores que raízes de *C. longa* (1,94 mg/g) e 400 vezes com relação aos rizomas de *C. phaeocaulis* (0,098 mg/g).

Os teores de curcuminoides para os extratos metanólicos dos rizomas de *C. longa* correspondem a 0,516-8,24% (m/m) de curcumina (**107, 114, 117, 150, 151, 156**), 0,38-3,36% (m/m) de demetóxicurcumina e 0,036-2,16 de bisdemetóxicurcumina (**117, 156**). Outros trabalhos descritos na literatura com extratos metanólicos de *C. longa* não especificam qual parte da planta foi utilizada para preparação dos derivados. Alguns destes descrevem a quantificação de curcuminoides dentro da mesma faixa encontrada para os rizomas (**112, 144**). Por outro lado, alguns autores relatam teores para curcumina de até 18,31% (**89**), 14,02% para demetóxicurcumina (**89, 158**) e 5,48% para bisdemetóxicurcumina (**89, 158, 160**). De acordo com CHENG e colaboradores (2010) (**172**), os extratos metanólicos dos rizomas e raízes apresentaram um teor de curcumina de 5,65-27,36 µg/ g, bisdemetóxicurcumina de 0,45-8,55 µg/ g e demetóxicurcumina de 2,05-39,92 µg/ g. ASAKAWA e colaboradores (1981) (**107**) descreveram um teor de curcumina de 5,75-5,90% para o extrato hidrometanólico dos rizomas.

Para extratos etanólicos de *C. longa*, os trabalhos consultados descreveram teores: 4,49-15,88% para curcumina (**29, 128, 149**), 1,50%-4,16% para demetóxicurcumina e 5,54%-9,33% para bisdemetóxicurcumina (**128**). POTHITIRAT e colaboradores (2008) (**128**) realizaram estudo comparativo de quantificação de curcuminoides por CLAE-DAD (16,93% até 29,37% m/m) e espectrofotometria no UV (14,14% até 26,76% m/m). Os resultados indicaram que o extrato etanólico de *C. longa* deve conter não menos que 16% m/m de curcuminoides totais quando determinado por CLAE, e não menos que 13% m/m, quando determinado por espectrofotometria de UV. Entretanto, MANZAN e colaboradores (2003) (**124**) determinaram um teor de curcuminoides para o extrato etanólico dos rizomas de 7,98% em peso, enquanto que GREEN e colaboradores (2008) (**40**) observaram um teor muito maior (47,1-55,5% de curcuminoides).

Os extratos hidroalcológicos de *C. longa* apresentaram um teor de 0,46 mg/ mL de curcumina, 0,38 mg/ mL de bisdemetóxicurcumina e 0,27 mg/ mL de demetóxicurcumina (**119**). O teor percentual de curcumina descrito para o extrato hidroalcológico dos rizomas foi de 2,53-3,61% (**174**). Para derivados obtidos a partir da mistura de solventes, etanol e isopropanol, um teor de 8,43% de curcuminoides foi observado (**38**).

BACKLEH-SOVRT e colaboradores (2005) (**108**) determinaram no extrato aquoso de *C. longa*: curcumina (4,42 mg/ L), demetóxicurcumina (3,12 mg/ L) e bisdemetóxicurcumina (5,89 mg/ L). KAM e colaboradores (2012) (**118**) realizaram a quantificação de 7,58 mg/ 100

g de curcuminoides para extrato aquoso de curcuma, sendo 4,56 mg/ 100 g (60% do total) para curcumina, 1,53 mg/ 100 g para bisdemetóxicurcumina e 1,46 mg /100 g para demetóxicurcumina. Para o decocto dos rizomas, SURESH e colaboradores (2007) (134) descreveram um teor de curcumina de 25,7 mg/ g.

Oleoresina de *C. longa* obtida por fluido supercrítico apresentou em torno de 3,3-6,0% de curcuminoides (146, 175), sendo 1,8-3,18% de curcumina (53, 145). Para o óleo essencial de curcuma foi determinado um teor de curcuminoides de 335,84 mg/ 100 g (17) e 0,32 e 0,55% (176). Entretanto, outro trabalho quantificou curcumina no óleo volátil obtido dos rizomas, mostrando valores de 0,61% a 1,45% (152).

No extrato acetônico de *C. longa* foram observados valores de 7,64 g/ 100 g de curcuminoides (5), 5,5 % m/m de curcumina (154) e mais especificamente, 494 µg/ 4 mg do extrato de curcumina, 129 µg/ 4 mg de demetóxicurcumina e 187 µg/ 4 mg de bisdemetóxicurcumina (125). Extratos éter de petróleo de curcuma apresentaram teores de 0,32-0,55% de curcuminoides (115) e 0,32-0,63 mg/g de curcumina (169). Extrato de curcuma em solução micelar de 0,05 M de dodecil sulfato de sódio em pH 7 mostrou um teor de curcumina de 8,58 mg/ g (2). Por fim, extrato dos rizomas em glicerídeos poliglicosilados apresentou valores de até 20,27 mg/ g para curcumina, 7,96 mg/ g para demetóxicurcumina e 5,05 mg/ g para bisdemetóxicurcumina (110).

3.2.8.1.3 Óleos voláteis

Óleos voláteis de *C. longa* são extensamente descritos na literatura. Para análise química destes, cromatografia gasosa acoplada a espectrometria de massas (CG-EM) foi principalmente empregada (17, 48, 175-204). Também foram reportados métodos por cromatografia gasosa com detector de ionização de chamas (CG-FID) (38, 71, 176, 194, 205-207) e CLAE (43, 208).

Os principais constituintes do óleo volátil dos rizomas de *C. longa* foram turmerona (178, 179, 192, 193, 201, 209), ar-turmerona (179, 189, 201, 204, 210), β-turmerona (186, 190, 203, 204), α-turmerona (186, 190, 193), terpinoleno (178, 191), car-3-eno (191, 203), α-felandreno (203, 209), 1,8-cineol (204), zingibereno (178, 203), β-sesquifelandreno (178, 204), turmerol (201), α-atlantona (201), curlona (193), α-terpineno (191), γ-terpineno (191), linalool (186), cânfora (190) e beta-cariofileno (204).

SINGH e colaboradores (2010) (199) realizaram estudo comparativo entre tipos de droga vegetal (rizomas frescos e secos) e métodos extrativos (hidrodestilação e extração com

etanol). Para o óleo essencial obtido por hidrodestilação, observaram para os rizomas frescos, turmerona aromática (24,4%), alfa-turmerona (20,5%) e beta-turmerona (11,1%) como compostos majoritários e para os rizomas secos, turmerona aromática (21,4%), alfa-santaleno (7,2%) e curcumeno (6,6%). Oleorresina obtida por extração com etanol apresentou como componentes principais para os rizomas frescos, alfa-turmerona (53,4%), beta-turmerona (18,1%) e turmerona aromática (6,2%), por outro lado para os rizomas secos, turmerona aromática (9,6%), alfa-santaleno (7,8%) e alfa-turmerona (6,5%).

RAINHA e colaboradores (2005) (197) observaram que é possível estabelecer diferenças químicas do óleo volátil obtido dos rizomas e folhas de *C. longa*. Os principais componentes do óleo dos rizomas foram α -turmerona (44,1%), β -turmerona (18,5%) e ar-turmerona (5,4%). Como majoritários para o óleo obtido das folhas foram α -felandreno (53,4%), terpinoleno (11,5%) e 1,8-cineol (10,5%), sendo que, α -turmerona e β turmerona não foram detectadas.

Como majoritários para o óleo volátil das folhas de *C. longa*, os trabalhos destacaram: terpinoleno (48, 178, 195, 196, 204), 1,8-cineol (48, 181, 183, 204), α -felandreno (48, 181, 196, 203), *p*-cimeno (48, 181, 183), terpinen-4-ol (196, 204), β -pineno (181, 183), β -felandreno (204), careno (203), eucaliptol (203), curdiona (180), germacrona (180) e cis-sabinol (183).

LEE e colaboradores (2011) (188) apresentaram como principais componentes do óleo obtido das raízes de *C. longa*: α -turmerona (35,59%), germacreno (19,02%), α -zingibereno (8,74%), ar-turmerona (6,31%), trans- β -elemenona (5,65%), curlona (5,45%) e β -sesquifelandreno (4,73%). Também para as raízes, outro trabalho destacou como principais componentes do óleo: *p*-cimeno, 1,8-cineol, terpinoleno, *p*-cimen-8-ol, α -terpineol, ar-curcumeno, ar-turmerona, curlona e 6S-7R-bisaboleno (206).

Para o óleo volátil obtido de flores de curcuma, CHANE-MING e colaboradores (2002) (178) apresentaram o terpinoleno como o principal constituinte, representando cerca de 70% do óleo. Outros trabalhos da literatura apresentaram a composição química dos óleos de *C. longa*, porém não identificaram de qual parte da droga vegetal o derivado foi obtido. Entretanto, os metabólitos apresentados como majoritários corresponderam aos já descritos acima para os rizomas, folhas e flores (17, 38, 71, 175-177, 182, 184, 185, 187, 194, 198, 200, 202, 205, 208, 211).

BEGAN e colaboradores (2000) (212) realizaram estudo de otimização das condições de extração do óleo volátil de *C. longa* por fluido supercrítico. Os teores variaram de 4,15-6,65%, mostrando que um aumento na temperatura de extração diminui o rendimento em óleo

e, um aumento geral da produtividade de óleo foi obtido com um aumento na taxa de fluxo. Além disso, determinaram que a pressão ótima para a extração do óleo foi de 22,5 MPa.

3.2.8.1.4 Outros metabólitos isolados

Diversas técnicas de isolamento e purificação de compostos obtidos a partir de derivados de *C. longa* foram descritas: cromatografia líquida à vácuo (CLV) (**171, 213, 214**), CCD preparativa (**215-217**), cromatografia em coluna (**83, 126, 215-235**), fracionamento com espuma para enriquecimento de compostos apolares (**108**), cromatografia em contra-corrente de alta velocidade (**147**) e CLAE preparativa (**226, 236**). Também, foi otimizado método de extração aquosa em duas fases com o objetivo de obter extratos enriquecidos em curcumina (**237**). Especificamente para isolamento de turmeronas, algumas técnicas foram descritas (**238-243**).

NHUIJAK e colaboradores (2006) (**244**) realizaram o desenvolvimento de método por microemulsão EKC (MEEKC) para separação de curcuminoides. Os autores salientam que este método pode ser empregado para determinação de curcuminoides quando estes estão em associação a outros constituintes como, por exemplo, em formas farmacêuticas. Descrevem como principal vantagem, a preparação das amostras de forma simples, ou seja, extração com solvente, diluição e filtração, sem limpeza prévia com extração em fase sólida.

Os trabalhos que relatam o isolamento e a purificação de metabólitos secundários em extratos obtidos de *C. longa* também descrevem o emprego de técnicas espectroscópicas como dicroísmo circular, RMN de ^1H e ^{13}C , espectrometria de massas e infravermelho para a identificação dos compostos isolados (**83, 126, 214, 217, 219-222, 224-226, 229, 236, 239, 240, 242, 245-253**).

Compostos isolados do extrato metanólico dos rizomas de *C. longa*: tetrahidrobisdemetóxicurcumina, dihidrobisdemetóxicurcumina, dihidrodemetóxicurcumina, dihidrocurcumina (**163**), glicerol, ácido málico, ácido cítrico, frutose, glicose (**162**), germacrona-13-al, 4-hidróxibisabola-2,10-dieno-9-ona, 4-metóxi-S-hidróxibisabola-2,10-dieno-9-ona, 2,5-dihidróxibisabola-3,10-dieno, procurcumadiol, curcumenona, dihidrocurdiona, (4S,SS)-germacrona-4,5-epóxido, bisabola-3,10-dieno-2-ona, bisacumol, bisacurona, curcumenol, isoprocumumenol, zedoaronediol, procurcumenol, epiprocumumenol, 4,5-dihidroxibisabola-2,10-dieno (**225**), curcumalongina A-C (**218**), tumeronol A-B, ácido 3,4-dimetoxicinâmico, ácido 4-hidroxi-3-metoxicinâmico, 4-hidroxibenzaldeído, 2,3,5,6-tetrahidroxartumerona; 4-hidroxibisabola-2,10-dien-9-ona (**217**).

Extratos metanólicos de curcuma também conduziram ao isolamento de: 4-hidróxi-1,3(15),10-bisabolatrien-9-ona (**236**), bisdimetóximetilcurcumina, 1,2-dihidrobis(de-*O*-metil)curcumina (**254**), curculonona A-D, 6-hidróxicurcumanolido A, 1,10-dehidro-10-deóxi-9-oxozedoarondiol (**216**) e 2,3-dihidrobenzofurano (**255**). Calebin-A e 7-bis(4-hidróxi-3-metóxfenil)-1,4,6-heptatrien-3-ona foram isolados do extrato hidrometanólico de *C. longa* (**226**).

Compostos isolados de extratos etanólicos de *C. longa*: curcumaona J (**250**), 1,5-epóxi-3-carbonil-1,7-bis(4-hidróxilfenil)-4,6-heptadieno, dihidrocurcumina, 1,7-bis(4-hidróxfenil)-1,4,6-heptatrien-3-ona, 1,5-bis(4-hidróxfenil)-penta(1E,4E)-1,4-dieno-3-ona, 1,5-bis(4-hidróxi-3-metóxfenil)-penta-(1E,4E)-1,4-dieno-3-ona (**231**), bisacurona A-C, dehidrozingeronona, zingerona (**256**), bisacurool B (**249**), 2-metóxi-5-hidróxibisabola-3,10-dieno-9-ona, 2,8-epóxi-5-hidróxibisabola-3,10-dieno-9-ona, ácido propanóico 2-(2,5-dihidróxi-4-metilciclohex-3-enil) (**245**), ácido trans-isoferúlico (**257**). LI e colaboradores (2009) (**258**) realizaram o isolamento de 13 curcuminoides do extrato etanólico dos rizomas de *C. longa*, sendo quatro destes, novos compostos: 1,5-dihidróxi-1,7-bis(4-hidróxfenil)-4,6-heptadieno-3-ona, 1,5-dihidróxi-1-(4-hidróxi-3-metóxfenil)-7-(4-hidróxfenil)-4,6-heptadieno-3-ona, 1,5-dihidróxi-1-(4-hidróxfenil)-7-(4-hidróxi-3-metóxfenil)-4,6-heptadieno-3-ona e 3-hidróxi-1,7-bis-(4-hidróxfenil)-6-hepteno-1,5-diona.

Extratos hidroetanólicos dos rizomas conduziram ao isolamento de terpecurcuminas A-I, bisabolocurcumina éter, demetóxibisabolocurcumina éter, didemetóxibisabolocurcumina éter (**246**), (6S)-2-metil-6-(4-hidróxfenil-3-metil)-2-hepteno-4-ona, (6S)-2-metil-6-(4-hidróxfenil)-2-hepteno-4-ona, (6S)-2-metil-6-(4-formilfenil)-2-hepteno-4-ona, 4-(4-hidróxfenil-3-metoxi)-2-oxo-3-butenil-3-(4-hidróxfenil)-propenoato e 4-(4-hidróxfenil)-2-oxo-3-butenil-3-(4-hidróxfenil-3-metóxi)-propenoato (**253**).

Também foram isolados dos extratos acetato de etila dos rizomas de curcuma, bisabolocurcumina éter, demetóxibisabolocurcumina éter e didemetóxibisabolocurcumina éter (**251**). Ainda, para este tipo de derivado foram obtidos: bisabocurcumina, (1E,4E)-1,5-bis(4-hidróxi-3-metóxfenil)-penta-1,4-dien-3-ona e (1E,4E)-1-(4-hidróxi-3-metóxfenil)-5-(4-hidróxfenil)-penta-1,4-dien-3-ona (**252**).

Os extratos acetato de etila dos rizomas de *C. longa* conduziram ao isolamento de 1,5-bis(4-hidróxi-3-metóxfenil)-penta-(1E,4E)-1,4-dien-3-ona, 1-(4-hidróxi-3-metóxfenil)-5-(4-hidróxfenil)-penta-(1E,4E)-1,4-dien-3-ona e 5'-metóxicurcumina (**222**). Enquanto que, do extrato acetônico dos rizomas foram obtidos 1-(4-hidróxi-3-metóxfenil)-7-(3,4-dihidróxfenil)-1,6-heptadieno-3,5-diona e 1,7-bis (4-hidróxfenil)-1,4,6-heptatrien-3-ona

(248).

LIU e colaboradores reportaram o isolamento de 8,12-epoxigermacra-1(10), 4,7,11-tetraen-6-ona, 4,7,11-tetraeno; ácido ciclohexanocarboxílico metil éster; isopulegol, 2-menten-1-ol; ment-1-en-9-ol; octahidrocurcumina, labda-8(17)-12-dieno-15 e coronadieno da fração hexânica de curcuma (247). Para o extrato ciclohexânico dos rizomas, uma série de ácidos graxos saturados e insaturados, além de sesquiterpenos cetônicos, foram identificados (259).

Estudos de KIUCHI e colaboradores (1993) (260) descrevem o isolamento de ciclocurcumina dos rizomas de *C. longa*. Os autores reportam seu isolamento e elucidação estrutural com base nos dados espectrais e a confirmação de sua estrutura por síntese parcial a partir da curcumina.

Polissacarídeos foram isolados a partir do extrato aquoso dos rizomas de *C. longa*, os quais receberam o nome de *Ukonan* A-D (261-263). Outros polissacarídeos também foram obtidos do extrato aquoso dos rizomas (264). ORLOVSKAYA e CHELOMBITKO (2006) (265) também descrevem o isolamento de polissacarídeos hidrossolúveis (2,7%) do extrato aquoso das raízes, além de substâncias pécticas (1,4%) e hemicelulose (17,9%). Açúcares solúveis, polissacarídeos hidrossolúveis, compostos pectínicos e hemicelulose foram obtidos de rizomas, raízes e folhas (266). BRAGA e colaboradores (2006) (267) descrevem que os tubérculos de curcuma possuem 40% de amido, sendo 48% de amilose e 52% de aminopectina.

Proteína com massa molecular de aproximadamente 24.000 Da foi isolada a partir do extrato aquoso dos tubérculos de *C. longa* (268). O extrato aquoso dos grãos de curcuma (resíduo após extração de curcumina) conduziram ao isolamento da proteína beta-tumerina, com peso molecular de aproximadamente 32 kDa (269). Também, uma enzima Cu-Zn superóxido dismutase, com peso molecular de 30,8 kDa e duas subunidades de 15 kDa foi purificada do extrato de curcuma em tampão fosfato (270).

Por fim, alguns trabalhos descrevem metodologias por CLAE para análise dos produtos de degradação e estabilidade dos curcuminoides (271, 272). Vanilina, *p*-hidróxibenzaldeído, aldeído ferúlico, ácido *p*-hidróxibenzóico, ácido vanílico e ácido ferúlico foram identificadas como produtos de oxidação (120).

3.3 PRODUTO FINAL

3.3.1 Forma farmacêutica

Diversas formas farmacêuticas, contendo derivados de *C. longa*, já foram descritas na literatura consultada. Dentre essas, a formulação "Memory Plus", contendo extrato de *C. longa*, na proporção 100 mg/ 500 mg de formulação, em associação à *Bacopa monniera* (130 mg), *Centella asiatica* (70 mg), *Evolvulus alsinoide* (100 mg) *Withania somnifera* (50 mg) e *Ocimum sanctum* (50 mg) (273). Comprimidos contendo associação entre: *Capparis spinosa* 13,8 mg, *Terminalia arjuna* 6,4 mg, *Withania somnifera* 30 mg, *Asparagus racemosus* 20 mg, *Glycyrrhiza glabra* 20 mg, *C. asiatica* 20 mg, *Terminalia chebula* 15 mg e *C. longa* 5 mg, também foram desenvolvidos (274). Outra formulação preparada foi a denominada "QFGJS", obtida a partir de: 12 g dos caules de *Sinomenium acutum*, 9 g das raízes de *Aconitum carmichaeli*, 6 g dos rizomas de *C. longa*, 15 g das raízes de *Paeonia lactiflora* e 9 g das raízes de *Paeonia suffruticosa*. Deste total, foram obtidas 5,83 g de granulado, diluído em 0,3% de carbóximetilcelulose (275).

Já foram descritas as seguintes formulações: nanopartículas, contendo extrato aquoso de rizomas da planta (276); creme lanete, ao qual foi incorporado extrato aquoso dos rizomas de curcuma (proporção 3:7) (277); creme contendo curcuma (278); cápsulas contendo 100 mg do extrato das raízes da planta, padronizado em 95% de curcumina, associado aos extratos de outras 5 plantas (279); complexos com ciclodextrinas e oleorresina dos rizomas da planta, nos quais a solubilidade foi aumentada e, a incorporação à γ -ciclodextrina demonstrou-se duas vezes mais eficaz em relação à β -ciclodextrina (280); preparado contendo extrato de 18 plantas (100 mg de *C. longa*) (281); microcápsulas contendo oleorresina de curcuma (282, 283); cápsulas contendo 50 mg dos rizomas de *C. longa*, além de partes de outras 3 plantas (284).

Outros preparados também foram descritos na literatura consultada, incluindo: cápsulas contendo extrato dos rizomas padronizado em 250 mg de curcuminoides (285); comprimidos, gel e creme contendo extratos secos de 7 plantas, incluindo curcuma, sendo que aos comprimidos foi adicionada *Piper longum* para melhoria da biodisponibilidade (286); nanocápsulas, contendo óleo volátil de curcuma (21,5% de ar-tumerona) (287, 288); complexo do óleo volátil dos rizomas (289) e da oleorresina (290) com β -ciclodextrina; cápsulas contendo 500 mg do extrato dos rizomas de curcuma (padronizado em 12,6% de polissacarídeos) (291); preparado contendo extrato hexânico de curcuma (292); micropartículas contendo extrato dos rizomas (76) e cápsulas ("Cinarepa[®]"), contendo 3

plantas e 50 mg de *C. longa* (padronizada em 95% de curcuminoides), além dos excipientes (293).

Também são descritas(os): creme contendo associação de plantas (294); cápsulas contendo até 5% do óleo essencial e 5% de curcumina (37); cápsulas contendo somente curcuma e em associação (295-298); cápsulas apresentando 20 mg de curcuminoides (15); preparação "Diasulin", composta por 10 vegetais, incluindo *C. longa* (40 mg/ mL) (299, 300); creme composto por 13 derivados de plantas, incluindo curcuma (301); preparação contendo associação de plantas (302-306); comprimidos de *C. longa* em associação com *Embllica officinalis* (307); oleoresina da planta incorporada à celulose microcristalina (308); colírio contendo curcumina (309); comprimidos contendo rizomas pulverizados (310, 311); adesivo transdérmico contendo óleo volátil dos rizomas de *C. longa* (312); pomada de *Tamarindus indica* e curcuma (313, 314); enxaguatório bucal apresentando 10 mL do extrato de curcuma, com pH igual a 4 (315); emplasto contendo associação de plantas (316); pó, comprimidos e chá de curcuma (167).

CHATTERJEE e colaboradores (2005) (317) desenvolveram creme "Itch", contendo a combinação de 11 ervas, incluindo *C. longa* (16%), uréia (10%), ácido láctico (10%), propilenoglicol (10%), parafina líquida (10%) e creme base. Outro preparado "Li Tan Jiang Zhi Tang" foi estudado, contendo associação de 10 plantas, incluindo 6 gramas de extrato aquoso do caule subterrâneo de *C. longa* (318). A associação entre *C. longa* (rizomas) e outros vegetais foi estudada por DEORUKHAKAR e colaboradores (2008) (319), recebendo o nome: "Entox[®]".

BEHAL e colaboradores (2012) (320) estudaram a formulação gel, contendo extrato de curcuma a 2%, além do polímero plurônico (20%) e água. Já BELE e colaboradores (2009) (321) prepararam um gel contendo a associação dos extratos secos metanólicos de: *C. longa* e *Punica granatum*, sendo utilizadas 2 gramas de *P. granatum* e 3,5 gramas de curcuma. Formulações tópicas preparadas com diferentes bases dermatológicas foram avaliadas, observando-se que a base constituída por gel de carbopol foi a mais adequada para o produto contendo *C. longa* (1%). Essa base também apresentou apelo estético, um aspecto importante na adesão do paciente ao tratamento (322). MOLLIK e colaboradores (2009) (323) desenvolveram gel contendo polietilenoglicol-6000, carbóximetilcelulose sódica, álcool isopropílico e pó de curcuma.

Cápsulas "Curcu-Truw" (Alemanha), contendo extrato etanólico dos rizomas de curcuma, padronizado em 27% de curcuminoides, também foram descritas (324). Além disso, *patch* bucal mucoadesivo, contendo extrato de curcuma e *Centella asiatica* (9 mg) foi

desenvolvido por DAS (2011) (325). Ainda, colírio "OphthaCare" contendo extrato aquoso de 8 plantas, incluindo: sementes de *Carum copticum* (0,60% m/v), frutas de *Terminalia belerica* (0,65%), rizomas de *C. longa* (1,30%), folhas de *Ocimum sanctum* (1,30%), pétalas de *Rosa damascena* (1,10%), críveis de *Cinnamomum camphora* (0,5%) e mel de *Melospiza pum* (3,70%) foi desenvolvido (326).

3.3.2 Testes específicos por forma farmacêutica

KISHORE e colaboradores (2010) (278) desenvolveram e validaram método por cromatografia líquida de alta eficiência (CLAE) para quantificação de curcumina em cremes e preparações de curcuma, utilizando coluna ODS (250 x 4,6 mm, 5µm), temperatura ambiente, fluxo de 0,5 mL/ minuto, detecção a 429 nm. O tempo de retenção da curcumina foi igual a 6,20 minutos. O método pode ser empregado, também, para avaliação da estabilidade de curcumina em preparações. SHEEJA e colaboradores (2011) (302) desenvolveram e validaram método por CCD de alta eficiência (CCDAE) para detecção e quantificação de curcumina em preparações farmacêuticas. Foram utilizadas placas de sílica gel 60F 254, eluente composto por clorofórmio:metanol (9,25:0,75) e detecção em 430 nm. O fator de retenção da curcumina foi igual a 0,59. Já SONAWANE e colaboradores (2011) (307) utilizaram o mesmo método descrito acima, porém com a fase móvel clorofórmio:acetato de etila: ácido fórmico (7,5:6:0,6 mL), e análise em 254 nm. Neste trabalho, o fator de retenção da curcumina foi igual a 0,55.

Para o preparo de nanocápsulas de alginato de sódio, contendo óleo volátil de curcuma, foi necessária a dissolução do óleo em etanol, na presença de Tween 80. Um aumento na concentração do óleo ou peso de óleo/alginato resultou em um aumento do tamanho médio das nanocápsulas. Assim, para obter-se nanocápsulas de tamanho uniforme se faz necessário o processo de sonicação. Ainda, nanocápsulas de alginato de sódio mostraram boa estabilidade física no armazenamento a longo prazo em 4 °C (287). Microcápsulas contendo oleoresina de curcuma, apesar de não impedirem a degradação da curcumina frente à luz por um longo tempo, foram capazes de gerar produto com elevada solubilidade em água nas condições testadas (283).

Na avaliação de micropartículas contendo extrato dos rizomas de curcuma, secas por *spray drier*, observou-se que as mesmas eram esféricas e, um aumento na temperatura de saída de 40 para 80 °C, resultava num aumento significativo no rendimento das micropartículas (de 16 para 53%). O conteúdo total de curcuminoides (17,15-19,57 mg/ g) e o

teor de curcumina (3,24-4,25 mg/ g) foram afetados pelo processo de *spray dryer* e a solubilidade das micropartículas melhorou 100 vezes em comparação com o extrato (76). Avaliando-se o adesivo transdérmico desenvolvido por VISHWAKARMA e colaboradores (2012) (312), contendo óleo volátil dos rizomas de *C. longa*, a umidade variou de 1,15 a 2,94%, a espessura variou de 0,33 a 0,41 mm e o nivelamento foi de 88,89-97,43%.

Cápsulas contendo até 5% de óleo essencial e até 5% de curcumina apresentaram dissolução de 41,98%, sendo o tempo de desintegração igual a 7 minutos e 43 segundos. O conteúdo de carboidratos foi igual a 138,33 mg/cápsula; o de proteínas: 0,072 mg/cápsula; o de cálcio: 2,58 mg/cápsula; o de tiamina: 0,871 mg/cápsula; o de riboflavina: 0,086 mg/cápsula; o de colesterol: 170,41 mg/cápsula e a quantidade de vitamina C igual a 2,96 mg/cápsula (37). A β -ciclodextrina, à qual a oleorresina de curcuma foi incorporada, foi capaz de proteger o derivado de *C. longa* contra luz ultravioleta e aquecimento (290). Adicionalmente, foi desenvolvido método por CLAE para quantificação de curcumina em cápsulas contendo curcuma, utilizando coluna Kromasil C18 (250 x 4,6 mm, 5 μ m), fase móvel composta por solução de ácido cítrico 1% (pH 3,0), solução de hidróxido de potássio a 45% e tetrahidrofurano (55:5), fluxo de 1,0 mL/min e detecção em 343 nm (296).

Comprimidos contendo 250 mg dos rizomas pulverizados de curcuma demonstraram aparência circular, ausência de cheiro, diâmetro de 11 mm \pm 5%, peso igual a 0,5 mg \pm 5% e desintegração em tempo não superior a 0,5 horas. O conteúdo de cinzas não foi superior a 22% (310). Para comprimidos contendo *C. longa* foi desenvolvido e validado um método por CLAE para análise do teor de curcumina: para tal foi realizada extração de curcumina de 1 comprimido (675 mg), sendo o mesmo pulverizado para obtenção de uma massa em pó. Foram, então, dissolvidos 38 mg do pó na fase móvel. O método por CLAE utilizou coluna C18, fase móvel composta por 5% acetonitrila em água tamponada (pH 2,7) e 10% de ácido orto-fosfórico (90:10 v/v), com detecção em 425 nm (311).

3.3.3 Requisitos de pureza

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.3.4 Resíduos químicos

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.3.5 Prospecção fitoquímica

Informação não descrita nas referências consultadas.

3.3.6 Testes de identificação

Informação não descrita nas referências consultadas.

4 INFORMAÇÕES SOBRE SEGURANÇA E EFICÁCIA

4.1 USOS POPULARES E/OU TRADICIONAIS

Curcuma longa é utilizada tradicionalmente para múltiplas enfermidades, sendo os rizomas a principal parte da planta empregada nas preparações. Conforme pode ser observado na Figura 3, os rizomas são principalmente empregados para tratamento de: feridas cutâneas (327-332), flatulências (330, 333, 334), dispepsia (330, 335, 336), artrite (327, 337), gastrite (334, 335), desordens hepáticas (332, 338), icterícia (330, 332), tosse (327, 339) e doenças de pele (337), como dermatite (334, 340), dermatomicoses (341), sarna (330, 342), infecções de pele (343) e parasitas de pele (344). Além disso, popularmente também é reportado o uso dos rizomas em casos de: diabetes (327), hanseníase (344), hirsutismo (344), úlceras causadas por HPV (344), coceira em erupções cutâneas (345), varíola (328), varicela (328), malária (346), sangramento pós-parto (347), injúria muscular (348), asma (330), vermes (342), tônico, revitalizador, estimulante (332, 336), febre, diarreia, expectorante e anti-inflamatório (334).

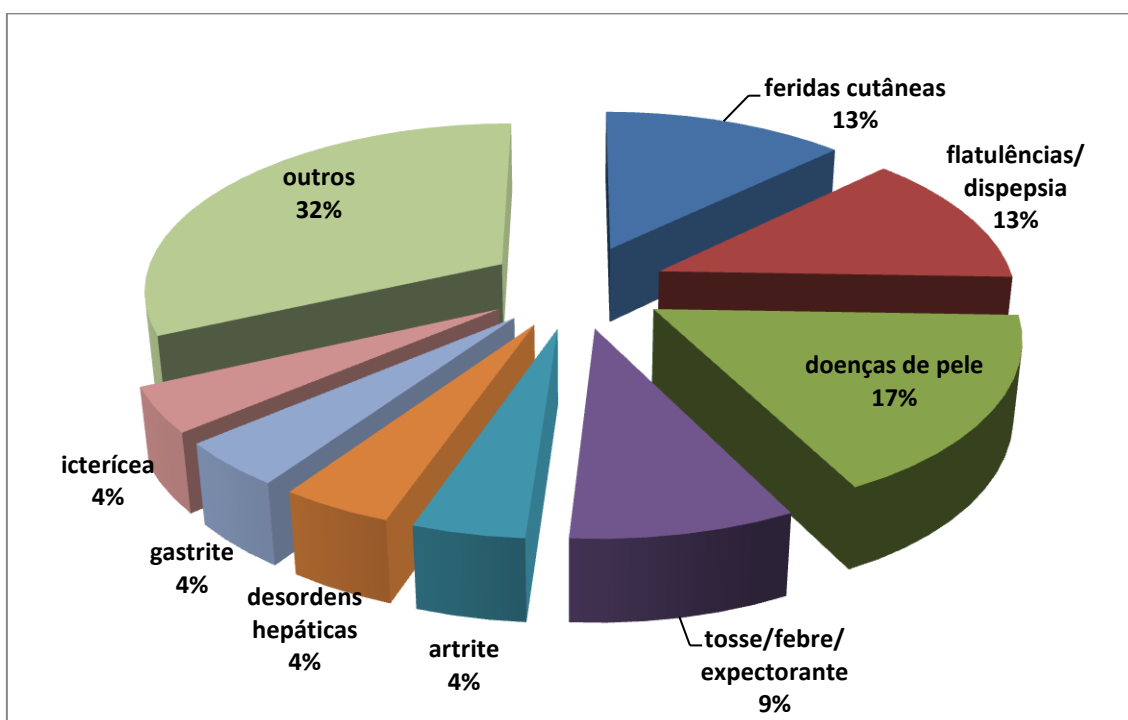


Figura 3. Principais usos etnofarmacológicos descritos para os rizomas de *C. longa*.

As raízes de *C. longa* são indicadas popularmente para flatulências, dispepsia (349), feridas cutâneas (350), malária (351) e doenças de pele como: urticária, micoses, sarna e sarampo (352). Além disso, as folhas de *C. longa* tem aplicação em casos de epilepsia (353). As sementes são empregadas para tratamento de feridas cutâneas (331) e os bulbos para malária (354). A planta inteira é indicada em casos de dor, edema, vermelhidão (355) e asma (356).

Alguns trabalhos relatam o uso popular de *C. longa*, porém não especificam qual a parte da planta é utilizada. Há relatos do emprego de curcuma em casos de flatulências (337, 357, 358), distúrbios gastrointestinais (358, 359), artrite (360, 361), diarreia (358, 362, 363), tratamento de vários tipos de câncer (364, 365, 366), herpes (363, 367), resfriado (342, 360), asma (342, 368), febre (337, 369), feridas cutâneas (360), úlceras (360), anemia, erupções cutâneas, torções, dor de dente (342), alergia (370), problemas vasculares (371), diabetes (372), varicela (363), varíola, papiloma vírus (362), conjuntivite (363), sífilis, gonorreia (373) e também pode ser usada como um tônico para o corpo (367).

Por fim, associações de curcuma com outras plantas também são descritas em enquetes etnofarmacológicas. Os rizomas de *C. longa* são utilizados em associação com: *Tinospora cordifolia* para tratamento de diabetes (338), folhas de *Azardichtha indica* para dermatites, sarna e coceiras (374), *Nypa fruticans* para emprego em casos de hemorroidas (335), folhas de *Morinda citrifolia* para diarreia (335) e *Andrographis paniculata* para distúrbios hepáticos (375). As raízes de *C. longa* em associação com *Cynodon dactylon* são indicadas para tratamento de brotoeja (352).

Adicionalmente, SHAH e colaboradores (2009) (376) descrevem sua indicação como contraceptivo. O estudo etnofarmacológico foi conduzido em diversas tribos localizadas na região do Himalaia, ao norte do Paquistão. No total, 36 plantas foram relatadas quanto ao seu efeito abortivo, contraceptivo e de indução de esterilidade. Para induzir esterilidade em mulheres, o pó dos rizomas de *C. longa* (10-15g) deve ser tomado com água após a menstruação durante 5 dias.

4.2 PRESENÇA EM NORMATIVAS SANITÁRIAS BRASILEIRAS

A planta fez parte da lista de drogas vegetais notificadas, inserida na Resolução RDC Nº 10 de 10 de março de 2010 (revogada): "Notificação de drogas vegetais junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA)" (377), conforme demonstrado na tabela 1.

Tabela 1. Características da notificação de *Curcuma longa* L., conforme anexo da RDC N° 10, de 09/03/2010 (revogada) (377).

| <i>Curcuma longa</i> L. no anexo da RDC N° 10/2010 (18) | | | | | | | | | | |
|---|------------------------------------|-----------------|---|--|----------------------|-------------------|---|--|--|---|
| Nomenclatura botânica | Nomenclatura popular | Parte utilizada | Forma de utilização | Posologia e modo de usar | Via de administração | Uso | Alegações | Contra-indicações | Informações adicionais em embalagem | Referências |
| <i>Curcuma longa</i> | Curcuma, Açafrão, Açafrão da Terra | Rizomas | Decocção: 1,5g (3 colheres de café) em 150 mL (1 xícara de chá) | Utilizar 1 xícara de chá 1 a 2 vezes/dia | Oral | Adulto e Infantil | Dispepsia (distúrbios digestivos). Como anti-inflamatório | Não deve ser utilizado por pessoas portadoras de obstrução dos dutos biliares e em caso de úlcera gastroduodenal. Em caso de cálculos biliares (pedra na vesícula), utilizar somente sob avaliação médica. | Não utilizar junto com anticoagulantes | WICHTL, 2004 (378); GARCIA <i>et al.</i> , 1999 (379); ALONSO, 1998 (380); OMS, 1999 (381). |

4.3 ENSAIOS NÃO-CLÍNICOS

4.3.1 Estudos toxicológicos

Os estudos envolvendo possíveis efeitos tóxicos *in vitro* de *C. longa*, seus derivados e produtos isolados, estão sumarizados na Tabela 2, os quais totalizaram 20 trabalhos. Destes, o maior número de referências abordou estudos de citotoxicidade (15 citações) envolvendo curcumina (5 citações), extrato aquoso e extrato metanólico (4 citações cada) e outros extratos (2 citações) de curcuma.

Tabela 2. Estudos *in vitro* toxicológicos descritos na literatura consultada para *C. longa* e seus derivados.

| Ref | Atividade | Tipo extrato | Concentração testada | Material | Resultados |
|-----|------------|---------------------------------------|----------------------------|--------------------------------|---|
| 382 | Citotóxica | extrato metanólico dos rizomas | 100, 200, 300 e 400 µg/ mL | <i>Artemia salina</i> | Nas concentrações testadas o extrato metanólico não foi tóxico. Na máxima concentração avaliada (400 µg/ mL), produziu uma inibição baixa, de 27%, no crescimento dos animais. |
| 383 | Citotóxica | extrato etanólico | 5 - 500 µg/ mL | <i>Artemia salina</i> | Na concentração mais baixa (5 µg/ mL) a mortalidade foi de 25%, porém na concentração mais alta (500 µg/ mL) a mortalidade atingiu 90%. |
| 384 | Citotóxica | extrato dos rizomas em água destilada | 100, 250 e 500 µg/ mL | células ovarianas de hamsters. | Os índices mitóticos não variaram entre o grupo tratado com o extrato e o grupo controle, além disso, o grupo tratado não apresentou clastogenicidade. Mesmo na concentração mais alta testada, o extrato não foi capaz de proteger as células contra o dano induzido por bleomicina, potencializando os efeitos desse agente oxidativo, induzindo aberrações cromossomais nas células. |

| | | | | | |
|------------|------------|---|--------------------------------------|------------------------------------|---|
| 385 | Citotóxica | curcumina (Xi'an, China) | 2, 4, 8 e 16 $\mu\text{g}/\text{mL}$ | células de hepatoma humano (HepG2) | Os tratamentos com curcumina a 2 $\mu\text{g}/\text{mL}$ não induziram aumento no número de micronúcleos nas células, comparados ao controle negativo; 4 $\mu\text{g}/\text{mL}$ da substância induziram ligeiro aumento, mas não significativo. Quando utilizada curcumina à 8 e 16 $\mu\text{g}/\text{mL}$, a frequência de micronúcleos aumentou significativamente, sugerindo que baixas doses de curcumina não são clastogênicas, enquanto que altas doses apresentam caráter genotóxico. |
| 386 | Citotóxica | curcumina (Sigma) | 10 - 40 μM | ovócitos de ratos albinos | A curcumina induziu redução significativa na maturação dos ovócitos, assim como na fertilização e no desenvolvimento embrionário <i>in vitro</i> . O tratamento dos ovócitos com curcumina levou à diminuição do peso fetal. Efeito apoptótico da curcumina foi sugerido pelos autores. |
| 387 | Citotóxica | curcumina (Sigma) | 6, 12 e 24 μM | embriões de ratas fêmeas | Blastocistos tratados com curcumina (24 μM) apresentaram aumento significativo da apoptose e diminuição do número total de células. O tratamento foi associado com diminuição da taxa de implantação e aumento na reabsorção de embriões, após a implantação no útero das ratas, assim como diminuição do peso fetal. Os resultados indicaram que a exposição <i>in vitro</i> à curcumina desencadeia apoptose e retarda o desenvolvimento pós-implantação de embriões. |
| 388 | Citotóxica | associação dos extratos etanólico e aquoso de <i>C. longa</i> , <i>A. catechu</i> , <i>O. sativa</i> , <i>G. mangostana</i> | N.D. | células Vero | Concentrações citotóxicas para extratos etanólico = 45,68 $\mu\text{g}/\text{mL}$; para extrato aquoso > 500 $\mu\text{g}/\text{mL}$. |
| 110 | Citotóxica | extrato dos rizomas | 60 e 600 $\mu\text{g}/\mu\text{L}$ | células Madin-Darby de rim canino | O extrato de curcuma (60 $\mu\text{g}/\text{mL}$) propiciou máxima viabilidade das células testadas. Esse extrato, adicionado do glicerídeo poliglicosilado Gelucire (44/14), apresentou maior atividade proliferativa, comparada à dos outros extratos. |

| | | | | | |
|-----|------------|---|--|--|--|
| 114 | Citotóxica | extrato metanólico dos rizomas e curcumina | 0,1 mg/ mL (extrato); 30 µM (curcumina) | células Caco-2 | O extrato de curcuma diminuiu a atividade da enzima CYP3A4 em cerca de 85%. A CI_{50}^b do extrato foi igual a 0,019 mg/ mL. A curcumina causou decréscimo de 30-40% na atividade da CYP3A4. Os resultados sugerem que a administração de curcuma pode inibir a atividade catalítica de CYP3A4 intestinal. No entanto, a curcumina não é a principal responsável por este efeito. |
| 389 | Citotóxica | extrato aquoso dos rizomas | 0,0001; 0,001; 0,01; 0,1 e 1 mg/ mL | células Vero, ovarianas de hamsters, hepatocarcinoma humano e carcinoma HCT116 | CI_{50}^b (µg/ mL) em células ovarianas de hamsters = 3,21; em céls. de hepatocarcinoma = 46,6, em céls HCT116 = 39,0 e, em céls. vero = 21,7. |
| 217 | Citotóxica | extrato metanólico dos rizomas e as frações | 0,7913 a 400 µg/ mL | <i>Artemia salina</i> | CL_{50}^a (µg/ mL) fração hexânica = 24,06; fração CCl_4^c = 1,56; fração clorofórmica = 17,17; extrato metanólico = 13,63. |
| 390 | Citotóxica | extrato aquoso dos rizomas e curcumina | | células Caco-2 | O extrato de curcuma apresentou atividade inibitória frente a conjugações sulfo e glicuronosil de 1-naftol (CI_{50}^b : 0,24 e 0,29 mg/ mL, respectivamente). Além disso, inibiu fortemente a atividade da fenol-sulfotransferase e UDP-glicuronosil transferase nas céls. Caco-2 (CI_{50}^b = 0,17 e 0,62 mg/ mL, respectivamente). A curcumina também inibiu fortemente conjugações sulfo 1-naftol (CI_{50}^b = 2,4 mg/ mL). Estes resultados indicam que curcuma e curcumina influenciam nas reações de conjugação do trato intestinal e do cólon. |
| 391 | Citotóxica | Extrato hidroalcolico | 0-5,0 mg/ mL | <i>E. coli</i> | Na concentração de 4 mg/ mL, foi observado um decaimento de 25% da viabilidade celular, após 4 hrs de ensaio. |
| 392 | Citotóxica | extratos éter de petróleo, clorofórmico e etanólico dos rizomas | 20, 40, 80, 160, 320, 640 µg/ mL | células Raji | Somente o extrato éter de petróleo foi citotóxico, a partir da concentração de 160 µg/ mL. |

| | | | | | |
|------------|------------------------|---------------------------------------|--|---|---|
| 393 | Citotóxica | extratos metanólico, hidrometanólico | 50, 500 e 1250 µg/ mL | fibroblastos normais de ratos (NRK49F) e céls. epiteliais tubulares normais de ratos (NRK52E) | Frente ambas as céls. testadas, o extrato hidrometanólico, na maior concentração (1250 µg/ mL), apresentou morte celular de aproximadamente 95%. Na concentração de 500 µg/ mL, este extrato apresentou morte celular de aproximadamente 50% nas céls. NRK49F e 25% nas céls. NRK52E. Já na concentração de 50 µg/ mL, a morte celular de ambos os tipos celulares foi menor que 5%. Pra o extrato metanólico, a maior concentração apresentou morte celular em torno de 50% das céls. NRK49F e 20% das céls. NRK52E. |
| 394 | Espemicida | extrato aquoso | 0,25 - 1,0 g/ mL | esperma de ovelhas | O extrato de curcuma, na concentração de 0,25 g/ mL, apresentou uma motilidade de 50% e, na maior concentração (1 g/ mL), o mesmo foi capaz de imobilizar totalmente os espermatozoides. |
| 395 | Genotóxica | extratos de curcuma e curcumina | 0-6 mL extrato; 0,1-1000 µg/ mL curcumina | <i>Escherichia coli</i> | Os extratos de curcuma foram genotóxicos, de maneira dose-dependente. Entretanto curcumina não apresentou genotoxicidade nas concentrações avaliadas. |
| 396 | Indução de dano ao DNA | extrato aquoso de curcuma e curcumina | extrato de curcuma (100, 250 e 500 µg/ mL); curcumina (2,5; 5 e 10 µg/ mL) | células ovarianas de hamsters (céls. CHO-9) | Curcuma não foi clastogênica, ao passo que a curcumina a 10 µg/ mL, aumentou a frequência de lesões cromossômicas. Ainda, foi observado aumento evidente na frequência de aberrações cromossômicas quando curcuma (500 µg/ mL) e curcumina (10 µg/ mL) foram associadas à radiação gama. |
| 397 | Mutagênica | extrato fluido | 0,5; 1, 2, 4% | <i>Allium cepa</i> | Material controle de <i>Allium cepa</i> apresentou divisão normal das células das raízes e anormalidades ocorreram ocasionalmente. Nas amostras tratadas com extratos a 4%, quebra de cromossomos foram observadas com frequência. Mitoses foram observadas em concentrações de 2% e 4% do extrato de curcuma. |
| 398 | Tóxica | oleoresina e óleo essencial | oleoresina: 10, 25, 50, 75 e 100 µg/ mL; óleo volátil: 50, 100, 200, 300, 500 µg/ mL | ovos de <i>Artemia salina</i> | DL ₅₀ ^a para oleoresina: 80,43 µg/ mL e para óleo essencial: 319,82 µg/ mL. |

N.D. não descrito; ^aConcentração letal média; ^bConcentração inibitória média; ^ctetracloroeto de carbono.

4.3.1.1 Toxicidade aguda

O extrato de curcuma foi avaliado quanto à sua toxicidade oral, em ratos Sprague Dawley, sendo administradas doses de 2 e 5 g/ kg peso corpóreo. A comida foi disponibilizada somente após 3-4 horas da administração do extrato, sendo os animais observados 30 minutos, 2, 4, 8, 24 e 48 horas após tratamento, sendo avaliados parâmetros bioquímicos e histológicos do soro. Os tratamentos com extrato de curcuma demonstraram que todos os animais permaneceram vivos e não manifestaram qualquer toxicidade visível, nas doses utilizadas. Observações clínicas e bioquímica-séricas não apresentaram diferenças significativas entre o controle e os grupos tratados. Ainda, os resultados da histopatologia, tanto de fígado, quanto de rim não evidenciaram qualquer diferença significativa entre os grupos controle e tratados (**100**).

GOVIND (2011) (**79**) demonstrou que a DL₅₀ (dose letal média) para a suspensão aquosa do extrato de curcuma foi superior a 1000 mg/ kg. Neste trabalho, os autores utilizaram ratos albinos, aos quais foram administradas via oral, as doses de 250, 500 e 1000 mg/ kg da suspensão. Após 48 horas de ensaio, foi avaliada a mortalidade dos animais submetidos aos tratamentos, evidenciando que não houveram mortes nos grupos.

4.3.1.2 Toxicidade subcrônica

Curcuma e curcumina, adicionadas à dieta de camundongos Swiss albinos, foram avaliadas quanto aos seus possíveis efeitos tóxicos orais, nas doses de 0,05% de curcuma e 0,015% de curcumina. Adicionalmente, curcuma foi avaliada em ratos, nas doses: 0,05 e 0,5%. A incorporação de curcuma (0,5%) e curcumina (0,015%) na dieta de camundongos não apresentou efeito significativo sobre a incidência de eritrócitos micronucleados policromáticos, aberrações estruturais e numéricas em cromossomos de medula óssea, taxa de gestação, número de embriões vivos e mortos, implantes totais e índice mutagênico. Da mesma forma, ratos alimentados com dietas contendo curcuma (0,5 e 0,05%) não apresentaram diferenças significativas na incidência de aberrações cromossômicas da medula óssea, quando comparados ao controle (**399**).

O efeito sobre o sistema reprodutivo de ratos Wistar, causado pelos extratos aquoso e

alcoólico de curcuma (500 mg/ kg, 1x/dia, via oral), foi avaliado durante 55 dias de tratamento. Os animais foram submetidos ao teste de fertilidade e, ao final dos tratamentos, os mesmos foram sacrificados para testes sanguíneos. Os testículos e outros órgãos sexuais foram dissecados e a motilidade espermática foi verificada. Os resultados demonstraram que a motilidade dos espermatozoides foi diminuída em 60,13% e 60,39%, nos grupos tratados com extrato aquoso e alcoólico, respectivamente. Uma redução significativa na densidade do espermatozoide nos testículos foi observada em ambos os grupos. Além disso, ausência de fertilidade foi observada para os animais dos grupos tratados. Nenhuma mudança significativa foi observada nos parâmetros do sangue e soro (400).

Curcuma adicionada à dieta de porcos (Danish Landrace-Yorkshire x Danish Landrace), nas concentrações de 60, 296 e 1551 mg/ kg, foi avaliada quanto à sua toxicidade subcrônica, sendo os animais inspecionados duas vezes por dia, durante 109 dias, e pesados semanalmente. O grupo tratado com a dose mais alta apresentou uma redução no ganho de peso e na eficiência de conversão dos alimentos. Pericolangite, hiperplasia da tireoide e alterações epiteliais nos rins e bexiga urinária foram observadas nos animais dos dois grupos tratados com as doses mais elevadas (401).

DESHPANDE e colaboradores (1998) (402) avaliaram o pó da curcuma (0,1 a 5%), administrado por via oral a ratos Wistar e camundongos Swiss, quanto aos seus efeitos tóxicos, durante 90 dias. Os animais foram inspecionados diariamente e pesados semanalmente. A administração de uma dose elevada de curcuma (5%), por longo período de tempo (90 dias), mostrou uma redução significativa no ganho de peso, alterações no peso do fígado e hepatotoxicidade com necrose, tanto em camundongos, quanto em ratos. Nos ratos, as doses mais baixas de curcuma (0,2 e 1%), após 14 dias de tratamento, também induziram hepatotoxicidade, sendo mais vulneráveis que os camundongos.

4.3.1.3 Toxicidade crônica

A oleorresina de curcuma foi avaliada quanto à sua toxicidade crônica, por via oral, nas concentrações de 2.000; 10.000 e 50.000 ppm, em ratos e camundongos de ambos os sexos, sendo as administrações realizadas 5 dias por semana, durante 2 anos. Necropsias completas foram realizadas em todos os animais, observando-se que não houve evidência de resposta carcinogênica nos ratos machos, ainda, evidência ambígua nas ratas foi verificada, baseando-se na presença de adenomas da glândula do clitóris. Ocorreu aumento dos tumores

na glândula do clitóris nos animais do sexo feminino, no entanto, como não houve resposta clara da dose e incidência de hiperplasia no clitóris, não se sabe se este achado está relacionado com a administração da oleoresina de curcuma. Inflamação foi observada em várias regiões do trato gastrointestinal dos ratos tratados. Aumento da ulceração, hiperplasia e hiperqueratose no estômago dos ratos machos foi visualizado, sendo que estas lesões hiperplásicas foram consideradas regenerativas, uma vez que nenhuma dessas progrediu para neoplasias. Nos camundongos houve um aumento da incidência de neoplasias hepatocelulares. No entanto, este aumento não foi significativo. Adenomas na glândula pituitária ocorreram com maior frequência nos camundongos fêmeas tratados em relação aos do grupo controle, estando essa incidência dentro da faixa de controles históricos. Camundongos fêmeas submetidos à dose de 50.000 ppm, apresentaram hiperplasia das células foliculares (403).

GOVIND (2011) (79) avaliou, adicionalmente, a suspensão do extrato de curcuma, quanto aos seus efeitos toxicológicos crônicos nos ratos albinos ensaiados. As três doses (250, 500 e 1000 mg/ kg) foram administradas nos animais, durante 3 semanas. Os resultados demonstraram que os animais do grupo tratado com dose de 1000 mg/ kg desenvolveram alguns efeitos observacionais como excitação inicial, seguida de uma depressão média, apatia, redução da respiração e atividades motoras espontâneas, sugerindo que a suspensão contendo curcuma, nesta dose elevada, foi ligeiramente tóxica. Assim, a dose terapêutica desse derivado de curcuma deve ser limitada a 500 mg/kg/dia, via oral.

BreastDefendTM, contendo extratos de cogumelos (*Coriolus versicolor*, *Ganoderma lucidum*, *Phellinus linteus*) e de plantas medicinais (*Scutellaria barbata*, *Astragalus membranaceus*, *Curcuma longa*), foi desenvolvido e avaliado quanto à sua toxicidade em camundongos, administrado via gavagem, nas concentrações de 100, 200 e 400 mg/ kg, durante 4 semanas, 5 vezes por semana. Foi observado aumento no peso corporal dos animais dos grupos tratados. Além disso, após a autópsia, não foram verificados sinais de toxicidade no fígado, baço, rim, pulmão e no coração dos animais. Embora os perfis das enzimas hepáticas no plasma não tenham sido alterados após os tratamentos (100-400 mg/ kg), os níveis de proteínas totais e albumina foram diminuídos em ambas as doses de 200 e 400 mg/ kg. Portanto, considerou-se segura a dose de 100 mg/ kg da formulação (404).

4.3.1.4 Genotoxicidade

O extrato de curcuma foi administrado a camundongos NMRI, por via oral, nas doses de 1,25; 2,5 e 5 g/ kg, afim de avaliar a indução de micronúcleos na medula óssea dos animais. Após 30 horas dos tratamentos, os animais foram sacrificados para as análises. A administração aguda de curcuma, nas concentrações testadas, não induziu aumento significativo no percentual de micronúcleos dos eritrócitos policromáticos (405). ABRAHAM e KESAVAN (1985) (406) demonstraram que o extrato de curcuma, a 0,2 e 0,4%, quando administrado à *Drosophila*, durante 24 horas, não foi capaz de aumentar a frequência de mutações no gene ligado ao sexo recessivo letal (SLRL) de *Drosophila*.

O efeito genotóxico da curcumina (0,5; 5, 10, 25 e 50 mg/ kg), administrada por via oral diariamente, durante 4 semanas, foi estudado através da avaliação de aberrações cromossômicas e formação de micronúcleos em células da medula óssea de ratos machos. Investigações histopatológicas e histoquímicas foram realizadas em diferentes tecidos (fígado, rim) dos animais. Os resultados citogenéticos mostraram que a curcumina provocou um aumento significativo, de maneira dose-dependente, no número de eritrócitos policromáticos micronucleados e nas frequências de aberrações cromossômicas totais. Além disso, houve diferenças significativas entre o controle e a maioria das doses testadas de curcumina ($p < 0,05$). As análises histopatológicas evidenciaram diferentes graus de alterações, manifestadas por degeneração vacuolar em hepatócitos e degeneração tubular nos tecidos renais. Assim, o uso de curcumina a longo prazo pode causar efeitos genotóxicos nas doses avaliadas (407).

4.3.1.5 Sensibilização dérmica

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.3.1.6 Irritação cutânea

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.3.1.7 Irritação ocular

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.3.2. Estudos farmacológicos

4.3.2.1 Ensaaios *in vitro*

Foram compilados e analisados 236 estudos envolvendo *Curcuma longa* e atividades *in vitro* (Tabela 3). Os principais extratos avaliados foram: extrato metanólico (42 citações), aquoso (39 citações), etanólico (29 citações) e extratos hidroalcoólicos (27 citações). Adicionalmente, para o óleo essencial da planta existem 32 relatos de atividades *in vitro* e, dentre os curcuminoides isolados, o maior número de trabalhos relata atividades para a curcumina (34 citações).

Tabela 3. Atividades *in vitro* descritas para droga vegetal, derivados e substâncias isoladas de *C. longa*.

| Ref | Atividade | Tipo de extrato/composto |
|-----|----------------------------|--|
| 408 | Amebicida | Extrato etanólico dos rizomas |
| 182 | Antiaflotoxigênica | Óleo essencial |
| 241 | Anti-agregação plaquetária | Fração hexânica e produtos isolados |
| 409 | Antialérgica | Extrato etanólico |
| 410 | Anti-alopécia | Extrato metanólico dos rizomas |
| 411 | Antibacteriana | Decocto e extrato metanólico |
| 412 | Antibacteriana | Extrato curcuma |
| 321 | Antibacteriana | Extrato metanólico de curcuma e preparação gel de curcuma longa em associação |
| 413 | Antibacteriana | Extrato metanólico das folhas e rizomas |
| 388 | Antibacteriana | Extrato etanólico e aquoso de rizomas de <i>C. longa</i> em associação com <i>Areca catechu</i> , <i>Oryza sativa</i> , <i>Garcinia mangostana</i> |
| 414 | Antibacteriana | Extrato hidroetanólico (45% etanol) |
| 415 | Antibacteriana | Óleo essencial dos rizomas e das folhas de curcuma |
| 416 | Antibacteriana | Extrato aquoso, metanólico e acetato de etila |
| 417 | Antibacteriana | Extratos etanólico (70%), hexano, acetato de etila, n-butanol e aquoso de curcuma |
| 192 | Antibacteriana | Óleo essencial e extratos etanólico e éter de petróleo |

| | | |
|-----|-------------------------------------|--|
| 194 | Antibacteriana | Óleo obtido da oleorresina de curcuma após remoção de curcumina e frações (I-III) |
| 418 | Antibacteriana | Extrato aquoso seco por spray-dryer |
| 419 | Antibacteriana | Extrato aquoso de curcuma em associação com <i>Allium sativum</i> , <i>Capsicum frutescense</i> e <i>Alpinia galanga</i> |
| 210 | Antibacteriana | Óleo essencial e extrato acetônico dos rizomas |
| 420 | Antibacteriana | Óleo essencial e extrato aquoso |
| 421 | Antibacteriana | Extrato aquoso e alcoólico |
| 422 | Antibacteriana | Extratos hexânico, isopropanol e isopropanol:hexano (7:3) de curcuma com e sem utilização de ultrassom |
| 77 | Antibacteriana | Extrato hexânico, diclorometano, acetato de etila, etanólico, metanólico e aquoso |
| 423 | Antibacteriana | Extrato aquoso |
| 424 | Antibacteriana | Extrato metanólico |
| 425 | Antibacteriana | Curcumina |
| 426 | Antibacteriana (<i>H. pylori</i>) | Extrato metanólico (95%) |
| 427 | Antibacteriana (<i>H. pylori</i>) | Extrato aquoso |
| 209 | Antibacteriana e antifúngica | Óleo essencial dos rizomas |
| 59 | Antibacteriana e antifúngica | Óleo volátil, extratos etanólico e metanólico |
| 428 | Antibacteriana e antifúngica | Extrato aquoso de <i>C. longa</i> |
| 429 | Anticâncer | Extrato etanólico de curcuma |
| 382 | Anticâncer | Extrato metanólico e butanólico |
| 38 | Anticâncer | Óleo volátil e extratos etanólico e isopropanólico |
| 430 | Anticâncer | Extrato da planta |
| 431 | Anticâncer | Extrato etanólico |
| 82 | Anticâncer | Curcumina, demetoxicurcumina, bisdemetoxicurcumina |
| 432 | Anticâncer | N.D. |
| 121 | Anticâncer | Preparação padronizada de Curcuma (Turmeric Force™) - NewChapter (Brattleboro, VT, USA) |
| 433 | Anticâncer | Extrato hidroetanólico dos rizomas e curcumina |

| | | |
|-----|-----------------------------------|---|
| 434 | Anticâncer | Extrato de curcuma |
| 435 | Anticâncer | Curcumina |
| 7 | Anticâncer | Cápsulas SHEN QI JIN KANG (SQJK), contendo raízes de astragali, ginseng, curcuma, dentre outras plantas |
| 436 | Anticâncer | Óleo essencial de curcuma |
| 242 | Anticâncer | ar-turmerona e β -atlantona |
| 437 | Anticâncer | Extratos hidroetanólico e obtido por extração em fluido supercrítico |
| 438 | Anticâncer | Curcumina |
| 392 | Anticâncer | Extrato éter de petróleo, clorofórmio e etanólico dos rizomas |
| 233 | Anticâncer | Curcuminoides, ar-turmerona e alfa-turmerona |
| 439 | Anticâncer | Extrato etanólico |
| 440 | Anticâncer | Óleo essencial de curcuma |
| 441 | Anticâncer | Curcumina |
| 442 | Anticâncer | Curcumina |
| 443 | Anticâncer | Curcumina |
| 444 | Anticâncer | Curcumina e bisdemetoxicurcumina |
| 445 | Anticâncer | Curcumina |
| 446 | Anticâncer | Curcumina |
| 334 | Anticâncer | Extratos diclorometano e metanólico |
| 447 | Anticâncer | Curcumina |
| 448 | Anticâncer | Curcumina |
| 449 | Anticâncer | Curcumina |
| 293 | Anticâncer (HepG2) e antioxidante | Cápsulas contendo 50 mg de curcumina/ 95% curcumina |
| 450 | Anticarcinogênica | Extrato hexânico, diclorometano e metanólico |
| 451 | Anti-catarata | Extrato dos rizomas de curcuma |
| 452 | Anticoagulante | Suspensão aquosa do extrato metanólico |

| | | |
|-----|--|--|
| 196 | Antidermatofítica | Óleo volátil |
| 153 | Antidiabética, antihipertensiva e antioxidante | Extratos hexano, acetato de etila, metanólico e aquoso |
| 453 | Anti-fibrose | Curcumina |
| 188 | Anti-formação de biofilme por <i>Streptococcus mutans</i> | Óleo essencial das raízes de <i>C. longa</i> |
| 454 | Antifúngica | Óleo dos rizomas |
| 17 | Antifúngica | Óleo essencial |
| 455 | Antifúngica | Frações I e II obtidas da oleorresina, após a extração de curcumina |
| 456 | Antifúngica | Óleo essencial |
| 200 | Antifúngica | Óleo essencial |
| 457 | Antifúngica | Extrato etanólico e aquoso dos rizomas |
| 75 | Antifúngica | Decocto das raízes |
| 202 | Antifúngica | Óleo essencial |
| 458 | Antifúngica (<i>Aspergillus parasiticus</i>) e interferência na produção de aflotoxina | <i>Curcuma longa</i> pulverizada |
| 214 | Antifúngica e inibição da topoisomerase I e II | Extrato hexânico, acetato de etila e metanólico dos rizomas e folhas, óleo dos rizomas e produtos isolados |
| 459 | Anti-gerotóxica | N.D. |
| 460 | Anti- <i>Helicobacter pylori</i> | Extrato etanólico |
| 461 | Antihelmíntica | Extrato hidroalcolico |
| 334 | Antihelmíntica | Extratos diclorometano e metanólico |
| 462 | Antihemolítica | Extrato aquoso e etanólico de curcuma |
| 127 | Anti-hipertensiva | Oleorresina de curcuma enriquecida em curcuminoides (17,5%) |
| 463 | Anti-HIV | Extrato metanólico das raízes |
| 464 | Anti-HIV | Extrato de curcuma, curcumina e turmerina isoladas |
| 388 | Anti-inflamatória | Extrato etanólico e aquoso de rizomas de <i>C. longa</i> em associação com <i>Areca catechu</i> , <i>Oryza sativa</i> , <i>Garcinia mangostana</i> |
| 109 | Anti-inflamatória | Extrato metanólico e fração livre de óleo essencial |
| 465 | Anti-inflamatória | Extrato dicloro:metanol 1:1 |

| | | |
|-----|-------------------------------------|---|
| 466 | Anti-inflamatória | Extratos etanólico e hidroetanólicos (70%, 50% e 30%) |
| 467 | Anti-inflamatória | Extrato de curcuma |
| 164 | Anti-inflamatória e anti-catabólica | Extratos padronizados em curcumina |
| 382 | Antimicrobiana | Extrato metanólico e butanólico |
| 468 | Antimicrobiana | Extrato hidrometanólico |
| 469 | Antimicrobiana | Rizomas pulverizados, óleo essencial e extrato aquoso dos rizomas |
| 470 | Antimicrobiana | Extrato metanólico |
| 102 | Antimicrobiana | Extrato metanólico |
| 103 | Antimicrobiana | Extrato metanólico |
| 255 | Antimicrobiana | Frações hexano, clorofórmio, acetato de etila, butanol e aquosa |
| 471 | Antimicrobiana | Extrato de curcuma |
| 322 | Antimicrobiana | N.D. |
| 276 | Antimicrobiana | N.D. |
| 472 | Antimicrobiana | Extrato aquoso e hidroetanólico |
| 217 | Antimicrobiana | Extrato metanólico dos rizomas e as frações obtidas a partir deste extrato: n-hexano, tetracloreto de carbono, clorofórmio e aquosa |
| 18 | Antimicrobiana | Extrato etanólico e óleo essencial |
| 190 | Antimicrobiana | Óleo essencial, extrato metanólico, hexânico e acetônico |
| 473 | Antimicrobiana | Extrato aquoso e hidroetanólico de curcuma |
| 474 | Antimicrobiana | Extrato etanólico dos rizomas |
| 71 | Antimicrobiana | Extrato etanólico, óleo essencial e curcuminoides isolados (curcumina, desmetoxicurcumina e bisdesmetoxicurcumina) |
| 19 | Antimicrobiana | Óleo volátil |
| 475 | Antimicrobiana | Extrato metanólico |
| 476 | Antimicrobiana | Ampucare: extrato de <i>Curcuma longa</i> e <i>Azadirachta indica</i> |
| 477 | Antimicrobiana | Extrato aquoso de curcuma |

| | | |
|-----|-------------------------------|--|
| 478 | Antimicrobiana | Extrato aquoso de curcuma |
| 234 | Antimicrobiana | Extrato acetônico, metanólico, aquoso e frações hexano:acetato de etila |
| 70 | Antimicrobiana e antioxidante | Óleo essencial dos rizomas |
| 479 | Antimutagênica | Extrato aquoso da planta |
| 480 | Antimutagênica | Extrato hidroetanólico de curcuma |
| 481 | Antimutagênica e antioxidante | Óleo volátil |
| 482 | Antiobesidade | Extrato hidrometanólico |
| 55 | Antioxidante | Extrato metanol:água 70:30 |
| 97 | Antioxidante | Extrato etanólico |
| 483 | Antioxidante | Extrato comercial (Lion Co.) |
| 484 | Antioxidante | Extrato etanólico das folhas |
| 324 | Antioxidante | Frações de diferentes polaridades obtidas do pó de cápsulas de curcuma |
| 468 | Antioxidante | Extrato hidrometanólico |
| 38 | Antioxidante | Óleo volátil e extratos etanólico e isopropanólico |
| 470 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 413 | Antioxidante | Extrato metanólico das folhas e rizomas |
| 105 | Antioxidante | Extrato aquoso |
| 102 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 81 | Antioxidante | Extrato hexano, benzeno e hidrometanólico de <i>C. longa</i> irradiada com radiação γ e não irradiada. Curcuminoides isolados |
| 103 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 485 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 388 | Antioxidante | Extrato etanólico e aquoso de rizomas de <i>C. longa</i> em associação com <i>Areca catechu</i> , <i>Oryza sativa</i> , <i>Garcinia mangostana</i> |
| 147 | Antioxidante | Extrato metanólico de curcuma, curcumina, bisdemetoxicurcumina, demetoxicurcumina |
| 104 | Antioxidante | Extrato metanol:água dos rizomas |
| 116 | Antioxidante | Extrato aquoso, metanólico e acetona |

| | | |
|-----|--------------|--|
| 98 | Antioxidante | Extrato hidroetanólico de curcuma |
| 486 | Antioxidante | Extrato hidroalcólico submetido a diferentes tempos de aquecimento |
| 220 | Antioxidante | Extrato metanólico, frações e curcuminoides isolados |
| 487 | Antioxidante | Curcuma e curcumina dissolvidas em NaOH 0,5N |
| 92 | Antioxidante | Decocto das raízes |
| 76 | Antioxidante | Micropartículas obtidas por <i>spray dryer</i> do extrato dos rizomas de <i>C. longa</i> |
| 125 | Antioxidante | Extrato acetônico dos rizomas |
| 222 | Antioxidante | Produtos isolados da fração acetato de etila |
| 488 | Antioxidante | Extrato dos rizomas |
| 72 | Antioxidante | Extrato etanólico de <i>C. longa</i> padronizado em β -tumerona |
| 489 | Antioxidante | Extrato etanólico, metanólico, acetônico, aquoso e aquoso-ácido (ácido acético) |
| 159 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 130 | Antioxidante | Extrato hidroalcólico (contendo 60,6% de curcuminoides) e curcumina isolada |
| 490 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 391 | Antioxidante | Extrato hidrometanólico (70%) |
| 419 | Antioxidante | Extrato aquoso de curcuma em associação com <i>Allium sativum</i> , <i>Capsicum frutescense</i> e <i>Alpinia galanga</i> |
| 491 | Antioxidante | Extrato metanólico seco em <i>spray dryer</i> |
| 268 | Antioxidante | Extrato aquoso do tubérculos e proteína isolada |
| 199 | Antioxidante | Óleo essencial e oleoresina de rizomas frescos e secos |
| 210 | Antioxidante | Óleo essencial e extrato acetônico dos rizomas |
| 60 | Antioxidante | Extrato hidroetanólico |
| 269 | Antioxidante | Extrato aquoso dos grãos de curcuma (resíduo após extração de curcumina) e proteína beta-tumerina |
| 492 | Antioxidante | Extrato aquoso e decocto dos rizomas |
| 99 | Antioxidante | Extrato hidroalcólico |
| 493 | Antioxidante | Extrato acetato de etila, metanólico e hidrometanólico (50:50) dos rizomas |

| | | |
|-----|--|---|
| 393 | Antioxidante | Extrato metanólico, hidrometanólico e acetato de etila |
| 494 | Antioxidante | Extrato metanólico |
| 306 | Antioxidante | Extrato aquoso da formulação HPHF |
| 495 | Antioxidante | Óleo essencial |
| 106 | Antioxidante | Extrato aquoso |
| 467 | Antioxidante | Extrato de curcuma |
| 198 | Antioxidante e antimicrobiana | Óleo essencial |
| 230 | Antioxidante e hepatoprotetora | Fração acetato de etila e curcuminoides isolados |
| 110 | Antioxidante e proteção do DNA | Extrato dos rizomas padronizado em glicérides poliglicosilados |
| 496 | Antioxidante, anti-amilase, anti-maltase e anti-lipase | Extrato aquoso de <i>C. longa</i> padronizado em ácido gálico |
| 187 | Antioxidante, anticâncer e antibacteriana | Extrato de <i>C. longa</i> obtido em CO ₂ supercrítico |
| 247 | Antioxidante, anti-inflamatória e anticâncer | Extrato aquoso e metanólico das folhas de <i>C. longa</i> e 9 compostos isolados |
| 497 | Antioxidante, influência sobre alfa-amilase, glicosidade e enzima conversora de angiotensina | Extrato aquoso |
| 498 | Antioxidante, inibição da elastase e da hialuronidase | Extrato hidrometanólico (80%) dos rizomas |
| 499 | Antiparasitária e nematicida | Extrato metanólico dos rizomas e óleo essencial das folhas |
| 500 | Anti-psoríase | Extrato etanólico |
| 501 | Antiviral | Extrato metanólico e aquoso dos rizomas |
| 502 | Ativação de EBV-EA e viabilidade celular | N.D |
| 228 | Atividade antiprotozoária | Curcumina, demetóxicurcumina e bisdemetóxicurcumina isoladas de extrato dos rizomas |
| 503 | Cardioprotetora e antioxidante | Extrato etanólico e aquoso dos rizomas |
| 504 | Citotóxica | Extrato metanólico |
| 90 | Citotóxica | Extrato hidroetanólico |
| 505 | Citotóxica | N.D., associação de plantas |
| 506 | Citotóxica frente a adipócitos | Extrato acetato de etila |

| | | |
|-----|--|---|
| 507 | Efeitos na osteoclastogênese | Extrato metanólico das raízes de <i>C. longa</i> |
| 508 | Hepatoprotetora | Curcumina, demetóxicurcumina e bisdemetóxicurcumina |
| 127 | Hipocolesterolêmica | Oleoresina de curcuma enriquecida em curcuminoides (17,5%) |
| 509 | Hipocolesterolêmica | Curcumina |
| 264 | Imunoestimulante | Extrato aquoso dos rizomas de <i>C. longa</i> |
| 468 | Imunomoduladora | Extrato hidrometanólico |
| 510 | Influência sobre proliferação e síntese de colágeno | Extrato metanólico |
| 16 | Inibição da 5-lipoxigenase | Óleo essencial |
| 83 | Inibição da aldose redutase | Curcuminoides isolados e derivados sintéticos análogos à curcumina |
| 219 | Inibição da alfa-glicosidase (tratamento do HIV) | Curcuminoides isolados e derivados sintéticos análogos à curcumina |
| 511 | Inibição da angiogênese | Curcumina |
| 512 | Inibição da COX-2 | Curcumina e extrato P54FP |
| 513 | Inibição da enzima elastase leucocitária humana | Oleoresina de curcuma |
| 514 | Inibição da lipase pancreática | Extrato acetona:água:ácido acético (80:20:0,1) de uma mistura de plantas: cravo, canela, orégano, alecrim, gengibre, pimenta, colorau, alho em pó e curcuma |
| 515 | Inibição de enzimas transportadoras Ca ²⁺ ATPase e Na/K ⁺ ATPases. | Extrato de curcuma, curcumina e turmerina isoladas |
| 516 | Inibição de metástase óssea | Extrato de curcuma rico em curcuminoides |
| 517 | Inibição de psoríase | Extrato curcuma |
| 518 | Inibidora da farnesiltransferase | Extrato metanólico |
| 254 | Inibidora da farnesiltransferase | Curcuminoides isolados |
| 519 | Inibidora da tirosina fosfatase IB | Extrato metanólico |
| 520 | Inibitória da acetilcolinesterase | Extrato curcuminoides e substâncias isoladas |
| 521 | Inibitória da enzima 5-lipooxigenase | Extrato aquoso de curcuma |
| 166 | Inibitória da glicoproteína-P | Extrato etanólico dos rizomas |
| 522 | Inibitória da óxido nítrico sintetase | Extrato de curcuma |

| | | |
|-----|--|--|
| 523 | Inibitória de alfa-glicosidade e lipase pancreática | Extrato hidroalcolico de <i>Curcuma longa</i> |
| 101 | Inibitória produção TNF-alfa | Extrato metanólico |
| 524 | Ligação à metaloproteinasas | Extrato metanólico |
| 525 | Lipolítica | Extrato etanólico de curcuma fermentada |
| 526 | Protetora celular | Extrato de curcuma, curcumina e turmerina isoladas |
| 527 | Protetora contra dano oxidativo | Curcumina |
| 528 | Protetora frente a danos ao DNA | Curcumina |
| 529 | Quimiopreventiva | Extrato aquoso total, extrato aquoso livre de curcumina e curcuminoides isolados |
| 530 | Quimiopreventiva | Preparação Purnark |
| 531 | Sensibilidade à insulina | Extrato hidroalcolico padronizado dos rizomas |
| 532 | Tratamento da artrite reumatoide | Frações do óleo essencial contendo e não-contendo curcuminoides |
| 533 | Tratamento da endometriose | Curcumina |
| 534 | Tratamento da esquistossomose | Extrato metanólico |
| 535 | Tratamento da esquistossomose | Curcumina |
| 536 | Tratamento da esquistossomose | Extrato metanólico |
| 537 | Tratamento da fibrose hepática | Curcumina |
| 236 | Tratamento da hiperpigmentação | Substâncias isoladas do extrato metanólico dos rizomas de curcuma |
| 538 | Tratamento de doença auto-imune | Curcumina |
| 539 | Tratamento de feridas cutâneas | Curcumina |
| 540 | Tratamento do Alzheimer | Extrato hidroetanólico |
| 226 | Tratamento do Alzheimer | Compostos isolados (9) |
| 541 | Tratamento do Alzheimer | Curcumina, mistura de curcuminoides, demetóxicurcumina, bisdemetóxicurcumina, e tetrahidrocurcumina |
| 161 | Tratamento do Alzheimer (efeito anti-amiloidogênica) | Extratos padronizados de curcuma e curcuminoides isolados |
| 542 | Vasorelaxante | Extrato de <i>Curcuma longa</i> dissolvido em água destilada, e formulação (Lipotab) contendo o extrato. |

N.D.: não descrito no trabalho.

A Figura 4 demonstra as principais atividades *in vitro* relatadas para *C. longa*, seus derivados e produtos isolados, considerando apenas aquelas que dispunham de duas ou mais citações na literatura consultada. Pode-se observar que a atividade com maior número de citações foi a antioxidante, seguida do potencial anticâncer, das propriedades antimicrobianas, da atividade anti-inflamatória, dentre outras.

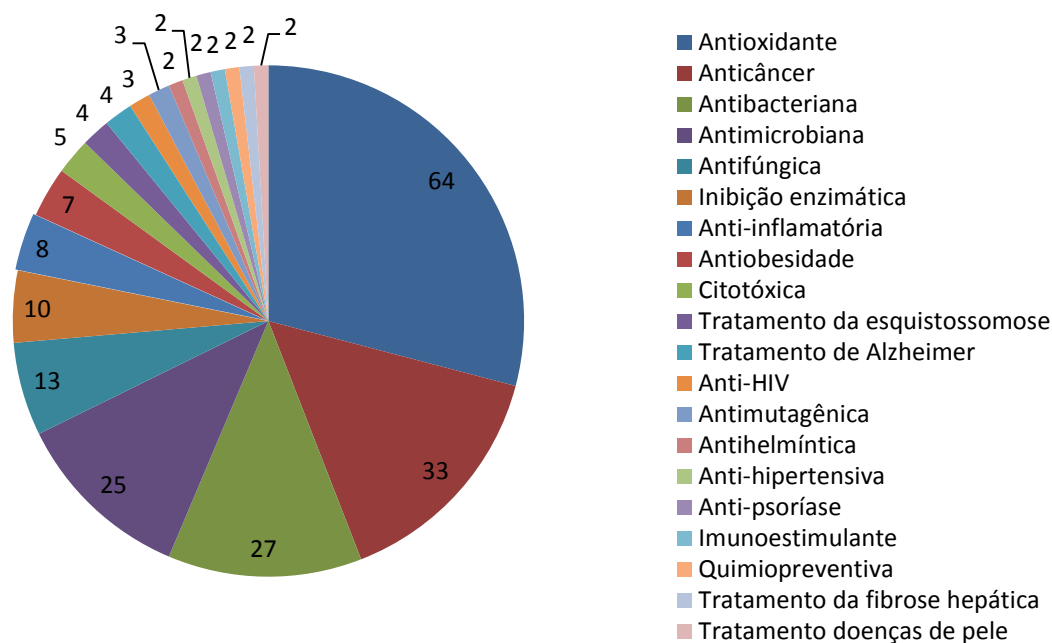


Figura 4. Número de citações das principais atividades *in vitro* demonstradas para droga vegetal e derivados de *C. longa*, bem como para substâncias isoladas da planta e produtos comerciais.

4.3.2.2 Ensaio *in vivo*

Estudos reportando atividades biológicas *in vivo* de *C. longa*, seus derivados e formulações, além dos constituintes isolados, totalizaram 152 relatos na literatura consultada. As atividades mais estudadas foram: antioxidante (129, 189, 281, 300, 543-556), hepatoprotetora (100, 213, 223, 241, 557-564), anti-inflamatória (222, 319, 323, 565-572) e anticâncer (281, 433, 573-581), antidiabética (299, 544, 582-589) e antilipidêmica (189, 300, 590-596).

Destacaram-se, ainda, as propriedades: antidepressiva (569, 571, 597, 598), analgésica (316, 571, 599-601), quimiopreventiva (8, 602-604) e cardioprotetora (281, 605-607). Ainda, foram relatadas em menor número de citações, as capacidades hipocolesterolêmica (318, 591, 608), cicatrizante (301, 609, 610) e anti-obesidade (113, 611, 612). *C. longa* apresenta,

adicionalmente, potencial no tratamento da artrite reumatoide (**109, 275**), bem como na nefroproteção (**613-615**), na antinocicepção (**572, 616**) e no tratamento da ansiedade (**569, 617**), dentre outros.

A maioria dos estudos reporta administração de curcuma, seus derivados, formas farmacêuticas e isolados por via oral (95 citações), seguida das administrações por gavagem (15 citações), intraperitoneal e tópica (13 citações cada), sendo menos citadas as vias intravenosa e intragástrica (3 citações cada), conforme apresentado na Figura 5.

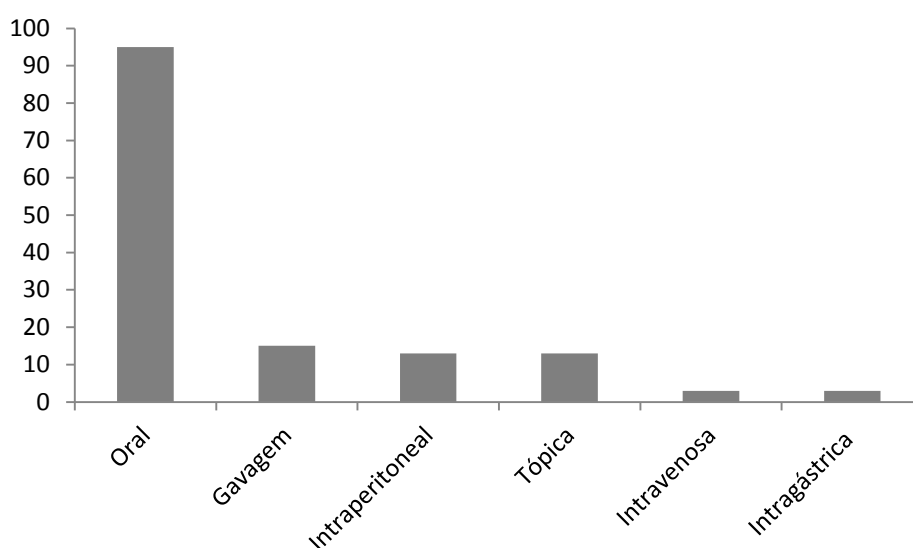


Figura 5. Quantidade de citações na literatura consultada quanto às vias de administração utilizadas nos estudos não-clínicos *in vivo* para derivados de *C. longa*, formulações desenvolvidas e produtos isolados da planta.

4.3.2.2.1 Atividades anti-inflamatória e analgésica

A atividade anti-inflamatória foi uma das mais citadas para *C. longa*, seus derivados e produtos (11 citações). Foi demonstrado que uma dieta contendo curcuma (padronizada em 0,25% de curcumina), quando administrada por via oral a hamsters, produz efeito anti-inflamatório, diminuindo a agregação de células inflamatórias nos ductos biliares e os níveis de alanina transaminase no soro, principalmente na fase inicial da inflamação (**565, 566**).

C. longa (5% curcumina) e curcumina foram administradas por via oral a ratos Sprague-Dawley, nas concentrações de 14 e 0,7 g/ kg de dieta, respectivamente, para avaliação da biodisponibilidade e expressão de genes pró-inflamatórios. Os resultados do trabalho demonstraram maior biodisponibilidade e aumento dos efeitos sobre genes pró-

inflamatórios nos animais tratados com *C. longa* em relação àqueles tratados com curcumina (567).

Cinco produtos isolados da fração acetato de etila de *C. longa* foram administrados topicamente, na dose de 0,6 μ mol, para avaliação dos efeitos em orelhas de ratos, após indução de inflamação. Após 30 minutos, observou-se que 3 curcuminoides apresentaram potente atividade, sendo superior à demonstrada pela curcumina. Além disso, composto fenólico também apresentou atividade pronunciada neste ensaio (222).

Associações de *C. longa* a outros extratos de plantas também foram investigadas quanto ao seu potencial anti-inflamatório (568-572). A mistura de curcuma com *Boswellia serrata* (1:2), após administração oral, nas doses de 90 e 126 mg/ kg, apresentou efeito anti-inflamatório em modelos agudo e sub-agudo de indução da inflamação em orelhas de ratos (568). O extrato etanólico dos rizomas de curcuma, associado ao extrato das folhas de *Azadiracta indica*, demonstrou inibição da inflamação igual a 43,3 e 57,7%, nas doses orais de 100 e 200 mg/ kg, quando utilizado o modelo de edema de pata de rato, induzido por carragenina (569). Nestas mesmas doses, a associação dos extratos de *C. longa*, *Annona squamosa* e *A. indica* demonstrou efeito anti-inflamatório comparável ao demonstrado pela indometacina, reduzindo a inflamação em 49,3 e 61,7%, respectivamente, apresentando efeito dose-dependente (570). O mesmo efeito foi observado para a mistura dos extratos de curcuma e *A. squamosa* (571).

ZHOU e colaboradores (2006) (572) avaliaram o efeito anti-inflamatório de solução aquosa contendo 5 plantas, dentre elas *C. longa*, após administração oral, 1 hora antes da indução da inflamação. Indometacina a 10 mg/ kg foi utilizada como controle positivo e a mistura das plantas foi avaliada nas doses de 0,438; 0,875 e 1,75 g/ kg. Foi observada redução da inflamação de maneira dose-dependente sobre o edema de pata de rato induzido tanto por carragenina, quanto pelos mediadores pró-inflamatórios. Também foi observado efeito redutor do edema de orelha de camundongos, induzido por ácido araquidônico e TPA (12-*O*-tetradecanoilforbol acetato).

Formulação contendo curcuma (Entox®) foi avaliada quanto à sua propriedade anti-inflamatória após administração oral a ratos, nas doses de 300 e 600 mg/ kg. Edema de pata induzido por carragenina (efeito agudo) e inibição do granuloma (sub-agudo) foram medidos após 3 horas da administração do produto. Observou-se efeito da formulação comparável ao controle positivo, indometacina (5 mg/ kg), sendo observada inibição do edema de pata igual

a 51,6% e 54,8% para as doses de 300 e 600 mg/ kg, respectivamente e inibição do granuloma: 27,9% e 53,2% para as respectivas concentrações do produto (319).

MOLLIK e colaboradores (2009) (323) desenvolveram e testaram gel contendo pó de *C. longa*, nas doses de 3,33; 10 e 33,3% de curcuma, administrado via tópica 2x/ dia, durante 2 dias antes da indução de edema de pata de ratos, por carragenina. Foi observada significativa inibição do edema, de maneira dose-dependente, sendo que a concentração de 33,3% reduziu a inflamação de 53,4% a 31,4% na primeira e quinta hora, respectivamente, após a injeção de carragenina. Mesmo na dose mais baixa (3,33% curcuma), o gel foi capaz de inibir 27,4% do edema na primeira hora após indução do edema.

O extrato etanólico de *C. longa* foi administrado via intraperitoneal, na dose de 600 mg/ kg aos animais, sendo avaliado o poder antinociceptivo e analgésico do extrato, através do modelo de placa quente. Foi observada potente atividade analgésica após duas horas da administração do extrato de curcuma, decaindo lentamente até as quatro horas finais do estudo. A atividade analgésica de *C. longa* está relacionada à inibição da síntese de prostaglandinas e de histamina, além da libertação de serotonina (5-HT). Foi demonstrado, ainda, que a curcumina inibe apenas a enzima COX-2, sem interferir na atividade da COX-1 (599).

Os estudos de SHARMA e colaboradores (2010) (571) avaliaram a associação dos extratos etanólicos de *C. longa* e *Annona squamosa*, administrada via oral a ratos e camundongos (100 e 200 mg/ kg), quanto aos efeitos analgésicos no ensaio de tempo de latência dos animais com a cauda em chapa quente. A formulação fitoterápica demonstrou resultados comparáveis ao grupo controle (animais tratados com a droga padrão: tramadol) quanto à atividade antinociceptiva e analgésica.

O emplasto contendo curcuma em associação a outras três ervas (0,5 mg/ mL de cada extrato) foi administrado via tópica a coelhos New Zealand, avaliando-se seu efeito no alívio da dor desses animais. Vinte e quatro horas antes do tratamento, a pele dorsal das orelhas dos coelhos foi raspada, sob anestesia com fenobarbital (1 mL/ kg), e após foi criada lesão sobre o tecido da orelha dos animais. Os tratamentos foram realizados na superfície do tecido lesado, durante 30 minutos com o emplasto, ou NaCl a 0,9% (controle; n = 10 por grupo), avaliando-se velocidade de fluxo sanguíneo, formação de edema e mudança de temperatura corporal. Os resultados indicaram que o emplasto contendo curcuma desacelerou significativamente a velocidade de fluxo sanguíneo no local da injúria nos tecidos das orelhas dos animais tratados, durante 5 horas, diminuindo acentuadamente o edema do 3º para o 5º dia de tratamento (316).

Cabe ressaltar que o estudo avaliou uma associação de plantas, não sendo possível saber se o efeito se deve apenas à *C. longa*.

CHEPPUDIRA e colaboradores (2013) (600) avaliaram o potencial da curcumina como um analgésico para tratamento da dor induzida por lesão térmica. Para isso, ratos machos foram submetidos ao protocolo de lesão térmica de pata traseira. A latência de retirada da pata foi registrada antes e após 24, 48, 72 horas e uma semana após a lesão induzida. Também foi verificada a capacidade da curcumina em bloquear a secreção de citocinas induzida por calor, além de outros mediadores inflamatórios, em cultura de queratinócitos. Foi demonstrado que o tratamento com curcumina possibilitou atenuação da hiperalgesia térmica nos animais. Este efeito foi mais pronunciado após uma semana de tratamento. Ainda, a curcumina suprimiu a secreção induzida por calor de mediadores inflamatórios (GRO-alfa e IL-8), e suprimiu a atividade calor-induzida da p38 MAPK e da p65 NF-kB. Os dados indicam que a curcumina pode ser um eficaz analgésico para dor induzida por lesão térmica, e que este efeito é mediado através da supressão da inflamação no local da lesão.

A atividade analgésica da curcumina também foi avaliada nos estudos de HOTA e colaboradores (2009) (601). Para tal, foi administrada curcumina (25, 50, 100, 200, 400 e 600 mg/ kg) a ratos Wistar adultos, via intraperitoneal, sendo avaliado o comportamento dos animais após injeção prévia de 50 mL de formalina 5% (v/v) subcutânea. O grupo controle recebeu analgésico diclofenaco (0,2 mg/ kg) e o grupo tratado, curcumina. Ambos foram administrados 5 e 15 minutos antes da injeção de formalina. A curcumina produziu uma inibição dose-dependente dos movimentos faciais de defensiva. A resposta analgésica foi observada nas 6 doses avaliadas, quando administradas 15 minutos antes da formalina. Também observou-se que a dose subanalgésica de diclofenaco (0,2 mg/ kg) potencializou o efeito da curcumina.

4.3.2.2.2 Efeito hepatoprotetor

A propriedade hepatoprotetora de *C. longa* foi abordada em 12 trabalhos na literatura consultada. ABU-RIZQ e colaboradores (2008) (213) avaliaram o extrato acetônico dos rizomas da planta, bem como a curcumina isolada, através da administração oral das doses: 4,28 e 8,57 mg/ 500 µL de óleo de milho de ambas amostras, a ratos Wistar, via gavagem. Foi realizada análise da função hepática e das estruturas celulares dos animais, os quais foram

divididos em 6 grupos: controle (óleo de milho), tetracloreto de carbono (CCl₄), CCl₄ e curcumina 4,28 mg, CCl₄ e extrato 4,28 mg, CCl₄ e curcumina 8,57 mg, CCl₄ e extrato 8,57 mg; tratados por 1 semana. Os resultados evidenciaram que o extrato de curcuma, nas concentrações ensaiadas, promoveu recuperação celular significativa dos hepatócitos, refletindo na diminuição dos níveis das enzimas hepáticas e da lipoperoxidação, sendo mais ativo que a curcumina isolada.

O extrato de curcuma, na concentração de 200 mg/ kg, foi administrado por via oral a porquinhos da Índia (n = 4), 2 horas antes da indução do dano hepático (CCl₄). Os níveis das enzimas hepáticas: alanina aminotransferase, aspartato aminotransferase, fosfatase alcalina, além de bilirrubina e análises histopatológicas foram realizados. O grupo de animais tratado com curcuma demonstrou histologia do órgão muito próxima àquela considerada normal, com mínima inflamação e esteatose microvesicular. Os níveis de aspartato aminotransferase reduziram em 2 vezes, comparados aos do grupo controle positivo, sendo os níveis de fosfatase alcalina considerados normais (557). O extrato etanólico de *C. longa*, bem como as frações contendo sesquiterpenoides e curcuminoides também demonstraram supressão do aumento nos níveis das enzimas hepáticas após dano hepático induzido (223).

O efeito do extrato da planta também foi avaliado em ratos, tratados por 2 semanas previamente à indução do dano, por via oral (5% de extrato na dieta), bem como através de tratamento concomitante: extrato + CCl₄. Observou-se que o pré-tratamento com curcuma reduziu níveis de colesterol, bilirrubina e enzimas hepáticas nos animais, em relação aos do grupo controle de dano. O tratamento concomitante mostrou maiores efeitos nos parâmetros avaliados, em geral, comparado ao grupo pré-tratado (559). Outro estudo (560) avaliou o mesmo extrato, porém na concentração de 1% na dieta dos animais, sendo administrado 15 dias antes (grupo 1) da indução de dano por *D*-galactosamina (400 mg/ kg peso, intraperitoneal) e, 15 dias após (grupo 2) a indução. Os resultados evidenciaram que os animais pré-tratados com extrato de curcuma, bem como aqueles que receberam tratamento concomitante à *D*-galactosamina, mostraram um padrão próximo ao normal em relação à excreção de tecnécio-mebrofenina. Assim, pode-se sugerir que o extrato de curcuma auxilia na melhora da função do fígado por desintoxicação (clearance hepático).

JAJVANDIAN e colaboradores (2006) (561) avaliaram os possíveis efeitos do extrato de curcuma (1 mg/ kg) na reversão do dano hepático induzido por acetaminofeno (650 mg/ kg), em frangos de corte. Para tal, o extrato de *C. longa* foi administrado durante 30 dias nos animais e, após, foi administrado o indutor de dano. O pré-tratamento com curcuma

possibilitou reversão do dano secundário hepático causado pelo acetaminofeno, além de induzir ganho de peso nos animais tratados.

LEE (2006) (241) demonstrou que o extrato de curcuma previne danos, como aumento de níveis de enzimas hepáticas e redução dos níveis de enzimas antioxidantes, causados pelo CCl₄. Esses achados foram observados após tratamento oral (14 dias) de ratos Sprague-Dawley com extrato etanólico de *C. longa* (50 mg), previamente à indução de dano por CCl₄. O extrato etanólico dos rizomas de *C. longa* também inibiu a progressão da cirrose hepática, induzida por CCl₄, através dos efeitos antioxidante e anti-inflamatório da planta. Neste experimento, o extrato foi administrado por via oral, nas doses de 250 e 500 mg/ kg, sendo a cirrose provocada por tioacetamida. Esses tratamentos foram realizados durante 8 semanas em ratos Sprague-Dawley (100).

A associação do extrato de *C. longa* e *P. niruri* foi administrada por via oral, na dose de 400 mg/ kg, a ratos Wistar machos, afim de avaliar possível reversão do dano hepático causado por CCl₄ (0,5 mL/ kg, via intraperitoneal). Exames histopatológicos e níveis das enzimas hepáticas e antioxidantes foram feitos, observando-se que a associação dos extratos preveniu o aumento dos níveis das enzimas hepáticas, causado pelo indutor de hepatotoxicidade, além disso, restaurou os níveis das enzimas antioxidantes. Na análise histopatológica dos tecidos dos animais tratados, verificou-se parênquima hepático restaurado, sem evidência de lesão na estrutura (558).

Outra associação composta pelos extratos metanólicos de *Bacopa monnieri* Linn. Penn., *Curcuma longa* Linn, *Emblica officinalis* Gaertn. e *Zingiber officinale* Rosc. (1:1:2:1), foi administrada via oral a ratos Wistar, nas doses de 50, 100 e 250 mg/ kg, durante 7 dias. Após esse período, CCl₄ (0,5 mL/ kg, via intraperitoneal) foi administrado para indução de dano hepático. O extrato multiervas nas três doses ofereceu ação hepatoprotetora significativa ($p < 0,05$), por meio da redução dos níveis das enzimas marcadoras no soro: glutamato-oxalacetato transaminase, glutamato-piruvato transaminase e fosfatase alcalina. Os estudos histopatológicos confirmaram essa atividade hepatoprotetora, sendo os resultados similares aos obtidos para a droga de referência (silimarina, 100 mg/ kg) (562).

Quanto aos produtos isolados de curcuma, a curcumina foi avaliada quanto ao seu efeito hepatoprotetor, na dose de 200 mg/ kg/ dia, via gavagem. O tratamento consistiu na administração, a ratos Wistar, de curcumina e CCl₄, durante três semanas, em dias alternados. Esse tratamento resultou em um efeito hepatoprotetor, evidenciado pela diminuição significativa da deposição de colágeno, observada no exame histopatológico. Além disso, a

administração de curcumina promoveu a diminuição dos níveis séricos de alanina e aspartato aminotransferases. Ainda, aumentou significativamente a capacidade antioxidante total hepática, paralela à diminuição do estado oxidante total (563).

Adicionalmente, BHADAURIA e colaboradores (2011) (564) demonstraram que a curcumina (via oral, nas doses de 5, 10, 15 e 20 mg/kg/dia, durante 4 semanas) influenciou positivamente as variáveis bioquímicas alteradas na intoxicação de ratos com dieta rica em gorduras e álcool. As atividades das transaminases, álcool-desidrogenase, acetaldeído-desidrogenase e concentração de bilirrubina foram mantidas nos grupos tratados com curcumina a 15 e 20 mg/ kg. Microscopia eletrônica de transmissão confirmou a extensão da proteção com a terapia contendo curcumina. Em suma, o produto isolado foi capaz de atenuar as alterações hepáticas induzidas pelo consumo combinado de álcool e dieta rica em gordura.

4.3.2.2.3 Tratamento da artrite

Dois estudos relataram a utilização de *C. longa* no tratamento de artrite. No primeiro, a formulação "QFGJS", contendo: *Sinomenium acutum*, *Aconitum carmichaeli*, *Curcuma longa*, *Paeonia lactiflora* e *Paeonia suffruticosa* foi administrada via oral, diariamente, durante 1 mês, nas doses de 3,89; 6,80 e 9,72 g/ kg, a ratas Wistar. A artrite foi induzida por colágeno nas patas dos animais, o volume das patas foi medido e a taxa de sedimentação de eritrócitos, bem como, os níveis de citocinas séricas foram avaliados no sangue das artérias da cauda. QFGJS demonstrou não só inibir o desenvolvimento da artrite, como tratamento profilático, mas também suprimiu a progressão da inflamação no tecido mole e a destruição da articulação no tratamento terapêutico da artrite. Além disso, a formulação marcadamente reduziu o edema de pata e os níveis de sedimentação de eritrócitos. Alterações histopatológicas nas articulações e os níveis de citocinas pró-inflamatórias também foram significativamente reduzidos ($p < 0,05$) nos animais tratados com QFGJS (275).

FUNK e colaboradores (2006) (109) avaliaram a capacidade do extrato metanólico bruto e da fração livre do óleo volátil de curcuma no tratamento da artrite reumatoide em 12 ratas Lewis, administrados pelas vias oral e intraperitoneal, nas doses de 0,5 µL/ g e 0,5-1,0 µL/ g, respectivamente. Foi utilizado o modelo animal de artrite induzida, com parede celular estreptocócica. Índice artrítico foi usado como medida para avaliar o edema das articulações. Os resultados demonstraram que a fração livre de óleo volátil foi eficaz na prevenção da inflamação articular somente quando o tratamento foi iniciado antes da indução, não sendo

eficaz após a indução da artrite (65% e 59% de inibição da inflamação aguda e crônica, respectivamente). O extrato contendo 94% de curcuminoides foi mais potente na prevenção da artrite em relação à fração. Os principais curcuminoides responsáveis por esse efeito antiartrítico foram caracterizados como: curcumina, demetóxicurcumina e bisdemetóxicurcumina.

4.3.2.3 Ensaio *ex vivo*

Somente em três trabalhos, dentre os avaliados, foram realizados ensaios pré-clínicos *ex vivo* utilizando derivados e isolados de *C. longa* (166, 520, 618). AHMED e GILANI (2009) (520) avaliaram a capacidade inibitória de três substâncias isoladas de *C. longa*, incluindo a curcumina, bem como da mistura desses 3 curcuminoides, frente à enzima acetilcolinesterase (AChE), relacionada à desordens neurodegenerativas, como a doença de Alzheimer. Os resultados demonstraram que os curcuminoides: bis-demetóxi-curcumina e demetóxi-curcumina, nas doses de 3 e 10 mg/ kg, causaram considerável inibição da atividade da AChE no córtex frontal e no hipocampo dos animais ensaiados, de maneira dose-dependente. A curcumina não foi capaz de inibir a enzima mesmo na dose mais elevada testada (10 mg/ kg). Além disso, comparando-se a mistura com os compostos isolados, ambos a 10 mg/ kg, foi possível observar que a mistura de curcuminoides exibiu atividade superior à das substâncias bis-demetóxicurcumina e demetóxicurcumina isoladas.

Nos estudos realizados por JUNYAPRASERT e colaboradores (2006) (166), o extrato etanólico dos rizomas de *C. longa* foi avaliado quanto à sua inibição frente à glicoproteína-P, sobre o transporte de efluxo de rodamina 123 (Rho-123) no íleo dos animais ensaiados, relacionado à resistência associada à terapia do câncer. A dose utilizada foi igual a 300 µg/ mL, administrada em ratos Wistar machos. Após 90 minutos, observou-se que o extrato de curcuma apresentou efeito inibitório potencial sobre a atividade da glicoproteína-P na mucosa serosa do íleo dos animais tratados reduzindo, aproximadamente, pela metade o transporte de rodamina 123.

Por fim, foi realizado estudo para determinar a capacidade hipotensiva do extrato metanólico dos rizomas de *C. longa*, nas doses de 1-1000 µg/ mL, administrado em ratos Wistar machos. Foi conduzido ensaio para medir a integridade do endotélio, na presença do agente de contração fenilefedrina (10 µM), por meio do grau de relaxamento observado. Também foi realizada avaliação dos efeitos do extrato nos canais de troca de Na⁺/Ca²⁺ e na

ATPase Na^+/K^+ dependente, relacionados ao vasorelaxamento em condições de hipotensão. Evidenciou-se que o extrato de curcuma promoveu vasorelaxamento no endotélio das artérias mesentéricas superiores dos ratos, provavelmente por conta da estimulação dos canais de $\text{Na}^+/\text{Ca}^{2+}$. Ainda, nas concentrações de 30, 100 e 300 $\mu\text{g}/\text{mL}$, o mesmo foi capaz de inibir a vasoconstrição causada pela fenilefedrina, de maneira concentração-dependente (618).

4.4 ESTUDOS CLÍNICOS

4.4.1 Fase I

Os estudos clínicos fase I envolvendo *C. longa*, seus derivados e produtos isolados, estão sumarizados na Tabela 4, totalizando 18 trabalhos. De uma forma geral, *C. longa*, seus derivados, curcumina e curcuma em associação com outras plantas medicinais foram capazes de produzir os seguintes efeitos em indivíduos saudáveis: melhora na complacência da carótida arterial (619), melhora na função endotelial (620), diminuição dos níveis de triacilgliceróis totais (297, 514, 621, 622), LDL (13, 621, 622) e HDL (621), inibição da função enzimática do citocromo P450 1A2, aumento da função enzimática do citocromo P450 2A6 (623), diminuição do colesterol (13, 622), diminuição dos hormônios andrógenos (279), diminuição da peroxidação lipídica (624, 625), diminuição dos níveis de fibrinogênio (626), contração da vesícula biliar (627), aumento significativo na excreção de oxalato urinário (628), aumento dos níveis de insulina sérica pós-prandial (629), ativação da motilidade intestinal (630), diminuição dos níveis de amilase salivar, elevação da atividade da catalase no plasma, redução das concentrações de proteína beta-amiloide no plasma, aumento da mieloperoxidase no plasma sem aumento nos níveis de proteína C-reativa, aumento de óxido nítrico no plasma e diminuição da atividade da alanina amino transferase no plasma (297).

Com relação à segurança de uso de *C. longa*, os trabalhos encontrados na literatura não evidenciaram efeitos adversos graves. Além disso, a administração de comprimidos contendo extrato hidroalcolico dos rizomas de *C. longa* e 10 mg de curcumina, não apresentaram efeitos tóxicos hepáticos ou renais, durante 15 dias (626) e 75 dias (625) e curcuma adicionada à dieta não produziu inibição da absorção de ferro (631).

Tabela 4. Estudos clínicos fase I descritos na literatura consultada para *C. longa*.

| Ref | Extrato/ Forma Farmacêutica | Pacientes/Tratamento | Resultado observado |
|-----|---|---|---|
| 619 | Intervenção: cápsulas de curcumina Controle: cápsulas de placebo | n = 51 mulheres na pós-menopausa 6 cápsulas por dia - 150 mg de curcumina 8 semanas | Complacência da carótida arterial aumentou significativamente no grupo curcumina, enquanto que não foram observadas tais mudanças no grupo placebo. Em suma, a ingestão de curcumina melhora a complacência arterial da carótida em mulheres na pós-menopausa. |
| 620 | Intervenção: pílulas de curcumina | n = 32 mulheres na pós-menopausa 6 pílulas por dia - 150 mg de curcumina 8 semanas | Os resultados indicaram que a ingestão de curcumina e treinamento aeróbico pode aumentar a dilatação fluxo-mediada em mulheres na pós-menopausa ($p < 0,05$), sugerindo que ambos podem potencialmente melhorar o declínio relacionado à idade na função endotelial. |
| 621 | Intervenção: sachê com pó de curcuma ou curcuma em cápsulas; Controle: placebo | n = 36 homens e mulheres 1g ou 4g/dia 6 meses | A concentração plasmática de curcumina atingiu um valor médio de 490 nmol/ L. A concentração de curcumina foi maior quando administrada em cápsulas do que em pó. Consumo de qualquer das doses de curcuma não afetou significativamente os níveis de triacilgliceróis ($P = 0,68 - 0,86$), LDL ($P = 0,44 - 0,55$), HDL ($P = 0,18 - 0,46$) e colesterol total ($P = 0,12 - 0,306$), em 1 mês ou 6 meses. Os efeitos adversos dos grupos que receberam curcuma foram menores do que no grupo placebo. Os efeitos observados foram: constipação, diarreia, alucinações, resfriado, hematomas e tontura. |
| 623 | Intervenção: curcumina | n = 16 homens chineses 1000 mg/dia 15 dias | Os resultados indicaram que a curcumina inibe a função enzimática do citocromo P450 1A2 (CYP1A2), uma vez que mostrou uma inibição de 28,6 %, mas melhora a atividade de CYP2A6 (aumento de 48,9 %). Simultaneamente, alguns parâmetros farmacocinéticos relativos à 1,7-dimetilxantina foram afetados pela curcumina. Ou seja, há uma possibilidade de interações erva-droga associada a curcumina. |
| 622 | Intervenção: extrato de curcuma | n = 33 1g/ 2x por dia 60 dias | Em todos indivíduos testados, observou-se uma diminuição significativa do colesterol total (9,6-12,5%), triglicerídeos (16,2-34,3%) e LDL (3,5-17%) no prazo de 15 dias. No entanto, um mínimo aumento, mas não significativo, ocorreu nos níveis de HDL (5,5-8,5%). Além deste efeito hipolipêmico do extrato de curcuma houve também uma diminuição da peroxidação lipídica no plasma. |
| 279 | Intervenção: cápsulas contendo: 100 mg extrato de <i>C. longa</i> padronizado em 95% de curcumina; 100 mg de <i>Cynara scolymus</i> ; 100 mg de <i>Rosmarinus officinalis</i> ; 100 mg de <i>Silybum marinum</i> ; 100 mg de <i>Taraxacum officinalis</i> e 50 mg de <i>Schisandra chinensis</i> . Controle: cápsulas de | n = 40 mulheres na pré-menopausa 4 cápsulas 2x/dia 5 meses | O suplemento de curcuma em associação com outras plantas não teve efeitos significativos sobre medidas de estrogênios. Os efeitos foram observados somente na fase folicular precoce com diminuição dos hormônios andrógenos: dehidroepiandrosterona (13,2%), desidroepiandrosterona sulfato (14,6%), androstenediona (8,6%) e estrona-sulfato (12,0%). |

| placebo | | | |
|---------|---|--|---|
| 13 | Intervenção: Biscoitos com complexo bioativo de selênio na forma orgânica, quercetina (cebola), curcumina (curcuma) e catequinas (chá verde) | n= 50 100 g/dia 4 meses | Após o consumo dos biscoitos foi observada uma redução significativa do colesterol total ($p<0,05$), LDL ($p<0,01$), índice aterogênico ($p<0,05$), homocisteína ($p<0,001$) e dimetilarginina assimétrica ($p<0,001$). O valor de proteína c-reativa não foi significativamente reduzido após o consumo. |
| 624 | Intervenção: comprimidos do extrato hidroalcolico dos rizomas, contendo 10 mg de curcumina | n= 30 2 comprimidos/dia 60 dias | Os resultados evidenciaram que uma ingestão diária de curcuma equivalente a 20 mg de curcumina por 60 dias diminui significativamente os níveis elevados de peroxidação (25-50 %): HDL e LDL ($p<0,05$). O efeito foi muito marcante nas pessoas com altos valores de linha de base de compostos peroxidados nestas lipoproteínas, enquanto nenhuma mudança aparente ocorreu nas pessoas com baixos valores da linha de base. |
| 626 | Intervenção: comprimidos do extrato hidroalcolico dos rizomas, contendo 10 mg de curcumina | n= 30 2 comprimidos/dia 15 dias | A administração de curcuma diminuiu significativamente ($p<0,05$) os níveis de fibrinogênio para valores em torno de 240-290 mg/ dL. Sem efeitos secundários tais como náusea, diarreia ou constipação. Na dose testada, o tratamento com curcuma não demonstrou toxicidade hepática ou renal aparente, como mostram os dados sobre as enzimas GOT, GTP, GGT, fosfatase alcalina e bilirrubina total (direta e indireta). |
| 625 | Intervenção: Comprimidos contendo extrato hidroetanólico dos rizomas de curcuma (aproximadamente 10 mg de curcumina) | n= 18 homens 2 comprimidos/dia 75 dias | Os dados mostram que a ingestão de comprimidos de curcuma por 45 dias (com uma dose diária equivalente a 20 mg de curcumina) resulta em uma diminuição significativa nos níveis de peróxidos lipídicos séricos. Não foi observado efeitos colaterais, tais como náuseas, diarreia ou prisão de ventre ao longo do tratamento. Além disso, não houve aparente toxicidade no fígado ou rim, evidenciado pelos dados sobre as enzimas GOT, GPT, GGT, fosfatase alcalina e bilirrubina total. |
| 627 | Intervenção: curcumina Controle: placebo | n= 12; dose única de 20, 40 ou 80 mg com 100 mL de água; 0,5, 1,0, 1,5, e 2,0 horas após a administração | A dose de curcumina capaz de produzir uma contração de 50% da vesícula biliar foi de 40 mg. Porém, este estudo não mostrou qualquer relação linear entre o dobro de dosagem curcumina e a duplicação da contração da vesícula biliar. |
| 628 | Intervenção: Cápsulas de curcuma (0,4 g/cápsula) Controle: Cápsulas de canela | n= 11 2,8 g (7 cápsulas) 8 semanas | A ingestão de cúrcuma levou a um aumento significativo ($p<0,05$) na excreção de oxalato urinário. O consumo de doses suplementares de curcuma pode aumentar significativamente os níveis de oxalato urinário ($p<0,05$), aumentando assim o risco de formação de pedra nos rins em indivíduos susceptíveis. Não houve mudanças significativas ($p<0,05$) na glicemia de jejum ou lipídios, durante as 4 semanas de tratamento. |
| 631 | Intervenção: curcuma | n= 30 | Curcuma adicionada a dieta não inibiu a |

| | | | |
|------------|---|---|--|
| | adicionada a dieta contendo 0,50 g de cúrcuma liofilizada por porção (2,8 g peso fresco contendo 50,13 mg de polifenóis totais em equivalentes de ácido gálico) com arroz | 31 dias | absorção de ferro, apesar de ter uma maior quantidade de compostos fenólicos na cúrcuma, ao contrário do outro grupo contendo <i>chilli</i> . Em suma, a qualidade e quantidade de fenólicos determina o efeito inibitório dos compostos fenólicos na absorção de ferro. |
| 632 | Intervenção: cápsulas contendo extrato de curcuma: 75% curcumina; 23% demetóxicurcumina; 2% bisdemetóxicurcumina | n= 12 10 g e 12 g 72 horas | Utilizando um método de CLAE com um limite de detecção de 50 ng/ mL, apenas um indivíduo teve curcumina livre detectável em qualquer um dos 14 pontos de tempo testados, mas curcumina glicuronídeo e curcumina sulfato foram detectados em todos os indivíduos. Com base no modelo farmacocinético, a área sob a curva para as doses de 10 e 12 g foi estimada: 35,33 e 26,57 µg/ mL, respectivamente, enquanto que a Cmax foi de 2,30 e 1,73 µg/ mL. O Tmax e t1/2 foram estimados em 3,29 e 6,77 h. A proporção de glucuronídeo para sulfato foi de 1,92:1. |
| 629 | Intervenção: cápsula contendo 400 mg de curcuma Controle: cápsulas de placebo | n= 14 15 cápsulas 120 minutos | A ingestão de 6 g <i>C. longa</i> aumentou os níveis de insulina sérica pós-prandial após administração de 75g de glicose: 30 min ($P = 0,03$) e 60 min ($P = 0,041$). Por outro lado, a administração de curcuma não parece afetar os níveis de glicose no plasma ou índice glicêmico, em indivíduos saudáveis. Os resultados indicam que a <i>C. longa</i> pode ter um efeito sobre a secreção de insulina. |
| 297 | Intervenção: cápsulas de raízes de curcuma: 400 mg (contendo 80 mg de curcumina); Controle: cápsulas de placebo | n= 38 400 mg (contendo 80 mg de curcumina)/ dia 4 semanas | Curcuma (curcumina) mas não o placebo, produziu as seguintes modificações: redução significativa ($p < 0,05$) dos valores de triglicérides do plasma, diminuição dos níveis de amilase salivar, elevando capacidades de eliminação de radicais salivares, elevação da atividade da catalase no plasma, redução das concentrações de proteína beta-amiloide no plasma, redução de moléculas de adesão intercelular solúvel no plasma, aumento da mieloperoxidase no plasma sem aumento nos níveis de proteína C-reativa, aumento de óxido nítrico no plasma e diminuição da atividade da alanina amino transferase no plasma. |
| 514 | Intervenção: Mistura de especiarias adicionadas a dieta: cravo, canela, orégano, alecrim, gengibre, pimenta, colorau, alho em pó e curcuma para uma refeição padronizada Controle: refeição sem adição das ervas | n= 20 14,5 g | A adição de especiarias reduziu significativamente ($p < 0,0001$) os triglicérides pós-prandiais. |
| 630 | Intervenção: Curry contendo: 0,5 g de | n= 8 5,48 mg curcumina, | Curry com curcuma aumentou significativamente ($P = 0,024$) a área sob a |

| | | |
|---|---|---|
| curcuma, 0,5 g de pimenta caiena, 3 g sementes de coentro, 0,5 g de sementes de cominho na alimentação Controle: Curry sem adição de curcuma na alimentação | 1,62 mg demetóxicurcumina e 1,15 mg bismetóxicurcumina 12 horas | curva de hidrogênio respirado e encurtou o tempo de trânsito do intestino delgado, comparado com curry não contendo curcuma. Estes resultados sugerem que a curcuma na dieta ativa a motilidade intestinal e fermentação colônica de carboidratos. |
|---|---|---|

4.4.2 Fase II

Foram encontrados na literatura, um total de 77 estudos clínicos fase II referentes à *C. longa*, seus derivados, formulações, associações com outras plantas medicinais e composto majoritário (curcumina). A Tabela 5 resume o tipo de intervenção utilizada e os efeitos observados. Assim, podemos verificar que *C. longa* é principalmente empregada para tratamento de osteoartrite (87, 284, 285, 291, 633, 634), outras doenças inflamatórias (309, 315, 320, 635-640) e distúrbios gastrointestinais (10, 641), como dispepsia (642, 643) e flatulências (643). Adicionalmente, também, destacaram-se os efeitos de curcuma como um adjuvante na terapia do câncer (644-650), tratamento de desordens dermatológicas (317, 651-653), cicatrização de feridas (325, 654, 655) e efeitos analgésicos (656, 657). Além disso, em alguns trabalhos foi relatado o perfil farmacocinético em pacientes com neoplasias (15, 645, 658, 659).

Tabela 5. Estudos clínicos fase II descritos na literatura consultada para *C. longa*.

| Ref. | Intervenção | Resultado observado |
|------|--|---|
| 633 | Cápsulas contendo extratos de <i>Boswellia carteri</i> e curcuma | Tratamento da osteoartrite de joelho |
| 634 | Cápsulas de RA-11 (ARTREX, MENDAR) padronizada em (<i>Withania somnifera</i> , <i>Boswellia serrata</i> , <i>Zingiber officinale</i> e <i>Curcuma longa</i>) | Tratamento da osteoartrite de joelho |
| 87 | Cápsulas contendo 30 mg de curcuminoides | Tratamento da osteoartrite de joelho |
| 284 | Cápsulas de Articulin-F (contendo 50 mg de rizomas de curcuma em associação com outras plantas) | Tratamento da osteoartrite |
| 285 | Cápsulas contendo 250 mg de curcuminoides. | Tratamento da osteoartrite de joelho |
| 291 | Cápsulas de curcuma (NR-INF-02) | Tratamento da osteoartrite de joelho |
| 635 | Enxaguatório bucal contendo 0,1% do extrato de curcuma e 0,01 % de eugenol | Inibição da formação de placa bacteriana e anti-inflamatório gengival |
| 320 | Gel contendo 2% do extrato de curcuma | Tratamento da periodontite |
| 315 | Enxaguatório bucal com extrato de curcuma | Inibição da formação de placa bacteriana e anti-inflamatório gengival |
| 636 | Comprimido contendo extrato padronizado "complexo C3 curcumina": curcumina entre | Tratamento de líquen plano oral |

| | | |
|-----|--|---|
| | 70% e 80%, demetóxicurcumina entre 15% e 25% e bisdemetóxicurcumina entre 2,5% e 6,5% | |
| 637 | Cápsula contendo extrato padronizado "complexo C3 curcumina": curcumina entre 70% e 80%, demetóxicurcumina entre 15% e 25% e bisdemetóxicurcumina entre 2,5% e 6,5% | Não foi efetivo para líquen plano oral na dose testada |
| 638 | Cápsulas contendo 375 mg de curcumina isolada dos rizomas (95% pura) | Anti-inflamatório ocular |
| 309 | Colírio de curcuma | Tratamento da conjuntivite |
| 639 | Curcumina na forma de enema | Tratamento de colite ulcerativa |
| 640 | Curcuma na forma de enema | Tratamento de colite por <i>C. difficile</i> |
| 641 | Comprimido Cynara™ Turmeric | Tratamento da síndrome do intestino irritável |
| 10 | Colagogo F Nattermann (extratos secos de Schöllkraut e Curcuma) | Tratamento de distúrbios gastrointestinais |
| 642 | Cápsulas de <i>Cynara scolymus</i> , <i>Taraxacum officinalis</i> , <i>Curcuma longa</i> e <i>Rosmarinum officinalis</i> | Tratamento de dispepsia |
| 643 | Cápsulas contendo 250 mg de rizomas pulverizados | Tratamento de dispepsia e flatulências |
| 644 | Cápsulas de curcumina | Adjuvante na terapia de câncer colorretal |
| 645 | Comprimido contendo 500 mg de curcumina | Adjuvante na terapia de câncer e avaliação dos parâmetros farmacocinéticos em pacientes com câncer. |
| 646 | Pó de curcuma dissolvido em 150 mL de leite | Adjuvante na terapia de leucemia mieloide crônica |
| 647 | Cápsulas contendo 0,2 g de extrato dos rizomas por fluido supercrítico | Tratamento de neoplasia intraepitelial escamosa |
| 648 | Pomada contendo extrato etanólico de curcuma | Tratamento de lesões cancerosas |
| 649 | Decocto <i>Fufangchangtai</i> com associação de plantas | Adjuvante para tratamento do câncer colorretal. |
| 650 | Óleo de curcuma | Adjuvante para tratamento de câncer de fígado |
| 512 | Cápsulas de P54FP (220 mg): 18 mg de curcumina, 2 mg de desmetóxicurcumina e 200 mg de óleos essenciais de espécies de curcuma. | Não teve efeito anti-inflamatório em pacientes com câncer colorretal |
| 658 | Cápsulas de "Curcumin C3 complex" (450 mg de curcumina, 30 mg de desmetóxicurcumina e 20 mg de bisdemetóxicurcumina) | Parâmetros farmacocinéticos em pacientes com câncer colorretal |
| 659 | Cápsulas contendo 470 mg do extrato padronizado de curcuma (Curcumin C3 complex): 80% curcumina e 20% DMC/BDMC | Parâmetros farmacocinéticos em pacientes submetidos à endoscopia colorretal ou ressecção cirúrgica |
| 15 | Cápsulas P54FP (20 mg de curcuminoides - 18 mg de curcumina e 2 mg de desmetoxicurcumina) | Parâmetros farmacocinéticos em pacientes com câncer colorretal |
| 325 | Patch mucoadesivo contendo extrato de curcuma e <i>Centella asiatica</i> | Cicatrização de feridas da mucosa oral |
| 654 | Creme contendo <i>Glycyrrhiza glabra</i> , <i>Musa paradisiaca</i> , <i>Curcuma longa</i> , <i>Pandanus odoratissimus</i> , <i>Aloe vera</i> e óleo de <i>Cocos nucifera</i> | Cicatrização de feridas em pacientes diabéticos |
| 655 | Pomada de curcuma: 5% de extrato etanólico de curcuma em vaselina | Cicatrização |

| | | |
|-----|--|---|
| 317 | Creme <i>Itch</i> contendo 16% do extrato de curcuma, 0,1% do óleo de curcuma em associação com outras ervas | Tratamento de desordens dermatológicas |
| 651 | Creme Herbavate (extrato oleoso de <i>Calotropis gigantea</i> , <i>Curcuma longa</i> , <i>Pongamia glabra</i> , e <i>Solanum xanthocarpum</i> em um creme base) | Tratamento de eczema |
| 652 | Creme Herbavate (extrato oleoso de <i>Calotropis gigantea</i> , <i>Curcuma longa</i> , <i>Pongamia glabra</i> e <i>Solanum xanthocarpum</i> em um creme base) | Tratamento de eczema |
| 653 | Cápsulas de curcumina (500 mg) | Tratamento de dermatite |
| 660 | Curcuma na dieta | Previne repigmentação em pacientes com vitiligo |
| 656 | Cápsula de curcumina (500 mg) | Analgésico |
| 657 | Formulação tópica contendo óleos essenciais de <i>Boswellia serrata</i> e <i>Curcuma longa</i> | Analgésico |
| 661 | Curcuma enriquecida em curcumina (25%) e extrato hidroalcolico de <i>Tinospora cordifolia</i> (50%) | Hepatoprotector |
| 86 | Cápsulas contendo 30 mg de curcuminoides (sendo 52,93% de curcumina, 21,63% desmetóxicurcumina e 25,43% bisdesmetóxicurcumina) | Melhora função hepática em pacientes com osteoartrite |
| 662 | Comprimido Rajanyamalakadi contendo <i>Salacia oblonga</i> wall-250 mg, <i>Curcuma longa</i> L-125 mg, <i>Emblica officinalis</i> -125 mg | Tratamento diabetes tipo II, hipolipemiante e antioxidante |
| 663 | Suco <i>Panchratna</i> (Amla, Tulsi, Gengibre, hortelã e curcuma) fresco ou processado | Não eficaz para tratamento de diabetes tipo II |
| 664 | Cápsulas de curcuma 500 mg (22,1 mg de curcumina) | Adjuvante na nefropatia diabética |
| 665 | Cápsulas contendo 200 mg extrato etanólico de curcuma e 200 mg do extrato aquoso de alho. | Tratamento diabetes tipo II, hipolipemiante |
| 666 | Cápsulas contendo extrato aquoso de curcuma (0,7g) | Hipolipemiante |
| 667 | Cápsula padronizada de curcuminoides NCB-02: contendo curcumina 150 mg, bisdesmetóxicurcumina e demetóxicurcumina | Melhora dsfunção endotelial, anti-inflamatório e antioxidante em pacientes com diabetes tipo II |
| 668 | Extrato de curcuma | Colagogo |
| 669 | Tampão de uso transvaginal com pó dos rizomas de curcuma, folhas de <i>Azadirachta indica</i> e <i>Allium</i> . | Tratamento de <i>Trichomonal vaginitis</i> |
| 670 | Cápsulas ou sachês de curcumina (4 ou 1g) | Tratamento de Alzheimer |
| 671 | Cápsulas de "Curcumin C3 Complex" contendo 95% de curcuminoides com 70% a 80% constituído por curcumina, 15% a 25% desmetóxicurcumina, e 2,5% a 6,5% bisdesmetóxicurcumina | Não efetivo para tratamento do Alzheimer |
| 326 | Colírio "OphthaCare": curcuma em associação com outras ervas | Tratamento de doenças oftalmológicas: catarata pós-operatório, conjuntivite, condições degenerativas e xerose conjuntival |
| 672 | Pasta de curcuma em associação com <i>Azadirachta indica</i> | Tratamento da asma |
| 673 | Curcumina (1,862 mg) | Adjuvante na terapia antirretroviral |
| 674 | Curcumina (2 g) | Tratamento de discrasias de células plasmáticas |
| 675 | Cápsulas contendo decocto NT: 40% de raiz e haste de ruibarbo, 13,3% de raiz de astragalus, 13,3% de raiz Red Sage, 26-27% de cúrcuma e 6-7% de gengibre seco | Não foi eficaz para tratamento da obesidade. Toxicidade gastrointestinal limitante da dose |

| | | |
|-----|---|--|
| 676 | Extrato etanólico de curcuma (TE), óleo (TO) e oleorresina de curcuma (TOR): grupo 1: 600 mg TO + 3g de TE/dia, grupo 2: TOR 600 mg + 3 g TE/dia e grupo 3: 3g de TE/dia | Tratamento da fibrose submucosa |
| 677 | Cápsulas contendo: 50 mg de ácido boswélico de (<i>Boswellia carterii</i> 37,5% de ácido boswélico), 50 mg de extrato de alcaçuz de (<i>Glycyrrhiza glabra</i> 6,5% glicirrizina), 15 mg de curcumina a partir de (<i>Curcuma longa</i> 2,2% curcumina). | Tratamento da asma |
| 678 | Cápsulas dos rizomas de curcuma 500 mg (22,1 mg de curcumina) | Tratamento de nefrite lúpica |
| 679 | Comprimido de curcuma (40 mg de curcumina) | Tratamento de gastrite por <i>H. pylori</i> |
| 286 | Comprimido, creme e gel de uso tópico contendo associação de curcuma com outras plantas | Tratamento da acne |
| 294 | Creme contendo <i>Euphorbia Milli</i> (10 ml), <i>Aloe Vera</i> (10 ml), gordura animal (20 g) e curcuma (1 g) | Tratamento da leishmaniose |
| 680 | Cápsulas de curcuma (2,8 g/dia) | Não altera o estresse oxidativo e inflamação em mulheres com obesidade |
| 295 | Cápsula de curcuma em associação com outras ervas | Anti-HIV |
| 681 | Cápsula contendo rizomas seco de curcuma - 300 mg | Tratamento de úlceras pépticas |
| 310 | Comprimidos de curcuma (250 mg) | Não efetivo para tratamento de ulcera duodenal |
| 682 | Pomada contendo extrato aquoso de <i>Azadirachta indica</i> , <i>Curcuma longa</i> , <i>Pongamia glabra</i> , <i>Glycyrrhiza glabra</i> e <i>Santallum album</i> | Tratamento de infecções vaginais |
| 303 | Cápsula de <i>Rasayana</i> : curcuma em associação com outras ervas | Adjuvante no tratamento da tuberculose |
| 683 | Cápsula contendo 250 mg de curcuminoídes: curcumina, demetóxicurcumina e bisdemetóxicurcumina na proporção de 1:0,3:0,1 | Tratamento da talassemia (sintomas de anemia) |
| 684 | Cápsulas contendo 250 mg de curcuminoídes: 1,0:0,6:0,3 curcumina: demetóxicurcumina:bisdemetóxicurcumina | Diminui incidência de infarto do miocárdio em pacientes que realizaram cirurgia de revascularização do miocárdio |
| 304 | Mistura de ervas SZ (<i>Rhizoma Curcumae</i> e outras 16 plantas) + NUH (4 plantas) da medicina tradicional chinesa em granulos | Tratamento de distúrbios respiratórios do sono |
| 11 | Receita <i>Lixu Jieyu</i> : raiz de curcuma em associação com outras ervas | Tratamento da síndrome da fadiga crônica |
| 298 | Cápsulas contendo 500 mg de curcuma fermentada | Diminuição dos níveis de alanina aminotransferase |
| 685 | Creme de beleza feito em casa contendo curcuma, leite e mel | Diminuição de manchas de pele |
| 686 | Comprimidos de curcuma (95% de curcumina) | Supressão de NF-kappaB |

4.4.2.1 Tratamento da artrite

Dentre os estudos clínicos fase II, seis evidenciaram o efeito de *C. longa* para tratamento da artrite. BADRIA e colaboradores (2002) (633) utilizaram cápsulas contendo extratos de *Boswellia carteri* e curcuma, administradas a cada 8 horas, em 60 indivíduos com osteoartrite de joelho durante 3 meses. Estes indivíduos foram comparados frente a placebo e grupo controle. No final dos 3 meses, o grupo tratado mostrou uma significativa redução ($P = 0,028$) no grau de derrame no joelho, uma diminuição muito significativa ($p < 0,001$) da dor em movimentos passivos e ativos e prolongamento significativo ($p < 0,001$) do tempo de caminhada livre de dor. Além disso, observou-se no grupo tratado uma diminuição significativa ($p < 0,001$) nos níveis de nitrito e nitrato, um aumento dos níveis de superóxido dismutase e uma diminuição significativa nos níveis de células T CD4⁺ e células T CD45RO⁺ no soro.

Estudo clínico de eficácia e segurança foi conduzido utilizando cápsulas de RA-11 (ARTREX MENDAR) padronizada em *Withania somnifera*, *Boswellia serrata*, *Zingiber officinale* e *Curcuma longa* em 90 pacientes com osteoartrite sintomática de joelhos. Comparado ao placebo, a redução média de dor máxima registrada em cada joelho foi significativamente melhor ($p < 0,05$) no grupo tratado. Ambos os grupos relataram eventos adversos leves, sem qualquer diferença significativa, entretanto 28 pacientes foram descontinuados. Nenhum relato de toxicidade relacionada com a droga foi observado, mostrando que a terapia é segura durante 32 semanas (634).

Foi avaliada a capacidade dos curcumínicos de *Curcuma longa* na redução da secreção de cicloxigenase-2 em monócitos do fluido sinovial em comparação com diclofenaco sódico em pacientes com osteoartrite. Para isso, um total de 80 pacientes com osteoartrite do joelho foram divididos aleatoriamente em dois grupos: um grupo recebeu cápsulas contendo 30 mg de curcumínicos, 3 vezes ao dia (grupo curcumínicos) e o outro recebeu 25 mg de diclofenaco de sódio, 3 vezes ao dia (grupo diclofenaco sódico). Após 4 semanas de tratamento, ambos os grupos diminuíram significativamente ($p < 0,001$) a secreção da enzima cicloxigenase-2, porém não houve diferença significativa entre os grupos (87).

KULKARNI e colaboradores (1991) (284) realizaram estudo para avaliar o efeito de cápsulas de Articulín-F (450 mg de *Withania somnifera*, 100 mg de *Boswellia serrata*, 50 mg de rizomas de *C. longa* e 50 mg de complexo de zinco) em um ensaio duplo-cego, placebo controlado, randomizado em 42 pacientes com osteoartrite. Após um período de três meses, o tratamento com o Articulín-F resultou em queda significativa na intensidade da dor e escore

de incapacidade. Avaliação radiológica, no entanto, não mostrou alterações significativas em ambos os grupos. No grupo que recebeu Articulín-F, dois pacientes relataram náuseas, três dermatite e três dor no abdômen, porém estes efeitos secundários não justificaram a suspensão da terapia medicamentosa.

Estudo foi conduzido com o objetivo de avaliar a eficácia e segurança de cápsulas contendo 250 mg de curcuminoides em pacientes com osteoartrite de joelho. Cento e sete (107) pacientes com osteoartrite de joelho primária com escore de dor igual a 5 foram randomizados para receber ibuprofeno (800 mg por dia) ou cápsula de curcuminoides (2 g por dia) durante 6 semanas. Em ambos os grupos houve uma significativa melhora nos escores médios de dor em nível de caminhada, dor ao subir escadas e funções do joelho em comparação com os valores basais. Não houve diferença nos parâmetros entre os pacientes que receberam ibuprofeno e curcuminoides, exceto dor ao subir escadas ($p=0,016$). Dez pacientes (20,8%) no grupo curcuminoides apresentaram dispepsia, enquanto que pacientes do grupo ibuprofeno apresentaram irritação gastrointestinal. Não houve diferença significativa ($p=0,36$) de eventos adversos entre os dois grupos (33,3% versus 44,2%, extrato de curcuma e grupo ibuprofeno, respectivamente). Em suma, cápsulas de curcuminoides parecem ser igualmente eficazes e seguras como ibuprofeno para o tratamento de osteoartrite de joelho (285).

MADHU e colaboradores (2013) (291) avaliaram o efeito de cápsulas NR-INF-02 contendo extrato padronizado de *C. longa* (1000 mg/ dia) em 120 pacientes com osteoartrite de joelho. Após 42 dias de tratamento, a análise dos escores de dor com cápsulas de curcuma mostrou redução significativa ($p<0,05$) em comparação ao placebo. Além disso, grupo tratado com curcuma mostrou uma significativa diminuição ($p<0,01$) no uso de medicamentos de resgate, juntamente com melhora clínica em comparação ao placebo. Somente dois pacientes do grupo NR-INF-02 relataram dispepsia como efeito adverso. O estudo demonstrou a segurança e eficácia de NR-INF-02 como uma opção de tratamento útil para pacientes com osteoartrite de joelho.

4.4.2.2 Tratamento de distúrbios gastrointestinais

Comprimidos de *C. longa* (Cynara™) foram avaliados quanto aos seus efeitos sobre os sintomas da síndrome do intestino irritável (SII). Os pacientes foram alocados em dois grupos: 1 comprimido (n=102) e 2 comprimidos (n=105) por dia, durante 8 semanas.

Prevalência da SII diminuiu significativamente ($p < 0,001$) em ambos os grupos de 53% e de 60% entre o início do tratamento e pós-tratamento, nos grupos de um ou dois comprimidos, respectivamente. A análise pós-estudo revelou uma redução com tendência significativa ($p = 0,071$) no escore de dor abdominal/desconforto de 22% e 25%. Melhorias significativas foram verificadas em todos os parâmetros relacionados à qualidade de vida de 5% e 36% em ambos os grupos. Cerca de 2/3 de todos os pacientes relataram uma melhora nos sintomas após o tratamento e uma mudança favorável no padrão intestinal. Não houve diferenças significativas entre os grupos (641).

NIEDERAU e colaboradores (1999) (10) avaliaram os efeitos do Colagogo F Nattermann (extratos secos de celidônia e curcuma) em comparação com placebo em pacientes com dor abdominal ou cólicas no quadrante superior direito devido à discinesia biliar. O colagogo foi avaliado em 39 indivíduos e placebo em 37 pacientes durante 3 semanas, respectivamente. A redução da dor e cólicas foi mais rápida durante a primeira semana de tratamento em pacientes que receberam Colagogo F quando comparados com aqueles que receberam placebo. A redução de outras queixas, como sensação de estar cheio, intolerância alimentar, náuseas e vômitos foi semelhante nos pacientes que receberam Colagogum F versus placebo durante todo o período de tratamento. Não houve relatos de efeitos colaterais em pacientes que receberam o Colagogo F.

Os efeitos de cápsulas de Cinarepa, contendo mistura de extratos secos de folha de alcachofra (*Cynara scolymus*) 15% de ácido clorogênico, raiz de dente de leão (*Taraxacum officinalis*) 2% de inulina, rizoma de curcuma (*Curcuma longa*) 95% de curcumina e óleo essencial de broto de alecrim microencapsulado (*Rosmarinum officinalis*) foram observados em pacientes com diagnóstico clínico da dispepsia funcional durante 60 dias. A gravidade dos 8 sintomas de dispepsia foi auto-avaliada numa escala de 10 pontos para os 311 pacientes do estudo. Adicionalmente, o perfil lipídico e função hepática foram observados. Uma redução gradual dos sintomas, estatisticamente significativa, foi observada no dia 30 até o último dia de tratamento. Resposta clínica global, definida como uma redução de 50% nos escores totais de todos os sintomas foi registrada em 38% dos pacientes em 30 dias e em 79% em 60 dias. Os níveis de colesterol total, LDL e triglicérides diminuíram em 6-8% sobre os valores basais. Transaminases (AST, ALT) e concentrações de gama GT diminuíram 13-20 U/L em pacientes com valores basais relativamente elevados (642).

Estudo multicêntrico, duplo-cego, randomizado foi realizado com cento e dezesseis (116) pacientes adultos com dispepsia ácida, dispepsia flatulenta ou dispepsia atônica. Foi

avaliada a eficácia de cápsulas contendo 250 mg de rizomas pulverizados em comparação com placebo e outro medicamento composto de ervas. Cada paciente recebeu duas cápsulas, 4 vezes por dia, durante 7 dias, para todos os tratamentos. Ao final, 53% dos pacientes que receberam placebo responderam ao tratamento, enquanto que 83% dos pacientes que receberam medicamento referência e 87% dos pacientes que receberam curcuma responderam ao tratamento. A diferença de eficácia entre placebo e *Curcuma domestica* foi estatisticamente significativa ($p = 0,003$) e clinicamente importante. Efeitos colaterais leves foram observados com frequência semelhante nos três grupos. No grupo curcuma foi observado: náuseas, diarreia, dor de cabeça, cansaço e sonolência (643).

4.4.2.3 Tratamento de desordens dermatológicas

Creme *Itch* contendo extratos de *C. longa* (16%), *Crocus sativus* (0,025%), *Santalum album* (8%), *Veteveria zizanioides* (0,5%), *Abelmoschus moschatus* (0,1%), *Lawsonia inermis* (3%), *Ocimum sanctum* (3%), *Glycyrrhiza glabra* (0,5%), óleo de curcuma (0,1%), Surasar (0,5%) e *Swarna bhasma* (0,00032%) foi avaliado por CHATTERJEE e colaboradores (2005) (317) em crianças e adultos com desordens dermatológicas. Nos 46 pacientes recrutados, os efeitos primários foram avaliados utilizando escala de prurido, escala composta dos sintomas clínicos de queratinização, escoriação e fissura da pele. Creme base foi utilizado como placebo. Parâmetros de eficácia secundária foram avaliados pela melhora clínica dos sintomas. Após 1 semana de tratamento, foi possível observar uma redução estatisticamente significativa do prurido e melhora clínica geral nos pacientes, comparado com os valores iniciais. Em três pacientes do grupo tratado foram observados irritação local da pele e sensação de queimadura. Por outro lado, dermatite foi verificada em dois pacientes do grupo controle.

A eficácia e segurança do creme de Herbavate (extrato oleoso de *Calotropis gigantea*, *Curcuma longa*, *Pongamia glabra* e *Solanum xanthocarpum*) no tratamento de pacientes ambulatoriais com eczema foram verificadas por RAWAL e colaboradores (2009) (651). Neste sentido, cento e cinquenta (150) pacientes foram submetidos à aplicação tópica de Herbavate duas vezes por dia, durante 4 semanas. Mudança no escore de sintomas de eczema (eritema, descamação, espessamento e comichão) foi avaliada semanalmente. A melhora clínica na pontuação dos sintomas no final do estudo, em comparação com o início do tratamento foi significativa para todos os sintomas avaliados. Uma redução significativa na

pontuação dos sintomas foi observada a partir do final da primeira semana. Tolerância local foi boa, apenas 5 pacientes relataram efeitos colaterais que melhoraram com o uso continuado. Destes, quatro relataram queimadura leve no local da aplicação e apenas 1 paciente relatou hiperpigmentação. Entretanto, nenhum paciente descontinuou o uso devido aos efeitos colaterais. Os autores concluem que Herbavate parece uma boa opção alternativa para o manejo de pacientes ambulatoriais com eczema. Estudo semelhante utilizando Herbavate foi realizado por VYAS e colaboradores (2010) (652), porém o número de participantes foi menor (n= 32).

Estudo duplo-cego, randomizado, controlado por placebo, foi conduzido para avaliar a eficácia de cápsulas de curcumina para reduzir a dermatite decorrente de tratamento por radiação em pacientes com câncer de mama. Após a randomização, os pacientes receberam 12 cápsulas de 500 mg de curcumina ou placebo diariamente durante o curso de tratamento por radiação. Em seis pacientes que receberam irradiação de mama total, a curcumina reduziu significativamente a gravidade de dermatite ($p=0,018$), mas não o eritema ($p=0,884$) em relação ao placebo. Análises adicionais sugerem que a curcumina pode aliviar a dor no local de tratamento ($p=0,055$). Desta forma, os autores sugerem que a curcumina é uma intervenção não-tóxica promissora para a dermatite associada ao tratamento por radiação em pacientes com câncer de mama (653).

4.4.2.4 Efeito cicatrizante

As propriedades cicatrizantes de *C. longa* foram observadas em três estudos clínicos fase II da literatura consultada (325, 654, 655). DAS (2011) (325) avaliou os efeitos de um *patch* mucoadesivo contendo extratos de *C. longa* e *Centella asiatica* em 10 pacientes com lesões na mucosa oral. O tempo médio de cicatrização do grupo tratado e grupo placebo foi de $36,6\pm 0,46$ horas e $52,16\pm 2,82$ horas, respectivamente. Ou seja, foi observada uma diferença estatisticamente significativa ($p=0,0001$) entre grupo tratado e placebo, evidenciando a eficácia do *patch* contendo curcuma e centella para cicatrização da mucosa bucal.

A eficácia de um creme contendo *Glycyrrhiza glabra*, *Musa paradisiaca*, *Curcuma longa*, *Pandanus odoratissimus*, *Aloe vera* e óleo de *Cocos nucifera* foi avaliada na cicatrização de úlceras do pé em pacientes com diabetes tipo II. Os resultados foram comparados com creme de sulfadiazina de prata padrão utilizando 40 pacientes, os quais foram acompanhados durante 5 meses. Os resultados mostram uma diminuição significativa

no tamanho da ferida (comprimento e largura) em ambos os grupos de estudo. O tempo médio necessário para a cicatrização da úlcera foi cerca de 43 dias em ambos os grupos. Não foram relatados efeitos adversos em ambos os grupos, evidenciando que o creme fitoterápico foi eficaz e seguro (654).

TARA e colaboradores (2009) (655) conduziram estudo com objetivo de verificar as propriedades cicatrizantes de pomada de curcuma, contendo 5% de extrato etanólico de *C. longa* em vaselina. Um total de 63 mulheres foram divididas alternadamente entre os grupos de estudo e controle. Após o parto, as mulheres foram aconselhadas a aplicar tanto a droga como o placebo a cada 12 horas, durante 10 dias. O processo de cicatrização foi avaliado usando escala REEDA (vermelhidão, edema, equimose, secreção vaginal e adesividade). No sétimo dia pós-parto, a pontuação média de REEDA foi de $2,84 \pm 1,68$ para o grupo tratamento e $4,35 \pm 1,45$ para o grupo controle. No décimo dia, a média REEDA para as mulheres do grupo tratamento foi cerca da metade em relação ao grupo controle (2,09 versus 4,10). Quatro dias após a interrupção do tratamento, a média REEDA para o grupo que utilizou pomada de curcuma foi ainda menor do que para o grupo controle. Em suma, pomada de curcuma melhora a cicatrização do local, diminuindo assim o tempo de sangramento, de 14 para 10 dias. Não foram observados ou relatados efeitos colaterais durante o estudo.

4.4.2.5 Efeito analgésico

AGARWAL e colaboradores (2011) (656) realizaram estudo com objetivo de investigar os efeitos de cápsulas de curcumina sobre a dor e fadiga em pacientes no pós-operatório de colecistectomia laparoscópica. A curcumina, o placebo (1 cápsula, a cada 6 horas) e o analgésico de resgate foram prescritos no momento da alta e os escores de dor e fadiga foram avaliados durante 3 semanas. Pontuação de dor e fadiga no terceiro dia de tratamento foi semelhante nos dois grupos. Entretanto, na primeira e segunda semana, os escores de dor do grupo tratado foram significativamente menores ($p=0,000$), ou seja, $15 \pm 5,204$ versus 30 ± 13 no grupo placebo. Nenhum paciente apresentou dor na terceira semana. Escores de fadiga nas três semanas de tratamento foram significativamente menores no grupo tratado, ou seja, $2,16 \pm 1,748$, 1 e 0, respectivamente, contra $5,16 \pm 1,375$, $4,20 \pm 1,633$, e 1 para o placebo. O uso de comprimidos analgésicos foi significativamente menor ($p=0,000$) no grupo tratado, ou seja, $6,96 \pm 1,837$ versus $39,32 \pm 16,509$ no grupo placebo.

Formulação tópica contendo óleos voláteis de *Boswellia serrata* e *Curcuma longa* foi avaliada comparando seus efeitos analgésicos frente ao *spray* de diclofenaco de sódio 1% (m/m), em trinta pacientes. Utilizando Escala Analógica Visual, os escores médios de dor no final de sete dias de tratamento mostram que o uso do *spray* de diclofenaco de sódio reduziu em 72,13%, enquanto a formulação de óleo reduziu em 92,06%. Além disso, formulação de óleo foi comparável com *spray* de diclofenaco de sódio na redução da dor em repouso, em movimento e pressão. Por Escalas de Categoria Verbais ou Visuais, a formulação do óleo volátil diminuiu a pontuação média de dor em 87,30% durante o período de sete dias, enquanto que o *spray* de diclofenaco de sódio diminuiu apenas em 63%. O escore médio de sinais clínicos de inflamação avaliado em uma escala de 5 pontos mostrou decréscimo de 70% com *spray* de diclofenaco e 90% com a formulação de óleo volátil. Não houve relato de eventos adversos de pacientes que receberam a formulação de óleo. Os resultados confirmam a eficácia, segurança e tolerabilidade da formulação de óleos comparável ao *spray* de diclofenaco disponível comercialmente. Em virtude da sua eficácia e segurança, os autores recomendam a formulação para o tratamento de lesões agudas dos tecidos moles (657).

4.4.2.6 Avaliação da toxicidade e parâmetros farmacocinéticos

Os efeitos de comprimidos de curcumina (500 mg) foram avaliados em 25 pacientes com uma das seguintes condições de alto risco: a) câncer de bexiga urinária recentemente retirado; b) carcinoma de pele doença de Bowen; c) neoplasia uterina intra-epitelial cervical; d) leucoplasia oral, e e) metaplasia intestinal do estômago. A curcumina foi administrada por via oral, durante 3 meses. A dose inicial foi de 500 mg/ dia, sob condição de não aparecimento de toxicidade maior ou igual ao grau II em, pelo menos, três doentes consecutivos. A partir disso, a dose foi então aumentada para outro nível, na ordem de 1.000, 2.000, 4.000, 8.000 e 12.000 mg/ dia. A concentração de curcumina no soro e na urina foi determinado por CLAE. Os resultados mostraram que não houve toxicidade relacionada com o tratamento até 8.000 mg/ dia. Acima disto, o volume da droga foi inaceitável para os pacientes. A concentração sérica de curcumina geralmente atingiu um pico 1 a 2 horas após a ingestão oral de curcumina e diminuiu gradualmente dentro de 12 horas. As concentrações médias de pico no soro depois de ingerir 4.000 mg, 6.000 mg e 8.000 mg de curcumina foram de 0,51 μM , 0,63 μM e 1,77 μM , respectivamente. A excreção urinária de curcumina foi indetectável (645).

GARCEA e colaboradores (2005) (658) avaliaram a hipótese de que os níveis farmacologicamente ativos de curcumina podem ser medidos no tecido colorretal de seres humanos através dos níveis de proteína 1-metilguanosina e COX-2. Para isso, 12 pacientes com câncer colorretal receberam cápsulas do complexo C3 de curcumina, contendo 450 mg de curcumina, 30 mg de desmetóxicurcumina e 20 mg de bisdemetóxicurcumina, durante 7 dias. As concentrações de curcumina em tecido normal e colorretal maligno de pacientes recebendo 3.600 mg de curcumina foram de 12,7 e 7,7 nmol/ g, respectivamente. Sulfato de curcumina e curcumina glicuronídeo foram identificados no tecido destes pacientes. Somente traços de curcumina foram encontrados na circulação periférica. Níveis de 1-metilguanosina foram 2,5 vezes mais elevados no tecido maligno, em comparação com tecido normal. Administração de curcuminoides (3.600 mg) resultou em uma diminuição dos níveis 1-metilguanosina enquanto que os níveis de COX-2 no tecido colorretal maligno não foram afetados. Os resultados sugerem que uma dose diária de 3,6 g de curcuminoides atinge níveis farmacologicamente eficazes no tecido colorretal, com distribuição insignificante de curcumina em outros órgãos (658).

Recentemente, outro trabalho foi realizado utilizando complexo C3 de curcumina por IRVING e colaboradores (2013) (659). Objetivando obter informações de segurança e tolerância, foram avaliados os níveis de curcuminoides na mucosa colorretal de pacientes submetidos à endoscopia colorretal ou ressecção cirúrgica. Complexo C3 de curcumina (2,35 g) foi administrado, uma vez por dia, durante 14 dias antes da biópsia endoscópica ou ressecção do cólon. Análise de curcuminoides no plasma, urina, e na mucosa do cólon foram conduzidos por CLUE-UV com a caracterização por espectrometria de massa. Seis pacientes relataram eventos adversos gastrointestinais leves. Curcuminoides foram detectáveis em 9 das 24 amostras de plasma, em todas amostras de urina e na mucosa do cólon de todos os participantes biopsiados. O valor médio nos tecidos foi de 48,4 µg/ g (127,8 nmol/ g) de curcuminoides. O maior conjugado, a curcumina glicuronídeo, foi detectada em 29 de 35 biópsias. Altos níveis de curcumina tópica persistiram na mucosa até 40 horas pós-administração. Em resumo, os níveis farmacologicamente ativos de curcumina foram recuperados a partir da mucosa do cólon. A terapia utilizada é segura e os pacientes suportam o seu uso em ensaios de longa duração.

Em estudo de escalonamento de dose, SHARMA e colaboradores (2001) (15) avaliaram o perfil farmacodinâmico e farmacocinético de curcumina em humanos, utilizando cápsulas P54FP (20 mg de curcuminoides: 18 mg de curcumina e 2 mg de

desmetóxicurcumina). O estudo foi realizado com doses entre 440 e 2.200 mg/ dia, contendo 36-180 mg de curcumina com quinze pacientes com câncer colorretal avançado refratário a quimioterapias padrão durante 4 meses. As cápsulas de curcuminoides foram bem toleradas e a toxicidade limitante da dose não foi observada. Nem curcumina, nem os seus metabólitos foram detectados no sangue ou na urina, mas curcumina foi recuperada a partir das fezes. Sulfato de curcumina foi identificado nas fezes de um paciente. A ingestão de 440 mg de curcuminoides por 29 dias foi acompanhada por uma diminuição de 59% na atividade de glutathione S-transferase linfocítica. Em doses mais elevadas, este efeito não foi observado. Doença radiologicamente estável foi demonstrada em cinco pacientes durante 2-4 meses de tratamento. Os resultados sugerem que as cápsulas de curcuminoides podem ser administradas com segurança a pacientes em doses de até 2,2 g por dia, equivalente a 180 mg de curcumina e também que a curcumina possui baixa biodisponibilidade oral, em seres humanos e pode sofrer o metabolismo intestinal.

4.4.3 Fase III

Estudos clínicos de eficácia e segurança foram conduzidos com o produto isolado, curcumina (687, 688) e com um produto contendo *C. longa* em associação com outras plantas medicinais, denominado Geriforte (274). Estes estudos avaliam os efeitos da curcumina no tratamento de pacientes com colite ulcerativa (687) e pseudotumores orbitais (688). Geriforte foi avaliado quanto aos seus efeitos antioxidantes em pacientes geriátricos (274).

HANAI e colaboradores (2006) (687) conduziram ensaio clínico duplo-cego, randomizado, multicêntrico (em 8 hospitais) com o objetivo de avaliar o efeito da curcumina em prevenir as recaídas de pacientes com colite ulcerativa. Oitenta e nove pacientes (n=89) receberam cápsulas de curcumina ou placebo, 1 g depois do almoço e 1 g após a refeição da noite, além de sulfassalazina ou mesalamina durante 6 meses. Adicionalmente os pacientes foram avaliados seis meses após o tratamento. Dos 43 pacientes que receberam curcumina, ocorreram somente 2 recaídas durante os 6 meses de terapia (4,65%), ao passo que 8 dos 39 pacientes (20,51%) no grupo placebo apresentaram recaídas. Após o seguimento de 6 meses, 8 pacientes adicionais do grupo de curcumina e seis pacientes do grupo placebo tiveram recaídas. Os autores concluíram que a curcumina é um medicamento promissor e seguro para manter a remissão em pacientes com colite ulcerativa.

Estudo clínico foi conduzido com o objetivo de avaliar a eficácia de cápsulas contendo curcumina para tratamento de pseudotumores orbitais. Oito pacientes foram tratados com cápsulas (375 mg, 3 vezes ao dia) por um período de 6 a 22 meses, variando até regressão completa dos sinais e sintomas, ou seja, resolução completa do tumor e retorno do movimento ocular normal ou então, não melhoria observada. Dos 5 pacientes que completaram o estudo, houve recuperação completa em quatro, enquanto um paciente ainda tinha restrição parcial do movimento ocular, sendo que o inchaço regrediu em todos os pacientes. Dois pacientes (25%) relataram diplopia, porém a visão não foi afetada em nenhum paciente (688).

Estudo duplo-cego, randomizado e controlado por placebo foi realizado por BENERJEE e colaboradores 2011 (274) para avaliar a eficácia de Geriforte no perfil antioxidante e sua segurança de uso em pacientes geriátricos. Cada comprimido de Geriforte é composto por: *Capparis spinosa* – 13,8 mg, *Terminalia arjuna* – 6,4 mg, *Withania somnifera* – 30 mg, *Asparagus racemosus* – 20 mg, *Glycyrrhiza glabra* – 20 mg, *Centella asiatica* – 20 mg, *Terminalia chebula* – 15 mg e *Curcuma longa* – 5 mg. Para o estudo foram avaliados 89 pacientes geriátricos e 22 pessoas saudáveis, os quais receberam 2 comprimidos de Geriforte ou placebo, duas vezes ao dia, durante 6 meses. Os resultados mostraram melhora significativa das propriedades antioxidantes, determinadas pelos ensaios enzimáticos e não enzimáticos em pacientes geriátricos tratados com Geriforte, em comparação com os pacientes tratados com placebo e grupo controle (pacientes saudáveis). Não houve efeitos adversos significativos em qualquer um dos grupos avaliados. Função hepática, renal e os parâmetros hematológicos permaneceram inalterados durante o estudo.

4.4.4 Fase IV

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.4.5 Estudos observacionais

CHOTCHOUNGCHATCHAI e colaboradores (2012) (689) realizaram estudo acerca da utilização de plantas no tratamento de diversas enfermidades em hospital da Tailândia. *C. longa* apresentou-se dentre as plantas relatadas, incluindo associações. Observou-se dois relatos da utilização de associação de curcuma a outras espécies, sendo no primeiro relato utilizada para tratamento de dor muscular, desconforto corporal e inchaço muscular e nas

articulações. Nesta associação, foi feita a moagem dos 9 componentes e aquecimento da mistura por vapor. No segundo relato o decocto de 14 plantas foi preparado para tratamento de dor muscular, desconforto corpóreo, tratamento da coriza e asma e nos cuidados pós-parto da saúde materna. Ainda, relatou-se a utilização de *C. longa* isoladamente, sob a forma de cápsulas de uso oral, para tratamento de inchaço e desconforto abdominal, dispepsia, sendo utilizada também como carminativa.

Um estudo com 1012 pacientes foi realizado por SINGH e colaboradores (2002) (690) para avaliar o manejo da asma e a utilização de medicina complementar. Estes pacientes responderam um questionário acerca dos principais sintomas, gravidade da doença e quais são os tipos de terapia complementar utilizados. Curcuma e gengibre foram os alimentos mais relatados para aliviar os sintomas de um ataque de asma, sendo reportados por 64 e 71 pacientes, respectivamente.

NG e colaboradores (2012) (691) realizaram estudo para avaliar a associação da ingestão de curry (rico em curcuma) com a função pulmonar em pessoas fumantes e não-fumantes. A frequência de consumo de curry, fatores de risco respiratórios e espirometria foram medidos em um estudo de base populacional de 2.478 idosos chineses com idade a partir de 55 anos. Os resultados mostraram que a média de VEF1 (volume expiratório forçado no primeiro segundo) associada ao consumo de curry foi 9,2% maior entre os fumantes atuais, 10,3% entre os ex-fumantes e 1,5% maior entre os não-fumantes. Evidenciando assim, que uma dieta rica em *curry* (curcuma) foi significativamente associada ($p=0,001$) com uma melhor função pulmonar.

Associação entre o nível de consumo habitual de *curry* e função cognitiva em idosos asiáticos foi avaliada por NG e colaboradores (2006) (692). Em uma coorte de base populacional com 1.010 indivíduos asiáticos idosos não dementes com idades entre 60-93 anos, os autores compararam os escores do Mini-Exame do Estado Mental (MEEM) para três categorias de consumo de *curry* (especificamente *curry* rico em curcuma). Aqueles que consumiam *curry* "eventualmente" "frequentemente" ou "muito frequentemente" tiveram significativamente os melhores escores do MEEM em comparação com indivíduos que "nunca" ou raramente" consumiam *curry*. Sugerindo assim, evidências de um melhor desempenho cognitivo relacionado ao consumo de *curry*.

HATA e colaboradores (1997) (693) relataram caso de mulher de 31 anos com eritema no dorso de suas mãos. Essas erupções acometeram a paciente por 1 ano, sendo no período de 10 semanas aplicados seis tipos de medicamentos tópicos, incluindo a curcuma, mas as lesões

tornaram-se piores duas semanas antes da aplicação do medicamento à base da planta. O exame clínico demonstrou claramente eritema edematoso delimitado, pápulas e vesículas no dorso das mãos. Pomada à base de valerato de diflucortolona foi aplicada e as lesões desapareceram. Cabe salientar que o autor não relata a causa do eritema, não sendo atribuída ao uso de curcuma, apenas não evidenciou melhora após o uso desta.

FISCHER e AGNER (2004) (694) relataram dois casos de dermatite de contato causada por curcumina. No primeiro caso, homem de 53 anos de idade desenvolveu dermatite aguda de contato após procedimento de cirurgia ortopédica. Solução de cor amarela contendo clorexidina foi utilizada para a desinfecção da pele antes da cirurgia. A solução apresentava digluconato de clorexidina (500 mg), curcumina (50 mg) e etanol a 83%. O eczema foi restrito à área exposta à solução de clorexidina e foi tratado com corticoide tópico. Após o desaparecimento do eczema, o paciente foi testado com solução padrão europeu, contendo curcumina em etanol. Ambos os testes com curcumina demonstraram reação positiva nos testes de sensibilidade. Não houve reação ao gluconato de clorexidina e ao acetato de clorexidina. Concluiu-se que a dermatite de contato foi provocada por alergia à curcumina.

No segundo caso citado no trabalho, mulher de 56 anos de idade desenvolveu eczema com prurido em torno de cateter jugular-venoso que tinha sido utilizado por 10 semanas para hemodiálise. O cateter havia sido desinfectado várias vezes com solução de clorexidina de coloração amarelada. Testes de contato demonstraram reação para curcumina 1% em vaselina e curcumina 0,05% em etanol, sendo esta a responsável pelo eczema desenvolvido pela paciente.

Outro estudo relatou caso de mulher de 43 anos que apresentou coceira e dermatite após a aplicação de "kumkum" (mistura de pó de curcuma com pequena quantidade de cal, resultando em pó de coloração vermelho escarlata) durante seis meses. Além disso, a paciente relatou coceira no rosto após a aplicação de pasta de curcuma, obtida após moagem da planta com algumas gotas de água. A paciente foi submetida a testes de sensibilidade à curcuma, apresentando reação positiva em todas as aplicações realizadas (695).

NATH e THAPPA (2007) (696) realizaram estudo para caracterizar clinicamente a dermatite induzida por kumkum (derivado de curcuma, podendo ser encontrado como pó ou solução) e identificar, por testes de sensibilidade, os alérgenos envolvidos. No total, 46 pacientes com dermatite induzida por kumkum (idade média de 47 anos; relação sexo feminino:masculino de 1,8:1) foram investigados. A testa foi o local mais comumente envolvido (31/46), seguida pela área da glabella (16/46), dentre outras. Dermatite de contato

pigmentada foi encontrada em 35 pacientes (76,1%) e dermatite de contato alérgica em 11 pacientes (23,9%). Teste adesivo foi realizado em 25 pessoas, sendo a maior porcentagem de reação alérgica para o timerosal (18/25, 72%), seguido pela mistura de galato (12/25, 48%).

Relato de caso de bloqueio atrioventricular após uso de cápsulas contendo curcumina foi realizado por LEE e colaboradores (2011) (697). Homem de 38 anos apresentando 2 horas de tontura repentina e dor no peito, com ausência de falta de ar e presença de sudorese e náuseas. Na clínica, eletrocardiograma inicial demonstrou bloqueio atrioventricular. Ao exame físico apresentava pressão arterial normal de 110/58 mmHg. No dia seguinte, seu ecocardiograma não revelou doença cardíaca estrutural. O paciente relatou ingestão de cápsulas de curcuma (curcumina) por um mês, utilizando cerca de 20-30 comprimidos duas vezes ao dia. Amostras foram enviadas para análise e as autoridades competentes foram notificadas. No terceiro dia, o ritmo cardíaco voltou ao normal e para elucidar a relação causal, administrou-se a mesma quantidade de comprimidos e monitoramento foi realizado. Dois dias depois da re-admissão, foram revelados múltiplos episódios de bloqueio atrioventricular, concluindo-se que os comprimidos contendo curcumina foram os causadores do bloqueio cardíaco. Após nove dias de observação o paciente recebeu alta.

Efeitos adversos hepáticos foram relatados devido ao uso de medicamento analgésico que contem extrato de *Curcuma longa*, comercializado pelo nome de Fortodol. Uma mulher de 47 anos foi diagnosticada com hepatite após uso de 1-2 cápsulas por dia durante 2-3 semanas. Várias semanas após o término do uso de Fortodol que suas enzimas hepáticas voltaram ao normal. Mais quatro casos de hepatite associado ao uso deste medicamento foram reportadas após 2-6 semanas de tratamento. Em três destes quatro casos os pacientes fizeram uso de outros medicamentos associados com o aumento das enzimas hepáticas. Em dois casos, as enzimas hepáticas normalizaram após a retirada do Fortodol, outro paciente estava se recuperando e um faleceu. No mesmo período, a Agência de Produtos Médicos da Suécia recebeu 4 notificações de toxicidade hepática, incluindo um caso fatal. Entretanto, após análise das cápsulas utilizadas por este paciente foi evidenciado um conteúdo não declarado de nimesulida de 422 mg por cápsula (698).

Relato de caso de paciente submetido a terapia com Dextran sulfato de sódio (Liposorber[®]) para o tratamento de hiperlipidemia, o qual teve três episódios de reação anafilática (hipotensão, bradicardia, dispnéia e rubor) após o início da terapia com curcuma. Homem de 58 anos de idade, com uma significativa história cardíaca, faz uso da terapia com Liposorber à 10 anos sem queixa até dezembro de 2009, quando começou a ter reações

anafiláticas no momento do tratamento. Neste sentido, o paciente foi questionado quanto ao uso de algum outro medicamento ou suplemento que pode ter dado início às reações adversas. O paciente relatou que tinha começado a tomar curcuma, cerca de uma semana antes de sua primeira reação anafilática. Todas as manhãs, o paciente fazia uso de "várias colheradas de curcuma dissolvida em água" com a esperança de que iria melhorar a sua "sensação de bem-estar geral". Com o objetivo de verificar se estes efeitos eram devido ao uso de curcuma, o paciente concordou em parar de tomar o suplemento por duas semanas antes de realizar nova terapia com Liposorber. Voltando a clínica duas semanas depois, o paciente foi capaz de completar o processo com Liposorber sem nenhum incidente (699).

SOOD e colaboradores (2008) (700) realizaram estudo sobre interações clinicamente significativas causadas pelo uso concomitante de suplementos alimentares e medicamentos. Foram avaliados 1795 pacientes em diferentes clínicas especializadas, sendo que, dentre estes, 710 pessoas faziam uso de suplementos alimentares. A utilização concomitante de medicamentos foi obtida a partir dos prontuários. O programa Lexi-Interact foi utilizado para avaliar o significado clínico potencial de cada interação. Para dois pacientes foi observado potencial interação de curcuma com agentes antiplaquetários. Estas interações apresentavam significado clínico, ou seja, os pacientes devem ser cuidadosamente monitorados ou deve-se modificar a terapia.

4.5 RESUMO DAS AÇÕES E INDICAÇÕES POR DERIVADO DE DROGA ESTUDADO

O extrato de *C. longa* é principalmente utilizado no tratamento da osteoartrite (87, 284, 285, 291, 633, 634, 701), apresentando ação anti-inflamatória e antioxidante (701), incluindo diminuição da peroxidação lipídica (624, 625). Adicionalmente, também, destacaram-se os efeitos de curcuma para tratamento de distúrbios gastrointestinais (10, 641), como dispepsia (642, 643) e flatulências (643), tratamento de desordens dermatológicas (317, 651, 652, 653), cicatrização de feridas (325, 654, 655) e efeitos analgésicos (656, 657).

4.5.1 Vias de Administração

Uso oral.

4.5.2 Dose Diária

Uso adulto. A dose diária, de acordo com a posologia, é de 1 g/ dia, para tratamento de osteoartrite e inflamações (701).

4.5.3 Posologia (Dose e Intervalo)

A dose habitual para adultos é de 2 cápsulas (250 mg) a cada doze horas, ou seja, duas tomadas diárias, totalizando 500 mg de medicação a cada tomada (701).

4.5.4 Período de Utilização

O tempo do tratamento dependerá da gravidade dos sintomas e da evolução da doença, não havendo restrições específicas para o uso prolongado deste medicamento, conforme literatura consultada. O tempo de uso ficará a critério do profissional de saúde (701).

4.5.5 Contra Indicações

Pacientes que tenham alergia à curcumina (princípio ativo) e *Curcuma longa*, ou a outros componentes da fórmula. Pacientes que estejam fazendo uso de medicações que alterem suas características de coagulação como antiagregantes plaquetários, anticoagulantes, heparina de baixo peso molecular e agentes trombolíticos, pois pode haver aumento no risco de casos de sangramento. Pacientes com riscos de obstrução de vias biliares ou que tenham cálculos biliares, ainda, aqueles com úlceras estomacais e hiperacidez do estômago. É contraindicado para uso em crianças (701).

4.5.6 Grupos de Risco

Não há dados de segurança relativo ao uso de *C. longa* e curcumina (princípio ativo) em portadores de insuficiência hepática e/ou renal, não sendo recomendável o uso da medicação em pacientes nessas condições. As doses de tratamento recomendadas não devem ser excedidas. Não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista (701).

4.5.7 Precauções de uso

O uso da curcumina, princípio ativo do extrato de *C. longa*, utilizada no tratamento de osteoartrite, por via oral, mostrou ser bem tolerado pela maioria dos pacientes. Em casos esporádicos foram relatados episódios de menor gravidade como desconforto gastrointestinal. Não há relatos de overdose ou efeito tóxico grave. Em caso de ocorrência de reação de hipersensibilidade, o medicamento deve ser imediatamente descontinuado e os sintomas avaliados pelo médico (701). O consumo de doses elevadas de curcuma pode aumentar significativamente os níveis de oxalato urinário, aumentando assim o risco de formação de pedra nos rins em indivíduos susceptíveis (628).

4.5.8 Efeitos adversos relatados

Raramente podem ocorrer queixas como desconforto gástrico leve e movimentos intestinais mais frequentes (701).

4.5.9 Interações medicamentosas

4.5.9.1 Descritas

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.5.9.2 Potenciais

Informação não descrita nas referências consultadas.

4.5.10 Informações sobre superdosagem

4.5.10.1 Descrição do quadro clínico

Efeitos tóxicos graves não foram descritos mesmo em doses excessivas do princípio ativo do extrato seco de *C. longa*, porém, pode haver efeitos relacionados a desconforto gastrointestinal e aumento dos movimentos intestinais com possíveis cólicas e alteração do padrão de evacuação (701).

4.5.10.2 Ações a serem tomadas

Em caso de ingestão acidental excessiva procure imediatamente um médico ou pronto-socorro, informando a quantidade ingerida, horário da ingestão e sintomas (**701**).

5. INFORMAÇÕES GERAIS

5.1 FORMAS FARMACÊUTICAS / FORMULAÇÕES DESCRITAS NA LITERATURA

Principais formas farmacêuticas descritas são cápsulas e comprimidos. Também foi descrita a utilização de cremes (**294, 317, 651, 652, 654**), pomadas (**648, 655, 682**), gel (**320**), *patch* mucoadesivo (**325**) e soluções, como enxaguatório bucal (**315, 635**) e colírio (**309, 326**).

5.2 PRODUTOS REGISTRADOS NA ANVISA E OUTRAS AGÊNCIAS REGULADORAS

Existe apenas um produto registrado na ANVISA contendo *Curcuma longa*, disponível em embalagens com 15, 60 e 120 cápsulas. Este produto é válido até dezembro de 2017. O produto é comercializado sob a forma farmacêutica cápsulas, contendo 250 mg do extrato seco de *Curcuma longa* (equivalente a 50 mg de curcuminoides). Está inserido na categoria dos Anti-inflamatórios/Antireumáticos e, segundo o fabricante, é indicado para o tratamento da osteoartrite e artrite reumatoide, apresentando ação anti-inflamatória e antioxidante.

5.3 EMBALAGEM E ARMAZENAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade. Atenção: não armazenar em locais quentes e úmidos (ex: banheiro, cozinha, carros, etc.) (**701**).

5.4 ROTULAGEM

Informação não descrita nas referências consultadas.

5.5 MONOGRAFIAS EM COMPÊNDIOS OFICIAIS E NÃO OFICIAIS

Monografia de *C. longa* encontra-se na Farmacopeia Brasileira 5ª Edição (**26**), na Farmacopeia Britânica 2014 (**702**), na Agência Europeia de Medicamentos 2009 (**69**), na *Health Canada* 2010 (**703**), na Farmacopeia Americana 2009 (**704**) e nas monografias da Organização Mundial da Saúde (**30**). Adicionalmente, *C. longa* está presente no Formulário de Fitoterápicos da Farmacopeia Brasileira 1ª edição, o qual descreve a utilização dos rizomas

sob a forma de infusão para uso como antidiarréico e anti-inflamatório e tintura como colerético, colágeno, hipolipemiante, antiespasmódico, antiflatulento e anti-inflamatório.

5.6 PATENTES SOLICITADAS PARA A ESPÉCIE VEGETAL

No banco de dados do Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI), em pesquisa realizada no dia 08 de setembro de 2014, com o termo: "*Curcuma longa*", foram encontrados 7 depósitos de patente para a espécie, que se encontram na Tabela 6.

Tabela 6. Depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie *Curcuma longa* no INPI.

| Base de Dados Brasileira - Instituto Nacional da Propriedade Industrial (INPI) | | |
|--|------------------|--|
| Número do pedido/Processo | Data do depósito | Título |
| PI 9802521-0 | 06/08/1998 | Processo para obtenção de uma farinha de <i>Curcuma longa</i> , mistura à base da dita farinha utilização da mistura na prevenção eliminação e cura de infestação parasitárias em animais de sangue quente e processo para prevenção, eliminação e cura de infestações parasitárias em animais de sangue quente. |
| PI 9904761-6 | 27/10/1999 | Complemento nutritivo natural baseado em alimentos alternativos e processo de sua preparação |
| PI 0309467-7 | 21/04/2003 | Composições para prevenção ou tratamento de polenose, nefrite alérgica, dermatite atópica, asma ou urticária |
| PI 0303487-9 | 01/07/2003 | Uso de composições cosméticas para uso capilar, compreendendo mistura de extratos de açafrão (<i>Crocus sativus</i>) e curcuma (<i>Curcuma longa</i>) como doador de brilho, fotoprotetor e tonalizador para tons dourado e/ou alaranjado (loiros amarelos) |
| PI 0508750-3 | 21/03/2005 | Fitocomposição, composição farmacêutica e seu uso |
| PI 0801401-9 | 09/05/2008 | Gel transdérmico de curcuma |
| PI 0804524-0 | 21/10/2008 | Emprego dos compostos da <i>Curcuma longa</i> em hidrogéis para consumo humano e veterinário |

Em pesquisa realizada no sítio eletrônico do *World International Property Organization* no dia 06 de setembro de 2014, utilizando o termo *Curcuma longa*, 605 registros de patentes foram encontrados. Destes, 253 registros foram incluídos na Tabela 7, os quais reportavam a uso medicamentoso de *C. longa*. Foi possível observar que a maioria destes inventos apresentaram *C. longa* na composição de forma associada a outras plantas, sendo estas associações da Medicina Tradicional Chinesa.

Tabela 7. Depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie *Curcuma longa* no WIPO.

| Internacional – World International Property Organization (WIPO) | | |
|--|------------------|--|
| Número do pedido/ processo | Data do depósito | Título |
| 5494668 (US) | 27/02/1996 | Method of treating musculoskeletal disease and a novel composition therefor |
| 2092452 (ES) | 16/11/1996 | Nueva aplicacion de los extractos polar y apolar de <i>Curcuma longa</i> . |
| 2103689 (ES) | 16/09/1997 | Nuevas aplicaciones de extractos apolares y polares de <i>Curcuma longa</i> . |
| 11193240 (JP) | 21/07/1999 | Composition for improving metabolism of lipid |
| 1032408 (EP) | 06/09/2000 | Galenic preparation for prevention and treatment of hepatocarcinoma |
| 02157226 (RU) | 10/10/2000 | Anticoughing preparation and method of its preparing |
| 6162438 (US) | 19/12/2000 | Herbal compositions and their use as agents for control of hypertension, hypercholesterolemia and hyperlipidemia |
| WO/2001/021185 | 29/03/2001 | Novel pharmacological activities of <i>Curcuma longa</i> extracts |
| 2154610 (ES) | 01/04/2001 | Nuevas actividades farmacologicas de los extractos de <i>Curcuma longa</i> |
| WO/2001/041573 | 14/06/2001 | Therapeutic antimicrobial compositions |
| 2157862 (ES) | 16/08/2001 | Adicion a la patente principal numero 9902364 con titulo "nuevas actividades farmacologicas de los extractos del <i>Curcuma longa</i> " |
| 1133992 (EP) | 19/09/2001 | Novel pharmacological activities of <i>Curcuma longa</i> extracts |
| 1161150 (EP) | 12/12/2001 | Therapeutic antimicrobial compositions |
| 1020020011015 (KR) | 07/02/2002 | Formulation for treatment of diabetes |
| 1020020037452 (KR) | 22/05/2002 | Crude drug composition for prevention and treatment of hyperlipidemia and angina |
| 6426098 (US) | 30/07/2002 | Herbal compositions for hepatic disorders |
| 1020020084336 (KR) | 07/11/2002 | Composition for prevention and treatment of dementia containing curcumin or derivatives thereof |
| 1020020089081 (KR) | 29/11/2002 | Composition for controlling helicobacter pylori and production thereof |
| WO/2003/006034 | 23/01/2003 | Herbal formulation |
| WO/2003/055558 | 10/07/2003 | Polyherbal composition for the treatment of bronchial asthma and the process |
| 20030152585 (US) | 14/08/2003 | Herbal formulation |
| WO/2003/080091 | 02/10/2003 | Herbal ophthalmic formulation for preventing cataract |
| 20030185913 (US) | 02/10/2003 | Herbal nutraceutical formulation for diabetics and process for preparing the same |
| 20030198697 (US) | 23/10/2003 | Preventive or therapeutic agent for pollen allergy, allergic rhinitis, atopic dermatitis, asthma or urticaria, or health food for prevention or improvement or reduction of symptoms thereof |

| | | |
|------------------------------|------------|--|
| 2483620 (CA) | 30/10/2003 | Compositions for preventing or treating pollenosis, allergic nephritis, atopic dermatitis, asthma or urticaria |
| 1020030083159 (KR) | 30/10/2003 | Composition for prevention and treatment of androgen-dependent disorders comprising <i>Curcuma longa</i> extract |
| WO/2003/097076 | 27/11/2003 | Herbal formulations against adenocarcinoma of the prostate |
| 20030228383 (US) | 11/12/2003 | Herbal cough formulations and process for the preparation thereof |
| 1020030095540 (KR) | 24/12/2003 | Composition comprising extract of glycyrrhiza uralensis fisch., <i>Curcuma longa</i> L. and perilla frutescens britt. for prevention and treatment of gastritis and gastric ulcer |
| 1020030095541 (KR) | 24/12/2003 | Composition comprising extracts of <i>Curcuma longa</i> L. for prevention and treatment of gastritis and gastric ulcer |
| 1020040030375 (KR) | 09/04/2004 | Pharmaceutical composition for treating liver disease |
| 20040126442 (US) | 01/07/2004 | Pharmacological activities of <i>Curcuma longa</i> extracts |
| 1020040059173 (KR) | 05/07/2004 | Composition for prevention of cardiovascular diseases |
| WO/2004/069262 | 19/08/2004 | Herbal composition comprising commiphora mukul, allium sativum and <i>Curcuma longa</i> |
| 20040185123 (US) | 23/09/2004 | Topical treatment for dyshidrosis (pompholyx) and dry skin disorders |
| 1546102 (CN) | 17/11/2004 | Pain alleviating plaster for peri-arthritis humeroscapularis and its preparation |
| 6841177 (US) | 11/01/2005 | Pharmacological activities of <i>Curcuma longa</i> extracts |
| 1498132 (EP) | 19/01/2005 | Compositions for preventing or treating pollenosis, allergic nephritis, atopic dermatitis, asthma or urticaria |
| 1514555 (EP) | 16/03/2005 | Polyherbal formulation for hepatic and splenic disorders |
| 20050074507 (US) | 07/04/2005 | Polyherbal formulation for hepatic and splenic disorders |
| 20050100616 (US) | 12/05/2005 | Preventive or therapeutic agent for pollen allergy, allergic rhinitis, atopic dermatitis, asthma or urticaria, or health food for prevention or improvement or reduction of symptoms thereof |
| 1628824 (CN) | 22/06/2005 | Medicine for treating liver cancer |
| 1628826 (CN) | 22/06/2005 | Medicine for treating cancer |
| 1628748 (CN) | 22/06/2005 | Blood fat reducing tablet and its preparation |
| 1631379 (CN) | 29/06/2005 | Pharmaceutical composition and its preparing method and usage |
| 1634313 (CN) | 06/07/2005 | Medicine for treating hypertension and apoplexy induced by hypertension |
| 2005194246 (JP) | 21/07/2005 | Nf-b activation inhibitor |
| WO/2005/076750 | 25/08/2005 | A novel synergistic herbal formulation for diabetes cure |
| 1660329 (CN) | 31/08/2005 | Medication of possessing effect for reducing fat and treating fatty liver |
| WO/2005/092355 | 06/10/2005 | Phyto-composition for the treatment of articular diseases |
| PA/a/2004/002940 (MX) | 11/11/2005 | Phyto-composition for the treatment of articular diseases |

| | | |
|---------------------------|------------|---|
| 2005325025 (JP) | 24/11/2005 | Diabetes-preventing/treating composition |
| 1704101 (CN) | 07/12/2005 | Channel activating powder for treating rheumatic diseases |
| 2566202 (CA) | 08/12/2005 | Agent for preventing/ameliorating life style-related diseases containing turmeric essential oil component |
| WO/2005/115366 | 08/12/2005 | Agent for preventing/ameliorating life style-related diseases containing turmeric essential oil component |
| 1730090 (CN) | 08/02/2006 | Chinese traditional medicinal composition for treating hepatitis and process for preparing the same |
| 1733284 (CN) | 15/02/2006 | Medicine for treating gout |
| 1765414 (CN) | 03/05/2006 | Chinese medicine for treating breast nodule |
| WO/2006/048696 | 11/05/2006 | Anti-diabetic herbal formulation comprising glycine max |
| 20060099279 (US) | 11/05/2006 | Novel anti-diabetic herbal formulation |
| 1020060058530 (KR) | 30/05/2006 | Anti-itching and anti-inflammatory composition for treating atopic dermatitis comprising extracts of natural herbs having no harmful effects to human |
| WO/2006/067796 | 29/06/2006 | Herbal formulation as memory enhancer in alzheimer condition |
| 20060141068 (US) | 29/06/2006 | Herbal formulation as memory enhancer in alzheimer condition |
| 20060147561 (US) | 06/07/2006 | Herbal nutraceutical formulation for diabetics and process for preparing the same |
| 1840154 (CN) | 04/10/2006 | Ointment for treating nervous damage and preparation method thereof |
| 1840151 (CN) | 04/10/2006 | Pure chinese medicinal preparation for activating blood circulation, removing blood stasis and relieving pain |
| 1840143 (CN) | 04/10/2006 | Composite preparation for resisting oxidation, preventing and treating senile dementia and preparation method thereof |
| 1864739 (CN) | 22/11/2006 | A medicine for treating cardiovascular and cerebrovascular disease |
| 1864738 (CN) | 22/11/2006 | A medicine for treating angina pectoris |
| 02288735 (RU) | 10/12/2006 | Agent, method for its preparing and method for prophylaxis and treatment of small pelvis organs inflammatory disease and rectum disease |
| 1876154 (CN) | 13/12/2006 | Pain-relieving plaster and preparation method thereof |
| 1879845 (CN) | 20/12/2006 | A pharmaceutical composition for preventing or treating acute and chronic liver disease |
| 1883687 (CN) | 27/12/2006 | Liver-benefiting health food made from pure chinese medicine |
| 1907473 (CN) | 07/02/2007 | Fuming-washing medicine for treating arthritis with deficiency of yin of liver and kidney and its preparation |
| 1752144 (EP) | 14/02/2007 | Agent for preventing/ameliorating life style-related diseases containing turmeric essential oil component |
| 20070042062 (US) | 22/02/2007 | Novel anti-diabetic herbal formulation |
| 1020070022053 (KR) | 23/02/2007 | Agent for preventing/ameliorating life style-related diseases containing turmeric essential oil component |
| 1927369 (CN) | 14/03/2007 | Medicine for curing burn and scald wound and its preparation method |

| | | |
|---------------------------|------------|--|
| 1956713 (CN) | 02/05/2007 | Agent for preventing/amelioration life style-related diseases containing turmeric essential oil component |
| 1966050 (CN) | 23/05/2007 | Medicament for treating heart disease and preparation process thereof |
| 1970073 (CN) | 30/05/2007 | Chinese medicinal composition for treating pain and preparation process thereof |
| 20070122496 (US) | 31/05/2007 | Herbal composition for treatment of immunocompromised conditions |
| 20070122497 (US) | 31/05/2007 | Herbal composition for treatment and maintenance of hormone dependent conditions, osteoporosis, circulatory conditions, and for use as an immunostimulant |
| WO/2007/069204 | 21/06/2007 | Antiviral, virucid and immunomodulant officinal plant-based composition and related method for the treatment of viral diseases, in particular of hiv infection. |
| 1994401 (CN) | 11/07/2007 | Chinese medicinal capsule for treating joint pain and hyperosteoegeny |
| 101007124 (CN) | 01/08/2007 | A traditional chinese medicine for treating cardiovascular and cerebrovascular diseases and its preparation method |
| 101011554 (CN) | 08/08/2007 | Chinese traditional medicine for treating acute or chronic icteric hepatitis |
| 101015666 (CN) | 15/08/2007 | Medicine composition for treating hepatic disease |
| 101041036 (CN) | 26/09/2007 | Medicine liquid for reducing pain for external application |
| 1844786 (EP) | 17/10/2007 | Extracts of <i>Curcuma longa</i> and their cosmetic and dermatological uses |
| 101057951 (CN) | 24/10/2007 | Plaster for auxiliary curing rheumatoid disease and its preparing method |
| 101062369 (CN) | 31/10/2007 | Chinese herbal medicine prescription for treating acute pancreatitis |
| 101062370 (CN) | 31/10/2007 | Chinese herbal medicine prescription for treating chronic pancreatitis |
| 101062365 (CN) | 31/10/2007 | Chinese medicinal preparation for chronic hepatitis |
| 101062361 (CN) | 31/10/2007 | Chinese traditional medicine for treating dermatosis and its preparation method |
| 1020070111921 (KR) | 22/11/2007 | Extract of <i>Curcuma longa</i> L. containing ingredients having anti-inflammatory effects for manufacturing safe anti-inflammatory cosmetics and an efficient extraction method thereof |
| 101085324 (CN) | 12/12/2007 | Plaster for invigorating blood and setting bone and its preparing method |
| 101085309 (CN) | 12/12/2007 | Medicine for treating cancer |
| 20070286899 (US) | 13/12/2007 | Phyto-composition for the treatment of joint diseases |
| 101095889 (CN) | 02/01/2008 | Plaster for treating ache and method for preparing the same |
| 2008007411 (JP) | 17/01/2008 | Transglutaminase production promoter and epidermal keratinization-normalizing agent |
| 2007-1153 (PE) | 06/02/2008 | Composicion dermofarmaceutica que comprende extracto de <i>Curcuma longa</i> |

| | | |
|---------------------------|------------|--|
| WO/2008/015698 | 07/02/2008 | A process for manufacturing an herbal composition for curing psoriasis and herbal composition made thereof |
| 101129973 (CN) | 27/02/2008 | Traditional chinese medicine for treating cervical vertebra disease |
| 101168019 (CN) | 30/04/2008 | External-applied preparation with anti-inflammation, itching-stopping and sterilization function |
| 101168017 (CN) | 30/04/2008 | Eradiational chinese medicinal preparation for treating hyperlipomia |
| 2298087 (ES) | 01/05/2008 | Fitocomposicion para el tratamiento de enfermedades articulares. |
| 101176782 (CN) | 14/05/2008 | Chinese medicine composition for curing galactophore series disease and method of making the same |
| 1020080045860 (KR) | 26/05/2008 | Fatigue-relieving food composition having the synergistic effect of a red ginseng extract and a <i>Curcuma longa</i> L. extract |
| WO/2008/062969 | 29/05/2008 | Dietary composition containing extracts of red ginseng and <i>Curcuma longa</i> L. and the use for fatigue recovery thereof |
| 101195024 (CN) | 11/06/2008 | Chinese medicine prescription applied for rheumatism with combination mode inside and outside and preparation method thereof |
| 101195018 (CN) | 11/06/2008 | Medicament for treating bone joint disease |
| 101199820 (CN) | 18/06/2008 | External sticking plaster for treating hepatitis |
| 2673212 (CA) | 19/06/2008 | Herbal formulation for wound healing |
| WO/2008/072256 | 19/06/2008 | Herbal formulation for wound healing |
| 2008163014 (JP) | 17/07/2008 | 11-HSD1 inhibitor and its use |
| 101249256 (CN) | 27/08/2008 | Preparing method of medicament for curing severe rheumatic arthritis |
| 101259251 (CN) | 10/09/2008 | Medicaments assembly for smoothing liver and relieving depression, regulating qi and relieving pain, and promoting blood circulation and breaking stagnation |
| 101264299 (CN) | 17/09/2008 | Medicine for treating chronic hepatitis b and preparation thereof |
| 101264291 (CN) | 17/09/2008 | Medicaments assembly for treating scapulohumeral peri-arthritis and preparation thereof |
| WO/2008/118011 | 02/10/2008 | A composition for the treatment of diabetes mellitus |
| WO/2008/118010 | 02/10/2008 | Composition for the treatment of diabetes mellitus and metabolic syndrome |
| 101288758 (CN) | 22/10/2008 | Analgesic medicine |
| 20090004301 (US) | 01/01/2009 | Method of treating dyshidrosis(pompholyx) and related dry skin disorders |
| 2014295 (EP) | 14/01/2009 | Topical compositions for the prevention and treatment of inflammatory and/or infective conditions of the genital area |
| 101352560 (CN) | 28/01/2009 | Medicament for treating tumor |
| 101376016 (CN) | 04/03/2009 | Method for preparing chinese medicine for treating hyperlipemia |

| | | | |
|-------------------------|------|------------|---|
| 101391079 | (CN) | 25/03/2009 | Traditional chinese medicine for treating fatty liver |
| 101391082 | (CN) | 25/03/2009 | Plaster for promoting blood circulation and easing pain |
| 2701190 | (CA) | 09/04/2009 | Herbal compositions and methods for treating hepatic disorders |
| WO/2009/043176 | | 09/04/2009 | Herbal compositions and methods for treating hepatic disorders |
| 101417013 | (CN) | 29/04/2009 | Traditional chinese medicine cataplasm for treating rheumatism and ostalgia and preparation method thereof |
| 101444613 | (CN) | 03/06/2009 | Traditional chinese medicine formula for treating chronic hepatitis |
| 2070545 | (EP) | 17/06/2009 | Oral compositions for the prevention and treatment of inflammatory disorders of the colon |
| WO/2009/097512 | | 06/08/2009 | Herbal pharmaceutical compositions to treat inflammation and inflammation associated conditions and diseases |
| WO/2009/098702 | | 13/08/2009 | A hypoglycemic herbal extract composition for reducing blood sugar levels in mammals |
| 101518640 | (CN) | 02/09/2009 | Chinese traditional medicine prescription for treating tumor |
| 1020090096519 | (KR) | 10/09/2009 | Herbal formulation for wound healing |
| MX/a/2009/006269 | | 22/09/2009 | Herbal formulation for wound healing |
| 101553241 | (CN) | 07/10/2009 | Herbal formulation for wound healing |
| 101559196 | (CN) | 21/10/2009 | Medicament for treating the hyperplasia of mammary glands and preparation method thereof |
| 2009242261 | (JP) | 22/10/2009 | Anti-inflammatory agent, anti obesity agent, and skin care preparation, foodstuff and beverage |
| 101564076 | (CN) | 28/10/2009 | Health tea for replenishing qi, removing caries and detoxicating toxic materials of mid-aged and old people |
| 2112929 | (EP) | 04/11/2009 | Herbal formulation for wound healing |
| 101623479 | (CN) | 13/01/2010 | Chinese medicinal composition for treating coronarism |
| 20100015260 | (US) | 21/01/2010 | Development of biochemically standardized extracts from fresh rhizomes of turmeric (<i>Curcuma longa</i>) for treatment of diseases caused by hyperuricemia |
| 1020100022234 | (KR) | 02/03/2010 | Cosmetic composition for relieving skin irritation and inflammation containing <i>Curcuma longa</i> Linn, bupleurum falcatum L., salix koreensis andersson solid fermentation mixture extract |
| 101664539 | (CN) | 10/03/2010 | Anti-liver fibrosis compound traditional chinese medicine preparation and preparation method thereof |
| 101670067 | (CN) | 17/03/2010 | Medicament for treating endometriosis and preparation process thereof |
| WO/2010/032267 | | 25/03/2010 | A herbal fromulation for prevention and treatment of diabetes and associated complications |
| 101695558 | (CN) | 21/04/2010 | Traditional chinese medicinal composition for treating traumatic injury and rheumatism paralysis and preparation method thereof |
| 101703732 | (CN) | 12/05/2010 | Chinese medicinal ointment for treating herpes zoster and preparation method thereof |

| | | |
|-------------------------|------------|--|
| 101716330 (CN) | 02/06/2010 | Traditional chinese medicine composition for treating angina disease and preparation method thereof |
| 101716321 (CN) | 02/06/2010 | Traditional chinese medicine composition for treating heart vessel blockage stasis disease and preparation method thereof |
| 101716311 (CN) | 02/06/2010 | Traditional chinese medical pill for treating hepatitis b |
| 101732668 (CN) | 16/06/2010 | Preparation method of chinese medicinal composition for treating urinary system infection |
| 101732659 (CN) | 16/06/2010 | Medicament for treating cirrhosis |
| WO/2010/068264 | 17/06/2010 | Novel formulations to inhibit cyclooxygenase and pro-inflammatory cytokine mediated diseases |
| 20100150865 (US) | 17/06/2010 | Novel formulations to inhibit cyclooxygenase and pro-inflammatory cytokine mediated diseases |
| 101745078 (CN) | 23/06/2010 | Chinese medicinal composition for treating cardiac failure and preparation method thereof |
| 101757547 (CN) | 30/06/2010 | Medicament for treating cervical spondylosis |
| 101766787 (CN) | 07/07/2010 | Enema liquid for treating hyperpyrexia and cough and asthma |
| 20100173022 (US) | 08/07/2010 | Composition for the treatment of diabetes mellitus and metabolic syndrome |
| 2205255 (EP) | 14/07/2010 | Herbal compositions and methods for treating hepatic disorders |
| 20100178367 (US) | 15/07/2010 | Herbal formulation for wound healing |
| 2010159282 (JP) | 22/07/2010 | Composition for preventing or ameliorating multiple risk factor syndrome |
| 6190621 (CO) | 19/08/2010 | Formulacion herbal para cicatrizacion de heridas |
| 101810830 (CN) | 25/08/2010 | Medicament for treating gastric disease |
| 101816766 (CN) | 01/09/2010 | Chinese medicinal composition for treating tristimania |
| 101837104 (CN) | 22/09/2010 | Fat optimizing capsules |
| 101850093 (CN) | 06/10/2010 | Medicinal composition for treating hyperplasia of mammary glands |
| 01850092 (CN) | 06/10/2010 | Medicament for treating trauma and preparation method thereof |
| 101856480 (CN) | 13/10/2010 | Chinese medicament for treating myocardial infarction |
| 20100260874 (US) | 14/10/2010 | Herbal compositions and methods for treating hepatic disorders |
| 101862431 (CN) | 20/10/2010 | Chinese medicinal composition for treating vertebral arterial type of cervicalspondylosis by chinese medicament fumigation |
| MX/a/2010/003726 | 27/10/2010 | Composition for treating hepatitis containing an extract of cordia lutea flowers, annona muricata leaves, and <i>Curcuma longa</i> roots |
| 101869641 (CN) | 27/10/2010 | External medicinal liquor plaster for treating rheumatic diseases |
| 101874887 (CN) | 03/11/2010 | Chinese medicinal composition for treating angina and preparation method thereof |
| 101879299 (CN) | 10/11/2010 | Chinese medicinal composition for treating gastrointestinal diseases and preparation method thereof |
| WO/2010/128486 | 11/11/2010 | Ophthalmic formulation for the treatment and prevention of pterygium |

| | | |
|---------------------------|------------|---|
| 101897934 (CN) | 01/12/2010 | External medicament for treating soft tissue injury and osteoarthritis and preparation method thereof |
| 101897933 (CN) | 01/12/2010 | Chinese patent medicament for treating leucoderma |
| 101926960 (CN) | 29/12/2010 | Orally taken traditional chinese medicine decoction for treating cirrhosis |
| 1020110002163 (KR) | 07/01/2011 | Health-functional composition containing spice extracts, capable of maximizing the effect of curcumin |
| 101972444 (CN) | 16/02/2011 | Traditional chinese medicine composition for treating mastitis and preparation method thereof |
| 2011068570 (JP) | 07/04/2011 | Laminin-5 production promoter, dermal basement membrane normalizing agent and skin damage recovery promoter |
| 102028914 (CN) | 27/04/2011 | Formula of chinese medicinal pillow inner for preventing and treating gout |
| WO/2011/049348 | 28/04/2011 | Antiviral agents obtained from <i>Curcuma longa</i> , having inhibitory activities against avian influenza, swine influenza, and novel influenza |
| 20110104243 (US) | 11/05/2011 | First aid formulations of turmeric powder lavender essential oil and glycerin for dressing wounds |
| 2326338 (EP) | 01/06/2011 | A herbal formulation for prevention and treatment of diabetes and associated complications |
| 1020110062231 | 10/06/2011 | Oral cleaner containing essential oil isoalted from <i>Curcuma longa</i> L. |
| WO/2011/074001 | 23/06/2011 | A hepatoprotective herbal composition |
| 1020110075477 (KR) | 06/07/2011 | Anti-stress composition containing zizyphus vulgaris lamarck var. spinosus bunge extract |
| WO/2011/080579 | 07/07/2011 | A herbal composition for inflammatory disorders |
| WO/2011/083397 | 14/07/2011 | Herbal composition for skin disorders |
| 102125676 (CN) | 20/07/2011 | Traditional chinese medicine preparation for treating fatty liver |
| 1020110093975 (KR) | 19/08/2011 | Composition containing <i>Curcuma longa</i> Linne extract for preventing and treating influenza viral infection |
| 1020110103267 (KR) | 20/09/2011 | Oral composition containing <i>Curcuma longa</i> leaf extract for preventing and treating dental caries or periodontal diseases |
| 1020110132887 (KR) | 09/12/2011 | Composition containing milk thistle extract and chitooligosaccharides for improving liver and stomach function |
| 102274471 (CN) | 14/12/2011 | Medicinal composition for treating diabetes |
| 1020120002131 (KR) | 05/01/2012 | Composition containing <i>Curcuma longa</i> extract for preventing or treating obesity |
| 20120015061 (US) | 19/01/2012 | Plant extracts composition for the treatment of liver dysfunction-jaundice |
| 20120034324 (US) | 09/02/2012 | Role of an herbal formulation in the prevention and management of age related neurodegenerative disorders with special reference to senile dementia |
| WO/2012/020423 | 16/02/2012 | Role of an herbal formulation in the prevention and management of age related neurodegenerative disorders with special reference to senile dementia |

| | | |
|---------------------------|------------|--|
| 1020120014737 (KR) | 20/02/2012 | Fermented vinegar using <i>Curcuma longa</i> L. as a supplementary health food |
| 1020120020578 (KR) | 08/03/2012 | Composition containing <i>Curcuma longa</i> Linne extract for treating prostate cancer |
| 1020120061185 (KR) | 13/06/2012 | Medical herb beverage composition and a producing method thereof |
| 102526639 (CN) | 04/07/2012 | Chinese medicinal composition for treating hyperlipidemia and preparation method thereof |
| 102526637 (CN) | 04/07/2012 | Oral administration chinese medicinal composition for treating rheumatism |
| 102552828 (CN) | 11/07/2012 | Liver protecting medicine and preparation method thereof |
| 102552857 (CN) | 11/07/2012 | Capsule for removing blood stasis for promoting tissue regeneration after childbirth |
| 102614463 (CN) | 01/08/2012 | Patch for treatment of arterial embolism of transplanted kidney |
| 1020120095504 (KR) | 29/08/2012 | Functional food having diabetes and hypertension treating effects, and a producing method thereof |
| WO/2012/123962 | 20/09/2012 | A novel herbal composition for the treatment of wound healing, a regenerative medicine |
| 102743702 (CN) | 24/10/2012 | Nasal fumigation medicine for treating chronic rhinitis |
| 1020120119160 (KR) | 30/10/2012 | Composition including extract of ground part in <i>Curcuma longae</i> rhizoma or the non-polar organic solvent fractions thereof |
| 1020120121605 (KR) | 06/11/2012 | Composition containing a dry powder or an extract of fermented <i>Curcuma longa</i> L. for preventing and treating non-alcoholic liver diseases |
| 1020120123860 (KR) | 12/11/2012 | Composition containing herb extract for relieving hangover or improving liver function |
| 02784354 (CN) | 21/11/2012 | Chinese medicinal powder treating ulcer of stomach and duodenum |
| 1020120130996 (KR) | 04/12/2012 | Functional food composition having anti-inflammation and analgesic property, and a producing method thereof |
| 102805842 (CN) | 05/12/2012 | Detumescent and analgesic drug of miao nationality and preparation process thereof |
| 1020120137953 (KR) | 24/12/2012 | Composite containing curcuminoid-based compounds and stevioside for preventing or treating influenza viral infection |
| 102847055 (CN) | 02/01/2013 | A chinese medicinal preparation for treating intractable diarrhea in young deer |
| 102847050 (CN) | 02/01/2013 | A chinese medicinal effective fraction composition for treating depression |
| 1020130005144 (KR) | 15/01/2013 | Composition containing a natural crude drug extract for preventing and treating obesity |
| 1020130007695 (KR) | 21/01/2013 | Composition containing extracts of <i>Curcuma longa</i> L., <i>alnus japonica</i> steude, and <i>massa medicata fermentata</i> for preventing and treating obesity |
| 1020130007694 (KR) | 21/01/2013 | Cosmetic composition containing a plant extract for preventing and treating obesity |

| | | |
|---------------------------|------------|---|
| WO/2013/021295 | 14/02/2013 | Plant extracts composition for the treatment of liver dysfunction |
| 1020130019725 (KR) | 27/02/2013 | Pharmaceutical composition containing a fraction of a <i>Curcuma longa</i> L. extract for preventing alcoholic liver damage |
| 20130053339 (US) | 28/02/2013 | Synergistic phytochemical composition and a process for preparation thereof |
| 1020130040580 (KR) | 24/04/2013 | Pharmaceutical composition containing extracts of red ginseng, angelica gigas nakai, schizandra chinensis baall., cuscuta australis seeds, and <i>Curcuma longa</i> L. for preventing or treating lung cancer |
| 1020130040579 (KR) | 24/04/2013 | Pharmaceutical composition containing an angelica gigas nakai extract for preventing or treating kidney cancer |
| 1020130042818 (KR) | 29/04/2013 | Liver protective fermentation food containing <i>Curcuma longa</i> L. fermentation and a method for manufacturing the same |
| WO/2013/065015 | 10/05/2013 | <i>Butea monosperma</i> and <i>Curcuma longa</i> extracts for the prevention and treatment diabetic retinopathy and cataract |
| 08501248 (US) | 06/08/2013 | Botanical composition and method for treating pain and discomfort of various conditions |
| 1020130092898 (KR) | 21/08/2013 | Pills for weight loss and diabetes functional health food, and a production method thereof |
| 1020130097537 (KR) | 03/09/2013 | Composition containing a mixture of hot water extracts of curcuma longa radix, acorus gramineus soland, and polygala tenuifolia as an active ingredient for improving cognitive ability and memory |
| 1020130105187 (KR) | 25/09/2013 | Method for manufacturing functional <i>Curcuma longa</i> fermentation gel using probiotic lactic acid bacteria and functional <i>Curcuma longa</i> fermentation gel il-101 manufactured thereby |
| 1020130128862 (KR) | 27/11/2013 | Functional grain syrup and production method of functional grain syruP |
| 1020130129523 (KR) | 29/11/2013 | Method for manufacturing oriental medicine for treating biliary stone |
| 20130323337 (US) | 05/12/2013 | Herbal composition for the treatment of wound healing, a regenerative medicine |
| 1020130133493 (KR) | 09/12/2013 | Use of <i>Curcuma longa</i> extract for lipid metabolism improvement and obesity treatment |
| 2675528 (EP) | 25/12/2013 | A novel herbal composition for the treatment of wound healing, a regenerative medicine |
| 101348102 (KR) | 07/01/2014 | Composition for treating or preventing interstitial cystitis containing extract of herbal mixture |
| 1020140001394 (KR) | 07/01/2014 | Composition containing <i>Curcuma longa</i> extract as active ingredient for preventing or treating gastrointestinal diseases caused by helicobacter pylori |
| 101354923 (KR) | 07/02/2014 | Oral hygiene improvement composition using extracts of <i>Curcuma longa</i> and eribotrya japonica |
| 1020140018706 (KR) | 13/02/2014 | Composition for preventing or treating liver diseases containing extract of fermented <i>Curcuma longa</i> using fermented soybeans, or curcuminoid derivative isolated therefrom |
| 20140056828 (US) | 27/02/2014 | Novel formulations and uses for curcuma extracts |

| | | |
|---------------------------|------------|--|
| 1020140026737 (US) | 27/02/2014 | Method of producing a safe, whole-extract of curcuma for oral and topical use |
| 1020140026737 (KR) | 06/03/2014 | Composition containing fermented <i>Curcuma longa</i> powder for treating alcoholic liver damage |
| 101381850 (KR) | 10/04/2014 | Anti-cholesterol composition comprising <i>Curcuma longa</i> extract as active ingredient and method for extracting curcuma longa |
| WO/2014/133286 | 04/09/2014 | Composition containing extracts of artemisia iwayomogi and <i>Curcuma longa</i> as active ingredients for preventing, inhibiting, or treating obesity-related diseases |

EP: Patente Européia; WO: Patente Internacional; US: Estados Unidos; CN: China; KR: Coréia do Sul; JP: Japão; CO: Colômbia

No *European Patent Office*, em pesquisa realizada no dia 09 de setembro de 2014, utilizando *Curcuma longa* como termo de busca, foram encontrados 662 registros de patentes, porém o sítio eletrônico permite a visualização, apenas, dos 500 registros mais recentes. Foram selecionados, dentre estes últimos, aqueles que reportaram uso medicamentoso da planta, sendo excluídos os registros contendo apenas composto isolado e aqueles duplicados, somando 135 registros que foram incluídos na Tabela 8.

Tabela 8. Registros de depósito de patente com uso medicamentoso para a espécie *C. longa* no EPO.

| Escritório Europeu – European Patent Office (EPO) | | |
|---|------------------|--|
| Número do pedido/Processo | Data do depósito | Título |
| JPS59193820 (A) | 19/04/1983 | Pharmaceutical preparation for external use |
| JPS6259214 (A) | 09/09/1985 | Antimicrobial agent against bacteria caused by animal infectious disease |
| US6426098 (B1) | 10/07/1995 | Herbal compositions for hepatic disorders |
| JPH09157205 (A) | 06/12/1995 | Antimicrobial agent and composition for oral cavity containing the same |
| JPH10194943 (A) | 08/01/1997 | Composition for oral cavity |
| DE19716660 (A1) | 22/04/1997 | Herbal preparation for treating <i>Helicobacter pylori</i> infections |
| JPH11193240 (A) | 26/12/1997 | Composition for improving metabolism of lipid |
| US6162438 (A) | 24/06/1999 | Herbal compositions and their use as agents for control of hypertension, hypercholesterolemia and hyperlipidemia |
| US6274176 (B1) | 01/07/1999 | Herbal compositions and their use as anti-inflammatory agents for alleviation of arthritis and gout |
| US6841177 (B1) | 23/09/1999 | Pharmacological activities of <i>Curcuma longa</i> extracts |
| JP2001131866 (A) | 29/10/1999 | Antifungal and antibacterial treatment of fiber with turmeric extract |
| WO0141573 (A1) | 13/12/1999 | Therapeutic antimicrobial compositions |

| | | |
|-----------------------------|------------|--|
| KR20020011015 (A) | 31/07/2000 | Formulation for treatment of diabetes |
| JP2002363086 (A) | 31/05/2001 | Bone metabolism-improving agent, and food and drink for preventing or curing osteoporosis |
| WO03055558 (A1) | 31/12/2001 | Polyherbal composition for the treatment of bronchial asthma and the process |
| US2006147561 (A1) | 26/03/2002 | Herbal nutraceutical formulation for diabetics and process for preparing the same |
| WO03080091 (A1) | 27/03/2002 | Herbal ophthalmic formulation for preventing cataract |
| KR20030083159 (A) | 19/04/2002 | Composition for prevention and treatment of androgen-dependent disorders comprising <i>Curcuma longa</i> extract |
| WO03097076 (A1) | 15/05/2002 | Herbal formulations against adenocarcinoma of the prostate |
| KR20030090395 (A) | 23/05/2002 | Hyperglycemic and diabetic complication preventing composition containing plant extract |
| KR20030095541 (A) | 12/06/2002 | Composition comprising extracts of <i>Curcuma longa</i> L. for prevention and treatment of gastritis and gastric ulcer |
| JP2004075594 (A) | 14/08/2002 | Turmeric composition for oral administration |
| KR20040030375 (A) | 02/10/2002 | Pharmaceutical composition for treating liver disease |
| KR20040059173 (A) | 28/12/2002 | Composition for prevention of cardiovascular diseases |
| US2004185123 (A1) | 21/03/2003 | Topical treatment for dyshidrosis (pompholyx) and dry skin disorders |
| US2005074507 (A1) | 21/07/2003 | Polyherbal formulation for hepatic and splenic disorders |
| WO2005076750 (A2) | 18/02/2004 | A novel synergistic herbal formulation for diabetes cure |
| JP2005325025 (A) | 12/05/2004 | Diabetes-preventing/treating composition |
| RU2004117191 (A) | 08/06/2004 | Agent, method for its preparing and method for prophylaxis and treatment of small pelvis organs inflammatory disease and rectum disease |
| US2006099279 (A1) | 09/11/2004 | Novel anti-diabetic herbal formulation |
| DE2002004018534 (U1) | 30/11/2004 | Herbal composition for side-effect free treatment of depression, comprising herbs or herbal extracts for promoting blood flow and reducing coagulated blood levels, calming, sedation and flow of Qi |
| US2006141068 (A1) | 28/12/2004 | Herbal formulation as memory enhancer in Alzheimer condition |
| KR20050008605 (A) | 30/12/2004 | Health supplementary food containing rhizoma <i>Curcuma longae</i> extract for prevention and treatment of gastritis and peptic ulcer disease associated with activity of histamine receptors |
| US2007122497 (A1) | 28/11/2005 | Herbal composition for treatment and maintenance of hormone dependent conditions, osteoporosis, circulatory conditions, and for use as an immunostimulant |
| US2007122496 (A1) | 28/11/2005 | Herbal composition for treatment of immunocompromised conditions |
| WO2007069204 (A2) | 14/12/2005 | Antiviral, virucid and immunomodulant officinal plant-based composition and related method for the treatment of viral diseases, in particular of hiv infection |
| SI1844786 (T1) | 03/04/2006 | Extracts of <i>Curcuma longa</i> and their cosmetic and dermatological uses |

| | | |
|--------------------------|------------|--|
| KR20070111921 (A) | 19/05/2006 | <i>Curcuma longa</i> L. extracts and its extraction method for making toiletries containing an anti-inflammatory |
| WO2008015698 (A2) | 13/06/2006 | A process for manufacturing an herbal composition for curing psoriasis and herbal composition made thereof |
| UA98778 (C2) | 12/12/2006 | Topical formulation for prevention of infected extremity amputation and process for the preparation thereof, topical wound healing formulation and process for the preparation and use thereof |
| US2010173022 (A1) | 23/03/2007 | Composition for the treatment of diabetes mellitus and metabolic syndrome |
| MX2010003726 (A) | 03/10/2007 | Composition for treating hepatitis containing an extract of <i>Cordia lutea</i> flowers, <i>Annona muricata</i> leaves, and <i>Curcuma longa</i> roots. |
| US2010227828 (A1) | 22/11/2007 | New synergistic phytochemical composition for the treatment of obesity |
| EP2070545 (A1) | 11/12/2007 | Oral compositions for the prevention and treatment of inflammatory disorders of the colon |
| WO2009097512 (A1) | 01/02/2008 | Herbal pharmaceutical compositions to treat inflammation and inflammation associated conditions and diseases |
| WO2009098702 (A2) | 06/02/2008 | A hypoglycemic herbal extract composition for reducing blood sugar levels in mammals |
| JP2009242261 (A) | 28/03/2008 | Anti-inflammatory agent, anti obesity agent, and skin care preparation, foodstuff and beverage |
| CN101249256 (A) | 11/04/2008 | Preparing method of medicament for curing severe rheumatic arthritis |
| CN101288758 (A) | 06/06/2008 | Analgesic medicine |
| US2010015260 (A1) | 21/07/2008 | Development of biochemically standardized extracts from fresh rhizomes of turmeric (<i>Curcuma longa</i>) for treatment of diseases caused by hyperuricemia |
| CN101632821 (A) | 24/07/2008 | Chinese medicinal composition for treating cerebral embolism |
| KR20100022234 (A) | 19/08/2008 | Cosmetic composition comprising mixture extracts of solid fermentation products of <i>Curcuma longa</i> linn, <i>Bupleurum falcatum</i> L. and <i>Salix koreensis</i> Andersson, having anti-inflammation and calming effect |
| TW201010622 (A) | 01/09/2008 | <i>Curcuma longa</i> L. healthcare material prepared by supercritical carbon dioxide for increasing ethanol metabolism |
| KR20100029672 (A) | 08/09/2008 | Pharmaceutical compositions for treating or preventing ophthalmic or skin disease comprising curcumin as an active ingredient |
| CN101670067 (A) | 11/09/2008 | Medicament for treating endometriosis and preparation process thereof |
| US2011236488 (A1) | 22/09/2008 | Herbal formulation for prevention and treatment of diabetes and associated complications |
| CN101376016 (A) | 06/10/2008 | Method for preparing Chinese medicine for treating hyperlipemia |
| CN101721651 (A) | 13/10/2008 | Traditional Chinese medicine capsule for treating scapulohumeral periarthritis |
| CN101695558 (A) | 05/11/2008 | Traditional Chinese medicinal composition for treating traumatic injury and rheumatism paralysis and preparation method thereof |
| CN101732653 (A) | 06/11/2008 | Medicament for curing senile cervical and lumbar vertebra diseases |

| | | |
|--------------------------|------------|---|
| CN101391079 (A) | 06/11/2008 | Traditional Chinese medicine for treating fatty liver |
| CN101417013 (A) | 10/11/2008 | Traditional Chinese medicine cataplasm for treating rheumatism and oostalgia and preparation method thereof |
| WO2010068264 (A2) | 11/12/2008 | Novel formulations to inhibit cyclooxygenase and pro-inflammatory cytokine mediated diseases |
| CN101444613 (A) | 19/12/2008 | Traditional Chinese medicine formula for treating chronic hepatitis |
| KR20100086411 (A) | 22/01/2009 | Composition applicable to skin and capable of improving blood circulation and enlarging blood vessels |
| KR20100114266 (A) | 15/04/2009 | Dietary composition containing methanol extracts of <i>Curcuma longa</i> L. for preventing weightgain and decreasing blood neutral lipid |
| WO2010128486 (A2) | 07/05/2009 | Ophthalmic formulation for the treatment and prevention of pterygium |
| KR20110093975 (A) | 08/07/2009 | Composition for prevention and treatment of Influenza virus and composition for inhibiting the activity of neuraminidase comprising extracts of turmeric |
| CN101658656 (A) | 20/09/2009 | Medicine for curing cholelithiasis |
| CN101703732 (A) | 29/09/2009 | Chinese medicinal ointment for treating herpes zoster and preparation method thereof |
| WO2011049348 (A2) | 19/10/2009 | Antiviral agents obtained from <i>Curcuma longa</i> , having inhibitory activities against avian influenza, swine influenza, and novel influenza |
| CN101716311 (A) | 31/10/2009 | Traditional Chinese medical pill for treating hepatitis B |
| CN101716330 (A) | 19/11/2009 | Traditional Chinese medicine composition for treating angina disease and preparation method thereof |
| KR20110062728 (A) | 04/12/2009 | Pharmaceutical composition for treating and preventing inflammatory bowel disease and allergic disease comprising fruit body of coriolus versicolor extract |
| KR20110069975 (A) | 18/12/2009 | Pharmaceutical composition including extract of <i>Curcuma longa</i> |
| WO2011074001 (A2) | 18/12/2009 | A hepatoprotective herbal composition |
| WO2011080579 (A2) | 30/12/2009 | A herbal composition for inflammatory disorders |
| WO2011083397 (A1) | 05/01/2010 | Herbal composition for skin disorders |
| CN101732668 (A) | 08/01/2010 | Preparation method of Chinese medicinal composition for treating urinary system infection |
| KR20110087149 (A) | 25/01/2010 | Functional food composition and pharmaceutical composition for the prevention and alleviation of allergy symptoms |
| KR20110103267 (A) | 12/03/2010 | Oral composition containing <i>Curcuma longa</i> leaf extract for preventing and treating dental caries or periodontitis |
| CN101810830 (A) | 13/05/2010 | Medicament for treating gastric diseases |
| CN101856480 (A) | 01/06/2010 | Chinese medicament for treating myocardial infarction |
| CN101850092 (A) | 11/06/2010 | Medicament for treating trauma and preparation method thereof |
| CN101850093 (A) | 25/06/2010 | Medicinal composition for treating hyperplasia of mammary glands |

| | | |
|--------------------------|------------|--|
| CN101972444 (A) | 13/07/2010 | Traditional Chinese medicine composition for treating mastitis and preparation method thereof |
| CN101879299 (A) | 15/07/2010 | Chinese medicinal composition for treating gastrointestinal diseases and preparation method thereof |
| CN101897934 (A) | 28/07/2010 | External medicament for treating soft tissue injury and osteoarthritis and preparation method thereof |
| GB2497456 (A) | 09/08/2010 | Role of an herbal formulation in the prevention and management of age related neurodegenerative disorders with special reference to senile dementia |
| CN101926960 (A) | 20/08/2010 | Orally taken traditional Chinese medicine decoction for treating cirrhosis |
| KR20120020578 (A) | 30/08/2010 | Composition comprising tumeric for treatment of prostate cancer |
| CN102125676 (A) | 27/10/2010 | Traditional Chinese medicine preparation for treating fatty liver |
| JP2012126716 (A) | 26/11/2010 | Composition effective for prevention and treatment of dementia, and chinese/crude medicine preparation containing the same |
| US2013323337 (A1) | 17/02/2011 | Novel herbal composition for the treatment of wound healing, a regenerative medicine |
| KR20120107291 (A) | 21/03/2011 | Method and culture composition for manufacturing fast-fermented bean paste capable of improving color and flavor with having antioxidative activity and anti-diabetic activity |
| KR20120130996 (A) | 24/05/2011 | Functional food composition with the effects of anti-inflammation and pain-relieving and its manufacturing method |
| KR20120137953 (A) | 13/06/2011 | Composite comprising curcuminoid/stevioside for prevention or treatment of influenza virus |
| CN102847050 (A) | 28/06/2011 | A Chinese medicinal effective fraction composition for treating depression |
| WO2013021295 (A1) | 09/08/2011 | Plant extracts composition for the treatment of liver dysfunction |
| CN102274471 (A) | 16/09/2011 | Medicinal composition for treating diabetes |
| KR20130040580 (A) | 14/10/2011 | Pharmaceutical composition for preventing or treating lung cancer comprising herbal extracts |
| KR20130040579 (A) | 14/10/2011 | Pharmaceutical composition for preventing or treating renal cell carcinoma comprising herbal extracts |
| KR20130040578 (A) | 14/10/2011 | Pharmaceutical composition for preventing or treating liver cancer comprising herbal extracts |
| WO2013065015 (A2) | 03/11/2011 | A synergistic herbal composition for prevention and treatment of diabetic retinopathy and cataract |
| CN102397509 (A) | 14/11/2011 | Chinese medicinal composition for treating chronic type viral hepatitis and honeyed pill preparation thereof and preparation method of Chinese medicinal composition |
| KR20130058104 (A) | 25/11/2011 | Anti-viral compositions against viral hemorrhagic septicemia virus |
| KR20130097537 (A) | 24/02/2012 | Composition comprising mixture of hot water extract of <i>Curcuma longa</i> radix, <i>Acorus gramineus</i> soland and <i>Polygala tenuifolia</i> to enhance cognition and memory |
| CN102526637 (A) | 12/03/2012 | Oral administration Chinese medicinal composition for treating rheumatism |

| | | |
|--------------------------|------------|---|
| CN102526639 (A) | 13/03/2012 | Chinese medicinal composition for treating hyperlipidemia and preparation method thereof |
| CN102614463 (A) | 26/03/2012 | Patch for treatment of arterial embolism of transplanted kidney |
| KR20140001394 (A) | 27/06/2012 | Composition comprising <i>Curcuma longa</i> extract for preventing or treating gastrointestinal disease |
| CN102743702 (A) | 28/06/2012 | Nasal fumigation medicine for treating chronic rhinitis |
| CN102784354 (A) | 18/07/2012 | Chinese medicinal powder treating ulcer of stomach and duodenum |
| KR20140018706 (A) | 03/08/2012 | Composition comprising extract of fermented <i>Curcuma longa</i> by natural fermented soybean and curcuminoid derivatives isolated therefrom for treating or preventing liver disease |
| KR20140026737 (A) | 23/08/2012 | A composition comprising the powder of fermented <i>Curcuma longa</i> L. for protecting alcoholic liver damage |
| CN103721175 (A) | 15/10/2012 | Chinese medicinal composition for treating urticaria |
| CN102988882 (A) | 26/10/2012 | Chinese medicament formula for treating type II diabetes and method for taking same |
| KR101381850 (B1) | 01/11/2012 | Composition comprising <i>Curcuma longa</i> extract having anti-cholesterol activities and the method <i>Curcuma longa</i> extract |
| KR101348102 (B1) | 12/11/2012 | A composition comprising extracts of herbal mixture for treating or preventing interstitial cystitis |
| KR101354923 (B1) | 27/02/2013 | Oral hygiene composition using an extract of <i>Curcuma longa</i> and an extract <i>Eriobotrya japonica</i> |
| WO2014133286 (A1) | 28/02/2013 | Composition containing extracts of <i>Artemisia iwayomogi</i> and <i>Curcuma longa</i> as active ingredients for preventing, inhibiting, or treating obesity-related diseases |
| CN103751735 (A) | 18/12/2013 | External use powder for treating rheumatism |
| CN103751724 (A) | 18/01/2014 | Composition for treating hypertensive nephropathy |
| AU2014100707 (A4) | 23/06/2014 | Identified 7 herbs which combined together will be working very well for indigestion and reflux . Also these herbal combination will help to maintain the blood sugar sugar level. No one have tried all these 7 herbs together for indigestion and reflux. |

No sítio eletrônico da *Japan Patent Information Organization*, foi realizada pesquisa no dia 22 de setembro de 2014, utilizando a palavra "*Curcuma longa*", no campo *Text Search* da *Industry Property Library* IPOL. Foram encontrados 83 registros de patentes, sendo 24 inventos relativos ao uso medicamentoso de *C. longa*, os quais foram descritos na Tabela 9.

Tabela 9. Depósito de patente para a espécie *C. longa* no JPO.

| Escritório Japonês - Japan Patent Information Organization (JPO) | | |
|--|------------------|--------|
| Número do pedido/Processo | Data do depósito | Título |

| | | |
|--------------------|------------|---|
| 59-193820 | 02/11/1984 | Pharmaceutical preparation for external use |
| 62-265236 | 18/11/1987 | Stomachic composition |
| 05-262659 | 12/10/1993 | Turmeric plant preparation and drug |
| 08-040922 | 13/02/1996 | Agent for inhibiting excessive response of human body |
| 09-157144 | 17/06/1997 | Antibacterial agent and composition for oral cavity containing the same |
| 09-157145 | 17/06/1997 | Curcuma longa extract, its production and composition for oral cavity containing the same |
| 09-157205 | 17/06/1997 | Antimicrobial agent and composition for oral cavity containing the same |
| 10-194943 | 28/07/1998 | Composition for oral cavity |
| 11-189539 | 13/07/1999 | Liver function activator |
| 11-193240 | 21/07/1999 | Composition for improving metabolism of lipid |
| 2005-179188 | 07/07/2005 | Dental plaque stain |
| 2005-179213 | 07/07/2005 | Liver trouble inhibiting composition and method for producing the same |
| 2005-194246 | 21/07/2005 | Nf-kb activation inhibitor |
| 2005-325025 | 24/11/2005 | Diabetes-preventing/treating composition |
| 2005-343872 | 15/12/2005 | Aromatase activator |
| 2006-182732 | 13/07/2006 | Trypsin inhibitor |
| 2008-007411 | 17/01/2008 | Transglutaminase production promoter and epidermal keratinization-normalizing agent |
| 2008-163014 | 17/07/2008 | 11 β -hsd1 inhibitor and its use |
| 2009-242261 | 22/10/2009 | Anti-inflammatory agent, anti obesity agent, and skin care preparation, foodstuff and beverage |
| 2010-159282 | 22/07/2010 | Composition for preventing or ameliorating multiple risk factor syndrome |
| 2010-202634 | 16/09/2010 | Crude drug-containing composition and use thereof |
| 2011-068570 | 07/04/2011 | Laminin-5 production promoter, dermal basement membrane normalizing agent and skin damage recovery promoter |
| 2012-126716 | 05/07/2012 | Composition effective for prevention and treatment of dementia, and chinese/crude medicine preparation containing the same |
| 2013-035820 | 21.02.2013 | Tie2 activator, angiogenesis suppressant, maturing agent, normalizing agent and stabilizing agent of blood vessel, and pharmaceutical composition |

REFERÊNCIAS

- 1 Missouri Botanical Garden [Internet]. Missouri Botanical Garden. 2014 [acesso em 08 de setembro de 2014]. Disponível em: <<http://www.tropicos.org/Name/34500029>>.
- 2 Chin-Chen ML, Carda-Broch S, Bose D, Esteve-Romero J. Direct injection and determination of the active principles of spices using micellar liquid chromatography. *Food Chemistry*. 2010; 120(3): 915-920.
- 3 Baranska M, Schulz H, Rosch P, Strehle MA, Popp J. Identification of secondary metabolites in medicinal and spice plants by NIR-FT-Raman microspectroscopic mapping. *Analyst*. 2004; 129(10): 926-930.
- 4 Leonel M, Sarmiento SBS, Cereda MP. New starches for the food industry: *Curcuma longa* and *Curcuma zedoaria*. *Carbohydrate Polymers*. 2003; 54(3): 385-388.
- 5 Souza, CRA, Glória MBA. Chemical analysis of Turmeric from Minas Gerais, Brazil and comparison of methods for flavour free oleoresin. *Brazilian Archives of Biology and Technology*. 1998; 41(2): 218-224.
- 6 Vilela CAA, Artur PO. Drying of *Curcuma longa* L. in different shapes. *Ciencia e Tecnologia de Alimentos*. 2008; 28(2): 387-394.
- 7 Liu ZY, Wang DC, Fu ZD, Liu HY, Liang Z, Cheng DW, Liang JL, Liang JM. Experimental study on antitumor effects of Shen Qi Jin Kang (SQJK). *Chinese journal of cancer*. *Cancer Letters*. 2006; 25(8): 983-989.
- 8 Chen H, Xue CG, Chen TH, Wang JL, Sun CS. Chemopreventive effect of curcuma and curcumin on liver injury induced by microcystins in mice. *Chinese Pharmacological Bulletin*. 2005; 21(12): 1517-1519.
- 9 Mata AR, Nelson DL, Afonso RJCF, Glória MBA, Junqueira RG. Identification of volatile compounds of turmeric using solid phase microextraction and gas chromatography coupled to mass spectrometry. *Ciência e Tecnologia de Alimentos*. 2004; 24(1): 151-157.
- 10 Niederau C, Göpfert E. The effect of extracts from Schollkraut and Curcuma on upper abdominal pain due to dysfunction of the biliary system: Results of a placebo-controlled, double-blind study. *Medizinische Klinik*. 1999; 8(15): 425-430.
- 11 Zhang ZX, Wu LL, Chen M. Effect of lixu jieyu recipe in treating 75 patients with chronic fatigue syndrome. *Chinese journal of integrated traditional and Western medicine*. 2009; 29(6): 501-505.
- 12 Shukla Y, Arora A, Taneja P. Antimutagenic potential of curcumin on chromosomal aberrations in Wistar rats. *Mutation Research*. 2002; 515(1-2): 197-202.
- 13 Madaric A, Kadrabova J, Krajcovicova-Kudlackova M, Valachovicova M, Spustova V, Mislanova C, Kajaba I, Blazicek P. The effect of bioactive complex of quercetin, selenium, catechins and curcumin on cardiovascular risk markers in healthy population after a two month consumption. *Bratisl Lek Listy* 2013; 114(2): 84-87.
- 14 Niederau C, Göpfert E. The effect of chelidonium- and turmeric root extract on upper abdominal pain due to functional disorders of the biliary system. Results from a placebo-controlled double-blind study. *Medizinische Klinik*. 1999; 94(8): 425-430.

- 15 Sharma RA, McLelland HR, Hill KA, Ireson CR, Euden SA, Manson MM, Pirmohamed M, Marnett LJ, Gescher AJ, Steward WP. Pharmacodynamic and pharmacokinetic study of oral *Curcuma* extract in patients with colorectal cancer. *Clinical Cancer Research*. 2001; 7(7): 1894-900.
- 16 Baylac S, Racine P. Inhibition of 5-lipoxygenase by essential oils and other natural fragment extracts. *International Journal of Aromatherapy*. 2003; 13(2/3): 138-142.
- 17 Naghetini C.C. Caracterização físico-química e atividade antifúngica dos óleos essenciais da cúrcuma. Faculdade de Farmácia, UFMG (Dissertação de Mestrado), 2006. pp.118.
- 18 de Almeida LP. Caracterização de pigmentos da *Curcuma longa* L., avaliação da atividade antimicrobiana e morfogênese *in vitro* na produção de pigmentos curcuminóides e óleos essenciais. Faculdade de Farmácia, UFMG (Tese de Doutorado). 2006. pp. 120.
- 19 Ribeiro DI, Alves MS, Faria, MGI, Svidzinski, TIE, Nascimento IA, Ferreira, FBP, Ferreira, Gilberto A, Gazim ZC. Determinação da atividade antifúngica dos óleos essenciais de *Curcuma longa* L. (Zingiberacea) e de *Achillea millefolium* (Asteraceae) cultivadas no noroeste do Paraná. *Arquivos de Ciências da Saúde da UNIPAR*. 2010; 14(2): 103-109.
- 20 Santos MMB, Melo MM, Jacome DO, Ferreira KM, Habermehl GG. Avaliação das lesões locais de cães envenenados experimentalmente com *Bothrops alternatus* após diferentes tratamentos. *Arquivo Brasileiro de Medicina Veterinária e Zootecnia*. 2003; 55(5): 639-644.
- 21 Hertwig IF. Plantas aromáticas e medicinais. Curcuma. São Paulo: Icone, 1986; p. 254-265.
- 22 Scartezzini P, Speroni E. Review on some plants of indian traditional medicinal medicine with antioxidant. *Journal of Ethnopharmacology*. 2000; 17: 23-43.
- 23 Abu-Hamdah S, Afifi FU, Shehadeh M, Khalid S. Simple quality-control procedures for selected medicinal plants commonly used in Jordan. *Pharmaceutical Biology*. 2005; 43(1): 1-7.
- 24 Lechtenberg M, Quandt B, Nahrstedt A. Quantitative determination of curcuminoids in *Curcuma* rhizomes and rapid differentiation of *Curcuma domestica* Val. and *Curcuma xanthorrhiza* Roxb. by capillary electrophoresis. *Phytochemical Analysis*. 2004; 15: 152-158.
- 25 Sen AR, Sen Gupta P, Chose Dastidar, N. Detection of *Curcuma zedoaria* and *Curcuma aromatica* in *Curcuma longa* (Turmeric) by thin-layer chromatography. *Analyst*. 1974; 99: 153-155.
- 26 Farmacopeia Brasileira. Monografia Cúrcuma. Brasília, V edição. 2010. p. 893-897.
- 27 Dhanya K, Syamkumar S, Siju S, Sasikumar B. Sequence characterized amplified region markers: A reliable tool for adulterant detection in turmeric powder. *Food Research International*. 2011; 44: 2889-2895.
- 28 Chan EWC, Lim YY, Wong SK, Lim KK, Tan SP, Lianto FS, Yong MY. Effects of different drying methods on the antioxidant properties of leaves and tea of ginger species. *Food Chemistry*. 2009; 113: 166-172.

- 29 Himesh S, Sharan OS, Mishra K, Govind N, Singhai AK. Qualitative and quantitative profile of curcumin from ethanolic extract of *Curcuma longa*. International Research Journal of Pharmacy. 2011; 2(4): 180-184.
- 30 OMS. Organização Mundial da Saúde. [Internet]. WHO Monographs on Selected Medicinal Plants - Volume 1. Rhizoma Curcumae Longae. 1999. [acesso em 15 de dezembro de 2015]. Disponível em: <<http://apps.who.int/medicinedocs/es/d/Js2200e/14.html#Js2200e.14>>.
- 31 Dixit S, Purshottam SK, Khanna SK, Das M. Surveillance of the quality of turmeric powders from city markets of India on the basis of curcumin content and the presence of extraneous colours. Food Additives and Contaminants. 2009; 26(9): 1227-1231.
- 32 Jose KP, Joy CM. Solar tunnel drying of turmeric (*Curcuma Longa* Linn. Syn. *C. Domestica* Val.) for quality improvement. Journal of Food Processing and Preservation. 2009; 33: 121-135.
- 33 Hara-Kudo Y, Ohtsuka K, Onoue Y, Otomo Y, Furukawa I, Yamaji A, Segawa Y, Takatori K. Salmonella prevalence and total microbial and spore populations in spices imported to Japan. Journal of Food Protection. 2006; 69(10): 2519-2523.
- 34 Koul A, Sumbali G. Detection of zearalenone, zearalenol and deoxynivalenol from medicinally important dried rhizomes and root tubers. African Journal of Biotechnology. 2008; 7(22), 4136-4139.
- 35 Seenappa M, Kempton AG. Application of a minicolumn detection method for screening spices for aflatoxin. Journal of Environmental Science and Health, Part B. 1980; 15(3): 219-231.
- 36 Musaiger AO, Al-Jedah JH, D'Souza R. Occurrence of contaminants in foods commonly consumed in Bahrain. Food Control. 2008; 19(9): 854-861.
- 37 Pandya K, Solanki B, Maniar K, Gurav N, Bhatt S. Natural herbal supplements - an assessment of their nutritional value and their phytochemical constituents. International Journal of Pharma and Bio Sciences. 2011; 2(2): 419-438.
- 38 Braga MEM, Leal PF, Carvalho JE, Meireles MAA. Comparison of yield, composition, and antioxidant activity of turmeric (*Curcuma longa* L.) extracts obtained using various techniques. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2003; 51(22): 6604-6611.
- 39 Chandel HS, Pathak AK, Tailang M. Standardization of some herbal antidiabetic drugs in polyherbal formulation. Pharmacognosy Research. 2011; 3(1): 49-56.
- 40 Green CE, Hibbert SL, Bailey-Shaw YA, Williams LAD, Mitchell S, Garraway E. Extraction, processing, and storage effects on curcuminoids and oleoresin yields from *Curcuma longa* L. grown in Jamaica. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2008; 56(10): 3664-3670.
- 41 Leac AE. The composition of turmeric. The Journal of the American Chemical Society. 1904; I210-I211.
- 42 Subhadhirasakul S, Wongvarodom S, Ovatlarnporn C. The content of active constituents of stored sliced and powdered preparations of turmeric rhizomes and zedoary (bulb and finger) rhizomes. Songklanakarin Journal of Science and Technology. 2007; 29(6): 1527-1536.
- 43 Kao L, Chen CR, Chang CMJ. Supercritical CO₂ extraction of turmerones from

- turmeric and high-pressure phase equilibrium of CO₂ + turmerones. *The Journal of Supercritical Fluids*. 2007; 43(2): 276-282.
- 44 Dhanya R, Mishra BB, Khaleel KM, Cheruth AJ. Shelf life extension of fresh turmeric (*Curcuma longa* L.) using gamma radiation. *Radiation Physics and Chemistry*. 2009; 791–795.
 - 45 Hirun S, Utama-ang N, Roach PD. Turmeric (*Curcuma longa* L.) drying: an optimization approach using microwave-vacuum drying. *Journal of Food Science and Technology*. 2014; 51(9): 2127-2133.
 - 46 Chosdu R, Erizal Iriawan T, Hilmy N. The effect of gamma irradiation on curcumin component of *Curcuma domestica*. *Radiation Physics and Chemistry*. 1995; 4(6): 663-667.
 - 47 Das SG, Savage GP. Total and Soluble Oxalate Content of Some Indian Spices. *Plant Foods for Human Nutrition*. 2012; 67:186–190.
 - 48 Zaibunnisa AH, Norashikin S, Mamot S, Osman H. An experimental design approach for the extraction of volatile compounds from turmeric leaves (*Curcuma domestica*) using pressurised liquid extraction (PLE). *Food Science and Technology*. 2009; 42(1): 233–238.
 - 49 Tiwari M, Agrawal R, Pathak AK, Rai AK, Rai GK. Laser-induced breakdown spectroscopy: An approach to detect adulteration in turmeric. *Spectroscopy Letters*. 2013; 46(3): 155-159.
 - 50 Terada H, Noguchi S, Maruyama Y, Kato H, Tamura Y, Oka H. Analytical method for carbamate pesticides in processed foods by LC/MS/MS. *Journal of the Food Hygienic Society of Japan*. 2008; 49(3): 125-135.
 - 51 ANVISA. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Monografias: Agrotóxicos e Toxicologia / Assuntos de Interesse / Monografias de Agrotóxicos. [acesso em 10 de dezembro de 2015]. Disponível em: <<http://portal.anvisa.gov.br/wps/content/Anvisa+Portal/Anvisa/Inicio/Agrotoxicos+e+Toxicologia/Assuntos+de+Interesse/Monografias+de+Agrotoxicos/Monografias>>.
 - 52 Wakte PS, Sachin BS, Patil AA, Mohato DM, Band TH, Shinde DB. Optimization of microwave, ultra-sonic and supercritical carbon dioxide assisted extraction techniques for curcumin from *Curcuma longa*. *Recent Patents on Anti-Infective Drug Discovery*. 2011; 79: 50–55.
 - 53 Gunasekar JJ, Kaleemullah S. Physical properties of boiled turmeric rhizomes at different moisture levels. *International Agricultural Engineering Journal*. 2003; 12(3-4): 131-142.
 - 54 Kim HJ, Suh YT, Jang YP. Chemotype discrimination of *Curcuma* species by DART-MS. *Planta Medica*. 2009; 75(9): PG51.
 - 55 Alezandro MR, Lui MCY, Lajolo FM, Genovese MI. Commercial spices and industrial ingredients: Evaluation of antioxidant capacity and flavonoids content for functional foods development, *Ciencia e Tecnologia de Alimentos*. 2011; 31(2): 527-533.
 - 56 Prathapan A, Lukhman M, Arumughan C, Sundaresan A, Raghu KG. Effect of heat treatment on curcuminoid, colour value and total polyphenols of fresh turmeric rhizome. *International Journal of Food Science and Technology*. 2009; 44(7): 1438–

1444.

- 57 Chatterjee S, Padwal-Desai SR, Thomas P. Effect of γ -irradiation on the colour power of turmeric (*Curcuma longa*) and red chillies (*Capsicum annum*) during storage. *Food Research International*. 1998; 31(9): 625-628.
- 58 Pothitirat W, Gritsanapan W. Variation of bioactive components in *Curcuma longa* in Thailand. *Current Science*. 2006; 91(10): 1397-1400.
- 59 Singh RP, Jain DA. Evaluation of antimicrobial activity of volatile oil and total curcuminoids extracted from turmeric. *International Journal of ChemTech Research*. 2011; 3(3): 1172-1178.
- 60 Singh P, Vishwakarma SP, Singh U, Shukla M, Singh R, Singh RK, Singh RB, Wilson DW, Singh RL. Quantification and evaluation of antioxidant activity of some bioactive phytochemicals in different medicinal plants. *The Open Nutraceuticals Journal*. 2012; 5, 179-186.
- 61 Penniston KL, Nakada SY, Knight J, Hinsdale ME, Holmes RP. Ingestion of commercial supplements may provide clinically significant amounts of oxalate. *Journal of Urology*. 2009; 181(4): 521.
- 62 Jaleel CA, Zhao C, Mohamed S, Al-Juburi HJ, Moussa HR, Gomathinayagam M, Panneerselvam R. Alterations in sucrose metabolizing enzyme activities and total phenol content of *Curcuma longa* L. as affected by different triazole compounds. *Frontiers of Biology in China*. 2009; 4(4): 419-423.
- 63 Jayakumar M, Eyini M, Lingakumar K, Kulandaivelu G. Changes in proteins and RNA during storage of *Curcuma longa* L. rhizome. *Biologia Plantarum*. 2001; 44(2): 297-299.
- 64 Kobayashi T, Miyazaki A, Matsuzawa A, Kuroki Y, Shimamura T, Yoshida T, Yamamoto Y. Change in curcumin content of rhizome in turmeric and yellow zedoary. *Japanese Journal of Crop Science*. 2010; 79 (1): 10-15.
- 65 Li L, Fu S, Qing S. Effect of growth period, storage time and varieties on the contents of main active constituents of *Curcuma longa* L. in rhizome. *Zhongguo Zhong Yao Za Zhi*. 1999; 24(10): 589-590.
- 66 Ganpati KS, Bhaurao SS, Iranna KK, Dilip CR, Nilkanth YP. Comparative studies on curcumin content in fresh and stored samples of turmeric rhizomes. *International Research Journal of Pharmacy*. 2011; 2(4): 127-129.
- 67 Kim HJ, Jang, YP. Direct analysis of curcumin in turmeric by DART-MS. *Phytochemical Analysis*. 2009; 5: 372-377.
- 68 Tian YM, Zhou D, Zhang W, Cheng C G. Comparison and correlative analysis of trace elements in five kinds of *Radix curcumae*. *Guang Pu Xue Yu Guang Pu Fen Xi/Spectroscopy and Spectral Analysis*. 2008; 28(9): 2192-2195.
- 69 EMEA. European Medicines Agency. Evaluation of Medicines for Human Use. Community Herbal Monograph on *Curcuma longa* L., rhizoma. [acesso em 12 de dezembro de 2015]. Disponível em: <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/cd_farmacopeia/pdf/volume2.pdf>.
- 70 Antunes AS, Robazza WS, Schittler L, Gomes GA. Synergistic and antimicrobial properties of commercial turmeric (*Curcuma longa*) essential oil against pathogenic

bacteria. *Ciência e Tecnologia de Alimentos*. 2012; 32(3): 525-530.

- 71 Péret-Almeida L, Naghetini CC, Nunan, EA, Junqueira RG, Glória, MBA. Atividade antimicrobiana in vitro do rizoma em pó, dos pigmentos curcuminóides e dos óleos e dos essenciais da *Curcuma longa* L. *Ciencia e Agrotecnologia*. 2008; 32(3): 875-881.
- 72 Park KT, Choi SM, Kim DJ, Byeon SW, Park YD, Kang JG, Cho SY, Kim JM. Constituent analysis of turmeric (*Curcuma longa* L) extract and its reaction with m-chloroperoxybenzoic acid. *Journal of the Korean Chemical Society*. 2009; 53(3): 377-381.
- 73 Gilani AH, Shah AJ, Ghayur MN, Majeed K. Pharmacological basis for the use of turmeric in gastrointestinal and respiratory disorders. *Life Sciences*. 2005; 76(26): 3089-3105.
- 74 Yadav R, Jain GC. Post-coital contraceptive efficacy of aqueous extract of *Curcuma longa* rhizome in female albino rats. *Pharmacologyonline*. 2010; 1: 507-517.
- 75 Selvam RM, Singh AJAR, Kalirajan K. Antifungal activity of different natural dyes against traditional products affected fungal pathogens. *Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine*. 2012; 2(3): S1461-S1465.
- 76 Martins RM, Pereira SV, Siqueira S, Salomão WF, Freitas LAP. Curcuminoid content and antioxidant activity in spray dried microparticles containing turmeric extract. *Food Research International*. 2013; 50(2): 657-663.
- 77 Uthayarasa K, Pathmanathan K, Jeyadevan JP, Jeyaseelan EC. Antibacterial activity and qualitative phytochemical analysis of medicinal plant extracts obtained by sequential extraction method. *International Journal of Integrative Biology*. 2010; 10(2): 76-81.
- 78 Chakraborty B, Sengupta M. Boosting of nonspecific host response by aromatic spices turmeric and ginger in immunocompromised mice. *Cellular Immunology*. 2012; 280: 92-100.
- 79 Govind P. Active principles and median lethal dose of *Curcuma Longa* Linn. *International Research Journal of Pharmacy*. 2011; 2(5): 239-241.
- 80 Thankamma A, Radhika LG, Soudamini C. Detection and estimation of *Curcuma longa* in ayurvedic preparations. *Ancient Science of Life*. 1995; XV(1): 43-52.
- 81 Chatterjee S, Desai SRP, Thomas P. Effect of γ -irradiation on the antioxidant activity of turmeric (*Curcuma longa* L.) extracts. *Food Research International*. 1999; 32: 487-490.
- 82 Chearwae W, Anuchapreeda S, Nandigama K, Ambudkar SV, Limtrakul P. Biochemical mechanism of modulation of human P-glycoprotein (ABCB1) by curcumin I, II, and III purified from Turmeric powder. *Biochemical Pharmacology*. 2004; 68: 2043-2052.
- 83 Du ZY, Bao YD, Liu Z, Qiao W, Ma L, Huang ZS, Gu LQ, Chan AS. Curcumin analogs as potent aldose reductase inhibitors. *Archiv der Pharmazie*. 2006; 339(3): 123-128.
- 84 Salmén R, Fjærtøft PB, Malterud KE. Sudan Red G as an adulterant in turmeric (*Curcuma longa* L.). *Zeitschrift für Lebensmittel-Untersuchung und -Forschung*. 1987; 184: 33-34.

- 85 Zhao J, Zhang JS, Yang B, Lv GP, Li SP. Free radical scavenging activity and characterization of sesquiterpenoids in four species of curcuma using a TLC bioautography assay and GC-MS analysis. *Molecules*. 2010; 15(11): 7547-7557.
- 86 Kertia N, Asdie AH, Rochmah W, Marsetyawan. Comparison of the effects of curcuminoid from *Curcuma domestica* Val. rhizome extract and diclofenac sodium on the liver function of patients with osteoarthritis. *Journal of Pharmacognosy and Phytotherapy*. 2012; 4(5): 62-65.
- 87 Kertia N, Asdie AH, Rochmah W, Marsetyawan. Ability of curcuminoid compared to diclofenac sodium in reducing the secretion of cyclooxygenase-2 enzyme by synovial fluid's monocytes of patients with osteoarthritis. *Acta Medica Indonesiana*. 2012; 44(2): 105-113.
- 88 Janßen A, Gole Th. Thin-layer chromatographic determination of curcumine (turmeric) in spices. *Chromatographia*. 1984; 546-549.
- 89 Zhang JS, Guan J, Yang FQ, Liu HG, Cheng XJ, Li SP. Qualitative and quantitative analysis of four species of *Curcuma* rhizomes using twice development thin layer chromatography. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2008; 48: 1024-1028.
- 90 Ampasavate C, Sotaphun U, Phattanawasin P, Piyapolrunroj N. Effects of *Curcuma spp.* on P-glycoprotein function. *Phytomedicine*. 2010; 17:506-512.
- 91 He XG, Lin LZ, Lian LZ, Lindenmaier M. Liquid chromatography-electrospray mass spectrometric analysis of curcuminoids and sesquiterpenoids in turmeric (*Curcuma longa*). *Journal of Chromatography A*. 1998; 818: 127-132.
- 92 Lako J, Trenerry VC, Wahlqvist M, Wattanapenpaiboon N, Sotheeswaran S, Premier R. Phytochemical flavonols, carotenoids and the antioxidant properties of a wide selection of Fijian fruit, vegetables and other readily available foods. *Food Chemistry*. 2007; 101(4): 1727-1741.
- 93 Avula B, Wang YH, Smillie TJ, Khan IA. Quantitative determination of curcuminoids from roots of curcuma longa, curcuma species and dietary supplements by UPLC-UV-MS method. *Planta Medica*. 2009; 75(4): 437.
- 94 Jung Y, Lee J, Kim HK, Moon BC, Ji Y, Ryu do H, Hwang GS. Metabolite profiling of Curcuma species grown in different regions using 1H NMR spectroscopy and multivariate analysis. *Analyst*. 2012; 137: 5597-5606.
- 95 Fang HZ, Ren SQ, Shen DF. Comparison of volatile oil chromatographic fingerprints of rhizoma curcumae longae and rhizoma wenyujin concisum. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2006; 29(11): 1179-1182.
- 96 Li M, Zhou X, Zhao Y, Wang DP, Hu XN. Quality assessment of *Curcuma longa* L. by gas chromatography-mass spectrometry fingerprint, Principle Components Analysis and Hierarchical Clustering Analysis. *Bulletin of the Korean Chemical Society*. 2009; 30(10) 2287-2293.
- 97 Alvis A, Arrazola G, Martinez W. Evaluation of antioxidant activity and potential hydro-alcoholic extracts of cúrcuma (*Curcuma longa*). *Información Tecnológica*. 2012; 23(2): 11-18.
- 98 Kaur C, Kapoor HC. Anti-oxidant activity and total phenolic content of some asian

- vegetables. *International Journal of Food Science and Technology*. 2002; 37(2): 153-161.
- 99** Tiveron AP, Melo PS, Bergamaschi K. B, Vieira TMFS, Regitano-d'Arce MAB, Alencar SM. Antioxidant activity of Brazilian vegetables and its relation with phenolic composition. *International Journal of Molecular Sciences*. 2012; 13, 8943-8957.
- 100** Salama SM, Abdulla MA, AlRashdi AS, Ismail S, Alkiyumi SS, Golbabapour S. Hepatoprotective effect of ethanolic extract of *Curcuma longa* on thioacetamide induced liver cirrhosis in rats. *BMC Complementary and Alternative Medicine*. 2013; 13(56): art. no. 56.
- 101** Batubara I, Kotsuka S, Yamauchi K, Kuspradini H, Mitsunaga T, Darusman LK. TNF- α production inhibitory activity, phenolic, flavonoid and tannin contents of selected Indonesian medicinal plants. *Research Journal of Medicinal Plant*. 2012; 6(6): 406-415.
- 102** Chanda S, Baravalia Y. Screening of some plant extracts against some skin diseases caused by oxidative stress and microorganisms. *African Journal of Biotechnology*. 2010; 9(21): 3210-3217.
- 103** Chen IN, Chang CC, Ng CC, Wang CY, Shyu YT, Chang TL. Antioxidant and antimicrobial activity of Zingiberaceae plants in Taiwan. *Plant Foods for Human Nutrition*. 2008; 63:15–20.
- 104** Jain N, Goyal S, Ramawat KG. Evaluation of antioxidant properties and total phenolic content of medicinal plants used in diet therapy during postpartum healthcare in Rajasthan. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2012; 3(3): 248-253.
- 105** Chan KW, Iqbal S, Khong NMH, Babji AS. Preparation of deodorized antioxidant rich extracts from 15 selected spices through optimized aqueous extraction. *Journal of Medicinal Plant Research*. 2011; 5(25): 6067-6075.
- 106** Kim IS, Yang MR, Lee OH, Kang SN. Antioxidant activities of hot water extracts from various spices. *International Journal of Molecular Sciences*. 2011; 12(6): 4120-4131.
- 107** Asakawa N, Tsuno M, Hattori T, Ueyama M, Shinoda A, Miyake Y, Kagei K. Determination of curcumin content of turmeric by high performance liquid chromatography. *Yakugaku Zasshi*. 1981; 101(4): 374-377.
- 108** Backleth-Sohrt M, Ekici P, Leupold G, Parlar H. Efficiency of foam fractionation for the enrichment of nonpolar compounds from aqueous extracts of plant materials. *Journal of Natural Products*. 2005; 68(9): 1386-1389.
- 109** Funk JL, Oyarzo JN, Frye JB, Chen G, Lantz RC, Jolad SD, Solyom AM, Timmermann BN. Turmeric extracts containing curcuminoids prevent experimental rheumatoid arthritis. *Journal of Natural Products*. 2006a; 69(3): 351-355.
- 110** Gilda S, Kanitkar M, Bhonde R, Paradkar A. Activity of water-soluble turmeric extract using hydrophilic excipients. *LWT - Food Science and Technology*. 2010; 43(1): 59-66.
- 111** Han G, Liu ZM, Wang XY, Wang YN. Study on effect of different extracts in *Curcuma long* on stability of curcumin. *Zhongguo Zhong Yao Za Zhi*. 2007; 32(10): 915-917.
- 112** Hiserodt R, Hartman TG, Ho CT, Rosen RT. Characterization of powdered turmeric by liquid chromatography-mass spectrometry and gas chromatography-mass spectrometry. *Journal of Chromatography A*. 1996; 740: 51-63.

- 113 Ho JN, Jang JY, Yoon HG, Kim Y, Kim S, Jun W, Lee J. Anti-obesity effect of a standardised ethanol extract from *Curcuma longa* L. fermented with *Aspergillus oryzae* in ob/ob mice and primary mouse adipocytes. *Journal of the Science of Food and Agriculture*. 2012; 92(9): 1833-1840.
- 114 Hou XL, Takahashi K, Kinoshita N, Qiu, F, Tanaka K, Komatsu K, Azuma J. Possible inhibitory mechanism of Curcuma drugs on CYP3A4 in 1,25 dihydroxyvitamin D3 treated Caco-2 cells. *International Journal of Pharmaceutics*. 2007; 337: 169-177.
- 115 Jain V, Prasad V, Pal R, Singh S. Standardization and stability studies of neuroprotective lipid soluble fraction obtained from *Curcuma longa*. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2007; 44: 1079-1086.
- 116 Jang HD, Chang KS, Huang YS, Hsu CL, Lee SH, Su MS. Principal phenolic phytochemicals and antioxidant activities of three Chinese medicinal plants. *Food Chemistry*. 2007; 103: 749-756.
- 117 Jayaprakasha GK, Rao LJM, Sakariah KK. Improved HPLC method for the determination of curcumin, demethoxycurcumin, and bisdemethoxycurcumin. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2002; 50(13): 3668-3672.
- 118 Kam TS, Wong CY, Kwan PL, Wing FY, Chiu SM, Chan SW, Yuen KS, Chan R. Effects and mechanism of turmeric vasorelaxation of the thoracic aorta in hypercholesterolemic rats. *Journal of Medicinal Food*. 2012; 15(2): 190-199.
- 119 Karioti A, Fani E, Vincieri FF, Bilia AR. Analysis and stability of the constituents of *Curcuma longa* and *Harpagophytum procumbens* tinctures by HPLC-DAD and HPLC-ESI-MS. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2011; 55: 479-486.
- 120 Khurana A, Ho CT. High performance liquid chromatographic analysis of curcuminoids and their photo-oxidative decomposition compounds in *Curcuma longa* L. *Journal of Liquid Chromatography*. 1988; 11(11): 2295-2304.
- 121 Kim JH, Gupta SC, Park B, Yadav VR, Aggarwal BB. Turmeric (*Curcuma longa*) inhibits inflammatory nuclear factor (NF)- κ B and NF- κ B-regulated gene products and induces death receptors leading to suppressed proliferation, induced chemosensitization, and suppressed osteoclastogenesis. *Molecular Nutrition & Food Research*. 2012; 56(3): 454-465.
- 122 Lee KJ, Ma JY, Kim YS, Kim DS, Jin Y. High purity extraction and simultaneous high-performance liquid chromatography analysis of curcuminoids in turmeric. *Journal of Applied Biological Chemistry*. 2012; 55(1): 61-65.
- 123 Liu S, Liu Z, Huang J, Tian N, Lu Y, Luo G. Simultaneous determination of three main components in *Curcuma longa* L. by reversed-phase high performance liquid chromatography. *Fenxi Huaxue*. 2005; 33(3): 309-312.
- 124 Manzan ACCM, Toniolo FS, Bredow E, Povh NP. Extraction of essential oil and pigments from *Curcuma longa* [L] by steam distillation and extraction with volatile solvents. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2003; 51(23): 6802-6807.
- 125 Jitoe A, Masuda T, Tengah IGP, Dewa NS, Gara IW, Nakatanit N. Antioxidant activity of tropical ginger extracts and analysis of the contained curcuminoids. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 1992; 40: 1337-1340.
- 126 Naidu MM, Shyamala BN, Manjunatha JR, Sulochanamma G, Srinivas P. Simple

- HPLC method for resolution of curcuminoids with antioxidant potential. *Journal of Food Science*. 2009; 74(4): C312-C318.
- 127** Nampoothiri SV, Praseetha EK, Venugopalan VV, Nirmala Menon A. Process development for the enrichment of curcuminoids in turmeric spent oleoresin and its inhibitory potential against LDL oxidation and angiotensin-converting enzyme. *International Journal of Nutrition and Food Sciences*. 2012; 63(6): 696-702.
- 128** Pothitirat W, Gritsanapan W. Variability of curcuminoids: Antioxidative components in ethanolic turmeric extract determined by UV and HPLC methods. *Acta Horticulturae*. 2008; 786: 175-184.
- 129** Quiles JL, Mesa MD, Ramírez-Tortosa CL, Aguilera CM, Battino M, Gil A, Ramírez-Tortosa MC. *Curcuma longa* extract supplementation reduces oxidative stress and attenuates aortic fatty streak development in rabbits. *Arteriosclerosis, Thrombosis, and Vascular Biology*. 2002; 22(7): 1225-1231
- 130** Račková L, Košťálová D, Bezáková L, Fialová S, Bauerová K, Tóth J, Štefek M, Vanko M, Holková I, Obložnský M. Comparative study of two natural antioxidants, curcumin and *Curcuma longa* extract. *Journal of Food and Nutrition Research*. 2009; 48(3): 148–152.
- 131** Revathy S, Elumalai S, Benny M, Antony B. Evaluation of curcuminoids in turmeric rhizome (*Curcuma longa* L.) collected from different places in India. *Biosciences Biotechnology Research Asia*. 2011; 8(1): 259-264.
- 132** Smith RM, Witowska BA. Comparison of detectors for the determination of curcumin in turmeric by high-performance liquid chromatography. *The Analyst*. 1984; 109: 259-261.
- 133** Su SL, Wu QN, Ouyang Z, Wu DK, Chen J. Study on the SFE condition for curcumin in *Curcuma longa*. *Zhongguo Zhongyao Zazhi*. 2004; 29(9): 859-860.
- 134** Suresh D, Manjunatha H, Srinivasan K. Effect of heat processing of spices on the concentrations of their bioactive principles: Turmeric (*Curcuma longa*), red pepper (*Capsicum annum*) and black pepper (*Piper nigrum*). *Journal of Food Composition and Analysis*. 2007; 20(3–4): 346–351.
- 135** Taylor SJ, McDowell IJ. Determination of the curcuminoid pigments in turmeric (*Curcuma domestica* Val) by reversed-phase high-performance liquid chromatography. *Chromatographia*. 1992; 34(1/2): 73-77.
- 136** Uehara S, Yasuda I, Takeya K, Itokawa H. Comparison of the commercial turmeric and its cultivated plant by their constituents. *Japanese Journal of Pharmacognosy*. 1992; 46(1): 55-61.
- 137** Verma SC, Jain CL. Solvent polarity based microwave-assisted extraction of curcuminoids from *Curcuma longa* L. Rhizome and their quantitative determination by HPLC-PDA Method. *International Journal of Pharmaceutical Research*. 2011; 3(4): 41-47.
- 138** Watanabe T, Mazumder TK, Yamamoto A, Nagai S, Terabe S. Separation and determination of curcuminoids in turmeric samples by micellar electrokinetic chromatography with a high molecular mass surfactant. *Nippon Shokuhin Kagaku Kogaku Kaishi*. 2000; 47(10): 780-786.
- 139** Wichitnithad W, Jongaroonngamsang N, Pummangura S, Rojsitthisak P. A simple

- isocratic HPLC method for the simultaneous determination of curcuminoids in commercial turmeric extracts. *Phytochemical Analysis*. 2009; 20(4): 314-319.
- 140 Xia X, Cheng G, Pan Y, Xia ZH, Kong LD. Behavioral, neurochemical and neuroendocrine effects of the ethanolic extract from *Curcuma longa* L. in the mouse forced swimming test. *Journal of Ethnopharmacology*. 2007; 110: 356–363.
- 141 Zhan PY, Zeng XH, Zhang HM, Li HH. High-efficient column chromatographic extraction of curcumin from *Curcuma longa*. *Food Chemistry*. 2011; 129: 700–703.
- 142 Zhang YH, Zhang D, Wang Y, Cai DF, Sun J. Determination of curcuminoids in Turmeric by HPLC. *Chinese Pharmaceutical Journal*. 2009; 44(18): 1423-1425.
- 143 Boominathan U, Sivakumaar PK. A liquid chromatography method for the determination of curcumin in PGPR inoculated *Curcuma longa* L. plant. *International Journal of Pharmaceutical Sciences and Research*. 2012; 3(11): 4438-4441.
- 144 Tayyem RF, Heath DD, Al-Delaimy WK, Rock CL. Curcumin content of turmeric and curry powders. *Nutrition and Cancer*. 2006; 55(2): 126-131.
- 145 Baumann W, Rodrigues SV, Viana LM. Pigments and their solubility in and extractability by supercritical CO₂ - I: The case of curcumin. *Brazilian Journal of Chemical Engineering*. 2000; 17(3), 232-238.
- 146 Chassagnez-Méndez AL, Corrêa NCF, França LF, Machado NT, Araújo ME. Mass transfer model applied to the supercritical extraction with CO₂ of curcumins from turmeric rhizomes (*Curcuma longa* L). *Brazilian Journal of Chemical Engineering*. 2000a; 17(3): 315-322.
- 147 Inoue K, Nomura C, Ito S, Nagatsu A, Hino T, Oka H. Purification of curcumin, demethoxycurcumin, and bisdemethoxycurcumin by high-speed countercurrent chromatography. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2008; 56: 9328–9336.
- 148 Jadhav BK, Mahadik KR, Paradkar AR. Development and validation of improved reversed phase-HPLC method for simultaneous determination of curcumin, demethoxycurcumin and bis-demethoxycurcumin. *Chromatographia*. 2007; 65: 483–488.
- 149 Sogi DS, Sharma S, Oberoi DPS, Wani I. A. Effect of extraction parameters on curcumin yield from turmeric. *Journal of Food Science and Technology*. 2010; 47(3): 300-304.
- 150 Ashraf K, Mujeeb M, Ahmad A, Amir M, Mallick MN, Sharma D. Validated HPTLC analysis method for quantification of variability in content of curcumin in *Curcuma longa* L (turmeric) collected from different geographical region of India. 2012; 2(2): S584-S588.
- 151 Gantait A, Barman T, Mukherjee PK. Validated method for estimation of curcumin in turmeric powder. *Indian Journal of Traditional Knowledge*. 2011; 10(2): 247-250.
- 152 Garg SN, Bansal RP, Gupta MM, Kumar S. Variation in the rhizome essential oil and curcumin contents and oil quality in the land races of turmeric *Curcuma longa* of North Indian plains. *Flavour and Fragrance Journal*. 1999; 14: 315-318.
- 153 Lekshmi PC, Arimboor R, Nisha VM, Menon NA, Raghu KG. *In vitro* antidiabetic and inhibitory potential of turmeric (*Curcuma longa* L) rhizome against cellular and LDL oxidation and angiotensin converting enzyme. *Journal of Food Science and*

Technology. DOI: 10.1007/s13197-013-0953-7.

- 154 Mandal V, Mohan Y, Hemalatha S. Microwave assisted extraction of curcumin by sample-solvent dual heating mechanism using Taguchi L 9 orthogonal design. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2008; 46(2): 322-327.
- 155 Paramasivam M, Poi R, Banerjee H. Quantitative determination of curcuminoids in turmeric powder by HPTLC technique. *Current Science*. 2008; 95(11): 1529-1531.
- 156 Paramasivam M, Poi R, Banerjee H, Bandyopadhyay A. High-performance thin layer chromatographic method for quantitative determination of curcuminoids in *Curcuma longa* germplasm. *Food Chemistry*. 2009; 113: 640–644.
- 157 Pathania V, Gupta AP, Singh B. Improved HPTLC method for determination of curcuminoids from *Curcuma longa*. *Journal of Liquid Chromatography and Related Technologies*. 2006; 29(6): 877-887.
- 158 Phattanawasin P, Sotanaphun U, Sriphong L. Validated TLC-image analysis method for simultaneous quantification of curcuminoids in *Curcuma longa*. *Chromatographia*. 2009; 69: 397–400.
- 159 Pozharitskaya ON, Ivanova AS, Shikov NA, Makarov VG. Separation and free radical-scavenging activity of major curcuminoids of *Curcuma longa* using HPTLC-DPPH method. *Phytochemistry Analysis*. 2008; 19: 236–243.
- 160 Sotanaphun U, Phattanawasin P, Sriphong L. Application of Scion image software to the simultaneous determination of curcuminoids in turmeric (*Curcuma longa*). *Phytochemical Analysis*. 2009; 20(1): 19-23.
- 161 Shytle RD, Bickford PC, Rezai-zadeh K, Hou L, Zeng J, Tan J, Sanberg PR, Sanberg CD, Roschek B Jr, Fink RC, Alberte RS. Optimized turmeric extracts have potent anti-amyloidogenic effects. *Current Alzheimer Research*. 2009; 6: 564-571.
- 162 Herebian D, Choi JH, Abd El-Aty AM, Shim JH, Spiteller M. Metabolite analysis in *Curcuma domestica* using various GC-MS and LC-MS separation and detection techniques. *Biomedical Chromatography*. 2009; 23: 951–965.
- 163 Jiang H, Timmermann BN, Gang DR. Use of liquid chromatography-electrospray ionization tandem mass spectrometry to identify diarylheptanoids in turmeric (*Curcuma longa* L.) rhizome. *Journal of Chromatography A*. 2006; 1111: 21–31.
- 164 Klawitter M, Quero L, Klasen J, Gloess AN, Klopprogge B, Hausmann O, Boos N, Wuertz K. Curcuma DMSO extracts and curcumin exhibit an anti-inflammatory and anti-catabolic effect on human intervertebral disc cells, possibly by influencing TLR2 expression and JNK activity. *Journal of Inflammation (Lond)*. 2012; 9:29.
- 165 Li W, Xiao H, Wang L, Liang X. Analysis of minor curcuminoids in *Curcuma longa* L. by high performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry. *Chinese Journal of Chromatography (Se Pu)*. 2009; 27(3): 264-269.
- 166 Junyaprasert VB, Soonthornchareonnon N, Thongpraditchote S, Murakami T, Takano M. Inhibitory effect of Thai plant extracts on P-glycoprotein mediated efflux. *Phytotherapy Research*. 2006; 20(1): 79–81.
- 167 Zhang J, Jinnai S, Ikeda R, Wada M, Hayashida S, Nakashima K. A simple HPLC-fluorescence method for quantitation of curcuminoids and its application to turmeric products. *Analytical sciences*. 2009; 25(3): 385-388.

- 168 Lin X, Xue L, Zhang H, Zhu C. Determination of curcumins in turmeric by micellar electrokinetic capillary chromatography. *Canadian Journal of Analytical Sciences and Spectroscopy*. 2006; 51(1): 35-42.
- 169 Sun X, Gao C, Cao W, Yang X, Wang E. Capillary electrophoresis with amperometric detection of curcumin in Chinese herbal medicine pretreated by solid-phase extraction. *Journal of Chromatography A*. 2002; 962: 117–125.
- 170 Tanaka K, Kuba Y, Sasaki T, Hiwatashi F, Komatsu K. Quantitation of curcuminoids in curcuma rhizome by near-infrared spectroscopic analysis. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2008; 56(19): 8787-8792.
- 171 Ahmad N, Ahmad FJ, Ahmad S, Iqbal Z, Shamim M, Khar RK. Isolation of curcuminoids by flash chromatography and quantification by UPLC-MS/MS Q-TOF. *Planta Medica*. 2011; 77(5): 93.
- 172 Cheng J1, Weijun K, Yun L, Jiabo W, Haitao W, Qingmiao L, Xiaohe X. Development and validation of UPLC method for quality control of *Curcuma longa* Linn.: Fast simultaneous quantitation of three curcuminoids. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2010; 53(1): 43–49.
- 173 Li R, Xiang C, Ye M, Li HF, Zhang X, Guo DA. Qualitative and quantitative analysis of curcuminoids in herbal medicines derived from *Curcuma* species. *Food Chemistry*. 2011; 126(4): 1890-1895.
- 174 Li X-Z, Zhang Y-Q, Liu Y-H, Sun C-L. Study on extraction of curcumin by different methods. *Chemistry and Industry of Forest Products*. 2006; 26 (4): 83-86.
- 175 Chassagnez-Méndez AL, Machado NT, Araujo ME, Maia JG, Meireles MAA. Supercritical CO₂ extraction of curcumins and essential oil from the rhizomes of turmeric (*Curcuma longa* L.). *Industrial & Engineering Chemistry*. 2000b; 39: 4729-4733.
- 176 Dohare P, Varma S, Ray M. Curcuma oil modulates the nitric oxide system response to cerebral ischemia/reperfusion injury. *Nitric Oxide*. 2008; 19:1-11.
- 177 Babu GDK, Shanmugam V, Ravindranath SD, Joshi VP. Comparison of chemical composition and antifungal activity of *Curcuma longa* L. leaf oils produced by different water distillation techniques. *Flavour and Fragrance Journal*. 2007; 22(3): 191-196.
- 178 Chane-Ming J, Vera R, Chalchat JC, Cabassu P. Chemical composition of essential oils from rhizomes, leaves and flowers of *Curcuma longa* L. from Reunion Island. *Journal of Essential Oil Research*. 2002; 14: 249-251.
- 179 Chatterjee S, Variyar OS, Gholap AS, Padwal-Desai SR, Bongirwar DR. Effect of γ -irradiation on the volatile oil constituents of turmeric (*Curcuma longa*). *Food Research International*. 2000; 33: 103-106.
- 180 Cheng XJ, Liu HG, Liao YK, Lai MX, Liu JY, Lu ZL. Comparisons of volatile components in different parts of three species of Rhizoma Curcumae. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2009; 32(10): 1551-1553.
- 181 Dung NX, Tuyet NTB, Leclercq PA. Constituents of the leaf oil of *Curcuma domestica* L. from Vietnam. *Journal of Essential Oil Research*. 1995; 7(6): 701-703.
- 182 Ferreira FD, Kemmelmeier C, Arrotéia CC, Da Costa CL, Mallmann CA, Janeiro V, Ferreira FMD, Mossini SAG, Silva EL, Machinski Jr M. Inhibitory effect of the

- essential oil of *Curcuma longa* L. and curcumin on aflatoxin production by *Aspergillus flavus* Link. Food Chemistry. 2013; 136: 789-793.
- 183** Garg SN, Mengi N, Patra NK, Charles R, Kumar S. Chemical examination of the leaf essential oil of *Curcuma longa* L. from the North Indian plains. Flavour and Fragrance Journal. 2002; 17: 103-104.
- 184** Gopalan B, Goto M., Kodama A, Hirose T. Supercritical carbon dioxide extraction of turmeric (*Curcuma longa*). Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2000; 48, 2189-2192.
- 185** Hu Y, Du Q, Tang Q. Determination of chemical constituents of the volatile oil from *Curcuma longa* by gas chromatography-mass spectrometry. Chinese journal of chromatography / Zhongguo hua xue hui. 1998; 16(6): 528-529.
- 186** Jantan IB, Ahmad AS, Ali NAM, Ahmad AR, Ibrahim H. Chemical composition of the rhizome oils of four *Curcuma* species from Malaysia. Journal of Essential Oil Research. 1999; 11(6): 719-723.
- 187** Leal PF, Braga MEM, Sato DN, Carvalho JE, Marques MOM, Meireles MAA. Functional properties of spice extracts obtained via supercritical fluid extraction. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2003; 51(9): 2520-2525.
- 188** Lee KH, Kim BS, Keum KS, Yu HH, Kim YH, Chang BS, Ra JY, Moon HD, Seo BR, Choi NY, You YO. Essential oil of *Curcuma longa* inhibits *Streptococcus mutans* biofilm formation. Journal of Food Science. 2011; 76(9): H226-H230.
- 189** Ling J, Wei B, Lv G, Ji H, Li S. Anti-hyperlipidaemic and antioxidant effects of turmeric oil in hyperlipidaemic rats. Food Chemistry. 2012; 130(2): 229-235.
- 190** Mary Helen PA, Prinita JSS, Madoen ASM, Jacob A. Phytochemical characterization and antimicrobial activity of oil and solvent extracts of *Curcuma longa*. Research Journal of Pharmaceutical, Biological and Chemical Sciences. 2012; 3(3): 49-55.
- 191** McCarron M, Mills AJ, Whittaker D, Sunny TP, Verghese J. Comparison of the monoterpenes derived from green leaves and fresh rhizomes of *Curcuma longa* L. from India. Flavour and Fragrance Journal. 1995; 10(6): 355-357.
- 192** Natta L, Orapin K, Krittika N, Pantip B. Essential oil from five Zingiberaceae for anti food-borne bacteria. International Food Research Journal. 2008; 15(3): 337-346.
- 193** Naz S, Ilyas S, Parveen Z, Javed S. Chemical analysis of essential oils from turmeric (*Curcuma longa*) rhizome through GC-MS. Asian Journal of Chemistry. 2010; 22(4) 3153-3158.
- 194** Negi OS, Jayaprakasha GK, Rao LJM, Sakariah KK. Antibacterial activity of turmeric oil: A byproduct from curcumin manufacture. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 1999; 47(10): 4297-4300.
- 195** Pande C, Chanotiya CS. Constituents of the leaf oil of *Curcuma longa* L. from Uttaranchal. Journal of Essential Oil Research. 2006; 18(2): 166-167.
- 196** Pandey KP, Mishra RK, Kamran A, Mishra P, Bajaj AK, Dikshit A. Studies on antidermatophytic activity of waste leaves of *Curcuma longa* L. Physiology and Molecular Biology of Plants. 2010; 16(2): 177-185.
- 197** Raina VK, Srivastava SK, Syamsundar KV. Rhizome and leaf oil composition of *Curcuma longa* from the lower Himalayan region of northern India. Journal of Essential

Oil Research. 2005; 17(5): 556-559.

- 198 Sacchetti G, Maietti S, Muzzoli M, Scaglianti M, Manfredini S, Radice M, Bruni R. Comparative evaluation of 11 essential oils of different origin as functional antioxidants, antiradicals and antimicrobials in foods. *Food Chemistry*. 2005; 91:621–632.
- 199 Singh G, Kapoor IP, Singh P, de Heluani CS, de Lampasona MP, Catalan CA. Comparative study of chemical composition and antioxidant activity of fresh and dry rhizomes of turmeric (*Curcuma longa* Linn.). *Food and Chemical Toxicology*. 2010; 48(4): 1026-1031.
- 200 Singh G, Singh OP, Maurya S. Chemical and biocidal investigations on essential oils of some Indian curcuma species. *Progress in Crystal Growth and Characterization of Materials*. 2002; 45: 75-81.
- 201 Zwaving JH, Bos R. Analysis of the essential oils of five curcuma species. *Flavour and Fragrance Journal*. 1992; 7(1): 19-22.
- 202 Sindhu S, Chempakam B, Leela NK, Suseela Bhai R. Chemoprevention by essential oil of turmeric leaves (*Curcuma longa* L.) on the growth of *Aspergillus flavus* and aflatoxin production. *Food and Chemical Toxicology*. 2011; 49(5): 1188-1192.
- 203 Asghari G, Mostageran A, Shebli M. Essential oil components of turmeric leaves and rhizome cultivated in Iran. *Planta Medica*. 2009; 75(9): P110.
- 204 Raina VK, Srivastava SK, Jain N, Ahmad A, Syamasundar KV, Aggarwal KK. Essential oil composition of *Curcuma longa* L. cv. Roma from the plains of northern India. *Flavour and Fragrance Journal*. 2002; 17(2): 99-102.
- 205 Braga MEM, Meireles MAA. Accelerated solvent extraction and fractioned extraction to obtain the *Curcuma longa* volatile oil and oleoresin. *Journal of Food Process Engineering*. 2007; 30(4): 501-521.
- 206 Leela NK, Tava A, Shafi PM, John Sinu P, Chempakam B. Chemical composition of essential oils of turmeric (*Curcuma longa* L.). *Acta Pharmaceutica*. 2002; 52: 137-141.
- 207 Zhu Y-E, Zhu X-P. Determination of curcumol in *Rhizoma Curcumae* by GC. *Zhongguo Zhongyao Zazhi*. 2006; 31(5): 389-390.
- 208 Chang LH, Jong TT, Huang HS, Nien YF, Chang CMJ. Supercritical carbon dioxide extraction of turmeric oil from *Curcuma longa* Linn and purification of turmerones. *Separation and Purification Technology*. 2006; 47: 119-125.
- 209 Martins AP, Salgueiro L, Gonçalves MJ, Proença da Cunha A, Vila R, Cañigüeral S, Mazzoni V, Tomi F, Casanova J. Essential oil composition and antimicrobial activity of three Zingiberaceae from S.Tomé e Príncipe. *Planta Medica*. 2001; 67(6): 580-584.
- 210 Singh G, Maurya S, Marimuthu P, Murali HS, Bawa AS. Antioxidant and antibacterial investigations on essential oils and acetone extracts of some spices. *Natural Product Radiance*. 2007; 6(2): 114-121.
- 211 Qin NY, Yang FQ, Wang YT, Li SP. Quantitative determination of eight components in rhizome (Jianghuang) and tuberous root (Yujin) of *Curcuma longa* using pressurized liquid extraction and gas chromatography-mass spectrometry. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*. 2007; 43(2): 486-492.

- 212 Began G, Goto M, Kodama A, Hirose T. Response surfaces of total oil yield of turmeric (*Curcuma longa*) in supercritical carbon dioxide. *Food Research International*. 2000; 33: 341-345.
- 213 Abu-Rizq HÁ, Mansour MH, Safer AM, Afzal, M. Cyto-protective and immunomodulating effect of *Curcuma longa* in Wistar rats subjected to carbon tetrachloride-induced oxidative stress. *Inflammopharmacology*. 2008; 16: 87–95.
- 214 Roth GN, Chandra A, Nair MG. Novel bioactivities of *Curcuma longa* constituents. *Journal of Natural Products*. 1998; 61(4): 542-545.
- 215 Andrew MA, Matthew SM, Ram SM. Isolation of Curcumin from Tumeric. *Journal of Chemical Education*. 2000; 77(3): 359-360.
- 216 Chen JJ, Tsai CS, Hwang TL, Shieh PC, Chen JF, Sung PJ. Sesquiterpenes from the rhizome of *Curcuma longa* with inhibitory activity on superoxide generation and elastase release by neutrophils. *Food Chemistry*. 2010; 119: 974–980.
- 217 Khan MGU, Nahar K, Rahman MS, Hasan CM, Rashid MA. Phytochemical and biological investigations of *Curcuma longa*. *Dhaka University Journal of Pharmaceutical Sciences*. 2009; 8(1): 39-45.
- 218 Dao TT, Nguyen PH, Won HK, Kim EH, Park J, Won BY, Oh WK. Curcuminoids from *Curcuma longa* and their inhibitory activities on influenza A neuraminidases. *Food Chemistry*. 2012; 134: 21–28.
- 219 Du ZY, Liu RR, Shao WY, Mao XP, Ma L, Gu LQ, Huang ZS, Chan AS. Alpha-glucosidase inhibition of natural curcuminoids and curcumin analogs. *European Journal of Medicinal Chemistry*. 2006; 41(2): 213-218.
- 220 Kim JE, Kim AR, Chung HY, Han SY, Kim BS, Choi JS. *In vitro* peroxynitrite scavenging activity of diarylheptanoids from *Curcuma longa*. *Phytotherapy Research*. 2003; 17: 481–484.
- 221 Kiso Y, Suzuki Y, Oshima Y, Hikino H. Stereostructure of curlone, a sesquiterpenoid of *Curcuma longa* rhizomes. *Phytochemistry*, 1983; 22(2): 596-597.
- 222 Masuda T, Jitoe A, Isobe J, Nakatani N, Yonemori S. Anti-oxidative and anti-inflammatory curcumin-related phenolics from rhizomes of *Curcuma domestica*. *Phytochemistry*. 1993; 32(6): 1557–1560.
- 223 Miyakoshi M, Yamaguchi Y, Takagaki R, Mizutani K, Kambara T, Ikeda T, Zaman MS, Kakihara H, Takenaka A, Igarashi K. Hepatoprotective effect of sesquiterpenes in turmeric. *Biofactors*, 2004; 21(1-4): 167-170.
- 224 Mostert MA, Schoeman AS, Van Merwe MD. Isolation, characterization and insect growth inhibitory activity of major turmeric constituents and their derivatives against *Schistocerca gregaria* (Forsk) and *Dysdercus koenigii* (Walk). *Pest Management Science*. 2000; 56: 1086-1092.
- 225 Ohshiro M, Kuroyanagi M, Ueno A. Structures of sesquiterpenes from *Curcuma longa*. *Phytochemistry*. 1990; 29(7): 2201-2205.
- 226 Park SY, Kim DS. Discovery of natural products from *Curcuma longa* that protect cells from beta-amyloid insult: A drug discovery effort against Alzheimer's disease. *Journal of Natural Products*. 2002; 65(9): 1227-1231.

- 227 Patil AR, Gaikar VG. Purification and recovery of curcuminoids from *Curcuma longa* extract by reactive sorption using polymeric adsorbent carrying tertiary amine functional group. *Industrial & Engineering Chemistry Research*. 2011; 50: 7452–7461.
- 228 Rasmussen HB, Christensen SB, Kvist LP, Karazmi A. A simple and efficient separation of the curcumins, the antiprotozoal constituents of *Curcuma longa*. *Planta Medica*. 2000; 66: 396-398.
- 229 Ravindranath V, Satyanarayana MN. An unsymmetrical diarylheptanoid from *Curcuma longa*. *Phytochemistry*, 1980; 19: 2031-2032.
- 230 Song EK, Cho H, Kim JS, Kim NY, An NH, Kim JA, Lee SH, Kim YC. Diarylheptanoids with free radical scavenging and hepatoprotective activity in vitro from *Curcuma longa*. *Planta Medica*. 2001; 67(9): 876-877.
- 231 Wang LY, Zhang M, Zhang CF, Wang ZT. Diaryl derivatives from the root tuber of *Curcuma longa*. *Biochemical Systematics and Ecology*. 2008; 36(5-6): 476–480.
- 232 You BM, Wang ZZ, Hu JH. Technology of extraction and isolation of curcumin from *Curcuma longa* L. *Pharmaceutical Care and Research*. 2006; 6(4), 277-279.
- 233 Yue GG, Chan BC, Hon PM, Lee MY, Fung KP, Leung PC, Lau CB. Evaluation of in vitro anti-proliferative and immunomodulatory activities of compounds isolated from *Curcuma longa*. *Food and Chemical Toxicology*. 2010; 48(8-9): 2011-2020.
- 234 Bisht SS, Ramani Priya K, Mishra R, Panda A, Praveen B. Antimicrobial properties of few plants used in traditional system of medicine. *International Journal of Research in Ayurveda and Pharmacy*. 2012; 3(4): 563-564.
- 235 Phaechamud T, Sotaphun U. Dissolution of curcuminoids from solid dispersion using different carriers. *Research Journal of Pharmaceutical, Biological and Chemical Sciences*. 2010; 1(3): 198-206.
- 236 Kim JA, Son JK, Chang HW, Jahng Y, Kim Y, Na M, Lee SH. Inhibition of mushroom tyrosinase and melanogenesis B16 mouse melanoma cells by components isolated from *Curcuma longa*. *Natural Product Communications*. 2008; 3(10): 1655-1658.
- 237 Wu J, Ban L, Wang Y. Separation of curcumin (a functional food colourant material) from *rhizoma curcuma longae* by aqueous two-phase systems. *Applied Mechanics and Materials*. 2012; 217(219): 961-964.
- 238 Cheng SB, Wu LC, Hsieh YC, Wu CH, Chan YJ, Chang LH, Chang CM, Hsu SL, Teng CL, Wu CC. Supercritical carbon dioxide extraction of aromatic turmerone from *Curcuma longa* Linn. Induces apoptosis through reactive oxygen species-triggered intrinsic and extrinsic pathways in human hepatocellular carcinoma HepG2 cells. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2012; 60, 9620–9630.
- 239 Golding BT, Pombo E, Samuel CJ. Turmerones: Isolation from turmeric and their structure determination. *Journal of the Chemical Society, Chemical Communications*. 1982; 363-364.
- 240 Golding BT, Pombo-Villar E. Structures of α - and β -turmerone. *Journal of the Chemical Society, Perkin Transactions 1*. 1992; 1519-1524.
- 241 Lee HS. Antiplatelet property of *Curcuma longa* L. rhizome-derived α -turmerone. *Bioresource Technology*. 2006; 97: 1372-1376.

- 242 Pack SH, Kim GJ, Jeong MS, Yum SK. Ar-Turmerone and β -atlantone induce internucleosomal DNA fragmentation associated with programmed cell death in human myeloid leukemia HL-60 cells. *Archives of Pharmacal Research*. 1996; 19(2): 91-94.
- 243 Surwase VS, Laddha KS, Kale RV, Hashmi SI, Lokhande SM. Extraction and isolation of turmerone from turmeric. *Electronic Journal of Environmental, Agricultural and Food Chemistry*. 2011; 10(5): 2173-2179.
- 244 Nhujak T, Saisuwan W, Srisa-art M, Petsom A. Microemulsion electrokinetic chromatography for separation and analysis of curcuminoids in turmeric samples. *Journal of Separation Science*. 2006; 29: 666–676.
- 245 Li W, Feng JT, Xiao YS, Wang YQ, Xue XY, Liang XM. Three novel terpenoids from the rhizomes of *Curcuma longa*. *Journal of Asian Natural Products Research*. 2009; 11(6): 569-575.
- 246 Lin X, Ji S, Li R, Dong Y, Qiao X, Hu H, Yang W, Guo D, Tu P, Ye M. Terpecurcumins A-I from the rhizomes of *Curcuma longa*: absolute configuration and cytotoxic activity. *Journal of Natural Products*. 2012; 75: 2121–2131.
- 247 Liu Y, Nair MG. *Curcuma longa* and *Curcuma mangga* leaves exhibit functional food property. *Food Chemistry*. 2012; 135(2): 634-640.
- 248 Nakayama R, Tamura Y, Yamanaka H, Kikuzaki H, Nakatani N. Two curcuminoid pigments from *Curcuma domestica*. *Phytochemistry*. 1993; 33(2): 501-502.
- 249 Ishii T, Matsuura H, Kaya K, Vairappana CS. A new bisabolane-type sesquiterpenoid from *Curcuma domestica*. *Biochemical Systematics and Ecology*. 2011; 39: 864–867.
- 250 Wu ZH, Cao YL, Gao CJ. A novel compound from *Curcuma longa*. *Chinese Traditional and Herbal Drugs*. 2010; 41(8): 1234-1235.
- 251 Xiao YC, Lei J, Liu M, Yu M, Ran J, Xie J, Li W, Huang J. Three new bisabolocurcumin ethers from the rhizomes of *Curcuma longa* L. *Helvetica Chimica Acta*. 2012; 95: 327-332.
- 252 Xiao YC, Xie J, Yu M, Liu M, Ran J, Xi, Z, Li W, Huang J. Bisabocurcumin, a new skeleton curcuminoid from the rhizomes of *Curcuma longa* L. *Chinese Chemical Letters*. 2011; 22(12): 1457–1460.
- 253 Zeng, Y, Qiu F, Takahashi K, Liang J, Qu G, Yao X. New sesquiterpenes and calebin derivatives from *Curcuma longa*. *Chemical and Pharmaceutical Bulletin*. 2007; 55(6) 940-943.
- 254 Kang HM, Son KH, Yang DC, Han DC, Kim JH, Baek NI, Kwon BM. Inhibitory activity of diarylheptanoids on farnesyl protein transferase. *Natural Product Research*. 2004; 18(4): 295-299.
- 255 Choi HY. Isolation and identification of antimicrobial compound from UIGeum (*Curcuma longa* L.). *Journal of the Korean Society of Food Science and Nutrition*. 2009; 38(9): 1202-1209.
- 256 Wang LY, Zhang M, Zhang CF, Wang ZT. Alkaloid and sesquiterpenes from the root tuber of *Curcuma longa*. *Yao Xue Xue Bao*. 2008; 43(7): 724-727.
- 257 Kuddus MR, Rumi F, Kaisar MA, Hasan CM, Rashid MA. Trans-isoferulic acid from *Curcuma longa*. *Boletín Latinoamericano y del Caribe de Plantas Medicinales y*

- Aromáticas. 2010; 9
(4): 319-321.
- 258** Li W, Wang S, Feng J, Xiao Y, Xue X, Zhang H, Wang Y, Liang X. Structure elucidation and NMR assignments for curcuminoids from the rhizomes of *Curcuma longa*. *Magnetic Resonance in Chemistry*. 2009; 47: 902-908.
- 259** Richmond R, Pombo-Villar E. Gas chromatography-mass spectrometry coupled with pseudo-Sadtler retention indices, for the identification of components in the essential oil of *Curcuma longa* L. *Journal of Chromatography A*. 1997; 760: 307-308.
- 260** Kiuchi F, Goto Y, Sugimoto N, Akao N, Kondo K, Tsuda Y. Nematocidal activity of turmeric: Synergistic action of curuminoids. *Chemical and Pharmaceutical Bulletin*. 1993; 41(9): 1640-1643.
- 261** Gonda R, Takeda K, Shimizu N, Tomoda M. Characterization of a neutral polysaccharide having activity on the reticuloendothelial system from the rhizome of *Curcuma longa*. *Chemical and Pharmaceutical Bulletin*. 1992; 40(1): 185-188.
- 262** Gonda R, Tomoda M. Structural features of ukonan C, a reticuloendothelial system-activating polysaccharide from the rhizome of *Curcuma longa*. *Chemical and Pharmaceutical Bulletin*. 1991; 39(2): 441-444.
- 263** Gonda R, Tomoda M, Shimizu N, Kanari, M. Characterization of polysaccharides having activity on the reticuloendothelial system from the rhizome of *Curcuma longa*. *Chemical and Pharmaceutical Bulletin*. 1990; 38(2):482-486.
- 264** Yue GG, Chan BC, Hon PM, Kennelly EJ, Yeung SK, Cassileth BR, Fung KP, Leung PC, Lau CB. Immunostimulatory activities of polysaccharide extract isolated from *Curcuma longa*. *International Journal of Biological Macromolecules*. 2010; 47(3): 342-347.
- 265** Orlovskaya TV, Chelombit'ko VA. Carbohydrates from *Curcuma longa*. *Chemistry of Natural Compounds*. 2006; 42(4): 389-390.
- 266** Rakhimov DA, Abdullaeva AA, Zhauynbaeva KS, Bekchanov KhN. Carbohydrates from the aerial and subterranean parts of *Curcuma longa*. *Chemistry of Natural Compounds*. 2010; 46(5): 785-786.
- 267** Braga MEM, Moreschi SEM, Meireles MAA. Effects of supercritical fluid extraction on *Curcuma longa* L. and *Zingiber officinale* R. starches. *Carbohydrate Polymers*. 2006; 63(3): 340-346.
- 268** Selvam R, Subramanian L, Gayathri R, Angayarkanni N. The anti-oxidant activity of turmeric (*Curcuma longa*). *Journal of Ethnopharmacology*. 1995; 47: 59-67.
- 269** Smitha S, Dhananjaya BL, Dinesha R, Srinivas L. Purification and characterization of a 34 kDa antioxidant protein (β -turmerin) from turmeric (*Curcuma longa*) waste grits. *Biochimie*. 2009; 91(9): 1156-1162.
- 270** Kochhar S, Kochhar VK. Identification and characterization of a super-stable Cu-Zn SOD from leaves of turmeric (*Curcuma longa* L.). *Planta*. 2008; 228(2): 307-318.
- 271** Price LC, Buescher RW. Decomposition of turmeric curcuminoids as affected by light, solvent and oxygen. *Journal of Food Biochemistry*. 1996; 20(2): 125-133.
- 272** Price LC, Buescher RW. Kinetics of alkaline degradation of the food pigments curcumin and curcuminoids. *Journal of Food Science*. 1997; 62(2): 267-269.

- 273 Ashoka Shenoy M, Shastry CS, Sridevi, Gopkumar P. Effect of memory plus, a polyherbal formulation, on experimental models of Alzheimer's disease. *Pharmacologyonline*. 2009; 2: 332-340.
- 274 Banerjee P, Maity S, Das T, Mazumder S. A double-blind randomized placebo-controlled clinical study to evaluate the efficacy and safety of a polyherbal formulation in geriatric age group: A phase IV clinical report. *Journal of Ethnopharmacology*. 2011; 134: 429–433.
- 275 Cai X, Zhou H, Wong YF, Xie Y, Liu ZQ, Jiang ZH, Bian ZX, Xu HX, Liu L. Suppression of the onset and progression of collagen-induced arthritis in rats by QFGJS, a preparation from an anti-arthritic Chinese herbal formula. *Journal of Ethnopharmacology*. 2007; 110: 39-48.
- 276 Dwivedi P, Narvi SS, Tewari RP. Natural route to a novel nanocomposite biomaterial: An embodiment for the abatement of implant associated infection. *International Conference on Nanoscience, Technology and Societal Implications*. 2011; 1-4.
- 277 Fonseca FV, Melo MM, Silva J, Pereira GP, Dantas-Barros AM. Extratos de *Curcuma longa* L. e *Kalanchoe brasiliensis* Camb. no tratamento local do envenenamento por *Bothrops alternatus*. *Revista Brasileira de Farmacognosia*. 2004; 14(01): 26-29.
- 278 Kishore CN, Shrivastava A, Anurekha J. Stability-indicating RP-HPLC determination of Curcumin in Vicco Turmeric cream and Haridrakhanda churna. *Pharmacognosy Journal*. 2010; 2 (6), 90-101.
- 279 Greenlee H, Atkinson C, Stanczyk FZ, Lampe JW. A pilot and feasibility study on the effects of naturopathic botanical and dietary interventions on sex steroid hormone metabolism in premenopausal women. *Cancer epidemiology, biomarkers & prevention*. 2007; 16: 1601-1609.
- 280 Haiyee ZA, Saim N, Said M, Illias RMD, Mustapha WAW, Hassan O. Characterization of cyclodextrin complexes with turmeric oleoresin. *Food Chemistry*. 2009; 114: 459–465.
- 281 Jagetia GC, Reddy TK, Malagi KJ, Nayak BS, Naidu MBR, Ravikiran PB, Kamath SU, Shetty PC, Reddy DS. Antarth, a polyherbal preparation protects against the doxorubicin-induced toxicity without compromising its antineoplastic activity. *Phytotherapy Research*. 2005; 19(9): 772-778.
- 282 Kshirsagar AC, Yenge VB, Sarkar A, Singhal RS. Efficacy of pullulan in emulsification of turmeric oleoresin and its subsequent microencapsulation. *Food Chemistry*. 2009; 113: 1139–1145.
- 283 Zuanon LAC, Malacrida CR, Telis VRN. Production of Turmeric Oleoresin Microcapsules by Complex Coacervation with Gelatin-Gum Arabic. *Journal of Food Process Engineering*. 2013; 36: 364–373.
- 284 Kulkarni RR, Patki OS, Jog VP, Gandage SG, Patwardhan B. Treatment of osteoarthritis with a herbomineral formulation: a double-blind, placebo-controlled, cross-over study. *Journal of Ethnopharmacology*. 1991; 33: 91-95.
- 285 Kuptniratsaikul V, Thanakhumtorn S, Chinswangwatanakul P, Wattanamongkonsil L, Thamlikitkul V. Efficacy and safety of *Curcuma domestica* extracts in patients with knee osteoarthritis. *Journal of alternative and complementary medicine*. 2009; 15(8): 891-897.

- 286 Lalla JK, Nandedkar SY, Paranjape MH, Talreja NB. Clinical trials of ayurvedic formulations in the treatment of acne vulgaris. *Journal of Ethnopharmacology*. 2001; 78: 99–102.
- 287 Lertsutthiwong P, Noomun K, Jongaroonngamsang N, Rojsitthisak P, Nimmannit U. Preparation of alginate nanocapsules containing turmeric oil. *Carbohydrate Polymers*. 2008; 74: 209–214.
- 288 Lertsutthiwong P, Rojsitthisak P, Nimmannit U. Preparation of turmeric oil-loaded chitosan-alginate biopolymeric nanocapsules. *Materials Science and Engineering C*. 2009; 29: 856–860.
- 289 Li D, Xu J, Xia S, Pu C, Jin S, Liu M. Study on preparation of beta-cyclodextrin inclusion volatile oil from *Rhizoma Curcumae*. *Zhong Yao Cai*. 2004; 27(11): 866-869.
- 290 Szente L, Mikuni K, Hashimoto H, Szejtli J. Stabilization and solubilization of lipophilic natural colorants with cyclodextrins. *Journal of Inclusion Phenomena and Molecular Recognition in Chemistry*. 1998; 32: 81–89.
- 291 Madhu K, Chanda K, Saji MJ. Safety and efficacy of *Curcuma longa* extract in the treatment of painful knee osteoarthritis: a randomized placebo-controlled trial. *Inflammopharmacology*. 2013; 21:129–136.
- 292 Malasoni R, Srivastava A, Pandey RR, Srivastava PK, Dwivedi AK. Development and validation of improved HPLC method for the quantitative determination of Curcuminoids in Herbal Medicament. *Journal of Scientific and Industrial Research*. 2013; 72(2): 88-91.
- 293 Menghini L, Genovese S, Epifano F, Tirillini B, Ferrante C, Leporini L. Antiproliferative, protective and antioxidant effects of artichoke, dandelion, turmeric and rosemary extracts and their formulation. *International Journal of Immunopathology and Pharmacology*. 2010; 23(2): 601-610.
- 294 Mohammad BA. Antileishmanial effects of traditional herbal extracts against cutaneous leishmaniosis *in vivo*. *Advances in Environmental Biology*. 2011; 5(10): 3188-3195.
- 295 Prakash SK. Status of HIV-1 proviral dna with the treatment of poly phytochemical molecules. *International Journal of Pharma and Bio Sciences*. 2010; 1(2): 1-17.
- 296 Zhong MY, Quan SC, Hu JH. Simultaneous determination of curcumin and piperine in turmeric capsule by HPLC method. *Pharmaceutical Care and Research*. 2006; 6(1): 54-56.
- 297 DiSilvestro RA, Joseph E, Bomser J. Diverse effects of a low dose supplement of lipidated curcumin in healthy middle aged people. *Nutrition Journal*. 2012; 11(1): art. no. 79.
- 298 Kim SW, Ha KC, Choi EK, Jung SY, Kim MG, Kwon DY, Yang HJ, Kim MJ, Kang HJ, Back HI, Kim SY, Park SH, Baek HY, Kim YJ, Lee JY, Chae SW. The effectiveness of fermented turmeric powder in subjects with elevated alanine transaminase levels: A randomised controlled study. *BMC Complementary and Alternative Medicine*. 2013; 13: 58.
- 299 Pari L, Saravanan R. Antidiabetic effect of diasulin, a herbal drug, on blood glucose, plasma insulin and hepatic enzymes of glucose metabolism hyperglycaemic rats. *Diabetes, Obesity and Metabolism*. 2004; ;6(4): 286-292.

- 300** Saravanan R, Pari L. Antihyperlipidemic and antiperoxidative effect of Diasulin, a polyherbal formulation in alloxan induced hyperglycemic rats. *BMC Complementary and Alternative Medicine*. 2005; 5(14): 1-10.
- 301** Pradeep YN, Raju BK, Reema R. Evaluation of the wound healing effect of a polyherbal formulation. *Pharmacologyonline*. 2009; 3: 136-141.
- 302** Sheeja E, Kuldeep V, Edwin J, Showkat A, Anwar D. Estimating curcumin and 3-acetyl-11-keto- β -boswellic acid in a marketed herbal product using HPTLC. *Indian Drugs*. 2011; 48(2): 43-47.
- 303** Vyas P, Chandola HM, Ghanchi F, Ranthem S. Clinical evaluation of Rasayana compound as an adjuvant in the management of tuberculosis with anti-Koch's treatment. *Ayu*. 2012; 33(1): 38-43.
- 304** Wu YH, Wei YC, Tai YS, Chen KJ, Li HY. Clinical outcomes of traditional Chinese medicine compound formula in treating sleep-disordered breathing patients. *American Journal of Chinese Medicine*. 2012; 40(1):11-24.
- 305** Zhang L, Yang ZY, Li N, Hong ZQ, Zhang AZ. Effects of Huoxue Huayu Tang on expression of transforming growth factor beta-1 mRNA and protein as well as cartilaginous ossification in rat fracture healing. *Chinese Journal of Clinical Rehabilitation*. 2006; 10(31): 40-42.
- 306** Chakarapani A, Nagalingam S, Shanmugasundaram D, Sasikumar CS, Michael M, Raja A, Guhathakurta S, Cherian KM. Antioxidant potential assessment of hypoglycemic poly herbal formulation using human peripheral blood lymphocyte: An in vitro study. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2012; 4(3): 439-442.
- 307** Sonawane SD, Nirmal AS, Patil NA, Pattan SR. Development and validation of HPTLC method to detect curcumin and Gallic acid in polyherbal formulation. *Journal of Liquid Chromatography and Related Technologies*. 2011; 34(20): 2664-2673.
- 308** Souza CRA, Osme SF, Glória MBA. Stability of curcuminoid pigments in model systems. *Journal of Food Processing and Preservation*. 1997; 21(5): 353-363.
- 309** Srinivas C, Prabhakaran KV. Haridra (*curcuma longa*) and its effect on abhisayanda (conjunctivitis). *Ancient Science of Life*. 1989; 8(3-4): 279-282.
- 310** Van Dau N, Ham NN, Khac DH, Lam NT, Son PT, Tan NT, Van DD, Dahlgren S, Grabe M, Johansson R, Lindgren G, Stjernström N. The effects of a traditional drug, turmeric (*Curcuma longa*), and placebo on the healing of duodenal ulcer. 1998; 5(1): 29-34.
- 311** Wandhare MD, Deokate UA, Khadabadi SS, Hadke SP, Deore SL. Comparative estimation of ($\alpha + \beta$) boswellic acid and curcumin from marketed herbal antirheumatic tablets. *Asian Journal of Chemistry*. 2010; 22(8): 5883-5890.
- 312** Vishwakarma AK, Maurya OP, Nimisha, Srivastava D. Formulation and evaluation of transdermal patch containing turmeric oil. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2012; 4(5): 358-361.
- 313** Vyas N, Keservani RK, Gavatia NP, Jain S, Argal A. Effect of *Tamarindus indica* and its polyherbal formulation on radiation induced alopecia. *International Journal of PharmTech Research*. 2010; (2): 1543-1546.
- 314** Vyas N, Keservani RK, Nayak A, Jain S, Singhal M. Effect of *Tamarindus Indica* and

Curcuma Longa on stress induced Alopecia. Pharmacologyonline. 2010; 1: 377-384.

- 315** Waghmare PF, Chaudhari AU, Karhadkar VM, Jamkhande AS. Comparative evaluation of turmeric and chlorhexidine gluconate mouthwash in prevention of plaque formation and gingivitis: a clinical and microbiological study. *Journal of Contemporary Dental Practice*. 2011; 12(4): 221-224.
- 316** Wang YZ, Guo CY, Zhong HG, Zhang WN, Wang DL, Wang X, Dong FH. In vivo effects of Pain Relieving Plaster on closed soft tissue injury in rabbit ears. 2008; 8(51): 7p.
- 317** Chatterjee S, Datta RN, Bhattacharyya D, Bandopadhyay SK. Emollient and antipruritic effect of Itch cream in dermatological disorders: a randomized controlled trial. *Indian Journal of Pharmacology*. 2005; 37(4): 253-254.
- 318** Cheng BJ, Moritomo A, Yamasaki Y, Wu LX, Inagaki M, Nishimura M, Tanishima K, Poracova J. Preventive effect of traditional herbal formulae against experimental hypercholesterolemia in rats with special reference to blood lipoprotein cholesterol levels. *Journal of Ethnopharmacology*. 2004; 94(2-3): 275-278.
- 319** Deorukhakar SR, Dethe A, Vohra RR, Ghosh R, Chaudhary J, Kadam V. Antiinflammatory activity of a polyherbal formulation. *Indian Journal of Pharmaceutical Sciences*. 2008; 70(6): 785-787.
- 320** Behal R, Mali AM, Gilda SS, Paradkar AR. Evaluation of local drug-delivery system containing 2% whole turmeric gel used as an adjunct to scaling and root planing in chronic periodontitis: A clinical and microbiological study. *Journal of Indian Society of Periodontology*. 2011; 15(1): 35-38.
- 321** Bele AA, Jadhav VM, Nikam SR, Kadam VJ. Antibacterial potential of herbal formulation. *Research Journal of Microbiology*. 2009; 4: 164-167.
- 322** Dua K, Leong NK, Kaur M, Bin LW, Azman K, Gorajana A. Preparation, physicochemical evaluation and antimicrobial potential of topical dosage forms containing natural anti-inflammatory agent, *Curcuma longa*. *Anti-Inflammatory & Anti-Allergy Agents in Medicinal Chemistry*. 2012; 10: 452-462.
- 323** Mollik AH, Mozammel Haq W, Chandra Bachar S, Jahan R, Rahmatullah M. Anti-inflammatory effect of *Curcuma longa* (turmeric) rhizome when administered topically in gel form. *Planta Medica*. 2009; 75(9): PH31.
- 324** Betancor-Fernández A, Pérez-Gálvez A, Sies H, Stahl W. Screening pharmaceutical preparations containing extracts of turmeric rhizome, artichoke leaf, devil's claw root and garlic or salmon oil for antioxidant capacity. *Journal of Pharmacy and Pharmacology*. 2003; 55(7): 981-986.
- 325** Das, R. Effective mucoadhesive buccal patches: Wound healing activity of curcumin & *Centella asiatica* extract compared to rhEGF. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2011; 3(1): 97-100.
- 326** Biswas NR, Gupta SK, Das GK, Kumar N, Mongre PK, Haldar D, Beri S. Evaluation of Ophthacare® eye drops - A herbal formulation in the management of various ophthalmic disorders. *Phytotherapy Research*. 2001; 15(7): 618-620.
- 327** Abe R, Ohtani K. An ethnobotanical study of medicinal plants and traditional therapies on Batan Island, the Philippines. *Journal of Ethnopharmacology*. 2013; 145: 554-565

- 328 Jeeva S, Femila V. Ethnobotanical investigation of Nadars in Atoor village, Kanyakumari District, Tamilnadu, India. *Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine*. 2012; S593-S600.
- 329 Patil SB, Naikwade NS, Kondawar MS, Magdum CS, Awale VB. Traditional uses of plants for wound healing in the Sangli district, Maharashtra. *International Journal of PharmTech Research*. 2009; 1(3): 876-878.
- 330 Tushar BS, Sarma GC, Rangan L. Ethnomedical uses of Zingiberaceous plants of Northeast India. *Journal of Ethnopharmacology*. 2010; 132: 286–296.
- 331 Wadankar GD, Malode SN, Sarambekar SL. Traditionally used medicinal plants for wound healing in the Washim district, Maharashtra (India). *International Journal of PharmTech Research*. 2011; 3(4): 2080-2084.
- 332 Singh AG, Kumar A, Tewari DD. An ethnobotanical survey of medicinal plants used in Terai forest of western Nepal. *Journal of ethnobiology and ethnomedicine*. 2012; 8(19): art. no. 19.
- 333 Alsarhan A, Sultana N, Kadir MRA, Aburjai T. Ethnopharmacological survey of medicinal plants in malaysia, the kangkar pulai region. *International Journal of Pharmacology*. 2012; 8(8): 679-686.
- 334 Atjanasuppat K, Wongkham W, Meepowpan P, Kittakoop P, Sobhon P, Bartlett A, Whitfield PJ. *In vitro* screening for anthelmintic and antitumour activity of ethnomedicinal plants from Thailand. *Journal of Ethnopharmacology*. 2009; 123(3): 475-482.
- 335 Neamsuvan O, Tuwaemaengae T, Bensulong F, Asae A, Mosamae K. A survey of folk remedies for gastrointestinal tract diseases from Thailand's three southern border provinces. *Journal of Ethnopharmacology*. 2012; 144: 11–21.
- 336 Das PK, Mondal AK. The dye yielding plants used in traditional art of 'Pachitra' in Pingla and Mat Crafts in Sabang with prospecting proper medicinal value in the paschim Medinipur District, West Bengal, India. *International Journal of Life Sciences Biotechnology and Pharma Research*. 2012; 1(2): 158-171.
- 337 Sharma UK, Pegu S, Hazarika D, Das A. Medico-religious plants used by the Hajong community of Assam, India. *Journal of Ethnopharmacology*. 2012; 143(3): 787–800.
- 338 Islam F, Jahan FI, Seraj S, Malek I, Nazmus Sadat AFM, Monalisa MN, Swarna A, Sanam S, Rahmatullah M. Differences in selection of ailments and medicinal plants by folk medicinal practitioners: A study of practitioners in Barobazar village of Jhenidaha district, Bangladesh. *American-Eurasian Journal of Sustainable Agriculture*. 2011; 5(2): 292-303.
- 339 Punjani BL, Kumar V. Traditional medicinal plant remedies to treat cough and asthmatic disorders in the Aravalli ranges in North Gujarat, India. *Journal of Natural Remedies*. 2002; 2/2: 173-178.
- 340 Sachs M, von Eichel J, Asskali F. Wound management with coconut oil in Indonesian folk medicine. *Chirurg*. 2002; 73: 387–392.
- 341 Sharma KK, Kotoky J, Kalita JC, Sarma GC. Traditional use of medicinal plants for anti-ringworm therapy in some parts of Kamrup District of Assam, a North Eastern State of India. *Asian Pacific Journal of Tropical Disease*. 2012; 2(S1): S316-S319.

- 342 Velayudhan KC, Dikshit N, Abdul Nizar M. Ethnobotany of turmeric (*Curcuma longa* L.). *Indian Journal of Traditional Knowledge*. 2012; 11(4): 607-614.
- 343 Rahmatullah M, Ishika T, Rahman M, Swarna A, Khan T, Monalisa MN, Seraj S, Mou SM, Mahal MJ, Biswas KR. Plants prescribed for both preventive and therapeutic purposes by the traditional healers of the bede community residing by the turag river, dhaka district. *American-Eurasian Journal of Sustainable Agriculture*. 2011; 5(3): 325-331.
- 344 Ajose FOA. Some Nigerian plants of dermatologic importance. *International Journal of Dermatology*. 2007; 46(1): 48-55
- 345 David BC, Sudarsanam G. Ethnomedicinal plant knowledge and practice of people of Javadhu hills in Tamilnadu. *Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine*. 2011; S79-S81.
- 346 Odugbemi TO, Akinsulire OR, Aibinu I. E, Fabeku PO. Medicinal plants useful for malaria therapy in Okeigbo, Ondo State, Southwest Nigeria. *African Journal of Traditional, Complementary, and Alternative Medicines*. 2007; 4(2): 191-198.
- 347 Suroowan S, Mahomoodally F. Complementary and alternative medicine use among Mauritian women. *Complementary Therapies in Clinical Practice*. 2013; 19: 36-43.
- 348 Tangjang S, Namsa ND, Aran C, Litin A. An ethnobotanical survey of medicinal plants in the Eastern Himalayan zone of Arunachal Pradesh, India. *Journal of Ethnopharmacology*. 2011; 134: 18-25.
- 349 Inta A, Shengji P, Balslev H, Wangpakapattanawong P, Trisonthi CA. comparative study on medicinal plants used in Akha's traditional medicine in China and Thailand, cultural coherence or ecological divergence? *Journal of Ethnopharmacology*. 2008; 116: 508-517.
- 350 Lev E, Amar Z. Ethnopharmacological survey of traditional drugs sold in the Kingdom of Jordan. *Journal of Ethnopharmacology*. 2002; 82: 131-145.
- 351 Al-Adhroey AH, Nor ZM, Al-Mekhlafi HM, Mahmud R. Ethnobotanical study on some Malaysian anti-malarial plants: A community based survey. *Journal of Ethnopharmacology*. 2010; 132: 362-364.
- 352 Saikia AP, Ryakala VK, Sharma P, Goswami P, Bora U. Ethnobotany of medicinal plants used by Assamese people for various skin ailments and cosmetics. *Journal of Ethnopharmacology*. 2006; 106: 149-157.
- 353 Moshi MJ, Kagashe GAB, Mbwambo ZH. Plants used to treat epilepsy by Tanzanian traditional healers. *Journal of Ethnopharmacology*. 2005; 97: 327-336.
- 354 Kvist LP, Christensen SB, Rasmussen HB, Mejia K, Gonzalez A. Identification and evaluation of Peruvian plants used to treat malaria and leishmaniasis. *Journal of Ethnopharmacology*. 2006;
- 355 Iqbal A, Orakzai OK, Ayaz M. Home remedies and traditional eye medicines used for the treatment of common eye ailments in District Swabi. *Journal of Postgraduate Medical Institute*. 2012; 26(4): 432-438.
- 356 Savithramma N, Sulochana Ch, Rao KN. Ethnobotanical survey of plants used to treat asthma in Andhra Pradesh, India. *Journal of Ethnopharmacology*. 2007; 113: 54-61.

- 357** Kadir MF, Bin Sayeed MS, Mia MMK. Ethnopharmacological survey of medicinal plants used by indigenous and tribal people in Rangamati, Bangladesh. *Journal of Ethnopharmacology*. 2012; 44: 627–637.
- 358** Mollik AH, Faruque R, McField R, Chowdhury A, Thapa KK, Islam T. Pharmacoepidemiology, current controversies and opportunities a comparative study of medicinal plants used against gastrointestinal disorders in two districts of Bangladesh. *Basic and Clinical Pharmacology and Toxicology*. 2010; 107: 468-469
- 359** Hamedi S, Memariani Z, Mobli M, Bozorgi M. Popular medicinal plants in Iran for the treatment of GI disorders. *Planta Medica*. 2011; 77(12): PF40.
- 360** Aggarwal H, Kotwal N. Foods used as ethno-medicine in Jammu. *Studies on Ethno-Medicine*. 2009; 3(1): 65-68.
- 361** Haque Mollik A. Effect of plants on the treatment of rheumatoid arthritis: A pragmatic randomized ethnomedicinal survey in Faridpur District of Bangladesh. *Atherosclerosis Supplements*. 2010; 11(2): 196.
- 362** Mollik AH. Effects of medicinal plants on the treatment of viral diseases: A pragmatic randomized ethnomedicinal survey in Nilphamari district of Bangladesh. *Respirology*, 2009; 14: A179.
- 363** Mollik M, Faruque M, Shadique M, Islam M. Some plant species used against viral diseases by the folk medicinal practitioners in Norail district of Bangladesh. *Allergy: European Journal of Allergy and Clinical Immunology*. 2010; 65: 639-640.
- 364** Mollik AH. A preliminary study on the efficacy of medicinal plants from Modhupur National Park used against all forms of cancer. *Respirology*. 2009; 14: A277.
- 365** Mollik MAH. The effect of medicinal plants on sexually transmitted infections and cancer: Results from a cross-sectional study in Habiganj district of Bangladesh. *European Journal of Integrative Medicine*. 2010; 2(4): 220-221.
- 366** Mollik AH, Hossain S, Jahan R, Rahmatullah M. Some medicinal plants used in Bangladesh in traditional medicinal treatment of various forms of cancer. *Planta Medica*. 2009; 75(9): PE77.
- 367** Mollik MAH. Living knowledge of the healing plants: Ethno-phytotherapy in the rural communities from the Sundarbans areas of Bangladesh. *European Journal of Integrative Medicine*. 2010; 2(4): 260.
- 368** Mollik M, Hossain A, McField R, Thapa K. Traditional healers in Chapai-Nawabganj district of Bangladesh: Their knowledge on asthma and possible role in primary health care. *Allergy: European Journal of Allergy and Clinical Immunology*. 2010; 65: 217-218.
- 369** Haque MMA. Culinary remedies as a source of antipyretic agents in the Kingdom of Saudi Arabia: Explorative studies among the Bangladeshi workers on knowledge and uses. *European Journal of Integrative Medicine*. 2012; 4: 187.
- 370** Mollik AH, Rahman A, Ahmed F, Jahan R, Rahmatullah M, Chowdhury MH, Rahman MTU, Khatun A. An ethnopharmacological survey of Jamalpur Sadar area, Jamalpur district, Bangladesh used for treatment of nullhard to curenull diseases. *American Journal of Tropical Medicine and Hygiene*. 2010; 83(5): 22.
- 371** Mollik AH. Beideyes in Satkhira district of bangladesh: Their knowledge on common

- vascular innovations and possible role in primary health care. *Respirology*. 2009; 14: A272.
- 372** Mollik AH, Faruque R, Sen D, Badruddaza, Islam T, Rahman S. Some medicinal plants used against insulin secretion by the alternative medicinal practitioners in Dhaka city of Bangladesh. *Diabetes and Vascular Disease Research*. 2010; 7(1): 85.
- 373** Mollik AH, Islam T, Khatun A, Hossan S, Nasrin D, Jahan R, Rahmatullah M. Medicinal plants used against syphilis and gonorrhoea by traditional medicinal practitioners of Bangladesh. *Planta Medica*. 2009; 75(9): PH40.
- 374** Islam F, Jahan F.I, Seraj S, Malek I, Nazmus Sadat AFM, Bhuiyan MSA, Swarna A, Sanam S, Rahmatullah M. Variations in disease and medicinal plant selection among folk medicinal practitioners: A case study in Jessore district, Bangladesh. *American-Eurasian Journal of Sustainable Agriculture*. 2011; 5(2): 282-291.
- 375** Samal PK, Dangi JS, Meena KP. Ethnopharmacological studies of traditional hepatoprotective medicinal plants used by the tribals of Bilaspur districts. *International Journal of Pharmacy and Technology*. 2011; 3(2): 1971-1987.
- 376** Shah GM, Khan MA, Ahmad M, Zafar M, Khan AA. Observations on antifertility and abortifacient herbal drugs. *African Journal of Biotechnology*. 2009; 8(9): 1959-1964.
- 377** Resolução RDC nº. 10 de 10 de março de 2010: "Notificação de drogas vegetais junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária". ANVISA, 2010.
- 378** Wichtl M, Alanis R, Kennedy J. Herbal drugs and phytopharmaceuticals. A handbook for practice on a scientific basis. 3 ed. Medpharm. CRC Press. Washington. 2004.
- 379** Garcia AA, Vanaclocha BN, Salazar JIG, Cobo RM, Martínez CA, García JE. Fitoterapia. Vademécum de prescripción. Plantas medicinales. 3 ed. 1999.
- 380** ALONSO JR. Tratado de fitomedicina. Bases clínicas e farmacológicas. ISIS Ed. Argentina. 1998.
- 381** OMS. Organização Mundial da Saúde. WHO monographs on selected medicinal plantas. vol. 1. 1999.
- 382** Aly MM, Gumgumjee NM. Antimicrobial efficacy of *Rheum palmatum*, *Curcuma longa* and *Alpinia officinarum* extracts against some pathogenic microorganisms. *African Journal of Biotechnology*. 2011; 10(56): 12058-12063.
- 383** Amara AA, El-Masry MH, Bogdady HH. Plant crude extracts could be the solution: extracts showing *in vivo* antitumorigenic activity. *Pakistan Journal of Pharmaceutical Sciences*. 2008; 21(2): 159-171.
- 384** Araújo MCP, Dias F, Kronka SN, Takahasi CS. Effects of turmeric and its active principle, curcumin, on bleomycin-induced chromosome aberrations in Chinese hamster ovary cells. *Genetics and Molecular Biology*. 2010; 22(3): 407-413.
- 385** Cao J, Jiang LP, Liu Y, Yang G, Yao XF, Zhong LF. Curcumin-induced genotoxicity and antigenotoxicity in HepG2 cells. *Toxicol*. 2007; 49: 1219-1222.
- 386** Chen CC, Chan WH. Injurious Effects of Curcumin on Maturation of Mouse Oocytes, Fertilization and Fetal Development via Apoptosis. *International Journal of Molecular Sciences*. 2012; 13: 4655-4672.
- 387** Chen CC, Hsieh MS, Hsuuw YD, Huang FJ, Chan WH. Hazardous Effects of Curcumin

- on Mouse Embryonic Development through a Mitochondria-Dependent Apoptotic Signaling Pathway. International Journal of Molecular Sciences. 2010; 11: 2839-2855.
- 388** Chusri S, Settharaksa S, Chokpaisarn J, Limsuwan S, Voravuthikunchai SP. Thai herbal formulas used for wound treatment: a study of their antibacterial potency, anti-inflammatory, antioxidant, and cytotoxicity effects. Journal of Alternative and Complementary Medicine. 2013; 19(7): 671-676.
- 389** Ismail NE, Abdul Samad M, Bustami Effendi TJ, Hazizul Hasan M. Cytotoxicity studies of aqueous extracts of *Curcuma longa* and *Quercus infectoria*. International Conference on Science and Social Research. 2010; 746.
- 390** Naganuma M, Saruwatari A, Okamura S, Tamura H. Turmeric and curcumin modulate the conjugation of 1-naphthol in Caco-2 cells. Biological & Pharmaceutical Bulletin. 2006; 29(7): 1476-1479.
- 391** Ramos A1, Visozo A, Piloto J, García A, Rodríguez CA, Rivero R. Screening of antimutagenicity via antioxidant activity in Cuban medicinal plants. Journal of Ethnopharmacology. 2003; 87(2-3): 241-246.
- 392** Vimala S, Norhanom AW, Yadav M. Anti-tumour promoter activity in Malaysian ginger rhizobia used in traditional medicine. British Journal of Cancer. 1999; 80(1-2): 110-116.
- 393** Wojcikowski K, Wohlmuth H, Johnson DW, Rolfe M, Gobe G. An *in vitro* investigation of herbs traditionally used for kidney and urinary system disorders: Potential therapeutic and toxic effects. Nephrology. 2009; 14, 70–79.
- 394** Chakrabarti K, Pal S, Bhattacharyya AK. Sperm immobilization activity of *Allium sativum* L. and other plant extracts. Asian Journal of Andrology. 2003; 5: 131-135.
- 395** Pal A, Pal AK. Studies on the genotoxicity of turmeric extracts in bacterial system. International Journal of Antimicrobial Agents. 2000; 16(4): 415-417.
- 396** Araújo MCP, Da Luz Dias F, Takahashi CS. Potentiation by turmeric and curcumin of γ -radiation-induced chromosome aberrations in Chinese hamster ovary cells. Teratogenesis Carcinogenesis and Mutagenesis. 1999; 19: 9–18.
- 397** Abraham S, Abraham SK, Radhamony G. Mutagenic potential of the condiments, ginger and turmeric. Cytologia. 1976; 41: 591-595.
- 398** Da Silva Filho, C. R. M. ;De Souza, A. G. ;Da Conceição, M. M. ;Da Silva, T. G. ;Silva, T. M. S. ;Ribeiro, A. P. L. Bioactivity evaluation of the turmeric (*Curcuma longa* L., Zingiberaceae) extracts in *Artemia salina* and *Biomphalaria glabrata*. Revista Brasileira de Farmacognosia. 2009; 19(4): 919-923.
- 399** Alaxmi V. Genetic effects of turmeric and curcumin in mice and rats. Mutation Research. 1980; 79: 125-132.
- 400** Ashok P, Meenakshi B. Contraceptive effect of *Curcuma longa* (L.) in male albino rat. Asian Journal of Andrology. 2004; 6: 71-74.
- 401** Bille N, Larsen JC, Hansen EV, Wurtzen G. Subchronic oral toxicity of turmeric oleoresin in pigs. Food and Chemical Toxicology. 1985; 23(11): 967-973.
- 402** Deshpande SS, Lalitha VS, Ingle AD, Raste AS, Gadre SG, Maru GB. Subchronic oral toxicity of turmeric and ethanolic turmeric extract in female mice and rats. Toxicology

Letters. 1998; 95: 183–193.

- 403** Dunnick JK, Nyska A. The Toxicity and Pathology of Selected Dietary Herbal Medicines. *Toxicologic Pathology*. 2013; 41: 374-386.
- 404** Jiang, J. ;Thyagarajan-Sahu, A. ;Loganathan, J. ;Eliaz, I. ;Terry, C. ;Sandusky, G. E. ;Sliva, D. BreastDefend™ prevents breast-to-lung cancer metastases in an orthotopic animal model of triple-negative human breast cancer. *Oncol Rep*. 2012;
- 405** Abraham SK, Kesavan PC. Genotoxicity of garlic, turmeric and asafoetida in mice. *Mutation Research*. 1984; 136: 85-88.
- 406** Abraham SK, Kesavan PC. A preliminary analysis of the genotoxicity of a few spices in *Drosophila*. *Mutation Research*. 1985; 143: 219-223.
- 407** El-Makawy A, Sharaf HA. Cytogenetical and histochemical studies on curcumin in male rats. *WIT Transactions on Biomedicine and Health*. 2006; 10: 169-180.
- 408** El-Sayed NM, Ismail KA, Ahmed SAEG, Hetta MH. *In vitro* amoebicidal activity of ethanol extracts of *Arachis hypogaea* L., *Curcuma longa* L. and *Pancreaticum maritimum* L. on *Acanthamoeba castellanii* cysts. *Parasitology Research*. 2012; 110(5): 1985-1992.
- 409** Bak JP, Kim JB, Park JH, Yang YJ, Kim IS, Choung ES, Kang SC. Screening and compound isolation from natural plants for anti-allergic activity. *Journal of Applied Biological Chemistry*. 2011; 54(3), 367-375.
- 410** Jang S, Lee Y, Hwang SL, Lee MH, Park SJ, Lee IH, Kang S, Roh SS, Seo YJ, Park JK, Lee JH, Kim CD. Establishment of type II 5 α -reductase over-expressing cell line as an inhibitor screening model. *Journal of Steroid Biochemistry & Molecular Biology*. 2007; 107(3-5): 245–252.
- 411** Al-Daihan S, Al-Faham M, Al-shawi N, Almayman R, Brnawi A, Zargar S, Shafi Bhat R. Antibacterial activity and phytochemical screening of some medicinal plants commonly used in Saudi Arabia against selected pathogenic microorganisms. *Journal of King Saud University - Science*. 2013; 25(2): 115-120.
- 412** Anbu Jeba Sunilson J, Suraj R, Rejitha G, Anandarajagopal K, Anita Gnana Kumari AV, Promwichit P. *In vitro* antimicrobial evaluation of *Zingiber officinale*, *Curcuma longa* and *Alpinia galanga* extracts as natural food preservatives. *American Journal of Food Technology*, 4: 192-200.
- 413** Chan EWC, Ng VP, Tan VV, Low YY. Antioxidant and antibacterial properties of *Alpinia galanga*, *Curcuma longa*, and *Etilingera elatior* (Zingiberaceae). *Pharmacognosy Journal*. 2011; 3(22): 54-61.
- 414** Cwikla C, Schmidt K, Matthias A, Bone KM, Lehmann R, Tiralongo E. Investigations into the antibacterial activities of phytotherapeutics against *Helicobacter pylori* and *Campylobacter jejuni*. *Phytotherapy Research*. 2010; 24: 649–656.
- 415** Dash SK, Rath CC, Ray P, Adhikary SP. Effect of antibiotics and some essential oils on marine vibrios isolated from the Coastal Water of Bay of Bengal at Orissa coast. *Journal of Pure and Applied Microbiology*. 2007; 1(2): 247-250.
- 416** Kim KJ, Yu HH, Cha JD, Seo SJ, Choi NY, You YO. Antibacterial activity of *Curcuma longa* L. against methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *Phytotherapy Research*.

2005; 19(7): 599-604.

- 417** Larhsini M, Oumoulid L, Lazrek HB, Wataleb S, Bousaid M, Bekkouche K, Jana M. Antibacterial activity of some Moroccan medicinal plants. *Phytotherapy Research*. 2001; 15(3): 250-252.
- 418** Niamsa N, Sittiwet C. Antimicrobial activity of *Curcuma longa* aqueous extract. *Journal of Pharmacology and Toxicology*. 2009; 4: 173-177.
- 419** Romson S, Sunisa S, Worapong U. Stability of antioxidant and antibacterial properties in heated turmeric-chili paste and its ingredients. *International Food Research Journal*. 2011; 18: 397-404.
- 420** Singh R, Chandra R, Bose M, Luthra PM. Antibacterial activity of *Curcuma longa* rhizome extract on pathogenic bacteria. *Current Science*. 2002; 83(6): 737-740.
- 421** Singh RP, Jain DA. Antibacterial activity of alcoholic and aqueous extracts of some medicinal plants. *International Journal of PharmTech Research*. 2011; 3(2): 1103-1106.
- 422** Thongson C, Davidson PM, Mahakarnchanakul W, Weiss J. Antimicrobial activity of ultrasound-assisted solvent-extracted spices. *Letters in Applied Microbiology*. 2004; 39(5): 401-406.
- 423** Weerasekera D, Fernando N, Bogahawatta LBAE, Rajapakse-Mallikahewa R, Naulla DJ. Bactericidal effect of selected spices, medicinal plants and tea on *Helicobacter pylori* strains from Sri Lanka. *Journal of the National Science Foundation of Sri Lanka*. 2008; 36(1): 91-94.
- 424** Attarpour Yazdi MM. Antibacterial activity of *Curcuma longa* extract against bacteria isolated from infected burn wounds. *Planta Medica*. 2009; 75(9): PJ156.
- 425** Srinivasan N, Subramaniam D, Varman A, Ramanujam RP, Houchen CW, Anant S. Curcumin suppresses intestinal epithelial response to *Clostridium difficile* infection: Role of cell signaling pathways. *Gastroenterology*. 2009; 136(5): A631.
- 426** Mahady GB, Pendland SL, Stoia A, Hamill FA, Fabricant D, Dietz BM, Chadwick LR. *In vitro* susceptibility of *Helicobacter pylori* to botanical extracts used traditionally for the treatment of gastrointestinal disorders. *Phytotherapy Research*. 2005; 19(11): 988-991.
- 427** O'Mahony R, Al-Khtheeri H, Weerasekera D, Fernando N, Vaira D, Holton J, Basset C. Bactericidal and anti-adhesive properties of culinary and medicinal plants against *Helicobacter pylori*. *World Journal of Gastroenterology*. 2005; 11(47): 7499-7507.
- 428** Srinivasan D, Nathan S, Suresh T, Lakshmana Perumalsamy P. Antimicrobial activity of certain Indian medicinal plants used in folkloric medicine. *Journal of Ethnopharmacology*. 2011; 74(3): 217-220.
- 429** Rao KVK, Schwartz AS, Nair HK, Aalinkeel R, Mahajan S, Chawda R, Nair MPN. Plant derived products as a source of cellular growth inhibitory phytochemicals on PC-3M, DU-145 and LNCaP prostate cancer cell lines. *Current Science*. 2004; 87(11): 1585-1588.
- 430** Chakravarty AK, Yasmin H. Alcoholic turmeric extract simultaneously activating murine lymphocytes and inducing apoptosis of Ehrlich ascitic carcinoma cells. *International Immunopharmacology*. 2005; 5(10): 1574-1581.

- 431 Chakravarty AK, Yasmin H. Activation of cell mediated immune response and apoptosis towards malignant cells with turmeric treatment in murine model. *Indian Journal of Biochemistry and Biophysics*. 2008; 45(1): 23-29.
- 432 Kaneshiro T, Suzui M, Takamatsu R, Murakami A, Ohigashi H, Fujino T, Yoshimi N. Growth inhibitory activities of crude extracts obtained from herbal plants in the Ryukyu Islands on several human colon carcinoma cell lines. *Asian Pacific journal of cancer prevention*. 2005; 6(3): 353-358.
- 433 Kuttan R, Bhanumathy P, Nirmala K, George MC. Potential anticancer activity of turmeric (*Curcuma longa*). *Cancer Letters*. 1985; 29: 197-202.
- 434 Li J, Li F, Pang AZ, Feng XY. Effects of curcuma on different phases of Hela cell cycle. *Journal of Jilin University Medicine Edition*. 2006; 32 (4): 675-677.
- 435 Liang T, Chen MJ, Zhou KY, Tang XD, Wang XG. Induction of apoptosis in human nasopharyngeal carcinoma cell line CNE-2Z by curcumin. *Chinese journal of cancer*. 2004; 23(12): 1651-1654.
- 436 Manosroi J, Dhumtanom P, Manosroi A. Anti-proliferative activity of essential oil extracted from Thai medicinal plants on KB and P388 cell lines. *Cancer Letters*. 2006; 235: 114-120.
- 437 Ramachandran C, Resek AP, Escalon E, Aviram A, Melnick SJ. Potentiation of gemcitabine by Turmeric Force™ in pancreatic cancer cell lines. *Oncology Reports*. 2010; 23(6): 1529-1535.
- 438 Sun M, Yang Y, Li H, Su B, Lu Y, Wei Q, Fan T. The effect of curcumin on bladder cancer cell line EJ *in vitro*. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2004; 27(11): 848-850.
- 439 Zan CH, Rahmat A, Akim AM, Alitheen NBM, Othman F, Lian GEC. Anti-proliferative effects of pandan leaves (*Pandanus amaryllifolius*), kantan flower (*Etlingera elatior*) and turmeric leaves (*Curcuma longa*). *Nutrition and Food Science*. 2011; 41(4): 238-241.
- 440 Zhan X, Xu Y, Xie D. Empirical studies on the effect of aromatic turmeric oil for inhibiting proliferation of hepatoma and gastric carcinoma cells using bioluminescence assay. *Chinese Journal of Clinical Oncology*. 2007; 34(1): 30-33.
- 441 Zhang KS, Li GC, He YW, Yi YM, Liao SL, Wang Z, Du J. Curcumin inhibiting the expression of indoleamine 2,3-dioxygenase induced by IFN-gamma in cancer cells. *Zhong Yao Cai*. 2008; 31(8): 1207-1211.
- 442 Zheng LD, Tong QS, Wu CH. Inhibitory effects of curcumin on apoptosis of human ovary cancer cell line A2780 and its molecular mechanism. *Chinese journal of cancer*. 2002; 21(12): 1296-1300.
- 443 Zhou QM, Su SB, Zhang H, Lu YY. Regulation of protein kinases on signal pathway in breast cancer cell MCF-7 by curcumin. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2009; 32(5): 728-732.
- 444 Kumaravel M, Sankar P, Latha P, Benson CS, Rukkumani R. Antiproliferative effects of an analog of curcumin in Hep-2 cells: A comparative study with curcumin. *Natural Product Communications*. 2013; 8(2): 183-186.
- 445 Huang S, Han X, Xu B. Curcumin induces apoptosis by suppressing protein

phosphatase 5 leading to activation of JNK cascade. *FASEB Journal*. 2011; 25: 943.11.

- 446** Hwa JS, Kim FJ, Kumar B, Koul S, Meacham R, Koul H. Curcumin targets RelA (P65) Stability to inhibit constitutive NF-kappa B activation and induces apoptosis in human renal cell carcinoma. *Journal of Urology*. 2010; 183(4): e31-e32.
- 447** Hwa JS, Kumar B, Koul S, Khandrika L, Kim FJ, Koul HK. Curcumin, the principal component of the popular Indian curry spice turmeric, induces apoptosis of human renal cancer cells: Involvement of nuclear factor-kB signaling. *Journal of Urology*. 2009; 181(4): 157-158.
- 448** Suphim B, Prawan A, Kukongviriyapan U, Kukongviriyapan V. Curcumin inhibits cholangiocarcinoma cell growth by modulation of the cellular Status Redox. *Drug Metabolism Reviews*. 2009; 41: 49-50/.
- 449** Zaidi SF, Yamamoto T, Ahmed K, Kondo T, Usmanghani K, Kadowaki M, Sugiyama T. Curcumin down-regulates activation-induced cytidine deaminase (AID) in H. pylori-infected gastric epithelial cells. *Gastroenterology*. 2009; 136(5): A546.
- 450** Mohammad P, Nosratollah Z, Mohammad R, Abbas A, Javad R. The inhibitory effect of *Curcuma longa* extract on telomerase activity in A549 lung cancer cell line. *African Journal of Biotechnology*. 2010; 9(6): 912-919.
- 451** Wu ZZ, Huang, XR, Qi MX, Yan J, Hu YH. Study on the mechanism of proliferative inhibition of arsenic trioxide and *rhizoma curcumae* on lens epithelial cell by MTT assay. *Ophthalmology in China*. 2006; 15(1): 46-49.
- 452** Al-Mamun MR, Amrin N, Begum J, Mazid MA. Thrombolytic activity of some spices and plants available in Bangladesh. *Thai Journal of Pharmaceutical Sciences*. 2012; 36(2): 72.
- 453** Zhao ZD, Huang ZS. Study on effects of curcumin on expressions of PDGF-BB, PDGFRbeta and ERK1 of HSC. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2009; 32(5): 732-735.
- 454** Apisariyakul A, Vanittanakom N, Buddhasukh D. Antifungal activity of turmeric oil extracted from *Curcuma longa* (Zingiberaceae). *Journal of Ethnopharmacology*. 1995; 49(3): 163-169.
- 455** Jayaprakasha GK, Negi PS, Anandharamakrishnan C, Sakariah KK. Chemical composition of turmeric oil - A byproduct from turmeric oleoresin industry and its inhibitory activity against different fungi. *Zeitschrift fur Naturforschung - Section C Journal of Biosciences*. 2001; 56(1-2):40-44.
- 456** Sharma M, Sharma R. Synergistic antifungal activity of *curcuma longa* (turmeric) and *zingiber officinale* (ginger) essential oils against dermatophyte infections. *Journal of Essential Oil Bearing Plants*. 2011; 14(1): 38-47.
- 457** Vaijyanthimala J, Prasad NR, Anandi C, Pugalendi KV. Anti-dermatophytic activity of some Indian medicinal plants. *Journal of Natural Remedies*. 2004; 4/1: 26-31.
- 458** Gowda NKS, Malathi V, Suganthi RU. Effect of some chemical and herbal compounds on growth of *Aspergillus parasiticus* and aflatoxin production. *Animal Feed Science and Technology*. 2004; 116(3-4): 281-291.
- 459** El Hamss R, Analla M, Campos-Sanchez J, Alonso-Moraga A, Muñoz-Serrano A, Idaomar M. A dose dependent anti-genotoxic effect of turmeric. *Mutation Research*.

1999; 446:135-139.

- 460** Zaidi SFH, Yamada K, Kadowaki M, Usmanghani K, Sugiyama T. Bactericidal activity of medicinal plants, employed for the treatment of gastrointestinal ailments, against *Helicobacter pylori*. *Journal of Ethnopharmacology*. 2009; 121 (2): 286-291.
- 461** Rohini S, Mehta A, Mehta P, Shukla K. Anthelmintic activity of rhizome extracts of *curcuma longa* and *zingiber officinale* (zingiberaceae). *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2011; 3(2): 236-237.
- 462** Mathuria N, Verma RJ. Aflatoxin induced hemolysis and its amelioration by turmeric extracts and curcumin in vitro. *Acta Poloniae Pharmaceutica - Drug Research*. 2007; 64(2): 165-168.
- 463** Chang YS, Woo ER. Korean medicinal plants inhibiting to human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) fusion. *Phytotherapy Research*. 2003; 17(4): 426-429.
- 464** Cohly HHP, Asad S, Das SK, Angel MF, Rao M. Effect of antioxidant (turmeric, turmerin and curcumin) on human immunodeficiency virus. *International Journal of Molecular Sciences*. 2003; 4: 22-33.
- 465** Lantz RC, Chen GJ, Solyom AM, Jolad SD, Timmermann BN. The effect of turmeric extracts on inflammatory mediator production. *Phytomedicine*. 2005; 12(6-7): 445-452.
- 466** Shin JH, Park CM, Min KH, Noh KH, Song YS. Turmeric extracts ameliorate inflammatory mediators through MAPKs and Akt inactivations in LPS stimulated RAW 264.7 cell line. *FASEB Journal*. 2011; 25: 595.
- 467** Swanson C, Finlay D, Laughlin LT, Robinson M. Biomarker analysis confirms the antioxidant and antiinflammatory activity of a colorless turmeric extract *in vitro*. *Journal of the American Academy of Dermatology*. 2010; 62(3): AB23.
- 468** Bhardwaj RS, Bhardwaj KS, Ranjeet D, Ganesh N. *Curcuma longa* leaves exhibits a potential antioxidant, antibacterial and immunomodulating properties. *International Journal of Phytomedicine*. 2011; 3: 270-278.
- 469** Bhatia M, Sharma A. Inactivation of *Candida albicans* in culture media by eight spices native to Indian subcontinent. *International Journal of Pharmaceutical Sciences Review & Resear*. 2012; 16(1): 125.
- 470** Butkhup L, Samappito S. In vitro free radical scavenging and antimicrobial activity of some selected Thai medicinal plants. *Research Journal of Medicinal Plant*. 2011; 5: 254-265.
- 471** Das S, Choudhury BK. Antifungal effect of five plant extracts on the variants of *Trichophyton rubrum*. *Biocontrol Science*. 1999; 4(2): 83-86.
- 472** Ferdinand FJ, Ugoji E, Adenipekun T, Adelowotan O. Evaluation of the antimicrobial properties of unripe banana (*Musa sapientum* L.), lemon grass (*Cymbopogon citratus* S.) and turmeric (*Curcuma longa* L.) on pathogens. *African Journal of Biotechnology*. 2009; 8 (7): 1176-1182.
- 473** Neogi U, Saumya R, Irum B. In vitro combinational effect of bio-active plant extracts on common food borne pathogens. *Research Journal of Microbiology*. 2007; 2(5): 500-503.
- 474** Oonmetta-aree J, Suzuki T, Gasaluck P, Eumkeb G. Antimicrobial properties and action

- of galangal (*Alpinia galanga* Linn.) on *Staphylococcus aureus*. *LWT - Food Science and Technology*. 2006; 39(10): 1214–1220.
- 475** Sarwat SZK, Ahmad N. Screening of potential medicinal plants from district sawat specific for controlling women diseases. *Pakistan Journal of Botany*. 2012; 44(4): 1193-1198.
- 476** Shrivastava SM, Kumar S, Chaudhary M. Time-kill curve studies of Ampucare against *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Klebsiella pneumoniae* and *Proteus vulgaris*. *Research Journal of Medicinal Plant*. 2009; 3(3): 116-122.
- 477** Vaishnavi C, Kaur S, Kaur M. Bactericidal activity of kitchen spices and condiments on enteropathogens. *Natural Product Radiance*. 2007; 6(1): 40-45.
- 478** Vattem DA, Mihalik K, Crixell SH, McLean RJC. Dietary phytochemicals as quorum sensing inhibitors. *Fitoterapia*. 2007; 78: 302–310.
- 479** Azuine MA, Kayal JJ, Bhide SV. Protective role of aqueous turmeric extract against mutagenicity of direct-acting carcinogens as well as benzo[a]pyrene-induced genotoxicity and carcinogenicity. *Journal of Cancer Research and Clinical Oncology*. 1992; 118: 447-452.
- 480** Soudamini KK, Unnikrishnan MC, Sukumaran K, Kuttan R. Mutagenicity and anti-mutagenicity of selected spices. *Indian Journal of Physiology and Pharmacology*. 1995; 39(4): 347-353.
- 481** Jayaprakasha GK, Jena BS, Negi OS, Sakariah KK. Evaluation of antioxidant activities and antimutagenicity of turmeric oil: a byproduct from curcumin production. *Zeitschrift für Naturforschung C - A Journal of Biosciences*. 2002; 57(9-10): 828-835.
- 482** Yuliana ND, Iqbal M, Jahangir M, Wijaya CH, Korthout H, Kottenhage M, Kim HK, Verpoorte R. Screening of selected Asian spices for anti obesity-related bioactivities. *Food Chemistry*. 2011; 126: 1724–1729.
- 483** Asai A, Nakagawa K, Miyazawa T. Antioxidative effects of turmeric, rosemary and capsicum extracts on membrane phospholipid peroxidation and liver lipid metabolism in mice. *Biosci Biotechnol Biochem*. 1999; 63(12): 2118-2122.
- 484** Baliga MS, Jagetia GC, Rao SK, Babu SK. Evaluation of nitric oxide scavenging activity of certain spices *in vitro*: A preliminary study. *Nahrung*. 2003; 47(4): 261-264.
- 485** Choi HR, Choi JS, Han YN, Bae SJ, Chung HY. Peroxynitrite scavenging activity of herb extracts. *Phytotherapy Research*. 2002; 16(4): 364-367.
- 486** Khatun M, Eguchi S, Yamaguchi T, Takamura H, Matoba T. Effect of thermal treatment on radical-scavenging activity of some spices. *Food Science and Technology Research*. 2006; 12(3): 178-185.
- 487** Kurien BT, Scofield RH. Curcumin/turmeric solubilized in sodium hydroxide inhibits HNE protein modification-An *in vitro* study. *Journal of Ethnopharmacology*. 2007; 110: 368–373.
- 488** Nemade N, Chopda MZ, Mahajan RT. Comparative bioefficacy of antioxidant potential of fourteen indigenous wound healing plants. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2011; 3(4): 73-77.
- 489** Phansawan B, Pounghangpho S. Antioxidant capacities of *Pueraria mirifica*, *Stevia rebaudiana* Bertoni, *Curcuma longa* Linn., *Andrographis paniculata* (Burm.f.) Nees.

- and *Cassia alata* Linn. for the development of dietary supplement. *Natural Science*. 2007; 41: 548-554.
- 490** Rajnarayana K, Ajitha M, Gopireddy G, Giriprasad VS. Comparative antioxidant potential of some fruits and vegetables using DPPH method. *International Journal of Pharmacy and Technology*. 2011; 3(1): 1952-1957.
- 491** Sathisha AD, Lingaraju HB, Prasad KS. Evaluation of antioxidant activity of medicinal plant extracts produced for commercial purpose. *E-Journal of Chemistry*. 2011; 8(2), 882-886.
- 492** Sumazian Y, Syahida A, Hakiman M, Maziah M. Antioxidant activities, flavonoids, ascorbic acid and phenolic contents of Malaysian vegetables. *Journal of Medicinal Plants Research*. 2010; 4(10): 881-890.
- 493** Wojcikowski K, Stevenson L, Leach D, Wohlmuth H, Gobe G. Antioxidant capacity of 55 medicinal herbs traditionally used to treat the urinary system: A comparison using a sequential three-solvent extraction process. *Journal of Alternative and Complementary Medicine*. 2007; 13(1): 103–109.
- 494** Yan SW, Asmah R. Comparison of total phenolic contents and antioxidant activities of turmeric leaf, pandan leaf and torch ginger flower. *International Food Research Journal*. 2010; 17: 417-423.
- 495** Shahwar D, Raza MA, Bukhari S, Bukhari G. Ferric reducing antioxidant power of essential oils extracted from *Eucalyptus* and *Curcuma* species. *Asian Pacific Journal of Tropical Biomedicine*. 2012; 2(3): S1633-S1636.
- 496** Huerta V, Mihalik K, Beckett K, Maitin V, Vatter DA. Anti-diabetic and anti-energy harvesting properties of common traditional herbs, spices and medicinal plants from india. *Journal of Natural Remedies*. 2010; 10(2): 123-135.
- 497** Ranilla LG, Kwon YI, Apostolidis E, Shetty K. Phenolic compounds, antioxidant activity and in vitro inhibitory potential against key enzymes relevant for hyperglycemia and hypertension of commonly used medicinal plants, herbs and spices in Latin America. *Bioresource Technology*. 2010; 101(12): 4676–4689.
- 498** Lee KK, Kim JH, Cho JJ, Choi JD. Inhibitory effects of 150 plant extracts on elastase activity, and their anti-inflammatory effects. *International Journal of Cosmetic Science*. 1999; 21(2): 71-82.
- 499** Desrivot J, Waikedre J, Cabalion P, Herrenknecht C, Bories C, Hocquemiller R, Fournet A. Antiparasitic activity of some New Caledonian medicinal plants. *Journal of Ethnopharmacology*. 2007; 112: 7–12.
- 500** Charueksereesakul T, Thongrakard V, Tencomnao T. *In vitro* effect of thai herbal extracts with anti-psoriatic activity on the expression of caspase 9. *Journal of Chemical and Pharmaceutical Research*. 2011; 3(4): 196-203.
- 501** Sookkongwaree K, Geitmann M, Roengsumran S, Petsom A, Danielson UH. Inhibition of viral proteases by Zingiberaceae extracts and flavones isolated from *Kaempferia parviflora*. *Pharmazie*. 2006; 61(8): 717–721.
- 502** Kapadia GJ, Azuine MA, Tokuda H, Hang E, Mukainaka T, Nishino H, Sridhar R. Inhibitory effect of herbal remedies on 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate-promoted Epstein-Barr virus early antigen activation. *Pharmacological Research*. 2002; 45(3): 213-220.

- 503** Wattanapitayakul SK, Chularojmontri L, Herunsalee A, Charuchongkolwongse S, Niumsukul S, Bauer JA. Screening of antioxidants from medicinal plants for cardioprotective effect against doxorubicin toxicity. *Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology*. 2005; 96(1): 80-87.
- 504** Abou El Seoud KAEH, Bibby MC, Shoeib N, Wright CW. Evaluation of Some Egyptian Plant Species for *in vitro* Antimycobacterial and Cytotoxic Activities. *Pharmaceutical Biology*. 2004; 41(6): 463-465.
- 505** Thongrakard V, Tencomnao T. Modulatory effects of Thai medicinal plant extract on proinflammatory cytokines-induced apoptosis in human keratinocyte HaCat cells. *African Journal of Biotechnology*. 2010; 9(31): 4999-5003.
- 506** Lee J, Yoon HG, Lee YH, Park J, You Y, Kim K, Jang JY, Yang JW, Jun W. The potential effects of ethyl acetate fraction from *Curcuma longa* L. on lipolysis in differentiated 3T3-L1 adipocytes. *Journal of Medicinal Food*. 2010; 13(2): 364-370.
- 507** Youn YN, Lim E, Lee N, Kim YS, Koo MS, Choi SY. Screening of Korean medicinal plants for possible osteoclastogenesis effects *in vitro*. *Genes & Nutrition*. 2008; 2(4): 375-380.
- 508** Cheon HJ, Park JG, Kim YS, Kang SS; Cai XF, Lee JJ, Lee SM. Hepatoprotective activities of curcumin, demethoxycurcumin and bisdemethoxycurcumin. *Korean Journal of Pharmacognosy*. 2007; 38(2): 139-147.
- 509** Kumar P, Singla A, Hedroug O, Liu H, Annaba F, Saksena S, Dudeja PK, Gill RK, Alrefai WA. Curcumin down-regulates Niemann-Pick C1-like 1 expression in intestinal epithelial cells. *Gastroenterology*. 2009; 136(5): A567-A568.
- 510** Takahashi M, Asikin Y, Takara K, Wada K. Screening of medicinal and edible plants in Okinawa, Japan, for enhanced proliferative and collagen synthesis activities in NB1RGB human skin fibroblast cells. *Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry*. 2012; 76(12): 2317-2320.
- 511** Gao C, Ding Z, Liang B, Chen N, Cheng D. Study on the effects of curcumin on angiogenesis. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2003; 26(7): 499-502.
- 512** Plummer SM, Hill KA, Festing MF, Steward WP, Gescher AJ, Sharma RA. Clinical development of leukocyte cyclooxygenase 2 activity as a systemic biomarker for cancer chemopreventive agents. *Cancer Epidemiology Biomarkers and Prevention*. 2001; 10(12): 1295-1299.
- 513** Baylac S, Racine P. Inhibition of human leukocyte elastase by natural fragrant extracts of aromatic plants. *International Journal of Aromatherapy*. 2004; 14(4): 179-182.
- 514** Skulas-Ray AC, Teeter DL, Morgan TL, Lambert JD, Gu Y, Kris-Etherton PM, West SG. A high antioxidant spice blend attenuates human postprandial lipemia *in vivo* and potently inhibits pancreatic lipase *in vitro*. *FASEB Journal*. 2011; 25: 339.
- 515** Cohly HHP, Rao MR, Kanji VK, Patlolla B, Taylor A, Wilson MT, Angel MF, Das SK. Effect of turmeric, turmerin and curcumin on Ca²⁺, Na/K + Atpases in concanavalin A-stimulated human blood mononuclear cells. *International Journal of Molecular Sciences*. 2003; 4: 34-44.
- 516** Wright LE, Guise TA, Mohammad KS, Funk JL. Curcuminoids decrease osteolytic breast cancer bone metastases. *Endocrine Reviews*. 2011; 32(3).

- 517** Song P1, Lysvand H, Yuhe Y, Liu W, Iversen OJ. Expression of the psoriasis-associated antigen, Pso p27, is inhibited by Traditional Chinese Medicine. *Journal of Ethnopharmacology*. 2010; 127(1): 171-174.
- 518** Kang HM, Lee SH, Ryu SY, Son KH, Yang DC, Kwon BM. Screening of inhibitory activity of plant extracts against farnesyl protein transferase. *Korean Journal of Pharmacognosy*. 2003; 34(1): 91-99.
- 519** Hoang DM, Trung TN, Hien PTT, Há DT, van Luong H, Lee M, Bae K. Screening of protein tyrosine phosphatase 1B inhibitory activity from some Vietnamese medicinal plants. *Natural Product Sciences*. 2010; 16(4): 239-244.
- 520** Ahmed T, Gilani AH. Inhibitory effect of curcuminoids on acetylcholinesterase activity and attenuation of scopolamine-induced amnesia may explain medicinal use of turmeric in Alzheimer's disease. *Pharmacology Biochemistry and Behavior*. 2009; 91(4): 554-9.
- 521** Prasad NS1, Raghavendra R, Lokesh BR, Naidu KA. Spice phenolics inhibit human PMNL 5-lipoxygenase. *Prostaglandins Leukotrienes and Essential Fatty Acids*. 2004; 70(6):521-852.
- 522** Cohly HHP, Rao MR, Kanji VK, Manisundram D, Taylor A, Wilson MT, Angel MF, Das SK. Effect of Turmeric (Chemical Plant Extract) on *in-vitro* Nitric Oxide Synthetase (NOS) Levels in Tissues Harvested from Acute and Chronic Wounds. 1999; 11(3): 70-76.
- 523** Sun X, Zhang K, Ji X, Wang Y, Zidichouski J, Tong Y, Gao H, Zhang J, Wang Z. Screening of pancreatic lipase and α -glucosidase inhibitors from Chinese dietary herbs. *Zhongguo Zhongyao Zazhi*. 2012; 37(9): 1319-1323.
- 524** Ao C, Li A, Elzaawely AA, Tawata S. MMP-13 Inhibitory activity of thirteen selected plant species from Okinawa. *International Journal of Pharmacology*. 2008; 4: 202-207.
- 525** Yang J, Jang JY, Jeon HL, Lee J, Jun WJ, Hwang KT, Lee YY. The Ethanol Extract from Fermented *Curcuma long* L. Increases Expression of LPL on Lipolysis of Differentiated 3T3-L1 Adipocytes. *FASEB Journal*. 2010; 24: 1b255.
- 526** Cohly HHP, Angel MF, Salahudeen AK. Effect of turmeric, turmerin and curcumin in H₂O₂-induced renal epithelial (LLC-PK1) cell injury. *Journal of Investigative Medicine*. 1996; 24(1): 49-54.
- 527** Khanobdee K, Wongprasert K, Kitiyanant Y. *In vitro* protection against hydrogen peroxide-induced oxidative stress and cell death in ARPE-19 cells by Curcumin. *Planta Medica*, 2010; 76(12): P198.
- 528** Taner G, Tokacnull M, Ozkardes AB, Aydin S, Basaran N. Protective effects of curcumin on DNA damage induced by bile duct ligation. *Toxicology Letters*. 2011; 205: S111.
- 529** Deshpande SS, Maru GB. Effects of curcumin on the formation of benzo[a]pyrene derived DNA adducts in vitro. *Cancer Letters*. 1995; 96: 71-80.
- 530** Ghaisas SD, Bhide SV. In vitro studies on chemoprotective effect of Purnark against benzo(a)pyrene-induced chromosomal damage in human lymphocytes. *Cell Biology International*. 1994; 18(1): 21-28.
- 531** Kalekar SA, Munshi RP, Bhalerao SS, Thatte UM. Insulin sensitizing effect of 3 Indian medicinal plants: An *in vitro* study. *Indian Journal of Pharmacology*, 2013; 45(1): 30-

33.

- 532 Frye J, Timmermann B, Funk J. Turmeric inhibits parathyroid hormone-related protein (PTHrP) secretion from human rheumatoid synoviocytes. *BMC Complementary and Alternative Medicine*. 2012; 12(1): P55.
- 533 Joo JK, Shin JH, Hur JY, Lee TH, Kim KH, Cheong JH, Lee KS. Curcumin suppresses COX-2 expression through inhibition of the transcription factor CDX1 and AKT signaling in endometriotic stromal cells. *Journal of Endometriosis*. 2012; 4(3): 155.
- 534 Abdel-Hameed ES, El-Nahas HÁ, Abo-Sedera SA. Antischistosomal and antimicrobial activities of some Egyptian plant species. *Pharmaceutical Biology*. 2008; 46(9): 626–633.
- 535 Chen YQ, Xu QM, Li XR, Yang SL, Zhu-Ge HX. In vitro evaluation of schistosomicidal potential of curcumin against *Schistosoma japonicum*. *Journal of Asian Natural Products Research*. 2012; 14(11): 1064-1072.
- 536 Karamustafa SD, Mansour N, Bickle Q, Tasdemir D. *In vitro* screening of selected medicinal plants against *Schistosoma mansoni* larvae. *Planta Medica*. 2011; 77(12): PF46.
- 537 Lin J, Chen A. Glucose induces hepatic stellate cell activation *in vitro*, which is eliminated by curcumin by suppressing gene expression of glucose transporter-2. *Gastroenterology*. 2009; 136(5): A418.
- 538 Bruck J, Glocova I, Ghashghaieinia M, Rocken M, Ghoreschi K. Curcumin protects from autoimmune disease by modulating DC and inhibiting Th1/Th17 responses. *Experimental Dermatology*. 2010; 19(2): 191.
- 539 Jackson SJT, Venema RC, Murphy LL, Singletary KW, Young AJ. Curcumin modulates hemeoxygenase-1, ENOS, and endothelial cell cycle progression. *FASEB Journal*. 2010; 24.
- 540 Yoshida H, Okumura N, Nishimura Y., Kitagishi Y, Matsuda S. Turmeric and curcumin suppress presenilin 1 protein expression in Jurkat cells. *Experimental and Therapeutic Medicine*. 2011; 2: 629-632.
- 541 Singh S, Sharman M, Martins R. Protective effects of curcuminoids against beta amyloid toxicity. *Alzheimer's and Dementia*. 2011; 7(4): S473.
- 542 Ashraf MZ, Khan MSY, Hameed HÁ, Hussain ME, Fahim M. Endothelium modulated vasorelaxant response of a polypharmaceutical herbal drug (lipotab) and its individual constituents. *Journal of Ethnopharmacology*. 1999; 66: 97-102.
- 543 Adaramoye AO, Nwosu IO, Farombi EO. Sub-acute effect of N G-nitro-l-arginine methyl-ester (L-NAME) on biochemical indices ins rats: Protective effects of Kolaviron and extract of *Curcuma longa* L. *Pharmacognosy Research*. 2012; 4(3): 127–133.
- 544 Babu PS, Prince PSM. Antihyperglycaemic and antioxidant effect of hyponidd, an ayurvedic herbomineral formulation in streptozotocin-induced diabetic rats. *Journal of Pharmacy and Pharmacology*. 2004, 56: 1435-1442.
- 545 Bhartiya US1, Raut YS, Joseph LJ, Hawaldar RW, Rao BS. Evaluation of the radioprotective effect of turmeric extract and vitamin E in mice exposed to therapeutic dose of radioiodine. *Indian Journal of Clinical Biochemistry*. 2008; 23(4): 382-386.

- 546** El-Ashmawy IM, Ashry KM, El-Nahas AF, Salama OM. Protection by turmeric and myrrh against liver oxidative damage and genotoxicity induced by lead acetate in mice. *Basic & Clinical Pharmacology & Toxicology*. 2006; 98, 32-37.
- 547** Naito M, Wu X, Nomura H, Kodama M, Kato Y, Kato Y, Osawa T. The protective effects of tetrahydrocurcumin on oxidative stress in cholesterol-fed rabbits. *Journal of Atherosclerosis and Thrombosis*. 2002; 9(5): 243-250.
- 548** Paolinelli ST, Reen R, Moraes-Santos T. *Curcuma longa* ingestion protects in vitro hepatocyte membrane peroxidation. *Brazilian Journal of Pharmaceutical Sciences*. 2006; 42(3): 429-435.
- 549** Pari L, Saravanan R. Role of Diasulin, an herbal formulation on antioxidant status in chemical induced diabetes. *International Journal of Pharmacology*, 2006; 2: 110-115.
- 550** Reddy ACP, Lokesh BR. Effect of dietary turmeric (*Curcuma longa*) on iron-induced lipid peroxidation in the rat liver. *Food and Chemical Toxicology*. 1994; 32(3): 279-283.
- 551** Samanta L, Panigrahi J, Bhanja S, Chainy GB. Effect of Turmeric and its Active Principle Curcumin on T3-Induced Oxidative Stress and Hyperplasia in Rat Kidney: A Comparison. *Indian Journal of Clinical Biochemistry*. 2010; 25(4): 393-739.
- 552** Sarhan R, Abd El-Azim SA, Motawi TMK, Hamdy MA. Protective effect of turmeric, Ginkgo biloba, silymarin separately or in combination, on iron-induced oxidative stress and lipid peroxidation in rats. *International Journal of Pharmacology*. 2007; 3(5): 375-584.
- 553** Zafir A, Banu N. Antioxidant potential of fluoxetine in comparison to *Curcuma longa* in restraint-stressed rats. *European Journal of Pharmacology*. 2007; 572: 23–31.
- 554** Zhou G, Niu JZ, Wang JF, Chen WT, Liu TX, Li YS, Li ZH. Experimental study on effect of curcumin on inhibiting injury of free radical in pulmonary fibrosis rats. *Zhongguo Zhongyao Zazhi*. 2006; 31(8): 669-672.
- 555** Karami M, Alimon AR, Sazili AQ, Goh YM, Ivan M. Effects of dietary antioxidants on the quality, fatty acid profile, and lipid oxidation of longissimus muscle in Kacang goat with aging time. *Meat science*. 2011; 88(1): 102-108.
- 556** Hutton TS, Deleon RC, Lester C, Maitin V, Crixell S, Vattem DA. Effect of dietary phytochemicals on peroxide induced oxidative stress in *Lumbricus terrestris*. *The FASEB Journal*. 2009; 23(S1): 718.7
- 557** Adhvaryu MR, Reddy N, Parabia MH. Effects of four Indian medicinal herbs on Isoniazid-, Rifampicin- and Pyrazinamide-induced hepatic injury and immunosuppression in guinea pigs. *World Journal of Gastroenterology*. 2007; 13(23): 3199-3205.
- 558** Adiga S, Vinay BS, Kamath S, Gaonkar B, Panda A, Mohandas Rao KG, Bairy KL. Evaluation of hepatoprotective activity of combination of *Phyllanthus niruri* and *Curcuma longa* extracts in wistar rats. *Research Journal of Pharmaceutical, Biological and Chemical Sciences*. 2012; 3(3): 1260-1268.
- 559** Deshpande UR1, Gadre SG, Raste AS, Pillai D, Bhide SV, Samuel AM. Protective effect of turmeric (*Curcuma longa* L.) extract on carbon tetrachloride-induced liver

damage in rats. *Indian Journal of Experimental Biology*. 1998; 36(6):573-577.

- 560** Deshpande UR, Joseph LJ, Samuel AM. Hepatobiliary clearance of labelled mebrofenin in normal and D-galactosamine HCl-induced hepatitis rats and the protective effect of turmeric extract. *Indian Journal of Physiology and Pharmacology*. 2003; 47(3) : 332–336.
- 561** Jajvandian R, Bahary P, Phany A, Mahdavy Shahry N, Dashtizad M. Histopathological study of protective effect of Turmeric against toxicity induced by acetaminophen in broilers. *Journal of Medicinal Plants*. 2006; 5(18): 36-40.
- 562** Prakash O, Singh GN, Singh RM, Mathur SC, Bajpai M, Yadav S. Protective effect of a herbal formula against carbontetrachloride induced hepatotoxicity. *International Journal of Pharmacology*. 2008; 4(4): 282-286.
- 563** Hismionullullari SE, Hismionullullari AA, Sunay FB, Paksoy S, Can M, Aksit H, Karaca O, Yavuz MT, Seyrek K, Yavuz O. The Protective effect of curcumin on carbon tetrachloride-induced liver fibrosis in rats. *Cell Membranes and Free Radical Research*. 2012; 4(1): 65.
- 564** Bhadauria M, Nirala SK, Shukla S. Curcumin ameliorates hepatic abnormalities induced by combined consumption of high fat diet and alcohol: A molecular mechanism. *Hepatology International*. 2011; 5(1): 177.
- 565** Boonjaraspinyo S, Boonmars T, Aromdee C, Puapairoj A, Wu Z. Indirect effect of a turmeric diet: enhanced bile duct proliferation in Syrian hamsters with a combination of partial obstruction by *Opisthorchis viverrini* infection and inflammation by N-nitrosodimethylamine administration. *Parasitology Research*. 2011; 108: 7–14.
- 566** Boonjaraspinyo S, Boonmars T, Aromdee C, Srisawangwong T, Kaewsamut B, Pinlaor S, Yongvanit P, Puapairoj A. Turmeric reduces inflammatory cells in hamster opisthorchiasis. *Parasitology Research*. 2009; 105: 1459–1463.
- 567** Martin RCG, Aiyer HS, Malik D, Li Y. Effect on pro-inflammatory and antioxidant genes and bioavailable distribution of whole turmeric vs curcumin: Similar root but different effects. *Food and Chemical Toxicology*. 2012; 50(2): 227-231.
- 568** Mishra NK, Allan JJ. Evaluation of anti-inflammatory activity and potency of herbal formulation consists of different proportions of *Curcuma longa* and *Boswellia Serrata* by using cotton pellet granuloma and xylene induced mice ear edema model. *International Journal of PharmTech Research*. 2010; 2(3): 1855-1860.
- 569** Sharma MC, Sharma S, Kohli DV. Some plant extracts used in pharmacologically activity of anxiolytics, antidepressant, analgesic, and anti-inflammatory activity. *Digest Journal of Nanomaterials and Biostructures*. 2010; 5(1): 223-227.
- 570** Sharma S, Sharma MC, Kohli DV, Chaturvedi SC. Combinatorial effect and evaluations of pharmacological, phytochemical studies of combination in three herbal drugs in 95% absolute ethanolic extract. *Digest Journal of Nanomaterials and Biostructures*. 2010; 5(1): 215-218.
- 571** Sharma S, Sharma MC, Kohli DV, Chaturvedi SC. Pharmacological studies and evaluations of combination in herbal drug leaves and rhizome extracts. *Digest Journal of Nanomaterials and Biostructures*. 2010; 5(1): 219-222.
- 572** Zhou H, Wong YF, Cai X, Liu ZQ, Jiang ZH, Bian ZX, Xu HX, Liu L. Suppressive

- effects of JCICM-6, the extract of an anti-arthritic herbal formula, on the experimental inflammatory and nociceptive models in rodents. *Biological & Pharmaceutical Bulletin*. 2006; 29(2): 253-260.
- 573** Azuine MA, Bhide SV. Adjuvant chemoprevention of experimental cancer: catechin and dietary turmeric in forestomach and oral cancer models. *Journal of Ethnopharmacology*. 1994; 44: 211-217.
- 574** Bhide SV, Azuine MA, Lahiri M, Telang NT. Chemoprevention of mammary tumor virus-induced and chemical carcinogen- induced rodent mammary tumors by natural plant products. *Breast Cancer Research and Treatment*. 1994; 30: 233-242.
- 575** Chang IM, Woo WS. Screening of Korean medicinal plants for antitumor activity. *Archives of Pharmacal Research*. 1980; 3(2), 75-78.
- 576** Deshpande SS, Ingle AD, Maru GB. Inhibitory effects of curcumin-free aqueous turmeric extract on benzo[a]pyrene-induced forestomach papillomas in mice. *Cancer Letters*. 1997; 118: 79-85.
- 577** Gui F, Ma WF, Cai SH, Li XK, Tan Y, Zhou CL, Chen HY. Preliminary study on molecular mechanism of curcumine anti-mouse melanoma. *Journal of Chinese medicinal materials*. 2008; 31(11): 1685-1689.
- 578** Krishnaswamy K, Goud VK, Sesikera B, Mukundan MA, Krishna TP. Retardation of experimental tumorigenesis and reduction in DNA adducts by turmeric and curcumin. *Nutrition and Cancer*. 1998; 30(2): 163-166.
- 579** Li X, Shi ZM, Feng P, Wen ZY, Wang XJ. Effect of Qi-protecting powder (Huqi San) on expression of c-jun, c-fos and c-myc in diethylnitrosamine-mediated hepatocarcinogenesis. *World Journal of Gastroenterology*. 2007; 13(31): 4192-4198.
- 580** Wang J, Lv B, Ni G, Ma L, Xu Y. Effects of common turmeric on the growth of transplanted and expression of cyclooxygenase-2 in nude mice implanted with human gastric cancer cells. *Chinese Journal of Gastroenterology*. 2006; 11(5): 277-280.
- 581** Sumanth M, Vakili SA. Comparison of anti cancer activity of *Curcuma longa* with *Mentha piperita* using Ehrlich ascite carcinoma in Swiss albino mice. *Latin American Journal of Pharmacy*. 2012; 31(10): 1509-1512.
- 582** Ali Hussain HEM. Hypoglycemic, hypolipidemic and antioxidant properties of combination of Curcumin from *Curcuma longa*, Linn, and partially purified product from *Abroma augusta*, Linn. in streptozotocin induced diabetes. *Indian Journal of Clinical Biochemistry*. 2002; 17 (2) 33-43.
- 583** Nair RB, Nair KV, Nair AR, Nair CP. Anti diabetic activity of amrithadi churnam. *Ancient Science of Life*. 1992; 12(1-2): 280-285.
- 584** Arun N, Nalini N. Efficacy of turmeric on blood sugar and polyol pathway in diabetic albino rats. *Plant Foods for Human Nutrition*. 2002; 57: 41-52.
- 585** Kumar GS, Shetty AK, Sambaiah K, Salimath PV. Antidiabetic property of fenugreek seed mucilage and spent turmeric in streptozotocin-induced diabetic rats. *Nutrition Research*. 2005; 25(11): 1021-1028.
- 586** Kumar GS, Vijayalakshmi B, Salimath PV. Effect of bitter gourd and spent turmeric on constituents of glycosaminoglycans in different tissues in streptozotocin induced diabetic rats. *Molecular and Cellular Biochemistry*. 2006; 286: 53-59.

- 587** Rai PK, Jaiswal D, Mehta S, Rai DK, Sharma B, Watal G. Effect of *Curcuma longa* freeze dried rhizome powder with milk in STZ induced diabetic rats. Indian. Journal of Clinical Biochemistry. 2010; 25(2): 175-181.
- 588** Suryanarayana P, Satyanarayana A, Balakrishna N, Kumar PU, Bhanuprakash RG. Effect of turmeric and curcumin on oxidative stress and antioxidant enzymes in streptozotocin-induced diabetic rat. Medical Science Monitor. 2007; 13(12): 286-292.
- 589** Umamaheswari S, Mainzen PPS. Antihyperglycaemic effect of 'Ilogen-Excel', an ayurvedic herbal formulation in streptozotocin-induced diabetes mellitus. Acta Poloniae Pharmaceutica. 2007; 64(1): 53-61.
- 590** Ahmad-Raus RR, Abdul-Latif ESES, Mohammad JJ. Lowering of lipid composition in aorta of guinea pigs by *Curcuma domestica*. BMC Complementary and Alternative Medicine. 2001; 1(6): art. no. 6.
- 591** Al-Nazawi MH, El-Bahr, SM. Hypolipidemic and Hypocholesterolemic Effect of Medicinal Plant Combination in the Diet of Rats: Black Cumin Seed (*Nigella sativa*) and Turmeric (Curcumin). Journal of Animal and Veterinary Advances. 2012; 11(12): 2013-2019.
- 592** Asai A, Miyazawa T. Dietary curcuminoids prevent high-fat diet-induced lipid accumulation in rat liver and epididymal adipose tissue. The Journal of Nutrition. 2001. 131(11): 2932-2935.
- 593** Dixit VP, Jain P, Joshi SC. Hypolipidaemic effects of *Curcuma longa* L and *Nardostachys jatamansi*, D C in triton-induced hyperlipidemic rats. Indian Journal of Physiology and Pharmacology. 1988; 32(4): 299-304.
- 594** Kermanshahi H, Riasi A. Effect of turmeric rhizome powder (*Curcuma longa*) and soluble NSP degrading enzyme on some blood parameters of laying hens. International Journal of Poultry Science. 2006; 5(5): 494-498.
- 595** Khouri NA. Evidence that curcuma longa possesses an active hypolipidemic effects in rabbits. Saudi medical journal. 2006; 27(2): 264-266.
- 596** Kim TH, Son YK, Hwang KH, Kim MH. Effects of *Angelica keiskei* Koidzumi and turmeric extract supplementation on serum lipid parameters in hypercholesterolemic diet or P-407-induced hyperlipidemic rats. Journal of the Korean Society of Food Science and Nutrition. 2008; 37(6): 708-713.
- 597** Xia X, Pan Y, Zhang WY, Cheng G, Kong LD. Ethanol extracts from *Curcuma longa* attenuates behavioral, immune, and neuroendocrine alterations in a rat chronic mild stress model. Biological & Pharmaceutical Bulletin. 2006; 29(5): 938-944.
- 598** Yu ZF, Kong LD, Chen Y. Antidepressant activity of aqueous extracts of *Curcuma longa* in mice. Journal of Ethnopharmacology. 2002; 83: 161-165.
- 599** Gautam V, Sahni YP. Analgesic activity of *Curcuma longa* on hot plate induced nociception. Indian Veterinary Journal. 2008; 85(10): 1034-1036.
- 600** Cheppudira B, Greer A, Mares A, Fowler M, Garza T, Petz L, Loyd D, Clifford J. The anti-inflammatory and analgesic activity of curcumin in a rat model of full thickness thermal injury. Journal of Pain. 2013; 14(4): S52.
- 601** Hota D, Mittal N, Joshi R, Chakrabarti A. Evaluation of antihyperalgesic effect of curcumin on formalin induced orofacial pain in rat. Pain Practice. 2009; 9: 48-49.

- 602 Deshpande SS, Ingle AD, Maru GB. Chemopreventive efficacy of curcumin-free aqueous turmeric extract in 7,12-dimethylbenz[a]anthracene-induced rat mammary tumorigenesis. *Cancer Letters*; 1998; 123: 35-40.
- 603 El-Shahat M, El-Abd S, Alkafafy M, El-Khatib G. Potential chemoprevention of diethylnitrosamine-induced hepatocarcinogenesis in rats: myrrh (*Commiphora molmol*) vs. turmeric (*Curcuma longa*). *Acta Histochemica*. 2012; 114(5): 421-428.
- 604 Lu B, Yu L, Xu L, Chen H, Zhang L, Zeng Y. The effects of radix curcumae extract on expressions of VEGF, COX-2 and PCNA in gastric mucosa of rats fed with MNNG. *Current Pharmaceutical Biotechnology*. 2010; 11(3): 313-317.
- 605 El-Sayed EM, Abd El-azeem AS, Afify AA, Shabana MH, Ahmed HH. Cardioprotective effects of *Curcuma longa* L. extracts against doxorubicin-induced cardiotoxicity in rats. *Journal of Medicinal Plants Research*. 2011; 5(17): 4049-4058.
- 606 Mohanty I, Arya DS, Gupta SK. Effect of *Curcuma longa* and *Ocimum sanctum* on myocardial apoptosis in experimentally induced myocardial ischemic-reperfusion injury. *BMC Complementary and Alternative Medicine* 2006; 6: art. no. 3, pp. 12.
- 607 Mohanty I, Singh AD, Dinda A, Joshi S, Talwar KK, Gupta SK. Protective effects of *Curcuma longa* on ischemia-reperfusion induced myocardial injuries and their mechanisms. *Life Sciences*. 2004; 75(14): 1701-1711.
- 608 Deshpande UR, Joseph LJ, Samuel AM. The role of thyroid in the hypocholesterolaemic effect of tumeric extract. *Thyroidology Clinical and Experimental*. 2000; 12(2): 25-28.
- 609 Soni A, Dwivedi VK, Chaudhary M, Malik K, Naithani V, Shrivastava SM. Plasma cytokines and trace element level in severe burn rat model-with special reference to wound healing potential of ampucare. *Research Journal of Immunology*. 2010; 3(1): 22-30.
- 610 Prasad R, Kant V, Kumar D, Gopal A, Ahanger AA, Kurade NP, Tandan SK. Evaluation of wound healing potential of curcumin in excision wound model in rats. *Wound Repair and Regeneration*. 2012; 20(2): A35.
- 611 York DA, Thomas S, Greenway FL, Liu Z, Rood JC. Effect of an herbal extract Number Ten (NT) on body weight in rats. *Chinese Medicine*. 2007; 2: 10.
- 612 Yu L, Suzuki H. Effects of tsao-ko, turmeric and garlic on body fat content and plasma lipid glucose and liver lipid levels in mice (A comparative study of spices). *Food Science and Technology Research*. 2007; 13(3): 241-246.
- 613 Abd El-Ghany MA, Ramadan AM, Ghozy SF. Nutraceutical effects of curcuma, ginger, celery, yeast and honey on side effects of gentamicin induced nephrotoxicity in rats. *World Applied Sciences Journal*. 2012; 10(1): 01-11.
- 614 Bahram AT, Daryoush M, Saeid S. Protective effect of turmeric (*Curcuma longa* Linn.) powder on early diabetic nephropathy in rats. *Advances in Environmental Biology*. 2011; 5(5): 946-951.
- 615 Kumari P, Gupta MK, Ranjan R, Singh KK, Yadava R. *Curcuma longa* as feed additive in broiler birds and its patho-physiological effects. *Indian Journal of Experimental Biology*. 2007; 45(3): 272-277.
- 616 Chandrasekar SB, Divakar K, Pawar AT, Goli D, Harisha R, Bhanumathy M, Sushma

- G, Shivaprasad HN. Involvement of opioid, adenosine and 5-HT₃ receptors in antinociceptive effects of an ayurvedic polyherbal formulation. *Medical Principles and Practice*. 2011; 20: 66-70.
- 617** Abid M, Goel B, Furqan H, Ghosh AK, Kishore K, Khan NA. Evaluation of anxiolytic and muscle relaxant effect of polyherbal formulation of *Curcuma longa* and *Butea frondosa* on rats. *Pharmacologyonline*. 2011; 3: 1007-1014.
- 618** Adaramoye O, Medeiros IA. Involvement of Na⁺-Ca²⁺ exchanger in the endothelium-independent vasorelaxation induced by *Curcuma longa* L. in rat mesenteric artery. *Journal of Smooth Muscle Research*, 2008; 44 (5): 151-158.
- 619** Akazawa N, Choi Y, Miyaki A, Tanabe Y, Sugawara J, Ajisaka R, Maeda S. Effects of curcumin intake and aerobic exercise training on arterial compliance in postmenopausal women. *Artery Research*. 2013; 7: 67-72.
- 620** Akazawa N, Choi Y, Miyaki A, Tanabe Y, Sugawara J, Ajisaka R, Maeda S. Curcumin ingestion and exercise training improve vascular endothelial function in postmenopausal women. *Nutrition Research*. 2012; 32(10): 795–799.
- 621** Baum L, Cheung SKK, Mok VCT, Lam LCW, Leung VPY, Hui E, Ng CCY, Chow M, Ho PC, Lam S, Woo J, Chiu HFK, Goggins W, Zee B, Wong A, Mok H, Cheng WKF, Fong C, Lee JSW, Chan MH, Szeto SSL, Lui VWC, Tsoh, J, Kwok TCY, Chan IHS, Lam CWK. Curcumin effects on blood lipid profile in a 6-month human study. *Pharmacological Research*. 2007; 56: 509–514.
- 622** Deshpande UR, Joseph LJ, Manjure SS, Samuel AM, Pillai D, Bhide SV. Effects of turmeric extract on lipid profile in human subjects. *Medical Science Research*. 1997; 25(10): 695-698.
- 623** Chen Y, Liu WH, Chen BL, Fan L, Han Y, Wang G, Hu DL, Tan ZR, Zhou G, Cao S, Zhou HH. Plant polyphenol curcumin significantly affects CYP1A2 and CYP2A6 activity in healthy, male Chinese volunteers. *Annals of Pharmacotherapy*. 2010; 44(6): 1038-1045
- 624** Ramirez Bosca A, Carrion Gutierrez MA, Soler A, Puerta C, Diez A, Quintanilla E, Bernd A, Miquel J. Effects of the antioxidant turmeric on lipoprotein peroxides: Implications for the prevention of atherosclerosis. *Age*. 1997; 20: 165-168.
- 625** Ramirez-Bosca A, Soler A, Gutierrez M. AC, Alvarez JL, Almagro EQ. Antioxidant *Curcuma* extracts decrease the blood lipid peroxide levels of human subjects. *Age*. 1995; 18, 167-169.
- 626** Ramirez Boscá A, Soler A, Carrión-Gutiérrez MA, Pamies Mira D, Pardo Zapata J, Diaz-Alperi J, Bernd A, Quintanilla Almagro E, Miquel J. An hydroalcoholic extract of *Curcuma longa* lowers the abnormally high values of human-plasma fibrinogen. *Mechanisms of Ageing and Development*. 2000; 114: 207–210.
- 627** Rasyid A, Rahman ARA, Jaalam K, Lelo A. Effect of different curcumin dosages on human gall bladder. *Asia Pacific Journal of Clinical Nutrition*. 2002; 11(4): 314–318.
- 628** Tang M, Larson-Meyer DE, Liebman M. Effect of cinnamon and turmeric on urinary oxalate excretion, plasma lipids, and plasma glucose in healthy subjects. *The American journal of clinical nutrition*. 2008; 87:1262–1267.
- 629** Wickenberg J, Ingemansson SL, Hlebowicz J. Effects of *Curcuma longa* (turmeric) on postprandial plasma glucose and insulin in healthy subjects. *Nutrition journal*. 2010;

9(43): 1-5.

- 630** Shimouchi A, Nose K, Takaoka M, Hayashi H, Kondo T. Effect of dietary turmeric on breath hydrogen. *Digestive Diseases and Sciences*. 2009; 54(8): 1725-1729.
- 631** Tuntipopipat S, Judprasong K, Zeder C, Wasantwisut E, Winichagoon P, Charoenkiatkul S, Hurrell R, Walczyk T. Chili, but not turmeric, inhibits iron absorption in young women from an iron-fortified composite meal. *The Journal of nutrition*. 2006; 136: 2970–2974.
- 632** Vareed SK, Kakarala M, Ruffin MT, Crowell JÁ, Normolle DP, Djuric Z, Brenner DE. Pharmacokinetics of curcumin conjugate metabolites in healthy human subjects. *Cancer epidemiology, biomarkers & prevention*. 2008; 17(6): 1411-1417.
- 633** Badria FA, El-Farahaty T, Shabana AA, Hawas AS, El-Batoty MF. Boswellia-curcumin preparation for treating knee osteoarthritis: A clinical evaluation. *Alternative and Complementary Therapies*. 2002; 8(6): 341-348.
- 634** Chopra A, Lavin P, Patwardhan B, Chitre D. A 32-week randomized, placebo-controlled clinical evaluation of RA-11, an Ayurvedic drug, on osteoarthritis of the knees. *Journal of Clinical Rheumatology*. 2004; 10(5): 236-245.
- 635** Behal R, Gilda SS, Mali AM. Comparative evaluation of 0.1% turmeric mouthwash with 0.2% chlorhexidine gluconate in prevention of plaque and gingivitis: A clinical and microbiological study. *Journal of Indian Society of Periodontology*. 2012; 16(3): 386-391.
- 636** Chainani-Wu N, Madden E, Lozada-Nur F, Silverman Jr S. High-dose curcuminoids are efficacious in the reduction in symptoms and signs of oral lichen planus. *Journal of the American Academy of Dermatology*. 2012; 66: 752-760.
- 637** Chainani-Wu N, Silverman Jr S, Reingold A, Bostrom A, Mc Culloch C, Lozada-Nur F, Weintraub J. A randomized, placebo-controlled, double-blind clinical trial of curcuminoids in oral lichen planus. *Phytomedicine*. 2007; 14: 437–446.
- 638** Lal B, Kapoor AK, Asthana OP, Agrawal PK, Prasad R, Kumar P, Srimal RC. Efficacy of curcumin in the management of chronic anterior uveitis. *Phytotherapy Research*. 1999; 13, 318–322.
- 639** Singla V, Mouli VP, Choudhary BN, Verma P, Garg SK, Ahuja V. Evaluation of efficacy and safety of curcumin enema in patients with distal ulcerative colitis-a pilot study. *Journal of Gastroenterology and Hepatology*. 2012; 27: 203.
- 640** Basu PP, Krishnaswamy N, Shah NJ, Nair T, Farhat S, Ang L. Turmeric enema: A novel therapy for *C. difficile* colitis (CDAD): A randomized, double blinded, placebo controlled prospective clinical trial. *International Journal of Infectious Diseases*. 2011; 15: S39.
- 641** Bundy R, Walker AF, Middleton RW, Booth J. Turmeric extract may improve irritable bowel syndrome symptomology in otherwise healthy adults: a pilot study. *Journal of alternative and complementary medicine*. 2004; 10(6): 1015–1018.
- 642** Sannia A. Phytotherapy with a mixture of dry extracts with herato-protective effects containing artichoke leaves in the management of functional dyspepsia symptoms. *Minerva Gastroenterologica e Dietologica*. 2010; 56(2): 93-99.
- 643** Thamlikitkul V, Bunyapraphatsara N, Dechatiwongse T, Theerapong S, Chantrakul C,

- Thanaveerasuwan T, Nimitnon S, Boonroj P, Punkrut W, Gingsungneon V. Randomized double blind study of *Curcuma domestica* Val. for dyspepsia. 1989; 72(11): 613-620.
- 644** Carroll RE, Benya RV, Turgeon DK, Vareed S, Neuman M, Rodriguez L, Kakarala M, Carpenter PM, McLaren C, Meyskens FL Jr, Brenner DE. Phase IIa clinical trial of curcumin for the prevention of colorectal neoplasia. *Cancer Prevention Research*. 2011; 4(3): 354-364.
- 645** Cheng AL1, Hsu CH, Lin JK, Hsu MM, Ho YF, Shen TS, Ko JY, Lin JT, Lin BR, Ming-Shiang W, Yu HS, Jee SH, Chen GS, Chen TM, Chen CA, Lai MK, Pu YS, Pan MH, Wang YJ, Tsai CC, Hsieh CY. Phase I clinical trial of curcumin, a chemopreventive agent, in patients with high-risk or pre-malignant lesions. *Anticancer Research*. 2001; 21(4B): 2895-900.
- 646** Ghalaut VS, Sangwan L, Dahiya K, Ghalaut OS, Dhankhar R, Saharan R. Effect of imatinib therapy with and without turmeric powder on nitric oxide levels in chronic myeloid leukemia. *Journal of Oncology Pharmacy Practice*. 2012; 18(2) 186–190.
- 647** Joshi JV, Paradkar PH, Jagtap SS, Agashe SV, Soman G, Vaidya AB. Chemopreventive potential and safety profile of a *Curcuma longa* extract in women with cervical low-grade squamous intraepithelial neoplasia. *Asian Pacific Journal of Cancer Prevention*. 2011; 12: 3305-3311.
- 648** Kuttan R, Sudheeran PC, Josph CD. Turmeric and curcumin as topical agents in cancer therapy. *Tumori*. 1987; 73(1): 29-31.
- 649** Li L, Fang M, Wang X, Huo J. Clinical observation of Fufangchangtai decoction combined with FOLFOX4 regimen for postoperative colorectal cancers. *Chinese-German Journal of Clinical Oncology*. 2011; 10(4): P225–P227.
- 650** Xu K, Luo HY, Li LN. Clinical study on comprehensive treatment of primary liver cancer mainly with chinese medicinal perfusion/ embolization. *Chinese journal of integrated traditional and Western medicine*. 2005; 25(4): 299-302.
- 651** Rawal RC, Shah BJ, Jayaraaman AM, Jaiswal V. Clinical evaluation of an Indian polyherbal topical formulation in the management of eczema. *Journal of Alternative and Complementary Medicine*. 2009; 15(6):669-672.
- 652** Vyas AP, Rastogi PK, Jaiswal V, Dave D. HERBAVATE an alternative approach for the management of eczema? *Journal of Complementary and Integrative Medicine*. 2010; 7(1): 16.
- 653** Ryan JL, Marsh L, Ling M, Williams J, Okunieff P, Morrow GR, Pentland AP. Curcumin improves radiation dermatitis in breast cancer patients: Interim analysis of randomized, double-blind, placebo-controlled clinical trial. *Journal of Investigative Dermatology*, 2009; 129: S51.
- 654** Viswanathan V, Kesavan R, Kavitha KV, Kumpatla S. A pilot study on the effects of a polyherbal formulation cream on diabetic foot ulcers. *Indian journal of medical research. Supplement*. 2011; 134:168-173.
- 655** Tara F, Golmakani N, Rabiei Motlagh E, Assili J, Shakeri M. The effects of turmeric (*Curcuma longa* L) ointment on healing of episiotomy site in primiparous women. *International Journal of Gynecology and Obstetrics*. 2009; 107: S493-S494.
- 656** Agarwal KA, Tripathi CD, Agarwal BB, Saluja S. Efficacy of turmeric (curcumin) in

- pain and postoperative fatigue after laparoscopic cholecystectomy: a double-blind, randomized placebo-controlled study. *Surgical Endoscopy*. 2011; 25: 3805–3810
- 657** Kizhakkedath R. Efficacy and tolerability of an essential oil formulation containing oil of *Boswellia serrata* and *Curcuma longa* in patients with acute soft tissue injuries: A randomized, open label, pilot study. *International Journal of Pharmacy and Pharmaceutical Sciences*. 2013; 5(1): 356-359.
- 658** Garcea G, Berry DP, Jones DJ, Singh R, Dennison AR, Farmer PB, Sharma RA, Steward WP, Gescher AJ. Consumption of the putative chemopreventive agent curcumin by cancer patients: Assessment of curcumin levels in the colorectum and their pharmacodynamic consequences. *Cancer Epidemiology Biomarkers and Prevention*. 2005; 14(1): 120-125.
- 659** Irving GR, Howells LM, Sale S, Kralj-Hans I, Atkin WS, Clark SK, Britton RG, Jones DJ, Scott EN, Berry DP, Hemingway D, Miller AS, Brown K, Gescher AJ, Steward WP. Prolonged biologically active colonic tissue levels of curcumin achieved after oral administration--a clinical pilot study including assessment of patient acceptability. *Cancer Prevention Research*. 2013. 6(2):119-128.
- 660** Schallreuter KU, Rokos H. Turmeric (curcumin): A widely used curry ingredient, can contribute to oxidative stress in Asian patients with acute vitiligo. *Indian Journal of Dermatology, Venereology and Leprology*. 2006; 72(1): 57-59.
- 661** Adhvaryu MR, Reddy N, Vakharia B. C. Prevention of hepatotoxicity due to anti tuberculosis treatment: a novel integrative approach. *World journal of gastroenterology*. 2008; 14(30): 4753-4762.
- 662** Faizal P, Suresh S, Satheesh Kumar R, Augusti KT. A study on the hypoglycemic and hypolipidemic effects of an ayurvedic drug Rajanyamalakadi in diabetic patients. *Indian Journal of Clinical Biochemistry*. 2009; 24(1) 82-87.
- 663** Iyer U, Desai P, Venugopal S. Impact of panchratna juice in the management of diabetes mellitus: Fresh vs. processed product. *International Journal of Green Pharmacy*. 2010; 4(2): 122-128.
- 664** Khajehdehi P, Pakfetrat M, Javidnia K, Azad F, Malekmakan L, Nasab MH, Dehghanzadeh G. Oral supplementation of turmeric attenuates proteinuria, transforming growth factor- β and interleukin-8 levels in patients with overt type 2 diabetic nephropathy: a randomized, double-blind and placebo-controlled study. *Scandinavian journal of urology and nephrology*. 2011; 45(5): 365-370.
- 665** Sukandar EY, Permana H, Adnyana IK, Sigit JI, Ilyas RA, Hasimun P, Mardiyah D. Clinical study of turmeric (*Curcuma longa* L.) and Garlic (*Allium sativum* L.) extracts as antihyperglycemic and antihyperlipidemic agent in type-2 diabetes-dyslipidemia patients. *International Journal of Pharmacology*. 2010; 6(4): 456-463.
- 666** Pashine L, Singh JV, Vaish AK, Ojha S. K, Mehdi A. Effect of turmeric (*Curcuma longa*) on overweight hyperlipidemic subjects: Double blind study. *Indian Journal of Community Health*. 2012; 24(2): 113-117.
- 667** Usharani P, Mateen AA, Naidu MUR, Raju YSN, Chandra N. Effect of NCB-02, Atorvastatin and Placebo on Endothelial Function, Oxidative Stress and Inflammatory Markers in Patients with Type 2 Diabetes Mellitus: A Randomized, Parallel-Group, Placebo-Controlled, 8-Week Study. *Drugs in R and D*. 2008; 9 (4): 243-250.

- 668 Baumann JC. The effect of chelidonium, curcuma, absinthe and carduus marianus on biliary and pancreatic secretion in hepatopathies. *Medizinische Monatsschrift*. 1975; 29(4): 173-180.
- 669 Ahmad W, Hasan A, Abdullah A, Tarannum T. Efficacy of a combination of unani drugs in patients of trichomonal vaginitis. *Indian Journal of Traditional Knowledge*. 2011; 10(4): 727-730.
- 670 Baum L, Lam CWK, Cheung SKK, Kwok T, Lui V, Tsoh J, Lam L, Leung V, Hui E, Ng C, Woo J, Chiu HFK, Goggins WB, Zee BCY, Cheng KF, Fong CYS, Wong A, Mok H, Chow MSS, Ho PC, Ip SP, Ho CS, Yu XW, Lai CYL, Chan MH, Szeto S, Chan IHS, Mok V. Six-month randomized, placebo-controlled, double-blind, pilot clinical trial of curcumin in patients with Alzheimer disease. *Journal of Clinical Psychopharmacology*. 2008; 28(1): 110-113.
- 671 Ringman JM, Frautschy SA, Teng E, Begum AN, Bardens J, Beigi M, Gylys KH, Badmaev V, Heath DD, Apostolova LG, Porter V, Vanek Z, Marshall GA, Hellemann G, Sugar C, Masterman DL, Montine TJ, Cummings JL, Cole GM. Oral curcumin for Alzheimer's disease: tolerability and efficacy in a 24-week randomized, double blind, placebo-controlled study. *Alzheimer's Research & Therapy*. 2012; 4(5): 43.
- 672 Charles V, Charles SX. The use and efficacy of *Azadirachta indica* ADR ('Neem') and *Curcuma longa* ('Turmeric') in scabies. A pilot study. *Trop Geogr Med*. 1992; 44(1-2): 178-181.
- 673 Conteas CN, Panossian AM, Tran TT, Singh HM. Treatment of HIV-associated diarrhea with curcumin. *Digestive Diseases and Sciences*. 2009; 54: 2188–2191.
- 674 Golombick T, Diamond T. The potential role of curcumin (diferuloylmethane) in plasma cell dyscrasias/ paraproteinemia. *Biologics: Targets and Therapy*. 2008; 2(1): 161–163.
- 675 Greenway FL, Liu Z, Martin CK, Kai-yuan W, Nofziger J, Rood JC, Yu Y, Amen RJ. Safety and efficacy of NT, an herbal supplement, in treating human obesity. *International journal of obesity*. 2006; 30: 1737–1741.
- 676 Hastak K, Lubri N, Jakhi SD, More C, John A, Ghaisas SD, Bhide SV. Effect of turmeric oil and turmeric oleoresin on cytogenetic damage in patients suffering from oral submucous fibrosis. *Cancer Letters*. 1997; 116: 265–269.
- 677 Houssen ME, Ragab A, Mesbah A, El-Samanoudy AZ, Othman GF, Moustafa A, Badria FA. Natural anti-inflammatory products and leukotriene inhibitors as complementary therapy for bronchial asthma. *Clinical Biochemistry*. 2010; 43: 887–890.
- 678 Khajehdehi P, Zanjanejad B, Aflaki E, Nazarinia M, Azad F, Malekmakan L, Dehghanzadeh GR. Oral supplementation of turmeric decreases proteinuria, hematuria, and systolic blood pressure in patients suffering from relapsing or refractory lupus nephritis: a randomized and placebo-controlled study. *Journal of Renal Nutrition*. 2012; 22(1): 50-57.
- 679 Koosirirat C, Linpisarn S, Changsom D, Chawansuntati K, Wipasa J. Investigation of the anti-inflammatory effect of *Curcuma longa* in *Helicobacter pylori*-infected patients. *International immunopharmacology*. 2010; 10: 815–818.
- 680 Nieman DC, Cialdella-Kam L, Knab A. M, Shanely RA. Influence of red pepper spice

and turmeric on inflammation and oxidative stress biomarkers in overweight females: a metabolomics approach. *Plant Foods for Human Nutrition*. 2012; 67:415–421.

- 681** Prucksunand C, Indrasukhsri B, Leethochawalit M, Hungspreugs K. Phase II clinical trial on effect of the long turmeric (*Curcuma longa* Linn) on healing of peptic ulcer. *The Southeast Asian Journal of Tropical Medicine and Public Health*. 2001; 2(1): 208-215.
- 682** Rani PU, Naidu MU, Raju GA, Shobha G, Rao TR, Shobha JC, Kumar TV. Multicentric, placebo-controlled, randomised double-blind evaluation of a new herbal cream in vaginal infections. *Ancient Science of Life*. 1995; 14(4): 212-224.
- 683** Weeraphan C, Srisomsap C, Chokchaichamnankit D, Subhasitanont P, Hatairaktham S, Charoensakdi R, Panichkul N, Siritanaratkul N, Fucharoen S, Svasti J, Kalpravidh RW. Role of curcuminoids in ameliorating oxidative modification in β -thalassemia/Hb E plasma proteome. *The Journal of Nutritional Biochemistry*. 2013; 24(3): 578-585.
- 684** Wongcharoen W, Jai-Aue S, Phrommintikul A, Nawarawong W, Woragidpoonpol S, Tepsuwan T, Sukonthasarn A, Apaijai N, Chattipakorn N. Effects of curcuminoids on frequency of acute myocardial infarction after coronary artery bypass grafting. *American Journal of Cardiology*; 2012; 110(1): 40-44.
- 685** Soni Hardik, K, Gandhi Vishal J, Bhatt Surendra B, Shah Urvashi D, Shah Vaishali N. Evaluation of safety and efficacy of polyherbal fairness cream. *International Research Journal of Pharmacy*. 2011; 2(1): 99-103.
- 686** Rawat N, McAdam E, Alhamdani A, Cronin JG, Lewis PD, Griffiths P, Manson JM, Caplin S, Brown TH, Baxter J, Jenkins GJ. Oral curcumin suppresses NF-(kappa)B activity in Barrett's esophagus: A pilot study. *Gastroenterology*. 2009; 136 (5): A297.
- 687** Hanai H, Iida T, Takeuchi K, Watanabe F, Maruyama Y, Andoh A, Tsujikawa T, Fujiyama Y, Mitsuyama K, Sata M, Yamada M, Iwaoka Y, Kanke K, Hiraiishi H, Hirayama K, Arai H, Yoshii S, Uchijima M, Nagata T, Koide Y. Curcumin maintenance therapy for ulcerative colitis: randomized, multicenter, double-blind, placebo-controlled trial. *Clinical gastroenterology and hepatology*. 2006; 4: 1502–1506
- 688** Lal B, Kapoor AK, Agrawal PK, Asthana OP, Srimal RC. Role of curcumin in idiopathic inflammatory orbital pseudotumours. *Phytotherapy Research*. 2000; 14: 443–447.
- 689** Chotchoungchatchai S, Saralamp P, Jenjittikul T, Pornsiripongse S, Prathanturarug S. Medicinal plants used with Thai Traditional Medicine in modern healthcare services: A case study in Kabchoeng Hospital, Surin Province, Thailand. *Journal of Ethnopharmacology*. 2012; 141(1): 193-205.
- 690** Singh V, Sinha HV, Gupta R. Barriers in the management of asthma and attitudes towards complementary medicine. *Respiratory Medicine*. 2002; 96(10): 835-840.
- 691** Ng TP, Niti M, Yap KB, Tan WC. Curcumins-rich curry diet and pulmonary function in asian older adults. *PLoS One*. 2012; 7(12): e51753.
- 692** Ng TP, Chiam PC, Lee T, Chua HC, Lim L, Kua EH. Curry consumption and cognitive function in the elderly. *American Journal of Epidemiology*. 2006; 164(9): 898-906.
- 693** Hata M, Sasaki E, Ota M, Fujimoto K, Yajima J, Shichida T, Honda M. Allergic contact dermatitis from curcumin (turmeric). *Contact Dermatitis*. 1997; 36(2): 107-108.

- 694** Fischer LA, Agner T. Curcumin allergy in relation to yellow chlorhexidine solution used for skin disinfection prior to surgery. *Contact Dermatitis*. 2004;
- 695** Lal MBS, Srinivas CR. Allergic contact dermatitis to turmeric in kumkum. *Indian Journal of Dermatology*. 2006; 51(3): 200-201.
- 696** Nath AK, Thappa DM. Kumkum-induced dermatitis: an analysis of 46 cases. *Clinical and Experimental Dermatology*. 2007; 32(4): 385–387.
- 697** Lee SW, Nah SS, Byon JS, Ko HJ, Park SH, Lee SJ, Shin WY, Jin DK. Transient complete atrioventricular block associated with curcumin intake. *International Journal of Cardiology*. 2011; 150(2): e50-52.
- 698** Nergard CS, Myhr K. Hepatic adverse events associated with the use of herbal drugs in norway (nullthe Fortodol casenull). *Drug Safety*. 2009; 32(10): 897-898.
- 699** Adamski J, Jamensky L, Ross J, Siegel DL, Sachais BS. Anaphylactoid-like reactions in a patient with HyperLp(a)lipidemia undergoing LDL apheresis with dextran sulfate adsorption and herbal therapy with the spice turmeric. *Journal of Clinical Apheresis*. 2010; 25:354-357.
- 700** Sood A, Sood R, Brinker FJ, Mann R, Loehrer LL, Wahner-Roedler DL. Potential for Interactions Between Dietary Supplements and Prescription Medications. *American Journal of Medicine*. 2008; 121(3): 207-211.
- 701** Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. [Internet]. Bula do Medicamento Motore® (*Curcuma longa*). [acesso em 26 de março de 2015]. Disponível em: <http://www.ache.com.br/Downloads/BulaRapida.aspx?ProductId=445/>.
- 702** British Pharmacopoeia 2012. *Curcuma longa* L. London : The Stationery Office, 2012. 5v.
- 703** Health Canada. Drugs and Health Products. Turmeric - Topical. [acesso em 10 de dezembro de 2015]. Disponível em: <<http://webprod.hc-sc.gc.ca/nhpid-bdipsn/atReq.do?atid=turmeric.topical>>.
- 704** USP Pharmacists' Pharmacopeia. Section 8, Dietary Supplement Monographs and General Chapters. Turmeric. [acesso em 15 de dezembro de 2015]. Disponível em: <http://www.usp.org/sites/default/files/usp_pdf/EN/products/usp2008p2supplement3.pdf>.