

## **RESSALVA**

Atendendo solicitação do(a)  
autor(a), o texto completo desta tese  
será disponibilizado somente a partir  
de 29/03/2021.



**UNIVERSIDADE ESTADUAL PAULISTA  
“JÚLIO DE MESQUITA FILHO”  
FACULDADE DE MEDICINA**

**Nágilla Orleanne Lima do Carmo**

**Avaliação do metabolismo energético e estresse  
oxidativo em miocárdio de ratos com diabetes  
mellitus tipo 1, tratados com geraniol**

Tese apresentada à Faculdade de Medicina, Universidade Estadual Paulista “Júlio de Mesquita Filho”, Campus de Botucatu, para obtenção do título de Doutora em Fisiopatologia em Clínica Médica.

Orientadora: Profa. Dra. Ana Angélica Henrique Fernandes

**Botucatu  
2019**

Nágilla Orleanne Lima do Carmo

Avaliação do metabolismo energético e estresse oxidativo em miocárdio de ratos com diabetes mellitus tipo 1, tratados com geraniol

Tese apresentada à Faculdade de Medicina, Universidade Estadual Paulista “Júlio de Mesquita Filho”, Campus de Botucatu, para obtenção do título de Doutora em Fisiopatologia em Clínica Médica.

Orientadora: Profa. Dra. Ana Angélica Henrique Fernandes

Botucatu  
2019

FICHA CATALOGRÁFICA ELABORADA PELA SEÇÃO TÉC. AQUIS. TRATAMENTO DA INFORM.  
DIVISÃO TÉCNICA DE BIBLIOTECA E DOCUMENTAÇÃO - CÂMPUS DE BOTUCATU - UNESP  
BIBLIOTECÁRIA RESPONSÁVEL: ROSANGELA APARECIDA LOBO-CRB 8/7500

Carmo, Nágilla Orleanne Lima do.

Avaliação do geraniol sobre o metabolismo energético e estresse oxidativo em miocárdio de ratos com diabetes mellitus tipo 1 / Nágilla Orleanne Lima do Carmo. - Botucatu, 2019

Tese (doutorado) - Universidade Estadual Paulista "Júlio de Mesquita Filho", Faculdade de Medicina de Botucatu

Orientador: Ana Angélica Henrique Fernandes

Capes: 40101002

1. Diabetes mellitus. 2. Antioxidantes. 3. Essências e óleos essenciais. 4. Metabolismo energético. 5. Estresse oxidativo.

Palavras-chave: Antioxidante; Diabetes mellitus; Geraniol.

## *Dedicatória*

---

Dedico esta tese às pessoas mais importantes da minha vida, aos meus pais, **Sebastião e Isabel**, que muitas vezes se doaram e renunciaram aos seus sonhos, para que eu pudesse realizar os meus. Tudo que consegui só foi possível graças ao amor, apoio e dedicação que vocês sempre tiveram por mim. À minha irmã **Fracielly**, pelo cuidado e por estar sempre torcendo pelas minhas conquistas. Agradeço pela paciência e compreensão com minha ausência. Essa conquista não é só minha, mas nossa. Amo vocês!

## *Agradecimentos*

---

A Deus, por sempre me conceder sabedoria nas escolhas dos melhores caminhos, coragem para acreditar, força para não desistir e proteção para me amparar. Por ter colocado em meu caminho pessoas tão especiais, que não mediram esforços em me ajudar durante a realização deste trabalho e no decorrer da minha vida. A estas pessoas, aqui, meus sinceros agradecimentos.

Aos meus pais, **Sebastião e Isabel**, serei eternamente grata. Vocês, que tudo me deram e que de muito se privaram para que eu pudesse chegar onde cheguei, por nunca terem desistido de mim e dos meus sonhos. Agradeço pela segurança de poder contar com vocês, por caminharem comigo todos os dias da minha vida e pela certeza de que sempre vou ter para onde voltar. Que em muitos momentos acreditaram mais em mim do que eu mesma, que sustentaram comigo cada minuto de dificuldade e alegria. Pelo amor que sempre me dedicaram e por todo apoio que me proporcionaram. Esta conquista também é de vocês!

À minha irmã **Francielly**, por todo cuidado, amor e companheirismo.

À minha orientadora, **Profa. Dra. Ana Angélica Henrique Fernandes**, pela confiança, oportunidade, paciência, incentivo, amizade e excelente orientação. Agradeço o cuidado, carinho e o respeito que sempre teve por mim. Saiba que admiro muito e sou profundamente agradecida pelo que me ensinou e pela forma como me acolheu.

Ao **Prof. Dr. Kleber Eduardo de Campos**, que me acolheu e me introduziu na pesquisa e na área acadêmica, agradeço pela grande colaboração na graduação e mestrado, por mais que não esteve diretamente ligado a este momento, contribuiu de forma satisfatória e prazerosa para que eu chegasse até aqui.

Aos amigos do laboratório, **Anderson Kaga, Pedro Barbanera, Mariana Gazoli, Bárbara Mitsuyasy e Priscila Manfio**, por toda colaboração, conhecimento, amizade, pelos momentos alegres e pela agradável convivência. Vocês foram imprescindíveis para a execução deste trabalho.

Às minhas amigas, **Loyane Almeida, Thaigra Soares e Rafaianne Queiroz** pela grande amizade que nos une, pelos momentos de descontração, pelo convívio de quase 10 anos. Vocês fazem parte da minha história!

Ao **Jairo**, obrigada pela compreensão, pelo apoio e principalmente pela

paciência nesses últimos meses que significaram tanto na minha vida.

A **Aiara Cristina e sua família**, palavras não expressam meu eterno agradecimento a vocês. Obrigada pela convivência harmoniosa e pelo acolhimento, que Deus retribua tudo em dobro o que fizeram por mim.

Aos amigos que ganhei em Botucatu durante esta jornada, **Adriana Junqueira, Kaoana Almeida, Michely Alves**, pelo incentivo, amizade e companheirismo.

À Universidade Estadual Paulista "Júlio de Mesquita Filho", campus de Botucatu-SP. Aos professores e funcionários do **Programa de Pós-graduação de Fisiopatologia em Clínica Médica**, pelo ensinamento e dedicação, cada um de forma especial contribuiu para a conclusão desse trabalho e, consequentemente, para minha formação profissional.

Ao **Departamento de Química e Bioquímica-IBB**, Unesp-Botucatu, em especial ao Fábio Fava, Danielle Fernandes e Gabriela Athanázio, pelo apoio técnico e administrativo. Pela generosidade, profissionalismo e boa vontade em me auxiliar em todo e qualquer momento.

Aos professores **Dr. Silvio Assis de Oliveira Junior, Dra. Bruna Paola Murino Rafacho, Dra. Fernanda Mani e Dra. Luiza Cristina Godim Domingues Dias** por integrarem a banca examinadora e por contribuírem com seus conhecimentos e experiências.

Às minhas eternas amigas, **Bryzza Cavalcante e Suelen Mendes**, pelo apoio e pela amizade de quase trinta anos.

À **Capes** pela bolsa concedida durante o período do doutorado.

Por fim, gostaria de agradecer aos meus amigos e familiares, pelo carinho e pela compreensão nos momentos em que a dedicação aos estudos foi exclusiva, a todos que contribuíram direta ou indiretamente para que esse trabalho fosse realizado, meu eterno AGRADECIMENTO!

*“Você ganha força, coragem e confiança através de cada experiência em que você realmente pára e encara o medo de frente.”*

*(Eleanor Roosevelt)*

## *Resumo*

---

Diabetes mellitus (DM) é uma desordem metabólica caracterizada pela hiperglicemia persistente, com distúrbios no metabolismo de carboidratos, lipídios e proteínas, resultante de defeitos na secreção de insulina, ação da insulina ou ambos. A utilização de antioxidantes tem contribuído para melhorar a hiperglicemia e também minimizar as complicações diabéticas. Geraniol, um monoterpeno, presente na composição de óleos essenciais de várias plantas medicinais, apresenta ação antioxidante e antihiperglicemiante, sendo capaz de contribuir na terapêutica desta patologia. Este estudo tem como objetivo avaliar o metabolismo energético e estresse oxidativo no miocárdio de ratos com DM tipo 1, tratados com geraniol. Foram utilizados 32 ratos machos, *Wistar* ( $\pm$  250g de peso corporal), distribuídos em 4 grupos experimentais (n=8): C (normais, controle); GE (normais, tratados com geraniol); DM (diabéticos, não-tratados); DM-GE (diabéticos, tratados com geraniol). A DM tipo 1 experimental foi induzido através da administração de estreptozotocina (STZ – 60 mg/Kg de peso corporal, i.p., dose única). Os animais dos grupos GE e DM-GE receberam geraniol (200 mg/Kg/dia) via gavagem durante 30 dias e os animais dos grupos C e DM receberam água pelo mesmo procedimento. Durante o período experimental, foram avaliados consumo de água e ração. Após este período, os animais em jejum de 12 horas, foram anestesiados (xilazina e cetamina) e eutanasiados. Foram coletadas amostras séricas para análise da concentração de glicemia e do perfil lipídico e porções de tecido cardíaco para dosagem de glicogênio, triacilgliceróis, proteínas totais, enzimas do metabolismo energético e do estresse oxidativo. Os resultados foram analisados por ANOVA One-way seguido do teste de Tukey para comparação das médias. As diferenças foram consideradas significativas quando  $p<0.05$ . Houve redução no consumo alimentar, hídrico e energia ingerida ( $p<0,05$ ), além de maior peso corporal e ganho de peso em animais diabéticos tratados com geraniol (DM-GE), quando comparados aos animais diabéticos não tratados (DM). A administração de geraniol em DM-GE também promoveu diminuição da glicemia, colesterol, triacilgliceróis, VLDL-colesterol e LDL-colesterol, assim como aumento da concentração sérica de HDL-colesterol (DM-GE), quando comparado ao grupo DM. O grupo DM apresentou menores concentrações cardíacas de glicogênio em relação aos demais grupos, sendo que o tratamento com geraniol aumentou este parâmetro ( $p<0,05$ ). A concentração cardíaca de triacilgliceróis foi maior ( $p<0,05$ ) nos grupos DM e DM-GE,

diferindo estatisticamente dos demais grupos. A atividade cardíaca tanto da fosfofrutoquinase (PFK) como da piruvato desidrogenase (PiDH) foi menor no grupo DM, tendo aumento na presença de geraniol. Os animais do grupo DM apresentaram maior atividade cardíaca para citrato sintase (CS) e  $\beta$ -hidroxil CoA-desidrogenase (OHADH), e com o uso de geraniol, a atividade destas enzimas diminuiu. A atividade da NADH-desidrogenase (NADH-DH), succinato-desidrogenase (SUC-DH) e ATP-sintase apresentou-se diminuída nos animais do grupo DM e o uso do geraniol restabeleceu a atividade da NADH-DH e ATP-sintase; animais do grupo GE tiveram a atividade da ATP-sintase aumentada, diferindo dos demais grupos. Quanto aos parâmetros do estresse oxidativo, não foram observadas diferenças significativas na atividade das enzimas glutationa reduzida (GSH) e glutationa total (GS total). A administração de geraniol em ratos diabéticos promoveu diminuição da concentração de hidroperóxido de lipídios (HP) e de proteína carbonila (PC) e aumento da atividade das enzimas antioxidantes glutationa peroxidase (GSH-Px) e superóxido dismutase (SOD), quando comparado a animais do grupo DM. Conclui-se que a administração de geraniol reduziu os efeitos prejudiciais observados na condição diabética, através do seu efeito antidiabetogênico e antioxidant.

**Palavras-chave:** Geraniol, miocárdio, diabetes mellitus

---

*Abstract*

Diabetes mellitus (DM) is a metabolic disease characterized by persistent hyperglycemia, with disorders in the metabolism of carbohydrates, lipids and proteins, resulting from defects in insulin secretion, insulin action, or both. The use of antioxidants has contributed to improve hyperglycemia and also minimize diabetic complications. Geraniol, a monoterpen, present in the composition of essential oil of various medicinal plants, has oxidant and antihyperglycemic action, being able to contribute in the therapy of this pathology. This study aimed to evaluate the energetic metabolism and oxidative stress in the myocardium of rats with type 1 DM treated with geraniol. 32 male *Wistar* rats ( $\pm 250$ g body weight), distributed in four experimental groups ( $n=8$ ): C (normal, control); GE (normal, treated with geraniol); DM (diabetic, untreated); DM-GE (diabetic, treated with geraniol). Experimental type 1 DM was induced by streptozotocin (STZ - 60mg/Kg body weight, i.p., single dose). Animals of the group GE and DM-GE received geraniol (200mg/K/day) by gavage for 30 days and animals of the group C and DM received water by the same procedure. Animals of the group GE and DM-GE received geraniol (200mg/K/day) by gavage for 30 days and animals of the group C and DM received water by the same procedure. During the experimental period, food and water intake were evaluated. After this period the animals, in a 12h fast, were anesthetized and euthanized. Serum samples were collected for glycemia concentration and lipid profile and portions of cardiac tissue for glycogen dosage, triacylglycerols, total proteins, enzymes of energy metabolism and oxidative stress. Results were analyzed by One-way ANOVA followed by Tukey test for comparison of means. The results were considered significant when  $p<0.05$ . Decreased in food consumption, water consumption and energy intake ( $p<0.05$ ), however greater body weight and weight gain in diabetic animals treated with geraniol (DM-GE) compared to untreated diabetic animals (DM). The administration of geraniol in DM-GE also caused a decrease in serum glycemia, cholesterol, triacylglycerols, VLDL-cholesterol and LDL-cholesterol, an increase in serum HDL-cholesterol concentration (DM-GE) when compared to DM group. DM group showed lower cardiac glycogen concentrations in relation to the other groups and the treatment with geraniol increased this parameter ( $p<0.05$ ). The cardiac concentration of

triglycerides was higher ( $p<0.05$ ) in the DM and DM-GE groups, differing statistically from the other groups. The cardiac activity of both fosfofrutoquinase (PFK) and pyruvate dehydrogenase (PiDH) was lower in the DM group, with an increase in the presence of geraniol. Animals of the DM group showed increased cardiac activity for citrate synthase (CS) and  $\beta$ -hydroxyl CoA dehydrogenase (OHADH) and with the use of geraniol the activity of these enzymes decreased. The activity of NADH-dehydrogenase (NADH-DH), succinate dehydrogenase (SUC-DH) and ATP-synthase were decreased in the animals of the DM group and the use of geraniol reestablished the activity of NADH-DH and ATP-synthase; animals from the GE group had the ATP-synthase activity increased, differing from the other groups. As for the parameters of oxidative stress, no significant differences were observed in the activity of glutathione reduced (GSH) and total glutathione enzymes. The administration of geraniol in diabetic rats promoted a decrease in the concentration of lipid hydroperoxide (HP) and protein carbonyl (PC) and increased the activity of the glutathione peroxidase (GSH-Px) and superoxide dismutase (SOD) antioxidant enzymes, when compared to animals in the DM group. In conclusion, the administration of geraniol reduced the harmful effects observed in the diabetic condition, through its antidiabetogenic and antioxidant effect.

**Keywords:** Geraniol, heart, diabetes mellitus

## *Lista de figuras*

<b>Figura 1.</b> Número estimado de adultos (20-79 anos de idade) com diabetes em todo o mundo e por área mundial em 2015 e 2040 -----	26
<b>Figura 2.</b> Fatores genéticos e ambientais podem levar a inflamação, reação de autoimunidade e ao estresse metabólico -----	27
<b>Figura 3.</b> Via do poliol em condições de hiperglicemia -----	31
<b>Figura 4.</b> Produção de EROS pela cadeia transportadora de elétrons -----	32
<b>Figura 5.</b> Estrutura química geraniol -----	36
<b>Figura 6.</b> Consumo alimentar, consumo de água, energia ingerida, peso e variação de peso corporal para os diferentes grupos experimentais -----	53
<b>Figura 7.</b> Concentração sérica de glicose, colesterol total, triacilgliceróis (TG), VLDL-colesterol LDL-colesterol e HDL-colesterol para os diferentes grupos experimentais -----	55
<b>Figura 8.</b> Concentração cardíaca de proteínas totais, glicogênio e triacilgliceróis, nos diferentes grupos experimentais -----	57
<b>Figura 9.</b> Atividade cardíaca de fosfofrutoquinase (PFK), piruvato desidrogenase (PiDH), lactato desidrogenase (LDH), citrato sintase (CS) e B-Hidrocaxil CoA desidrogenase (OHADH), para os diferentes grupos experimentais -----	59
<b>Figura 10.</b> Atividade cardíaca da NADH-desidrogenase (NADH-DH), succinato desidrogenase (SUC-DH) e ATP-sintase (ATP-sint), para os diferentes grupos experimentais -----	61
<b>Figura 11.</b> Concentração cardíaca de glutationa total (GS total), glutationa reduzida (GSH), hidroperóxido de lipídios (HP), proteína carbonila (PC), superóxido dismutase (SOD) e glutationa peroxidase (GSH-Px) nos diferentes grupos experimentais -----	63

## *Lista de tabelas*

---

<b>Tabela 1.</b> Consumo alimentar, consumo de água, energia ingerida, peso e ganho de peso corporal para os diferentes grupos experimentais -----	52
<b>Tabela 2.</b> Concentração sérica de glicose, colesterol total, triacilgliceróis (TG), VLDL-colesterol e HDL-colesterol para os diferentes grupos experimentais -----	54
<b>Tabela 3.</b> Concentração cardíaca de proteínas totais, glicogênio e triacilgliceróis, nos diferentes grupos experimentais -----	56
<b>Tabela 4.</b> Atividade cardíaca de fosfofrutoquinase (PFK), piruvato desidrogenase (PiDH), lactato desidrogenase (LDH), citrato sintase (CS) e B-Hidrociasil CoA desidrogenase (OHADH), para os diferentes grupos experimentais -----	58
<b>Tabela 5.</b> Atividade cardíaca da NADH-desidrogenase (NADH-DH), succinato desidrogenase (SUC-DH) e ATP-sintase (ATP-sint), para os diferentes grupos experimentais -----	60
<b>Tabela 6.</b> Concentração cardíaca de glutationa total (GS total), glutationa reduzida (GSH), hidroperóxido de lipídios (HP), proteína carbonila (PC), superóxido dismutase (SOD) e glutationa peroxidase (GSH-Px) nos diferentes grupos experimentais -----	62

---

*Lista de abreviaturas e siglas*

**AG** – Ácidos graxos

**AGEs** – Produtos de glicação avançada

**AMPK** – Proteína quinase ativada

**AR** – Aldose redutase

**ATP** – Adenosina trifosfato

**CAT** – Catalase

**CS** – Citrato sintase

**DM** – Diabetes mellitus

**ERNs** – Espécies reativas de nitrogênio

**EROs** – Espécies reativas de oxigênio

**GLUT** – transportador de glicose

**GR** – Glutatona reductase

**GSH** – Glutatona reduzida

**GSH-Px** – Glutatona peroxidase

**GSSG** – Glutatona oxidada

**GS total** – Glutatona total

**H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>** – Peróxido de hidrogênio

**HDL-colesterol** – Lipoproteína de alta densidade

**HMG-CoA redutase** – Hidroximetilglutaril CoA redutase

**HNO<sub>2</sub>** – Óxido nitroso

**HP** – Hidroperóxido de lipídio

**HRO<sub>2</sub>** – Hidroperoxil

**LCAT** – Lecitina colesterol aciltransferase

**LDL-colesterol** – Lipoproteína de baixa densidade

**LPL** – Lipase lipoproteica

**MDA** – Malondialdeído

**NADH** – Dinucleotídeo de nicotinamida e adenine

**NADH-DH** – NADH-desidrogenase

**NO** – Óxido nítrico

**NO<sub>2</sub>** – Dióxido de nitrogênio

**O<sub>2</sub><sup>-</sup>** - Ânion superóxido

**OH** – Hidroxil

**OHADH** –  $\beta$  hidroxil CoA desidrogenase

**ONOO<sup>-</sup>** - Peroxinitrito

**PC** – Proteína carbonila

**PFK** – Fosfofrutoquinase

**PiDH** – Piruvato desidrogenase

**PKC** – Proteína quinase C

**PPAR** – Receptor ativador peroxisoma proliferador

**RL** – Radicais livres

**RO<sub>2</sub>** – Peroxil

**SDH** – Sorbitol desidrogenase

**SOD** – Superóxido dismutase

**STZ** – Estreptozotocina

**SUC-DH** – Succinase desidrogenase

**VLDL-colesterol** – Lipoproteína de muita baixa densidade

## *Sumário*

---

<b>INTRODUÇÃO</b>	-----	26
<b>HIPÓTESE</b>	-----	39
<b>OBJETIVOS</b>	-----	41
Objetivos geral	-----	41
Objetivos específicos	-----	41
<b>METODOLOGIA</b>	-----	43
1. Instalação do experimento e animais experimentais	-----	43
2. Grupos experimentais	-----	43
3. Determinação da energia ingerida	-----	44
4. Obtenção das amostras séricas	-----	44
5. Determinações bioquímicas séricas	-----	44
5.1. Determinação da glicemia	-----	44
5.2. Determinação da concentração de triacilgliceróis	-----	44
5.3. Determinação da concentração de colesterol total	-----	45
5.4. Determinação da concentração de HDL-colesterol	-----	45
5.5. Determinação da concentração de VLDL-colesterol	-----	45
5.6. Determinação da concentração de LDL-colesterol	-----	45
6. Análises do tecido cardíaco	-----	45
6.1. Análises do metabolismo energético	-----	45
6.1.1. Atividade da fosfofrutoquinase (PFK)	-----	46
6.1.2. Atividade da lactato desidrogenase (LDH)	-----	46
6.1.3. Atividade da piruvato desidrogenase (PiDH)	-----	46
6.1.4. Atividade da citrato sintase (CS)	-----	46
6.1.5. Atividade da $\beta$ -hidroxiacil coenzima-A desidrogenase (OHADH)	-----	47
6.2. Análises do estresse oxidativo: marcadores do estresse oxidativo e atividade das enzimas antioxidantes	-----	47
6.2.1. Determinação da concentração de hidroperóxido de lipídio (HP)	-----	47
6.2.2. Determinação da concentração da glutationa total (GS total) e glutationa reduzida (GHS)	-----	47

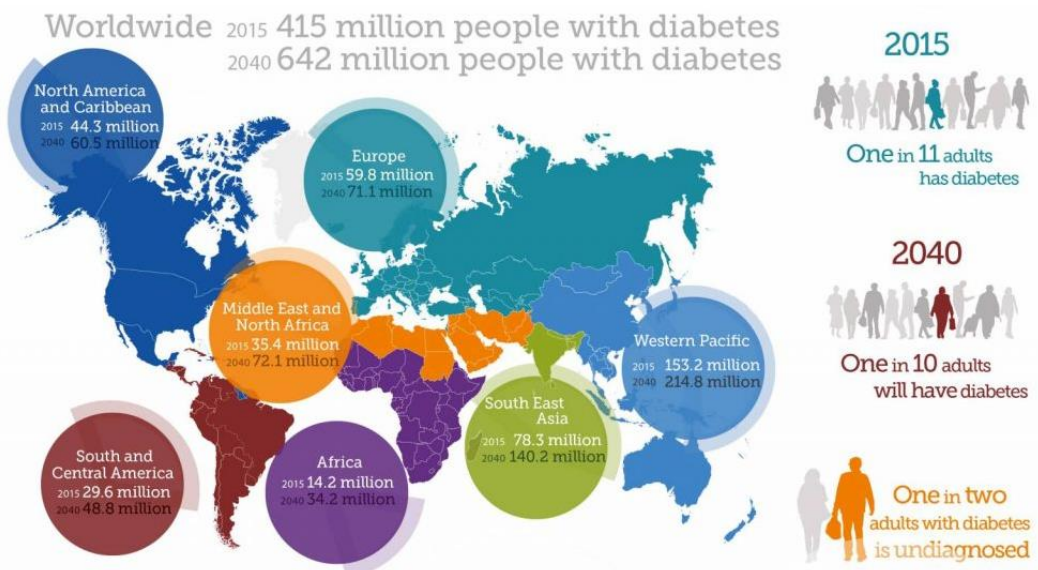
6.2.3. Determinação da atividade da proteína carbonila (PC) -----	47
6.2.4. Determinação da atividade de glutationa peroxidase (GSH-Px) --	
-----	48
6.2.5. Determinação da atividade de superóxido dismutase (SOD) ---	48
6.3. Análise da função mitocondrial através da atividade dos complexos respiratórios -----	48
6.3.1. Determinação da atividade da NADH-desidrogenase (complexo I) -----	48
6.3.2. Determinação da atividade da succinato desidrogenase (complexo II) -----	49
6.3.3. Determinação da atividade da ATP-sintase -----	49
6.4. Determinação da concentração de proteínas totais -----	49
6.5. Determinação da concentração de glicogênio -----	49
6.6. Determinação da concentração de triacilgliceróis -----	49
7. Forma de análise dos resultados – procedimentos estatísticos -----	50
<b>RESULTADOS -----</b>	<b>52</b>
<b>DISCUSSÃO -----</b>	<b>65</b>
<b>CONCLUSÃO -----</b>	<b>86</b>
<b>REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS -----</b>	<b>88</b>

## *Introdução*

---

Diabetes mellitus (DM) é uma desordem metabólica de etiologia múltipla, caracterizada pela hiperglicemia persistente, com distúrbios no metabolismo de carboidratos, lipídios e proteínas, resultados da deficiência na secreção de insulina, da sua ação ou ambos. A disfunção metabólica pode estar associada a alterações funcionais e estruturais permanentes e irreversíveis em células e órgãos, especialmente, rins, fígado, coração e vasos sanguíneos (PRAVEENA; SUJATHA; SAMEERA, 2013; ADA, 2018).

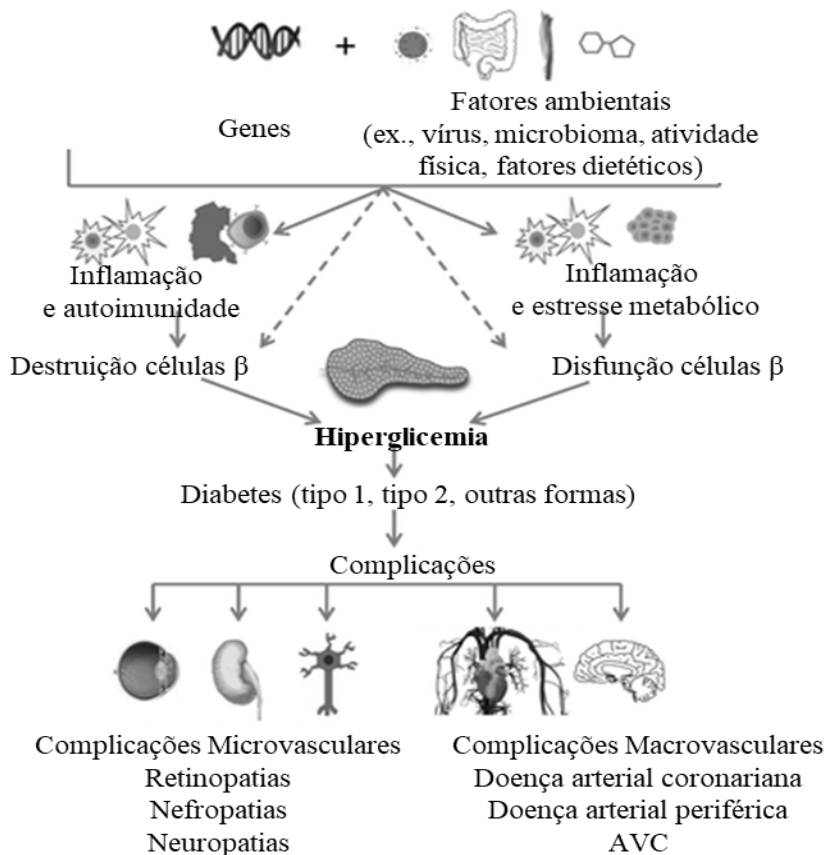
A prevalência global de indivíduos com DM aumentou rapidamente nas últimas quatro décadas (NCD-RisC, 2016), e em 2015, diabetes foi a 15<sup>a</sup> causa de mortes (GBD, 2016). Estimativas recentes sugerem que o número de pessoas com diabetes entre as idades de 20 e 79 anos vai aumentar de 415 milhões em 2015 (1 em 11 adultos) para 642 milhões em 2040 (1 em 10 adultos) (IDF, 2015, 2017). Portanto, este cenário torna-o um dos principais problemas de saúde pública da atualidade, emergindo como uma epidemia que já configura um desafio para o planejamento em saúde, a curto e longo prazo (Figura 1) (NARAYAN et al., 2006; IDF, 2017).



**Figura 1:** Número estimado de adultos (20 - 79 anos de idade) com diabetes em todo o mundo e por área mundial em 2015 e 2040. (Fonte: IDF, 2017).

A DM pode ser classificada em dois tipos principais, DM tipo 1 e DM tipo 2. A classificação passa a ser importante para determinar a estratégia de terapia, embora em alguns casos os dois tipos se confundem, uma vez que o DM 2, tardivamente, pode apresentar algum grau que caracterize o DM 1 (ADA, 2018).

Em ambos os tipos, vários fatores genéticos e ambientais podem resultar na perda e/ou disfunção progressiva de massa de células  $\beta$  do pâncreas que se manifesta clinicamente como hiperglicemia. Uma vez que ocorre o estabelecimento da hiperglicemia, esta passa a ser o principal fator de risco para o desenvolvimento das complicações diabéticas, com taxas de progressões diversas (Figura 2) (SKYLER et al., 2017).



**Figura 2:** Fatores genéticos e ambientais podem levar a inflamação, reação de autoimunidade e ao estresse metabólico. Esses estados afetam a massa e/ou a função das células  $\beta$ , de modo que os níveis de insulina são eventualmente incapazes de responder suficientemente às demandas hormonais, levando a níveis de hiperglicemia suficientes para diagnosticar diabetes. Independentemente da fisiopatologia do diabetes, os níveis crônicos de glicemia são associados a complicações micro/macrovasculares que aumentam a morbidade/mortalidade. Este modelo mostra a destruição e/ou a disfunção de células  $\beta$  como fator comum para o desenvolvimento de diabetes. (Adaptação: SKYLER et al., 2017).

DM tipo 1 é resultante da destruição crônica das células  $\beta$ -pancreáticas, produtoras de insulina, por mecanismos autoimunes mediados por células, como linfócitos T e macrófagos, susceptibilidade genética e fatores ambientais, sendo assim dependentes da administração de insulina. Este tipo de diabetes representa cerca de 10% de todos os casos no mundo (REDONDO; EISENBARTH, 2002; SKYLER et al., 2017). O processo de autodestruição se inicia meses a anos antes do diagnóstico clínico; neste momento, cerca de 70% a 90% da massa de células  $\beta$  já foram destruídas, é quando surgem os primeiros sintomas decorrentes da hiperglicemia (ZIMMET et al., 1999).

DM tipo 2, representa quase 90% dos casos de diabetes (HAMEED et al., 2015). É resultado da resistência à insulina e da disfunção das células  $\beta$  pancreáticas como consequência da hiperglicemia crônica e persistente (BUTLER et al., 2003; ASHCROFT; RORSMAN, 2012). Fatores ambientais desempenham papel significativo para desencadear a doença, como por exemplo, inatividade física, síndrome metabólica, estresse físico/emocional e estilo de vida inadequado (NADEEM et al., 2015). Porém, indivíduos portadores deste tipo de diabetes podem não mais produzir insulina por perda de massa pancreática pela produção exacerbada de insulina e assim desenvolverem o DM1 (SAH et al., 2016).

A deficiência de produção de insulina promove a diminuição na razão insulina/glucagon, o que torna possível o entendimento pelo qual o metabolismo em indivíduos diabéticos torna-se catabólico com degradação oxidativa, desta forma a lipólise, degradação de proteínas, gliconeogênese e glicogenólise estão acentuadas (HERBERT; NAIR, 2010; RAINS; JAIN, 2011).

A hiperglicemia é a causa primária das complicações diabéticas, levando a sintomas clássicos, como polidipsia (sede excessiva), poliúria (urinar em excesso), polifagia (fome excessiva), perda de peso, cetoacidose; e entre as complicações crônicas, nefropatias, neuropatias, retinopatias, insuficiência renal e disfunção e/ou insuficiência cardíaca ou cardiomiopatia (LONG; DAGOGO-JACK, 2011; TAO; SHI; ZHAO, 2015; ADA, 2018).

As complicações cardiovasculares na DM representam a principal causa de morbidade/mortalidade em pacientes diabéticos (HOLSCHER; BODE; BUGGER,

2016). Dentre os diversos problemas cardíacos que podem ser causados pela DM, o comprometimento miocárdico não relacionado a aterosclerose, denominada cardiomiopatia diabética, é observada como forma única de doença cardíaca em aproximadamente 30% dos pacientes com DM tipo 1 (TESFAMARIAM, 1994). A cardiomiopatia diabética é caracterizada pela remodelação ventricular esquerda e insuficiência cardíaca, na ausência de doença arterial coronariana (KUBLI; GUSTAFSSON, 2015; SEFEROVIC; PAULUS, 2015).

Além disso, a DM pode levar a fibrose intersticial, hipertrofia miocárdica, doença microvascular e disfunção autonômica, sendo que todas essas alterações contribuem para os distúrbios no miocárdio (CODINACH; FREIXA, 2002). Nesse aspecto, a disfunção ventricular tem sido descrita em pacientes diabéticos, jovens, assintomáticos, sem outras doenças que poderiam afetar o músculo cardíaco, sendo nesse caso a diabetes considerada a única causa da doença miocárdica (WEYTIJENS et al., 2005).

O miocárdio é caracterizado por elevada capacidade oxidativa com grande quantidade de mitocôndrias e possui elevada taxa de consumo de oxigênio, uma vez que utiliza os ácidos graxos como principal substrato para produção de energia e apenas uma pequena proporção de glicose circulante. Esta preferência para ácidos graxos, como substrato oxidável, é relevante no tecido cardíaco em condições diabéticas (STANLEY; SABBAH, 2005; LOPASCHUK et al., 2010; RAPHAEL et al., 2018). E assim, consequentemente, há produção excessiva de equivalentes redutores (NADH e FADH<sub>2</sub>), os quais contribuem para aumentar a fonte de espécies reativas de oxigênio (EROs).

Disfunção mitocondrial e aumento na produção de EROs desempenham papel chave no desenvolvimento da cardiomiopatia diabética (KUBLI; GUSTAFSSON, 2015). Estudos experimentais e clínicos revelam que a hiperglicemia estabelecida na DM está associada à produção aumentada de radicais livres (RL) derivados do oxigênio molecular, como resultado da auto-oxidação da glicose e glicosilação da proteína (ROSEN et al., 2001; BONNEFONT-ROUSSELOT, 2004; JOHANSEN et al., 2005).

As EROs podem ser formadas nas células durante os processos oxidativos, principalmente na cadeia respiratória através do transporte mitocondrial de elétrons. Dentre as EROs, destacam-se ânions superóxidos ( $\bullet\text{O}_2^-$ ), hidroxil ( $\bullet\text{OH}$ ), peroxil ( $\bullet\text{RO}_2$ ), hidroperoxil ( $\bullet\text{HRO}_2$ ) e peróxido de hidrogênio ( $\text{H}_2\text{O}_2$ ) (FORBES; COUGHLAN; COOPER, 2008; SEIVA et al., 2008). Espécies reativas de nitrogênio (ERN) são o óxido nítrico ( $\bullet\text{NO}$ ), dióxido de nitrogênio ( $\bullet\text{NO}_2^-$ ), peroxinitrito ( $\text{ONOO}^-$ ) e óxido nitroso ( $\text{HNO}_2$ ). Destas moléculas reativas,  $\bullet\text{O}_2$ ,  $\bullet\text{NO}$  e  $\text{ONOO}^-$  são as espécies mais amplamente estudadas e desempenham um papel importante nas complicações cardiovasculares diabéticas (JOHANSEN et al., 2005).

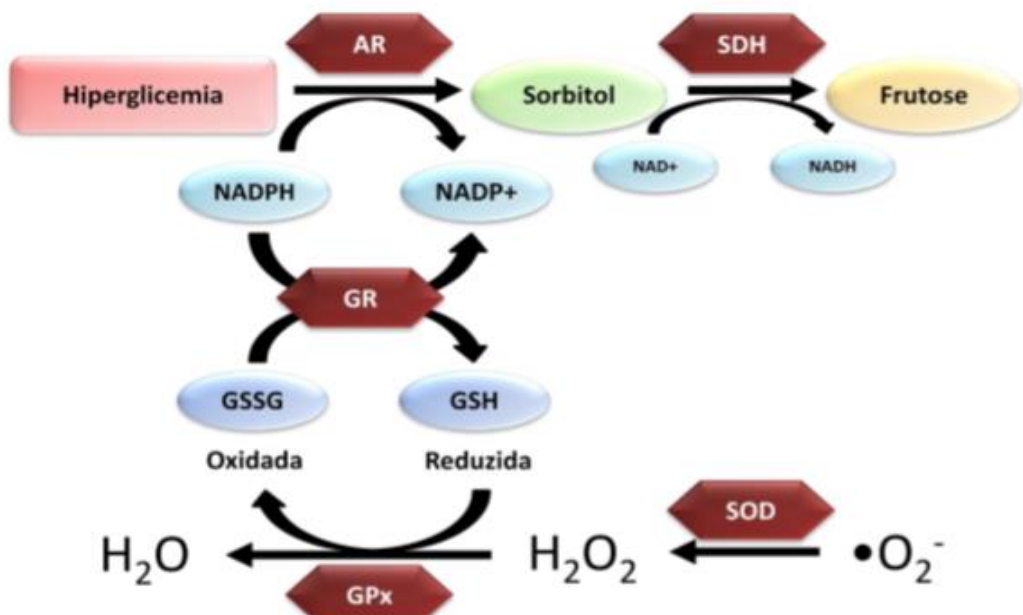
Durante o transporte de elétrons transferidos por substratos oxidáveis à cadeia respiratória, a mitocôndria é capaz de gerar um gradiente eletroquímico de prótons na membrana interna que conduz à síntese de ATP (MITCHELL, 1961). Além de fornecer mais de 95% da energia utilizada pela célula por meio da fosforilação oxidativa, a mitocôndria desempenha diferentes funções na regulação de vários processos celulares, participando da modulação do estado redox celular, da regulação osmótica, do controle de pH e da sinalização celular. Devido a essa diversidade de funções, a mitocôndria é uma organela alvo de várias situações lesivas e agentes tóxicos, estando envolvida nos mecanismos de dano e morte celular (ORRENIUS et al., 1989; GUNTER et al., 1994; WALLACE et al., 1997).

Elevados níveis de RL provocam danos aos componentes celulares como proteínas, lipídios de membrana e ácidos nucleicos, resultando em disfunções e eventualmente morte celular, devido ao desequilíbrio entre a produção e a neutralização das EROs, o que leva ao estresse oxidativo (GILLESPIE, 2006; SMALL et al., 2012; RAJENDRAN et al., 2014). Isto implica na etiologia de grande número de doenças crônicas degenerativas, incluindo aterosclerose, câncer, diabetes e envelhecimento, que apresentam as estruturas celulares danificadas (BRAY, 2000; PHAM-HUY; HE; PHAM-HUY, 2008; SMALL et al., 2012; RAJENDRAN et al., 2014).

Na patogênese da DM, o estresse oxidativo não ocorre somente pelo aumento das EROs produzidas pelas cadeias transportadoras de elétrons na

mitocôndria, mas também por outros mecanismos induzidos pela hiperglicemia, dentre os quais incluem: via do poliol, produção intracelular dos precursores dos produtos finais da glicação avançada (AGEs), ativação da proteína quinase C (PKC), ativação da hexosamina e pelas vias relacionadas com ativação da NADPH oxidase (BROWNLEE, 2001; 2005). Apesar da tentativa dessas vias em diminuir a glicemia, ocorrem prejuízos por aumentar a produção de EROs (BENNETT; SEEFELDT, 2010).

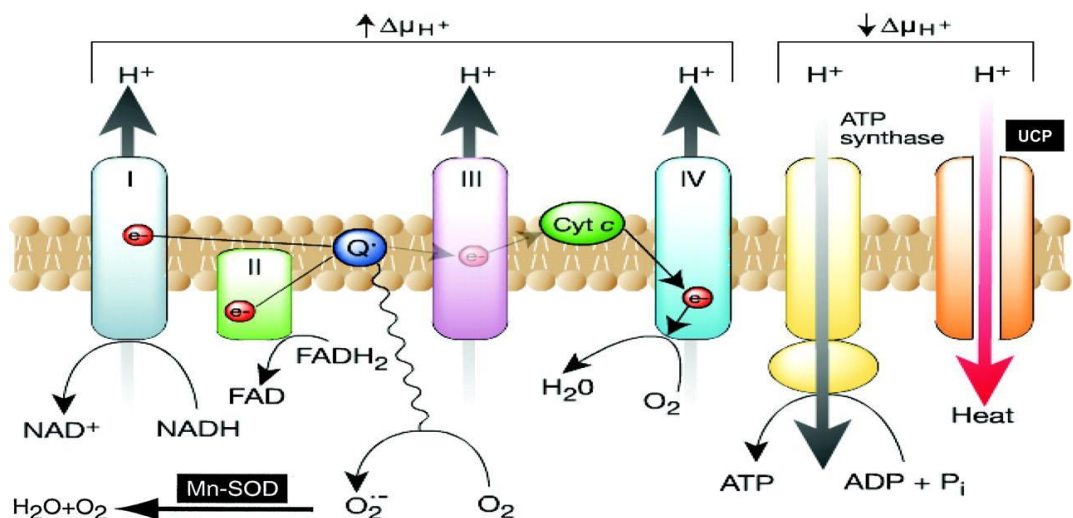
Elevadas concentrações de glicose podem ser metabolizadas através da via do poliol (Figura 3), onde a glicose é reduzida pela aldose redutase (AR) em sorbitol, o qual é convertido em frutose pela sorbitol desidrogenase (SDH). Nesta via o NADPH é oxidado, ocasionando baixa concentração da glutationa na forma reduzida (GR), que atua como agente importante na proteção dos danos provocados pelos RL (BROWNLEE, 2001; EL-KABBANI et al., 2004; FORBES; COUGHLAN; COOPER, 2008).



**Figura 3:** Via do poliol em condições de hiperglicemia. Aldose redutase (AR) reduz glicose a sorbitol, utilizando NADPH como cofator. A baixa concentração de NADPH compromete a oxidação da glutationa reduzida (GSH), estabelecendo o estresse oxidativo. Sorbitol desidrogenase (SDH) oxida sorbitol a frutose utilizando NAD<sup>+</sup> como co-fator. (Adaptação Reis et al., 2008).

Com relação aos distúrbios glicêmicos, a hiperglicemias observada na DM, está estreitamente relacionada com o aumento das lipoproteínas de baixa densidade (LDL-colesterol) e de triacilgliceróis e redução da lipoproteína de alta densidade (HDL-colesterol), elevando o risco de doenças isquêmicas cardiovasculares (JOHANSEN et al., 2005).

Durante a lipólise os ácidos graxos livres são lançados na corrente sanguínea para diversos tipos celulares, onde são  $\beta$ -oxidados em acetil-CoA, que são oxidadas no ciclo do ácido cítrico com produção de equivalentes redutores FADH<sub>2</sub> e NADH, os quais serão re-oxidados na cadeia transportadora de elétrons com produção de energia. A elevação da concentração de equivalentes redutores aumenta o fluxo de elétrons na cadeia transportadora de elétrons, o que promove a hiperpolarização da membrana mitocondrial interna durante a fosforilação oxidativa. Estes eventos favorecem a redução parcial do oxigênio molecular às principais formas de EROS, tais como,  $\bullet\text{O}_2^-$  e H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (ROLO; PALMEIRA, 2006; VALKO et al., 2007; SIVITZ; YOREK, 2010; RAINS; JAIN, 2011) (Figura 4).



**Figura 4:** Produção de EROS pela cadeia transportadora de elétrons. (Adaptado de Brownlee, 2005).

Os lipídios são relatados como um dos principais alvos de EROS. Hidroperóxidos apresentam efeitos tóxicos diretamente sobre as células da degradação da radical hidroxila, ou também podem reagir com metais de transição como o ferro ou o cobre para formar aldeídos estáveis, tais como malondialdeído

(MDA), causando danos às membranas celulares (HALLIWELL; CHIRICO, 1993). Alterações significativas na estrutura e metabolismo de lipídios têm sido relatadas em pacientes com diabetes, particularmente, com aqueles associados às complicações vasculares (FOWLER, 2008). Yang et al (2009) observaram maior peroxidação lipídica com elevado nível de MDA em ratos hiperglicêmicos, e relacionaram aumento na peroxidação lipídica com infarto do miocárdio e pela ativação da NADPH-oxidase.

As proteínas também são alvo potencial das EROs, pois muitos de seus resíduos de aminoácidos como cisteína, metionina e tirosina são facilmente oxidados pelas EROs com concomitante liberação de carbonilas, consideradas biomarcadores potentes do estresse oxidativo (SUZUKI; MIYATA, 1999). Além disso, as AGEs são capazes de modificar a estrutura das proteínas sanguíneas, o que induz a produção de citocinas inflamatórias e fatores de crescimento em células endoteliais (BANDEIRA et al., 2013).

A neutralização das EROs e, portanto, o controle do estresse oxidativo é realizado por antioxidantes. Existem basicamente dois sistemas antioxidantes: enzimático e não-enzimático (NORDBERG; ARNÉR, 2001). O primeiro corresponde às enzimas catalase (CAT), superóxido dismutase (SOD) e glutationa peroxidase (GSH-Px). Os agentes não-enzimáticos correspondem principalmente, aos compostos antioxidantes de origem dietética, entre os quais se destacam: a glutationa, vitaminas C e E ( $\alpha$ -tocoferol), minerais, compostos fenólicos e terpenos (MARITIM; SANDERS; WATKINS, 2003; WIERNSPERGER, 2003). Essas defesas antioxidantes são extremamente importantes porque fornecem proteção máxima aos locais biológicos, removendo e/ou neutralizando as EROs (SARKAR; BHOWMICK; BANU, 2018).

A literatura descreve mecanismos bioquímicos a respeito das anormalidades relacionadas com a exposição prolongada dos tecidos à hiperglicemia, a qual favorece o estresse oxidativo, por afetar as defesas do sistema de antioxidantes endógenos em indivíduos diabéticos, dificultando, desta maneira, a remoção das EROs (REIS et al., 2008).

Deste modo, estudos com intervenção farmacológica baseados em compostos antioxidantes sobre a DM são de grande interesse. Os antioxidantes desempenham papel importante na defesa frente às enfermidades crônicas degenerativas como a DM. É notório que estas substâncias atuam neutralizando as EROs envolvidas no estresse oxidativo, desta forma, impedindo o desenvolvimento das complicações diabéticas. Desde que o sistema antioxidant torna-se ineficiente para compensar à produção excessiva de EROs e combater o estresse oxidativo, a administração de antioxidantes pode ser efetiva no controle da DM. Estudos epidemiológicos estabeleceram que a ingestão de antioxidantes encontra-se relacionada inversamente com a ocorrência de doenças promovidas pelo estresse oxidativo (SADE, 2012).

Antioxidantes, de origem vegetal, são moléculas importantes que podem ser exploradas como potencial terapêutico no possível combate aos problemas relacionados a danos oxidativos causados por EROs na DM (KOCHHAR, 2008).

Portanto, com a finalidade de estudar substâncias antioxidantes, a literatura relata algumas propriedades farmacológicas dos terpenos, os quais tem provocado grande interesse em sua utilização na prevenção e terapia de várias doenças, incluindo DM, doenças neurodegenerativas e cardiovasculares, também por apresentar propriedades antimicrobiana, antifúngica, antiparasitária, antiviral, antialérgicos, antihiperglicêmicos, anti-inflamatória e imunomodulatória (GONZÁLEZ-COLOMA et al., 2011; GONZÁLEZ-BURGOS; GÓMEZ-SERRANILLOS, 2012).

Os terpenos são amplamente produzidos por uma grande variedade de espécies vegetais. São produtos naturais encontrados em mais de 40.000 compostos diferentes, liberados como metabólicos secundários de plantas (DZUBAK et al., 2006). A classe química dos terpenos compartilha unidades de isopreno com fórmula molecular  $(C_5H_8)_n$ , onde  $n$  corresponde ao número de unidades de isopreno (DUDAREVA et al., 2005). Do ponto de vista químico, são substâncias hidrofóbicas, armazenadas em canais de resina, células de óleos essenciais ou mesmo tricomas glandulares, contendo ou não oxigênio que, devido à origem

biossintética são classificados em função do número de subunidades isoprenoides (WINK, 1999).

Os terpenos formam diferentes classes, de acordo com sua estrutura e funcionalidade. Os monoterpenos (C10), sesquiterpenos (C15) e diterpenos (C20) são os compostos mais frequentes em óleos essenciais. Os monoterpenos são formados a partir de duas unidades de isopreno (C10) e estas moléculas podem constituir 90% dos óleos essenciais, possibilitando uma variedade de estruturas (FALEIRO, 2011).

São sintetizados pela via mevalonato que inicia com a condensação de 3 moléculas de acetil-CoA com subsequente redução pela hidroximetilglutaril-CoA redutase (HMG-CoA redutase) a mevalonato, o qual é convertido em unidades de isopreno (GONZÁLEZ-BURGOS; GÓMEZ-SERRANILLOS, 2012). Nas células animais, a síntese de terpenos e de colesterol pode ser controlada alostericamente pela concentração do produto final sobre a atividade da HMG-CoA redutase.

Nos mamíferos, os terpenos estão envolvidos na estabilização das membranas celulares, vias metabólicas e como reguladores das reações enzimáticas (CARVALHO; FONSECA, 2006).

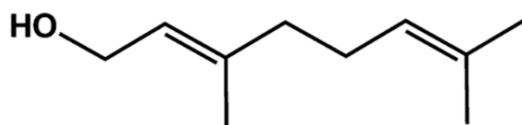
Estudos relatam que a atividade antioxidante dos terpenos está associada tanto à redução completa das EROS, como pelo restabelecimento do sistema antioxidante endógeno e, consequentemente, a preservação da função mitocondrial em condições de isquemia cerebral em ratos (DONG et al., 2009; PARK et al., 2011; RONG et al., 2011).

Desde que a DM está associada à elevada produção de EROS, pela oxidação da glicose e da glicação não-enzimática de proteína, e depleção de sistema antioxidante, os terpenos tem mostrado efeito antidiabetogênico através do controle do estresse oxidativo e, consequentemente, das complicações diabéticas (MARITIM; SANDERS; WATKINS, 2003; CHO et al., 2006).

A ação antihiperglicêmica dos terpenos esteve associada à indução de genes envolvidos na ativação da glicólise e da fosforilação oxidativa e, consequentemente, inibição da gliconeogênese (JEPPESEN et al., 2000).

Estudos também têm demonstrado que terpenos são considerados agentes antidiabetogênicos por ativarem receptores PPAR (receptor ativador peroxisoma proliferador), os quais são os reguladores chave da expressão de genes envolvidos no metabolismo da glicose e no catabolismo de lipídios (TAKKAHASHI et al., 2002; BHARTI et al., 2013). Desta forma, ocorre controle da hiperglicemia, possivelmente por aumentar a liberação de insulina pelas células  $\beta$  pancreáticas e aumento da depuração de lipídios celulares e circulantes com controle da hiperlipidemia (TAKKAHASHI et al., 2002).

Geraniol (Figura 5) é um monoterpeno acíclico presente na composição de óleos essenciais de várias plantas, especialmente em capim-limão, gengibre, noz-moscada, coentro, limão. É amplamente utilizado como um agente aromatizante em alimentos e bebidas e também pela sua fragrância na indústria de cosméticos e produtos de limpeza (LAPCZYNSKI et al., 2008; CHEN; VILJOEN, 2010; SOLORZANO-SANTOS; MIRANDA-NOVALES, 2012; TOMADONI et al., 2015; CASSANI et al., 2016).



**Figura 5:** Estrutura química geraniol.

Estudos direcionados à investigação farmacológica do geraniol têm sido bastante desenvolvidos devido, principalmente, à baixa toxicidade à mamíferos e sua facilidade de biodegradação, sendo classificado como seguro para uso humano (CARNESECCHI et al., 2004; LAPCZYNSKI et al., 2008; CHEN; VILJOEN, 2010; DOBREVA et al., 2011).

Como agente terapêutico, o geraniol vem se destacando pela sua ação como antimicrobiano, anti-inflamatório, neuroprotetor e, especialmente, como antioxidante (CHEN; VILJOEN, 2010; THAPA et al., 2012; KHAN et al., 2013; REKHA et al., 2013; PRASAD; MURALIDHARA, 2014). Estudos verificaram que o geraniol diminuiu o nível de marcadores do estresse oxidativo e fosforilação oxidativa em cérebro de ratos diabéticos (PRASAD; MURALIDHARA, 2014).

Além de restaurar os níveis de glutationa reduzida no tecido renal em condições diabéticas, mantendo assim o balanço redox celular (AHMAD et al., 2011).

Óleos essenciais da planta capim limão (*Cymboppgon citratus*), que apresenta o geraniol como um dos principais terpenos encontrados na sua composição (>80%), aumentaram a massa de células β-pancreáticas e promoveram a liberação de insulin, permitindo a utilização periférica da glicose e consequentemente redução da hiperglicemia em condições diabéticas (HUYNH et al., 2008). Além disso, apresentou grande capacidade antioxidante e proteção contra a peroxidação lipídica ao aumentar o nível de reduzida, atividade da SOD e CAT no fígado, como relatado por Bharti et al., (2013).

Estudos tem demonstrado o efeito antiaterogênico do geraniol por inibição da atividade da HMG-CoA redutase e por reduzir o nível sérico de colesterol, além de aumentar a concentração sérica de HDL-colesterol (HEINIG; JOHSON, 2006). Jayachandran; Chadrasekaran; Namasivayan (2015) verificaram que o geraniol reduziu colesterol total, triacilgliceróis e ácidos graxos livres séricos em roedores submetidos a dieta aterogênica. O efeito benéfico do geraniol sobre a dislipidemia foi atribuído a redução sérica de triacilgliceróis, através da atividade da lipase lipoproteica, e pelo aumento da concentração de HDL-colesterol através da lecitina colesterol acil-transferase, além de diminuir o nível de LDL-colesterol circulante (IBRAHIM; EL-DENSHARY; ABDALLAH, 2015).

O conhecimento científico sobre as plantas utilizadas pela população ainda é escasso; pesquisas realizadas nessa área objetivam fornecer informações adequadas para sua utilização. (SILVA; HAHN, 2011). Apesar de vários trabalhos sobre as ações protetoras do geraniol, pouco se sabe sobre o seu efeito na cardiomiopatia diabética.

## *Conclusão*

---

Conclui-se que a Diabetes mellitus tipo 1 induzida por estreptozotocina promoveu hiperglicemia, alterações nos parâmetros nutricionais, alterações no metabolismo energético do coração, favorecendo a oxidação de ácidos graxos em detrimento a oxidação da glicose, dislipidemia e aumento do estresse oxidativo no tecido cardíaco. A suplementação de geraniol reduziu os efeitos prejudiciais observados na condição diabética, através do seu efeito antidiabetogênico e antioxidant. O uso de geraniol aumentou as atividades de SOD e GSH-Px sob condições diabéticas (grupo DM-GE), sugerindo o seu efeito protetor no tecido cardíaco. A diminuição das concentrações de HP e PC acompanhou o aumento concomitante das atividades dessas enzimas, que modula o estresse oxidativo. Com isso, o tratamento com geraniol atenuou o estresse oxidativo no coração mediado por lipoperoxidação nos ratos diabéticos e aumento a atividade das enzimas antioxidantes.

## *Referências Bibliográficas*

---

ABUJA, P.M.; ALBERTINI, R. Methods for monitoring oxidative stress, lipid peroxidation and oxidation resistance of lipoproteins. **Clin Chim Acta**, v. 306, n. 1-2, p. 1-17, 2001.

ADEVA-ANDANY, M.; LÓPEZ-OJÉN, M.; FUNCASTA-CALDERÓN, R.; AMENEIROS-RODRÍGUEZ, E.; DONAPETRY-GARCÍA, C.; VILA-ALTESOR, M.; RODRÍGUEZ-SEIJAS, J. Comprehensive review on lactate metabolism in human health. **Mitochondrion**, v. 17, p. 76-100, 2014.

AHMAD, S.T.; ARJUMAND, W.; SETH, A.; NAFEES, S.; RASHID, S.; ALI, N.; SULTANA, S. Preclinical renal cancer chemopreventive efficacy of geraniol by modulation of multiple molecular pathway. **Toxicology**, v. 290, n. 1, p. 69-81, 2011.

AHMED, N. Advanced glycation end products-role in pathology of diabetic complications. **Diabetes Res Clin Pract**, v. 67, n. 1, p. 3-21, 2005.

AIKAWA, R.; NAWANO, M.; GU, Y.; KATAGIRI, H.; ASANO, T.; ZHU, W.; NAGAI, R.; KOMURO, I. Insulin prevents cardiomyocytes from oxidative stress-induced apoptosis through activation of PI3 kinase/Akt. **Circulation**, v. 102, n. 23, p. 2873-2879, 2000.

AKULA, A.; KOTA, M.K.; GOPISETTY, S.G.; CHITRAPU, R.V.; KALAGARA, M.; KALAGARA, S.; VEERAVALLI, K.K.; GOMEDHIKAM, J.P. Biochemical histological and echocardiographic changes during experimental cardiomyopathy in STZ-induced diabetic rats. **Pharmacol Res**, v. 48, p. 429-435, 2003.

AL-HASAWI, N.; ALKANDARI, M.F.; LUQMANI, Y.A. Phosphofructokinase: a mediator of glycolytic flux in cancer progression. **Crit Rev Oncol Hematol**, v. 92, n. 3, p. 312-321, 2014.

ALMEIDA, D.A.R.; BRAGA, C.P.; NOVELLI, E.L.B.; FERNADES, A.A.H. Evaluation of lipid prolife and oxidative stress in STZ-induced rats treated with antioxidant vitamin. **Braz Arch Biol Technol**, v. 55, n. 4, p. 527-536, 2012.

AMERICAN DIABETES ASSOCIATION (ADA). Classification and diagnosis of diabetes: standards of medical care in diabetes-2018. **Diabetes Care**, v. 41, Suppl 1, p. 13-27, 2018.

ANTONY, P.; VIJAYAN, R. Identification of novel aldose reductase inhibitors from spices: a molecular docking and simulations study. **Plos One**, v. 10, n. 9, p. 138186-138205, 2015.

ARAGNO, M.; MASTROCOLA, R.; ALLOATTI, G.; VERCELLINATO, I.; BARDINI, P.; GEUNA, S.; CATALANO, M.G.; DANNI, O.; BOCCUZZI, G. Oxidative stress triggers cardiac fibrosis in the heart of diabetic rats. **Endocrinology**, v. 149, n. 1, p. 380–388, 2008.

ASHCROFT, F.M.; RORSMAN, P. Diabetes mellitus and the  $\beta$  Cell: the last ten years. **Cell**, v. 148, n. 6, p. 1160-1171, 2012.

ASMAT, U.; ABAD, K.; ISMAIL, K. Diabetes mellitus and oxidative stress-A concise review. **Saudi Pharm J**, v. 24, n. 5, p. 547-553, 2016.

AYYASAMY, R.; LEELAVINOTHAN, P. Myrtenal alleviates hyperglycaemia, hyperlipidaemia and improves pancreatic insulin level in STZ-induced diabetic rats. **Pharm Biol**, v. 54, n. 11, p. 2521-2527, 2016.

BABUKUMAR, S.; VINOTHKUMAR, V.; SANKARANARAYANAN, C.; SRINIVASAN, S. Geraniol, a natural monoterpenoid, ameliorates hyperglycemia by attenuating the key enzymes of carbohydrate metabolism in streptozotocin-induced diabetic rats. **Pharm Biol**, v. 55, n. 1, p. 1442-1449, 2017.

BADYAL, D.K.; DESAI, C. Animal use in pharmacology education and research: the changing scenario. **Indian J Pharmacol**, v. 46, n. 3, p. 257-265, 2014.

BANDEIRA, S.M.; GUEDES, G.S.; FONSECA, L.J.; PIRES, A.S.; GELAIN, D.P.; MOREIRA, J.C.; RABELO, L.A.; VASCONCELOS, S.M.; GOULART, M.O. Characterization of blood oxidative stress in type 2 diabetes mellitus patients: increase in lipid peroxidation and SOD activity. **Oxid Med Cell Longev**, v, 2012, p. 819310, 2012.

BANDEIRA, S.M.; FONSECA, L.J.S.; GUEDES, G.S.; RABELO, L.A.; GOULART, M.O.F.; VASCONCELOS, S.M.L. Oxidative stress as an underlying contributor in the development of chronic complications in diabetes mellitus. **Int J Mol Sci**, v. 14, n. 2, p. 3265–3284, 2013.

BARAIBAR, M.A.; HYZEWICZ, J.; ROGOWSKA-WRZESINSKA, A.; LADOUCE, R.; ROEPSTORFF, P.; MOULY, V.; FRIGUET, B. Oxidative stress-induced proteome alterations target different cellular pathways in human myoblasts. **Free Radic Biol Med**, v. 51, n. 8, p. 1522-1532, 2011.

BASS, A.; BRDICZKA, D.; EYER, P.; HOFER, S.; PETTE, D. Metabolic differentiation of distinct muscle types at the level of enzymatic organization. **Eur J Biochem**, v. 10, n. 2, p. 198-206, 1969.

BEAL, M.F. Oxidatively modified proteins in aging and disease. **Free Radic Biol Med**, v. 32, n. 9, p. 979-803, 2002.

BENNETT, L.L.; SEEFELDT, T. The role of antioxidants on oxidative stress in diabetes mellitus. **J Pharm Technol**, v. 26, n. 5, p. 293-299, 2010.

BHARTI, S.K.; KRISHNAN, S.; KUMAR, A.; RAJAK, K.K; MURARI, K.; BHARTI, B.K.; GUPTA, A.K. Antidiabetic activity and molecular docking PF fructooligosaccharides produced by *Aureobasidium pullulans* in poloxamer-407 – induced T2DM rats. **Food Chem**, v. 136, n. 2, p. 813-821, 2013.

BLIGH, E.G.; DYER, W.J. A rapid method of total lipid extraction and purification. **Can J Biochem Physiol**, v. 26, p. 267-276, 1996.

BISWAS, B.; DAS, B.; JANA, K.; GHOSH, D. Evaluation of antidiabetic and antioxidative efficacy of ethyl acetate fraction of methanolic extract of *Camellia sinensis* (green tea) leaves in streptozotocin induced diabetic albino rat. **Int J Phytomedicine**, v. 9, n. 2, p. 305-314, 2017.

BONNEFONT-ROUSSELOT, D. The role of antioxidant micronutrients in the prevention of diabetic complications. **Treat Endocrinol**, v. 3, n. 1, p. 41-52, 2004.

BRAGA, C.P.; BOONE, C.H.T.; GROVE, R.A.; ADAMCOVA, D.; FERNANDES, A.A.H.; ADAMEC, J.; PADILHA, P.M. Liver proteome in diabetes type 1 rat model: insulin-dependent and independent changes. **Omics: a journal of integrative biology**, v. 20, n. 12, p. 711-726, 2016.

BRAY, T.M. Dietary antioxidants and assessment of oxidative stress. **Nutrition**, v. 16, n. 7-8, p. 578-581, 2000.

BROWNLEE, M. Biochemistry and molecular cell biology of diabetic complications. **Nature**, v. 414, n. 6865, p. 813–820, 2001.

BROWNLEE, M. The pathobiology of diabetic complications: a unifying mechanism. **Diabetes**, v. 54, n. 6, p. 1615–1625, 2005.

BUTLER, A.E.; JANSON, J.; BONNER-WEIR, S.; RITZEL, R.; RIZZA, R.A.; BUTLER, P.C.  $\beta$ -cell deficit and increased  $\beta$ -cell apoptosis in humans with type 2 diabetes. **Diabetes**, v. 52, n. 1, p. 102-110, 2003.

CALABRESE, V.; CORNELIUS, C.; LESO, V.; TROVATO-SALINARO, A.; VENTIMIGLIA, B.; CAVALLARO, M.; SCUTO, M.; RIZZA, S.; ZANOLI, L.; NERI, S.; CASTELLINO, P. Oxidative stress, glutathione status, sirtuin and cellular stress response in type 2 diabetes. **Biochim Biophys Acta**, v. 1822, n. 5, p. 729-736, 2012.

CARNESECCHI, S.; BRAS-GONÇALVES, R.; BRADAIA, A.; ZEISEL, M.; GOSSÉ, F.; POUPON, M.F.; RAUL, F. Geraniol, a component of plant essential oils, modulates DNA synthesis and potentiates 5-fluorouracil efficacy on human colon tumor xenografts. **Cancer Lett**, v. 215, n. 1, p. 53-59, 2004.

CARVALHO, C.C.C.R.; FONSECA, M.M.R. Biotransformation of terpenes. **Biotechnol Adv**, v. 24, n. 2, p. 134-142, 2006.

CASSANI, L.; TOMADONI, B.; VIACAVA, G.; PONCE, A.; MOREIRA, M.R. Enhancing quality attributes of fiber-enriched strawberry juice by application of vanillin or geraniol. **LWT - Food Sci Technol**, v. 72, p.90-98, 2016.

CHAKRAVARTY, S.; RIZVI, S.I. Day and night GSH and MDA levels in healthy adults and effects of different doses of melatonin on these parameters. **Int J Cell Biol**, v. 2011, p. 404591-404596, 2011.

CHAWLA. A.; CHAWLA, R.; JAGGI, S. Microvascular and macrovascular complications in diabetes mellitus: distinct or continuum? **Indian J Endocrinol Metab**, v. 20, n. 4, p. 546-551, 2016.

CHEN, W.; VILJOEN, A.M. Geraniol – A review of a commercially important fragrance material. **S Afr J Bot**, v. 76, n. 4, p. 643-651, 2010.

CHEVION, M.; BERENSHETEIN, E.; STADTMAN, E.R. Human studies related to protein oxidation: protein carbonyl content as a marker of damage. **Free Radic Res**, v. 33, p. 99-108, 2000.

CHO, W.C.; CHUNG, W.S.; LEE, S.K.; LEUNG, A.W.; CHENG, C.H.; YUE, K.K. Ginenoside Re of Panax ginseng possesses significant antioxidant and antihyperlipidemic efficacies in streptozotocin-induced diabetic rats. **Eur J Pharmacol**, v. 550, n. 1-3, p. 173-179, 2006.

CODINACH, H.P.; FREIXA, P.R. Diabetic cardiomyopathy: concept, heart function, and pathogenesis. **An Med Interna**, v. 19, n. 6, p. 313-320, 2002.

COHN, R.M.; ROTH, K.S. **Lipid and lipoprotein metabolism**. Biochemistry and disease. Baltimore: Williams and Wilkins Publishers, p.280, 1996.

CONKLIN, K.A. Chemotherapy-associated oxidative stress: impact on chemotherapeutic effectiveness. **Integr Cancer Ther**, v. 3, n. 4, p. 294-300, 2004.

CRAVEN, P.A.; PHILLIPS, S.L.; MELHEM, M.F.; LIACHENKO, J.; DeRUBERTIS, F.R. Overexpression of manganese superoxide dismutase suppresses increases in collagen accumulation induced by culture of mesangial cells in high-media glucose. **Metabolism**, v. 50, n. 9, p. 1043-1048, 2001.

CRESPO, R.; VILLEGRAS, S.M.; ABBA, M.C.; BRAVO, M.G.; POLO, M.P. Transcriptional and posttranscriptional inhibition of HMGCR and PC biosynthesis by geraniol in 2 Hep-G2 cell proliferation linked pathways. **Biochem Cell Biol**, v. 91, n. 3, p. 131-139, 2012.

DENNIS, K.E.; HILL, S.; ROSE, K.L.; SAMPSON, U.K.; HILL, M.F. Augmented cardiac formation of oxidatively-induced carbonylated proteins accompanies the increased functional severity of post-myocardial infarction heart failure in the setting of type 1 diabetes mellitus. **Cardiovasc Pathol**, v. 22, n. 6, p. 473-480, 2013.

DESAI, V.G.; WEINDRUCH, R.; HART, R.W.; FEUERS, R.J. Influences of age and dietary restriction on gastrocnemius electron transport system activities in mice. **Arch Biochem Biophys**, v. 333, n. 1, p. 145-151, 1996.

DEWALD, O.; SHARMA, S.; ADROGUE, J.; SALAZAR, R.; DUERR, G.D.; CRAPO, J.D.; ENTMAN, M.L.; TAEGTMAYER, H. Downregulation of peroxisome proliferator-activated receptor-alpha gene expression in a mouse model of ischemic cardiomyopathy is dependent on reactive oxygen species and prevents lipotoxicity. **Circulation**, v. 112, n. 3, p. 407-415, 2005.

DINÇER, Y.; AKÇAY, T.; ALADEMİR, Z.; ILKOVA, H. Assessment of DNA base oxidation and glutathione level in patients with type 2 diabetes. **Mutat Res**, v. 505, n. 1-2, p. 75-81, 2002.

DOBREVA, A.; KOVATCHEVA, N.; ASTATKIE, T.; VALTCHO, D.; ZHELJAZKOV, V.D. Improvement of essential oil yield of oil-bearing (*Rosa damascene* Mill.) due to surfactant and maceration. **Ind Crops Prod**, v. 34, n. 3, p. 257-264, 2011.

DOKKEN, B.B. The pathophysiology of cardiovascular disease and diabetes: beyond blood pressure and lipids. **Diabetes Spectrum**, v.21, n.3, p.160–165, 2008.

DOLAN, M.E. Inhibition of DNA repair as a means of increasing the antitumor activity of DNA reactive agents. **Adv Drug Deliv Rev**, v. 26, n. 2-3, p. 105-118, 1997.

DONG, K.; XU, W.; YANG, J.; QIAO, H.; WU, L. Neuroprotective effects of tanshinone IIA on permanent focal cerebral ischemia in mice. **Phytother Res**, v. 23, n. 5, p. 608-613, 2009.

DOUGHAN, A.K.; HARRISON, D.G.; DIKALOV, S.I. Molecular mechanisms of angiotensin II-mediated mitochondrial dysfunction: linking mitochondrial oxidative damage and vascular endothelial dysfunction. **Circ Res**, v. 102, n. 4, p. 488-496, 2008.

DUDAREVA, N.; ANDERSSON, S.; ORLOVA, I.; GATTO, N.; REICHELT, M.; RHODES, N.; BOLAND, W.; GERSHENZON, J. The nonmevalonate pathway supports both monoterpane and sesquiterpene formation in snapdragon flowers. **Proc Natl Acad Sci**, v. 102, n. 3, p. 933-938, 2005.

DUGASANI, S.; PICHKA, M.R.; NADARAJAH, V.D.; BALIJEPALLI, M.K.; TANDRA, S.; KORLAKUNTA, J.N. Comparative antioxidant and anti-inflammatory effects of [6]-gingerol, [8]-gingerol, [10]-gingerol and [6]-shogaol. **J Ethnopharmacol**, v. 127, n. 2, p. 515-520, 2010.

DZUBAK, P.; HAJDUCH, M.; VYDRA, D.; HUSTOVA, A.; KVASNICA, M.; BIEDERMANN, D.; MARKOVA, L.; URBAN, M.; SAREK, J. Pharmacological activities of natural triterpenoids and their therapeutic implications. **Nat Prod Rep**, v. 23, n. 3, p. 394-411, 2006.

EBAID, G.M.; FAINE, L.A.; DINIZ, Y.S.; RODRIGUES, H.G.; GALHARDI, C.M.; RIBAS, B.O.; FERNANDES, A.A.; NOVELLI, E.L.B. Effects of digitonin on hyperglycaemia and dyslipidemia induced by high-sucrose intake. **Food Chem Toxicol**, v. 44, n. 2, p. 293-299, 2006.

EISELEIN, L.; SCHWARTZ, H.J.; RUTLEDGE, J.C. The challenge of type 1 diabetes mellitus. **ILAR J**, v. 45, n. 3, p. 231-236, 2004.

EL-BASSOSSY, H.M.; GHALEB, H.; ELBERRY, A.A.; BALAMASH, K.S.; GHAREIB, S.A.; AZHAR, A.; BANJAR, Z. Geraniol alleviates diabetic cardiac complications: effect on cardiac ischemia and oxidative stress. **Biomed Pharmacother**, v. 88, p. 1025-1030, 2017.

ELEAZU, C.O.; ELEAZU, K.C.; CHUKWUMA, S.; ESSIEN, U.N. Review of the mechanism of cell death resulting from streptozotocin challenge in experimental animals, its practical use and potential risk to humans. **J Diabetes Metab Disord**, v. 12, n. 60, p. 1-7, 2013.

EL-FAR, M.A.; BAKR, M.A.; FARAHAT, S.E.; ABD, E.E.A. Glutathione peroxidase activity in patients with renal disorders. **Clin Exp Nephrol**, v. 9, n. 2, p. 127-131, 2005.

EL-KABBANI, O.; RUIZ, F.; DARMANIN, C.; CHUNG, R.P. Aldose reductase structures: implications for mechanism and inhibition. **Cell Mol Life Sci**, v. 61, n. 7-8, p. 750-762, 2004.

EWING, J.F.; JANERO, D.R. Microplate superoxide dismutase assay employing a nonenzymatic superoxide generation. **Anal Biochem**, v. 232, n. 2, p. 243-248, 1995.

FAINE, L.A.; RODRIGUES, H.G.; GALHARDI, C.M.; EBAID, G.M.; DINIZ, Y.S.; PADOVANI, C.R.; NOVELLI, E.L. Effects of olive oil and its minor constituents on serum lipids, oxidative stress, and energy metabolism in cardiac muscle. **Can J Physiol Pharmacol**, v. 84, n. 2, p. 239-345, 2006.

FALEIRO, M.L. **The mode of antibacterial action of essential oils**. Science against microbial pathogens: communicating current research and technological advances, v. 2, p. 1143-1156, 2011.

HATH, S.; VIJAYA, P.P.; VIMAL, M. Immunomodulatory activity of geranal, geranal acetate, gingerol, and eugenol essential oils: evidence for humoral and cell-mediated responses. **Avicenna J Phytomed**, v. 3, n. 3, p. 224-230, 2013.

FERNANDES, A.A.H.; NOVELLI, E.L.B.; OKOSHI, K.; OKOSHI, M.P.; DI MUZIO, B.P.; GUIMARÃES, J.F.C.; JUNIOR, A.F. Influence of rutin treatment on biochemical alterations in experimental diabetes. **Biomed Pharmacother**, v. 64, n. 3, p. 214-219, 2010.

FINN, P.F.; DICE, J.F. Proteolytic and lipolytic responses to starvation. **Nutrition**, v. 22, n. 7-8, p. 830-844, 2006.

FIORDALISO, F.; BIANCHI, R.; STASZEWSKY, L.; CUCCOVILLO, I.; DONI, M.; LARAGIONE, T.; SALIO, M.; SAVINO, C.; MELUCCI, S.; SANTANGELO, F.; SCANZIANI, E.; MASSON, S.; GHEZZI, P.; LATINI, R. Antioxidant treatment attenuates hyperglycemia-induced cardiomyocyte death in rats. **J Mol Cell Cardiol**, v. 37, n. 5, p. 959-968, 2004.

FISCHER, J.C; RUITENBEEK, W.; BERDEN, J.A.; TRIJBELS, J.M.; VEERKAMP, J.H.; STADHOUDERS, A.M.; SENGERS, R.C.; JANSSEN, A.J. Differential investigation of the capacity of succinate oxidation in human skeletal muscle. **Clin Chim Acta**, v. 153, n. 1, p. 23-36, 1985.

FORBES, J.M.; COUGHLAN, M.T.; COOPER, M.E. Oxidative stress as a major culprit in kidney disease in diabetes. **Diabetes**, v. 57, n. 6, p. 1446-1454, 2008.

FORBES, J.M.; COOPER, M.E. Mechanisms of diabetic complication. **Physiol Rev**, v. 93, n. 1, p. 137-188, 2013.

FOWLER, M.J. Microvascular and macrovascular complications of diabetes. **Clin Diabetes**, v. 26, n. 2, p. 77-82, 2008.

FRANCO, N.H. Animal experiments in biomedical research: a historical perspective. **Animals**, v. 3, n. 1, p. 238-273, 2013.

FUENTES-ANTRÁS, J.; PICATOSTE, B.; RAMÍREZ, E.; EGIDO, J.; TUÑÓN, J.; LORENZO, O. Targeting metabolic disturbance in the diabetic heart. **Cardiovasc Diabetol**, v. 14, n. 1, p. 17-28, 2015.

FUKAI, T.; USHIO-FUKAI, M. Superoxide dismutases: role in redox signaling, vascular function, and diseases. **Antioxid Redox Signal**, v. 15, n. 6, p. 1583-1606, 2011.

GALLE, M.; KLADNIEW, B.R.; CASTRO, M.A.; VILLEGRAS, S.M.; LACUNZA, E.; POLO, M.; BRAVO, M.G.; CRESPO, R. Modulation by geraniol of gene expression involved in lipid metabolism leading to a reduction of serum-cholesterol and triglyceride levels. **Phytomedicine**, v. 22, n. 7, p. 696-704, 2015.

GBD 2015 Mortality and Causes of Death Collaborators. Global, regional, and national life expectancy, all-cause mortality, and cause-specific mortality for 249 causes of death, 1980–2015: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2015. **Lancet**, v. 388, p. 1459-544, 2016.

GHOSH, S.; BHATTACHARYYA, S.; KAHKASHAN, R.; SIL, P.C. Curcumin protects rat liver from streptozotocin-induced diabetic pathophysiology by counteracting reactive oxygen species and inhibiting the activation of p53 and MAPKs mediated stress response pathways. **Toxicology Reports**, v. 2, p. 365-376, 2015.

GILLESPIE, K.M. Type 1 diabetes: pathogenesis and prevention. **CMAJ**, v. 175, n. 2, p.165-170, 2006.

GOLDBERG, I.J. Diabetic dyslipidemia: causes and consequences. **J Clin Endocrinol Metab**, v. 86, n. 3, p. 965-971, 2001.

GONZÁLEZ-BURGOS, E.; GÓMEZ-SERRANILLOS, M.P. Terpene compounds in nature: a review of their potential antioxidant activity. **Curr Med Chem**, v. 19, n. 31, p. 5319-5341, 2012.

GONZÁLEZ-COLOMA, A.; LÓPEZ-BALBOA, C.L.; SANTANA, O.; REINA, M.; FRAGA, B.M. Triterpene-based plant defenses. **Phytochem Rev**, v. 10, n. 2, p. 245-260, 2011.

GREEN, K.; BRAND, M.D.; MURPHY, M.P. Preventing mitochondrial oxidative damage as a therapeutic strategy in diabetes. **Diabetes**, v. 53, Suppl 1, p. 110-118, 2004.

GRIESMACHER, A.; KINDHAUSER, M.; ANDERT, S.E.; SCHREINER, W.; TOMA, C.; KNOEBL, P.; PIETSCHMANN, P.; PRAGER, R.; SCHNACK, C.; SCHERNTHANER, G.; MUELLER, M.M. Enhanced serum levels of thiobarbituric-acid-reactive substances in diabetes mellitus. **Am J Med**, v. 98, p. 469-475, 1995.

GROVER, J.K.; YADAV, S.; VATS, V. Medicinal plants of India with anti-diabetic potential. **J Ethnopharmacol**, v. 81, n. 1, p. 81-100, 2002.

GUNTER, T.E.; GUNTER, K.K.; SHEU, S.S.; GAVIN, C.E. Mitochondrial calcium transport: physiological and pathological relevance. **Am J Physiol**, v. 267, p. 313-339, 1994.

GUYTON, A.C. HALL, J.E. **Textbook of Medical Physiology**. Philadelphia: W.B. Saunders, 2006.

HAIDARA, M.; DESOKY, A.; KHOUSY, H.; SEBAEE, H. The mechanisms underlying the development of hypertension in STZ induced - diabetic rats. **Prog Med Res**, v. 2, p. 1-18, 2004.

HAIDARA, M.A.; YASSIN, H.Z.; RATEB, M.; AMMAR, H.; ZORKANI, M.A. Role of oxidative stress in development of cardiovascular complications in diabetes mellitus. **Curr Vasc Pharmacol**, v. 4, n. 3, p. 215-227, 2006.

HALLIWELL, B.; CHIRICO, S. Lipid peroxidation: its mechanism, measurement, and significance. **Am J Clin Nutr**, v. 57, n. 5, p. 715-725, 1993.

HAMDEN, K.; BOUJBIHA, M.A.; MASMOUDI, H.; AYADI, F.M.; JAMOUSSI, K.; ELFEKI, A. Combined vitamins (C and E) and insulin improve oxidative stress and pancreatic and hepatic injury in alloxan diabetic rats. **Biomed Pharmacother**, v. 63, n. 2, p. 95-99, 2009.

HAMEED, I.; MASOODI, S.R.; MIR, S.A.; NABI, M.; GHAZANFAR, K.; GANAI, B.A. Type 2 diabetes mellitus: From a metabolic disorder to an inflammatory condition. **World J Diabetes**, v. 6, n. 4, p. 598-612, 2015.

HAYES, J.D.; FLANAGAN, J.U.; JOWSEY, I.R. Glutathione transferases. **Annu Rev Pharmacol Toxicol**, v. 45, p. 51-88, 2005.

HE, K.; LI, X.; CHEN, X.; YE, X.; HUANG, J.; JIN, Y.; PI, P.; DENG, Y.; JIN, Q.; SHI, Q.; SHU, H. Evaluation of antidiabetic potential of selected traditional Chinese medicines in STZ-induced diabetic mice. **J Ethnopharmacol**, v. 137, n. 3, p. 1135-1142, 2011.

HEINIG, M.; JOHNSON, R.J. Role of uric acid in hypertension, renal disease, and metabolic syndrome. **Cleve Clin J Med**, v. 73, n. 12, p. 1059-1064, 2006.

HERBERT, S.L.; NAIR, K.S. Protein and energy metabolism in type 1 diabetes. *Clin Nutr*, v. 29, n. 1, p. 13-17, 2010.

HERNÁNDEZ-MARCO, R.; CODÓÑER-FRANCH, P.; PONS, M.S.; DEL-CASTILLO, V.C.; BOIX, G.L.; VALL, B.V. Oxidant/antioxidant status and hyperfiltration in young patients with type 1 diabetes mellitus. *Pediatr Nephrol*, v. 24, n. 1, p. 121-127, 2009.

HOLSCHER, M.E.; BODE, C.; BUGGER, H. Diabetic cardiomyopathy: does the type of diabetes matter? *Int J Mol Sci*, v. 17, n. 12, p. 1-10, 2016.

HU, J.; KLEIN, J.D.; DU, J.; WANG, X.H. Cardiac muscle protein catabolism in diabetes mellitus: activation of the ubiquitin-proteasome system by insulin deficiency. *Endocrinology*, v. 149, n. 11, p. 5384-5390, 2008.

IBRAHIM, S.M.; EL-DENSHARY, E.S.; ABDALLAH, D.M. Geraniol, alone and in combination with pioglitazone, ameliorates fructose-induced metabolic syndrome in rats via the modulation of both inflammatory and oxidative stress status. *Plos one*, v. 10, n. 2, p. e0117516-0117533, 2015.

IDE, T.; TSUTSUI, H.; KINUGAWA, S.; UTSUMI, H.; KANG, D.; HATTORI, N.; UCHIDA, K.; ARIMURA, K.; EGASHIRA, K.; TAKESHITA, A. Mitochondrial electron transport complex I is a potential source of oxygen free radicals in the failing myocardium. *Circ Res*, v. 85, n. 4, p. 357-363, 1999.

IDE, T.; TSUTSUI, H. HAYASHIDANI, S.; KANG, D.; SUEMATSU, N.; NAKAMURA, K.; UTSUMI, H.; HAMASAKI, N.; TAKESHITA, A. Mitochondrial DNA damage and dysfunction associated with oxidative stress in failing hearts after myocardial infarction. *Circ Res*, v. 88, n. 5, p. 529-535, 2001.

IGNATOWICZ, E.; RYBCZYNSKA, M. Some biochemical and pharmacological aspect of free radical-mediated tissue damage. *Pol J Pharmacol*, v. 46, n. 3, p. 103-114, 1994.

INTERNATIONAL DIABETES FEDERATION. **IDF diabetes atlas**. 7th ed. Brussels: International Diabetes Federation; 2015.

INTERNATIONAL DIABETES FEDERATION. **IDF diabetes atlas**. 8th ed. Brussels: International Diabetes Federation; 2017.

JACOBSON, A.M. The psychological care of patients with insulin-dependent diabetes mellitus. **N Engl J Med**, v. 334, n. 19, p. 1249-1253, 1996.

JAYACHANDRAN, M.; CHANDRASEKARAN, B.; NAMASIVAYAM, N. Geraniol attenuates fibrosis and exerts anti-inflammatory effects on diet induced atherogenesis by NF- $\kappa$ B signaling pathway. **Eur J Pharmacol**, v. 762, p. 102-111, 2015.

JEMAI, H.; SAYADI, S. Heart histopathology and oxidative features in diabetic rats and protective effects of oleuropein. **Adv Biosci Biotechnol**, v. 6, n. 6, p. 383-389, 2015.

JENÉY, V.; ITOH, S.; WENDT, M.; GRADEK, Q.; USHIO-FUKAI, M.; HARRISON, D.G.; FUKAI, T. Role of antioxidant-1 in extracellular superoxide dismutase function and expression. **Circ Res**, v. 96, n. 7, p. 723-729, 2005.

JEPPESEN, P.B.; GREGERSEN, S.; POULSEN, C.R.; HERMANSEN, K. Stevioside acts directly on pancreatic beta cells to secrete insulin: actions independent of cyclic adenosine monophosphate and adenosine triphosphate-sensitive K<sup>+</sup> channel activity. **Metabolism**, v. 49, n. 2, p. 208-214, 2000.

JIANG, Z.Y.; WOOLARD, A.C.; WOLFF, S.P. Lipid hydroperoxide measurement by oxidation of Fe<sup>2+</sup> in the presence of xylenol orange. Comparison with the TBNA assay and an iodometric method. **Lipids**, v. 26, n. 10, p. 853-856, 1991.

JOHANSEN, J.S.; HARRIS, A.K.; RYCHLY, D.J.; ERGUL, A. Oxidative stress and the use of antioxidants in diabetes: linking basic science to clinical practice. **Cardiovasc Diabetol**, v. 4, n. 5, p. 1-11, 2005.

JURKOVIC, S.; OSREDKAR, J.; MARC, J. Molecular impact of glutathione peroxidases in antioxidant processes. **Biochem Medica**, v. 18, n. 2, p. 162-174, 2008.

KAIN, V.; KUMAR, S.; SITASAWAD, S.L. Azelnidipine prevents cardiac dysfunction in streptozotocin-diabetic rats by reducing intracellular calcium accumulation, oxidate stress and apoptosis. **Cardiovas Diabetol**, v. 10, n. 1, p. 97-109, 2011.

KAVANAGH, K.L.; ELLING, R.A.; WILSON, D.L. Structure of *Toxoplasma gondii* LDH1: active-site differences from human lactate dehydrogenases and the structural basis for efficient APAD+ use. **Biochemistry**, v.43, n. 4, p.879–889, 2004.

KEENOY, B.M.Y.; VERTOMMEN, J.; LEEUW, I. The effect of flavonoid treatment on the glycation and antioxidant status in type 1 diabetic patients. **Diabetes Nutr Metab**, v. 12, n. 4, p. 256-263, 2005.

KELLY, K.A.; HAVRILLA, C.M.; BRADY, T.C.; ABRAMO, K.H.; LEVIN, E.D Oxidative stress in toxicology: established mammalian and emerging piscine model systems. **Environ Health Perspect**, v. 106, n. 7, p. 375-384, 1998.

KHAN, A.Q.; KHAN, R.; QAMAR, W.; LATEEF, A.; REHMAN, M.U.; TAHIR, M.; ALI, F.; HAMIZA, O.O.; HASAN, S.K.; SULTANA, S. Geraniol attenuates 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate (TPA)-induced oxidative stress and inflammation in mouse skin: possible role of p38 MAP Kinase and NF-kB. **Exp Mol Pathol**, v. 94, n. 3, p. 419-429, 2013.

KIM, E.C.; MIN, J.K.; KIM, T.Y.; LEE, S.J.; YANG, H.O.Y.; HAN, S.; KIM, Y.M.; KNOW, Y.G. 6-Gingerol, a pungent ingredient of ginger, inhibits angiogenesis in vitro and in vivo. **Biochem Biophys Res Commun**, v. 335, n. 2, p. 300-308, 2005.

KIM, S.H.; BAE, H.C.; PARK, E.J.; LEE, C.R.; KIM, B.J.; LEE, S.; PARK, H.H.; KIM, S.J.; SO, I.; KIMB, T.W.; JEON, J.H. Geraniol inhibits prostate cancer growth by targeting cell cycle and apoptosis pathways. **Biochem Biophys Res Commun**, v.407, n. 1, p. 129-134, 2011.

KIM, M.S.; WANG, Y.; RODRIGUES, B. Lipoprotein lipase mediated fatty acid delivery and its impact in diabetic cardiomyopathy. **Biochim Biophys Acta**, v. 1821, n. 5, p. 800-808, 2012.

KIM, C.H. Expression of extracellular superoxide dismutase protein in diabetes. **Arch Plast Surg**, v. 40, n. 5, p. 517-521, 2013.

KING, A.J.F. The use of animal models in diabetes research. **Br J Pharmacol**, v. 166, n. 3, p. 877-894), 2012.

KLEPAC, N.; RUDES, Z.; KLEPAC, R. Effects of melatonin on plasma oxidative stress in rats with streptozotocin induced diabetes. **Biomed Pharmacother**, v. 60, n. 1, p. 32-35, 2006.

KOCHHAR, K.P. Dietary spices in health and diseases (II). **Indian J Physiol Pharmacol**, v. 52, n. 4, p. 327–354, 2008.

KORKMAZ, G.G.; KONUKOGLU, D.; KURTULUS, E.M.; IRMAK, H.; BOLAYIRLI, M.; UZUN, H. Total antioxidant status and markers of oxidative stress in subjects with normal or impaired glucose regulation (IFG, IGT) in diabetic patients. **Scand J Clin Lab Invest**, v. 73, n. 8, p. 641-649, 2013.

KUBLI, D.A.; GUSTAFSSON, A.B. Umbreak my heart: targeting mitochondrial autophagy in diabetic cardiomyopathy. **Antioxid Redox Signal**, v. 22, n. 17, p. 1527-1544, 2015.

LAPCZYNSKI, A.; BATHIA, S.P.; FOXENBERG, R.J.; LETIZIA, C.S.; API, A.M. Fragrance material review on geraniol. **Food Chem Toxicol**, v. 46, n. 11, p. 160–170, 2008.

LARSEN, M.O.; WILKEN, M.; GORGREDSEN, C.F.; CARR, R.D.; SVENDESEN, O.; ROLI, B. Mild streptozotocin diabetes in the Gottingen minipig. A novel model of moderate insulin deficiency and diabetes. **Am J Physiol Endocrinol Metab**, v. 282, n. 6, p. 1342-1351, 2002.

LE, C.T.; HOLLAR, L.; VAN, V.E.J.; VAN, L.A. Buthionine sulfoximine reduces the protective capacity of myocytes to withstand peroxide-derived free radical attack. **J Mol Cell Cardiol**, v. 25, n. 5, p. 519–528, 1993.

LEON, B.M.; MADDOX, T.M. Diabetes and cardiovascular disease: epidemiology, biological mechanism, treatment recommendations and future research. **World J Diabetes**, v. 6, n. 13, p. 1246-1258, 2015.

LERCO, M.M. Caracterização de um modelo experimental de diabetes mellitus, induzido pela aloxana em ratos: estudo clínico e laboratorial. **Acta Cir Bras**, v. 18, n. 2, p. 132-142, 2003.

LI, W. L.; ZHENG, H. C.; BUKURU, J.; De KIMPE, N. Natural medicines used in the traditional chinese medical system for therapy of diabetes mellitus. **J Ethnopharmacol**, v. 92, n. 1, p. 1-21, 2004.

LI, W.; YAO, M.; WANG, R.; SHI, Y.; HOU, L.; HOU, Z.; LIAN, K.; ZHANG, N.; WANG, Y.; LI, W.; WANG, W.; JIANG, L. Profile of cardica lipid metabolis in STZ-induced diabetic mice. **Lipids Health Dis**, v. 17, p. 231-243, 2018.

LIKIDLILID, A.; PATCHANANS, N.; POLDEE, S.; PEERAPATIDIT, T. Glutathione and glutathione peroxidase in type 1 diabetic patients. **J Med Assoc Thai**, v. 90, n. 9, p. 1759-1767, 2007.

LINK, J.J.; ROHATGI, A.; LEMOS, J.A. HDL cholesterol: physiology, pathophysiology and management. **Curr Probl Cardiol**, v. 32, n. 5, p. 268-314, 2007.

LONE, J.; YUN, J.W. Monoterpene limonene induces brown fat-like phenotype in 3T3-L1 white adipocytes. **Life Sci**, v. 153, p. 198-206, 2016.

LONG, A.N.; DAGOGO-JACK, S. Comorbidities of diabetes and hypertension: mechanisms and approach to target organ protection. **J Clin Hypertens**, v. 13, n. 4, p. 244-251, 2011.

LOPASCHUK, G.D.; FOMES, C.D.; STANLEY, W.C. Cardiac energy metabolism in obesity. **Circ Res**, v. 101, n. 4, p. 335-347, 2007.

LOPASCHUK, G.D.; USSHER, J.R.; FOMES, C.D.; JASWAL, J.S.; STANLEY, W.C. Myocardial fatty acid metabolism in health and disease. **Physiol Res**, v. 90, n. 1, p. 207-258, 2010.

LOPES-VIRELLA, M.F.; STONE, P.; ELLIS, S.; COLWELL, J.A. Cholesterol determination in high-density lipoprotein separated by three different methods. **Clin Chem**, v. 23, n. 5, p. 882-884, 1977.

LUCCHESI, A.N.; FREITAS, N.T.; CASSETTARI, L.L.; MARQUES, S.F.; SPADELLA, C.T. Diabetes mellitus triggers oxidative stress in the liver of alloxan-treated rats: a mechanism for diabetic chronic liver disease. **Acta Cir Bras**, v. 28, n. 7, p. 502-508, 2013.

LUPATTELLI, G.; MARCHESI, S.; LOMBARDINI, R.; SIEPI, D.; BAGAGLIA, F.; PIRRO, M.; CIUFFETTI, G.; SCHILLACI, G.; MANNARINO, E. Mechanisms of high-density lipoprotein cholesterol effects on the endothelial function in hyperlipidemia. **Metabolism**, v. 52, n. 9, p. 1191-1195, 2003.

MAJITHIYA, J.B.; BALARAMAN, R. Time-dependent changes in antioxidant enzymes and vascular reactivity of aorta in streptozotocin-induced diabetic rats treated with curcumin. **J Cardiovasc Pharmacol**, v. 46, n. 5, p. 697-705, 2005.

MALLET, R.T.; SUN, J.; KNOTT, E.M.; SHARMA, A.B.; OLIVENCIA-YURVATI, A.H. Metabolic cardioprotection by pyruvate: recent progress. **Exp Biol Med**, v. 230, n. 7, p. 435-443, 2005.

MARITIM, A.C.; SANDERS, R.A.; WATKINS, J.B. Diabetes, oxidative stress, and antioxidants: a review. **J Biochem Mol Toxicol**, v. 17, n. 1, p. 24-38, 2003.

MENDEZ, J.D.; BALDERAS. F. Regulation of hyperglycemia and dyslipidemia by exogenous L-arginine in diabetic rats. **Biochimie**, v. 83, n. 5, p. 453-458, 2001.

MITCHELL, P. Coupling of phosphorylation to electron and hydrogen transfer by a chemi-osmotic type of mechanism. **Nature**, v. 191, p. 144-148, 1961.

MORRIS, E.M.; RECTOR, R.S.; THYFAULT, J.P.; IBDAH, J.A. Mitochondria and redox signaling in steatohepatitis. **Antioxid Redox Signal**, v. 15, n. 2, p. 485-504, 2011.

MOURA, R.A. **Técnicas de Laboratório**, 2<sup>a</sup>. Ed., São Paulo: Atheneu, 1982.

MURALI, R.; SARAVANAN, R. Antidiabetic effect of d-limonene, a monoterpenoid in streptozotocin-induced diabetic rats. **Biomed Prev Nutr**, v. 2, n. 4, p. 269-275, 2012.

NADEEM, A.; MUMTAZ, S.; NAVeed, A.K.; ASLAM, M.; SIDDIQUI, A.; LODHI, G.M.; AHMAD, T. Gene-gene, gene-environment, gene-nutrient interactions and single nucleotide polymorphisms of inflammatory cytokines. **World J Diabetes**, v. 6, n. 4, p. 642-647, 2015.

NCD Risk Factor Collaboration (NCD-RisC). Worldwide trends in diabetes since 1980: a pooled analysis of 751 population-based studies with 4·4 million participants. **Lancet**, v. 357, p. 1513–30, 2016.

NAKAMURA, W.; HOSODA, S.; HAYASHI, K. Purification and properties of rat liver glutathione peroxidase. **Biochim Biophys Acta**, v. 358, n. 2, p. 251-261, 1974.

NARAYAN, K.M.V.; BOYLE, J.P.; GEISS, L.S.; SAADDINE, J.B.; THOMPSON, T.J. Impact of recent increase in incidence on future diabetes burden. **Diabetes Care**, v. 29, n. 9, p. 2114-2116, 2006.

NATARAJAN, R.; NADLER, J.L. Lipoxygenases and lipid signaling in vascular cells in diabetes. **Front Biosci**, v. 8, p. 783-795, 2003.

NEGI, G.; KUMAR, A.; JOSHI, R.P.; SHARMA, S.S. Oxidative stress and Nrf2 in the pathology of diabetic neuropathy: old perspective with a new angle. **Biochem Biophys Res Commun**, v. 408, n. 1, p. 1–5, 2011.

NILE, S.H.; PARK, S.W. Chromatographic analysis, antioxidant, anti-inflammatory, and xanthine oxidase inhibitory activities of ginger extracts and its reference compounds. **Ind Crops Prod**, v. 70, p. 238-244, 2015.

NISHIKAWA, T.; EDELSTEIN, D.; DU, X.L.; YAMAGISHI, S.; MATSUMURA, T.; KANEDA, Y.; YOREK, M.A.; BEEBE, D.; OASTES, P.J.; HAMMES, H.P.; GIARDINO, I.; BROWNLEE, M. Normalizing mitochondrial superoxide production blocks three pathways of hyperglycaemic damage. **Nature**, v. 404, n. 6779, p. 878-790, 2000.

NISHIZAWA, T.; BORNFELDT, K.E. Diabetic vascular disease and the potential role of macrophage glucose metabolism. **Ann Med**, v. 44, n. 6, p. 555-563, 2012.

NITA, M.; GRZYBOWSKI, A. The role of the reactive oxygen species and oxidative stress in the pathomechanism of the age-related ocular diseases and other pathologies of the anterior and posterior eye segments in adults. **Oxid Med Cell Longev**, v. 2016, p. 1-23, 2016.

NIU, Y.G.; EVANS, R.D. Myocardial metabolism of triacylglycerol-rich lipoproteins in type 2 diabetes. **J Physiol**, v. 587, n. 13, p. 3301-3315, 2009.

NORDBERG, J.; ARNÉR, E.S. Reactive oxygen species, antioxidants, and the mammalian thioredoxin system. **Free Radic Biol Med**, v. 31, n. 11, p. 1287-1312, 2001.

OBROSOVA, I.G. Diabetes and the peripheral nerve. **Biochim Biophys Acta**, v. 1792, n. 10, p. 931-940, 2009.

OKON, U.A.; OWO, D.U.; UDOKANG, N.E. UDOBANG, J.A.; EKPENYONG, C.E. Oral administration of aqueous leaf extract of *Ocimum gratissimum* ameliorates polyphagia, polydipsia and weight loss in streptozotocin-induced diabetic rats. **Am J Med Sci**, v. 2, n. 3, p. 45-49, 2012.

OKOSHI, K.; GUIMARÃES, J.F.; DI MUZIO, B.P.; FERNANDES, A.A.H.; OKOSHI, M.P. Diabetic cardiomyopathy. **Arq Bras Endocrinol Metabol**, v. 51, n. 2, p. 160-167, 2007.

OLIVEIRA, G.O.; BRAGA, C.P.; FERNANDES, A.A.H. Improvement of biochemical parameters in type 1 diabetic rats after the roots aqueous extract of yacon [*Smallanthus sonchifolius*] (Poepp. & Endl.) treatment. **Food Chem Toxicol**, v. 59, p. 256-260, 2013.

ORRENIUS, S.; McCONKEY, D.J.; BELLOMO, G.; NICOTERA, P. Role of Ca<sup>2+</sup> in toxic cell killing. **Trends Pharmacol Sci**, v. 10, n. 7, p. 281-285, 1989.

ORSOLIC, N.; GAJSKI, G.; GARAJ-VRHOVAC, V.; DIKIC, D.; PRSKALO, Z.S.; SIROVINA, D. DNA-protective effects of quercetin or naringenin in alloxan-induced diabetic mice. **Eur J Pharmacol**, v. 653, n. 1-3, p. 110-118, 2011.

OZCELIK, D.; TUNCDEMIR, M.; OZTURK, M.; UZUN, H. Evaluation of trace elements and oxidative stress levels in the liver and kidney of streptozotocin-induced experimental diabetic rat model. **Gen Physiol Biophys**, v. 30, n. 4, p. 356-363, 2011.

PARI, L.; RAJARAJESWARI, N. Efficacy of coumarin on hepatic key enzymes of glucose metabolism in chemical induced type 2 diabetic rats. **Chem Biol Interact**, v. 181, n. 3, p. 292-296, 2009.

PARK, C.H.; TANAKA, T.; KIM, J.H.; CHO, E.J.; PARK, J.C. SHIBAHARA, N.; YOKOZAWA, T. Hepato-protective effects of loganin, iridoid glycoside from Corni fructus, against hyperglycemia-activated signaling pathway in liver of type 2 diabetic ob/ob mice. **Toxicol**, v. 290, n. 1, p. 14-21, 2011.

PATEL, S.S.; GOYAL, R.K. Cardioprotective effects of gallic acid in diabetes-induced myocardial dysfunction in rats. **Pharmacognosy Res**, v. 3, n. 4, p. 239-245, 2011.

PAVAN, B.; DALPIAZ, A.; MARANI, L.; BEGGIATO, S.; FERRARO, L.; CANISTRO, D.; PAOLINI, M.; VIVARELLI, F.; VALERII, M.C.; COMPARONE, A.; FACIO, L.D.; SPISNI, E. Geraniol pharmacokinetics, bioavailability and its multiple effects on the liver antioxidant and xenobiotic-metabolizing enzymes. **Front Pharmacol**, v. 9, p. 18-32, 2018.

PEDERSON, B.A.; SCHROEDER, J.M.; PARKER, G.E.; SMITH, M.W.; DePAOLI-ROACH, A.A.; ROACH, P.J. Glucose metabolism in mice lacking muscle glycogen synthase. **Diabetes**, v. 54, n. 12, p. 3466-3473, 2005.

PEREIRA, B.; COSTA-ROSA, L.F.; BECHARA, E.J.; NEWSHOLME, P.; CURI, R. Changes in the TBARS content and superoxide dismutase, catalase and glutathione peroxidase activities in the lymphoid organs and skeletal muscles of adrenomedullated rats. **Braz J Med Biol Res**, v. 31, n. 6, p. 827-833, 1998.

PERSEGHIN, G.; LATTUADA, G.; DE COBELLI, F.; ESPOSITO, A.; COSTANTINO, F.; CANU, T.; SCIFO, P.; DE TADDEO, F.; MAFFI, P.; SECCHI, A.; DEL MASCHIO, A.; LUZI, L. Reduced intrahepatic fat content is associated with increased whole-body lipid oxidation in patients with type 1 diabetes. **Diabetologia**, v. 18, n. 12, p. 2615-1621, 2005.

PHAM-HUY, L.A.; HE, H.; PHAM-HUY, C. Free radicals, antioxidants in disease and health. **Int J Biomed Sci**, v. 4, n. 2, p. 89-96, 2008.

POLO, M.; CRESPO, R.; BRAVO, M.D. Geraniol and simvastatin show a synergistic effect on a human hepatocarcinoma cell line. **Cell Biochem Funct**, v. 29, n. 6, p. 452-458, 2011.

PRASAD, S.N.; MURALIDHARA. Protective effects of geraniol (a monoterpenene) in a diabetic neuropathy rat model: attenuation of behavioral impairments and biochemical perturbations. **J Neurosci Res**, v. 92, n. 9, p. 1205-1216, 2014.

PRAVEENA, S; SUJATHA, P.; SAMEERA, K. Trace elements in diabetes mellitus. **J Clin Diagn Res**, v. 7, n. 9, p. 1863-1865, 2013.

PUNITHA, I.S.R.; RAJENDRAN, K.; SHIRWAIKAR, A.; SHIRWAIKAR, A. Alcoholic stem extract of Coscinium fenestratum regulates carbohydrate metabolism and improves antioxidant status in streptozotocin-nicotinamide induced diabetic rats. **Evid Based Complement Alternat Med**, v. 2, n. 3, p. 375–381, 2005.

RAHIGUDE, A.; BHUTADA, P.; KAULASKAR, S.; ASWAR, M.; OTARI, K. Participation of antioxidant and cholinergic system in protective effect of naringenin against type-2 diabetes-induced memory dysfunction in rats. **Neuroscience**, v. 226, p. 62-72, 2012.

RAINS, J.L.; JAIN, S.K. Oxidative stress, insulin signaling, and diabetes. **Free Radic Biol Med**, v. 50, n. 5, p. 567-575, 2011.

RAJENDRAN, P.; NANDAKUMAR, N.; RENGARAJAN, T.; PALANISWAMI, R.; GNANADHAS, E.N.; LAKSHMINARASAIAH, U.; GOPAS, J.; NISHIGAKI, I. Antioxidants and human diseases. **Clin Chim Acta**, v. 436, p. 332-347, 2014.

RATHINAM, A.; PARI, L.; CHANDRAMOHAN, R.; SHEIKH, B.A. Histopathological findings of the pâncreas, liver and carbohydrate metabolizing enzymes in STZ-induced diabetic rats improved by administration of myrtenal. **J Physiol Biochem**, v. 70, n. 4, p. 935-946, 2014.

RAUSCHER, F.M.; SANDERS, R.A.; WATKINS, J.B. Effects of new antioxidant compounds PNU-104067F and PNU-74389G on antioxidant defense in normal and diabetic rats. **J Biochem Mol Toxicol**, v. 14, n. 4, p. 189-194, 2000.

REDONDO, M.J.; EISENBARTH, G.S. Genetic control of autoimmunity in type 1 diabetes and associated disorders. **Diabetolog**, v. 45, n. 5, p. 605-622, 2002.

REIS, J.S.; VELOSO, C.A.; MATTOS, R.T.; PURISH, S.; NOGUEIRA-MACHADO, J.A. Estresse oxidativo: revisão da sinalização metabólica no diabetes tipo1. **Arq Bras Endocrinol Metab**, v. 52, n. 7, p. 1096-1105, 2008.

REKHA, K.R.; SELVAKUMAR, G.P.; SETHUPATHY, S.; SANTHA, K.; SIVAKAMASUNDARI, R.I. Geraniol ameliorates the motor behavior and neurotrophic factors inadequacy in MPTP-induced mice model of Parkinson's disease. **J Mol Neurosci**, v. 51, n. 3, p. 851-862, 2013.

REZNICK, A.Z.; PACKER, L. Oxidative damage to proteins: spectrophotometric method for carbonyl assay. **Methods Enzymol**, v. 233, p. 357-363, 1994.

RIOS, L.; WARD, C. Feline diabetes mellitus: pathophysiology and risk factors. **Compend Contin Educ Vet**, v.30, n.12, p. 1-7, 2008.

RIZVI, S.I.; MAURYA, P.K. Markers of oxidative stress in erythrocytes during aging in humans. **Ann NY Acad Sci**, v. 1100, p. 373-82, 2007.

ROEHRIG, K.; ALLRED, J.B. Direct enzymatic produce for the determination of liver glycogen. Analytical and flavoids after oral and interavenous administration. **Free Rad Biol Med**, v. 27, p. 278-286, 1974.

ROLO, A. P.; PALMEIRA, C. M. Diabetes and mitochondrial function: role of hyperglycemia and oxidative stress. **Toxicol Appl Pharmacol**, v. 212, n. 2, p.167-178, 2006.

ROMESTAING, C.; PIQUET, M.A.; LETEXIER, D.; REY, B.; MOURIER, A.; SERVAIS, S.; BELOUZE, M.; ROULEAU, V.; DAUTRESME, M.; OLLIVIER, I.; FAVIER, R.; RIGOULET, M.; DUCHAMP, C.; SIBILLE, B. Mitochondrial adaptations to steatohepatitis induced by a methionine-and choline-deficient diet. **Am J Physiol Endocrinol Metab**, v. 294, n. 1, p. 110-119, 2008.

RONG, Z.T.; GONG, X.J.; SUN, H.B.; LI, Y.M.; JI, H. Protective effects of oleanolic acid on cerebral ischemic damage in vitro and H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-induced injury in vitro. **Pharm Biol**, v. 49, n. 1, p. 78-85, 2011.

ROSA, L.R.O.; KAGA, A.K.; BARBANERA, P.O.; QUEIROZ, P.M.; CARMO, N.O.L, FERNANDES, A.A.H. Beneficial effects of N-acetylcysteine on hepatic oxidative stress in streptozotocin-induced diabetic rats. **Can J Physiol Pharmacol**, v. 96, n. 4, p. 412-418, 2018.

ROSEN, P.; NAWROTH, P.P.; KING, G.; MOLLER, W.; TRITSCHLER, H.J.; PACKER, L. The role of oxidative stress in the onset progression of diabetes and its complications: a summary of a Congress Series sponsored by UNESCO-MCBN, the American Diabetes Association and the German Diabetes Society. **Diabetes Metab Res Rev**, v. 17, n. 3, p. 189-912, 2001.

SADE, G. Changes in expression profiles of antioxidant enzymes in diabetic rat kidneys. **Diabetes Metab Res Rev**, v. 28, n. 3, p. 228-235, 2012.

SAGARE, A.A.; TRIVEDI, D.J.; PATIL, V.S.; KULKARNI, S.P. Protein carbonyl e microalbuminuria in type 2 diabetes mellitus. **India J Bas Appl Med Res**, v. 2, n. 5, p. 399-404, 2012.

SAH, S.P.; SINGH, B.; CHOUDHARY, S.; KUMAR, A. Animal models of insulin resistance: A review. **Pharmacol Rep**, v. 68, n. 6, p. 1165-1177, 2016.

SAID, O.; KHALIL, K.; FULDER, S.; AZAIZEH, H. Ethnopharmacological survey of medicinal herbs in Israel, the Golan Heights and the West Bank Region. **J Ethnopharmacol**, v. 83, n. 3, p. 251-265, 2002.

SALGUEIRO, A.C.; LEAL, C.Q.; BIANCHINI, M.C.; PRADO, I.O.; MENDEZ, A.S.; PUNTEL, R.L.; FOLMER, V.; SOARES, F.A.; AVILA, D.S.; PUNTEL, G.O. The influence of Bauhinia forficata Link subsp. pruinosa tea on lipid peroxidation and non-protein SH groups in human erythrocytes exposed to high glucose concentrations. **J Ethnopharmacol**, v. 148, n. 1, p. 81-87, 2013.

SANTOS, K.C.; BRAGA, C.P.; BARBANERA, P.O.; SEIVA, F.R.F.; JUNIOR, A.F.; FERNANDES, A.A.H. Cardiac energy metabolism and oxidative stress biomarkers in diabetic rat treated with resveratrol. **PLoS One**, v. 9, n. 7, p. 102775-102783, 2014.

SARKAR, P.; BHOWMICK, A.; BANU, S. Comparative analysis of different dietary antioxidants on oxidative stress pathway genes in L6 myotubes under oxidative stress. **Cytotechnology**, v. 70, n. 4, p. 1177-1192, 2018.

SARKHAIL, P.; RAHMANIPOUR, S.; FADYEVATAN, S.; MOHAMMADIRAD, A.; DEHGHAN, G.; AMIN, G.; SHAFIEE, A.; ABDOLLAHI, M. Antidiabetic effect of Phlomis anisodonta: effects on hepatic cells lipid peroxidation and antioxidant enzymes in experimental diabetes. **Pharmacol Res**, v. 56, n. 3, p. 261-266, 2007.

SATAPATI, S.; KUCEJOVA, B.; DUARTE, J.A.; FLETCHER, J.A.; REYNOLDS, L.; SUNNY, N.E.; HE, T.; NAIR, L.A.; LIVINGSTON, K.A.; FU, X.; MERRITT, M.E.; SHERRY, A.D.; MALLOY, C.R.; SHELTON, J.M.; LAMBERT, J.; PARKS, E.J.; CORBIN, I.; MAGNUSON, M.A.; BROWNING, J.D.; BURGESS, S.C. Mitochondrial metabolism mediates oxidative stress and inflammation in fatty liver. **J Clin Invest**, v. 125, n. 12, p. 4447-4462, 2015.

SCHIFFRIN, E.L. Antioxidants in hypertension and cardiovascular disease. **Mol Interv**, v. 10, n. 6, p. 354-362, 2010.

SCHILLING, J.D. The mitochondria in diabetic heart failure: from pathogenesis to therapeutic promise. **Antioxid Redox Signal**, v. 22, n. 17, p. 1515-1526, 2015.

SCHWARTZ, E.A.; REAVEN, P.D. Lipolysis of triglyceride-rich lipoproteins, vascular inflammation, and atherosclerosis. **Biochim Biophys Acta**, v. 1821, n. 5, p. 858-866, 2012.

SEDLAK, J.; LINDSAY, R.H. Estimation of total, protein-bound and nonprotein sulphhydryl groups in tissue with Ellman's reagent. **Anal Biochem**, v. 25, n. 1, p. 192-205, 1968.

SEFEROVIC, P.M.; PAULUS, W.J. Clinical diabetic cardiomyopathy: a two-faced disease with restrictive and dilated phenotypes. **Eur Heart J**, v. 36, n. 27, p. 1718-1727, 2015.

SEIVA, F.R.; EBAID, G.M.; CASTRO, A.V.; OKOSHI, K.; NASCIMENTO, A.; ROCHA, K.K.; PADOVANI, C.R.; CICOGNA, A.C.; NOVELLI, E.L. Growth hormone and heart failure: oxidative stress and energetic metabolism in rats. **Growth Horm IGF Res**, v. 18, n. 4, p. 275-283, 2008.

SEKAR, D.S.; SIVAGNANAM, K.; SUBRAMANIAN, S. Antidiabetic activity of *Momordica charantia* seeds streptozotocin induced diabetic rats. **Pharmazie**, v. 60, n.5, p. 283-387, 2005.

SEVERSON, D.L. Diabetic cardiomyopathy: recent evidence from mouse models of type 1 and type 2 diabetes. **Can J Physiol Pharmacol**, v. 82, n. 10, p. 813-823, 2004.

SHAMIR. R.; KASSIS, H.; KAPLAN, M.; NAVEH, T.; SHEHADEH, N. Glycemic control in adolescents with type 1 diabetes mellitus improves lipid serum levels and oxidative stress. **Pediatr Diabetes**, v. 9, n. 2, p. 104-109, 2008.

SHARMA, S.; ADROGUE, J.V.; GOLFMAN, L.; URAY, I.; LEMM, J.; YOUNKER, K.; NOON, G.O.; FRAZIER, O.H.; TAEGTMAYER, H. Intramyocardial lipid accumularion in the failing human heart resembles the lipotoxic rat heart. **Faseb J**, v. 18, n. 14, p. 1692-1700, 2004.

SHEW, W.H.; JENG, C.Y.; LEE, W.J.; LIN, S.Y.; PEI, D.; CHEN, Y.T. Simvastatin treatment in postprandial hypertriglyceridemia in type 2 diabetes mellitus patients with combined hyperlipidemia. **Metab**, v. 50, n. 3, p. 355-359, 2001.

SHUKLA, K.; DIKSHIT, P.; TYAGI, M.K.; SHUKLA, R.; GAMBHIR, J.K. Ameliorative effect of *Withania coagulans* on dyslipidemia and oxidative stress in nicotinamide-streptozotocin induced diabetes mellitus. **Food Chem Toxicol.**, v. 50, n. 10, p. 3595-3604, 2012.

SILVA, B.Q.; HAHN, S.R. Use of medicinal plants by individuals with hypertension, diabetes mellitus or dyslipidemia. **R Bras Farm Hosp Serv**, v. 2, n. 3, p. 36-40, 2011.

SILVA, M.; LIMA, W.G.; SILVA, M.E.; PEDROSA, M.L. Effect of streptozotocin on the glycemic and lipid profiles and oxidative stress in hamsters. **Arq Bras Endocrinol Metab**, v. 55, n. 1, p. 46-53, 2011.

SINATRA, S.T. Metabolic cardiology: an integrative strategy in the treatment of congestive heart failure. **Altern Ther Health Med**, v. 15, n. 3, p. 44–52, 2009.

SINGER, T.P. Determination of the activity of succinate, NADH, choline and alpha-glycerophosphate dehydrogenase. **Methods Biochem Anal**, v.32, p.123-75, 1984.

SIVITZ, W.I.; YOREK, M.A. Mitochondrial dysfunction in diabetes: from molecular mechanisms to functional significance and therapeutic opportunities. **Antioxid Redox Signal**, v. 12, n. 4, p.537-711, 2010.

SIWIK, D.A.; TZORTZIS, J.D.; PIMENTAL, D.R.; CHANG, D.L.; PAGANO, P.J.; SINGH, K.; SAWYER, D.B.; COLUCCI, W.S. Inhibition of copper-zinc superoxide dismutase induces cell growth, hypertrophic phenotype, and apoptosis in neonatal rat cardiac myocytes in vitro. **Circ Res**, v. 85, n. 2, p. 147-153, 1999.

SKYLER, J.S.; BAKRIS, G.L.; BONIFACIO, E.; DARSOW, T.; ECKEL, R.H.; GROOP, L.; GROOP, P.; HANDELSMAN, Y.; INSEL, R.A.; MATHIEU, C.; McELVAIN, A.T.; PALMER, J.P.; PUGLIESE, A.; SCHATZ, D.A.; SOSENKO, J.M.; WILDING, J.P.H.; RATNER, R.E. Differentiation of diabetes by pathophysiology, natural history, and prognosis. **Diabetes**, v. 66, n. 2, p. 241-255, 2017.

SMALL, D.M.; COOMBES, J.S.; BENNETT, N.; JOHNSON, D.W.; GOBE, G.C. Oxidative stress, anti-oxidant therapies and chronic kidney disease. **Nephrology**, v. 17, n. 4, p. 311-321, 2012.

SMITH, R.A.; HARTLEY, R.C.; COCHEMÉ, H.M.; MURPHY, M.P. Mitochondrial pharmacology. **Trends Pharmacol Sci**, v. 33, n. 6, p. 341-352, 2012.

SOLONI, F.G. Simplified manual micromethod for determination of serum triglycerides. **Clin Chem**, v. 17, n. 6, p. 529-534, 1971.

SOLORZANO-SANTOS, F.; MIRANDA-NOVALES, M.G. Essential oils from aromatic herbs as antimicrobial agents. **Curr Opin Biotechnol**, v. 23, n. 2, p. 136-141, 2012.

STANLEY, W.C.; SABBAH, H.N. Metabolic therapy for ischemic disease: the rationale for inhibition of fatty acid oxidation. **Heart Fail Rev**, v. 10, n. 4, p. 275-279, 2005.

SUGAWARA, T.; LEWÉN, A.; GASCHE, Y.; YU, F.; CHAN, P.H. Overexpression of SOD1 protects vulnerable motor neurons after spinal cord injury by attenuating mitochondrial cytochrome c release. **FASEB J**, v. 16, n. 14, p. 1997-1999, 2002.

SUNDARAM, R.; SHANTHI, P.; SACHDANANDAM, P. Effect of tangeretin, a polymethoxylated flavone on glucose metabolism in streptozotocin-induced diabetic rats. **Phytomedicine**, v. 21, n. 6, p. 793-799, 2014.

SUZUKI, D; MIYATA, T. Carbonyl stress in the pathogenesis of diabetic nephropathy. **Intern Med**, v. 38, n.4, p. 309–314, 1999.

SUZUKI, K. Anti-oxidants for therapeutic use: why are only a few drugs in clinical use? **Adv Drug Deliv Res**, v. 61, n. 4, p. 287-289, 2009.

SZKUDELSKI, T. The mechanism of alloxan and streptozotocin action in B cells of the rat pancreas. **Physiol Res**, v. 50, n. 6, p. 537-546, 2001.

TAKKAHASHI, N.; KAWADA, T.; GOTO, T.; YAMAMOTO, T.; TAIMATSU, A.; MATSUI, N.; KIMURA, K.; SAITO, M.; HOSOKAWA, M.; MIYASHITA, K.; FUSHIKI, T. Dual action of isoprenols from herbal medicines on both PPAR $\gamma$  and PPAR $\alpha$  in 3T3-L1 adipocytes and HepG2 hepatocytes. **FEBS Lett.**, v. 514, n. 2-3, p. 315-322, 2002.

TAO, Z.; SHI, A.; ZHAO, J. Epidemiological perspectives of diabetes. **Cell Biochem Biophys**, v. 73, n. 1, p. 181-185, 2015.

TASKINEN, M.R. Diabetic dyslipidaemia: from basic research to clinical practice. **Diabetologia**, v. 46, n. 6, p. 733-749, 2003.

TESFAMARIAM, B. Free radicals in diabetic endothelial cell dysfunction. **Int J Mol Sci**, v. 17, n. 12, p. 383-391, 1994.

THAPA, D.; LOSA, R.; ZWEIFEL, B.; WALLACE, R.J. Sensitivity of pathogenic and comensal bacteria from the human colon to essential oils. **Microbiology**, v. 158, n. 11, p. 2870-2877, 2012.

THOMASZ, L.; OGLIO, R.; SALVARREDI, L.; PERONA, M.; ROSSICH, L.; COPELLI, S.; PISAREV, M.; JUVENA, G. Regulation of NADPH-oxidase NOX4 by delta iodolactone (IL- $\delta$ ) in thyroid cancer cells. **Mol Cell Endocrinol**, v. 470, p. 115-126, 2018.

TIETZE, F. Enzymatic method for quantitative determination of nanogram amounts of total and oxidized glutathione: applications to mammalian blood and other tissues. **Anal Biochem**, v. 27, n. 3, p. 502-522, 1969.

TIWARI, B.K.; PANDEY, K.B.; ABIDI, A.B.; RIZVI, S.I. Markers of oxidative stress during diabetes mellitus. **J Biomark**, v. 2013, p. 8, 2013.

TOMADONI, B.; CASSANI, L.; MOREIRA, M.R.; PONCE, A. Efficacy of vanillin and geraniol in reducing *Escherichia coli* O1257:H7 on strawberry juice. **LWT-Food Sci Technol**, v. 64, n. 2, p. 554-557, 2015.

TOUSSAINT, O.; HOUBION, A.; REMACLE, J. Relationship between the critical level of oxidative stresses and the glutathione peroxidase activity. **Toxicology**, v. 81, n. 2, p. 89-101, 1993.

TSUTSUI, H.; KINUGAWA, S.; MATSUSHIMA, S.; YOKOTA, T. Oxidative stress in cardiac and skeletal muscle dysfunction associated with diabetes mellitus. **J Clin Biochem Nutr**, v. 48, n. 1, p. 68-71, 2011.

UPADHYAY, R.K. Emerging risk biomarkers in cardiovascular diseases and disorders. **J Lipids**, v. 2015, p. 1-50 , 2015.

VALKO, M.; LEIBFRITZ, D.; MONCOL, J.; CRONIN, M.T.; MAZUR, M.; TELSER, J. Free radicals and antioxidants in normal physiological functions and human disease. **Int J Biochem Cell Biol**, v. 39, n. 1, p. 44-84, 2007.

VAN DE WEIJER, T.; SCHRAUWEN-HINDERLING, V.B.; SCHRAUWEN, P. Lipotoxicity in type 2 diabetic cardiomyopathy. **Cardiovasc Res**, v. 92, n. 1, p. 10-18, 2011.

VARMA, U.; KOUTSIFELI, P.; BENSON, V.L.; MELLOR, K.M.; DELBRIDGE, L.M.D. Molecular mechanism of cardiac pathology in diabetes – experimental insights. **Biochim Biophys Acta Mol Basis Dis**, v. 1864, (5 Pt B), p. 1949-1959, 2018.

VERGES, B. Lipid disorders in type 1 diabetes. **Diabetes Metab**, v. 35, n. 5, p. 353-360, 2009.

VOET, D.; VOET, J.G.; PRATT, C.W. **Fundamentos de Bioquímica**. Porto Alegre: Artmed, 2008.

VOLPATO, G. T.; DAMASCENO, D. C.; CALDERON, I. M. P.; RUDGE, M. V. C. Revisão de plantas brasileiras com comprovado efeito hipoglicemiante no controle do Diabetes mellitus. **Rev Bras Pl Med**, v. 4, n. 2, p. 35-45, 2002.

WALLACE, K.B.; EELLS, J.T.; MADEIRA, V.M.; CORTOPASSI, G.; JONES, D.P. Mitochondria-mediated cell injury. Symposium overview. **Fundam Appl Toxicol**, v. 38, n. 1, p. 23-37, 1997.

WANG, J.; WANG, H.; HAO, P.; XUE, L.; WEI, S.; ZHANG, Y.; CHEN, Y. Inhibition of aldehyde dehydrogenase 2 by oxidative stress is associated with cardiac dysfunction in diabetic rats. **Mol Med**, v. 17, n. 3-4, p. 172-179, 2011.

WANG, J.; SU, B.; ZHU, H.; CHEN, C.; ZHAO, G. Protective effect of geraniol inhibits inflammatory response, oxidative stress and apoptosis in traumatic injury of the spinal cord through modulation of NF- κB and p38 MAPK. **Exp Ther Med**, v. 12, n. 6, p. 3607-3613, 2016.

WEYTIJENS, C.; COSYNS, B.; VAN, C.G.; DANIELS, C.; SPINCEMAILLE, K.; DUPONT, A.; FRANKEN, P.R. Abnormal response to inotropic stimulation in young asymptomatic type 1 diabetic patients demonstrated by serial gated myocardial perfusion SPECT imaging. **Eur J Nucl Med Mol Imaging**, v. 32, n. 11, p. 1317-1323, 2005.

WIERNSPERGER, N.F. Oxidative stress as a therapeutic target in diabetes: revisiting the controversy. **Diabetes Metab**, v. 29, n. 6, p. 549-585, 2003.

WILKINSON, J.H. **Introducción al diagnóstico enzimático**. Ediciones Toray, p. 310, 1965.

WINK, M. **Biochemistry of plant secondary metabolism**. In: Annual Plant Reviews, v. 2, Sheffield Academic Press, Sheffield, UK, 1999.

WU, P.; PETERS, J.M.; HARRIS, R.A. Adaptive increase in pyruvate dehydrogenase kinase 4 during starvation is mediated by peroxisome proliferator-activated receptor alpha. **Biochem Biophys Res Commun**, v. 287, n. 2, p. 391-396, 2001.

YAN, B.; REN, J.; ZHANG, Q.; GAO, R.; ZHAO, F.; WU, J.; YANG, J. Antioxidative effects of natural products on diabetic cardiomyopathy. **J Diabetes Res**, v. 2017, p. 1-13, 2017.

YANG, Z.; LAUBACH, V.E.; FRENCH, B.A.; KRON, I.L. Acute hyperglycemia enhances oxidative stress and exacerbates myocardial infarction by activating nicotinamide adenine dinucleotide phosphate oxidase during reperfusion. **J Thorac Cardiovasc Surg**, v. 137, n. 3, p. 723-729, 2009.

ZAR, J.H. **Biostatistical analysis.** New Jersey: Prentice – Hall, p. 718, 1996.

ZHENG, D.; MacLEAN, P.S.; POHNERT, S.C.; KNIGHT, J.B.; OLSON, A.L.; WINDER, W.W.; DOHM, G.L. Regulation of muscle GLUT-4 transcription by AMP-activated protein kinase. **J Appl Physiol**, v. 91, n. 3, p. 1073-1083, 2001.

ZIMMET, P.; TURNER, R.; McCARTY, D.; ROWLEY, M.; MACKAY, I. Crucial points at diagnosis: type 2 diabetes or slow type 1 diabetes. **Diabetes Care**, v. 22, p. 59-64, 1999.