行政院國家科學委員會專題研究計畫成果報告

人工關節植入物聚乙烯磨損微粒對蝕骨作用之研究(2/2)

Studies on the osteolytic effects of polyethylene wear particles from total ioint prosthesis

計畫編號: NSC 89-2314-B-002-530 執行期限: 89年8月1日 至 90年7月31日

主持人: 劉堂桂 台大醫學院骨科

一、中文摘要

在置換人工關節以後,由於體內增加大量的異體材質,在長期使用之後會引起磨損,並且會釋出人工關節材質的一些磨損磨損微粒,進而引起人工關節周圍組織發生局部變化,這些磨損微粒包括金屬磨損物,聚乙烯磨損物以及骨水泥磨損物等,依種類而異,這些可能會引起局部的炎性反應,造成進一步的局部骨骼吸收,使人工關節的固定鬆

動,進而引起鬆脫,也可能會影響局部 神經及肌肉組織的病變,造成更多的傷 害。由於在臨床上無法取得各種不同組 織進行研究分析,因此,本研究的第一 年研究結果發現利用植入與人工關節 同材質的聚乙烯於動物體內的模擬動 物模式,在植入物四周組織(腿部)有 發炎現象。本年度(第二年)計畫乃利用 體外巨噬細胞培養模式評估聚乙烯磨 損微粒的作用,並研究巨噬細胞對接受 磨損微粒後所造成的炎性反應。 結果顯 示巨噬細胞(RAW264.7 cells)在受聚乙 烯磨損微粒刺激時,在高劑量組(100 μg/10⁶ cells)可見一氧化氮合成酵素蛋 白之表現、總蛋白磷酸化表現增強和 mitogen activated protein kinases 之 ERK 及 P38 磷酸化現象,但二型環氧 酵素未被誘導。

關鍵字:巨噬細胞;聚乙烯;磨損微粒; 一氧化氮

Abstract

Regional osteolysis is one major cause of the aseptic loosening in the patients undergoing total joint arthroplasty. Such a complication remains one of the most in important complication and the cause of failure in these clinical situations. The fixation of the joint prosthesis may be compromised and caused late loosening. We have investigated the local periprosthetic tissue from the patients with loosened prosthesis. The histological examination showed the presence of metal ion and the polyethylene debris which has been phagocytosed by the macrophages and the giant cells in the local tissue surrounding the ioint prosthesis. Furthermore, the immunohistochemistry study demonstrated the presence of proteolytic enzymes in the periprosthetic tissue. The tissue macrophages play an important role of the regional osteolysis surrounding joint prosthesis. nitric oxide is Furthermore, also important in the induction of regional inflammatory reaction. In second year, we will use the macrophage culture the effect system to assess of particles polyethylene wear on expression of nitric oxide synthase and cyclooxygenase-II of the cultured macrophages. The results shown that inducible nitric oxide synthase (iNOS), protein phosphorylation total and phosphorylation of ERK and P38 (mitogen activated protein kinases family members), but not that of

cyclooxygenase-II (COX-II), were induced by polyethylene wear particles (100 mg/106 cells) in macrophages (RAW264.7 cells).

Keywords: Polyethylene, Wear particles, Macrophages, iNOS

二、緣由與目的

由於人工關節置換手術的成功, 使它被廣泛應用於治療嚴重關節疾 患,但是由於人體組織的自然反應, 使得在置換人工關節達一段時間之 後,引起一些併發症,輕者影響病患 的功能, 重者可能使病患感到十分疼 痛,而必須再度施行手術置換人工關 節。由於人工關節的材質為合金,在 植入體內後會引起局部組織的排斥反 應,使人工關節表面增生一些纖維組 織,並且可能會釋出分解蛋白質的酵 素和細胞動力素,引起局部骨吸收, 而進一步影響人工關節的固定並引起 鬆脫,造成臨床上的重大問題。[1-9] 無論使用骨水泥固定式或是無骨水泥 式人工關節,都可能會引起人體骨代 謝變化。骨水泥,金屬碎屑,或是多 聚乙烯等都可能會造成局部骨骼吸 收。本研究小組也曾進行一些研究, 探討無骨水泥式人工關節鬆脫時的局 部變化,結果也印證這些事實。臨床 研究發現,關節變形病患在接受人工 關節置換之後,患肢的肌力雖有改 善,但其恢復情形仍有許多限制,許 多病患的肌肉萎縮現象及神經系統功 能仍有相當程度的限制。這種現象可 能與病患長期罹患疾病及長期服藥有

關,但是可能也會與植入人工關節後 所引發的局部組織反應有關。病患在 接受人工關節之後,植入人工關節之 後所釋出的磨損微粒除了引起前述的 局部骨骼組織發生變化之外,在置換 人工關節之後也可能會影響其他組 織,例如纖維組織內的巨噬細胞,肌 肉組織及神經組織等,以及在遠處的 其他組織,並引起不同的變化。[1,4,6] 這些變化可能與一些內源性性因素有 關,如一些細胞動力素及酵素等。其 中氧化氮合成酵素(Nitric oxide synthase, 簡稱 NOS)與許多骨骼疾病 有關,包括炎性反應時的巨噬細胞活 性,關節炎,骨質疏鬆症,敗血病, 韌帶癒合過程及人工關節鬆脫等 [10-18], 這些變化可能與造骨細胞或 破骨細胞的活性有關。細胞的 NOS 有 兩類,一種為本質性 (constitutive NOS; 例如神經元型, nNOS), 另一種為可誘 發性 (inducible NOS; 巨噬細胞 型.iNOS)。正常身體內有許多細胞皆可 被誘發合成 NOS, 並進一步合成 NO。 本質性的 NOS 只產生小量 NO 且存在 短暫時間,而誘發性 NOS 可產生大量 NO 而且會存在較久時間, 因此會引起 更大的作用。[10,14,16] 許多細胞動 力素(如 IL-1 , TNF- , IFN- 等), 細胞內毒素及吞噬作用皆可誘發合成 NOS。[10,17]研究報告指出,活化的 巨噬細胞會有很明顯的 NOS 產生,並 會對局部組織產生傷害[10-16]。但是 臨床上有關人工關節植入後的肌肉組 織與神經組織和 NOS 的研究很少,而

由於骨科臨床上幾乎每日都有許多病 患接受人工關節手術,因此探討在人 工關節置換手術後的局部代謝變化是 刻不容緩的當務之,此乃目前的重要 課題。本研究計劃第二年利用體外巨 噬細胞培養模式評估聚乙烯磨損微粒 的作用, 並研究巨噬細胞對接受磨損 微粒後所造成的炎性反應。本研究乃 探討巨噬細胞在未受刺激時,及接受 磨損微粒刺激時,其一氧化氮及其合 成酵素之變化,供以推論人體接受人 工關節置換後的相關變化。經由此研 究我們可更明白病患的真正手術後反 應,對於整個臨床骨科而言,這是非 常珍貴的資料。目前有關此方面的研 究報告很少,因此,更顯得本研究的 臨床意義十分重大。

三、結果與討論

利用體外巨噬細胞培養模式評估聚乙烯磨損微粒的作用,並研究巨噬細胞對接受磨損微粒(處理劑量10-100μg/10⁶ cells)後所造成的炎性反應。結果顯示巨噬細胞(RAW264.7 cells)在受聚乙烯磨損微粒刺激時,在高劑量組(100 μg/10⁶ cells)可見一氧化氮合成酵素蛋白之表現、總蛋白磷酸化表現增強和mitogen activated protein kinases之ERK及P38磷酸化現象,但二型環氧酵素(COX-II)未被誘導(利用Western blot 方法分析)。另外,COX I及 protein kinase C (PKC)的變化不顯著。由這些結果我們推測在聚乙烯塊植入物四周組織引起炎症反應,而巨

噬細胞的被聚乙烯磨損微粒活化在此 反應上扮演重要角色。

四、參考文獻

- 1. Agins HJ, Alcock NW, Bansal M, et al.: Metallic wear in failed titanium-alloy total hip replacements. J Bone Joint Surg 70A:347-356, 1988.
- 2. Horowitz SM, Doty SB, Lane JM, and Burstein AH: Studies of the mechanism by which the mechanical failure of polymethylmethacrylate leads to bone resorption. J Bone Joint Surg 75A:802-813, 1993.
- 3. Callaghan JJ: The clinical results and basic science of total hip arthroplasty with porous-coated prostheses. J Bone Joint Surg 75A:310, 1993.
- 4. Horowitz SM, Frondoza CG and Lennox DW: Effects of polymethylmethacrylate exposure upon macrophages. J Orthop Res 6:827-832, 1988.
- 5. Salvati EA, Betts F, Doty SB: Particulate metallic debris in cemented total hip arthroplasty. Clin Orthop 293:160-173, 1993.
- 6. Santavirta S, Sorsa T, Konttinen YT, et al.: Role of mesenchymal collagenase in the loosening of total hip prosthesis. Clin Orthop 290:206-215, 1993.
- 7. Santavirta S, Hoikka V, Eskola A, et al.: Aggressive granulomatous lesions in cementless total hip arthroplasty. J Bone Joint Surg 72B:980-984, 1990.
- 8. Tetlebaum SL and Kahn, AJ: Mononucleus phagocytes, osteoclasts and bone resorption. Miner Electro Metab 3: 2-9, 1980.
- 9. Anderson RE, Woodbury DM and Jee WSS: Humoral and ionic regulation of osteoclast activity. Calcif Tissue Int 39:252-258,1986.
- 10. Evans CH, Stefanovic-Racic M, Lancaster J. Nitric oxide and its role in orthropaedic disease. Clin Orthop 312:275-294, 1995.

- Fox SW, Chambers TJ, Chow JW. Nitric oxide is an early mediator of the increase in bone formation by mechanical stimulation. Am J Physiol 270:E955-960, 1996.
- 12. Sunyer T, Rothe L, Jiang X, et al. Proinflammatory agents, IL-8 and IL-10, upregulate inducible nitric oxide synthase expression and nitric oxide production in avian osteoclast-like cells. J Cell Biochem 60:469-483, 1996.
- 13. Hukkanen M, Hughes FJ, Buttery LD, et al. Cytookine-stimulated expression of inducible nitric oxide synthase by mouse, rat, and human osteoblast-like cells and its functional role in osteoblast metabolic activity. Endocrinology 136:5445-5453, 1995.
- 14. Riancho JA, Zarrabeitia MT, Fernandez-Luna JL, et al. Mechanism controlling nitric oxide synthesis in osteoblasts. Molecular and Cell Endocriol 107: 87-92, 1995.
- 15. Riancho JA, Salas E, Zarrabeitia MT, et al. Expression of functional role of nitric oxide synthase in osteoblast-like cells. J Bone Miner Res 10:439-446, 1995.
- 16. Brandi ML, Hukkanen M, Umeda T, et al.Bidirectional regulation of osteoclast function by nitric oxide synthase isoforms. ProcNational Acad Sci USA 92:2954-2958, 1995.
- 17. Vollmar AM, Schulz R. Atrial natriuretic peptide inhibits nitric oxide synthesis in mouse macrophages. Life Sci 56:PL149-155, 1995.
- 18. Liu TK, Liu SH, Chang CH, Yang RS.
 Concentration of metal elements in the blood and urine in the patient with cementless total knee arthroplasty. Tohoku J. Exp. Med. 185:253-262,

1998.