ビスホスフホネート(BP)と顎骨壊死(BRONJ)

https://l-hospitalier.github.io

2**017. 11**

骨粗鬆症の治療薬として骨折予防にビスホスホネート bisphosphonate: BP が有効とさ れ使用される。 BP は破骨細胞の活動を阻害し、骨の吸収を防ぐ。 高カルシウ ム血症の有無にかかわらず多発性骨髄腫や腫瘍の骨転移の予防にも用いられるが、 <mark>難治性顎骨壊死</mark>(Bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaw; <mark>BRONJ</mark>) が 2003 年初めて報告され、その後多発して問題となっている。 BRONJ は歯科治 療後に破骨細胞が働かないため<mark>創傷治癒が正常に機能しない</mark>ことで発生・重篤化す 現在のところ薬剤投与を避ける以外の有効な予防法はなく、一旦発症すれば 症状は進行性、極めて難治である。 国内では骨折予防のため、適切なリスク開示 なく BP が大量に投与され、近い将来の**爆発的増大**が懸念される。 米国では経静 脈投与が多く、日本では経口投与が多い。 FDA は 2005 年すべての BP について 合併症を警告。 BP による強い破骨細胞の抑止は全身のあらゆる骨で代謝の抑制 を引き起こすが、BP 代謝に伴い骨に沈殿するので、骨内 BP 濃度は代謝の活発な骨 においては更に選択的に上昇する。 顎骨、とりわけ歯牙支持組織である歯槽突起 部は常に摂食に伴う強力な咀嚼圧にさらされる部位であり、<mark>歯槽部の骨リモデリン</mark> グ速度は全身骨平均の **10** 倍に及ぶと推定されている。 この高い骨代謝速度によ って BP は選択的に歯槽部に沈着し、歯牙歯周感染症に対する<mark>感染防御機転の一部</mark> <mark>をなしている骨吸収プロセスを阻害</mark>する。 また、歯槽骨は解剖的には薄い歯肉粘 膜を介するのみで、きわめて常在細菌叢に富む口腔内に近接しており、常に細菌感

染にさらされ部位であることが、この部位における BP による骨感染・骨壊死の原因と考えられている。 長期間の BP 使用が大腿骨の転子下で**骨代謝過剰抑** 制を起こすことがある。 これで骨の小さなひびが 治らず、最終的には大腿骨の非定型骨折をすると考 えられている。 現在、この非定型骨折合併症は一 般的でなく、骨折の減少の利益の方が大きいと信じ られている。 【ビスホスホネート製剤】BP は加水 分解を受けやすい P-O-P 構造が P-C-P 結合に置換さ れた**ピロリン酸アナログ**である。 **第一世代**はダイ ドロネル (エチドロネート) などで窒素を含まない BP は細胞内で代謝され、ATP 末端のピロリン酸を置 き換え、ATP を競合的に阻害する。 これにより破 骨細胞はアポトーシスに至る。第二世代は側鎖に NH₂等の窒素を持ちこれで骨吸収阻害を増強したボ ナロン (アレンドロネート) 等。 酸(右図)はCaと結合するためBPは R₁0-P-R₂ ÓR₁ 石灰組織(骨)に集積される。

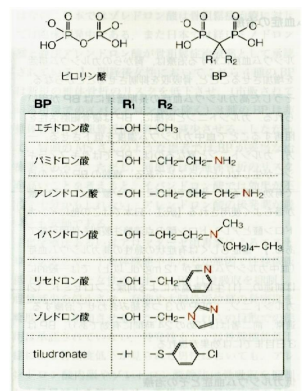


図 31-10 ピロリン酸と各種ピスホスホネートの構造 ピロリン酸の P-O-P 結合がピスホスホネート (BP) では P-C-P 結合に置換されているという点が重要である。このモチーフ は市販されているすべての BP で共通である。側鎖 R₁ R₂ の構 造は薬剤により異なるが、窒素原子を含むものの方が強力であ る。R₁ の水素が水酸基であると構造が安定となる。