

Figure 1. Macroscopic aspect of β -TCP coarse granules: (a) before coating, (b) after coating with PLA-DX-PEG. β -TCP granules exhibit adhesive-like properties at room temperature when coated with the polymer.

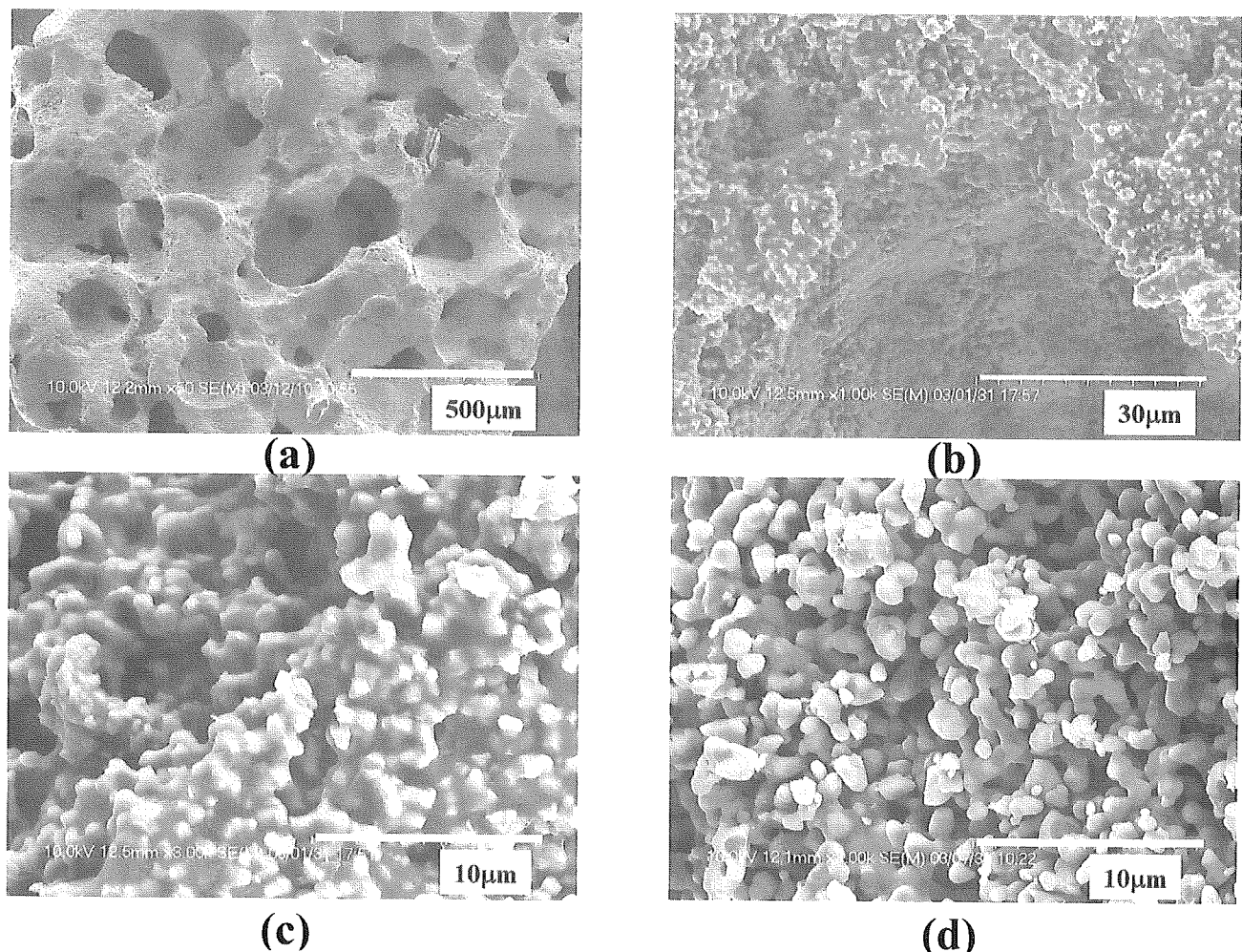


Figure 2. SEM micrographs of β -TCP granules coated with PLA-DX-PEG: (a) original magnification $\times 100$, (b) original magnification $\times 1000$, (c) original magnification $\times 3000$ and noncoated β -TCP as a control; (d) $\times 3000$. OSferion[®] is composed of 1 μm sintered β -TCP granules with 100~400 μm interconnected pores. The surface of β -TCP granules in the experimental group is uniformly covered by a thin polymer layer.

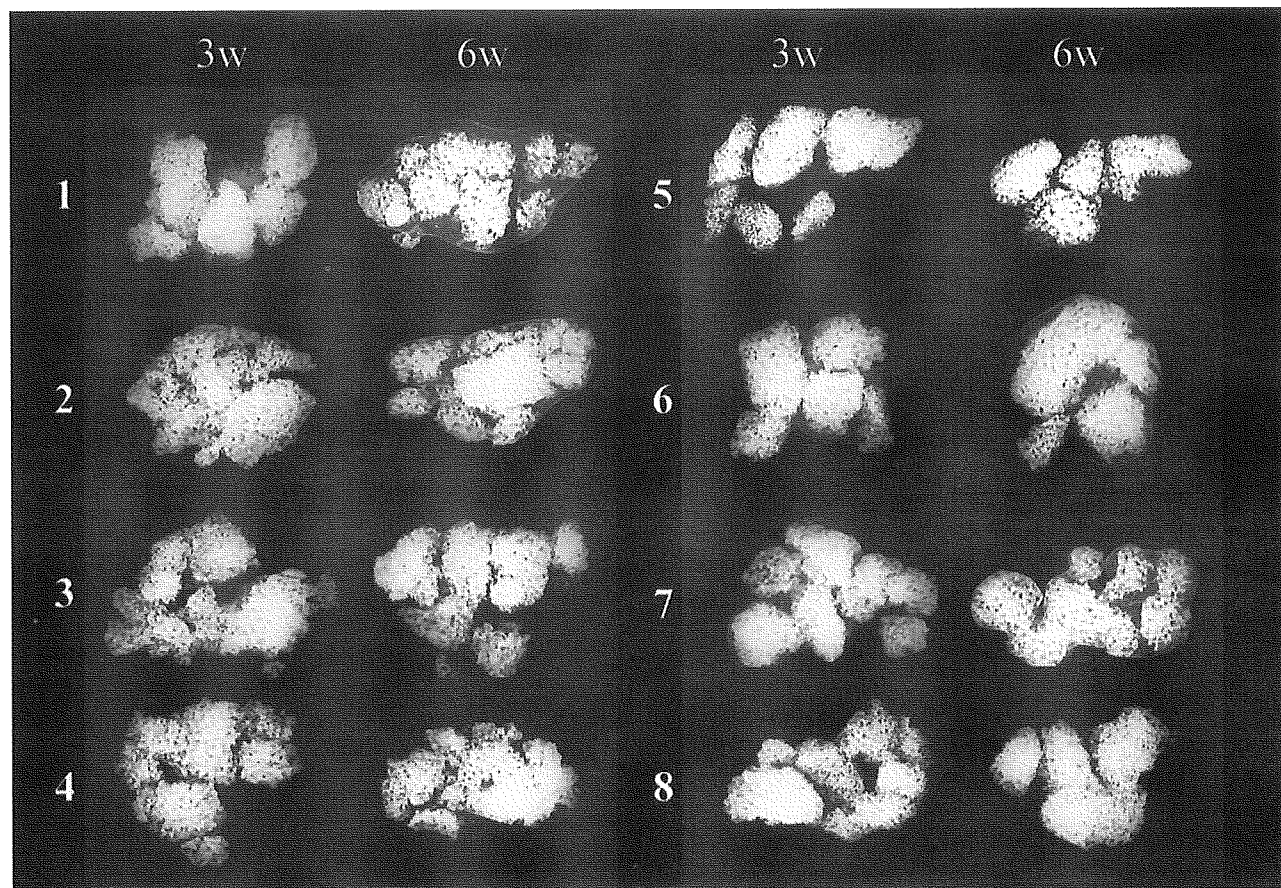


Figure 3. Typical soft X-ray photographs at 3 and 6 weeks after implantation are shown. The number on left side of each photograph indicates the number listed in Table I. Note that the new bone encasing the β -TCP granules is significant in group 1, 2, 6, and 7 compared to other experimental groups. The diminished density of β -TCP is recognized in the encased bone at 6 weeks in group 1.

Briefly, the deparaffinized sections were placed in the TRAP-staining solution consisting of acetate buffer (pH 5.0) 50 mM sodium tartrate, 25 mg/mL Naphthol-AS MX phosphate (Sigma Chemical Co., St. Louis, MO) and 0.5 mg/mL fast red violet salt (Sigma Chemical Co.). The specimens were incubated with the solution at 37°C for 120 min. After the solution was removed by washing, the specimens were counterstained with hematoxylin and observed under a light microscopy.

RESULTS

Surface structure of β -TCP granules

The porous granules of β -TCP are white in color and are easily crumbled by hand pressure. When combined with the polymer, the surface of the β -TCP granules became sticky to the touch at room temperature (Fig. 1). Scanning electron microscopy of the β -TCP granules revealed pores of 100–400 μm in diameter and the wall of the pores were comprised of tiny granules of approximately 1 μm in diameter.

Electron micrographs ($\times 3000$) showed the uniform covering of each tiny β -TCP granule with the polymer (Fig. 2).

Ectopic bone formation on and in the implants

Soft X-ray examination

On soft X-ray radiographs, a shell-like radiopaque image encasing the β -TCP granules (indicating new bone formation) was noted in experimental groups 1 and 6 at 3 weeks after implantation. The same shell-like bone formation was recognized in groups 1, 2, 6, and 7 at 6 weeks after implantation. No bone formation on the X-ray radiographs was confirmed in other experimental groups at either 3 or 6 weeks after implantation. In the experimental group 1, the β -TCP granules had a more porous appearance and overall reduced density when compared with the original granules. At 6 weeks after implantation, the margins of the β -TCP granules became unclear as they were

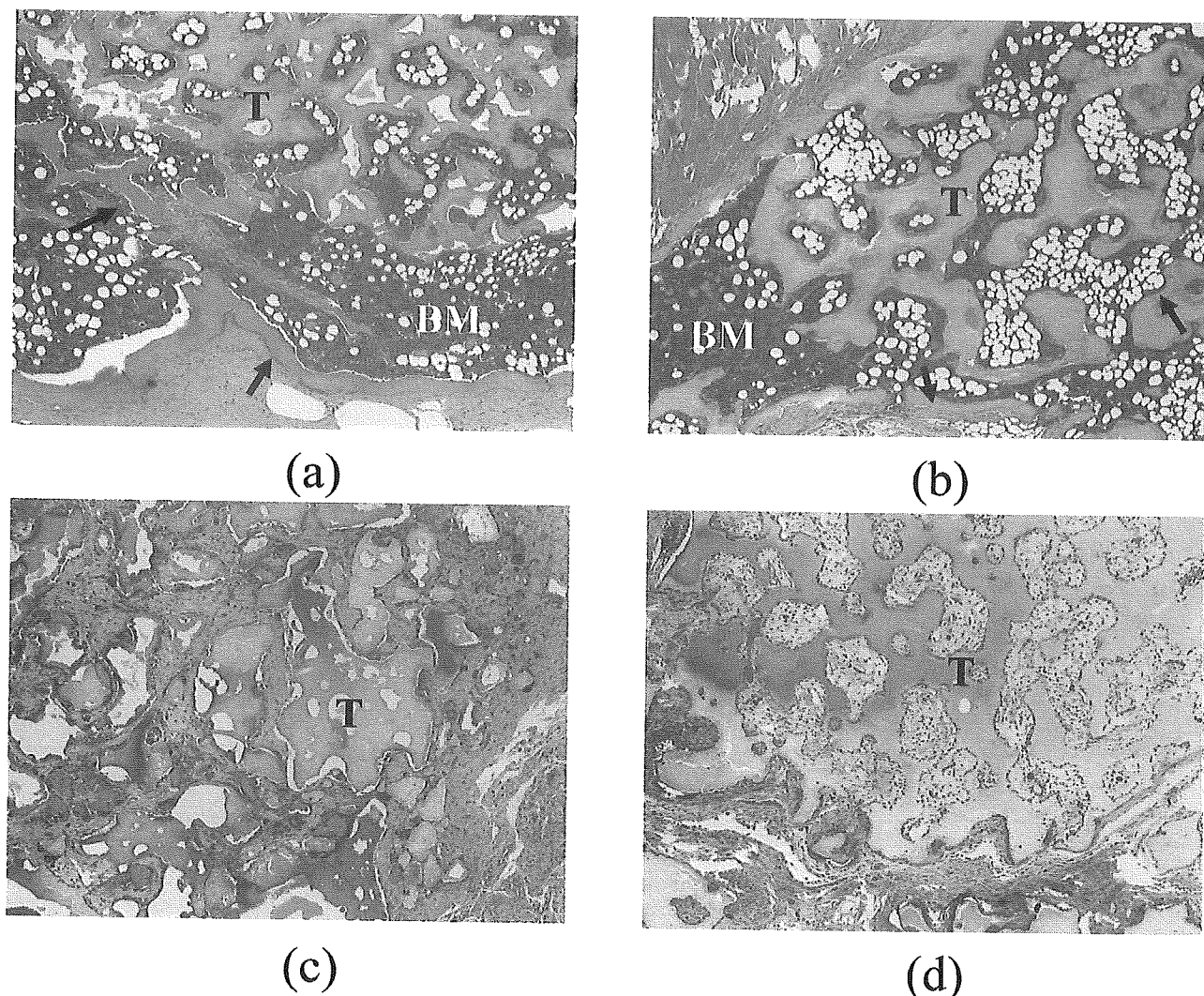


Figure 4. Typical histological sections at 6 weeks are shown: (a) group 1, (b) group 6, (c) group 5, and (d) group 8 (T, β -TCP; BM, bone marrow-like tissue; arrows, newly formed bone; Hematoxylin-eosin, decalcified sections; original magnification $\times 40$).

progressively resorbed. The controls and composite implants from other groups did not show this appearance at the same interval after implantation (Table I and Fig. 3).

Histological examination

Histological examination of the composite implants revealed that both the outer and inner surface of the β -TCP was covered predominantly with new bone in the experimental groups 1, 2, 6, and 7 at 6 weeks. Hematopoietic and fatty marrows, like tissues, were also seen in the pore spaces. A significant difference in the amount of ectopically induced bone mass was noted between experimental groups 1 and 6. The implants used in these groups contained the same dose (5 μ g per implant) of rhBMP-2 but used different amounts of carrier polymer (10 mg and 0 mg per

implant, respectively). Harvested implants from group 1 were encased within the induced bone. However, in experimental group 6, a small amount of new bone mass unevenly covered the peripheral surface of the β -TCP granules. The implants lacking either rhBMP-2 (group 5) or PLA-DX-PEG (group 8) failed to induce ectopic bone, and granulation tissues filled the β -TCP granules at 6 weeks (Fig. 4).

A typical pattern of ectopic bone formation induced by the material over time is shown. A large number of hypertrophic chondrocytes and mesenchymal cells were located between the β -TCP granules at 1 week. Trabecular bone encasing β -TCP granules and a few residual hypertrophic chondrocytes were seen at 2 weeks. The encasing bone had thickened and fatty marrow-like tissue occupied the space between the β -TCP granules at 3 weeks. At 6 weeks, prominent trabecular bone, and marrow-like tissue enveloped the

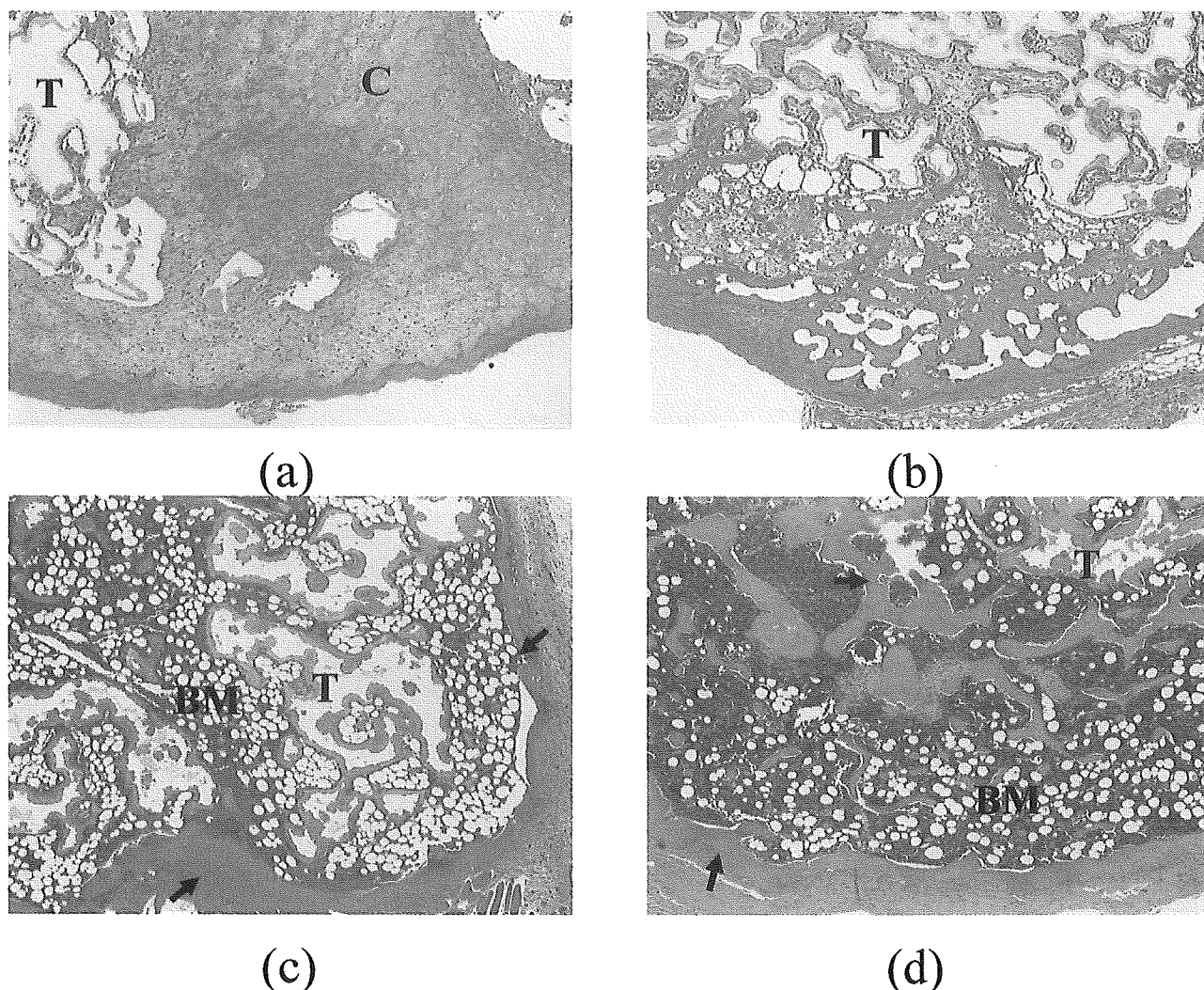


Figure 5. Time-dependent bone formation in group 1: (a) 1 week, (b) 2 weeks, (c) 3 weeks, and (d) 6 weeks after implantation (C, cartilage; T, β -TCP; BM, bone marrow-like tissue; arrows, newly formed bone; Hematoxylin-eosin, decalcified sections; original magnification $\times 40$).

remnants of the β -TCP granules (Fig. 5). Dose-dependent ectopic bone formation was shown (Fig. 6). TRAP staining revealed that most of the surface of the BMP2/polymer-coated β -TCP granules was surrounded by numerous multinucleated TRAP positive osteoclasts. Few osteoclasts were seen on the surface of β -TCP in the group without polymer or rhBMP-2 for the duration of the experiment (Fig. 7).

DISCUSSION

To construct an artificial implant with bone-inducing capacity similar to that obtained with autogenous bone graft materials, porous β -TCP coarse granules were combined with a degradable polymer and rhBMP-2. The data from the present study indicates that this composite material retains bone-inductive and

biodegradable properties. Because β -TCP itself is known to be osteoconductive, we examined the bone-inducing potential of the composite in tissues other than bone.^{3,13} β -TCP granules with pore sizes of 100–400 μm in diameter were chosen in the present study to provide a sufficient local concentration of BMP2 via the polymer carrier material. The polymer carrier was critical for the induction of new bone in and on the β -TCP granules. In this study, we compared the ectopically induced bone among each implant at 3 and 6 weeks after implantation because the obvious bone formation was not detected by radiographs until 3 weeks. In control implants bearing rhBMP-2 in the absence of the carrier polymer, only a small amount of new bone was observed within the pores of the porous β -TCP. In a previous study, we had demonstrated that the carrier polymer enhanced new bone formation through its slow degradation and continuous release

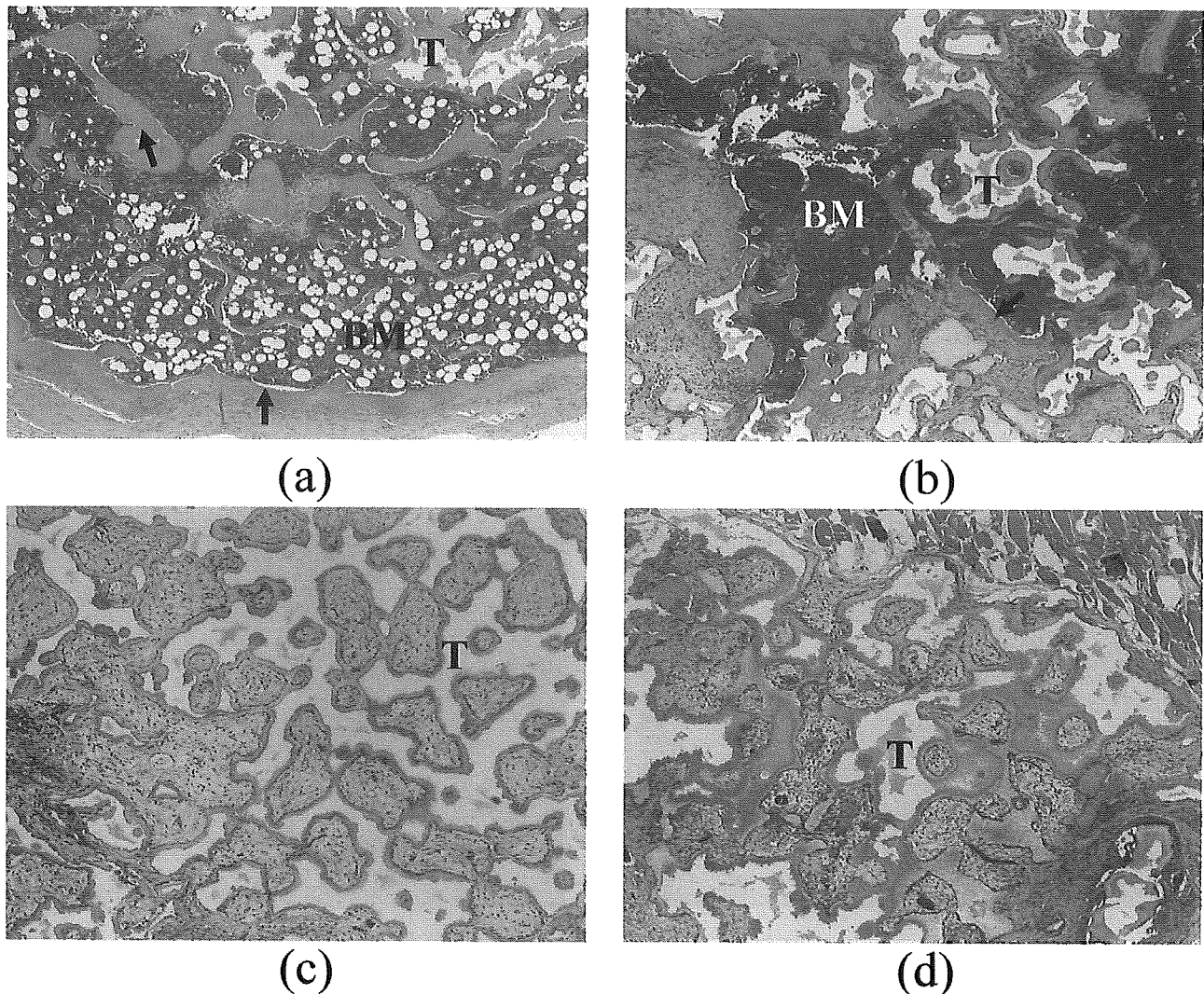


Figure 6. Dose-dependent bone formation at 6 weeks after implantation: (a) group 1 (b) group 6, (c) group 5, and (d) group 8 (T, β -TCP; BM, bone marrow-like tissue; arrows, newly formed bone; Hematoxylin-eosin, decalcified sections; original magnification $\times 40$).

of rhBMP-2 *in vivo*. The dose of rhBMP-2 in β -TCP appeared to be the determinant of the bone mass in the present study.

The dose of rhBMP-2 required to elicit ectopic bone formation has been the focus of considerable experimental attention. It is known that the minimum dose of the rhBMP-2 required for bone formation is different depending on the animal species. The minimum dose required in primates or humans is approximately 1mg per 1 cm³ carrier material (collagen sponge). This requirement makes this approach a very expensive clinical option. We have, therefore, pursued methods that would reduce the dose of rhBMP-2 required to repair injured bone in clinical practice. Another important consideration is the delivery system for rhBMP-2. Currently, collagen sponge, which has no mechanical strength, is used as the standard carrier material for the clinical use of rhBMP-2.¹⁴⁻¹⁶ We postulated that one possible way to overcome these issues

might be to coat the surface of biomaterials such as ceramics or metals with a thin layer of the rhBMP-2/polymer delivery material. The coating might enable a reduction in the efficacious dose of rhBMP-2 required for bone induction. Additionally, the combination of the rhBMP-2 delivery system with the biomaterial would provide the implant with mechanical strength.¹⁷

In the present study, β -TCP granules with a porous structure and absorbable potential were used with expectation that they would enable bone formation by BMP and replacement by normal bone. This absorbable nature of β -TCP has been reported both in experimental animal models and in clinical cases.^{3,13} In the murine model used in the present study, the β -TCP granules, as expected, appeared to be resorbed in the induced bone. Their reduced density and marginal line image became equivocal on radiography over the experimental period. The changes of the β -TCP im-

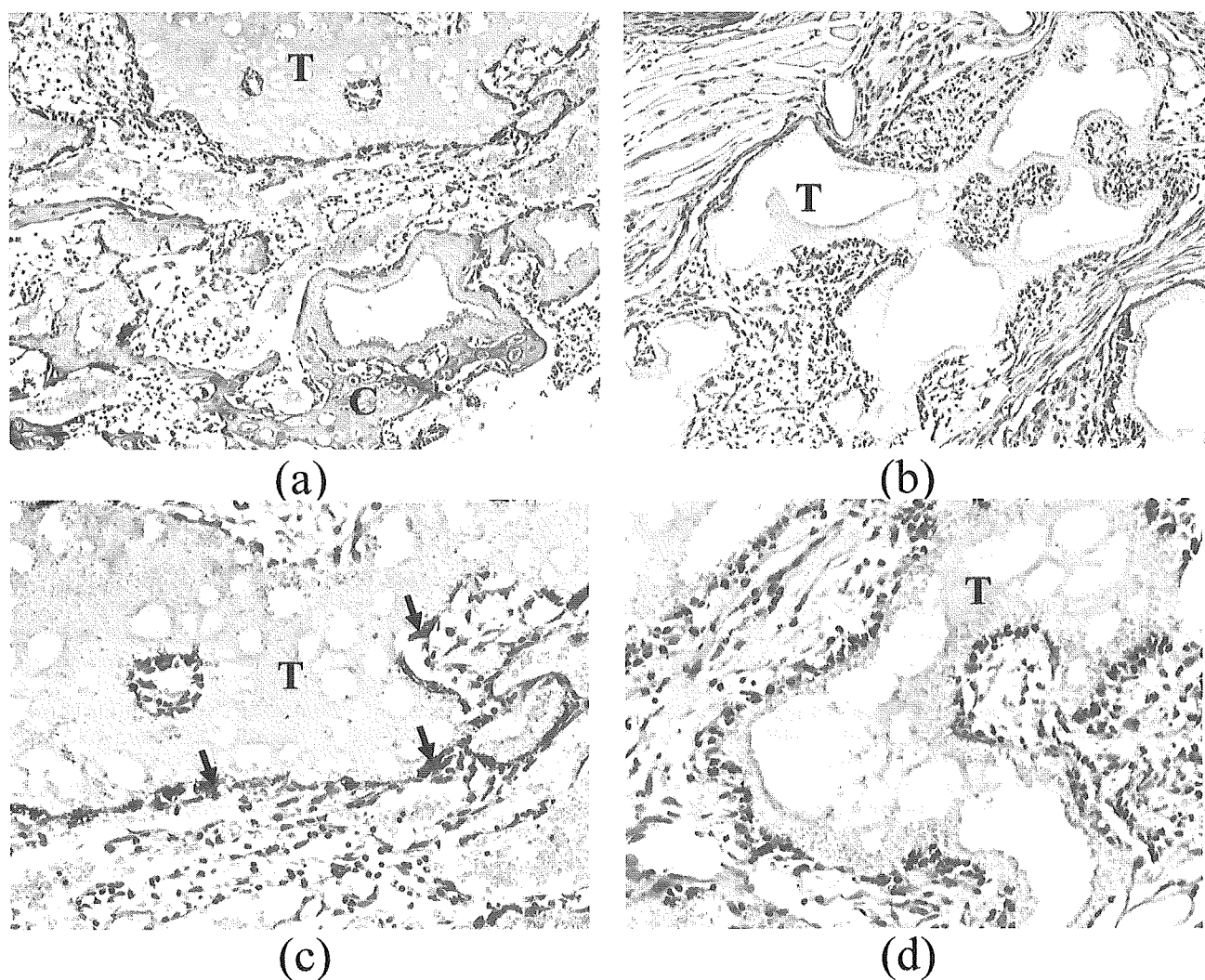


Figure 7. Tartrate resistant acid phosphatase (TRAP) stained histological sections of decalcified specimens harvested at 2 weeks: (a) original magnification $\times 40$ and (c) original magnification $\times 200$ from group 1, (b) original magnification $\times 40$ and (d) original magnification $\times 200$ from group 8. A wide range of β -TCP granules coated with PLA-DX-PEG and rhBMP-2 are surrounded by TRAP positive multinucleated osteoclasts (arrows, stained red). (T, β -TCP; OC, osteoclast; C, cartilage).

ages were seen consistently in samples with new bone and may have occurred through resorption of the β -TCP by osteoclasts within the bone. The reduction of β -TCP mass indicates enhanced degradation of β -TCP within bone because the densities of the β -TCP granules were not reduced in control samples in the absence of new bone formation over the experimental period. The time for complete disappearance of β -TCP granules in the ectopically induced bone was not determined due to the short length of the observation period.

In conclusion, an implant with properties similar to autogenous bone-graft material was constructed by combining porous β -TCP granules with a hydrogel polymer and rhBMP-2. The efficacy of the composite implants was determined by the degree of ectopic bone formation and mass reduction of β -TCP over a 6-week period. The composite implants retaining an

adequate amount of the BMP delivery system consistently induced new bone on and in the porous β -TCP with a reduction in mass of β -TCP at 3 weeks after implantation. These findings suggest that it may be possible to develop a bone graft substitute through the combination of specific osteoinductive materials. This type of bone graft would obviate the need for autogenous bone and thereby eliminate the functional and cosmetic morbidities associated with surgical procurement of the bone grafts. However, further studies in large mammals or primates to check for safety and efficacy will be necessary before this material can be used in the clinic.

References

1. Einhorn TA. Enhancement of fracture-healing. *J Bone Joint Surg Am* 1995;77:940-956.

2. Bauer TW, Muschler GF. Bone graft materials. An overview of the basic science. *Clin Orthop* 2000;371:10–27.
3. Ogose A, Hotta T, Hatano H, Kawashima H, Tokunaga K, Endo N, Umezawa H. Histological examination of beta-tricalcium phosphate graft in human femur. *J Biomed Mater Res* 2002;63:601–604.
4. Jingushi S, Urabe K, Okazaki K, Hirata G, Sakai A, Ikenoue T, Iwamoto Y. Intramuscular bone induction by human recombinant bone morphogenetic protein-2 with beta-tricalcium phosphate as a carrier: In vivo bone banking for muscle-pedicle autograft. *J Orthop Sci* 2002;7:490–494.
5. Alam I, Asahina I, Ohmamiuda K, Enomoto S. Comparative study of biphasic calcium phosphate ceramics impregnated with rhBMP-2 as bone substitutes. *J Biomed Mater Res* 2001;54:129–138.
6. Laffargue P, Hildebrand HF, Rtaimite M, Frayssinet P, Amoureaux JP, Marchandise X. Evaluation of human recombinant bone morphogenetic protein-2-loaded tricalcium phosphate implants in rabbits' bone defects. *Bone* 1999;25(Suppl):55S–58S.
7. Urist MR, Nilsson O, Rasmussen J, Hirota W, Lovell T, Schmalzreid T, Finerman GA. Bone regeneration under the influence of a bone morphogenetic protein (BMP) beta tricalcium phosphate (TCP) composite in skull trephine defects in dogs. *Clin Orthop* 1987;214:295–304.
8. Saito N, Okada T, Horiuchi H, Ota H, Takahashi J, Murakami N, Nawata M, Kojima S, Nozaki K, Takaoka K. Local bone formation by injection of recombinant human bone morphogenetic protein-2 contained in polymer carriers. *Bone* 2003;32:381–386.
9. Murakami N, Saito N, Horiuchi H, Okada T, Nozaki K, Takaoka K. Repair of segmental defects in rabbit humeri with titanium fiber mesh cylinders containing recombinant human bone morphogenetic protein-2 (rhBMP-2) and a synthetic polymer. *J Biomed Mater Res* 2002;62:169–174.
10. Saito N, Okada T, Horiuchi H, Murakami N, Takahashi J, Nawata M, Ota H, Nozaki K, Takaoka K. A biodegradable polymer as a cytokine delivery system for inducing bone formation. *Nat Biotechnol* 2001;19:332–335.
11. Saito N, Okada T, Horiuchi H, Murakami N, Takahashi J, Nawata M, Ota H, Miyamoto S, Nozaki K, Takaoka K. Biodegradable poly-D,L-lactic acid-polyethylene glycol block copolymers as a BMP delivery system for inducing bone. *J Bone Joint Surg Am* 2001;83-A(Suppl 1-Pt 2):S92–S98.
12. Saito N, Okada T, Toba S, Miyamoto S, Takaoka K. New synthetic absorbable polymers as BMP carriers: Plastic properties of poly-D,L-lactic acid-polyethylene glycol block copolymers. *J Biomed Mater Res* 1999;47:104–110.
13. Saito M, Shimizu H, Beppu M, Takagi M. The role of betatricalcium phosphate in vascularized periosteum. *J Orthop Sci* 2000;5:275–282.
14. Boden SD, Kang J, Sandhu H, Heller JG. Use of recombinant human bone morphogenetic protein-2 to achieve posterolateral lumbar spine fusion in humans: A prospective, randomized clinical pilot trial: 2002 Volvo Award in clinical studies. *Spine* 2002;27:2662–2673.
15. Sandhu HS. Bone morphogenetic proteins and spinal surgery. *Spine* 2003;28:S64–S73.
16. Sandhu HS, Kanim LE, Kabo JM, Toth JM, Zeegen EN, Liu D, Delamarter RB, Dawson EG. Effective doses of recombinant human bone morphogenetic protein-2 in experimental spinal fusion. *Spine* 1996;21:2115–2122.
17. Murakami N, Saito N, Takahashi J, Ota H, Horiuchi H, Nawata M, Okada T, Nozaki K, Takaoka K. Repair of a proximal femoral bone defect in dogs using a porous surfaced prosthesis in combination with recombinant BMP-2 and a synthetic polymer carrier. *Biomaterials* 2003;24:2153–2159.

骨粗鬆症治療

別刷

発行：株式会社 先端医学社

〒103-0007 東京都中央区日本橋浜町2-17-8 浜町花長ビル

TNF- α

小池達也

KOIKE Tatsuya

(大阪市立大学大学院医学研究科リウマチ外科学)

はじめに

Tumor necrosis factor(TNF)が、はじめて論文に登場したのは今から30年ほど前のことである。名前が示すとおり、*in vivo*における腫瘍壊死誘導物質として同定された。その後、リンパ球が産生する細胞障害性因子として知られていたlymphotoxin(LT)と蛋白一次構造に高い類似性があることや共通のレセプターを介して作用発現すること、さらに染色体上で遺伝子が近接することから、発生学的に同一の遺伝子から進化したと考えられるに至った。そこで、TNFをTNF- α とし、LTをTNF- β とするように名称が統一された。TNF- α がマクロファージや纖維芽細胞から、TNF- β がリンパ球から産生されるという違いはあるが、その生物活性はほぼ同じである。

その後、これらのサイトカインと類似の構造と機能を有する物質がつぎつぎと同定され、現在ではTNFスーパーファミリーとして、19種類以上が知られている。発見の経緯から、TNF関連の臨床応用で最も期待されたことは、TNFの抗腫瘍剤としての利用である。しかし、TNFの腫瘍細胞に対する障害性は、正常細胞に対しても認められ、生体に投与した際には副作用が前面に出てしまい、臨床

応用は困難であった。悪性腫瘍の末期状態である悪液質の原因物質がTNFであることからも、この結果は容易に想像できる。現在では、同じくTNFスーパーファミリーの1つであり、腫瘍細胞にのみ障害性を示すTRAIL(TNF-related apoptosis-inducing ligand、別名Apo2L)に抗癌剤としての期待がかかっている。

一方、TNFの作用を阻害することを目的とした抗TNF療法は、炎症性疾患の治療において劇的な効果を示し、関節リウマチ(RA)やクロール病(CD)治療の歴史に新しいページを開いた。



TNF-TNFR(receptor)系

TNF- α はさまざまな細胞(マクロファージ、単球、T細胞、B細胞)で産生され、26 kDaの膜蛋白として存在する。これが炎症などの刺激を受け、メタロプロテアゼにより細胞外ドメインが分離され、17 kDaの成熟型可溶性TNF- α として細胞外環境に放出される。成熟型TNF- α は常に三量体の形をとり、レセプター結合部位は隣接する二つの鎖のあいだに形成される溝として存在するため、1つのTNF- α 三量体は3ヶ所のレセプター結合部位を有する。1つのレセプターと結合してもシグナルは伝達されず、2つあるいは3つのレセプターと結合する必要がある(図①では3つのレセプターと結合している)。レセプターには、55 kDa(TNFR1)と75 kDa(TNFR2)の2種類があり、TNF- α もTNF- β もどちらにも結合する(図②)。レセプターの細胞外ドメインは相同性が高いが、

関連語

- ・炎症性サイトカイン
- ・関節リウマチ
- ・抗TNF療法

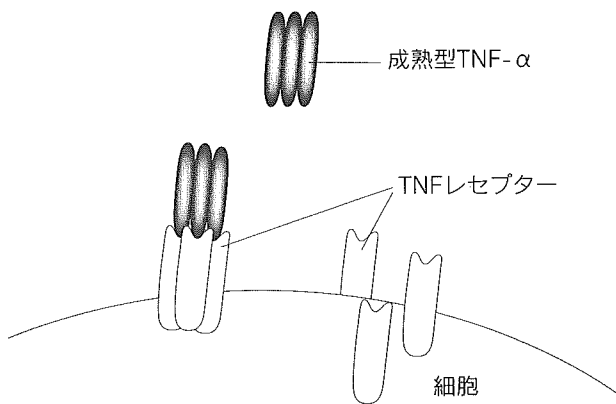


図1 TNFとレセプター

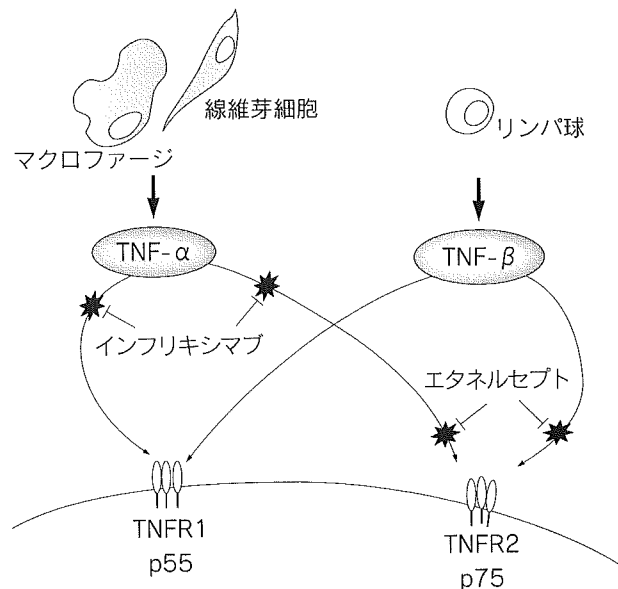
成熟型可溶性TNF- α は、膜蛋白として生成されたTNF- α がプロテアーゼにより分離され、細胞外に放出される。細胞外では三量体として存在し、2~3個のレセプターと結合する。

シグナル伝達を担う細胞内ドメインは両者で異なり、機能の差につながっている。

TNFがTNFR1に結合すると、図3に示すように、TNFレセプターファミリーに特徴的な「死のドメイン」を介してアポトーシスが誘導される。同様にTNFレセプターファミリーに共通のシグナル伝達因子であるTNF receptor associated factors(TRAFs)のうち、TRAF2を介するシグナルは分化誘導につながり、アポトーシスには抑制的に作用する。TNFスーパーファミリーの一員で、破骨細胞の分化活性因子として同定されたRANK(receptor activator of nuclear factor- κ B)-RANKL(RANK ligand)系では、TRAF2やTRAF6を含んだ複数のTRAFを介して、破骨細胞の分化および活性化が制御されている。破骨細胞の分化にはTRAF2が、活性化にはTRAF6が重要であるが、炎症性サイトカインのもう一方の雄であるインターロイキン-1(IL-1)はTRAF6を介するシグナル伝達をおこなう。TNF- α がTRAF2を、IL-1がTRAF6を介するシグナル伝達をおこなうなら、両者が存在する炎症の場では破骨細胞の分化も活性化も促進可能であり、RAに伴う骨破壊を考えるうえで興味深い。

抗TNF- α 療法

生理的条件下では、TNFはマクロファージや好中球を

図2 TNF- α , - β とTNFR1, 2の関係

TNF- α はさまざまな細胞で産生され、TNFの2種類のレセプターのいずれにも結合する。TNF- β はリンパ球より放出され、やはり両方のレセプターに結合しうる。抗TNF製剤であるインフリキシマブとエタネルセプト(図4参照)は、図の部位でTNFの作用をブロックする。

活性化することにより防御的炎症反応に関与している。また、各種接着因子の発現を高めることにより炎症担当細胞の血管外浸潤をもコントロールしている。RAは滑膜増生と関節破壊を特徴とする疾患であり、眞の原因は今も不明であるが、その病勢の進展に各種サイトカインが関与していることに疑いはない。滑膜増生や軟骨破壊に最も大きな役割を果たしているのは、IL-1とTNF- α であるが、他のサイトカインの誘導を含めて、TNFがカスケードの最上流に位置していると考えられている。in vitroの実験系では、IL-1のほうが劇的な作用を示すに對して、後述するように生体に抗IL-1や抗TNFを投与した際に、後者のほうがより効果的である理由は、このヒエラルキーにある。

現在、臨床で用いられている抗TNF療法としては、キメラ型(ヒトとマウス)抗TNF- α モノクローナル抗体を用いるものとヒトIgG1Fc部分とTNFR2の細胞外ドメインの融合蛋白を用いる方法とが実施されている(後者は、2004年春の時点でわが国では未承認)(図4)。前者が一般名インフリキシマブ(商品名レミケード[®])で、TNF- α

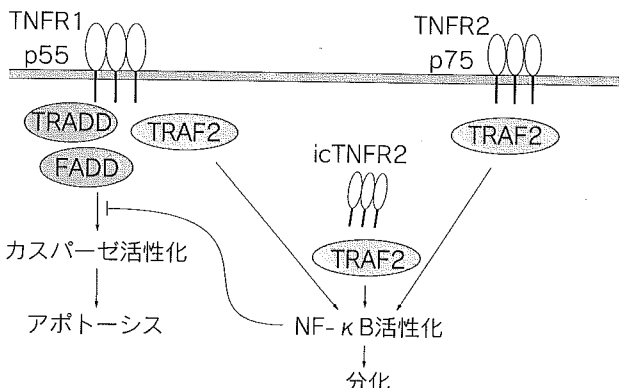


図3 TNFの細胞内シグナル伝達

TNFR1にTNFが結合すると、TRADD(TNFR-associated death domain)やFADD(Fas-associated death domain)などの「死のドメイン」を介して、アポトーシスが誘導される。一方、TRAF2(TNFR-associated protein-2)を介するシグナルは分化誘導的に作用し、アポトーシスには抑制的にはたらく。また、細胞内にもTNFR2が存在する(intracellular TNFR2 ; icTNFR2)。

に直接作用し、その活性を中和する。マウスで作成された抗TNF- α 抗体のV領域を残し、他の部分をヒト免疫グロブリンに置き換えたもので、マウス領域が残っているために、くり返し投与によりキメラ抗体に対する中和抗体が出現し、効果が減弱する。メソトレキサートを併用することにより中和抗体出現を抑制しうることが示され、現在臨床では併用療法がおこなわれている。さらに、完全ヒト型抗TNF- α 抗体も開発されている。

一方、ヒトIgG1Fc部分とTNFR2の細胞外ドメインの融合蛋白は、一般名エタネルセプト(商品名Enbrel[®])とよばれ、TNFR2(p75)を2分子有し、Fc部分が存在するため生体内での安定性が期待される。TNF- α のみならずTNF- β のレセプターへの結合をも阻害し、細胞表面に存在するTNFに対しても結合する。

いずれの抗TNF製剤もTNF- α が関与することが想定される疾患(RA, CD, 敗血症, 心不全など)すべてに臨床応用が考えられる。しかし、RAやCDでは劇的な臨床成績が示されたが、敗血症患者では有用性は見出されなかつた。また、これらの療法では本来のTNFが果たしている生理的作用もブロックしてしまうため、長期使用に

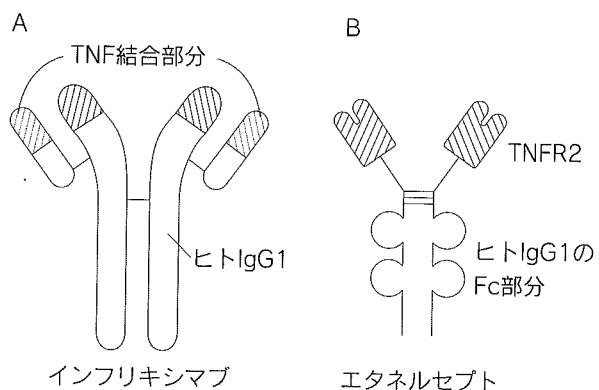


図4 インフリキシマブとエタネルセプト

A インフリキシマブ

ヒトTNF- α と高い親和性を有する可変領域(斜線部:25%)とヒトIgG1 κ 鎖からなるキメラ抗体。抗原結合部位を含むIg可変領域がマウス由来で、残り75%がヒトIgG定常領域。

B エタネルセプト

ヒトTNFR2(p75)の2分子をヒトIgG1のFc部分と結合させた融合蛋白。斜線部がレセプター部位。Fc部分を付けることで生体内での安定性をはかっている。

よる感染症や悪性腫瘍の発生が危惧されている。実際に、市販後調査で結核などの感染症の多発が指摘されており、専門医による厳重な管理下に使用すべき薬剤である。しかし、われわれは明らかに新しい武器を手に入れたことは間違いない。



参考文献

- Lipsky PE, van der Heijde DM, St Clair EW et al : Infliximab and methotrexate in the treatment of rheumatoid arthritis. Anti-Tumor Necrosis Factor Trial in Rheumatoid Arthritis with Concomitant Therapy Study Group. *N Engl J Med* **343** : 1594-1602, 2000
- Weinblatt ME, Kremer JM, Bankhurst AD et al : A trial of etanercept, a recombinant tumor necrosis factor receptor : Fc fusion protein, in patients with rheumatoid arthritis receiving methotrexate. *N Engl J Med* **340** : 253-259, 1999
- Shi J, Zheng D, Man K et al : TRAIL : a potential agent for cancer therapy. *Curr Mol Med* **3** : 727-736, 2003

日本臨牀 62巻 増刊号2 (2004年2月28日発行) 別刷

骨粗鬆症学 —基礎・臨床研究の新しいパラダイム—

X. 骨粗鬆症の治療法 運動療法

高齢女性に対する運動療法の長期効果

大川得太郎¹ 佐藤哲也² 小池達也³

X. 骨粗鬆症の治療法

運動療法

高齢女性に対する運動療法の長期効果

Effect of exercises on bone mineral density and physical strength in elderly women

大川得太郎¹ 佐藤哲也² 小池達也³

Key words : 骨粗鬆症, 体操療法, bone mineral density, osteoporosis, exercise

はじめに

近年、高齢者人口の増加とともに骨粗鬆症による骨折が問題となってきている。骨粗鬆症による骨折には、大腿骨頸部骨折や脊椎圧迫骨折などがあり、これらの骨折は寝たきり状態を引き起こし、老後の生活の質(quality of life: QOL)を低下させる。骨粗鬆症の予防は老後のQOLを向上するために必須の事項となっている。

運動は骨粗鬆症に対して予防的に作用すると考えられているが、実際にどのような運動が効果的であるのか、また高齢者にどの程度の効果が見込まれるのかを、明確に示した報告はみられない。著者らはevidenceに基づく骨粗鬆症の運動療法を確立することを目標として、約10年前より独自の骨粗鬆症体操教室を主催してきた。本稿では、体操教室参加の高齢女性(体操教室群)と、特に運動を行っていない高齢女性(非運動群)において、開始時より6年間の骨密度(bone mineral density: BMD)の経年変化を報告する。また、体操教室群においては、運動能力の経年変化も報告する。

1. 著者らの骨粗鬆症体操の開発

諸家の縦断的研究によると¹⁻⁶⁾、歩行よりもインパクトを与えるような運動が更に骨塩量の維持増大効果があるといわれている。

藤井は⁷⁾、男子大学生でスポーツ種目による骨塩量の相違を検討した。その結果、柔道、野球、短距離選手はすべての部位で高い骨塩量を示し、バレーボール、バスケットボール選手は荷重部のみ高い骨塩量を示した。水泳選手は筋力が強いのに荷重付加が加わらないために、すべての部位で低骨塩量を示した。陸上選手では短距離選手の方が長距離選手よりもすべての部位で高骨塩量を示した。これより、持久力を要する運動よりも瞬発力を要する荷重運動が骨塩量増大効果が高いと考えられた。

次に、著者らは男子大学生を対象とし、骨に衝撃力を与える運動(かしわ手、しこ踏みなど)を行ってもらい、骨塩量を高めるのに有効であることを明らかにした⁸⁻¹⁰⁾。

以上より、骨に衝撃力を加える運動を中心に、転倒予防効果もねらい、筋力増強、バランス強化を加えた運動を著者らの骨粗鬆症体操(コツコツ体操)とした。

¹Tokutaro Okawa: Department of Orthopedic Surgery, Osaka City Kousaiin Hospital 大阪市立弘済院附属病院整形外科 ²Tetsuya Sato: Sato Clinic of Orthopedic Surgery 佐藤整形外科クリニック ³Tatsuya Koike: Department of Orthopedic Surgery, Osaka City University, Postgraduate Medical School 大阪市立大学大学院医学研究科整形外科

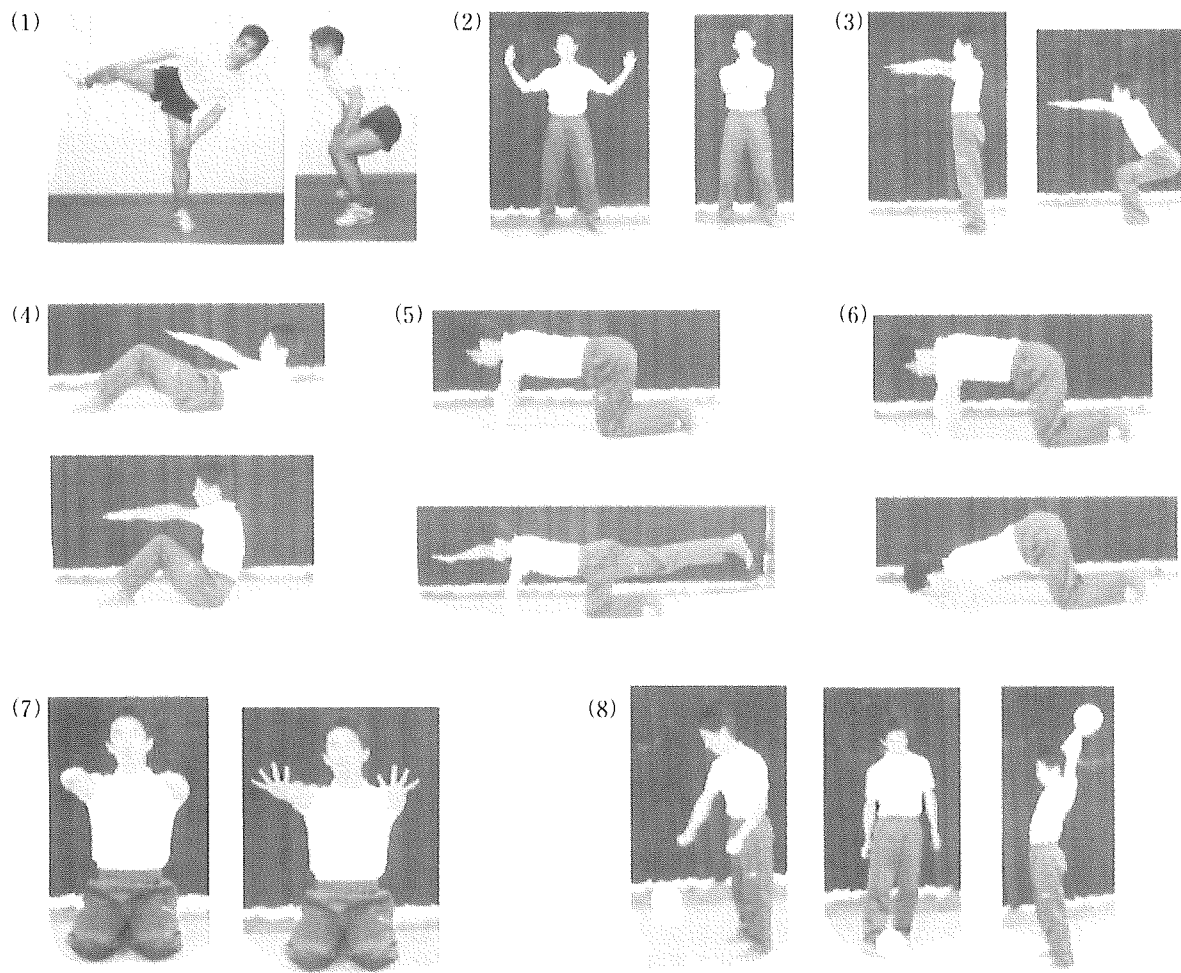


図1 コツコツ体操

(1) しこ踏み, (2) かしわ手, (3) ハーフスクワット, (4) 腹筋, (5) 膝立での背筋強化, (6) 膝立での腕立て伏せ, (7) ゲーパー運動, (8) ボール体操

2. コツコツ体操^{8,11-16)}

転倒時の骨折予防および体操時の準備運動として、ストレッチングを十分に行い、図1を中心とした体操を行っている。骨に衝撃力を与え、更に筋力強化をねらった(しこ踏み、かしわ手)、筋力強化として(ハーフスクワット、腹筋、膝立での背筋強化と腕立て伏せ)、更に体操教室ではゲーパー運動、踵上げ、ハイハイ運動およびバランス強化目的としたボール体操を追加している。体操は体力に合わせて7割くらいの強度で行い、徐々にアップするようにしている。体操は、週1回当院の体育館でトレーナーとともにを行い、他の日は自宅で行うよう指導している。

3. 高齢女性に対するコツコツ体操の長期効果

a. 対象および方法

対象は、体操教室群(平均 63.2 ± 3.8 歳, n=17)と非運動群(平均 61.2 ± 6.1 歳, n=17)である。すべて女性で、閉経後10年以上経過しており、また特に骨代謝に影響を与える疾患、手術そして投薬を受けていないものとした。コツコツ体操教室を週1回開催し、トレーナーとともに体操前後のストレッチングを加えて行った。また、自宅でもストレッチングと図1の項目を週1回以上行うよう指導している。BMDの測定は、体操開始前および開始後1年ごとに dual energy X-ray absorptiometry(DXA: QDR-1000,

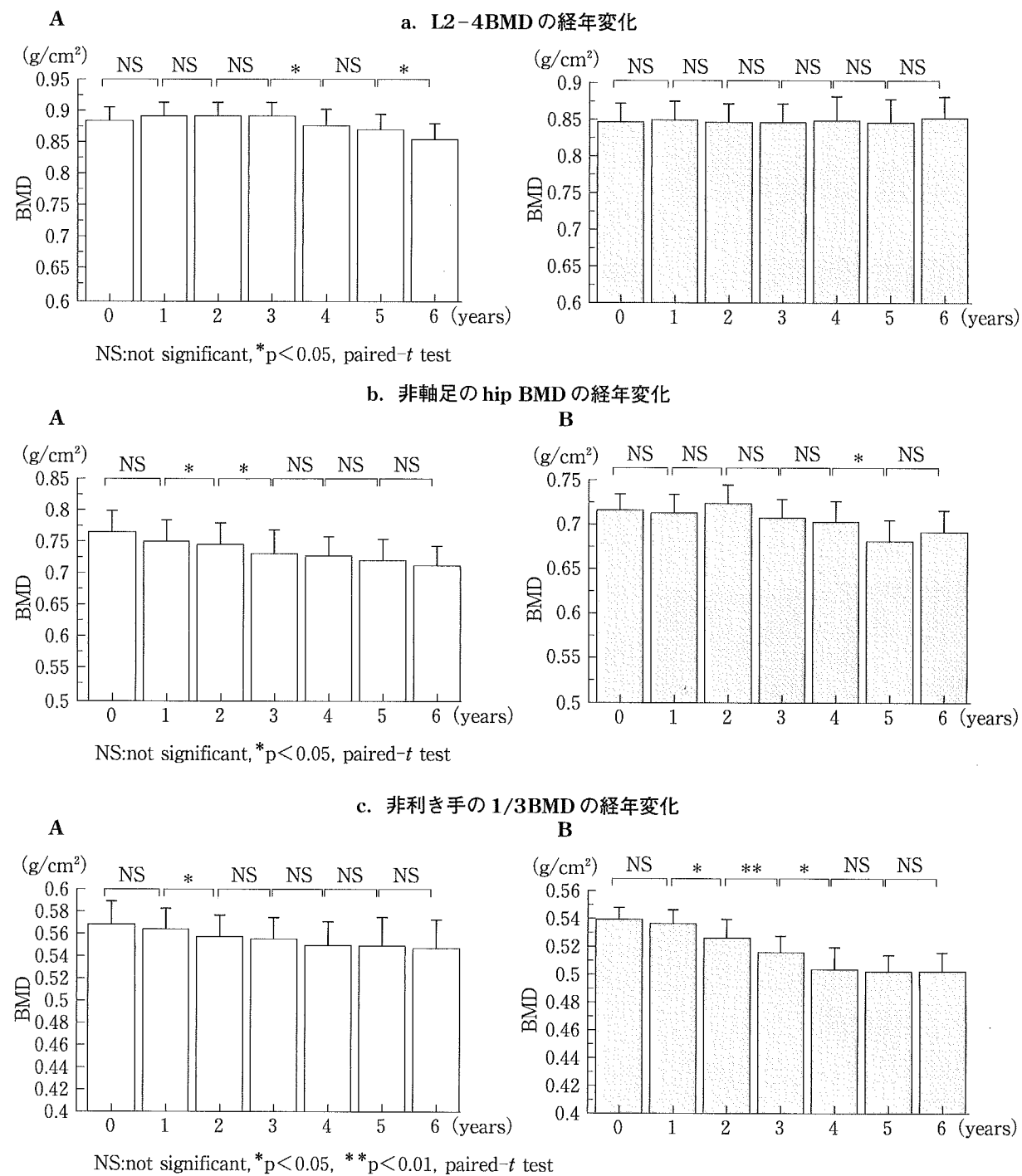


図2 各群でのBMDの経年変化(A: 非運動群, B: 体操教室群)

Hologic社)にて、第2-4腰椎平均BMD(L2-4BMD)、非軸側大腿骨近位部BMD(hip BMD)、非利き手橈骨遠位1/3BMD(1/3BMD)を測定した。体操教室群の運動能力測定は、両手握力(kg)、ハイドロマッシュキュレーター(OG技研)を用いて測定した非軸足の大脚四頭筋筋力(WBI)(%)と非軸足片脚起立時間(秒)、長座体

前屈(cm)、上体起こし(回/分)、ハーフスクワット(回/分)、グラビコーダーGS-10(アニマ社)を用いて測定した15秒間の重心動搖総軌跡長(cm)を行った。経年変化はpaired-*t*検定にて解析した。

b. 結 果

開始時に両群において、年齢、身長、体重

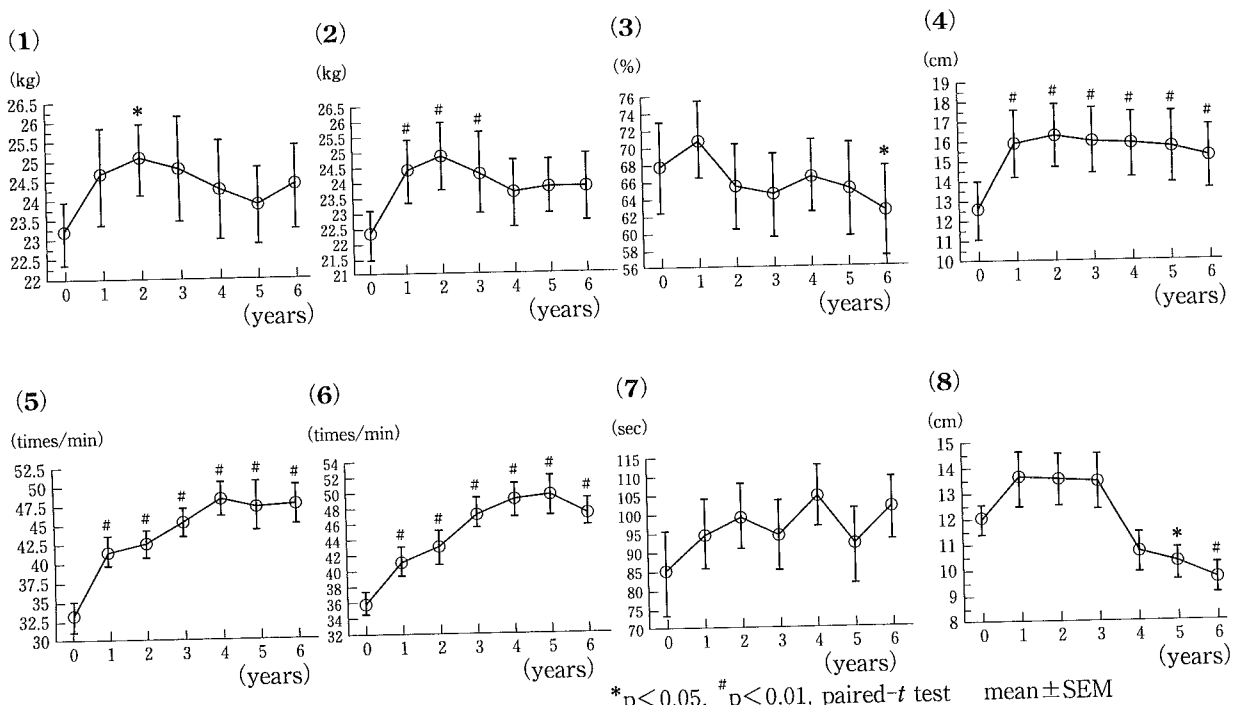


図3 体操教室群の運動能力の経年変化

(1) 右手握力, (2) 左手握力, (3) WBI, (4) 長座体前屈, (5) 上体起こし,
(6) ハーフスクワット, (7) 片脚起立時間, (8) 重心動搖総軌跡長

そして、今回対象としたBMDでは有意差は認められなかった。L2-4BMDは、非運動群が4年目と6年目に有意に減少していたが、体操教室群では有意な減少を示さなかった(図2-a)。hip BMDは、非運動群が2年目と3年目に有意に減少していたが、体操教室群では、5年目まで有意な減少を示さなかった(図2-b)。1/3 BMDは、両群とも2年目に有意に減少した(図2-c)。図3が示すように、体操教室群の運動能力は、両手握力、WBIは早期に増大したが、その後経年的に減少していった。上体起こし、ハーフスクワット、片脚起立時間は6年間にわたりほぼ増大を続けた。長座体前屈は早期に増大し経的には軽度減少のみで、ほぼ維持されていた。重心動搖総軌跡長は4年目より有意に減少しており、バランスの改善が示唆された。

4. 考 察

今回の6年間にわたる長期経過観察の結果より、コツコツ体操は腰椎および大腿骨の骨塩量の維持には有効であることが判明した。しかし、

上肢は非荷重骨であるためか、運動の効果が反映されにくいことが推測された。興味深いことに、非運動群では、6年後には身長が約2cm減少していたが(開始時152.3±5.5→6年後150.1±5.6cm)、コツコツ体操教室群では身長が維持されていた(開始時153.7±5.4→6年後153.1±5.5cm)。これはコツコツ体操により、腰椎骨塩量の維持だけではなく、姿勢を維持する効果があることがわかった(両群とも圧迫骨折を起こしたものはない)。運動能力面をみると、両手握力、WBIは早期に増大を示すが経的に減少しており、筋力の維持は困難であることが示唆された。ハーフスクワット、上体起こしや片脚起立時間は経的に増加傾向を示し、著者らの体操によるパフォーマンスの改善効果が考えられた。更に、重心動搖総軌跡長が4年目より改善しており、バランスの改善による転倒予防効果が示唆された。

おわりに

コツコツ体操教室は47人よりスタートした

が、6年間在籍していたのは33人であり、14人が途中退会された。途中退会された方の理由は死亡2人、病気で長期中止後退会5人、交通的に通院困難5人、体力的につらい2人で、意外にも体力的な理由によるものは2人しかいなかった。今回は6年以上在籍し、出席率が良く、データがすべてそろっていた17人を対象とし

た。また、対象とした17人は6年間にわたり特記すべき疾患や薬剤投与などを認めなかつた。今回の結果より、高齢女性において、コツコツ体操は腰椎および大腿骨の骨塩量の維持に有効であることが判明した。しかも、運動能力の改善による転倒予防効果も十分あることがわかつた。

■文 献

- 1) Lohman T, et al: Effects of resistance training on regional and total bone mineral density in premenopausal women: a randomized prospective study. *J Bone Miner Res* 10: 1015–1024, 1995.
- 2) Welsh L, Rutherford OM: Hip bone mineral density is improved by high-impact aerobic exercise in postmenopausal women and men over 50 years. *Eur J Appl Physiol* 74: 511–517, 1996.
- 3) Kerr D, et al: Exercise effects on bone mass in postmenopausal women are site-specific and load-dependent. *J Bone Miner Res* 11: 218–225, 1996.
- 4) Taaffe DR, et al: High-impact exercise promotes bone gain in well-trained female athletes. *J Bone Miner Res* 12: 255–260, 1997.
- 5) Ernst E: Exercise for female osteoporosis. *Sports Med* 25(6): 359–368, 1998.
- 6) Wolff I, et al: The effect of exercise training programs on bone mass: a meta-analysis of published controlled trials in pre- and postmenopausal women. *Osteoporosis Int* 9: 1–12, 1999.
- 7) 藤井載樹：スポーツ活動がピークボーンマスに与える影響. *Clinical Calcium* 10(5): 32–38, 2000.
- 8) 佐藤哲也ほか：骨粗鬆症に対する運動療法. *Clinical Calcium* 6(4): 62–66, 1996.
- 9) 大槻伸吾ほか：運動時の衝撃が骨塩量に与える影響. *臨床スポーツ医学* 14(11): 94–99, 1997.
- 10) 大槻伸吾ほか：大学生に対する運動負荷が骨カルシウム代謝に与える影響. *Clinical Calcium* 10(5): 39–43, 2000.
- 11) 辰巳一郎ほか：骨粗鬆症に対する運動療法. *Clinical Calcium* 7(1): 62–66, 1997.
- 12) 森井浩世：運動療法の実際. 骨粗鬆症テキスト, p 87–94, 南江堂, 1999.
- 13) 小池達也：脊椎圧迫骨折の運動療法. *Clinical Calcium* 9(9): 70–74, 1999.
- 14) 小池達也ほか：骨粗鬆症の運動療法の限界. *Osteoporosis Japan* 8(2): 118–120, 2000.
- 15) 小池達也：骨粗鬆症に対する運動療法の効果—運動処方の重要性—. *Clinical Calcium* 10(5): 67–72, 2000.
- 16) 大川得太郎ほか：高齢女性の骨塩量に対する体操療法の長期経過観察. *Osteoporosis Japan* 11(2): 64–67, 2003.

日本臨牀 62巻 増刊号2 (2004年2月28日発行) 別刷

骨粗鬆症学 —基礎・臨床研究の新しいパラダイム—

XI. 骨折予防

運動による骨折予防

大川得太郎¹ 佐藤哲也² 小池達也³

XII. 骨折予防

運動による骨折予防

Prevention of bone fractures by exercises

大川得太郎¹ 佐藤哲也² 小池達也³

Key words : 運動, 骨折予防, osteoporosis, exercise, fracture

はじめに

骨粗鬆症による骨折には、大腿骨頸部骨折や脊椎圧迫骨折などがあり、これらの骨折は寝たきり状態を引き起こし、老後の生活の質(quality of life: QOL)を低下させる。骨粗鬆症治療の最終目標は骨折予防であり、予防に勝る治療法はない。運動は、栄養や性ホルモンと同様に骨量に影響を与える重要な因子である。本稿では、運動による骨粗鬆症の骨折予防について概説していきたい。

1. 運動により期待される効果

運動は心肺機能、糖代謝、脂質代謝、骨代謝などにおいて全身性、局所性に様々な効果を及ぼす。今回はその中でも骨折予防として重要と考えられる、骨に対する効果¹⁾と、転倒予防効果について解説する。

a. 運動による骨への効果

運動の骨への局所効果として Wolff の法則が有名である。これは、骨は圧迫応力の加わる側に骨形成的に、牽引力の加わる側に骨吸収的に反応し、力学的環境の変化に応じて、その形と量を変化させるというものである。つまり、運動負荷が加わらないと骨は減少していく。Frost²⁾によると、骨は力学的負荷による骨表面

の歪みが一定範囲内に収まるように、モデリングとリモデリングを介して骨量を変化させている。運動負荷を取り除いたときの骨量減少は、臨床的に廃用性骨萎縮としてよく知られている。以上より、運動は骨量の維持と増加に必要であり、またその運動も毎日の継続したものでなければならない。

b. ライフサイクルによる骨への運動効果の差異

運動は骨量の維持と増加に必要であるが、年齢によりその反応性が異なる。

1) 成長期

成長期は最も効率良く骨量を増加させることができ、30-40歳に到達する PBM (peak bone mass) を決定する。つまり、成長期に適度な運動を行い PBM をできるだけ高めることが加齢後の骨粗鬆症を予防し、骨折予防を行う最も効率的な方法である。辻ら³⁾によると、女性において PBM を獲得するうえで最も重要なのは、初潮後数年の中学時代のスポーツ歴であり、高校や大学時代に開始するよりも有効であると述べている。

2) 閉経後

女性では閉経後、女性ホルモンの急激な減少に伴い、骨量は明らかに減少し始める⁴⁾。運動により閉経後の骨量減少を穏やかにすることが

¹⁾Tokutaro Okawa: Department of Orthopedic Surgery, Osaka City Kousaiin Hospital 大阪市立弘済院附属病院整形外科 ²⁾Tetsuya Sato: Sato Clinic of Orthopedic Surgery 佐藤整形外科クリニック ³⁾Tatsuya Koike: Department of Orthopedic Surgery, Osaka City University, Postgraduate Medical School 大阪市立大学大学院医学研究科整形外科

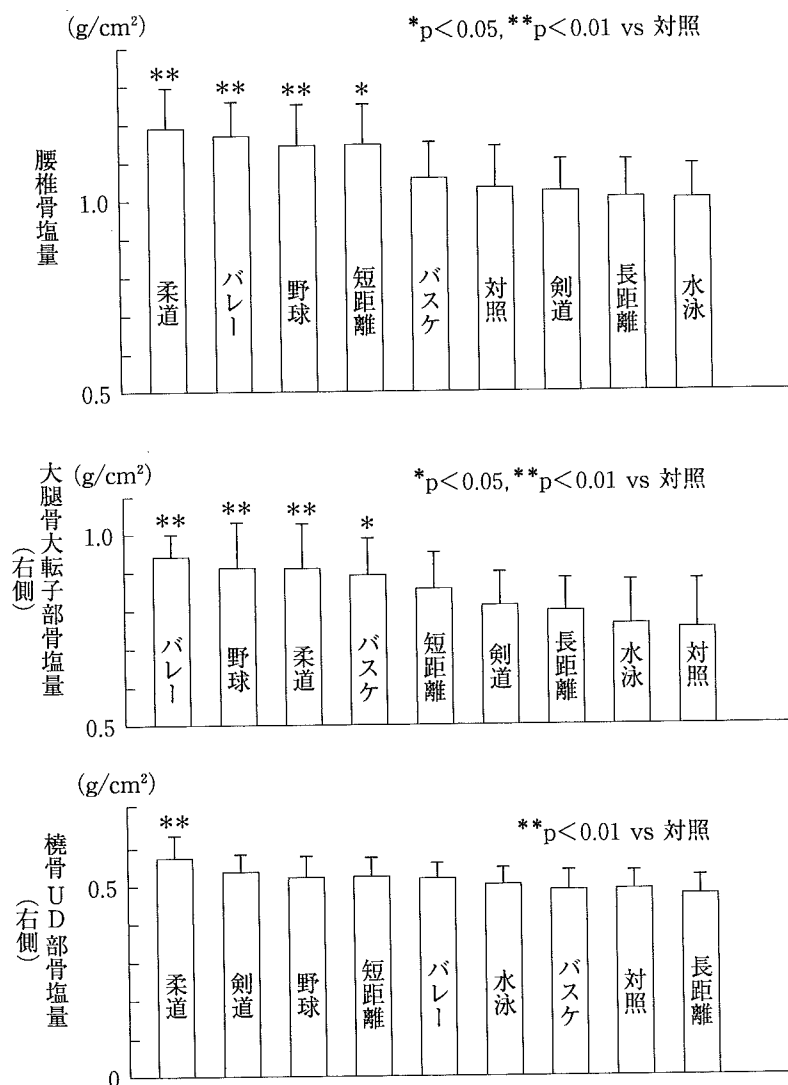


図1 スポーツによるPBMの差異(腰椎、大腿骨大転子部、
桡骨UD部での比較)¹¹⁾

示されており⁵⁻⁸⁾、推奨される。

3) 高齢期

運動の骨量増加効果は、加齢とともに減少すると考えられており、転倒予防が中心になる。著者らは、本誌の‘高齢女性に対する運動療法の長期効果’で述べているが、骨粗鬆症体操(コツコツ体操)は6年間の長期経過観察の結果、腰椎および大腿骨の骨塩量の維持には有効であったが、骨塩量を増加させるものではなかった⁹⁾。

c. スポーツによるPBMの差異

次に、PBMを獲得するうえで効果的な運動はどういうものであろうか？Nilssonら¹⁰⁾は、大腿骨骨塩量を測定し、足に大きな負荷のかかる

種類の競技(重量挙げや投てき)の選手ほど高い骨塩量を示したと述べている。藤井¹¹⁾は、PBM獲得可能な男子大学生で、8種類(柔道、野球、バレーボール、バスケットボール、剣道、水泳、短距離、長距離)のスポーツ選手と対照群とで骨塩量の差異を、体重で補正した共分散分析で検討した(図1)。その結果、柔道、野球、バレーボールはすべての部位で高い骨塩量を示した。水泳選手は筋力が強いにもかかわらず荷重負荷がかからない運動のため、他の種目よりも骨塩量は低かった。陸上選手の中でも、瞬発力が要求される短距離選手の方が長距離選手よりも骨塩量が高く、持久力を要する運動よりも瞬発的な負荷のかかる運動の方が骨塩量を高め