特発性大腿骨頭壊死症 診療ガイドライン策定にむけた取り組み

坂井孝司 菅野伸彦 (大阪大学大学院医学系研究科 器官制御外科学) (大阪大学大学院医学系研究科 運動器医工学治療学)

特発性大腿骨頭壊死症診療ガイドライン委員会

手術治療 細胞治療・骨移植:

疫学: 福島若葉、中村順一、坂本悠磨

病態: 兼氏 歩、加畑多文、市堰 徹、福井清数、楫野 良知 診断: 坂井孝司、関 泰輔、安藤 渉

保存治療: 上島圭一郎、溝川滋一、林 申也、石田雅史、斉藤正純、大田洋一

手術治療 骨切9術: 山本卓明、大川孝浩、加来信広、間島直彦、本村悟朗

山崎琢磨、黒田隆、藤原一夫

手術治療 人工物置換: 西井 孝、稲葉 裕、神野哲也、宍戸孝明、田中健之、高田亮平

特発性大腿骨頭壊死症の診療ガイドライン策定にむけ、1. 疫学、2. 病態、3. 診断、4. 保存療法、5. 手術治療・骨切り術、6. 手術治療・再生治療・骨移植、7. 手術治療・人工物置換の7つの章において設定した26の clinical question (CQ)について、Pubmed 及び医中誌から各CQにおいて文献を選択し、エビデンスをもとに、各々の要約または推奨・推奨度、解説、サイエンティフィックステートメントを作成した。また平成29年8月からの班会議内での意見を募った。今後用語の統一と体裁を整え、パブリックコメントの募集を予定している。

1. 研究目的

特発性大腿骨頭壊死症の診療ガイドライン策定に むけ、clinical question (CQ)について文献を選択し、 エビデンスをまとめ、各 CQ における要約または推 奨・推奨度、解説、サイエンティフィックステートメント を作成する。

2. 研究方法

特発性大腿骨頭壊死症の診療ガイドライン策定にむけ、1. 疫学、2. 病態、3. 診断、4. 保存療法、5. 手術治療・骨切り術、6. 手術治療・再生治療・骨移植、7. 手術治療・人工物置換の7つの章を設定した。 文献検索式から 2016 年 5 月 31 日時点での Pubmed 及び医中誌による文献数を調査し、最終的に 26 の clinical question (CQ)案を妥当として決定した。

各々の CQ について、文献選択と文献のエビデンスレベル評価を行った。1. 疫学について、一次選択の基準として、PubMed では non-systematic review は除外し systemic review 及び meta-analysis は採用し

た。医中誌では原著論文に限った。RCT / CCT / cohort study/case-control study では各群 50 人(関節)以上、case series/non-comparative study では 100 人(関節)以上とした。なお日本人を対象としているものを優先的に採用することとした。また、これまでに施行された全国疫学調査については、班会議報告書も文献として選択することとした。2.病態について、文献検索式に human をいれ、動物実験に関する病態の論文は除外された。なお 7. 手術治療・人工物置換では、文献数の関係から、CQ に応じて対象症例数の基準を変更して文献選択が行われた。

文献に応じて、疫学、病態、診断については要約 案を、治療の各章についてはサイエンティフィックス テートメントを作成した。また、治療の章では前文を設 けた。

3. 研究結果

26のCQについて要約、サイエンティフィックステートメント、推奨度を作成し、平成29年度の試案として

まとめた(資料 診療ガイドライン参照)。用語の統一や記載方法についても統一を図った。

4. 考察

CQ26 個について、各々の要約または推奨・推奨度、解説、サイエンティフィックステートメントを作成した。 今後用語の統一と体裁を整え、パブリックコメントの募集を予定している。

5. 結論

特発性大腿骨頭壊死症の診療ガイドライン策定に あたり、1. 疫学、2. 病態、3. 診断、4. 保存療法、5. 手術治療・骨切り術、6. 手術治療・再生治療・骨移 植、7. 手術治療・人工物置換の7章26個のCQについて、文献を選択し、各々の要約または推奨・推奨度、 解説、サイエンティフィックステートメントを作成した。

4. 研究発表

- 1. 論文発表なし
- 学会発表
 なし

5. 知的所有権の取得状況

- 特許の取得
 なし
- 2. 実用新案登録なし
- 3. その他 なし

特発性大腿骨頭壊死症 診療ガイドライン試案 (平成29年11月27日版)

特発性大腿骨頭壊死症診療ガイドライン委員会

委員長

1章 疫学: 福島若葉、中村順一、坂本悠磨

2章 病態: 兼氏 歩、加畑多文、市堰 徹、福井清数、楫野 良知

3章 診断: 坂井孝司、関 泰輔、安藤 渉

4章 保存治療: 上島圭一郎、溝川滋一、林 申也、石田雅史、斉藤正純、大田洋一

5章 手術治療 細胞治療 骨移植: 山崎琢磨、黒田 隆、藤原一夫

6章 手術治療 骨切り術: 山本卓明、大川孝浩、加来信広、間島直彦、本村悟朗

7章 手術治療 人工股関節置換術:西井 孝、稲葉 裕、神野哲也、宍戸孝明、田中健之、高田亮平

1章 疫学:

- CQ 1-1 わが国における特発性大腿骨頭壊死症の基本特性(性·年齢分布など)は
- CQ 1-2 わが国における特発性大腿骨頭壊死症の有病率·発症率·発生率と諸外国との比較は
- CQ 1-3 特発性大腿骨頭壊死症の発生·発症に関する危険因子は
- CQ 1-4 特発性大腿骨頭壊死症に遺伝の影響はあるか

2章 病熊:

- CQ 2-1 特発性大腿骨頭壊死症の発生機序は
- CQ 2-2 特発性大腿骨頭壊死症の発生時期は
- CQ 2-3 特発性大腿骨頭壊死症の壊死域の大きさは変化するか
- CQ 2-4 多発性骨壊死の発生部位と頻度は

3章 診断:

- CQ 3-1 特発性大腿骨頭壊死症の診断は
- CQ 3-2 特発性大腿骨頭壊死症との鑑別診断は
- CQ 3-3 特発性大腿骨頭壊死症の重症度は
- CQ 3-4 特発性大腿骨頭壊死症の自然経過は

4章 保存治療:

- CQ 4 前文
- CQ 4-1 特発性大腿骨頭壊死症の圧潰進行予防に対する免荷・装具療法は有用か
- CQ 4-2 特発性大腿骨頭壊死症の圧潰進行予防に対する物理療法·高圧酸素療法は有用か
- CQ 4-3 特発性大腿骨頭壊死症の圧潰進行予防に対する薬物療法は有用か

5章 手術治療 細胞治療 骨移植:

- CQ 5 前文
- CQ 5-1 大腿骨頭壊死症に対する core decompression は有用か
- CQ 5-2 特発性大腿骨頭壊死症に対する血管柄付き骨移植術は有用か
- CQ 5-3 特発性大腿骨頭壊死症に対する細胞療法に用いられる細胞・成長因子は
- CQ 5-4 特発性大腿骨頭壊死症に対する細胞療法は有用か

6章 手術治療 骨切り術:

- CQ 6 前文
- CQ 6-1 特発性大腿骨頭壊死症に対する内反骨切り術の治療効果は
- CQ 6-2 特発性大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術(前方・後方)の治療効果は

7章 手術治療 人工股関節置換術:

- CQ 7 前文
- CQ 7-1 セメント非使用 THA は有用か
- CQ 7-2 セメント使用 THA は有用か
- CQ 7-3 人工骨頭挿入術は有用か
- CQ 7-4 表面置換型人工股関節全置換術は有用か
- CQ 7-5 若年者に対する人工関節置換術は有用か

CQ 1-1 わが国における特発性大腿骨頭壊死症の基本特性(性·年齢分布など)は

要約

わが国における特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)の男女比(male to female ratio)は 1.2~ 2.1:1 であり、男性に多い。年齢分布を 10 歳階級毎にみると、<u>男性では 30~59 歳の割合が高く、若年期から壮年期に好発する疾患である。女性でも若年期から壮年期に好発するものの、</u>年齢分布は調査によってばらつきがあり、20~79 歳まで幅広く分布している。

●解説

ONFH の基本特性を明らかにするための疫学調査は、①全国調査、②厚生労働省(旧:厚生省)ONFH 研究班の班員所属施設を対象とした調査、③特定疾患治療研究事業による臨床調査個人票の情報を使用した調査、に大別される。各調査の結果にばらつきが生じるのは、調査手法の違いだけでなく、対象が新規診断例(newly diagnosed cases)であるか、有病例(prevalent cases)であるかという点にも影響を受けるためである。また、①および③で対象とする症例には、ONFH と鑑別すべきであるが除外が困難な疾患が含まれる可能性も考慮し、結果を解釈する必要がある。

女性の年齢分布については、これまで、①および②による調査では20~59歳の割合が高く、③ による調査では加えて60~79歳の割合も高い、という傾向を認めていた。しかし、①による直近の 調査では60~69歳代の割合が最も高かった。女性の年齢分布に経年的な変化が生じているかに ついては、今後、各種データの分析を含めた検討が必要である。

●エビデンス

- 全国調査
- 1976 年に実施の調査では、全国の主要病院 847 施設および厚生省 ONFH 調査研究班 班員が所属する10大学病院を対象に、これまでに診断された症例について報告を依頼した。二次調査では、99 病院および研究班班員所属の10大学病院から、1955~76 年に確 定診断された1,155 症例が報告された。男女比は1.8:1 であった。男性では40~49 歳の割合が最も高く、女性では20~29 歳の割合が最も高かった。(1989129623;1990176106;1999194095;二/宮ら,1978 ハンドサーチ追加分)【有病例】【EV level V】
- 日本整形外科学会認定の研修施設 1,721 施設 (含:過去の研修施設であった 20 施設) の うち、調査への協力を得た 1,090 施設を対象に、1987 年 1 年間の初診患者 1,843 症例に ついて検討した。男女比は 1.4:1 であった。(年齢分布については記載なし)(二/宮ら, 1989 ハンドサーチ追加分)【新規診断例】【EV level V】

- 1995 年に実施の全国疫学調査は、厚生省(現:厚生労働省)「難病の疫学に関する研究 班」との共同研究であり、当該研究班考案の調査マニュアルに基づいたものである。全国 の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出し、1994 年(前年)1 年間の受療患者数を調 査した。二次調査では 2,246 症例が報告された。男女比は 1.2:1 であった。確定診断時の 年齢は、男女ともに 40~49 歳の割合が最も高かった。(1999194095; 青木ら,1996 ハン ドサーチ追加分)【有病例】【EV level IV】
- 2005年に実施の全国疫学調査は、厚生労働省「難病の疫学に関する研究班」との共同研究であり、当該研究班考案の調査マニュアルに基づいたものである(1995年実施の全国疫学調査と同プロトコール)。全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出し、2004年(前年)1年間の受療患者数を調査した。二次調査では、一次調査報告症例のうち誕生月が奇数の者(約半数)を抽出調査した。178 <u>診療</u>科から 1,502 症例が報告され、男女比は 1.4:1 であった。確定診断時の年齢は、男性で 40~49 歳の割合が最も高く、女性では30~39 歳の割合が最も高かった。(20224959)【有病例】【EV level IV】
- 2015年に実施の全国疫学調査は、厚生労働省「難病の疫学に関する研究班」との共同研究であり、当該研究班考案の調査マニュアルに基づいたものである(1995年実施、2005年実施の全国疫学調査と同プロトコール)。全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出し、2014年(前年)1年間の受療患者数を調査した。二次調査では、近年の患者像の分析に重点を置くため、一次調査報告症例のうち「2012年1月1日~2014年12月31日(最近3年間)に確定診断された症例」を抽出調査した。275診療科から2,417症例が報告され、男女比は1.3:1であった。確定診断時の年齢は、男性では40~49歳の割合が最も高く、女性では60~69歳の割合が最も高かった。このような傾向は、厚生労働省ONFH研究班の班員所属施設からの報告に限った場合も認められた。(福島ら、2017ハンドサーチ追加分)【有病例】【EV level IV】

② 厚生労働省(旧:厚生省)ONFH 調査研究班の班員所属施設を対象とした調査

- 10 施設を対象に、1977~1982年の期間に発症した794症例について検討した。男女比は 1.8:1 であった。年齢分布は、ステロイド使用例で20~29歳の割合が最も高く、ステロイド 非使用例で40~49歳の割合が最も高かった(男女別の年齢分布は記載なし)。 (1999194095;増田ら,1984ハンドサーチ追加分)【新規診断例】【EV level V】
- 定点モニタリングシステム(班員の所属施設が「定点」となる継続的な症例登録システム)の データを使用し、1997~2011年の期間に34施設から報告された新規診断例3,041症例 について検討した。男女比は1.7:1であった。診断時年齢は、男女ともに30~39歳の割合 が最も高かった。(25912097)【新規診断例】【EV level V】

- ③ 特定疾患治療研究事業による臨床調査個人票の情報を使用した調査
- 鹿児島県で、2004 年 4 月~2007 年 3 月の期間に ONFH で特定疾患医療受給者証を新規申請あるいは更新申請を行った 223 症例について検討した。男女比は 1.5:1 であった。 男性の平均年齢は 54.8 歳であり、50~59 歳の割合が最も高かった。女性の平均年齢は 56.9 歳であり、30~39 歳と 70~79 歳に 2 峰性のピークを認めた。女性で認められた 70~79 歳のピークについては、大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折(SIF)を除外できていない可能性を指摘している。(2009175342)【有病例】【EV level V】
- 福岡県で、1999 年~2008 年の期間に ONFH で特定疾患医療受給者証を新規申請した 1,244 症例について検討した。男女比は 1.6:1 であった。男性の平均年齢は 48 歳であり、 50~59 歳の割合が最も高かった。女性の平均年齢は 56 歳であり、50~59 歳と 70~79 歳 に 2 峰性のピークを認めた。(21953089)【新規診断例】【EV level V】
- 愛知県で、2010年8月~2013年7月の期間にONFHで特定疾患医療受給者証を新規申請した285症例について検討した。男女比は2.1:1であった。男性の平均年齢は49.4歳であり、30~39歳の割合が最も高かった。女性の平均年齢は52.5歳であり、60~69歳の割合が最も高かった。(25036228)【新規診断例】【EV level V】

体文●

- 1. 1989129623 二ノ宮 節夫. わが国における大腿骨頭壊死症の疫学. 臨床整形外科 1988;23(10):1190-1193.
- 1990176106 二ノ宮 節夫. 特発性大腿骨頭壊死症の疫学. Orthopaedics 1988;8:1-3.
- 1999194095 廣田 良夫, 竹下 節子.【特発性大腿骨頭壊死症】特発性大腿骨頭壊死症の記述疫学ー頻度と分布. 別冊整形外科1999;35:2-7.
- 4. 20224959 Fukushima W, Fujioka M, Kubo T, Tamakoshi A, Nagai M, Hirota Y. Nationwide epidemiologic survey of idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res. 2010;468(10):2715–24.
- 5. 25912097 Takahashi S, Fukushima W, Yamamoto T, Iwamoto Y, Kubo T, Sugano N, Hirota Y; Japanese Sentinel Monitoring Study Group for Idiopathic Osteonecrosis of the Femoral Head. Temporal trends in characteristics of newly diagnosed nontraumatic osteonecrosis of the femoral head from 1997 to 2011: a hospital-based sentinel monitoring system in Japan. J Epidemiol. 2015;25(6):437-44.
- 6. 2009175342 石堂 康弘, 有島 善也, 瀬戸口 啓夫, 小宮 節郎. 鹿児島県における

特発性大腿骨頭壊死症の疫学調査. Hip Joint. 2008;34:158-160.

- 7. 21953089 Yamaguchi R, Yamamoto T, Motomura G, Ikemura S, Iwamoto Y. Incidence of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head in the Japanese population. Arthritis Rheum. 2011;63(10):3169-73.
- 8. 25036228 Ikeuchi K, Hasegawa Y, Seki T, Takegami Y, Amano T, Ishiguro N. Epidemiology of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head in Japan. Mod Rheumatol. 2015;25(2):278-81.

【ハンドサーチ追加分】

- ※ No.9-12 は、1999194095 (廣田ら)の元文献である。<u>ただし、1999194095 の記述のみでは本</u> CQ に関する情報が得られないことから、ハンドサーチとして引用した。
- 9. 二/宮節夫, ほか. 特発性大腿骨頭壊死症に関する全国疫学調査最終結果報告. 厚生省特定疾患特発性大腿骨頭壊死症調査研究班昭和52年度研究報告書:19-25, 1978.
- 10. 増田武志. 特発性大腿骨頭壊死症の疫学調査. 厚生省特定疾患特発性大腿骨頭壊死症調査研究班昭和58年度研究報告書:63-65,1984.
- 11. 二/宮節夫, ほか. 特発性大腿骨頭壊死症に関する昭和 62 年疫学調査結果. 厚生省特定 疾患特発性大腿骨頭壊死症調査研究班昭和 63 年度研究報告書: 269-271, 1989.
- 12. 青木利恵, ほか. 特発性大腿骨頭壊死症の全国疫学調査成績. 厚生省特定疾患難病の疫学調査研究班平成7年度研究報告書:67-71,1996.
- 13. 福島若葉, ほか. 特発性大腿骨頭壊死症の全国疫学調査. 厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業 特発性大腿骨頭壊死症の疫学調査・診断基準・重症度分類の改訂と診療ガイドライン策定を目指した大規模多施設研究 平成 28 年度総括・分担研究報告書(厚生労働科学研究成果データベースで公開, http://mhlw-grants.niph.go.jp/niph/search/NIDD00.do?resrchNum=201610024B, 分担研究報告1)

【検索式】

- PubMed
 - "Femur Head Necrosis/epidemiology"[Majr] AND japan* Filters: Humans; English; Japanese 検索数 18件 → 採用数 4件
- 医中誌

((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (PT=会議録除く and SH=疫学) 検索数 42 件 \rightarrow 採用数 4 件+ハンドサーチで<u>追加 5 件</u>=採用数 9 件

CQ 1-2 わが国における特発性大腿骨頭壊死症の 有病率・発症率・発生率と諸外国との比較は

要約

わが国における特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)の有病率(新規診断例+有病例)は、1994年で人口 10万人あたり5.9(0.0059%)、2004年で人口 10万人あたり9.0(0.0090%)、2014年で人口 10万人あたり18.2(0.0182%)である。年間発症率は、人口10万人あたり1.5~3.7(0.0015~0.0037%)である。ONFHのハイリスクである全身性エリテマトーデス(SLE)患者あるいは腎移植患者などを対象に、股関節MRIで定期的にONFHスクリーニングを施行した調査によると、SLE患者における発生率は15~38%、腎移植患者における発生率は1~32%である。これらの発生のほとんどは治療開始後あるいは移植後1年以内に認められ、以後の発生は1%以下と極めてまれである。なお、腎移植患者におけるONFH発生率は近年低下している。

海外の状況をみると、韓国の健康保険請求データベースによる有病率は人口 10 万人あたり 28.91(0.0289%)、中国の地域住民における有病率は人口 10 万人あたり 725.0(0.725%)であり、日本よりも高い。 <u>腎移植患者を対象に股関節 MRI で定期的に ONFH スクリーニングを施行した調査によると、移植後 1 年間の発生率は 20%である。</u> ONFH のハイリスクである患者グループ (SLE、腎移植、その他の臓器移植、アルコール依存症など)における発症率は 1~22%である。

●解説

わが国における ONFH の有病率は、全国疫学調査 (厚生労働省「難病の疫学に関する研究班」との共同研究、全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出)で系統的に把握されており、1994 年から 2014 年にかけて増加傾向である。発症率は、特定疾患医療受給者証の新規申請症例を ONFH 新規診断例と扱い推定されたものである。 発生率は、ONFH のハイリスクである SLE 患者あるいは腎移植患者などを対象に、股関節 MRI による定期的な ONFH スクリーニングを施行した病院ベースの研究から推定されたものであり、病理組織学的な壊死発生に限ったものではない。また、MRI は単純 X 線と比べて早期の壊死 (無症候性)を捉えることができるため、発生率は高くなる傾向に留意すべきである。

<u>わが国の腎移植患者における ONFH 発生率は、同一施設で実施されたシリーズ研究(Kubo T, 1997; Shibatani M, 2008; Saito M, 2014)の結果からみると、近年低下しているようである。3 研究の</u>症例登録開始年は同じ(1988 年)であるが、登録終了年が徐々に延長されている(1992 年、1999 年、2007 年)。移植後 12ヵ月間における ONFH 発生率は、それぞれ 32%、25%、17%であった。すなわち、最近の腎移植患者を含めた検討で、より低い発生率を認めている。また、2005~2012 年に</u>腎移植患者を登録した研究における ONFH 発生率は 1%であり、すべて移植後 3ヵ月以内の診断

であった。なお、SLE 患者における ONFH 発生率については同様の研究シリーズ事例がなく、登録年に関する記載がない文献も見受けられる。個々の研究で ONFH 発生のスクリーニング時期にばらつきもあることから、明らかな傾向を読み取ることはできない。

海外における ONFH の有病率はわが国よりも高いが、理由は明らかでない。また、ONFH のハイリスク患者を対象に画像診断で定期的にスクリーニングを実施した研究はごくわずかである。ほとんどは診療録を後ろ向きに調査したものであるため、わが国の結果と単純には比較できない。

●エビデンス(国内)

- ① 全国規模の調査あるいは地域レベルの調査
- 1995 年に実施の全国疫学調査(全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出)では、 1994 年(前年)1年間の受療患者数は7,400人(95%信頼区間:6,700~8,200)と推定された。 (当時の日本人人口を分母とした場合、期間有病率は人口 10万人あたり5.9、0.0059%)。 (青木ら、1996 ハンドサーチ追加分)【EV level IV】
- 2005 年に実施の全国疫学調査(全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出)では、2004年(前年)1年間の受療患者数は7,400人(95%信頼区間:6,700~8,200)と推定された。
 (当時の日本人人口を分母とした場合、期間有病率は人口10万人あたり9.0、0.0090%)。
 (Fukushima W, 2010 ハンドサーチ追加分)【EV level IV】
- 2015 年に実施の全国疫学調査(全国の整形外科を病床規模別に層化無作為抽出)では、 2014年(前年)1年間の受療患者数は23,100人(95%信頼区間:20,800~25,300)と推定された。年間有病率は人口10万人あたり18.2人(0.0182%)と推定された。(福島ら,2017 ハンドサーチ追加分)【EV level IV】
- 福岡県で1999年~2008年の期間にONFHで特定疾患医療受給者証を新規申請した1,244 症例をONFH新規診断例と扱い、発症率を算出したところ、10万人年あたり1.54~3.66の範囲であった(年間発症率に換算すると人口10万人あたり1.54~3.66、すなわち0.00154~ 0.00366%)。(Yamaguchi R, 2011 ハンドサーチ追加分)【EV level V】
- ・ 愛知県では、2010年8月~2013年7月にONFHで特定疾患医療受給者証を新規申請した 327例について精査した。診断基準を満たした285症例をONFH新規診断例と扱い、都道府 県で発症に差がないと仮定すると、わが国におけるONFH年間発症率は人口10万人あたり 1.91(0.00191%)と推定された。(25036228 Ikeuchi K, 2015)【EV level V】
- ② SLE 患者あるいは腎移植患者などを対象に、画像診断による定期的な ONFH スクリーニング を前向きに施行した調査

SLE 患者

- ・ ステロイド治療中であり股関節 X 線に異常がない SLE 患者 60 例 (14~57 歳)を対象に、登録後 6 ヵ月毎に股関節 X 線と MRI を撮影した (1986 年から登録開始、SLE 診断から登録までの期間: 平均 6.5 年、範囲:9ヵ月~18年)。初回(登録後 6ヵ月)の撮像で 15% (9/60) に ONFHを認めた。(Sugano N, 1994 ハンドサーチ追加分)【EV level II】
- 1986 年~1997 年にステロイド治療を施行した SLE 患者について、治療開始後に股関節 MRI による骨壊死スクリーニングを定期的に施行した。治療開始後 1 年以内に ONFH 発生を認めず、その後 10 年以上追跡できた 106 症例 134 関節について検討したところ、ONFH 発生は 2 関節(1%)に認められた。(Nakamura J, CER 2010 ハンドサーチ追加分)【EV level II】 ※本 論文には膝関節の壊死も含まれていたため、ONFH をアウトカム指標として発生率を再計算した。
- 1986 年~2007 年にステロイド治療を施行した SLE 患者について、治療開始後 1 年の時点で 股関節 MRI による骨壊死スクリーニングを定期的に施行した。骨壊死は、青少年(15~20歳) 25 症例 50 関節のうち 18 関節(36%)、成人(21歳以上)126 症例 252 関節のうち 95 関節(38%) に認められた。(Nakamura J, AR 2010 ハンドサーチ追加分)【EV level II】 ※本論文には膝 関節の壊死も含まれていたため、ONFH をアウトカム指標として発生率を再計算した。
- 1994年~1997年にSLE 患者 45 例を登録し、ステロイド治療開始後 3ヵ月およびその後は1年毎に、股関節 MRI を撮影した。無症候性 ONFH は 15 症例 (33%) に発生し、このうち 14 症例 (93%) は治療開始後 3ヵ月の時点で発生していた。(Nagasawa K, 2005 ハンドサーチ追加分)【EV level II】
- SLE 患者 72 例(13~66 歳)を対象に、ステロイド治療開始後 1、3、6、12ヵ月の時点で股関節MRI を撮影した(登録年に関する記載なし)。ONFH の発生は 32%(23/72)に認められ、すべて5ヵ月以内の発生であった。(Oinuma 2001 ハンドサーチ追加分)【EV level II】
- ステロイド治療を施行した SLE 患者 77 例について、治療開始後前、治療開始後 6ヵ月、最終 診断時に股関節 X 線と MRI を撮影した<u>(登録年に関する記載なし)。</u>27.3%(21/77)に ONFH の発生を認めた。(2016101452 黒田, 2015)【EV level II】

腎移植患者

1988年1月~1992年6月に腎移植を施行した41症例(15~62歳)を対象に、移植前、移植後6~9週、移植後12~16週、移植後12ヵ月、以後は1年毎の各時点で、股関節MRIによるONFHスクリーニングを施行した。追跡期間は平均4.3年(範囲:2.5~6.5年)であった。ONFH発生率は、移植後6~9週で15%(6/41)、移植後12~16週で24%(10/41)、移植後

- 12ヵ月で32%(13/41)であり、以後はONFH 発生を認めなかった。(Kubo T 1997, ハンドサーチ追加分)【EV level II】
- 1988年3月~1999年6月に腎移植を施行した150症例(16~63歳)を対象に、移植前、移植後3~6週、移植後9~12週、移植後24週、移植後12ヵ月の各時点で、股関節MRIを撮影した。移植後12ヵ月間のONFH発生率は25%(37/150)であった。(18839369 Shibatani M, 2008)【EV level II】
- 1988年1月~2007年12月に腎移植を施行した286症例(16~65歳)を対象に、移植前、移植後6~12週、移植後24週、移植後12ヵ月の各時点で、股関節MRIを撮影した。移植後12ヵ月間のONFH発生率は17%(48/286)であった。(24786907 Saito M, 2014)【EV level II】
- 2005年4月~2012年1月に生体腎移植を施行した270症例を対象に、移植前、移植後3ヵ月、移植後6ヵ月の各時点で股関節MRIを撮影した。ONFHの発生率は1.1%(3/240)であり、すべて移植後3ヵ月目のMRIで確認された(2015066300 大鶴,2014)【EV level II】

●エビデンス(国外)

- ① 全国規模の調査あるいは地域レベルの調査
- 韓国で、健康保険請求データベースを用いた調査を行った。2002年~2006年(5年間)の平均有病率は、人口10万人あたり28.91(0.0289%)と推定された。(19640674 Kang JS, 2009)
 【EV level IV】
- 中国の9省において、地域住民30,030人を多段階無作為抽出し、健康調査を実施した。全例に股関節 X線、必要に応じて股関節 MRI を施行した。ONFHの有病率は0.725% (218/30,030、人口10万人あたりに換算すると725.0)であった。(26521779 Zhao DW, 2015) 【EV level IV】
- ② ONFH のハイリスク患者を対象に、画像診断による定期的な ONFH スクリーニングを<u>前向きに</u>施行した調査
- * 米国で1997年4月~2000年6月に実質臓器移植を受けた52例について、移植後6ヵ月以内、および以後は4ヵ月毎に、股関節MRIを撮影した。生存分析の結果、移植後1年間におけるONFH発生率は20%であった。(1247370 Marston SB, 2003)【EV level II】
- 韓国で 1995 年 1 月~2000 年 6 月に腎移植を施行した 237 例について、移植後 1 年後に骨シンチグラムを施行し、ONFHの有無を評価した。ONFHと診断されたのは 6.3% (15/237) であった。その後、手術時摘出標本の病理所見、股関節 X 線、股関節 MRI により、ONFH の診断が再確認された。(17021433 Lee EJ, 2006) 【EV level II】

③ ONFH のハイリスク患者を対象に、後ろ向きに診療録をレビュー、あるいは、後に画像診断による評価を実施した調査

SLE 患者

- タイで実施されたコホート内症例・対照研究では、1992年~2008年8月にSLEと診断された
 182人について、診療記録を後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、
 股関節 X 線あるいは MRI が撮影されていた。ONFHと診断されたのは 22%(41/182)であった。
 (20009970 Uea-areewongsa P, 2009)【EV level IV】
- タイで 1995 年 1 月~2005 年 8 月に SLE と診断された 736 人(12~67歳)について、診療記録を後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいはMRI が撮影されていた。ONFH と診断されたのは 8.8%(65/736)であった。(22830295 Kunyakham W, 2012)【EV level IV】
- トルコの4施設でSLEと診断された868症例について、診療記録を後ろ向きに調査した(診断年に関する記載なし)。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいは MRI が撮影されていた。ONFHと診断されたのは5.6%(49/868)であった。(20711782 Sayarlioglu M, 2012)【EV level IV】
- 韓国で1990年1月~2012年4月にSLEで入院した1,051症例について、診療記録を後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいは MRI が撮影されていた。ONFH と診断されたのは6.9%(73/1,051)であった。(24335586 Lee J, 2014)【EV level IV】

腎移植患者

- フィンランドで、1966年~1981年に腎移植を施行した546症例について、ONFHの有無を確認した。ONFHと診断されたのは5.3%(29/546)であった(全例、股関節 X 線で診断)。腎移植施行~ONFH診断までの期間は平均22ヵ月(範囲:3~121ヵ月)であった。(3906865 Haajanen J, 1985)【EV level IV】
- * 米国で、1967年~1984年に腎移植を施行し、移植後2年以上追跡できた270症例について、ONFHの診断有無を確認した。ONFHと診断されたのは6%(16/100)であった(15症例は股関節X線で、1症例は骨シンチグラムで診断)。【EV level IV】(33+472:47312208 Landmann J, 1987)
- * 米国で、過去に腎移植を施行した患者のうち、股関節 MRI 撮影に同意した 100 症例(同意取得時年齢 18歳以上)について、ONFH の有無を評価した。ONFH と診断されたのは 6% (6/100)であった。腎移植施行~ONFH 診断までの期間は平均 8.1 年(範囲:0.5~25.5 年)であった。(1535906 Tervonen O, 1992)【EV level IV】

- * 米国で、過去に腎移植を施行した患者のうち、股関節 MRI 撮影に同意した 132 症例(同意取得時年齢 18 歳以上)について、ONFH の有無を評価した。ONFH と診断されたのは 7.6% (10/132)であった。腎移植施行~ONFH 診断までの期間は平均 65 ヵ月(範囲:3ヵ月~15年)であった。(8058956 Mulliken BD, 1994)【EV level IV】
- 米国で1965年~1988年に腎移植を施行した651症例の診療記録を後ろ向きに調査した。
 1977年~1988年の期間に、10%(65/651)に人工関節置換術が施行されており、全例ONFHであった。移植から症状出現までの期間は平均17.5ヵ月(範囲:3ヵ月~7年)であった。
 (8119021 Murzic WJ, 1994)【EV level IV】
- 米国で1975年1月~1994年1月に腎移植を施行した1,197症例の診療記録を後ろ向きに調査した。2%(25/1,197)に人工股関節全置換術が施行されており、病理組織所見では全例ONFHであった。移植から手術までの期間は平均5.1年(範囲:0.75~14年)であった。(7706352 Deo S, 1995)【EV level IV】
- フランスで 1985 年 7 月~1989 年 12 月に腎移植を施行した 305 症例について、診療記録を 後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいは MRI が 撮影されており、ONFH と診断された場合は 1991 年 3 月~7 月に再評価を行った。ONFH と 診断されたのは 5%(14/305) であった。(8817751 Le Parc JM, 1996)【EV level IV】
- 韓国で1990年1月~1996年9月に腎移植を施行した462症例について、診療記録を後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいは MRI が撮影されていた。ONFH と診断されたのは2.8%(13/462)であった。(9838337 Han D, 1998)【EV level IV】
- 米国で1985年1月~2003年12月に腎移植を施行し、移植後3年以上追跡できた2,881 症例(16~77歳)について、診療記録を後ろ向きに調査した。ONFHと診断されたのは7% (195/2,881)であった。(19358908 Ajmal M, 2009)【EV level IV】

その他の臓器移植

- * 米国で1998年1月~2002年6月に心移植を施行した240症例(16~72歳)の診療記録を 後ろ向きに調査した。患者から股関節痛の訴えがあった場合は、股関節 X 線あるいは MRI が 撮影されていた。ONFH と診断されたのは3%(5/240)であり、移植からの経過期間は平均 38.5ヵ月(範囲:21~52ヵ月)であった。(18165036 Lieberman JR, 2008)【EV level IV】
- 韓国で2004年1月~2008年12月に肝移植を施行し、2年以上追跡できた226症例(19~72歳)について、2011年1月に診療記録を後ろ向きに調査した。平均追跡期間は51.58ヵ月(範囲:24~84ヵ月)であった。ONFHは1.33%(3/226)に認められた。(22882914 Li H, 2012)【EV level IV】

アルコール依存症

* 米国で、アルコール依存症患者 790 症例を対象に、入院時に股関節 X 線を撮影した。進行した ONFH が 2 例 (0.2%) に認められた。早期の ONFH は認められなかった。(509830 Gold EW, 1978) 【EV level IV】

●文献

- 25036228 Ikeuchi K, Hasegawa Y, Seki T, Takegami Y, Amano T, Ishiguro N. Epidemiology of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head in Japan. Mod Rheumatol 2015;25(2):278-81.
- 2. 2016101452 黒田 毅, 若松 彩子, 高井 千夏, 佐藤 弘恵, 中枝 武司, 和田 庸子, 中野 正明, 成田 一衛. 全身性エリテマトーデスの初回ステロイド投与における大腿骨頭壊 死症の発生に関する背景因子の検討. 中部リウマチ 2015;45(1):25-27.
- 3. 18839369 Shibatani M, Fujioka M, Arai Y, Takahashi K, Ueshima K, Okamoto M, Yoshimura N, Hirota Y, Fukushima W, Kubo T. Degree of corticosteroid treatment within the first 2 months of renal transplantation has a strong influence on the incidence of osteonecrosis of the femoral head. Acta Orthop 2008;79(5):631-6.
- 4. 24786907 Saito M, Ueshima K, Fujioka M, Ishida M, Goto T, Arai Y, Ikoma K, Fujiwara H, Fukushima W, Kubo T. Corticosteroid administration within 2 weeks after renal transplantation affects—the incidence of femoral head osteonecrosis. Acta Orthop 2014;85(3):266-70.
- 5. 2015066300 大鶴 任彦, 加藤 義治, 森田 裕司, 宗像 裕太郎. 生体腎移植 270 症 例の大腿骨頭・膝骨壊死の発生率ー両股・両膝 MRI を用いた前向き研究ー. Hip Joint 2014;40:9-13.
- 11153979 Torii Y, Hasegawa Y, Kubo T, Kodera Y, Minami S, Morishita Y, Yamada Y, Iwata H. Osteonecrosis of the femoral head after allogeneic bone marrow transplantation. Clin Orthop Relat Res 2001;(382):124-32.
- 7. 2010128459 Kameda H, Amano K, Nagasawa H, Ogawa H, Sekiguchi N, Takei H, Suzuki K, Takeuchi T. Notable difference between the development of vertebral fracture and osteonecrosis of the femoral head in patients treated with high-dose glucocorticoids for systemic rheumatic diseases. Intern Med 2009;48(22):1931-8.
- 19640674 Kang JS, Park S, Song JH, Jung YY, Cho MR, Rhyu KH. Prevalence of osteonecrosis of the femoral head: a nationwide epidemiologic analysis in Korea. J Arthroplasty 2009;24(8):1178–83

- 9. 26521779 Zhao DW, Yu M, Hu K, Wang W, Yang L, Wang BJ, Gao XH, Guo YM, Xu YQ, Wei YS, Tian SM, Yang F, Wang N, Huang SB, Xie H, Wei XW, Jiang HS, Zang YQ, Ai J, Chen YL, Lei GH, Li YJ, Tian G, Li ZS, Cao Y, Ma L. Prevalence of Nontraumatic Osteonecrosis of the Femoral Head and its Associated Risk Factors in the Chinese Population: Results from a Nationally Representative Survey. Chin Med J 2015;128(21):2843-50.
- 10. 12473701 Marston SB, Gillingham K, Bailey RF, Cheng EY. Osteonecrosis of the femoral head after solid organ transplantation: a prospective study. J Bone Joint Surg Am 2002;84-A(12):2145-51.
- 11. 17021433 Lee EJ, Lee KH, Huh WS, Yoon JK, Chung HW, Choi JY, Choe YS, Choi Y, Oh HY, Kim BT. Incidence and radio-uptake patterns of femoral head avascular osteonecrosis at 1 year after renal transplantation: a prospective study with planar bone scintigraphy.

 Nucl Med Commun 2006;27(11):919-24.
- 12. 20009970 Uea-areewongsa P, Chaiamnuay S, Narongroeknawin P, Asavatanabodee P. Factors associated with osteonecrosis in Thai lupus patients: a case control study. J Clin Rheumatol 2009;15(7):345-9.
- 13. 22830295 Kunyakham W, Foocharoen C, Mahakkanukrauh A, Suwannaroj S, Nanagara R. Prevalence and risk factor for symptomatic avascular necrosis development in Thai systemic lupus erythematosus patients. Asian Pac J Allergy Immunol 2012;30(2):152-7.
- 14. 20711782 Sayarlioglu M, Yuzbasioglu N, Inanc M, Kamali S, Cefle A, Karaman O, Onat AM, Avan R, Cetin GY, Gul A, Ocal L, Aral O. Risk factors for avascular bone necrosis in patients with systemic lupus erythematosus. Rheumatol Int 2012;32(1):177–82.
- 15. 24335586 Lee J, Kwok SK, Jung SM, Min HK, Nam HC, Seo JH, Ju J, Park KS, Park SH, Kim HY. Osteonecrosis of the hip in Korean patients with systemic lupus erythematosus: risk factors and clinical outcome. Lupus 2014;23(1):39-45.
- 3906865 Haajanen J, Saarinen O, Kuhlback B, Laasonen L, Edgren J, Slatis P. Aseptic necrosis of the femoral head following renal transplantation. Scand J Urol Nephrol 1985;19(3):221-6.
- 17. 33+472:47312208 Landmann J, Renner N, Gachter A, Thiel G, Harder. Cyclosporin A and osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am 1987;69(8):1226-8.
- 18. 1535906 Tervonen O, Mueller DM, Matteson EL, Velosa JA, Ginsburg WW, Ehman RL. Clinically occult avascular necrosis of the hip: prevalence in an asymptomatic population at risk. Radiology 1992;182(3):845-7.

- 19. 8058956 Mulliken BD, Renfrew DL, Brand RA, Whitten CG. Prevalence of previously undetected osteonecrosis of the femoral head in renal transplant recipients. Radiology 1994;192(3):831-4.
- 20. 8119021 Murzic WJ, McCollum DE. Hip arthroplasty for osteonecrosis after renal transplantation. Clin Orthop Relat Res 1994;(299):212-9.
- 21. 7706352 Deo S, Gibbons CL, Emerton M, Simpson AH. Total hip replacement in renal transplant patients. J Bone Joint Surg Br 1995;77(2):299–302.
- 22. 8817751 Le Parc JM, Andre T, Helenon O, Benoit J, Paolaggi JB, Kreis H. Osteonecrosis of the hip in renal transplant recipients. Changes in functional status and magnetic resonance imaging findings over three years in three hundred five patients. Rev Rhum Engl Ed 1996;63(6):413–20.
- 23. 9838337 Han D, Kim S, Chang J, Kim S. Avascular necrosis following renal transplantation. Transplant Proc 1998;30(7):3034-5.
- 24. 19358908 Ajmal M, Matas AJ, Kuskowski M, Cheng EY.Does statin usage reduce the risk of corticosteroid–related osteonecrosis in renal transplant population? Orthop Clin North Am 2009;40(2):235–9.
- 25. 18165036 Lieberman JR, Roth KM, Elsissy P, Dorey FJ, Kobashigawa JA. Symptomatic osteonecrosis of the hip and knee after cardiac transplantation. J Arthroplasty 2008;23(1):90-6
- 26. 22882914 Li H, Zhang J, He JW, Wang K, Wang GS, Jiang N, Fu BS, Wang GY, Yang Y, Chen. Symptomatic osteonecrosis of the femoral head after adult orthotopic liver transplantation. Chin Med J 2012;125(14):2422-6.
- 27. 509830 Gold EW, Cangemi Incidence and pathogenesis of alcohol-induced osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 1979;(143):222-6.

【ハンドサーチ追加分】

- 28. 青木利恵, ほか: 特発性大腿骨頭壊死症の全国疫学調査成績. 厚生省特定疾患難病の疫学調査研究班平成7年度研究報告書:67-71, 1996.
- 29. Fukushima W, Fujioka M, Kubo T, Tamakoshi A, Nagai M, Hirota Y. Nationwide epidemiologic survey of idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 2010;468(10):2715-24.
- 30. 福島若葉, ほか: 特発性大腿骨頭壊死症の全国疫学調査. 厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業 特発性大腿骨頭壊死症の疫学調査・診断基準・重症度分類の改

<u> 訂と診療ガイドライン策定を目指した大規模多施設研究 平成 28 年度総括・分担研究報告書</u> (厚生労働科学研究成果データベースで公開, http://mhlw-grants.niph.go.jp/niph/search/NIDD00.do?resrchNum=201610024B, 分担研究報告 1)

- 31. Yamaguchi R, Yamamoto T, Motomura G, Ikemura S, Iwamoto Y. Incidence of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head in the Japanese population. Arthritis Rheum 2011;63(10):3169-73.
- 32. Sugano N, Ohzono K, Masuhara K, Takaoka K, Ono K. Prognostication of osteonecrosis of the femoral head in patients with systemic lupus erythematosus by magnetic resonance imaging. Clin Orthop Relat Res. 1994 Aug;(305):190-9.
- 33. Nakamura J, Ohtori S, Sakamoto M, Chuma A, Abe I, Shimizu K. Development of new osteonecrosis in systemic lupus erythematosus patients in association with long-term corticosteroid therapy after disease recurrence. Clin Exp Rheumatol. 2010 Jan-Feb;28(1):13-8.
- 34. Nakamura J, Saisu T, Yamashita K, Suzuki C, Kamegaya M, Takahashi K. Age at time of corticosteroid administration is a risk factor for osteonecrosis in pediatric patients with systemic lupus erythematosus: a prospective magnetic resonance imaging study. Arthritis Rheum. 2010 Feb;62(2):609–15.
- 35. Nagasawa K, Tada Y, Koarada S, Horiuchi T, Tsukamoto H, Murai K, Ueda A, Yoshizawa S, Ohta A. Very early development of steroid-associated osteonecrosis of femoral head in systemic lupus erythematosus: prospective study by MRI. Lupus. 2005;14(5):385-90.
- 36. Oinuma K, Harada Y, Nawata Y, Takabayashi K, Abe I, Kamikawa K, Moriya H. Osteonecrosis in patients with systemic lupus erythematosus develops very early after starting high dose corticosteroid treatment. Ann Rheum Dis. 2001 Dec; 60(12):1145–8.
- 37. Kubo T, Yamazoe S, Sugano N, Fujioka M, Naruse S, Yoshimura N, Oka T, Hirasawa Y. Initial MRI findings of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head in renal allograft recipients. Magn Reson Imaging. 1997;15(9):1017-23.

【検索式】

PubMed

"Femur Head Necrosis" [Majr] AND (prevalence OR incidence) Filters: Humans; English; Japanese

検索数 533 件 → 採用数 25 件+ハンドサーチで追加 8 件=採用数 33 件

• 医中誌

(((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and ((有病率/TH or 有病率/AL) or (発生率/TH or 発症率/AL))) and (PT=会議録除く)

検索数 70 件 → 採用数 2 件(うち 1 件は英文論文) + ハンドサーチで<u>追加 2 件</u> = <u>採用数 4</u>

CQ 1-3 特発性大腿骨頭壊死症の発生・発症に関する危険因子は

要約

特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)の発生・発症に関する危険因子は、ステロイド全身投与 (「内服歴なし」に対する「内服歴あり」のオッズ比:20.3)、飲酒(「飲酒歴なし」に対する「現在、毎日飲酒あり」のオッズ比:7.8~13.1)、喫煙(「喫煙歴なし」に対する「現在喫煙あり」のオッズ比:3.9~4.7)、若年(16歳以上を対象とした場合、10歳低下毎のオッズ比:1.5~2.1)、男性 (「女性」に対する「男性」のオッズ比:1.6~2.7)、cytochrome P450 3A 活性低値 (「9.5mL/kg/min 以上」に対する「9.5mL/kg/min 未満」のオッズ比:9.1)、全身性エリテマトーデス(SLE)あり(「SLE 以外の自己免疫疾患あり」に対する「SLE あり」のオッズ比:2.6)である。また、主要危険因子であるステロイドと飲酒について交互作用を評価した研究では、ONFH に対するステロイドの影響は極めて大きい一方、飲酒によるさらなるリスク増加を検出できなかった。

ステロイドの投与量と ONFH リスクに関する論拠は少ないが、SLE 患者を対象とした研究で総投与量、最高投与量、1 日平均投与量を評価した結果、有意かつ最も鮮明に関連したのは 1 日平均投与量であった(16.6 mg 未満に対する16.6 mg 以上のオッズ比:3.7)。また、腎移植患者を対象とした研究では、投与開始後 8 週間あるいは 2 週間のステロイド総投与量が、量反応関係を伴って有意に関連した。

飲酒量や喫煙量との関連については、ステロイド関連 ONFH を除外した症例・対照研究で最も 鮮明な結果を認めている。 ONFH に対して有意なリスク上昇を認めた量は、下記の通りである。

- ・ <u>週当たり飲酒量:320g*1 以上のオッズ比 9.4(基準カテゴリー:現在飲酒なし)</u>
 *1 日本酒換算で「2 合毎日」に相当
- 累積飲酒量:3,200 drink-years*2 以上のオッズ比 9.7(基準カテゴリー:飲酒歴なし)
 *2 日本酒換算で「毎日 2 合×10 年」に相当
- ・ 1 日喫煙量: 20 本以上のオッズ比 2.6(基準カテゴリー: 現在喫煙なし)
- 累積喫煙量:10 pack-years*3以上のオッズ比 6.6(基準カテゴリー:喫煙歴なし)*3「毎日1パック(20本)×10年」に相当

●解説

ONFH の発生・発症に関する因子の調査報告は 22 編あり、症例・対照研究(比較研究を含む) が 12 編、コホート研究が 10 編(うち前向き研究は 8 編) である。なお、無症候性 ONFH を対象とした研究は 11 編、症候性 ONFH を対象とした研究は 11 編である。ONFH の診断についても、単純 X 線像による研究が 9 編、MRI による研究が 13 編と、診断ツールに相違がみられる。壊死発生の 段階では無症候性であること、単純 X 線像で壊死発生を捉えることは困難であることから、各調査

におけるアウトカム指標(発生のみ/発症のみ/発生と発症の両者)を正しく理解し、結果を解釈する必要がある。そのため、各エビデンスの末尾に、(1) ONFH 発生のみを対象としている報告には[発生]、(2) ONFH 発症のみを対象としている報告には[発症]、(3) ONFH 発生と発症の両者を対象としている報告には[発生+発症]、と付記した。なお、本 CQ で扱う「ONFH 発生」の多くはMRI で特定できる壊死発生であり、病理組織学的な壊死発生に限ったものではない。

ステロイド投与量とONFHリスクに関する論拠は少ない。特に総投与量や平均投与量に代表されるような「全投与期間中」の累積量については、ステロイド投与歴を長期にわたり把握し評価することの困難性を反映していると考えられる。

ONFHのリスクを有意に高める飲酒量として報告されている「週当たり320g以上」「累積で3,200 drink-years 以上」については、要約で示した「相当例」のほかにも、種々の量・頻度・期間の組み合わせが考えられる。現時点では、飲酒の「量」「頻度」「期間」のうち、どの変数が最もONFHリスクを規定しているかを詳細に検討した報告はない。喫煙の累積量についても同様である。

飲酒と喫煙の影響は複数の症例・対照研究で検討されているが、症例からステロイド関連ONFHを除外した研究(3409564, 8465804、8795956、14768474)と、症例にステロイド関連ONFHを含めた研究(2014027688, 23450014)では、得られるリスク推定値が異なることに注意すべきである。ステロイド投与の存在下では、ONFH リスクが極めて大きくなるため、飲酒や喫煙などの生活習慣の影響を検出することが難しくなる。要約では、鮮明な関連を検出しえた前者の研究のうち、95%信頼区間からみて安定したリスク推定値を得ていると考えられる研究(3409564, 8465804)の結果を引用している。

なお、重症急性呼吸器症候群 (Severe Acute Respiratory Syndrome, SARS) とヒト免疫不全ウイルス (Human Immunodeficiency Virus, HIV) に関連する大腿骨頭壊死症については、諸外国では報告が散見されるものの、わが国での報告はほとんどない。そのため、本ガイドラインのエビデンスには含めていない。

●エビデンス(国内)

- ① 症例・対照研究あるいは健常者との比較研究
- 1980~1985 年に実施の多施設共同症例・対照研究では、ステロイド関連を除いた ONFH 112 症例と168 対照について、飲酒と喫煙の影響を検討している。「飲酒歴なし」に対する「現在、時々飲酒あり」「現在、毎日飲酒あり」のオッズ比は5.1と7.8であり、いずれも有意であった。週当たりの飲酒量については、「現在飲酒なし」に対して、エタノール換算(【注】原文は ml 表記、本稿ではエタノール g 表記に換算)で「320g 未満」「320g 以上800g 未満」「800g 以上」のオッズ比は3.3、9.8、17.9と有意に上昇し、量反応関係も有意であった。累積飲酒量 (drink-years=週あたり飲酒量[g]×飲酒年数、【注】原文は ml 表記、本稿ではエタノール g

表記に換算)では、「飲酒歴なし」に対して「3,200 drink-years 未満」「3,200 drink-years 以上 8,000 drink-years 未満」「8,000 drink-years 以上」のオッズ比は 3.2、8.3、31.3 と有意に上昇し、量反応関係も有意であった。喫煙については、「喫煙歴なし」に対する「現在喫煙あり」のオッズ比は 3.9 と有意であった。また、「現在喫煙なし」に対する「1 日 20 本未満」「1 日 20 本以上」のオッズ比は、いずれも 3.0 と有意に上昇した。累積喫煙の効果は有意ではなかった。 [発症](3409564) 【EV level R-III】

- 1988~1990 年に実施の多施設共同症例・対照研究でも、ステロイド関連を除いた ONFH 118 症例と236 対照について飲酒と喫煙の影響を検討している。 先述の研究結果で示唆され た関連をさらに確認するため、分析に用いた飲酒量・喫煙量のカテゴリー分類も先行研究を 踏襲している。「飲酒歴なし」に対する「現在、時々飲酒あり」「現在、毎日飲酒あり」のオッズ 比は、それぞれ3.2と13.1であり、有意に上昇した。週当たりの飲酒量については、「現在飲 酒なし」に対して、エタノール換算で「320g 未満」「320g 以上800g 未満」「800g 以上」のオッズ 比は 2.8、9.4(有意)、14.8(有意)であり、量反応関係も有意であった。累積飲酒量 (drink-years = 週あたり飲酒量[g]×飲酒年数)では、「飲酒歴なし」に対して「3,200 drink-years 未満」「3,200 drink-years 以上8,000 drink-years 未満」「8,000 drink-years 以上」 のオッズ比は 2.2、9.7(有意)、12.9(有意)であり、量反応関係も有意であった。喫煙につい ては、「喫煙歴なし」に対する「現在喫煙あり」のオッズ比は 4.7 と有意であった。また、「現在 喫煙なし」に対する「1日20本未満」「1日20本以上」のオッズ比は1.7と2.6(後者のみ有意) であり、量反応関係も有意であった。累積喫煙量(pack-years=1 日喫煙パック数[1 パック 20 本]×喫煙年数)については、「喫煙歴なし」に対する「10 pack-years 未満」「10 pack-years 以上 20 pack-years 未満」「20 pack-years 以上」のオッズ比は 1.6、6.6(有意)、6.5(有意) であり、量反応関係も有意であった。 [発症](8465804) 【EV level R-III】
- 1988~1994 年に実施の多施設共同症例・対照研究でも、ステロイド関連を除いた ONFH 64 症例と 128 対照(すべて男性)について飲酒と喫煙の影響を検討している。「飲酒歴なし+断酒した」に対する「現在飲酒あり」のオッズ比は 27.1 と有意であった。1日当たりの飲酒量については、「飲酒歴なし、あるいは 28ml 未満」に対して、「28ml 以上 56ml 未満」「56ml 以上 84 ml未満」「84m 以上」のオッズ比は 10.2、17.6、36.7 といずれも有意であり、量反応関係も有意であった。累積飲酒量(drink-years=1 日あたり飲酒量[ml]×飲酒年数)では、「飲酒歴なし、あるいは 10 drink-years 未満」に対して「10 drink-years 以上 20 drink-years 未満」「20 drink-years 以上 30 drink-years 未満」「30 drink-years 以上」のオッズ比は 1.6、6.9、45.9 (有意)であり、量反応関係も有意であった。喫煙は、ONFH と有意に関連しなかった。[発症] (8795956 ハンドサーチ追加分) 【EV level R-III】
- 1994~2001 年に実施の症例・対照研究でも、ステロイド関連を除いた ONFH 43 症例と86 対

照について飲酒と喫煙の影響を検討している。累積飲酒量(drink-years:週当たり飲酒量 [ml]/7/28ml×飲酒年数)では、1 drink-years 上昇毎のオッズ比が 1.016と有意に上昇した。 喫煙は、ONFH と有意に関連しなかった。[発症](14768474 ハンドサーチ追加分) 【EV level R-III】

• 2002~2004 年に実施された多施設共同症例・対照研究では、ステロイド関連・アルコール関連にかかわらず登録した ONFH 73 症例と250 対照について、「ステロイド非投与に対する投与のリスク」を評価している。「経口ステロイド投与歴なし」に比べて、「投与歴あり」のオッズ比は20.3 と有意に上昇した。[発症](20358330 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】

同研究では、喫煙の影響も詳細に検討している(分析対象:72症例244対照)。「喫煙歴なし」に対する「現在喫煙あり」のオッズ比は3.89(P=0.007)、「喫煙歴なし+禁煙した」に対する「1日20本以上喫煙」のオッズ比は3.89(P=0.022)、「喫煙歴なし」に対する「累積喫煙量26pack-years以上」のオッズ比は4.26(P=0.015)、「喫煙歴なし」に対する「喫煙年数29年以上」のオッズ比は3.11(P=0.066)であった。禁煙後の年数とONFHリスクの関連は有意ではなかった。また、これら喫煙とONFHの関連は、「経口ステロイド内服歴を有しない者」ではより鮮明であったが、「経口ステロイド内服歴を有する者」では弱かった。[発症](2014027688)【EV level R-III】

同研究では、飲酒と ONFH の関連についても、「経口ステロイド内服歴を有しない者」ではより鮮明であり、「経口ステロイド内服歴を有する者」では弱いことを確認している(分析対象:71症例244対照)。さらに、ONFHリスクに対するステロイドと飲酒の交互作用を検討した結果「経口ステロイド内服歴なし/現在飲酒なし」の ONFH リスクを基準(OR:1)とした場合、「経口ステロイド内服歴なし/現在飲酒あり」「経口ステロイド内服歴あり/現在飲酒なし」「両方あり」のオッズ比はそれぞれ 2.79、31.5、31.6 であり、経口ステロイド内服と飲酒の相加・相乗作用を検出できなかった(P for multiplicative interaction:0.19、Synergy index:0.95)。また、飲酒の効果がないと考えられる組み合わせ(経口ステロイド内服歴あり/現在飲酒なし)のオッズ比は非常に高かった(31.5)。すなわち、ONFH に対する経口ステロイド内服の影響は極めて大きい一方、飲酒によるさらなるリスク増加はわずかである可能性が示唆された。[発症](23450014)【EV level R-III】

• 1985~1993 年に実施された多施設共同症例・対照研究では、全身性エリテマトーデス (SLE)の確定診断後に ONFH と確定診断された 49 症例と、SLE と確定診断されているが ONFH なしと判定された 69 対照を分析している。ONFH と有意に関連した SLE の病態は、発熱あり(オッズ比:0.4)、ループス腎炎あり(オッズ比:2.6)、高血圧あり(オッズ比:3.6)、精神神経症状あり(オッズ比:3.4)、腎障害あり(オッズ比:2.7)であった。ステロイド投与量の分

析では、投与量を上位 1/3 と下位 2/3 に 2 分割して比較したところ、総投与量 (28.4g 未満 vs. 28.4g 以上) は有意に関連せず、最高投与量 (80mg 未満 vs. 80mg 以上) は境界域の有意差を示し、1 日平均投与量は有意かつ最も鮮明に関連した (16.6 mg 未満に対する 16.6 mg 以上のオッズ比: 3.7、P=0.01)。なお、パルス療法については、「なし」に対する「あり」のオッズ比は 2.8、「なし」に対する「1 回あり」のオッズ比は 3.2 であり、いずれも有意に上昇したが、「なし」に対する「2~5 回あり」のオッズ比は 1.2 にとどまり、有意ではなかった。すなわち、個人におけるステロイド感受性の違いが ONFH 発症リスクに影響している可能性が示唆された。[発症] (2002149803) 【EV level R-III】

- 2002~2006 年に、ステロイド関連 ONFH 手術を施行した 26 症例と骨折・関節症などで手術を施行した 75 対照について、肝薬物代謝酵素である cytochrome P450 3A (CYP3A) 活性をミダゾラムクリアランスで測定したところ、ONFH 症例の活性は対照に比べて低かった。 CYP3A 活性高値 (9.5mL/kg/min 以上) に対する活性低値 (9.5mL/kg/min 未満)の ONFH リスクは 9.1 倍と有意であった。 [発症] (17015057) 【EV level R-III】
- ② SLE 患者あるいは腎移植患者などを対象としたコホート研究

SLE 患者

- SLE66例のレントゲンと骨シンチの前向き研究では、ONFH発生リスク因子として、胃炎、薬剤性ループス、LE 細胞陽性関節リウマチ、間質性肺炎、血小板減少性紫斑病、高脂血症、GOT上昇、GPT上昇、ALP上昇、赤血球数、腎障害、ステロイド大量療法の関与が示唆された。[発生](1555361)【EV level R-IV】
- 1986~2007 年に初回ステロイド投与後1年以内に MRI を施行し、その後、MRI による定期検査を少なくとも1年間施行できた SLE169 例の前向き観察研究では、初回ステロイド投与時の年齢が高い者で、ONFH の発生リスクが有意に上昇した(「15 歳未満」に対する「15 歳以上」のオッズ比:10.3、P<0.0001)。[発生](20112393 ハンドサーチ追加分)【EV level R-II】※本論文の骨壊死には、膝関節の壊死も含まれている。
- 1986~1997 年に初回ステロイド投与を受け、その後1年で骨壊死を生じなかった SLE106 例を対象に、定期的に MRI を施行し 10 年間追跡した前向き観察研究では、新規の骨壊死発生は、SLE 再燃あり群(「ステロイド増量により1日平均30mgを超えた者」と定義)にのみ認められ、SLE 再燃なし群には認められなかった(131 関節中6 関節に骨壊死[4.6%] vs. 160 関節中0 関節に骨壊死[0%]、p=0.008)。 [発生](20346232 ハンドサーチ追加分) 【EV level R-II】 ※本論文の骨壊死には、膝関節の壊死も含まれている。

リウマチ性疾患

- 1986~2009 年に初回ステロイド投与後1年以内に MRI を施行し、その後、MRI による定期検査を少なくとも 1 年間施行できた自己免疫疾患 337 例の前向き観察研究では、骨壊死発生のリスク因子として、高年齢(「15 歳未満」に対する「15 歳以上」のオッズ比:13.2)、1 日当たりのステロイド投与量(「40mg 未満」に対する「40mg 以上」のオッズ比:4.2)、SLE(「SLE 以外の自己免疫疾患あり」に対する「SLE あり」のオッズ比:2.6)、男性(「女性」に対する「男性」のオッズ比:1.6)を認めた。[発生](21865285 ハンドサーチ追加分)【EV level R-II】 ※本論文の骨壊死には、膝関節の壊死も含まれている。
- 自己免疫疾患を対象とした MRI 前向き調査では、ONFH 症例の線溶活性化のマーカーである plasmin-α 2-plasmin inhibitor complex (PIC)レベルはステロイド投与後 20 日で高値を示した。[発生](10982687) 【EV level R-II】
- 自己免疫疾患 58 例の後向き MRI 研究では、ONFH 症例で肝酵素の上昇を認めなかった。[発生](22215042) 【EV level R-IV】

腎移植患者

1988~1999 年に腎移植を受けた 150 例について、移植後 1 年まで定期的に股関節 MRI を施行し ONFH の発生を追跡した研究では、ONFH のリスク上昇と量反応関係を伴って有意に関連したのは移植後 8 週間のステロイド総投与量であった(1,400mg 以下を基準とした場合、1,400-1,795 mg のオッズ比:5.6、1,795mg 超のオッズ比:7.4)。移植後 2 週間、4 週間、6 週間の総投与量との関連は鮮明ではなかった。[発生](18839369)【EV level R-II】

その後、同研究で腎移植症例の登録期間を 2007 年まで延長し、286 症例を分析した検討では、移植後 2 週間のステロイド総投与量が量反応関係を伴って有意に関連した(520mg 以下を基準とした場合、520 超 600mg 以下のオッズ比:2.9、600mg 超のオッズ比:4.9)。 [発生] (24786907 ハンドサーチ追加分) 【EV level R-II】

血液疾患

• 1981~1998 年に血液疾患に対して骨髄移植を受けた 16 歳以上の日本人 100 例の MRI 後向き研究では、リスク因子として、若年齢(10 歳低下毎のオッズ比:2.1)、慢性移植片宿主病あり(オッズ比:5.6)、ステロイドパルス療法あり(オッズ比:11.3)を認めた。[発生+発症](11153979)【EV level R-IV】

●エビデンス(国外)

SLE 患者

- 韓国における 1990~2012 年に実施された症例・対照研究では、SLE の確定診断後に症候性骨壊死を生じた 64 症例と骨壊死なしと判定された 64 対照を分析している。リスク因子として、クッシング症候群あり(オッズ比:21.8)、シクロフォスファミド投与あり(オッズ比:2.8)、アザチオプリン投与あり(オッズ比:2.6)を認めた。[発症](24335586) 【EV level R-III】※本論文の骨壊死には、膝関節と肩関節の壊死も含まれている。
- タイにおける 1992~2008 年に実施された症例・対照研究では、SLE の確定診断後に症候性 ONFH を生じた 20 症例と ONFH なしと判定された 20 対照を分析している。リスク因子として 腎障害あり(オッズ比:7.8)、予防効果として抗マラリア薬あり(オッズ比:0.09)を認めた。[発症](20009970)【EV level R-IV】
- 米国において関節症状のない SLE 66 例を MRI 評価したところ、ONFH のリスク因子として、 アフリカ系米国人、レイノー現象、片頭痛、最大ステロイド投与量が示唆された。[発生] (9415635) 【EV level R-II】

血液疾患

 米国における成人多発性骨髄腫 553 例の MRI 前向き研究では、リスク因子として、ステロイド 総投与量(40mg 増加毎のオッズ比 1.03)、男性(「女性」に対する「男性」のオッズ比:2.7)、若 年齢(1 歳上昇毎のオッズ比:0.961、10 歳低下毎に換算したオッズ比:1.5)を認めた。[発生] (15955903)【EV level R-II】

●文献

- 3409564 Matsuo K, Hirohata T, Sugioka Y, Ikeda M, Fukuda A. Influence of alcohol intake, cigarette smoking, and occupational status on idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res. 1988;234:115-23.
- 2. 8465804 Hirota Y, Hirohata T, Fukuda K, Mori M, Yanagawa H, Ohno Y, Sugioka Y.Association of alcohol intake, cigarette smoking, and occupational status with the risk of idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Am J Epidemiol. 1993;137:530-8.
- 3. 2014027688 Takahashi S, Fukushima W, Kubo T, Iwamoto Y, Hirota Y, Nakamura H. Pronounced risk of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head among cigarette smokers who have never used oral corticosteroids: a multicenter case-control study in Japan. J Orthop Sci. 2012;17:730-6.
- 4. 23450014 Fukushima W, Yamamoto T, Takahashi S, Sakaguchi M, Kubo T, Iwamoto Y,

- Hirota Y. The effect of alcohol intake and the use of oral corticosteroids on the risk of idiopathic osteonecrosis of the femoral head: a case-control study in Japan. Bone Joint J. 2013;95:320-5.
- 5. 2002149803 大園 健二, 李 勝博, 安藤 渉, 高尾 正樹, 菅野 伸彦, 西井 孝, 廣田 良夫. 【リウマチ性疾患に伴う骨壊死の病態と治療】 膠原病におけるステロイド性大腿骨頭壊死症 発生の危険因子. リウマチ科. 2002;27:114-117.
- 17015057 Kaneshiro Y, Oda Y, Iwakiri K, Masada T, Iwaki H, Hirota Y, Kondo K, Takaoka K. Low hepatic cytochrome P450 3A activity is a risk for corticosteroid-induced osteonecrosis. Clin Pharmacol Ther. 2006:80:396-402.
- 1555361 Ono K, Tohjima T, Komazawa T. Risk factors of avascular necrosis of the femoral head in patients with systemic lupus erythematosus under high-dose corticosteroid therapy. Clin Orthop Relat Res. 1992;277:89-97.
- 8. 10982687 Oinuma K, Harada Y, Nawata Y, Takabayashi K, Abe I, Kamikawa K, Moriya H. Sustained hemostatic abnormality in patients with steroid-induced osteonecrosis in the early period after high-dose corticosteroid therapy. J Orthop Sci. 2000;5:374-9.
- 22215042 Okazaki S, Nagoya S, Yamamoto M, Tateda K, Takahashi H, Yamashita T, Matsumoto H. High risk of osteonecrosis of the femoral head in autoimmune disease patients showing no immediate increase in hepatic enzyme under steroid therapy. Rheumatol Int. 2013;33:51-5.
- 10. 18839369 Shibatani M, Fujioka M, Arai Y, Takahashi K, Ueshima K, Okamoto M, Yoshimura N, Hirota Y, Fukushima W, Kubo T. Degree of corticosteroid treatment within the first 2 months of renal transplantation has a strong influence on the incidence of osteonecrosis of the femoral head. Acta Orthop. 2008;79:631-6.
- 11. 11153979 Torii Y, Hasegawa Y, Kubo T, Kodera Y, Minami S, Morishita Y, Yamada Y, Iwata H. Osteonecrosis of the femoral head after allogeneic bone marrow transplantation. Clin Orthop Relat Res. 2001;382:124-32.
- 12. 24335586 Lee J, Kwok SK, Jung SM, et al. Min HK, Nam HC, Seo JH, Ju J, Park KS, Park SH, Kim HY. Osteonecrosis of the hip in Korean patients with systemic lupus erythematosus: risk factors and clinical outcome. Lupus. 2014;23:39-45.
- 20009970 Uea-areewongsa P, Chaiamnuay S, Narongroeknawin P, Asavatanabodee P. Factors associated with osteonecrosis in Thai lupus patients: a case control study. J Clin Rheumatol. 2009;15:345-9.
- 14. 9415635 Aranow C, Zelicof S, Leslie D, Solomon S, Barland P, Norman A, Klein R, Weinstein

- A. Clinically occult avascular necrosis of the hip in systemic lupus erythematosus. J Rheumatol. 1997;24:2318–22.
- 15. 15955903 Talamo G, Angtuaco E, Walker RC, Dong L, Miceli MH, Zangari M, Tricot G, Barlogie B, Anaissie E. Avascular necrosis of femoral and/or humeral heads in multiple myeloma: results of a prospective study of patients treated with dexamethasone-based regimens and high-dose chemotherapy. J Clin Oncol. 2005;23:5217-23.

【ハンドサーチ追加分】

- 8795956 Shibata A, Fukuda K, Inoue A, Higuchi F, Miyake H, Nishi M, Mori M, Ishii S, Nagao M, Yanagawa H. Flushing pattern and idiopathic avascular necrosis of the femoral head. J Epidemiol. 1996;6(1):37-43.
- 17. <u>14768474 Sakata R. A case-control study of association between life-style, alcohol dehydrogenase 2 and aldehyde dehydrogenase 2 genotype and idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Kurume Med J. 2003;50(3-4):121-30.</u>
- 18. 20358330 Sakaguchi M, Tanaka T, Fukushima W, Kubo T, Hirota Y; Idiopathic ONF Multicenter Case-Control Study Group. Impact of oral corticosteroid use for idiopathic osteonecrosis of the femoral head: a nationwide multicenter case-control study in Japan. 2010;15:185-91.
- 19. 20112393 Nakamura J, Saisu T, Yamashita K, Suzuki C, Kamegaya M, Takahashi K. Age at time of corticosteroid administration is a risk factor for osteonecrosis in pediatric patients with systemic lupus erythematosus: a prospective magnetic resonance imaging study. Arthritis Rheum. 2010;62:609-15.
- 20. 20346232 Nakamura J, Ohtori S, Sakamoto M, Chuma A, Abe I, Shimizu K. Development of new osteonecrosis in systemic lupus erythematosus patients in association with long-term corticosteroid therapy after disease recurrence. Clin Exp Rheumatol. 2010;28:13-8.
- 21. 21865285 Shigemura T, Nakamura J, Kishida S, Harada Y, Ohtori S, Kamikawa K, Ochiai N, Takahashi K. Incidence of osteonecrosis associated with corticosteroid therapy among different underlying diseases: prospective MRI study. Rheumatology (Oxford). 2011;50:2023-8.
- 22. 24786907 Saito M, Ueshima K, Fujioka M, Ishida M, Goto T, Arai Y, Ikoma K, Fujiwara H, Fukushima W, Kubo T. Corticosteroid administration within 2 weeks after renal transplantation affects the incidence of femoral head osteonecrosis. Acta Orthop 85:266-70, 2014.

【検索式】

PubMed

("Femur Head Necrosis/etiology" [Majr] AND (risk[mesh] OR steroid*[tiab] OR alchol*[tiab])) Filters: Humans; English; Japanese

("Femur Head Necrosis/pc"
[Majr] Filters: Humans; English; Japanese

検索数 269 件 → 採用数 <u>12 件</u>+ハンドサーチで追加 <u>6 件</u>=採用数 <u>18 件</u>

• 医中誌

((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=病因)) and (((Alcohols/TH or Alcohol/AL) or (飲酒/TH or 飲酒/AL) or (アルコール関連障害/TH or アルコール関連障害/AL)) or ((Steroids/TH or Steroids/AL) or ((Steroids/TH or ステロイド/AL)) or (副腎皮質ホルモン/TH or ステロイド/AL))) or ((危険因子/TH or 危険因子/AL))))) and (PT=会議録除く)

((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=予防))) and (PT=会議録除く) 検索数 113 件 \rightarrow 採用数 4 件(うち 3 編は英文論文)

CQ 1-4 特発性大腿骨頭壊死症に遺伝の影響はあるか

要約

ONFH の発生には、ステロイド全身投与や飲酒などの主要危険因子だけでなく、個人の病気のなりやすさ(疾患感受性)も関連すると考えられている。即ち、ONFH は多因子遺伝病である可能性があり、その発生には遺伝因子(疾患感受性遺伝子)が関与していると推測されている。

国内における候補遺伝子解析では、ステロイド代謝に関連する ABCB1 遺伝子と CBP 遺伝子の多型、および脂質代謝に関連する ApoB 遺伝子の多型と、ONFH 発生との間に有意な関連を認めている(オッズ比: 2.72~6.37)。また、ABCB1 遺伝子多型と CBP 遺伝子多型の両方が存在する場合の ONFH 発生リスクは、交互作用を伴って有意に上昇すると報告されている(オッズ比: 22.91)。

海外における候補遺伝子解析では、PAI-1、ABCB1、VEGF、eNOS、MTHFR の遺伝子多型と ONFH 発生リスクについてメタアナリシスが行われており、MTHFR 以外について有意な関連を認めている。

全ゲノムレベルでの相関解析(Genome-wide association study: GWAS)に関しては、国内での報告はなく今後の研究が期待される、国内多施設共同研究により ONFH 発生に関わる疾患感受性領域が同定された。海外では、小児白血病患者におけるステロイド関連 ONFHを対象とした限定的なものだが、GWAS が施行されている。

●解説

ONFH 発生に関して、双生児・同胞の罹患率を調べ、遺伝因子の寄与を検討した研究報告はないが、一卵性双生児の発生例や兄弟発生例の症例報告が散見される。中国の全国疫学調査では、非外傷性 ONFH のリスク因子として、その家族歴が挙げられている。また、骨系統疾患との鑑別に疑問の余地はあるが、inherited ONFH(単一遺伝子病)として、複数の家系が報告されている。臨床上でも、アルコールやステロイドなどの環境因子曝露者でも ONFH 非発生の症例は存在することから、個人の疾患感受性に差があることが容易に推測できる。以上より、ONFH は多因子遺伝病であることが示唆され、その発生に遺伝因子が関連していると考えられている。なお、COL2A1やTRPV4の遺伝子変異による単一遺伝子病としての ONFH が複数の家系で報告されている。しかしながら、両遺伝子はともに骨系統疾患関連遺伝子であり、骨系統疾患における骨端部の異常が ONFH と誤診されている可能性がある。

候補遺伝子解析では、ONFH 発生に関連しうる遺伝子を選択し、一塩基多型(single nucleotide polymorphism, SNP)と ONFH 発生リスクを評価している研究が圧倒的に多い。着目されている遺伝子は、ステロイド代謝関連、アルコール代謝関連、凝固・線溶系関連、脂質代謝関連、酸化スト

レス関連に大別される。海外の報告で関連があるとされていても、国内の研究で関連を認めないものもあり、人種差が影響していると考えられる。複数の遺伝子多型についてはメタアナリシスが行われているが、堅固な結論を得るには、さらなる研究結果の蓄積を要するものがほとんどである。

GWAS 施行には大規模なサンプルが必要である。国内では多施設共同研究による GWAS が施行され、ONFH 発生に関わる疾患感受性領域が同定された。その領域における疾患感受性遺伝子、SNP の同定が待たれる。GWAS の報告は海外でも認めるが、小児白血病患者におけるステロイド関連 ONFH が対象である。ONFH が 30~50 代に好発すること、ONFH の約 50%がステロイド関連 ONFHだが基礎疾患では SLE が最も高頻度であることを考慮すると、対象が特殊かつ限定的であり、ONFH 全体の遺伝的背景とは異なる可能性がある。 GWAS 施行には大規模なサンプルが必要だが、今後の国内でのエビデンス創出が望まれる。

(略語一覧)

ABCB1: ATP-binding cassette, subfamily B, member 1

CBP:cAMP-response element binding protein-binding protein

ADH2: alcohol dehydrogenase 2

ALDH2: aldehyde dehydrogenase 2

PAI-1: plasminogen activator inhibitor-1

MTHFR: 5,10-methylenetetrahydrofolate reductase)

ApoA: apolipoprotein A

ApoB:apolipoprotein B

P-gp:P-glycoprotein

VEGF: vascular endothelial growth factor

eNOS: endothelial nitric oxide synthase

●エビデンス

- 卵性双生児の発生例や兄弟発生例の症例報告

SLE 罹患の一卵性双生児の姉妹にステロイド関連 ONFH 発生を認めた症例報告がある(糸満, 1988,日整会誌) 【EV level R-VI】。また、一卵性双生児の兄弟における狭義 ONFH 発生の症例報告がある(Nobillot, 1994, Annals of the Rheumatic Diseases) 【EV level R-VI】。さらに、PAI-1 活性高値の家系における狭義 ONFH の兄弟発生例の報告もある(Glueck, 1994, Thrombosis and Haemostasis) 【EV level R-VI】。

中国の全国疫学研究

30,030 人の中国人(非外傷性 ONFH の有病率は 0.725%)の疫学研究における多変量ロジスティック回帰解析では、ステロイド投与歴や飲酒歴とともに、非外傷性 ONFH の家族歴が ONFH 発生のリスクを上昇させると報告された (OR: 5.33 (2.51-11.31), P < 0.0001) (Zhao, 2015、Chinese Medical Journal) 【EV level R-IV】。

inherited ONFH

遺伝性 ONFH、もしくは、ONFHと変形性股関節症・ペルテス病を含む遺伝性股関節障害と診断された家系が報告されている。6 家系に *COL2A1* 遺伝子変異が報告されている(c.1888G>A, c.2149G>A, c.3508G>A, c.4148C>T) (Liu 2005 N Engl J Med, Su 2008 Arthritis Rheum, Kannu 2011 Am J Med Genet A, Li 2014 PLoS One, Wang 2014 Mol Med Rep) 【EV level R-VI】。また、1 家系に *TRPV4* 遺伝子変異が報告されている(c.2480_2483delCCCG) (Mah, 2016, Journal of Medical Genetics) 【EV level R-VI】。ただし、ONFHに特徴的な病理所見である3層構造を明確に提示している報告はない。また、両遺伝子とも既知の骨系統疾患の原因遺伝子であり、ONFHと骨系統疾患、特に股関節に限局した程度の軽い骨端異形成が、ONFHと誤診されている可能性がある。鑑別には議論の余地がある。

ステロイド代謝関連遺伝子

- 薬物代謝酵素である CYP3A4、CYP2D6、CYP2C19 について評価した。腎移植患者における ONFH 発生例(26人)とONFH 非発生例(54人)で比較したところ、CYP3A4の表現型(EM に対して IM)、CYP2C19の表現型(EM に対して PM)、CYP2C19の多型(*2/*2 以外の遺伝子型に対して*2/*2)のいずれについても、ONFH と有意に関連しなかった。(Asano T, 2003 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】
- 腎移植患者における ONFH 発生例(30人)と ONFH 非発生例(106人)を対象に、薬物輸送 蛋白 P-gp をコードする ABCB1 遺伝子について、C3435T と G2677T/A の多型と ONFH の 関連を評価した。3435CC あるいは 3435CT と比較して、3435TT では ONFH リスクが有意に 低く(調整 OR:0.10)、2677GG あるいは 2677G(T or A)と比較して、2677(T or A)(T or A)では ONFH リスクが有意に低かった(調整 OR:0.30)。また、P-gp の機能の指標としてタクロリム スの dose/concentration ratio(D/C ratio)を測定し、C3435T の遺伝子多型との関連を検討 すると、3435CC と比較して、3435TT では P-gp の機能が有意に高かった。(Asano, 2003 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】
- CBPは、グルココルチコイド受容体を介した遺伝子転写制御を行う蛋白の1つである。腎移植後患者におけるONFH発生例(34例)と非発生例(123例)を比較した報告では、ONFH発生

例で CBP の A/G 多型を有する割合が高く、A/G 多型により ONFH のリスクが 2.72 倍有意に上昇した。(Tamura K, 2007 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】

アルコール代謝関連遺伝子

ADH2とALDH2の遺伝子多型を評価した症例・対照研究(ステロイド投与歴のない ONFH 症例 43 人と、対照 86 人)では、ALDH2の遺伝子型が 1/2 または 2/2 に対して、1/1 では、交絡因子を調整しない OR が 3.31 と有意に上昇した。しかし、調整後は有意性が消失した。ADH2の遺伝子多型は ONFH との関連を認めなかった。(2005165442 Sakata R, 2003)【EV level R-III】

凝固•線溶系関連遺伝子

腎移植患者における ONFH 発生例(31人)と ONFH 非発生例(106人)を対象に、凝固・線溶系のバランス調整に関与する PAI-1 遺伝子と、ホモシステイン血漿濃度に関与する MTHFR C677T 遺伝子について、それぞれの多型と ONFH リスクを評価した(PAI-1 は 5G/5G に対して 4G/5G は 4G/4G、MTHFR については CC に対して CT あるいは TT)。いずれの遺伝子多型も、ONFH リスクとは関連しなかった(Asano, 2003 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】

脂質代謝関連遺伝子

- 腎移植患者における ONFH 発生例(34人)と ONFH 非発生例(124人)を対象に、リポタンパク質の構造タンパクである ApoB と ApoA1 の遺伝子多型を評価した研究では、ApoB C7623T の遺伝子多型で ONFHとの有意な関連を認めた(CC に対して、CT あるいは TT の調整 OR: 6.37)。 ApoA1 G-75A、ApoA1 C83T、ApoB G12619A は ONFH と関連しなかった。(17530370 Hirata T, 2007)【EV level R-III】
- 腎移植患者における ONFH 発生例(20 人)と ONFH 非発生例(92 人)を対象に、ApoA の分子量とハプロタイプを測定した研究では、ApoA の低分子量アイソフォームを含むと ONFH のリスクが 5.75 倍上昇した。ApoA のハプロタイプと ONFH には関連を認めなかった(Hirata T, 2007 ハンドサーチ追加分)【EV level R-III】

酸化ストレス関連遺伝子

虚血性心疾患と関連すると考えられている遺伝子(eNOS G894T、eNOS T-786C、QDPR (rs3733570)、PTS(rs3819331)、NADH/NADPH oxidase p22 phox C242T、Ho-1 A-413T) および酸化ストレス消去系酵素の遺伝子(SOD 1(rs2070424)、SOD 1(rs699473)、SOD 3 (rs2284659))の多型を解析した。腎移植後にONFHを発生した症例(35例)とONFHを発生

しなかった症例(123 例)を対象に、上記遺伝子の多型頻度を比較した結果、有意差を認めなかった(2010112473 栗林ら、Hip Joint)【EV level R-III】

複数の遺伝子を組み合わせた分析

腎移植患者における ONFH 発生例(34人)と ONFH 非発生例(123人)を対象に、ABCB1 (C3435T)、ApoB(C7623T)および CBP(rs3751845)の3遺伝子を評価した。それぞれの遺伝子多型の存在により、ONFH のリスクは有意に上昇した(調整 OR:3.77~5.03)。複数の遺伝子多型の組み合わせによる交互作用を相加モデルで検討したところ、ABCB1 遺伝子と CBP遺伝子の多型が両方とも存在する場合の ONFH リスクは、両方とも存在しない場合と比べて有意に上昇し(調整 OR:22.91)、synergy index が1を超えたことから、交互作用の存在が示された。(18696186 Kuribayashi M, 2008)【EV level R-III】

系統的レビューおよびメタアナリシス

- PAI-1 遺伝子の多型と ONFH リスクについて、2013 年 4 月までに公表された論文 6 編をメタ アナリシスした。4 G/5 G 多型は ONFH と有意に関連した(OR:1.758~2.553)(23856555 Liang XN 2013)【EV level R-I】
- ABCB1 遺伝子の多型と ONFH リスクについて、2014 年 3 月までに公表された論文 5 編をメタアナリシスした。ABCB1 (rs1045642) 多型と ONFH リスクに有意な関連を認めた (CC に対する CT+TT の OR:1.462)。また、ABCB1 (rs2032582) 多型と ONFH リスクに有意な関連を認めた (GG に対する G(TA)+(TA)(TA) の OR:1.548)。(25544111 Li Z, 2014) 【EV level R-I】
- VEGF、eNOS、ABCB1 の遺伝子多型とONFHリスクについて2014年10月までに公表された 論文のうち、VEGF について3編、eNOS について3編、ABCB1 について4編をメタアナリシ スした。VEGFの遺伝子多型は、allele modelとdominant modelの両方でONFHと有意に関 連した(OR:1.25と1.37)。eNOSとABCB1の遺伝子多型は、allele modelでのみONFHと有 意に関連した(OR:それぞれ、1.82と0.58)。(26535684 Zhou ZC, 2015)【EV level R-I】
- MTHFR C677T 遺伝子の多型と ONFH リスクについて、2011 年 4 月までに公表された論文 8 編をメタアナリシスした。全体では有意な関連を認めなかった。人種別のサブグループ解析では、アジア人以外の集団では有意な関連を認めたが(CT あるいは TT に対する CC の OR: 1.72)、アジア人では有意ではなかった(同 OR: 0.88)。22311035 Shang XF, 2015)【EV level R-I】
- MTHFR C677T 遺伝子の多型と ONFH リスクについて、2013 年 10 月までに公表された論文 12 編をメタアナリシスした。全体では ONFH との有意な関連を認めず、民族別のサブグループ解析(Caucasian と Asian)でも有意な関連を認めなかった。(25688352 Chai W, 2015)【EV

level R-I

全ゲノムレベルでの相関解析:GWAS

- 日本人の ONFH 患者 1602 例とコントロール 60,000 例を使用し、ONFH 発生に関する GWAS を行った。12q24.11-12と20q12の2領域にゲノムワイドで有意な相関を認めた。12q24.11-12 領域内で最も相関の高い SNP は rs3858704 (P = 2.97 x 10−12)、20q12 領域内の最も相関の高い SNP は rs6028718 (P = 7.05 x 10−14)であった。(Sakamoto, 2017, Sci Rep)【EV level R-I】。
- 主に急性白血病に対しステロイド投与を受けた小児を対象に、ONFH に関する GWAS を行った。3コホートを用いたメタアナリシス(合計で ONFH 発生 400 例と非発生例(※)2,555 例)により、9q31.1 領域の SNP:rs109896929 にゲノムワイドで有意な相関を認めた(P = 2.68 x 10-8) (Karol, 2015, Blood) 【EV level R-I】。
 - ※無症状の ONFH は非発生例に分類されており、結果の解釈には注意が必要である。
- 急性白血病に対しステロイド投与を受けた 10 歳未満の小児を対象に、ONFH に関する GWAS を行った。2 コホートを用いたメタアナリシス(合計で ONFH 発生 102 例と非発生例 (※)1,084 例)により、1q32.3 領域の SNP:rs1891059(P = 8.72 x 10-9), 8q13.1 領域の SNP: rs141059755(P = 1.30 x 10-8), 20q13.31 領域の SNP:rs79085477(P = 8.29 x 10-9)にゲノムワイドで有意な相関を認めた(Karol, 2016, Blood)【EV level R-I】。
 - ※無症状の ONFH は非発生例に分類されており、結果の解釈には注意が必要である。

●文献

- 1. 7979587 Nobillot R, Le Parc JM, Benoit J, Paolaggi JB. Idiopathic osteonecrosis of the hip in twins. Ann Rheum Dis. 1994 Oct;53(10):702.
- 24949742 Li N, Yu J, Cao X, Wu QY, Li WW, Li TF, Zhang C, Cui YX, Li XJ, Yin ZM, Xia XY. A novel p. Gly630Ser mutation of COL2A1 in a Chinese family with presentations of Legg-Calve-Perthes disease or avascular necrosis of the femoral head. PLoS One. 2014 Jun 20;9(6):e100505.
- 3. 21671384 Kannu P, O'Rielly DD, Hyland JC, Kokko LA. Avascular necrosis of the femoral head due to a novel C propeptide mutation in COL2A1. Am J Med Genet A. 2011 Jul;155A(7):1759-62.
- 4. 18512791 Su P, Li R, Liu S, Zhou Y, Wang X, Patil N, Mow CS, Mason JC, Huang D, Wang Y. Age at onset-dependent presentations of premature hip osteoarthritis, avascular necrosis of the femoral head, or Legg-Calvé-Perthes disease in a single family, consequent

- upon a p.Gly1170Ser mutation of COL2A1. Arthritis Rheum. 2008 Jun;58(6):1701-6.
- 5. 15930420 Liu YF, Chen WM, Lin YF, Yang RC, Lin MW, Li LH, Chang YH, Jou YS, Lin PY, Su JS, Huang SF, Hsiao KJ, Fann CS, Hwang HW, Chen YT, Tsai SF. Type II collagen gene variants and inherited osteonecrosis of the femoral head. N Engl J Med. 2005 Jun 2;352(22):2294–301.
- 6. 2005165442 Sakata R. A case-control study of association between life-style, alcohol dehydrogenase 2 and aldehyde dehydrogenase 2 genotype and idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Kurume Med J. 2003;50(3-4):121-30.
- 7. 17530370 Hirata T, Fujioka M, Takahashi KA, Arai Y, Asano T, Ishida M, Kuribayashi M, Akioka K, Okamoto M, Yoshimura N, Satomi Y, Nishino H, Fukushima W, Hirota Y, Nakajima S, Kato S, Kubo T. ApoB C7623T polymorphism predicts risk for steroid-induced osteonecrosis of the femoral head after renal transplantation. J Orthop Sci. 2007 May;12(3):199-206.
- 8. 2010112473 栗林 正明,藤岡 幹浩,高橋 謙治,上島 圭一郎,後藤 毅,久保 俊一.ステロイド性大腿骨頭壊死症の遺伝子多型解析一酸化ストレス関連物質ー. Hip Joint 2009;35:796-798.
- 18696186 Kuribayashi M, Fujioka M, Takahashi KA, Arai Y, Hirata T, Nakajima S, Yoshimura N, Satomi Y, Nishino H, Kondo K, Fukushima W, Hirota Y, Kubo T. Combination analysis of three polymorphisms for predicting the risk for steroid-induced osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci. 2008 Jul;13(4):297-303.
- 10. 26535684 Zhou ZC, Gu SZ, Wu J, Liang QW. VEGF, eNOS, and ABCB1 genetic polymorphisms may increase the risk of osteonecrosis of the femoral head. Genet Mol Res 2015;14(4):13688-98.
- 23856555 Liang XN, Xie L, Cheng JW, Tan Z, Yao J, Liu Q, Su W, Qin X, Zhao JM. Association between PAI-1 4G/5G Polymorphisms and osteonecrosis of femoral head: a meta-analysis. Thromb Res 2013;132(2):158-63.
- 12. 25688352 Chai W, Zhang Z, Ni M, Geng P, Lian Z, Zhang G, Shi LL, Chen J. Genetic association between methylenetetrahydrofolate reductase gene polymorphism and risk of osteonecrosis of the femoral head. Biomed Res Int 2015;2015:196495.
- 13. 25544111 Li Z, Zhao D, Wang ABCB1 gene polymorphisms and glucocorticoid-induced avascular necrosis of the femoral head susceptibility: a meta-analysis. Med Sci Monit 2014;20:2811-6.
- 14. 22311035 Shang XF, Su H, Chang WW, Wang CC, Han Q, Xu ZW. Association between

MTHFR C677T polymorphism and osteonecrosis of the femoral head: a meta-analysis. Mol Biol Rep 2012;39(6):7089-94.

【ハンドサーチ追加分】

- 15. Itoman M, Imai T. Aseptic necrosis of the femoral head supervening on systemic lupus erythematosus in identical twins—case report. Nihon Seikeigeka Gakkai Zasshi. 1988 Jun;62(6):609–15.
- 16. Glueck CJ, Glueck HI, Welch M, Freiberg R, Tracy T, Hamer T, Stroop D. Familial idiopathic osteonecrosis mediated by familial hypofibrinolysis with high levels of plasminogen activator inhibitor. Thromb Haemost. 1994 Feb;71(2):195–8.
- 17. Zhao DW, Yu M, Hu K, Wang W, Yang L, Wang BJ, Gao XH, Guo YM, Xu YQ, Wei YS, Tian SM, Yang F, Wang N, Huang SB, Xie H, Wei XW, Jiang HS, Zang YQ, Ai J, Chen YL, Lei GH, Li YJ, Tian G, Li ZS, Cao Y, Ma L. Prevalence of Nontraumatic Osteonecrosis of the Femoral Head and its Associated Risk Factors in the Chinese Population: Results from a Nationally Representative Survey. Chin Med J (Engl). 2015 Nov 5;128(21):2843-50.
- 18. Wang L, Pan H, Zhu ZA. A genetic pedigree analysis to identify gene mutations involved in femoral head necrosis. Mol Med Rep. 2014 Oct;10(4):1835-8.
- 19. Mah W, Sonkusare SK, Wang T, Azeddine B, Pupavac M, Carrot-Zhang J, Hong K, Majewski J, Harvey EJ, Russell L, Chalk C, Rosenblatt DS, Nelson MT, Séguin C. Gain-of-function mutation in TRPV4 identified in patients with osteonecrosis of the femoral head. J Med Genet. 2016 Oct;53(10):705-9.
- 20. Asano T, Takahashi KA, Fujioka M, Inoue S, Satomi Y, Nishino H, Tanaka T, Hirota Y, Takaoka K, Nakajima S, Kubo T. Genetic analysis of steroid-induced osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci. 2003;8(3):329–33.
- 21. Asano T, Takahashi KA, Fujioka M, Inoue S, Okamoto M, Sugioka N, Nishino H, Tanaka T, Hirota Y, Kubo T. ABCB1 C3435T and G2677T/A polymorphism decreased the risk for steroid-induced osteonecrosis of the femoral head after kidney transplantation. Pharmacogenetics. 2003 Nov;13(11):675-82.
- 22. Tamura K, Nakajima S, Hirota Y, Takahashi KA, Fujioka M, Kubo T, Iwatani Y, Ozono K. Genetic association of a polymorphism of the cAMP-responsive element binding protein-binding protein with steroid-induced osteonecrosis after kidney transplantation. J Bone Miner Metab. 2007;25(5):320-5.
- 23. Asano T, Takahashi KA, Fujioka M, Inoue S, Ueshima K, Hirata T, Okamoto M, Satomi Y,

- Nishino H, Tanaka T, Hirota Y, Kubo T. Relationship between postrenal transplant osteonecrosis of the femoral head and gene polymorphisms related to the coagulation and fibrinolytic systems in Japanese subjects. Transplantation. 2004 Jan 27;77(2):220–5.
- 24. Hirata T, Fujioka M, Takahashi KA, Asano T, Ishida M, Akioka K, Okamoto M, Yoshimura N, Satomi Y, Nishino H, Hirota Y, Nakajima S, Kato S, Kubo T. Low molecular weight phenotype of Apo(a) is a risk factor of corticosteroid-induced osteonecrosis of the femoral head after renal transplant. J Rheumatol. 2007 Mar;34(3):516-22.
- 25. Sakamoto Y, Yamamoto T, Sugano N, Takahashi D, Watanabe T, Atsumi T, Nakamura J, Hasegawa Y, Akashi K, Narita I, Miyamoto T, Takeuchi T, Ikari K, Amano K, Fujie A, Kubo T, Tada Y, Kaneuji A, Nakamura H, Miyamura T, Kabata T, Yamaji K, Okawa T, Sudo A, Ohzono K, Tanaka Y, Yasunaga Y, Matsuda S, Imai Y; Japanese Research Committee on Idiopathic Osteonecrosis of the Femoral Head, Akiyama M, Kubo M, Kamatani Y, Iwamoto Y, Ikegawa S. Genome-wide Association Study of Idiopathic Osteonecrosis of the Femoral Head. Sci Rep. 2017 Nov 8;7(1):15035.
- 26. Karol SE, Yang W, Van Driest SL, Chang TY, Kaste S, Bowton E, Basford M, Bastarache L, Roden DM, Denny JC, Larsen E, Winick N, Carroll WL, Cheng C, Pei D, Fernandez CA, Liu C, Smith C, Loh ML, Raetz EA, Hunger SP, Scheet P, Jeha S, Pui CH, Evans WE, Devidas M, Mattano LA Jr, Relling MV. Genetics of glucocorticoid-associated osteonecrosis in children with acute lymphoblastic leukemia. Blood. 2015 Oct 8;126(15):1770-6.
- 27. Karol SE, Mattano LA Jr, Yang W, Maloney KW, Smith C, Liu C, Ramsey LB, Fernandez CA, Chang TY, Neale G, Cheng C, Mardis E, Fulton R, Scheet P, San Lucas FA, Larsen EC, Loh ML, Raetz EA, Hunger SP, Devidas M, Relling MV. Genetic risk factors for the development of osteonecrosis in children under age 10 treated for acute lymphoblastic leukemia. Blood. 2016 Feb 4;127(5):558-64.

【検索式】

PubMed

"Femur Head Necrosis" [Majr] AND (prevalence OR incidence) Filters: Humans; English; Japanese

検索数 90 件 → 採用数 12 件+ハンドサーチで追加 13 件=採用数 25 件

医中誌

((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=遺伝学))) and (PT=会議録除く) 検索数 18 件 \rightarrow 採用数 2 件(うち 1 編は英文論文)

CQ2-1 特発性大腿骨頭壊死症の発生機序は

要約

特発性大腿骨頭壊死症は、骨頭内に虚血が生じ発生するが、虚血に至る詳細な機序はいまだ不明である。

●解説

特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)患者における摘出骨頭の病理組織像には,黄色の梗塞像が認められる.これは栄養血管が損傷されて発生する外傷性大腿骨頭壊死症と同様であり,骨頭内に虚血が生じて発生すると考えられる ¹⁾²⁾.しかしながら,その虚血の発生機序については未だ解明されていない.

虚血に至る病因論としては、骨頭栄養血管の粥状動脈硬化や血栓によるという説 3), 骨髄浮腫など何らかの原因で骨髄内圧の上昇が生じ、血行障害が惹起されるという説 4), 静脈系還流障害説 5)6), 脂肪塞栓説 7), 血管内皮細胞の障害による局所血流の低下によるという説 8)9)10), 骨髄内出血による出血性梗塞説 11), 血管内血液凝固の亢進と線溶系異常によるという説 12), など, 様々なものが報告されている. また、新たな観点として虚血による細胞死のみならずアポトーシスによる細胞死も関与しているという報告や 13)14)15), 骨髄や幹細胞、骨芽細胞などの機能低下が患者自体の背景にありそれらが何らかの病因になっている可能性など 16)17)18)が提示されている.

しかしながら、これらはいずれも数例~数十例のケースシリーズからなる摘出組織や画像など からの情報、あるいはヒトの培養細胞を用いた基礎実験などから推測されたものであり、これらの 推測を臨床で裏付ける研究もいまだに存在していない。

ONFH は、発見されたときには既に骨内の壊死が完成しているため、病初期における変化をとらえることが困難な疾患である。 摘出された組織や画像からの情報には修復等のさまざまな二次的修飾が加わっており、真の初期変化を捉えたものであるとは言い難い。 また、細胞レベルの基礎研究では大腿骨頭内の循環動態を再現することは不可能である。 これらのことが、その発生機序の解明を遅らせている要因の一つともいえる。

●エビデンス

- 1) 病理医によるエキスパートオピニオン。骨の死にはいくつかのメカニズムがあるが、ONFH は 骨頭内の阻血によって生じる。それを引き起こすメカニズムがわかっていないと結論されて いる。(ハンドサーチ, EV level IV).
- 2) "osteonecrosis," "femoral head necrosis," "diagnosis," "classification," "conservative treatment," "surgical treatment," "joint preservation," "osteotomy," and "arthroplasty,"の検索単語で検索された systematic review では、ONFH は大腿 骨頭内に虚血が生じて発生すると記載されている。(ハンドサーチ, EV level C-Ib).

- 3) 内側回旋動脈枝の選択的血管撮影をONFHの60股関節について行った研究。すべての 股関節で骨外の異常な上被膜動脈(superior retinacular artery)が認められた。初 期の骨頭壊死例では16関節中14関節で小動脈のpenetrationが認められた。異常所 見は、対側の正常な股関節部の/22関節中17関節で、ステロイド投与歴のある正常な 股関節部の22関節中20関節で認められた。経過を追ってその後骨頭壊死を発症した ものの多くは小動脈のpenetrationが認められた例であった。選択的血管撮影では2 つの重要な所見があった:(1)骨外部位からの上被膜動脈の血液供給がそこなわれた こと。(2) Revascularizationは、初期ONFH例だけでなくステロイド療法による対 側の正常な股関節部と正常な股関節部でも観察された。(1372850, EV level C-II).
- 4) Ficat Stage III の ONFH16 関節の摘出骨頭を評価した研究。炎症の重要な媒体であるプロスタグランジンやロイコトリエンなどのエイコサノイドの発現や炎症細胞の増加も壊死の軟骨下皮質または骨軟骨性接合部で観察されなかったが、リンパ球とプラスマ細胞の浸潤、線維形成と脂肪塞栓は壊死の海綿骨の reparative front にみられた。Reparative front ではプロスタグランジン E2 (PGE2)、6-ケト・プロスタグランジン F1 α (6-ケト・PGF1 α)、トロンボキサン B2 (TXB2)、ロイコトリエン B4 (LTB4)と LTC4の有意の増加を明らかにした。最初に発生した壊死により増加したエイコサノイドは血管透過性を増加させることによって因子を悪化させ、それが骨髄浮腫と骨内圧の上昇を招き、新たな壊死を作るという可能性が示唆されている。 (1499223, EV level C-II).
- 5) 剖検で、高容量ステロイド投与歴のある 13 骨頭とコントロールの 16 骨頭を入手し、 それぞれ 2mm スライスの骨頭の病理組織切片を作成し観察した研究。ステロイド投 与群とステロイド非投与群とで上被膜動脈の管腔狭窄率に差はなかったが、上被膜静脈などの流出静脈はステロイド群でより狭窄しているかもしくは閉塞していた。狭窄静脈の数はステロイド群で有意により多かった。ステロイド投与により流出静脈の狭窄が誘発され、それにより静脈還流の障害を起こし、ONFH が誘発されるという仮説が考えられる。(9308542, EV level C-II).
- 6) 進行した ONFH12 例 14 骨頭を組織学的に検証した研究。壊死部と健常部の境界領域では、主に静脈側で血管内に新旧のフィブリンクロットが観察され、他の小血管はつぶされていた。血管内血栓症と血管周囲線維形成による静脈の流出障害が大腿骨頭の非外傷性無血管壊死の病因である可能性がある。 (7863777, EV level C-II).
- 7) 超早期の ONFH と外傷性大腿骨頭壊死症との病理組織を評価した case series。脂肪 塞栓とそれに伴う血管内血栓形成による塞栓が骨壊死を引き起こすと仮定した。(ハンドサーチ、EV level VI).
- 8) 49 例の ONFH 患者に関し、血液生化学検査、凝固・血栓形成傾向プロフィール、内 皮細胞活性化、非特異的な炎症マーカーなどを調べた研究。 ONFH 患者は、一般集 団と比較して特異的に血栓性素因を持っているとは言えなかった。 49 人の ONFH 患

者のうち、19人は少なくとも 1 つ以上の内皮細胞マーカーの上昇を認めた。それらは、炎症マーカーとは相関していなかった。ONFH は特異的な血栓性異常と関連しているというよりも、局所の内皮機能不全と潜在的に関連していると考えられる。(18524806, EV level C-II).

- 9) 66 例のステロイド関連 ONFH において、血中内皮前駆細胞(EPCs)と内皮コロニー形成細胞(ECFCs)の異常が存在するかどうか、その機能が正常かどうかを検証するために健常人のそれらと比較を行った研究。EPCs と ECFCs によって形成されるコロニーの平均個数は、ONFH 患者で減少していた。またその機能も劣っていた。ONFHの病因の1つとしての微小循環のバランスに欠陥があることが考えられるが、それは血管内皮機能障害を引き起こし、その結果に局所の慢性的な虚血が生じ、大腿骨頭壊死に至ると考えられる。EPCs と ECFCs の数の減少とその機能の低下はその要因の一つかもしれない。(22503166, EV level C-II).
- 10) ヒトの培養血管内皮細胞を用いた基礎研究。グルココルチコイド過剰は、血管内皮細胞からの活性酸素の産生により一酸化窒素(NO)消去を亢進させるとともに、構成型 NO 合成酵素(eNOS)発現を抑制することにより NO 産生を低下させる。このような NO bioavailability の低下は、血管内皮機能の障害による大腿骨頭の栄養動脈の微小循環不全を惹起し、ONFH の重要な発症機序となっている可能性がある。(2007259939, EV level VII).
- 11) 40 例の ONFH と 11 例のコントロールの骨頭組織及び骨頭外軟部組織を病理組織学的に解析した研究。 すべての骨標本は、新旧の骨髄出血像を示し、細動脈壁の構造破損が認められた。それらは、主に中膜に損傷があり、壊れた内弾性膜(中膜の変性、平滑な筋細胞の壊死と破裂血管の残り)から成っていた。このような所見は非壊死部にも認められ、これらの所見から骨内血管の脆弱性が存在していることが示唆された。したがって ONFH 発生の原因は arteriopathy による出血性梗塞ではないかと推定した。 (1555362, EV level C-II).
- 12) 36人の健常対照者と68例のONFH患者で血液学的なインデックス測定と生化学および脂質プロフィールの評価をおこなった研究。ONFH群、二次性大腿骨頭壊死群、対照群の群間での比較で、アポリポ蛋白B(アポB)は、ONFH群が有意に対象群より高かった。また統計学的有意性はないが、対照群に比べフォン・ビルブラント因子(VWF)とリポプロテイン(a)[Lp(a)]のレベルはONFH群で高く、プロテインCとプロテインS濃度は低かった。これらの指標のうち、ONFHの58.9%で、二次性大腿骨頭壊死の62.7%で、これらのパラメータのいずれかがより大きな異常値を示した。この研究では、ONFHにおけるプロテインC、タンパク質S、VWF、Lp(a)の異常値の潜在的関連を明白に示した。血栓性素因による血管内凝固が発生機序に関与している可能性がある。(ハンドサーチ、EV level C-II).
- 13) 40 患者の摘出骨頭(大腿骨頭壊死症 20 例、変形性股関節症 20 例、4 例:狭義の

ONFH7 例:ステロイド関連 ONFH3 例:アルコール関連 ONFH6 例:Sickel cell disease による大腿骨頭壊死)を用い、免疫組織化学的手法で NO 産生のマーカーである endothelial nitric oxide synthase (eNOS)と inducible nitric oxide synthase (iNOS) を脱灰標本からその発現量を調べた研究。eNOS と iNOS はどちらの群にも発現していたが、大腿骨頭壊死群で有意に染色濃度が高かった。Western blott での eNOS と iNOS のバンドは、大腿骨頭壊死群で有意に染色濃度が高かった。変形性股関節症では DNA ladder pattern は検出されなかったが、大腿骨頭壊死では 20 骨頭中 15 骨頭で検出された。Ladder pattern が検出されなかったのは 5 例とも Sickel cell disease による大腿骨頭壊死だった。TUNEL 法では、変形性股関節症と Sickel cell disease では TUNEL 陽性細胞の出現はまれであったが、残りの 14 例の ONFHでは著明に骨細胞、骨芽細胞、骨髄細胞に TUNEL 陽性細胞の出現が見られた。特発性大腿骨頭壊死症の成因は necrosis というよりも NO を介した apoptosis である。 (15568539, EV level C-II).

- 14) 58の摘出骨頭の病理切片をTUNEL法で評価した研究。TUNEL陽性細胞の割合は、アルコール関連ONFHとステロイド関連ONFHで有意に外傷性大腿骨頭壊死と狭義のONFHより高かった。アルコール関連ONFHとステロイド関連ONFHではapoptosisの関与が示唆された。(21119943, EV level C-II).
- 15) ONFH13 例の摘出骨頭の病理切片を TUNEL 法で染色して評価した研究。ステロイド関連 ONFH で TUNEL 陽性細胞が多かった。(10946902, EV level C-II).
- 16) 41 例の ONFH 患者(11 例:狭義の ONFH、14 例:ステロイド関連 ONFH、16 例:アルコール関連 ONFH)と 67 例の健常者の血液から granulocyte-macrophage progenitor cells と fibroblast colony-forming units を培養し、hematopoietic stem cell と stromal cell の activity すなわち bone marrow の activity を調べた研究。 ONFH の患者では狭義の ONFH でもアルコール関連でもステロイド関連でもいずれも bone marrow の activity は低下していた。bone marrow の activity の低下は ONFH 成因の一つのファクターである可能性がある。(9234881, EV level C-II).
- 17) 13 例の ONFH 患者と 8 患者の変形性股関節症患者(コントロール)の転子間部から採取された骨芽細胞の機能を調べた研究。骨芽細胞の replicative capacity は ONFH 患者で有意に変形性股関節症患者に比べ低下していた。一方で、 differentiation capacity は差がなかった。骨芽細胞の機能の変化は ONFH 成因の一つのファクターである可能性がある。(12563694, EV level C-II).
- 18) 37 例の ONFH 患者(12 例:狭義の ONFH、10 例:ステロイド関連 ONFH、15 例:アルコール関連 ONFH)と 10 例の変形性股関節症患者(コントロール)とで mesenchymal stem cells (MSCs)の osteogenic and adipogenic differentiation ability を比較した。MSCs の osteogenic differentiation ability はアルコール関連 ONFH 患者で有意に低下していた。ステロイド関連 ONFH 患者では、osteogenic

differentiation ability は増加していたが有意ではなかった。4群で adipogenic differentiation abilityには差はなかった。ONFHのリスクファクターによってMSCsの differentiation ability は異なっていた。(16514658,EV level C-II).

猫文●

- Mankin HJ. Nontraumatic necrosis of bone (osteonecrosis). N Engl J Med. 1992 May 28;326(22):1473-9.
- 2) Arbab D, König DP. Atraumatic Femoral Head Necrosis in Adults. Dtsch Arztebl Int. 2016 Jan 22;113(3):31-8.
- 3) Atsumi T, Kuroki Y. Role of impairment of blood supply of the femoral head in the pathogenesis of idiopathic osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res. 1992Apr;(277):22-30.
- 4) Tsai CL, Liu TK. Evidence for eicosanoids within the reparative front in avascular necrosis of human femoral head. Clin Orthop Relat Res. 1992 Aug;(281):305-12.
- 5) Hirano K, Tsutsui H, Sugioka Y, Sueishi K. Histopathologic alterations of retinacular vessels and osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res. 1997 Sep;(342):192-204.
- 6) Starklint H, Lausten GS, Arnoldi CC. Microvascular obstruction in avascular necrosis. Immunohistochemistry of 14 femoral heads. Acta Orthop Scand. 1995 Feb;66(1):9-12.
- 7) Jones JP Jr. Fat embolism, intravascular coagulation, and osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res. 1993 Jul;(292):294-308.
- 8) Séguin C, Kassis J, Busque L, Bestawros A, Theodoropoulos J, Alonso ML, Harvey EJ. Non-traumatic necrosis of bone (osteonecrosis) is associated with endothelial cell activation but not thrombophilia. Rheumatology (Oxford). 2008 Aug;47(8):1151-5.
- 9) Chen C, Yang S, Feng Y, Wu X, Chen D, Yu Q, Wang X, Li J, Chen J. Impairment of two types of circulating endothelial progenitor cells in patients with glucocorticoid-induced avascular osteonecrosis of the femoral head. Joint Bone Spine. 2013 Jan;80(1):70-6.
- 10) 赤池 雅史, 松本 俊夫. ステロイド過剰による NO bioavailability の低下と血管 内皮機能障害. Clinical Calcium, 2007, 17(6), 864-870.
- 11) Saito S, Ohzono K, Ono K. Early arteriopathy and postulated pathogenesis of osteonecrosis of the femoral head. The intracapital arterioles. Clin Orthop Relat Res. 1992 Apr;(277):98-110.

- 12) Zalavras C, Dailiana Z, Elisaf M, Bairaktari E, Vlachogiannopoulos P, Katsaraki A, Malizos KN. Potential aetiological factors concerning the development of osteonecrosis of the femoral head. Eur J Clin Invest. 2000 Mar;30(3):215-21.
- 13) Calder JD, Buttery L, Revell PA, Pearse M, Polak JM. Apoptosis--a significant cause of bone cell death in osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br. 2004 Nov;86(8):1209-13.
- 14) Youm YS, Lee SY, Lee SH. Apoptosis in the osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Surg. 2010 Dec;2(4):250-5.
- 15) Weinstein RS, Nicholas RW, Manolagas SC. Apoptosis of osteocytes in glucocorticoid-induced osteonecrosis of the hip. J Clin Endocrinol Metab. 2000 Aug;85(8):2907-12.
- Hernigou P, Beaujean F. Abnormalities in the bone marrow of the iliac crest in patients who have osteonecrosis secondary to corticosteroid therapy or alcohol abuse. J Bone Joint Surg Am. 1997 Jul;79(7):1047-53.
- Gangji V, Hauzeur JP, Schoutens A, Hinsenkamp M, Appelboom T, Egrise D. Abnormalities in the replicative capacity of osteoblastic cells in the proximal femur of patients with osteonecrosis of the femoral head. J Rheumatol. 2003 Feb;30(2):348-51.
- 18) Lee JS, Lee JS, Roh HL, Kim CH, Jung JS, Suh KT. Alterations in the differentiation ability of mesenchymal stem cells in patients with nontraumatic osteonecrosis of the femoral head: comparative analysis according to the risk factor. J Orthop Res. 2006 Apr;24(4):604-9.

検索条件

英文

(femur head necrosis/pathology[Majr] OR femur head necrosis/physiopathology[Majr]) Filters: Humans; English; Japanese にて検索し 394 論文を選択 最終選択論文は 17 (ハンドサーチ 3 含む)

和文

(((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (発症機序/AL or メカニズム/AL)) and (PT=会議録除く) にて検索し 16 論文を選択 最終選択論文は 1

CQ 2-2 特発性大腿骨頭壊死症の発生時期は

要約

特発性大腿骨頭壊死症の発生時期は未だ不明であるが、ステロイド関連では壊死の原因と思われる虚血のエピソードがステロイド投与から2か月以内に発生している可能性がある。アルコール関連や狭義の特発性大腿骨頭壊死症では、その時期は未だ明らかではない。

●解説

特発性大腿骨頭壊死症の厳密な意味での発生時期に関しては未だ不明であるが、関連因子の 曝露時期がある程度明らかな、ステロイド関連の大腿骨頭壊死症において、早期から MRI で画像 上とらえられた病変についての報告がなされている。これらの報告では、ステロイド投与開始から早 いもので1か月、おおよそ3か月前後でいわゆる band pattern が出現しているものが多い。大腿骨 頚部骨折症例の検討において、虚血から修復反応をへて1か月程度で band pattern が認められる という報告を考慮すると、壊死は原因と思われる虚血のエピソードから 1 か月以内に発生している 可能性がある。なお、アルコール関連や狭義の特発性大腿骨頭壊死症では、その発生時期は未 だ明らかではない。

●エビデンス

- ・ 大腿骨頚部骨折患者 17 人において、8 例において受傷から 1 か月の MRI で band pattern を 認めた。(Sugano N. et al. 1996) (EV level C-III)
- 各種の自己免疫疾患に対して大量ステロイド療法を施行した 48 人 96 関節において、17 人 31 関節において、MRI 上の band pattern が平均 3.6 (2.5-6)か月で認められた。(Sakamoto M. 1997) (EV level C-III)
- 腎移植患者 51 人において、13 人 23 関節に 6 週から 12 か月の期間に MRI 上、band pattern が認められた。うち 10 人 18 関節では平均 10 (6-16)週で異常所見が認められた。(Kubo T. et al. 1997) (EV level C-III)
- ステロイド大量投与を受けた SLE 患者 72 人において、投与後 1、3、6、12 か月に MRI を撮像し、32 人に平均 3.1 か月 (1-5)で MRI 上の band pattern が認められた。(Oinuma K. 2001)
 (EV level C-III)
- 何らかの疾患に対してステロイド大量投与を受けた患者 22 例において、投与から平均 5.3 (1-16)か月で MRI 上異常所見が認められた。(Koo KH. et al. 2002) (EV level C-III)

●文献

 Sugano N, Masuhara K, Nakamura N, Ochi T, Hirooka A, Hayami Y. MRI of early osteonecrosis of the femoral head after transcervical fracture. J Bone Joint Surg Br. 1996 Mar;78(2):253-7.

- 2) Sakamoto M, Shimizu K, Iida S, Akita T, Moriya H, Nawata Y. Osteonecrosis of the femoral head: a prospective study with MRI. J Bone Joint Surg Br. 1997 Mar;79(2):213-9.
- 3) Kubo T, Yamazoe S, Sugano N, Fujioka M, Naruse S, Yoshimura N, Oka T, Hirasawa Y. Initial MRI findings of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head in renal allograft recipients. Magn Reson Imaging. 1997;15(9):1017-23.
- 4) Oinuma K, Harada Y, Nawata Y, Takabayashi K, Abe I, Kamikawa K, Moriya H. Osteonecrosis in patients with systemic lupus erythematosus develops very early after starting high dose corticosteroid treatment. Ann Rheum Dis. 2001 Dec;60(12):1145-8.
- 5) Koo KH, Kim R, Kim YS, Ahn IO, Cho SH, Song HR, Park YS, Kim H, Wang GJ. Risk period for developing osteonecrosis of the femoral head in patients on steroid treatment. Clin Rheumatol. 2002 Aug;21(4):299–303.

検索条件

英文"

femur head necrosis"[Majr] AND (onset OR collapse) AND "time factors"[mesh] Filters: Humans; English; Japanese にて検索し 62 を選択最終選択論文は 5 (ハンドサーチ 3 含む)

和文

(((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (発症時期/AL or Oncet/AL or オンセット/AL or (虚脱/TH or Collapse/AL))) and (PT=会議録除く) にて検索し 99 を選択 最終選択論文は 0

CQ2-3 特発性大腿骨頭壊死症の壊死域の大きさは変化するか

要約

壊死域はほとんどの症例で変化しない。

●解説

特発性大腿骨頭壊死の壊死域は縮小を認めたとする報告はいくつか存在するが、拡大を認めたとする報告は極めて少なく、基本的に壊死域は変化しないと言える。このことは骨頭温存手術を行った場合でも術後に壊死域が拡大して大腿骨頭が再圧潰する危険性が低いことを意味している。

●サイエンティフィックステートメント

特発性大腿骨頭壊死症において壊死範囲の拡大はなかったとするエビデンスが複数ある 3-10,12-14) 。

特発性大腿骨頭壊死症において壊死範囲の縮小を壊死発生後1年以内に限って認めたとするエビデンスが複数ある 4,6,10,13)。

●エビデンス

1. 手術で摘出された連続 606 骨頭中、組織学的に壊死範囲の拡大を認めたのは 2 例 (0.3%) の みであった。(Yamamoto et al., JBJS-Br, 1999)

(PMID: 10204945 EL:C-II)

2. MRI にて double band pattern を認めた 3 例の報告。継時的画像で single band が double band になった症例、CT、MRI ではっきりとした double band を認めた症例、組織学的に壊死範囲拡大を確認した症例の 3 例。(Kim et al., CORR, 2002)

(PMID: 12579010 EL:II)

3. 10年以上保存的に経過観察した25例、33 関節にMRIによる追跡調査を実施。全例ステロイド性。ステロイド投与開始からMRIでの評価開始までの期間は平均7.1年(最低1.7年)。その結果、経過中に圧潰のなかった10例と圧潰を認めたが圧潰が止まった14例の計24例は5年以上にわたり修復反応はみられなかった(壊死サイズに変化がみられなかった)。(Takao et al., Clin Rheumatol, 2010)

(PMID: 20229363 EL:C-II)

4. 3D-MRI を用いて 25 例 31 関節を対象に壊死範囲について評価。その結果、3 関節に壊死範囲の縮小を認めた。その3 例はすべてステロイド投与から1 年未満での評価であった。ステロ

イド開始から 1 年未満の早期病変は縮小しうる。(Takao et al., J Orthop Res, 2006) (PMID:16705706 EL: C-II)

- 5. 90 関節を対象に継時的レントゲン正面像での壊死範囲評価。症候性の 56 関節のうち 16 関節、無症候性の 34 関節のうち 21 関節に壊死範囲の縮小がみられた。(Ito et al., JBJS-Br, 2003) (PMID: 12931794 EL: C-II)
- 6. ステロイド性壊死 24 例 44 関節に継時的に MRI を施行。30 関節には壊死範囲に変化なし、14 関節に壊死範囲の縮小がみられた。この縮小はステロイド大量投与開始後 1 年半以内に限られていた。(飯田ら. Hip Joint, 1996)

(1997054881 EL: C-II)

7. 腎移植後壊死を認めた 13 例 23 関節を対象に継時的に MRI を施行。全例でバンド像の末梢 への拡大はみられなかった。(山添, 京都府立医大詩, 1995)

(1996074522 EL: C-II)

8. ステロイド性壊死で経過中にバンド像が確認され、最終調査時にも stage1 であった 6 例11 関節を対象に継時的に MRI を施行。全例で壊死の縮小を認めた。縮小は1年半を超え、最長9年まで認められた。(朝倉ら、Hip Joint, 2004)

(2005055976 EL: C-II)

9. 腎移植後ステロイド性壊死のMRIでの追跡調査。最長 52 ヶ月のフォローで Type A の 6 関節中 2 関節に、Type C の 4 関節中 2 関節に壊死範囲の縮小を認めた。残りの7関節ではサイズに変化を認めなかった。(Kubo et al., Magnetic Resonance Imaging, 1997)

(PMID:9364947 EL: C-II)

10. ステロイド性大腿骨頭壊死で2例4関節(膝関節では7例12関節)にステロイド治療開始後1年くらいまでは壊死範囲の縮小を認めたが、その後は大きさに変化を認めなかった。(坂本雅昭, 日整会誌, 1994)

(1995045567 EL: C-II)

11. SLE にてステロイド大量投与を行った患者を 10 年以上 MRI でフォロー。その結果、238 関節に壊死の発生を認め(大腿骨頭: 101 関節、膝: 137 関節)、大腿骨頭では 52 関節(51%)、膝関節では 65 関節(47%)に壊死の修復を認めた。そのうち大腿骨頭 9 関節、膝 12 関節では完全に壊死が消失。また 34 例(14%)に壊死範囲の拡大を認めた。(Nakamura et al., Lupus, 2010)

(PMID: 20605878 EL: C-II)

12. SLE にてステロイド投与を行った患者を1年以上(平均51ヶ月、最高95ヶ月)MRIでフォロー。 その結果、24関節(23.5%)に壊死の発生を認め、15関節に15%以上のサイズ縮小を認めた。 (Yoshida et al., Clin Exp Rheumatol, .2002)

(PMID: 12175107 EL: C-II)

- 13. SLE にてステロイド大量投与を行った患者を平均 31 ヶ月 (24~69 ヶ月) MRI でフォロー。その結果、31 関節 (32%) に壊死の発生を認め、14 関節に自然縮小を認めた。しかしその縮小がみられたのはステロイド治療開始後 1 年までであった。(Sakamoto et al., JBJS-Br, .1997) (PMID: 9119845 EL: C-II)
- 14. 腎移植後に壊死を認めた 14 例 25 関節について 24 か月MRIで追跡調査。その結果 7 関節 にサイズの自然縮小を認めた。(Kopecky, Radiology, 1991)

(PMID: 2014304 EL: C-II)

●参考文献

- 1. Kim YM, Rhyu KH, Lee SH, Kim HJ. Can osteonecrosis of the femoral head be recurrent? Clin Orthop Relat Res. 2003;(406):123-8.
- 2. Yamamoto T, DiCarlo EF, Bullough PG. The prevalence and clinicopathological appearance of extension of osteonecrosis in the femoral head. J Bone Joint Surg Br. 1999;81:328-32.
- 3. Takao M, Nishii T, Sakai T, Yoshikawa H, Sugano N. Repair in osteonecrosis of the femoral head: MR imaging features at long-term follow-up. Clin Rheumatol. 2010;298:841-8.
- 4. Takao M, Sugano N, Nishii T, Miki H, Sato Y, Tamura S, Yoshikawa H. Longitudinal quantitative evaluation of lesion size change in femoral head osteonecrosis using three-dimensional magnetic resonance imaging and image registration. J Orthop Res. 2006;24:1231-9.
- 5. Ito H, Matsuno T, Omizu N, Aoki Y, Minami A. Mid-term prognosis of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br. 2003;85:796-801.
- 6. 飯田哲, 池之上純男, 坂本雅昭, 清水耕, 原田義忠 ステロイド性大腿骨頭壊死における早期骨壊死病変の自然修復 Hip Joint (0389-3634)22 巻 261-264 1996.
- 山添勝一 MRI による特発性大腿骨頭壊死症の臨床的研究 京都府立医科大学雑誌 (0023-6012)104 巻 2 号 323-333 1995.
- 8. 朝倉靖博, 平沼泰成, 渥美敬, 柁原俊久, 武村康, 玉置聡, 鈴木淳 Stage 1 特発性大腿骨頭 壊死症壊死域縮小例の検討 Hip Joint (0389-3634)30 巻 443-446 2004
- 9. Kubo T, Yamazoe S, Sugano N, Fujioka M, Naruse S, Yoshimura N, Oka T, Hirasawa Y. Initial MRI findings of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head in renal allograft recipients. Magn Reson Imaging.;15:1017-23.
- 10. 坂本雅昭 MRI スクリーニングによるステロイド性骨壊死の Prospective Study 日整会誌 68:367-378 1994
- 11. Nakamura J, Harada Y, Oinuma K, Iida S, Kishida S, Takahashi K Spontaneous repair of

asymptomatic osteonecrosis associated with corticosteroid therapy in systemic lupus erythematosus: 10-year minimum follow-up with MRI Lupus (2010) 19, 1307–1314.

- 12. Yoshida T, Kanayama Y, Okamura M, Negoro N, Inoue T, Yoshikawa J. Long-term observation of avascular necrosis of the femoral head in systemic lupus erythematosus: an MRI study. Clin Exp Rheumatol. 2002;20:525-30.
- 13. Sakamoto M, Shimizu K, Iida S, Akita T, Moriya H, Nawata Y. Osteonecrosis of the femoral head: a prospective study with MRI. J Bone Joint Surg Br. 1997;79:213-9.
- 14. Kopecky KK, Braunstein EM, Brandt KD, Filo RS, Leapman SB, Capello WN, Klatte EC. Apparent avascular necrosis of the hip: appearance and spontaneous resolution of MR findings in renal allograft recipients. Radiology. 1991;179:523-7.

検索条件

英文

((femur head necrosis/pathology[Majr]) OR femur head necrosis/physiopathology[Majr]) AND

("Disease Progression" OR size OR extension OR enlarge* OR recurrence)) Filters: Humans;

English; Japanese にて検索し、57 論文を選択

最終選択論文は10(ハンドサーチ5含む)

和文

(((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and ((病勢悪化/TH or 病勢悪化/AL) or サイズ/AL or 大きさ/AL)) and (PT=会議録除く) にて検索し、103 論文を選択

最終選択論文は4(ハンドサーチ1含む)

CQ2-4 多発性骨壊死の発生部位と頻度は

要約

特発性大腿骨頭壊死症における多発性骨壊死の部位別頻度は、膝関節、肩関節、足関節の順に多い。多発性骨壊死症例における関連因子としてステロイド投与歴のある症例は習慣性飲酒歴のある症例よりも多い。

●解説

本ガイドラインでの多発性骨壊死の定義は、特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)が存在し、その他の部位にも骨壊死が発生しているものとする。ONFHにおける多発性骨壊死の部位別頻度は、膝関節で64%~92%、肩関節で14~43%、足関節で7.5%~38%と報告され、膝関節、肩関節、足関節の順に多い。

また、ステロイド投与歴のある症例が習慣性飲酒歴のある症例よりも頻度が多く、両側発生例に多発性骨壊死が多い傾向がある 1)2)。 診断に関しては、単純レントゲンだけでは困難で、スクリーニングとして骨シンチグラフィーが補助として使用されることが多いが、その検出率は 30-50%前後との報告が多い 2)-5)。確定診断には MRI による評価が必要とされる。

●エビデンス

1)ステロイド関連 ONFH 患者 100 症例に対する MRI を用いた多発骨壊死の検討を行った。 20 例が片側例であり、うち 5 例が多発性であった。 80 例が両側であり、うち 58 例が多発性であった。 両側例で壊死範囲が大きいと多発する傾向があった。

多発例 63 例中 58 例 (92%) が膝関節に、27 例 (43%) が肩関節に、24 例 (38%) が足関節に発生していた。評価は単純レントゲンよりも MRI が有効であった。(飯田ら,1994) (EV level C-II)

- 2) ONFH45 例 (ステロイド関連 40 例、習慣性飲酒 5 例) の膝関節と肩関節を単純レントゲン、MRI、骨シンチグラフィーで検討した。ステロイド関連の 40 例中 27 例 (68%) で膝関節 (25 例が両側膝、2 例が片側膝) に、11 例 (28%) で肩関節(両肩 5 例、片側肩 6 例) に多発性骨壊死が発生していた。両側 ONFH 患者では 35 例中 27 例 (77%) に多発性骨壊死を認めた。MRI で検出された膝関節部骨壊死のうち単純レントゲンでは 29%、骨シンチグラフィーでは 51%に描出された。MRI で検出された肩関節部骨壊死のうち単純レントゲンでは 82%、骨シンチグラフィーでは 35%が描出された。(清水ら,1991) (EV level C-II)
- 3) ONFH24 例中多発性骨壊死は13 例(54%)、ステロイド関連のなかでは15 例中8 例(53%)、

非ステロイド関連のなかでは 9 例中 5 例(56%)であった。多発性骨壊死 13 例中膝関節には 75%に、上腕骨近位部には 15%に骨壊死が発生していた。MRI での検出率を 100%とした時の各種画像検査の検出率は、CT で 68%、骨シンチグラフィーで 50%、単純レントゲンで 7%であった。(中西ら,1994)(EV level C-III)

- 4) ONFH147 例中、多発性骨壊死例は 11 例 7.5%であり、ステロイド関連が 10 例、習慣性飲酒が 1 例であった。多発性骨壊死の部位は、大腿骨顆部 9 例 17 関節、脛骨近位 6 例 11 関節、上腕骨頭 4 例 7 関節であった。診断は、MRI の骨壊死検出率を 100%とした時に、骨シンチグラフィーは大腿骨頭で 81%、大腿骨顆部で 46%、脛骨近位で 18%、上腕骨頭で 57%、全体で 53%の検出率であり、単純レントゲンでは大腿骨頭で 74%、大腿骨顆部 41%、脛骨近位 0%、上腕骨頭 71%、全体で 48%の検出率であった。(加畑ら,1998)(EV level C- Π)
- 5) ONFH200 例に対し、症状の有無にかかわらず膝関節、肩関節、足関節の MRI 撮影をおこなった。多発性骨壊死は、107 例(54%)に認めた。 ステロイド関連は 151 例中 92 例(61%)、習慣性飲酒は 36 例中 15 例(42%)に認めたが、狭義の特発性 13 例には認めなかった。多発性骨壊死の発生部位は、膝関節が 96 例(48%)、肩関節が 27 例(14%)、足関節が 15 例(8%)であった。 MRI での診断をゴールドスタンダードとした場合、骨シンチグラフィーは膝関節で感度 63%、特異度 71%、肩関節で感度 65%特異度 81%であった。(坂井ら,2005)(EV level C-II)
- 6) 症状を有する ONFH375 例中 87 例 (23%) に多発性骨壊死を認めた。87 例中 75 例 (86.2%) がステロイド関連、10 例 (11.5%) が習慣性飲酒、両者のものが 2 例存在した。 発生部位とその頻度は、膝関節が 81 例 22%、肩関節が 21 例 6%、足関節が 6 例 2%、手根骨が 2 例 0.5%であった(坂井ら,2001)(EV level C-Ib)
- 7) 1994年1月-12月の日本における全国疫学調査の結果の報告。
- ONFH2510 例中多発性骨壊死は 158 例(6.3%)にみとめられた。多発性骨壊死の発生部位は、膝関節が 63.9%、肩関節が 25.8%、足関節が 7.5%、手関節が 1.6%であった。このうちステロイド関連のものが 82.9%、習慣性飲酒のものが 8.2%であった。判定には骨シンチグラフィーによるスクリーニングが重要である。(糸満ら,1997)(EV level C-Ib)
- 8) 骨壊死を 3 か所以上に認めた例を「多発性」と定義したところ、MRI で ONFH を認めた 1056 例中、32 例(3%)が「多発性」であった。ステロイド関連が 30 例、凝固系異常が 2 例であった。「多発性」の 32 例は全例に股関節と膝関節に骨壊死を認めた。肩関節には 32 例中 28 例に、足関節には 32 例中 8 例に骨壊死を認めた。(LaPorte et al., 1998) (EV level C-Ib)

- 9) 骨壊死 3 か所以上に認めた例を「多発性」と定義したところ、29 例中股関節 82%、膝関節 58%、肩関節 37%、足関節 13%に認めた。多発性骨壊死症 29 例のうち 48%に凝固系異常が存在し、そのうち FactorVIII異常を 24%、antiphospholipid antibody を 20%に認めた。(Gomez-Puerta et al., 2013) (EV level C-III)
- 10) 飲酒のため加療を要した患者 1157 例のうち、単純レントゲン及び骨シンチグラフィーによる評価で 6.1%に多発性骨壊死を認めた。(Orlic et al, 1990) (EV level C-II)
- 11)骨シンチグラフィーもしくは MRI にて多発性骨壊死を評価した報告。 炎症性腸疾患患者の 161 例中 6 例に多発骨壊死が発生していた。ステロイド投与期間および投与量に関しては、42 週以上の 1 日 26mg 以上かつ一生における総投与量 7g 以上で多発性骨壊死が多かった。(Vakil et al., 1989) (EV level C-II)
- 12) SLE68 例中 8 例が骨壊死であり、そのうち 3 例が多発骨壊死であった。(Griffiths et al., 1979) (EV level C-IV)
- 13) ONFH131 例(60 例が習慣性飲酒、71 例がステロイド関連)の報告。このうち膝にも骨壊死を認めた症例は習慣性飲酒で 18.3%、ステロイド関連で 54.9%であった。両側のONFHで膝発生例が有意に高かった。(Shigemura et al., 2012)(EV level \mathbb{C} - \mathbb{I})

体文●

- 1)飯田 哲, 秋田 徹, 清水 耕, 他: ステロイド性大腿骨頭壊死における多発性骨壊死の検討. Hip Joint20, 223-227.1994
- 2)清水 耕,秋田 徹,坂本 雅昭,他大腿骨頭壊死症における多発性骨壊死の検討Hip Joint17,368-372.1991.
- 3) 中西 啓文, 細谷 徹, 大野 博史 特発性大腿骨頭壊死症に合併した多発性骨壊死 骨幹端病理組織像を中心に Hip Joint20 228-232.1994
- 4) 加畑 多文, 松本 忠美, 西野 暢, 堀井 健志, 富田 勝郎 大腿骨頭壊死症における多発性骨壊死の検討 中部日本整形外科災害外科学会雑誌 41 (6) ,1587-1588.1998.

5) 坂井 孝司, 大園 健二, 菅野 伸彦

【骨壊死 最新の診断と治療】 臨床的研究 病因・診断・治療 下肢 大腿骨頭 大腿骨頭壊死症 特発性大腿骨頭壊死症における多発性骨壊死 別冊整形外科 48,151-154,2005

6) 坂井 孝司, 菅野 伸彦, 西井 孝, 原口 圭司, 西原 俊作, 萩尾 佳介, 岸田 友紀, 吉川 秀樹, 中村 宣雄, 大園 健二

特発性大腿骨頭壊死症患者における多発性骨壊死

Hip Joint27,337-340.2001

7) 糸満 盛憲,泉 敏弘,関口 昌和,廣田 良夫,竹下 節子 多発性骨壊死症例の集積とその検討 最終調査案 厚生省特定疾患研究報告書 骨・関節系疾患調査研究班 140-141,1997

- 8) LaPorte DM, Mont MA, Mohan V, Jones LC, Hungerford. Multifocal osteonecrosis. J Rheumatol.25(10),1968-1974.1998.
- 9) Gomez-Puerta JA, Peris P, Reverter JC, Espinosa G, Martinez-Ferrer A, Monegal A, Monteagudo J, Tassies D, Guanabens.

High prevalence of prothrombotic abnormalities in multifocal osteonecrosis: description of a series and review of the literature.

Medicine (Baltimore)92(6),295-304,2013.

Orlic D, Jovanovic S, Anticevic D, Zecevic
 Frequency of idiopathic aseptic necrosis in medically treated alcoholics.
 Int Orthop14(4),383-386.1990.

- 11) Vakil N, Sparberg. Steroid-related osteonecrosis in inflammatory bowel disease. Gastroenterology96(1),62-67,1989
- 12) Griffiths ID, Maini RN, Scott . Clinical and radiological features of osteonecrosis in systemic lupus erythematosus. Ann Rheum Dis38(5),413-422.1979.
- 13) Shigemura T, Nakamura J, Kishida S, Harada Y, Takeshita M, Takazawa M, Takahashi K.. The incidence of alcohol-associated osteonecrosis of the knee is lower than the incidence of steroid-associated osteonecrosis of the knee: an MRI study.

Rheumatology (Oxford). 51 (4), 701-6, 2012

検索条件

英文

osteonecrosis[Majr] AND multiple[tiab] AND (epidemiology[sh] OR prevalence OR incidence OR onset) Filters: Humans; English; Japanese にて 33 を選択 最終選択論文は 6

和文

(多発性骨頭壊死/AL) or (多発性/AL and (大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) にて 43 を選択

最終選択論文は7

CQ 3-1 特発性大腿骨頭壊死症の診断は

要約

下記の診断基準 5 項目中 2 項目以上を満たし、除外項目にあてはまらない疾患を特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)と診断する。

<診断基準>

X線所見(股関節単純 X線像の正面像及び側面像で判断)

- 1. 骨頭圧潰あるいは crescent sign(骨頭軟骨下骨折線像)
- 2. 骨頭内の帯状硬化像の形成

1.2 については Stage 4 を除いて(1)関節裂隙が狭小化していないこと、(2) 寛骨臼には異常 所見がないこと、を要する。

検査所見

- 3. 骨シンチグラム: 骨頭の cold in hot 像
- 4. MRI: 骨頭内帯状低信号域(T1 強調画像でのいずれかの断面で骨髄組織の正常信号域を 分界する像)
- 5. 骨生検標本での骨壊死像(連続した切片標本内に骨及び骨髄組織の壊死が存在し、健常域 との界面に線維性組織や添加骨形成などの修復反応を認める像)

判定:上記項目のうち、2つ以上を満たせば確定診断とする。

除外診断:腫瘍及び腫瘍類似疾患、骨端異形成症は診断基準を満たすことがあるが、除外を要する。なお、外傷(大腿骨頚部骨折、外傷性股関節脱臼)、大腿骨頭すべり症、骨盤部放射線 照射、減圧症などに合併する大腿骨頭壊死、及び小児に発生するペルテス病は除外する。

●解説

本邦において厚生労働省特定疾患・特発性大腿骨頭壊死症調査班では1986年以降、X線像による ONFH の診断基準を策定し、本邦では 2001 年改訂版が現在でも用いられている (Sugano JOS 2002; 12355139; EV level C-Ib)。

腫瘍や色素性絨毛結節性滑膜炎などの腫瘍類似疾患は単純 X 線像のみで判断すると偽陽性として診断基準を満たすことがあるため、診断基準で除外項目として挙げられている。各種画像所見、血中アルカリファスファターゼ値やカルシウム値、腫瘍マーカーなどの血液生化学所見も参考になる。MRI で腫瘍周囲に骨髄浮腫を認めることもあるが、腫瘍自体も描出されるので比較的容易に除外診断できる。

多発性骨端異形成症や脊椎骨端異形成症などを含む骨端異形成症も同様に単純 X 線所見 や MRI 所見で ONFH と類似の所見を認める場合があり注意を要する。骨端異形成症は、大腿骨頭の骨端部に種々の程度の骨化障害を生じる。骨化障害が高度の場合は低身長や特徴的な全身所見により診断は比較的容易であるが、骨化障害が軽度の場合は全身所見に乏しい。骨化障

害に伴う関節軟骨の肥厚のため、単純 X 線像における関節裂隙の開大や MRI 所見が除外するポイントとなる。

なお、実際の臨床現場において、早期の ONFH であれば MRI T1 強調像で帯状低信号域を認めるものの、X 線所見が正常であるので診断基準を1項目しか満たしていないことになる。このような場合に ONFH と診断できるかどうかについては、現在、議論がなされているところである。

●エビデンス;

•277 関節の股関節疾患に対し、JIC 診断基準に照らし合わせると、診断基準 5 項目中 2 項目以上 満たせば、感度 91%、特異度 99%で ONFH の確定診断が可能であった。(Sugano JBJS 1999; 10463726; EV level R-III)

・JIC 診断基準病型分類の信頼性を明らかにするために、独立した 6 人の整形外科医が 0.5T MRI と 1.5T MRI の股関節 MRI それぞれ 20 例を 4-5 週間の期間をあけて 2 回判定したところ、検者間一致率は 0.5T MRI で 85%(重み付け κ 係数; 0.709) 1.5T MRI で 82%(重み付け κ 係数; 0.724) であった。検者内一致率は 0.5T MRI で 82%(重み付け κ 係数; 0.780)、1.5T MRI で 80%(重み付け κ 係数; 0.800)であった。 0.5T MRI と 1.5T MRI で有意差はなく、JIC 診断基準病型分類は信頼性の高い評価法であることが示唆された。 (Nakamura J, 2011; 21347801; EV level C-II)

(12355139; EV level C-Ib) Sugano N, Atsumi T, Ohzono K, Kubo T, Hotokebuchi T, Takaoka K. The 2001 revised criteria for diagnosis, classification, and staging of idiopathic osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci. 2002;7(5):601-5.

(ハンドサーチ 10463726; EV level R-III) Sugano N, Kubo T, Takaoka K, Ohzono K, Hotokebuchi T, Matsumoto T, Igarashi H, Ninomiya S. Diagnostic criteria for non-traumatic osteonecrosis of the femoral head. A multicentre study. J Bone Joint Surg Br. 1999 Jul;81(4):590-5.

(ハンドサーチ 21347801; EV level C-II) Nakamura J, Kishida S, Harada Y, Iida S, Oinuma K, Yamamoto S, Nakajima T, Takazawa M, Shigemura T, Ohtori S, Sato Y, Takahashi K. Interobserver and intra-observer reliabilities of the Japanese Ministry of Health, Labor and Welfare type classification system for osteonecrosis of the femoral head. Mod Rheumatol. 2011;21:488-94.

【検索式】

PubMed

"femur head necrosis/diagnosis[majr] AND (idiopathic OR nontraumatic OR avascular OR steroid OR steroids OR steroidal OR alcohol*) Filters: English; Japanese"

検索数 18 件 → 採用数 1 件+ハンドサーチで追加 2 件=採用数 3 件

• 医中誌

((((大腿骨頭壞死/TH or 大腿骨頭壞死/AL)) and (((SH=診断的利用,診断,画像診断,X線診断,放射性核種診断,超音波診断) or (診断/TI)))) and ((鑑別診断/TH or 鑑別診断/AL) or 診断基準/AL)) and (PT=会議録除<)検索数 28 件 \rightarrow 採用数 0 件

CQ 3-2 特発性大腿骨頭壊死症との鑑別診断は

要約

臨床症状・画像所見が特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)と類似しているものの、その診断基準を満たさない疾患として、変形性股関節症・一過性大腿骨頭萎縮症・大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折・急速破壊型股関節症などがあり、その診断に注意を要する。

●解説

ONFH を早期から正しく診断することは、薬物療法や骨切り手術など、関節を温存する効果的な治療法を選択することが可能となるため重要である。MRI 検査は早期 ONFH の診断には有用であり、T1強調像にて帯状低信号域を認めれば ONFH と診断できる。

単純 X 線像で紛らわしい所見を呈する疾患や、MRI 所見にて大腿骨頭内にびまん性にT1強調像で低信号 T2 強調像の領域である、いわゆる骨髄浮腫を呈する可能性のある疾患との鑑別が必要となる。ONFH では必ずバンド像を伴って骨髄浮腫が認められることが、他の骨髄浮腫を呈する疾患との鑑別ポイントとなる。

鑑別診断

1)変形性股関節症

二次性股関節症の一つの原因に ONFH が含まれているが、他の原因による股関節症との鑑別は必要である。変形性股関節症の単純 X 線像で、大腿骨頭の骨嚢胞が ONFH の帯状硬化像と誤って診断されることは比較的多い。MRI 所見で骨嚢胞の辺縁部が T1 強調像で低信号となるが、内部が T1 強調像で均一な低信号、T2 強調像で均一な高信号となり、ONFH とは異なる。 骨シンチグラフィーでは変形性股関節症においては cold in hot 像を呈さないことがポイントとなる。

2)一過性大腿骨頭萎縮症

MRI で大腿骨頭から大腿骨頸部にかけての広い範囲に明らかな骨髄浮腫像を呈する点から、ONFH と鑑別しにくいことがある。一過性大腿骨頭萎縮症の病因と病態は十分には解明されていない。一過性大腿骨頭萎縮症では単純 X 線像で大腿骨頭のやや外側よりから大腿骨頸部にかけて骨萎縮像を認め、大腿骨頭の輪郭が不鮮明となる。 MRI では骨髄浮腫像は認めるも、ONFHに典型的な帯状低信号域を認めない。 また、骨シンチグラフィーで cold in hot 像を呈さず、びまん性の著明な hot 像を呈する。治療は基本的に対症療法で、大腿骨頭の圧潰を生じやすいONFH とは関節機能の予後が大きく異なるため、できるだけ早期に鑑別を行って正しい治療方針を決定することが重要である。

3) 大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折

高齢女性に多く骨粗鬆症を基礎疾患とすることが多いが、若年者にも発生する。発症時には疼痛の程度に比べて単純 X 線像における所見に乏しい。MRI で大腿骨頭内に骨髄浮腫像を認め、関節軟骨下に T1 強調像で不規則な低信号域を呈するため、ONFH でみられる典型的な帯状低信号域との鑑別が必要である。ONFH で T1 強調像における帯状低信号域は通常末梢側に凸であるが、大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折の場合は低信号域が関節軟骨面に近接し、中枢側に凸ないし関節面に平行な形態をとることが多い。

4) 急速破壞型股関節症

明らかな誘因なく正常な股関節に疼痛が生じ、6-12ヶ月以内に関節の変性・破壊が進行する疾患であり、ONFHを含め、感染、関節リウマチなどの炎症性関節炎、Charcot 関節等との鑑別が必要である。単純 X 線像では、初期には関節裂隙の狭小化を認め、進行と共に骨頭の破壊像を認める。MRI では骨髄浮腫像は認めるも、ONFHに典型的な帯状低信号域を認めない。

●エビデンス

- ・60才以上の軟骨下骨が圧壊した30例のMRI所見について組織像を用いて検討したところ、ONFHではMRIで骨頭に凹型のT1低信号域を認める一方、大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折では関節面に凸型の不整なT1低信号域を認めた (Ikemura 2010; 20566783; EV level C-II)。60才以上のONFH患者22例およびSIF患者22例の解析によると、レントゲン上大腿骨頭の圧壊を認めた時にステロイド投与歴もしくは習慣性飲酒がない女性であれば、まず大腿骨頭軟骨下脆弱性骨折を念頭に置くべきである (Ikemura 2013; 23995552; EV level C-II)。
- •69 例の ONFH もしくは一過性大腿骨頭萎縮症に対し MRI 検査を行ったところ、ONFH では骨頭骨端部に明瞭に分界された信号域を認めるが、一過性大腿骨頭萎縮症では T1 強調像にてびまん性に低信号域、T2 強調像で高信号域の領域を認めた(Vande Berg BE 1993; 10429713; EV level C-III)。
- ・高容量ステロイド全身投与された 100 例 200 関節に対し MRI を用いてスクリーニングを行ったところ、投与後平均 14 週以内において 48 関節に大腿骨頭軟骨下骨での信号変化を認めた。その後経過観察可能であった 47 関節中 13 関節で疼痛出現後に骨髄浮腫像を認め、うち 11 関節に圧潰を認めた。残りの 34 関節中 31 関節において帯状信号域が持続していたが、その後の圧潰は認めなかった。一方、残りの 3 関節については 1 年以内に帯状信号域は消失した。(lida 2000; 10701618; EV level C-II)
- ・他院でONFHと診断された50例中24例がONFHとの診断に至らず、その内訳は変形性股関節症が10例(41%)、一過性大腿骨頭萎縮症が7例(29%)、急速破壊型股関節症が4例(17%)、大腿骨頭軟

骨下脆弱性骨折が3例(13%)であった。また、誤診された患者の特徴は、女性・高齢・片側性・ステロイド全身投与歴なしであり、このような因子が重なる場合は、ONFHと診断する際に注意を払う必要があることが示唆された(Ando 2017; 27755641; EV level R-III)。

体文●

(20566783; EV level C-II) Ikemura S, Yamamoto T, Motomura G, Nakashima Y, Mawatari T, Iwamoto Y. MRI evaluation of collapsed femoral heads in patients 60 years old or older: Differentiation of subchondral insufficiency fracture from osteonecrosis of the femoral head. AJR Am J Roentgenol. 2010 Jul;195(1):W63-8.

(23995552; EV level C-II) Ikemura S, Yamamoto T, Motomura G, Nakashima Y, Mawatari T, Iwamoto Y. The utility of clinical features for distinguishing subchondral insufficiency fracture from osteonecrosis of the femoral head. Arch Orthop Trauma Surg. 2013 Dec;133(12):1623-7.

(10429713; EV level C-III) Vande Berg BE, Malghem JJ, Labaisse MA, Noel HM, Maldague BE. MR imaging of avascular necrosis and transient marrow edema of the femoral head. Radiographics. 1993 May;13(3):501-20.

(ハンドサーチ;10701618; EV level C-II) Iida S, Harada Y, Shimizu K, Sakamoto M, Ikenoue S, Akita T, Kitahara H, Moriya H. Correlation between bone marrow edema and collapse of the femoral head in steroid-induced osteonecrosis. AJR Am J Roentgenol. 2000 Mar;174(3):735-43.

(ハンドサーチ; 27755641; EV level R-III) Ando W, Yamamoto K, Koyama T, Hashimoto Y, Tsujimoto T, Ohzono K. Radiologic and Clinical Features of Misdiagnosed Idiopathic Osteonecrosis of the Femoral Head. Orthopedics. Orthopedics. 2017 Jan 1;40(1):e117-e123.

【検索式】

【1火术工人】
☐ PubMed
"femur head necrosis/diagnosis[majr] AND (idiopathic OR nontraumatic OR avascular OR steroi
OR steroids OR steroidal OR alcohol*) Filters: English; Japanese"
検索数 18 件 → 採用数 3 件+ハンドサーチで追加 2 件=採用数 5 件
□ 医中誌
((((大腿骨頭壞死/TH or 大腿骨頭壞死/AL)) and (((SH=診断的利用,診断,画像診断,X 線診断
放射性核種診断,超音波診断) or (診断/TI)))) and ((鑑別診断/TH or 鑑別診断/AL) or 診断基
準/AL)) and (PT=会議録除く) 検索数 28 件 → 採用数 0 件

CQ 3-3 特発性大腿骨頭壊死症の重症度は

要約

重症度分類として壊死部の荷重部に占める割合で病型(Type)分類、及び病期(Stage)分類が 策定されている。

〈重症度分類〉

特発性大腿骨頭壊死症の壊死域局在による病型(Type)分類

Type A: 壊死域が寛骨臼荷重面の内側 1/3 未満にとどまるもの, または壊死域が非荷重部のみに存在するもの

Type B: 壊死域が寛骨臼荷重面の内側 1/3 以上 2/3 未満の範囲に存在するもの

Type C: 壊死域が寛骨臼荷重面の内側 2/3 以上におよぶもの

Type C-1: 壊死域の外側端が寛骨臼縁内にあるもの

Type C-2: 壊死域の外側端が寛骨臼縁をこえるもの

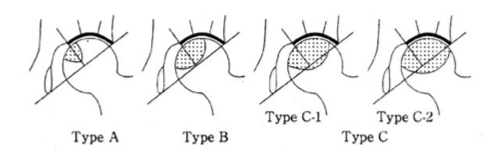
注 1) X 線/MRI の両方またはいずれかで判定する。

注 2) X 線は股関節正画像で判定する。

注 3) MRI は T1 強調像の冠状断骨頭中央撮像面で判定する

注4) 寛骨臼荷重面の算定方法

寛骨臼縁と涙痕下縁を結ぶ線の垂直2等分線が寛骨臼と交差した点から外側を寛骨臼荷重面と する。



特発性大腿骨頭壊死症の病期(Stage)分類

Stage 1: X線像の特異的異常所見はないが、MRI、骨シンチグラム、または病理組織像で特異的 異常所見がある時期

Stage 2: X線像で帯状硬化像があるが、骨頭の圧潰(collapse)がない時期

Stage 3: 骨頭の圧潰があるが、関節裂隙は保たれている時期(骨頭および寛骨臼の軽度な骨棘形成はあってもよい)

Stage 3A:圧潰が 3mm 未満の時期

Stage 3B:圧潰が 3mm 以上の時期

Stage 4: 明らかな関節症性変化が出現する時期

注 1.骨頭の正面と側面の2方向 X 線像で評価する(正面像では骨頭圧潰が明らかでなくても側面像で圧潰が明らかであれば側面像所見を採用して病期を判定すること)

注 2.側面像は股関節屈曲 90 度・外転 45 度・内外旋中間位で正面から撮影する(杉岡法)

●解説

厚生労働省特定疾患・特発性大腿骨頭壊死症調査班では診断基準のみならず、病期・病型分類を策定し、本邦では2001年改訂版が現在でも用いられている(Sugano JOS 2002; 12355139; EV level C-1a)。

国際的には病期分類については、Ficat and Arlet、Steinberg、ARCO(Association Research Circulation Osseous) からそれぞれ報告があり、国際的に用いられている。また壊死範囲の広がりについてはSteinberg分類、ARCO分類、JIC分類、Modified Kerboul 病型分類が国際的に広く用いられている。海外の既報と治療成績を比較するためには理解しておく必要がある。

病型分類として、Steinberg 分類では体積を計測するために特別なソフトウェアを必要とし評価に時間を要すること、また、modified Kerboul 分類では壊死域の関節面にかかる部分を計測するのか、スライスで最も大きい部分を計測するのかあいまいな部分がある点に留意する必要がある。一方、JIC 分類は中央冠状断面での評価で簡便であり実用的である。

〈Ficat and Alret 病期分類〉 (Ficat 1985; 3155745; EV level C-III)

Stage 0: 反対側に ONFH を認めているが、臨床的・レントゲン所見は正常

Stage I: 鼠径部痛はあるもののレントゲン所見では正常か、わずかに骨梁の低下を認める

Stage II: 股関節痛は持続もしくは悪化し、レントゲン上、帯状硬化像を認めるもの。関節裂隙は保たれている。

Stage III: レントゲン上、軟骨下骨折によるcrescent sign やflatteningを認め、圧潰が生じている。 関節裂隙は保たれている。

Stage IV: 大腿骨頭の扁平化や関節裂隙狭小化など関節症性変化を伴う。

<Steinberg 分類>(Steinberg 1995; 7822393; EV level C-Ia)

(病期分類)

Stage 0: レントゲン、骨シンチ及び MRI で正常あるいは診断所見なし.

Stage I: レントゲンは正常であるが、骨シンチあるいは MRI で異常所見を認める.

Stage II: 骨頭内に嚢胞及び硬化像を認める.

Stage III: 軟骨下骨の陥没による crescent sign の出現

Stage IV: 大腿骨頭の扁平化

Stage V: 寛骨臼側の変化の有無を問わない関節裂隙の狭小化

Stage VI: 進行期退行性変化

(病型分類)

Stage I, II A: 壊死範囲≦15% B: 壊死範囲 15-30% C: 壊死範囲 >30%

Stage III A: Crescent 長 ≤15% B: Crescent 長 15-30% C: Crescent 長 >30%

Stage IV A: 圧潰範囲≦15% あるいは<2mmの圧潰 B: 圧潰範囲15-30%あるいは2-4mの圧潰

C: 圧潰範囲>30%、あるいは>4mm の圧潰

〈ARCO (Association Research Circulation Osseous) 病期分類〉 (ARCO 1992)

(病期分類)

Stage 0: レントゲン、骨シンチ及び MRI で正常であり、組織像のみ異常所見を認める. 骨頭壊死症発症の危険因子を有し、股関節痛のある患者、あるいは対側の骨頭壊死が診断されている場合を Stage 0 とする。

Stage 1: レントゲン、CT は正常であるが、骨シンチと MRI で特徴的な所見(壊死領域周囲の帯状低信号域)を認める.

Stage 2: レントゲンにて骨頭内に嚢胞及び硬化像を認める.しかし、骨頭は球形を保ったままで正面像、側面像において軟骨下骨折の所見はない。

Stage Early 3: レントゲン、CT、断層撮影で軟骨下骨折による crescent sign の出現。しかし、骨頭は球形を保ったままで圧潰を認めない。

Stage Late 3: レントゲンで大腿骨頭のしかし圧潰を認める。関節裂隙狭小化は認めない。

Stage 4: 関節症性変化

(病型分類)(ARCO 1992)

Stage 1, 2 A: 壞死範囲≤15% B: 壞死範囲 15-30% C: 壞死範囲 >30%

Stage early 3 A: Crescent 長 ≤15% B: Crescent 長 15-30% C: Crescent 長 >30%

Stage late 3 A: 圧潰範囲≤15% あるいは<2mm の圧潰 B: 圧潰範囲 15-30%あるいは 2-4m の 圧潰 C: 圧潰範囲>30%、あるいは>4mm の圧潰

〈Modified Kerboul 病型分類〉 (Ha 2006; EV level C-III)

MRI 正面像及び側面像おける、骨頭円周上の壊死範囲が占拠する角度をそれぞれ A, Bとする。

Grade 1: A+B < 200°

Grade 2; 200° < A+B < 249°

Grade 3; 250° $\langle A+B \langle 299^{\circ}$

Grade 4; $A+B \ge 300^{\circ}$

●エビデンス

•1970年代後半より、ONFHの病期とX線所見、骨シンチと関連について報告された。(Ficat 1985; EV level C-III)。その後、MRI の登場により、ONFH 初期の範囲が検出できるようになった。ONFH 初期患者に対する MRI 画像と組織像を比べたところ、組織診断での骨・骨髄壊死部位は T1 強調像での低信号域、造影剤では造影されず、T2 強調像でも低信号域の部位と一致していた。また、組織診断で骨梁を伴わない境界部の帯状の線維組織は、T1 強調像での低信号域かつ造影剤で造影される部位と一致していた(Hauzeur JP 1991; 1578452; EV level; C-II)。55 関節の ONFH 患者の MRI、骨シンチを用いた解析で MRI が骨シンチよりも予後予測には有用であった。特に、MRI における大腿骨頭を横断する帯状低信号域が圧壊の予後予測に有用であった(Kokubo 1995; 1555357; EV level C-II)。

・骨頭圧潰を生じていない初期の ONFH 患者 50 例 66 関節に対し、X 線で平均 49 か月、MRI で平均 44 か月の予後を調査したところ、21 股(32%)に圧潰を認めた。壊死範囲が直径の 4 分の 1 以上に広がり荷重部の 3 分の 2 以上に認めた 23 関節中 17 関節(74%)が 32 か月までに圧潰を認めた(Shimizu JBJS 1994; 8113255; EV level R-III)。

猫文●

(12355139; EV level C-1a) Sugano N, Atsumi T, Ohzono K, Kubo T, Hotokebuchi T, Takaoka K. The 2001 revised criteria for diagnosis, classification, and staging of idiopathic osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci. 2002;7(5):601-5.

(3155745; C-III) Ficat RP. Idiopathic bone necrosis of the femoral head. Early diagnosis and treatment. J Bone Joint Surg Br. 1985 Jan;67(1):3-9.

(7822393; EV level C-Ia) Steinberg ME, Hayken GD, Steinberg DR. A quantitative system for staging avascular necrosis. J Bone Joint Surg Br. 1995 Jan;77(1):34-41.

(ハンドサーチ;ARCO) ARCO (Association Research Circulation Osseous): Committee on Terminology and Classification. ARCO News 1992;4:41-6.

(ハンドサーチ; modified Kerboul) Ha YC, Jung WH, Kim JR, Seong NH, Kim SY, Koo KH. Prediction of collapse in femoral head osteonecrosis: a modified Kerboul method with use of magnetic resonance images. J Bone Joint Surg Am. 2006 Nov;88 Suppl 3:35-40.

(1578452; C-II) Hauzeur JP, Sintzoff S Jr, Appelboom T, De Maertelaer V, Bentin J, Pasteels JL. Relationship between magnetic resonance imaging and histologic findings by bone biopsy in nontraumatic osteonecrosis of the femoral head. J Rheumatol. 1992 Mar; 19(3):385-92.

(1555357; EV level C-II) Kokubo T, Takatori Y, Ninomiya S, Nakamura T, Kamogawa M. Magnetic resonance imaging and scintigraphy of avascular necrosis of the femoral head. Prediction of subsequent segmental collapse. Clin Orthop Relat Res. 1992 Apr;(277):54-60.

(ハンドサーチ; 8113255; EV level R-III) Shimizu K, Moriya H, Akita T, Sakamoto M, Suguro T. Prediction of collapse with magnetic resonance imaging of avascular necrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am. 1994 Feb;76(2):215-23.

【検索式】

☐ PubMed	
"femur head necrosis/diagnosis[majr] AND (idiopathic OR nontr	aumatic OR avascular OR steroic
OR steroids OR steroidal OR alcohol*) Filters: English; Japanes	e"
検索数 18 件 → 採用数 5 件+ハンドサーチで追加 3 件=採り	用数8件
□ 医中誌	
	ムムイルココ =人 NVC -エニノム=人 NVC xz ぐ白=人 NVC

((((大腿骨頭壞死/TH or 大腿骨頭壞死/AL)) and (((SH=診断的利用,診断,画像診断,X 線診断,放射性核種診断,超音波診断) or (診断/TI)))) and ((鑑別診断/TH or 鑑別診断/AL) or 診断基準/AL)) and ($(PT=会議録除\langle)$ 検索数 28 件 \rightarrow 採用数 0 件

CQ 3-4 特発性大腿骨頭壊死症の自然経過は

要約

特発性大腿骨頭壊死症は荷重部 2/3 を超える大きな壊死領域(病型 typeC1,C2)で圧潰しやすく病期が進行しやすい(Grade A).

壊死領域は小さくても荷重部に存在する例では圧潰をきたす例がある(Grade C).

片側例で、反対側に壊死が発生することは、基礎疾患の病勢再燃に伴うステロイド増量例などに限られ、アルコール関連ではまれである(Grade C).

●解説

特発性大腿骨頭壊死症の自然経過について、特発性大腿骨頭壊死症の進行を、病期 stage の進行とすると、壊死領域の大きさと局在(size and location)が予後予測に重要である[Sugano]。MRI中央冠状断像における壊死領域の大きさと荷重部での局在をもとにした厚生労働省特発性大腿骨頭壊死症調査研究班班会議病型分類(type 分類)では、大腿骨頭圧潰率は、type A: 0%、type B: 0~50%、type C1: 13~26%、type C2: 50~86%と報告されている[Min, Nakamura, Zhao]。壊死部体積をもとにした Steinberg 分類では、THA 施行率は、grade A(15%未満): 7%, grade B (15-30%): 31%, grade C (15%以上): 33%と報告されている[Steinberg]。一方、MRI 中央冠状断像及び中央矢状断像での壊死部角度をもとにした modified Kerboul 分類では、cut off を≦190°、191-239°、240° ≦と設定すると累積生存率は各々100%、50%、0%であった [Ha]。ただし壊死領域は小さくても荷重部に存在する例では圧潰をきたす例について報告されている[Hernigou, Nishii]。なお性別、年齢、BMI、関連病因による進行の差を見出す報告はほとんど見られない。また、片側 ONFH 例で、反対側に壊死が発生することは、基礎疾患の病勢再燃に伴うステロイド増量例などに限られ、アルコール関連ではまれである[Nakamura, Sugano]。MRI での ONFH 診断をもとにした前向き研究では、6か月−3年で症状が出現し、1−7年で圧潰する例が多いと報告されている。[Min, Zhao] 壊死領域の大きさ・位置と自然経過の関係

報告者	対象例の病期	関節数	平均追跡期	自然経過(病型ごとの圧潰率)
			間	
Sugano N	ARCO stage I	16, SLE	5年	圧潰率 A:0%, B:0%, C:75%
Shimizu K	Ficat stage I,II	66	4年	圧潰率 A:0%, B:13%, C:71%
Nishii T	ARCO stage I,II,III	54	6年	圧潰率 A:24%, B:50%, C:76%
Min BW	Steinberg stage I,II	81	8.3 年	圧潰率 A:0%, B:0%, C1:13%, C2:86%
Nam KW	Steinberg stage I,II	105	7.7 年	有症状率 A:27%, B:54%, C:75%
Nakamura J	(stage I,II)	101	7.1-12.9 年	圧潰率 A:0%, B:29%,C1:26%,C2:50%
		SLE		
Zhao FC	ARCO stage I,II	190	7年	圧潰率 A:0%, B:2%, C1:26%, C2:80%
		SARS		

●エビデンス

SLE60 例を対象に股関節 MRI を撮像し調査した。経過観察期間は平均 5 年(3-7 年)で、男性 2 例・女性 58 例、平均 34 歳 (14-57 歳) であった。ステロイド最大投与量は平均 47mg/日(10-100mg/日)、パルス例は 16 例、総投与量は平均 23800mg (5400-94900mg)、SLE診断から研究開始まで平均 6.5 年(9 か月-18 年) であった。ONFH は 9 例(15%)16 関節 (13%) に見られた。ONFH 発生とステロイド量に相関は見られなかった。Type A:6 関節、Type B:2 関節、Type C:8 関節で、Type C6 関節が SLE診断後 2-5 年で圧潰した。SLE に対する治療後 1 年で股関節 MRI に異常所見が見られなければ、ONFH 発生の危険性は小さいと考えられた。(Hand search, Sugano N, Clin Orthop Relat Res 1994, R-V)

圧潰していない無症状の ONFH50 例 66 関節を対象とした。男性 14 例、女性 36 例、平均 42 歳 (19-64 歳)、アルコール関連は 7 関節、ステロイド関連は 55 関節、関連なしは 4 関節であった。経 過観察期間は平均 49 か月 (16-84 年)で、MRI を撮像して評価した。21 関節(32%)が 32 か月まで に圧潰した。骨頭直径の 1/4 以上の大きさで、荷重部の 2/3 以上をしめる壊死例 23 関節のうち、17 関節(74%)が 32 か月までに圧潰した。 (ID 8113255, Shimizu K, J Bone Joint Surg Am 1994, R-V)

圧潰がないか crescent sign のみ呈する ONFH35 例 54 関節を対象とした。男性 11 例・女性 24 例、平均 41 歳 (18-77 歳)で、ステロイド関連 45 関節、アルコール関連 7 関節、関連なし 2 関節であった。経過観察期間は平均 73 か月 (60-129 か月)で、ARCO stage1:32 関節、stage2:9 関節、stage3(crescent sign のみ):13 関節であった。最初に症状があったのは 20 関節で、11 関節は crescent sign があり、6 関節は6か月以内に圧潰した。症状のなかった 34 関節のうち 4 関節は早期に圧潰し、2 関節は crescent sign があり、2 関節は 6 か月以内に圧潰した。経過中 26 関節は圧潰せず病型は typeA/B/C:16/4/6 関節であった。28 関節(52%)が圧潰し、病型は typeA/B/C:5/4/19 関節で、うち 9 関節は壊死領域が内側 2/3 未満の小さな壊死例であった。これら 28 関節のうち 15 関節(54%)で圧潰の進行が停止し、特に小さな壊死例 9 関節中 8 関節で停止していた。圧潰停止した 15 関節の病型は typeA/B/C:5/3/7 関節で、15 関節中 11 関節は 2 mm未満の圧潰で、10 関節は無症状であった。圧潰は必ずしも悪い予後となるわけではなく、2 mm未満の圧潰と荷重部内側 2/3 以内の壊死例については圧潰が停止し外科的治療なしで症状が改善する可能性がある。(Hand search, Nishii T, Clin Orthop Relat Res 2002, R-V)

ONFH 両側例のうち片側が無症状であった 81 例 81 関節を対象とした。男性 68 例、女性 13 例、 平均 50.5 歳(22-77 歳)、アルコール関連は 39 例(48%)、ステロイド関連は 12 例(15%)、関連なしは 30 例(37%)であった。経過観察期間は平均 8.3 年(5-16 年)で、病型(type A/B/C1/C2)は 3/35/15/28 関節であった。最終調査時、31 関節(38%)で症状があり 26 関節(32%)が圧潰していた。 診断から症状出現までは平均 3.4 年(0.7-8.9 年)、圧潰までは平均 4.1 年(1.2 - 11.9 年)であった。 病型(type A/B/C1/C2)について、症状を呈した 31 関節では 0/1/2/28、圧潰した 26 関節では 0/0/2/24 で、typeC2 は圧潰の危険因子(hazard 比 6.35; 95%CI: 1.18-34.11, p=0.031)であった。 年齢、性別、体重、関連因子、経過観察期間は圧潰の危険因子ではなかった。(ID 18327630, Min BW, Clin Orthop Relat Res 2008, R-V)

ONFH 両側例のうち片側が無症状であった 105 例 105 関節を対象とした。男性 84 例、女性 21 例、平均 50 歳 (23-73 歳)、アルコール関連は 54 例(51%)、ステロイド関連は 20 例(19%)、関連なしは 31 例(30%)であった。経過観察期間は平均 7 年 8 か月 (10 か月-22 年 8 か月)で、Steinberg 分類 stage I: 62 関節(59%)、stage II: 43 関節(41%)で、病型(type A/B/C)は 22/28/55 関節であった。最終調査時、62 関節(59%)で症状があり圧潰していた。診断から症状出現までは平均 2 年 1 か月(1 か月-11年)であった。 多変量解析では、年齢、性別、BMI、関連因子、病型は、有意な圧潰の予後予測因子ではなく、壊死領域の大きさ(MRI中央冠冗断像と中央矢状断像での割合を乗じた指標)が有意な予後予測因子で、1%増加すると危険度が 1.029 倍増加した (95%CI: 1.014-1.045)。壊死領域が 30%未満の小さな壊死例で無症状例には治療は必要ない。病型(type A/B/C)について、症状を呈した 62 関節では 6/15/41、症状を呈さなかった 43 関節では 16/13/14 であったが、多変量解析では有意な予後予測因子ではなかった。(ID 18310696, Nam KW, J Bone Joint Surg Am 2008,R-IV)

SLE201 例を対象とし MRI で ONFH と Osteonecrosis of the femoral condyle (ONFC)について調査した。最短 10 年以上(平均 13.6 年、10-20 年)経過観察可能であった SLE144 例 537 関節(股関節 251 関節、膝関節 286 関節、平均 26 歳時 SLE 発症、平均最大ステロイド投与量:プレドニン換算 57mg/日)で、ONFH 発生 101 関節 (40%)、ONFC 発生 137 関節 (47.9%)であった。ONFH 101 関節のうち、壊死領域の縮小が見られたのは52 関節(51%)で、type A:6/6 関節(100%、平均 7.1 年、うち完全消失 4 関節)、type B:5/7 関節(71%,平均 7.4 年、うち完全消失 1 関節)、type C1:21/42 関節(50%、平均 12.9 年、うち完全消失 2 関節)、type C2:20/42 関節(48%、平均 11.7 年、うち完全消失 2 関節)であった。Cox 回帰分析では壊死領域縮小のハザード比は再燃しない SLE で 2.3 倍、typeA で 2.5 倍であった。壊死領域縮小と、ループス腎炎・CNS ループス・骨粗鬆・抗リン脂質抗体・ステロイド総投与量・ステロイド投与期間とは関連は見られなかった。圧潰は type A:0/6 関節(0%)、type B:2/7 関節(29%)、type C1:11/42 関節(26%)、type C2:21/42 関節(50%)であった。4 関節で経過中新たな壊死が発生したが、これらはすべて SLE が再燃しステロイド増量となった例であった。(Hand search, Nakamura J, Lupus 2010, R-IV)

Severe acute respiratory syndrome (SARS)患者診療にあたり SARS に感染した医療従事者で、特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)と診断した 117 例 190 関節を、6か月ごとに7年まで経過観察した。 男性 39 例、女性 78 例、平均 32 歳(19-59)歳で、プレドニン総投与量は平均 4903mg (800-16600mg)であった。診断時 ARCO stage I が 168 関節、stage II が 22 関節であった。症状を

呈した 38 関節には頚部を開窓した bone impaction grafting を施行された。経過中、66 関節 (34.7%)が症状を呈し、50 関節 (26.3%)が圧潰した。ステロイド投与後 3 年以内に、57 関節が疼痛を生じ、32 関節が圧潰した。10 関節(5.2%)では MRI で壊死所見が消失した。ステロイド投与から ONFH 診断まで平均 6.3 か月 (2.2-10 か月)、圧潰まで平均 37.3 か月(5-90 か月)で、疼痛出現から圧潰まで平均 16 か月(0-59 か月)であった。圧潰 50 関節と非圧潰 140 関節の比較では、病型 (type A/B/C1/C2, 圧潰:0/1/17/32, 非圧潰:41/42/49/8, p=0.000)、壊死体積(圧潰:21.4mm³, 非圧潰:10.1 mm³, p=0.000)、MRI 冠状断像での viable lateral column(圧潰:9.8%, 非圧潰:39.8%, p=0.000)で有意差が見られ、年齢、性別、総ステロイド量では差は見られなかった。(ID 23412187, Zhao FC, Eur J Orthop Surg Traumatol 2013, R-II)

MEDLINE, EMBASE bibliographic database で 2008 年 6 月 30 日までに 'osteonecrosis', 'avascular necrosis', and 'asymptomatic'で検索し適応条件を満たした 16 の論文を対象に systematic review を行った。無症状であった総数 664 関節中 394 関節 (59%) で症状が出現または 圧潰を生じた。診断から平均 39 か月であった。骨頭の圧潰は平均 49 か月で起こった。レントゲン上での small size(骨頭の 25%以下)は 101 例中 7 例(7%)、medium-size(25-50%)は 12/48(25%)、large-size(50%以上)は 74/88(84%)で圧潰した。Type-A は 6/70(9%)、Type-B は 20/106(19%)、 Type-C は 120/202(59%)で圧潰した。鎌状赤血球症症例で最も進行し圧潰率は 73%で、SLE 症例 が最も予後がよく圧潰率は 17%であった。壊死範囲が小さく、内側に限局している症例では圧潰は 少なかったが、中等度・大きな壊死領域または荷重部外側にまで位置する壊死領域は進行しやすく、無症状の症例に対しても joint-preserving surgical treatment を考慮するのがよいかもしれない。 (Hand search, Mont MA, J Bone Joint Surg Am 2010, R-II)

単純 X 線像で所見のない無症状の ONFH25 例 32 関節を対象とした。年齢は 41 歳 (16-80 歳)、 男性 10 例・女性 15 例、ステロイド使用歴あり:19 例・習慣性飲酒あり:5 例・関連なし:1 例であった。 MRI での壊死領域が内側・上前方に限局する 15 関節では圧潰したものはなく、それ以外の大きな 壊死領域を有する 17 関節中 14 関節で $2^{\sim}43$ か月の経過中に圧潰した。(ID 8444940, Takatori Y, J Bone Joint Surg Br 1993, R-V)

68 例の無症状の ONFH 例を対象とした。24 例は片側例、44 例は両側例の無症状側で、アルコール関連は 28 例、ステロイド関連は 14 例、関連なしは 26 例であった。診断後平均 2.3 年で 38 例 (55.9%)が症状を呈した。壊死領域の大きさが大きく、大腿骨頭外側までに広がりがある(有症状率、lateral: 76%, center: 38%, medial: 10%, p=0.002) 大きな壊死(有症状率、large: 84%, medium: 69%, small: 10%, p<0.0001) で症状を有していた。(ID 23340674, Kang JS, Int Orthop 2013, R-V)

ONFH 63 例 72 関節を対象とした。男性 27 例、女性 45 例、平均 35 歳(17-64 歳)、アルコール関連は 9 例、ステロイド関連は 49 例、関連なしは 5 例であった。症状あり: 46 関節、症状なし: 26 関

節、経過観察期間は平均 6 年 1 か月 (4-12 年)で、Steinberg 分類 stage I: 42 関節、stage II: 30 関節で、病型(type A/B/C)は 5/8/59 関節であった。最終調査時、46 関節(64%)で症状があり、病型は typeB:2 関節、typeC:44 関節であった。最初に症状があった 46 関節はいずれも症状を有したままであった。TypeC で症状がなかった 15 関節は、stage I: 9 関節、stage II: 4 関節、stage III: 2 関節で、stage II 及び III の 6 関節で帯状硬化像が厚く壊死領域の硬化像が見られていた。(ID 9973986, Ito H, Clin Orthop Relat Res 1999, R-V)

特発性大腿骨頭壊死症患者で、大腿骨頭の外側支柱の有無がその大腿骨頭の予後を規定するかどうかを検討した。自然経過観察群 87 例 127 関節、関節温存術群 42 例 72 関節、フォロー期間は自然経過観察群 3 年(3 から 8 年)、骨頭温存術群は 5 年。大腿骨頭冠状断像にて、骨頭を外側から 30%、40%、30%の三つの領域に分けた。Type I が内側支柱、中間支柱に壊死が存在するものの、外側が保たれているもの、Type II が外側支柱の一部に壊死が及んでいるもの、Type II が外側支柱の全体に壊死が及んでいるものと定義した。大腿骨頭の圧潰をきたしたものは、自然経過観察群では Type I,II,IIIがそれぞれ 4/37 関節(10.8%)、20/47 関節(42.6%)、41/43 関節(95.3%)、骨頭温存術群では Type I,II,IIIがそれぞれ 0/10 関節(0%)、7/32 関節(21.8%)、18/30 関節(60.0%)で各群間に有意差を認めた。外側支柱が大腿骨頭壊死症の圧潰を保持するための重要な役割を担っている可能性があると結論付けた。(Hand search, Sun W, Orthopedics 2014, R-III)

連続する ONFH 症例 73 関節を対象とした。Steinberg 分類(Pennsylvania 分類)で(Stage 1/2)は 11/62 関節、(Grade A/B/C)は 14/13/46 関節であった。Stage と Grade の組み合わせは、(1A/2A) が 3/11 関節、(1B/2B)が 4/9 関節、(1C/2C)が 4/42 関節であった。全例 core decompression と cancellous bone grafting を施行した。経過観察期間は平均 3.3 年(2-6 年)で、術前と最終観察時の Harris Hip スコア、X 線所見の進行程度、THA の有無について調査した。Harris Hip スコアは (1A/1B)でそれぞれ 14.3/5.0 点の改善を認めたが、1C では 12.0 点改悪した。(2A/2B)も同様に 9.6/2.6 点の改善を認めたが、2C では 2.9 点改悪した。

(Grade A/B/C)では(10.6 点改善/3.3 点改善/3.6 点改悪)であった。Stage 1/2 間で Harris Hip スコアに差はなかった。X 線評価では、0-21 点法(0 が良い)で評価を行った。例: stage 1 が 2(grade が変わらずで)となると3 点悪くなると定義。(1A)は X 線評価で不変であり、(1B/1C)は 8.5/6.3 点進行し、(1A/1B/1C 間)で有意差を認めた(p=0.01)。(2A/2B/2C)で 1.5/2.4/3.9 点進行した(p=0.05)。Grade では(A-B、A-C 間)で有意差を認めたが、(B-C 間)に有意差はなかった。THA の有無は (1A/1B/1C)で 0/25/50%、(2A/2B/2C)で 9/33/31%で(Grade A/B/C)で 7/31/33%であった。(A-B、A-C 間)で有意差を認めた(p=0.048)。(Steinberg ME、Clin Orthop Relat Res. 1999、R-IV)

圧壊を認めない連続する 33 例 37 関節を対象とした。男 31 例(34 関節)女 2 例(3 関節)で平均年齢 47 歳(18-68 歳)、アルコール関連が 28 例(31 関節)、ステロイド関連が 3 例(4 股)、関連なしが 2

例(2 股)であった。Ficat 分類(stage 1/2A/2B)が 22/11/4関節であった。18 関節に core decompressionとcancellous bone graftingを施行し、残り19 関節は非手術群であった。手術群18 関節の Ficat 分類は(stage1/2A/3B)が10/7/1 関節で、非手術群は12/4/3 関節であった。Primary end pointを圧潰とし、5 年以上の経過を調査した。手術群の14 関節と非手術群の15 関節が3 年以内(3-36 か月)に圧潰を認めた。8 関節で観察期間中に圧潰は生じなかった(5-8 年)。Modified Kerboul 分類(grade 1/2/3/4)は、5/9/16/7 関節であった。性別に差はあったが、関連因子、stage、有症状率、治療に差はなかった。Grade 1 が圧潰認めず(平均観察期間7年)、Grade 2 は 6 関節が圧潰(15 か月以内で平均9 か月で圧潰;6-15 か月)、Grade 3 は全例(16 関節)で圧潰(36 か月以内で平均9 か月で圧潰;3-36 か月)、Grade 4 は全例(7 関節)で圧潰(12 か月以内で平均6 か月;3-12 か月)。圧潰を終点とした累積生存率は4 群間で有意差を認めた(log rank test p<0.01)。Grade (1/2)と(3/4)を比較したさいに、(3/4)は圧潰の危険因子であった(調整 HR 8.2; 95%CI 2.5-26.9,p=0.00)であった。また、cut offを≦190°(4 関節)、191-239°(8 関節)、240°≦(25 関節)と設定すると累積生存率は100/50/0%であった。(Ha YC, J Bone Joint Surg Am. 2006, R-IV)

圧潰のない ONFH47 例 65 関節を対象とし、壊死領域の体積、壊死領域中心の緯度・経度と圧潰との関連を調査した。33 関節 (51%) が圧潰し 32 関節が平均 30 か月 (24-37 か月) の経過で圧潰を認めなかった。%壊死体積は平均 31.3%(1.1-97.1%)、緯度は平均 45.6 度 (-5.7 - 84 度)、経度は平均 55.7 度 (-35.6 - 164.4 度) であった。多変量解析では%壊死体積と圧潰に有意な相関を認めた。圧潰を認めたのは、Steinberg 分類 group A(<15%)16 関節中 1 関節 (6%)、group B(15-30%)19 関節中 8 関節 (42%)、group C(>30%)30 関節中 24 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 24 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 24 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 26 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 27 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 28 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 26 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 27 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 28 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 26 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 27 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 28 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 28 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 26 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 27 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節中 28 関節(80%) であった。Group C(>30%)30 関節(80%) であった。Group C(>30%)

(5cm³で<10%の体積を有し無症状の Steinberg stage I ONFH40 例 40 関節を対象とした。男性30 例・女性10 例、平均 41 歳(27-53 歳)で、30 例は反対側に有症状の ONFH があり、10 例は膝・肩に ON があり検査され検出された。経過観察期間は平均 136 か月(120-144 か月)で、ステロイド関連:11 例、アルコール関連:20 例、関連なし:9 例であった。ステロイド関連の平均投与量は600mg(400-3000mg)であった。経過中に38 関節(88%)が症状を呈し、診断後12 年以内に29 関節(73%)が圧潰した。診断から症状出現までは平均80 か月(63-134 か月)で、症状がおこってから圧潰を生じるまで少なくとも6 か月のインターバルがあった(平均12 か月、6-38 か月)。診断から圧潰までは平均92 か月(70-140 か月)であった。最終調査時、5 関節(stage I: 2 関節、stage II: 3 関節)が無症状で、6 関節が stage II で症状あり、29 関節が圧潰していた。体積は小さいが荷重部に存在する ONFH は圧潰の危険性高く長期にわたって経過観察必要である。(Hand search, Hernigou P, J Bone Joint Surg Am 2004, R-I)

MRI で片側のみの ONFH と診断した ONFH46 例を対象とした。男性 29 例・女性 17 例、平均 41 歳 (16-71 歳)で、ステロイド関連: 23 例、アルコール関連: 16 例、関連なし: 7 例であった。ONFH 診断から研究開始まで平均 3.1 年 (1 か月-20 年) であった。平均 5.5 年 (3-8 年) の経過中、片側 に ONFH が発生したのはアルコール関連の 1 例 (2%)で、圧潰を生じた。片側 ONFH で反対側に ON が発生することはまれで、壊死所見のみられない側は、stage0 ではなく正常と考えられた。 (Hand search, Sugano N, Clin Orthop Relat Res 1997, R-V)

股関節に症状のない SLE 患者 66 例(少なくともプレドニン 5mg/日を 6 か月以上服用)を対象に MRI でスクリーニング検査を行った。8 例(12%)11 関節(8 関節)においてMRI で ONFH 所見を認め、 大きさは骨頭比 $1\sim46\%$ で、Steinberg stage I:10 関節、II:1 関節であった。壊死あり群となし群の比較で、危険因子は African-American origin、プレドニン最大投与量>30mg、偏頭痛、レイノー症状の有無であった。12 か月後に、初回 MRI で所見のなかった 58 例中 43 例で MRI を経時的に施行したが、新たな所見はなかった。(ID 9415635, Aranow C, J Rheumatol 1997, R-V)

無症状の HIV 感染例 339 例に対し MRI スクリーニングを施行して初回 MRI で ONFH と診断されたのは 15 例 21 関節、17-31 か月あけて施行した 239 例 (平均 43 歳、23-70 歳) 中再 MRI で ONFH と診断されたのは 3 例 6 関節であった。症状を有する HIV 感染例 1330 例のうち、ONFH は 22 例 40 関節であった。無症状 HIV/ONFH 例 18 例のうち、9 例は両側例で、中央値 5.7 年の経過でほとんどの症例は無症状か経度の疼痛のみで、2 例 4 関節に THA が施行されていた。有症状 HIV/ONFH 例 22 例のうち、18 例は両側例で 7 例は多発性骨壊死例であった。中央値 26 か月の経過で 13 例に THA が施行されていた。無症状 HIV 例と有症状 HIV 例の比較では、有症状 HIV 例で壊死領域が大きい傾向が見られた。(Hand search, Morse CG, Clin Infect Dis 2007; 44: 739-748, R-IV)

鎌状赤血球症で片側股関節に症状を呈する ONFH を有する 121 例の、無症状の反対側 121 関節を対象とした。男性 70 例・女性 51 例、平均 26 歳(18-31 歳)で、経過観察期間は平均 14 年 (10-20 年)であった。ARCO stage 0: 56 関節中 47 関節(84%)が症状を呈し 34 関節(61%)が圧潰した。ARCO stage 1: 42 関節中 40 関節(95%)が3 年以内に症状を呈し36 関節(86%)が圧潰した。ARCO stage 2: 23 関節中全例が2 年以内に症状を呈し圧潰した。症状は圧潰に平均11か月先行していた。鎌状赤血球症のONFH は進行し疼痛を生じ圧潰を生じやすい。THA では合併症が高頻度に生じるので、進行をとどめるような治療が早い時期に考慮されるべきである。(Hand search, Hernigou P, J Bone Joint Surg Am 2006, R-II)

★文献

Hand Search, Sugano N, Ohzono K, Masuhara K, Takaoka K, Ono K. Prognostication of osteonecrosis of the femoral head in patients with systemic lupus erythematosus by magnetic

resonance imaging. Clin Orthop Relat Res 1994; 305: 190-199

ID 8113255, Shimizu K, Moriya H, Akita T, Sakamoto M, Suguro T. Prediction of collapse with magnetic resonance imaging of avascular necrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am 1994; 76–A: 215–223

Hand search, Nishii T, Sugano N, Ohzono K, Sakai T, Haraguchi K, Yoshikawa H. Progression and cessation of collapse in osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 2002; 400: 149–157

ID 18327630, Min BW, Song KS, Cho CH, Lee SM, Lee KJ. Untreated asymptomatic hips in patients with osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 2008; 466: 1087–1092

ID 18310696, Nam KW, Kim YL, Yoo JJ, Koo KH, Yoon KS, Kim HJ. Fate of untreated asymptomatic osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am 2008; 90: 477-484

Hand search, Nakamura J, Harada Y, Oinuma K, Iida S, Kishida S, Takahashi K. Spontaneous repair of symptomatic osteonecrosis associated with corticosteroid therapy in systemic lupus erythematosus: 10-year minimum follow-up with MRI. Lupus 2010; 19: 1307-1307-1314

ID 23412187, Zhao FC, Guo KJ, Li ZR. Osteonecrosis of the femoral head in SARS patients: seven years later. Eur J Orthop Surg Traumatol 2013; 23: 671-677

Hand search, Mont MA, Zywiel MG, Marker DR, McGrath MS, Delanois RE. The natural history of untreated asymptomatic osteonecrosis of the femoral head. A systematic literature review. J Bone Joint Surg Am 2010; 92–A: 2165–2170

ID 8444940, Takatori Y, Kokubo T, Ninomiya S, Nakamura S, Morimoto S, Kusaba I. Avascular necrosis of the femoral head. Natural history and magnetic resonance imaging. J Bone Joint Surg Br 1993; 75–B: 217–221

ID 23340674, Kang JS, Moon KH, Kwon DG, Shin BK, Woo MS. The natural history of asymptomatic osteonecrosis of the femoral head. Int Orthop 2013; 37: 379-384

ID 9973986, Ito H, Matsuno T, Kaneda K. Prognosis of early stage avascular necrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 1999; 358: 149-157

Hand search, Sun W, Li ZR, Wang BL, Liu BL, Zhang QD, Guo Relationship between preservation of the lateral pillar and collapse of the femoral head in patients with osteonecrosis.

Orthopedics 2014 37(1) e24-8

Steinberg ME, Bands RE, Parry S, Hoffman E, Chan T, Hartman KM. Does lesion size affect the outcome in avascular necrosis? Clin Orthop Relat Res. 1999; 367: 262-271

Ha YC, Jung WH, Kim JR, Seong NH, Kim SY, Koo KH.Prediction of collapse in femoral head osteonecrosis: a modified Kerboul method with use of magnetic resonance images. J Bone Joint Surg Am. 2006 Nov;88 Suppl 3:35–40.

Hand search, Nishii T, Sugano N, Ohzono K, Sakai T, Sato Y, Yoshikawa H. Significance of lesion size and location in the prediction of collapse of osteonecrosis of the femoral head: a new three-dimensional quantification using magnetic resonance imaging. J Orthop Res 2002; 20: 130–136

Hand search, Hernigou P, Poignard A, Nogier A, Manicom O. Fate of very small asymptomatic stage-I osteonecrotic lesions of the hip. J Bone Joint Surg Am 2004; 86-A: 2589-2593

Hand search, Sugano N, Nishii T, Shibuya T, Nakata K, Masuhara K, Takaoka K. Contralateral hip in patients with unilateral nontraumatic osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res 1997; 334: 85–90

ID 9415635, Aranow C, Zelicof S, Leslie D, Solomon S, Barland P, Norman A, Klein R, Weinstein A. Clinically occult avascular necrosis of the hip in systemic lupus erythematosus. J Rheumatol 1997; 24: 2318–2322

Hand search, Morse CG, Mican JM, Jones EC, Joe GO, Rick ME, Formentini E, Kovacs JA. The incidence and natural history of osteonecrosis in HIV-infected adults. Clin Infect Dis 2007; 44: 739–748

Hand search, Hernigou P, Habibi A, Bachir D, Galacteros F. The natural history of asymptomatic osteonecrosis of the femoral head in adults with sick cell disease. J Bone Joint Surg Am 2006; 88-A: 2565-2572

【検索式	
	PubMed
femur	head $necrosis[majr]$ AND ("disease progression" OR "natural history" OR
classif	ication[sh]) AND (idiopathic OR nontraumatic OR avascular OR steroid OR
steroid	ls OR steroidal OR alcohol*) Filters: English; Japanese
118 →	10 + hand search 10 = 20
	医中誌

((((大腿骨頭壞死/TH or 大腿骨頭壞死/AL)) and ((自然経過/TH or 自然経過/AL) and (PT=会

議録除く)検索数72件 → 採用数0件

CQ 4 保存治療

前文

特発性大腿骨頭壊死症に対する保存治療の目的は、大腿骨頭圧潰後の疼痛緩和と大腿骨頭の圧潰進行の抑制があげられるしかしながら、これまでのところわが国において保存治療に関しての十分な症例数や長期の経過観察年数のある報告はなく、システマティックレヴューや RCT などのエビデンスレベルの高い論文はない。このため、わが国では保険適応がないが、海外では報告のある薬物療法や物理療法、高圧酸素療法なども含めて本章のクリニカルクエッスチョンとして取り上げた。また、リハビリテーションとしての運動療法も保存治療のひとつにあげられる。現状では臨床例におけるエビデンスとなるような文献はなく、ひとつの CQ としてとりあげることはできなかった。

CQ 4-1 圧潰進行予防に対する免荷・装具療法は有用か

推奨

特発性大腿骨頭壊死症に対する免荷療法は疼痛の緩和目的に行われるが、長期的な大腿骨頭の圧潰進行の予防効果に関しては不明である。(Grade 1)

●解説

ONFH に対して、日常診療において疼痛の緩和、歩行障害に対する機能改善を目的として装具 (松葉杖やロフストランド)による免荷療法はコンセンサスの得られた処置である。また、基礎疾患や合併症の問題で手術が実施できない患者に対しても疼痛と機能改善を目的として免荷療法は用いられる。しかしながら、広範な壊死領域を有する症例に対して、免荷療法による長期的な病期進行予防の効果は不明である。本章では鎌状赤血球症に続発した ONFH に対する保存治療の論文も含まれる。特発性ではないが、ONFH 発生後の自然経過を観察したという点で採択した。また、症例数、経過年数も採択基準よりも少なく、エビデンスレベルは高くはないが、わが国における免荷療法に対する唯一の報告として採用した論文もある。

●サイエンティフィックステートメント

- •ONFH に対する安静、免荷療法で、短期的には疼痛緩和が得られる。
- ・ONFH に対する安静、免荷療法は、長期的には大腿骨頭の圧潰の進行を予防する効果や手術療法(THA や骨切り)への移行を抑制する効果は期待できない。

●エビデンス

- 1. ONFH に対する安静、免荷療法のメタ解析(レビユー)を施行した。臨床的に良好な成績が得られたのは、平均34か月の経過観察期間で22.7%(182/819股)であり、80%の症例で人工関節、骨切りなど手術療法が必要であった。
- 2. ONFH36 例 59 関節に対してランダムに免荷療法 (26 股) と core decompression 施行群 (29 股) の 2 群に割り付けた。60 か月の経過観察で Ficat Stage 1 での経過良好例は免荷群の 20% (1/5 股) に対し、core decompression 群では 70% (7/10 股) であった。Stage 2 での経過良好 例は免荷群の 0% (0/7 股) に対し、core decompression 群では 71% (5/7 股) であった。Stage 3 での経過良好例は免荷群の 10% (1/10 股) に対し、core decompression 群では 73% (8/11 股) であった。保存療法群で経過不良例が多かった。
- 3. 鎌状赤血球症に続発した ONFH121 関節を保存療法で平均 14 年経過みたところ 75%の症例 は疼痛が増悪し、手術療法が必要であった。

4. ONFH5 例(type B:1 例、C1: 1 例、C2: 4 例) に免荷療法(長下肢装具 3 例、二本松葉杖 2 例) を施行した。3 か月の経過観察で 5 例中 4 例は疼痛が消失した。1 例は治療開始後 2 年で THA に移行した。

体文●

文献検索

英文 key word: (osteo)necrosis, femoral head (hip), crutch, or rest

22 文献 採択 3 文献

(ハンドサーチ 2 文献)

和文 key word: 大腿骨頭壊死 and 免荷 or 装具

69 文献 採択 1文献

Core decompression versus nonoperative management for osteonecrosis of the hip.
 Mont MA¹, Carbone JJ, Fairbank AC. Clin Orthop Relat Res. 1996 Mar;(324):169-78.
 Review ハンドサーチ

 Osteonecrosis of the femoral head. A prospective randomized treatment protocol. Stulberg BN, Davis AW, Bauer TW, Levine M, Easley. Clin Orthop Relat Res 268:140-51. (ID: 206021)

RCT

3. The natural history of asymptomatic osteonecrosis of the femoral head in adults with sickle cell disease. Hernigou P, Habibi A, Bachir D, Galacteros F. J Bone Joint Surg Am. 2006 Dec;88(12):2565-72.

Case Series ハンドサーチ

4. 大腿骨頭壊死症の免荷療法 宮川俊平ほか Hip Joint. 2002 28:287-291 ID: 2003121500

CQ 4-2 圧潰進行予防に対する物理療法·高圧酸素療法は有用か

推奨

特発性大腿骨頭壊死症に対する体外衝撃波、電磁場刺激、高圧酸素療法では、疼痛の改善に効果が得られる可能性はある。長期的な大腿骨頭の圧潰進行の予防効果に関しては不明である。(Grade 1)

●解説

物理療法・高圧酸素療法については、わが国において臨床例での報告は少なく、多くは海外からの報告である。体外衝撃波や電磁場刺激、高圧酸素療法が疼痛の緩和に有効であったとする報告はあるが、その機序や壊死範囲との関連について明確な報告はない。さらに長期的な大腿骨頭の圧潰進行の予防効果に関しては不明である。また、骨折の治癒促進の目的で使用される超音波刺激装置については、疼痛軽減や圧潰進行の予防効果に関するエビデンスレベルの高い論文は現時点では認めらない。

●サイエンティフィックステートメント

・ONFH に対する対外衝撃波治療、電磁場刺激、高圧酸素療法で疼痛の改善が得られた。骨頭 圧潰の進行予防や手術療法への移行を予防できるは明らかではない。

●エビデンス

- 1. ONFH48 例 57 関節を,無作為に体外衝撃波施行群 29 関節と腓骨移植術 28 関節に割り付けた. 25 ヶ月の経過観察で体外衝撃波群では治療施行前,腓骨移植術群どちらと比較してもビジュアルアナログスケール,ハリスヒップスコアおよび壊死領域が有意に改善した. 経過内でTHA を要したのは体外衝撃波群で 3/29 股,腓骨移植群で 9/28 股であった.
- 2. ONFH 症 48 例 60 関節を,無作為に体外衝撃波群 30 関節と体外衝撃波とアレンドロネート併用群 30 関節に割り付け,22-30 ヶ月経過観察を行った.いずれの群でも疼痛のビジュアルアナログスケール,ハリスヒップスコアが治療前に比べて有意に改善した.各群間での臨床成績に有意差はなかった.
- 3. ONFH66 例 76 関節に対して電磁場刺激を平均 5 ヵ月 与えた. 治療前全例で認めた疼痛は 53%で消失し, 26%で改善した. 15 関節は THA を要した.
- 4. Steinberg I の ONFH12 例 16 関節に対して高圧酸素療法を 100 日間施行した. 最低 2 年の経過観察を行い, 12 例で症状が軽減して従来の職業に復帰した.
- 5. 片側性の ONFH20 例を無作為に高圧酸素療法 (HBO) 群と高圧大気群 (HBA) に割付けた. 治療開始から 4 週以降, HBO 群では HBA 群に対して有意に疼痛が改善した. 6 週間で 30 回の治療を行い, HBA 群にも HBO を施行した. 7 年の経過観察が可能であった 17 例で, THA を要したものはなかった.

体文●

文献検索

英文 key word:

Osteonecrosis (hip OR femoral) (conservative OR stimulation OR physical OR ultrasound OR electro OR wave)

112 文献 採択 5 文献

(ハンドサーチ 5 文献)

和文 key word:

大腿骨頭壞死 and 治療的利用,治療,薬物療法,外科的療法,移植,食事療法,精神療法,放射線療法 48 文献 採択 0 文献

- 1. Treatment for osteonecrosis of the hip: comparison of extracorporeal shockwave with core decompression and bone-grafting. Wang CJ, Wang FS, Huang CC, Yang KD, Weng LH, Huang HY. Journal of Bone and Joint Surgery, American volume 87.11 (Nov 2005): 2380-7. ハンドサーチ
- 2. Treatment of osteonecrosis of the hip: comparison of extracorporeal shockwave with shockwave and alendronate. Wang CJ, Wang FS, Yang KD, Huang CC, Lee MS, Chan YS, Wang JW, Ko JY. Arch Orthop Trauma Surg. 2008 Sep;128(9):901-8. Epub 2007 Dec 1. ハンドサーチ
- Biophysical stimulation with pulsed electromagnetic fields in osteonecrosis of the femoral head. Massari L(1), Fini M, Cadossi R, Setti S, Traina GC. J Bone Joint Surg Am. 2006 Nov;88 Suppl 3:56-60.

ハンドサーチ

- 4. Hyperbaric oxygen therapy as a treatment for stage-I avascular necrosis of the femoral head. Reis ND, Schwartz O, Militianu D, Ramon Y, Levin D, Norman D, Melamed Y, Shupak A, Goldsher D, Zinman C. J Bone Joint Surg Br. 2003 Apr;85(3):371-5.
- Hyperbaric oxygen therapy in femoral head necrosis. Camporesi EM(1), Vezzani G, Bosco G, Mangar D, Bernasek TL. J Arthroplasty. 2010 Sep;25(6 Suppl):118-23. doi: 10.1016/j.arth.2010.05.005.Epub 2010 Jul 15.

ハンドサーチ

CQ 4-3 大腿骨頭圧潰進行予防に対する薬物療法は有用か

推奨

特発性大腿骨頭壊死症に対するビスホスホネート製剤(アレンドロネート、ゾレドロネート)の投与による、長期的な骨頭圧潰の抑制効果は不明である。(Grade 1)

●解説

ビスホスホネート製剤(アレンドロネート)の内服による骨頭圧潰抑制効果や疼痛増悪の抑制効果の報告がされているが、近年のアレンドロネートやゾレドロネートの投与を調査したRCTの論文からは有意な効果はないという報告もあり、投与量や投与期間も様々で有ることから効果は不明である。また、本邦での保険診療では認められていないことからも推奨度はgrade I とした。

その他の薬物療法に関しては、thrombophiliaもしくは hypofibrinolysis に関連した ONFH に対する Enoxaparin による病期進行予防効果の報告があるが、本邦での疾患発生の病態背景が異なるためガイドライン推奨からは除外した。

●サイエンティフィックステートメント

- ・アレンドロネートの内服(アレンドロネート 70mg を週1回の内服を 25 週間)により大腿骨頭の圧潰が有意に抑制され、THA 施行率が有意に低下した。
- ・アレンドロネートの内服(アレンドロネート 5mg/日を 1 年間)により圧潰及び関節症性変化のない大腿骨頭の圧潰発生率、及び股関節痛の増悪は有意に抑制された。
- ・アレンドロネートの内服(アレンドロネート 70mg を週1回内服)による非外傷性大腿骨頭壊死症の病期進行予防効果及びTHA 施行率の有意な低下は認められなかった。
- ・ゾレドロネートの静脈投与 (ゾレドロネート 5mg/年) で 2mm 以上の大腿骨頭の圧潰率、THA の施行率には有意な低下は認められなかった。

●エビデンス

・Steinberg Stage II or IIIの非外傷性大腿骨頭壊死で壊死範囲が 30%以上(class C)のある患者 40 例を対象として、アレンドロネート使用群、と非使用群にランダム化した(study design: RCT)。アレンドロネート使用群はアレンドロネート 70mg を週 1 回の内服を 25 週間行った。非使用群をコントロール群として、単純 X 線像、及び MRI 画像を比較検討した。アレンドロネート使用群は男性 15 例 23 関節、女性 5 例 6 関節、平均年齢 42.6 歳(22-65)であった。7 例はステロイド使用歴があった。非使用群は男性 15 例 18 関節、女性 5 例 7 関節、平均年齢 42.4 歳 (20-64) であった。6 例はステロイド使用歴があった。調査期間は

24 か月~28 か月であった。StageIV, Vの圧潰を THA の適応として THA をエンドポイントとして生存率を比較した (Kaplan-Meier 法)。調査期間中、アレンドロネート使用群では 29 関節中 2 関節が圧潰をきたしたのにたいして、非使用群では 25 関節中 19 関節が圧潰をきたした (p<0.001)。また、THA をエンドポイントとして生存率アレンドロネート使用群では 26 か月で 93.3%、非使用群では 12 か月、18 か月、26 か月でそれぞれ 72%,51.8%,35.8%であった。Steinberg Stage II or III の非外傷性大腿骨頭壊死ではアレンドロネート使用群では早期の大腿骨頭の圧潰を抑制できる傾向にあった。(16203877; Level Ib) (RCT)

- ・大腿骨頭の圧潰及び関節症性変化のない大腿骨頭壊死症の患者 25 例 36 関節を対象とした。アレンドロネート 5mg/日を内服した患者 16 例(副作用で 2 例は除外)のうち最終 1 年間内服をおこなった 14 例 20 関節を対象とした。アレンドロネート内服していない患者 9 例(妊娠のため 1 例は除外)のうち最終 8 例 13 関節を対照群として比較検討した。対照群では 13 関節中 6 関節に骨頭の圧潰を認めたのに対して、アレンドロネート内服群 20 関節のうち 1 関節が 1 年間で骨頭の圧潰を認め、対照群と比べ有意に少なかった。また、アレンドロネート内服では対照群と比べ、股関節痛の増悪も有意に抑制された。いずれの群でも骨頭の圧潰を認めたのは type C1 もしくは C2 であった。 type C1 もしくは C2 の広範囲な壊死においてもアレンドロネート内服によって圧潰を抑制できる可能性がある。 (16462451; Level IV) (Prospective comparative study)
- ・大腿骨頭壊死症の患者 64 例のうち、45 例 61 関節(14 例は変形性股関節症で手術となり、5 例は副作用の為除外)を対象とした。アレンドロネート 10 mg/H 内服、及びカルシウム 500 mg, /日、 $Vitamin\ D_3$ 400 IU/H の内服を行った。投与後 3 か月は部分荷重を推奨し、徐々に荷重を許可した。内服は 3 年もしくは、ペインコントロールが効果なく THA に至る時期までおこなった。最終的に 10 年フォローアップが可能な 40 例 53 関節を対象とした。平均年齢は 41.8 ± 9 歳、男性 32 関節、女性: 21 関節であった。最終的に手術に至った場合 21 に配する 21 に至った 21 関節のうち 21 に至った 21 関節のうち 21 になる 21 に至った 21 関節のうち 21 になる 21 に変して、21 関節の 21 に変して、21 関節の 21 になる 21 になる
- ・非外傷性大腿骨頭壊死症の患者 64 例のうち、Steinberg Stage IIC もしくはIIIC と診断された 52 例 65 関節を対象とした。アレンドロネート 70mg/週投与群とプラセボ投与群にランダム化し、単純 X 線像、MRI 像を用いて病期の進行等を比較した。アレンドロネート投与群では 32 関節中 4 関節が THA に至った。一方、プラセボ投与群では 33 関節中 5 関節が THA

に至った。両群間で有意差はなかった。単純 X 線評価による病期進行や MRI 像による壊死範囲の評価においても両群間で有意な差はなかった。アレンドロネート投与による病期の進行予防及び THA 施行回避における効果は認められなかった。(22127729; Level Ib) (RCT)

・30%の壊死領域をもつ Steinberg Stage-I もしくは II の大腿骨頭の圧潰のない ONFH110 例の RCT でコントロール群とゾレドロネートの静脈投与群 (ゾレドロネート 5mg/年) 55 例 において 2 年経過時点で、圧潰率(2mm 以上)・THA の施行率・WOMAC・HSS いずれもは有意差は認めなかった。(hand serach 分; Level Ib) (RCT)

ケスを

文献検索

英文 key word:

Femoral Head and Osteonecrosis and Bisphosphonate or anticoagulamt or statin or injection enoxaparin 93 文献 採択 5

文献

(ハンドサーチ 1 文献)

和文 key word:

大腿骨頭壊死、and 保存療法 or 薬物療法 and 予防 or ビスホスホネート or 抗凝固 or 高脂血症治療薬 or テリパラチド

136 文献 採択 0 文献

 The use of alendronate to prevent early collapse of the femoral head in patients with nontraumatic osteonecrosis. A randomized clinical study. Lai KA, Shen WJ, Yang CY, Shao CJ, Hsu JT, Lin J Bone Joint Surg Am 87 (10):2155-9, 2005.

(16203877; Level Ib) (RCT)

2. Does alendronate prevent collapse in osteonecrosis of the femoral head? Nishii T, Sugano N, Miki H, Hashimoto J, Yoshikawa. Clin Orthop Relat Res. 443:273-9, 2006.

(16462451; Level IV) (Prospective comparative study)

3. Ten-year follow-up of avascular necrosis of femoral head treated with alendronate for 3 years. Agarwala S, Shah J Arthroplasty 26(7):1128-34, 2011.

(21256699; Level V) (Case series)

4. Alendronate in the prevention of collapse of the femoral head in nontraumatic osteonecrosis: a two-year multicenter, prospective, randomized, double-blind, placebo-controlled study.

Chen CH, Chang JK, Lai KA, Hou SM, Chang CH, Wang. Arthritis Rheum 64(5):1572-8,2012.

(22127729; Level Ib) (RCT)

第5章 手術治療 骨移植、細胞治療

前文

Core decompression の報告は 1970 年代に遡り、MRI 検査が一般的に用いられていなかった当時では、X 線検査および骨生検(core biopsy)を用いて大腿骨頭壊死症(ONFH)の診断がなされていた。ONFH 症例の骨頭では骨髄内圧が上昇するとの研究報告を受け、ONFH の発生および発症に骨髄内圧の上昇の関与が示唆された。このため、core decompression は骨頭内の減圧効果を有する手技として有用とされた。しかし、MRI 検査によって無症候性のONFH を検出できるようになり、壊死の発生が骨髄内圧の上昇に関与しないことが示唆されるようになった。近年においても core decompression の臨床成績は、骨頭圧潰前の症例では良好とする報告があるが、自然経過を変えるほどの効果はないとする報告もあり、本法の有用性について一定の見解が得られていない。Core decompression に骨移植を併用する報告もあるが、その臨床成績は core decompression 単独の場合と同等であり、骨頭圧潰前の症例に対して有効とする報告はあるが、圧潰を来した症例に対する有効性は乏しく、長期予後を改善し得るものではないと考えられている。このため、わが国では ONFH の画像診断の難しい症例に対してcore biopsy が行われることはあるが、治療を目的とした core decompression の有効性は疑問視されており、殆ど行われていないのが現状である。

骨壊死領域に対して血行を保った骨の移植を行うことにより同領域の血行再開や力学的補強を図ることを目的とした血管柄付き骨移植が、わが国でも手術治療の選択肢の一つとして行われてきた。本法においても骨頭圧潰前の症例には有効とする報告はあるが、圧潰を来した症例や広範囲壊死の症例は適応外とする報告も多い。術後合併症の発生率も比較的高く、本法の有用性についても一定の見解に至っていない。

近年では骨再生あるいは血管再生に有用な細胞を骨壊死領域に移植する細胞治療が報告され、骨壊死自体の修復を促す手法として注目されている。Core decompression との併用の有無に関わらず、細胞治療は良好な短期成績が報告されているが、対象症例の病態、骨壊死領域の病期あるいは病型が一定でなく、本手技の手術適応については未だ明確にされていない。わが国における ONFH の臨床研究では骨壊死の病期や病型の分類が整備されており、骨壊死の状態をより明確にした研究がなされている。細胞治療など今後の骨壊死治療に期待される術式の確立が望まれるが、わが国の臨床研究の利点を活かしてこそ、新たな術式の開発や明確な手術適応の確立が行えるものと考える。

CQ 5-1 Core decompression は有用か

推奨

·Core decompression の成績には統一した見解が得られていない。(Grade I)

●解説

大腿骨頭壊死症 (ONFH) に対する core decompression は骨壊死領域に向けて大腿骨外側より骨穿孔を行い壊死領域の減圧を図る低侵襲治療法とされており、わが国でも骨穿孔術として保険診療に認可されている (K042:1,730 点)。 Core decompression の短期成績については、術前病期 Ficat stage 1 の症例では骨頭圧潰の予防効果が高いとする報告が多いが、壊死領域の大きさも加味した比較研究は少なく、臨床成績は一定していない $^{1-3}$)。 また、骨髄由来細胞や成長因子を併用した core decompression では単独法よりも臨床成績の改善が期待されるが、 Ficat stage 3 以降の症例に対しては依然として成績不良である 4)。 術前の Ficat stage 1、壊死領域の大きさが 15%未満、かつ壊死領域が骨頭内側に限局する症例では良好な短期成績が期待されるが、長期成績については不明である 5,6)。 また、無症候性 ONFH の自然経過において壊死領域が内側に限局した例では圧潰を来す頻度の低いことが分かっており、本法の効果については慎重に判定すべきである 7)。

●サイエンティフィックステートメント

- •ONFH に対する core decompression の短期成績は Ficat stage I の症例に対して有用であるが、stage II 以降の症例に選択すべきではない。 $^{1-3)}$
- ・骨髄由来細胞や成長因子を併用した core decompression では core decompression 単独よりも臨床成績の改善が期待されるが、Ficat stage 3 以降の症例の臨床成績は不良である。4)
- ・Ficat stage I においても疼痛の改善不良や骨頭圧潰の進行を来す症例があり、壊死領域の大きさや位置などの詳細な評価に基づいた手術適応の選択が必要である。5.6)

●エビデンス

・非外傷性ONFHに対してcore decompressionを行い、術後2年以上経過観察できた42例67関節の短期成績を調査した。両側罹患例では両側同時にcore decompressionを行った(症状の有無については不明)。X線による圧潰や変形の進行はFicat stage 1で30%、stage 2で40%、stage 3で32%であり、THAに移行した症例はstage1で0%、stage 2で17%、stage 3で66%であった。年齢、性差、リスクファクター数、BMIの評価ではアルコール誘因の症例でTHAの進行率が高かった。ステロイドの使用量・使用期間、飲酒歴、飲酒量、喫煙やSLEなどの疾患はX線による圧潰変形の進行に影響を与えなかった。THAに至った例と至らなかった例では術前のHarris hip スコアに有意差は認めなかったが、術前のSF36に有意差が認められ、THAに至った例では術後のHarris hip スコアとSF36がTHAに至らなかった例よりも有意に低下してい

た。(EV level IV)

- ・ONFH Ficat stage 2と診断された18例20股に対するcore decompression後2年での調査において、9股はX線にて病期が進行し、11例はstage 2のままであったが、そのうちの1股はcollapseではなく、急速な骨融解が起こり、THAを必要としたため成績不良となった(成績良好群10例、成績不良群10例)。術前に無症状であった9股のうち7股は症状や病期の進行はなかったが、術前に有症状であった11例のうち4股は症状改善もしくは消失し、7例は病期が進行した。成績良好群の方が術前のMRIでは壊死範囲が小さかった。年齢・病因・組織型のいずれも結果に影響しなかった。(EV level V)
- ・無症候性のONFHに対して予防的にcore decompressionを行い平均46ヵ月の術後成績を31例で調査した。無症候例では10例がTHAに移行し(平均15.1ヵ月)、有症候例では13例がTHAに移行した(平均12.9ヵ月)。無症候性ONFHに対するcore decompressionの予後予測は難しい。(EV level IV)
- ・骨髄間葉系細胞、成長因子(rhBMP-7)、異種骨移植を併用したcore decompressionを行った38例40関節の短期成績を調査した(平均年齢;46.4±10.2、Ficat stage1 7関節, stage2 25 関節, stage3 8関節)。38症例中33例で(86.84%)臨床的・画像的治癒が得られ(臨床的改善時期:1.8±0.99か月、画像的成功率(未圧潰率):術後3年で86.84%)、Harris hip スコアは術前78.5±5.5点が術後1カ月で 82.97±5.1点、術後3年で81.39±7.9点に改善した。臨床成績不良例は術前病期がstage 3の症例であり、合併症は異所性骨化が4例、軟骨下骨折が1例であった。(EV level IV)
- ・壊死領域の大きさが、core decompressionおよび骨移植後の成績を予測する因子になるかどうかを調査した。MRIによる大腿骨頭の壊死範囲が15%未満をgroup A、15~30%をgroup B、30%以上をgroup Cとして、core decompression後の成績を比較した。Harris hip スコアはgroup Aで10.6点、group Bで3.3点改善したが、group Cで3.6点減少した。X線の術前後評価もgroup Bおよびgroup Cで有意な圧潰進行を認めた。

人工関節置換術を要した率はgroup Aで7%、group Bで31%、group Cで33%であった。壊死範囲の拡大によりcore decompressionの術後成績は悪化していた。(EV level **IV**)

・ONFHに対してcore decompressionにより治療された39関節において、Ficat stage、壊死領域の大きさ(骨頭の15%未満:mild、15-30%:moderate、30%以上)severe、壊死の位置(内側1/3、中央1/3、外側1/3)を調査し、core decompressionの成功結果と予後因子との相関を評価した。関節症の進行、Ficat stageの進行、骨頭圧潰やTHAへの移行があればfailureとした。39関節中17関節は経過良好であり、19関節は疼痛や関節症の進行のため、THAに移行した。

壊死領域の大きさではmildが14関節、moderateが7関節、severeが18関節であり、壊死の大きさとfailure率は相関していた(severe18関節のうち16関節がfailure)。

Ficat分類および壊死位置もfailure率(stage 1:5/17関節、stage 2:9/14関節、stage 3:8/8関節、外側1/3:17/23関節、内側+中央1/3;5/16関節)と相関していた。(EV level **IV**)

・MEDLINE, EMBASE, bibliographic databaseで検索を行い、抽出された16論文のsystematic reviewであり、無症候例664関節の55394関節(59%)で症状あるいは圧潰の進行を認めた。壊死領域が小さく内側に限局する場合は予後良好であり、圧潰率は10%未満であった。鎌状赤血球症患者では進行の頻度が高く、SLE患者では最も良好であった。 $(EV level \ II)$

体文●

- Lavernia CJ, Sierra RJ: Core decompression in atraumatic osteonecrosis of the hip. J Arthroplasty 2000; 15(2): 171-8.
- 2) Mazieres B, Marin F, Chiron P, et al: Influence of the volume of osteonecrosis on the outcome of core decompression of the femoral head. Ann Rheum Dis 1997; 56(12): 747-50.
- 3) Hsu JE, Wihbey T, Shah RP, et al: Prophylactic decompression and bone grafting for small asymptomatic osteonecrosis of the femoral head. Hip Int 2011; 21(6): 672-7.
- 4) Calori GM, Mazza E, Colombo M, et al: Treatment of AVN using the induction chamber technique and a biological-based approach: indications and clinical results. Injury 2014; 45(2): 369-73.
- 5) Steinberg ME, Bands RE, Parry S, et al: Does lesion size affect the outcome in avascular necrosis? Clin Orthop Relat Res 1999; 367: 262-71.
- 6) Yoon TR, Song EK, Rowe SM, et al: Failure after core decompression in osteonecrosis of the femoral head. Int Orthop 2001; 24: 316-8.
- 7) Mont MA, Zywiel MG, Marker DR, et al: The natural history of untreated asymptomatic osteonecrosis of the femoral head. A systematic literature review. J Bone Joint Surg Am 2010; 92–A: 2165–70.

検索式

Pubmed: (((Femur Head Necrosis[Majr]) AND ((Biopsy) AND ((core[tiab] OR cecompression[tiab]))))) AND humans[Mesh] 検索数: 22

医中誌: ((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and ((コア針生研/AL) or ((減圧/TH or 減圧/AL))))) and (PT=会議録除く) 検索数: 0

CQ 5-2 血管柄付き骨移植術は有用か

推奨

血管柄付き骨移植術の成績は報告により幅があるが、関節症性変化に至っていない病期であれば良好な臨床成績が60~94%の症例では期待できる。(Grade C)

●解説

血管柄付き骨移植には腓骨¹⁻⁵⁾あるいは腸骨⁶⁻⁸⁾を移植する方法が行われており、壊死部の掻爬後に健常部との境界を越えるように移植される。腓骨は大腿骨の外側皮質を開窓して挿入され、腸骨は大腿骨頚部前方を開窓して挿入される。

本法の術後成績には報告により差があり、Ficat and Arlet 分類にてステージⅢまでの症例で術後に不変あるいは改善したのは 60~94%と報告されている。

しかし、合併症の報告も多数あり ⁹⁻¹⁴慎重な適応が要求される。腓骨移植に関し、骨採取部に関する合併症として母趾のかぎ爪変形、腓骨神経麻痺、感染等の報告があり、移植部の合併症として大腿骨転子下骨折、異所性骨化には注意が必要である。また腸骨移植に関する合併症としての systematic review¹³⁾で 3180 例の腸骨稜前方から骨採取を行った症例での合併症は 18.96%で外側大腿皮神経損傷、皮膚切開部の知覚障害、骨採取部の慢性疼痛などが報告されている。また骨採取部に関する合併症は重大なものはが約 2.4~8.6%、軽度のものが約 10~20.6%と報告されている。

●サイエンティフィックステートメント

- ・ONFH に対する血管柄付き骨移植術の成績は報告により幅があるが、Ficat and Arlet ステージ Ⅲまでの症例のうち 60~94%に進行を認めなかった。
- ・腓骨移植に関する合併症として、骨採取部については母趾のかぎ爪変形、腓骨神経麻痺、感染 等があり、移植部については転子下骨折、異所性骨化の発生がある。
- ・腸骨移植に関する合併症として、骨採取部については外側大腿皮神経損傷、皮膚切開部の知 覚障害、局所の慢性疼痛等があり、発生頻度は重大なものが約2.4~8.6%、軽度のものが約10~ 20.6%と報告されている。

●エビデンス

・血管柄付き腓骨移植について Yoo ら¹¹は ONFH のために血管柄付き腓骨移植受けた 110 例 (124股)の経過観察期間平均 13.9年(10-23.7年)を検討した。最終調査時にハリスヒップスコアは 平均 72 から 88 点に改善し、X 線学的に改善または不変であったものは Ficat and Arlet のステージ II では 59 股中 37 股(62.7%)、ステージ III では 65 股中 39 股(60%)であったが、13 股(10.5%) は不良で THA を施行していた。移植片の生存率は、患者の年齢や病変の大きさや位置と関連していたが、病因や病期の段階とは無関係であることが示された。(EV Level IV)

- ・血管柄付き腸骨移植について Zhao ら 6)は平均 12.5 年 (6-19 年) の経過観察期間で、自家海綿骨移植と外側大腿回旋動脈上行枝により栄養された腸骨移植の組み合わせにより 197 例 (226 股) について検討しており 92% は臨床的に成功し、76% は X 線学的に成功した。術後 ハリスヒップスコアは、股関節の障害のない症例で改善しており、ステージ Π で 96%、ステージ Π で 90%、ステージ Π で 57% に良好な結果が得られ、45 歳より若い患者は 94% で良好な結果が得られた。活動的な愁訴のある患者で股関節軟骨の損傷がなく、ステージ Π または Π の ONFH に対し有用であることが示唆された。 (EV Level Π V)
- ・Baksi ら ⁷⁾は 152 例 (187 股) につき (うち外傷性 ONFH 40 股を含む) 検討し、腸骨稜からの有茎の移植骨を使用し、平均 16.5 年(10-21.5 年)の経過観察期間でステージⅡでは 81.3%、ステージⅢでは 70.1%で X 線学的に改善し、良好な結果が得られたものは、ステージ I で 100%、ステージⅡで 92%、ステージⅢで 80.4%であったと述べている。 ステージの進んだ症例では成績不良となることが明らかにされている。 (EV Level IV)
- ・Gaskill ら ⁹⁾は 946 例の ONFH に対する遊離血管柄付き腓骨移植を施行した 1270 脚につき術後 8.3 年での合併症発生率は 16.9% (215 脚) であり、骨採取部では 11.5% (146 脚)、移植部では 5.4% (69 股) であったと述べている。 追加手術や慢性痛への治療が必要であった症例は 4.3% (54 例) であったと述べている。 (EV Level IV)
- ・Dimitriou ら ¹³は血管柄付き腸骨移植における合併症について systematic review を行い、3180 例の腸骨陵前方から骨採取を行った症例での合併症は 18.96%で、外側大腿皮神経損傷 1.4%、骨折 0.4%、皮切の知覚障害 4.81%、骨採取部慢性疼痛 7.75%と報告している。(EV Level III)・腸骨移植に関し Arrington ら ¹⁴⁾は 414 例について検討し、major complication は 5.8%で、腹壁ヘルニア、血管損傷、深部感染、神経損傷、深部血腫、腸骨翼骨折などがあり、minor complication は 10%で、表層感染、表層漿液腫、小血腫の発生を報告している。(EV Level IV)

★文献

- 1)Yoo MC, Kim KI, Hahn CS, Parvizi J. Long-term followup of vascularized fibular grafting for femoral head necrosis. Clin Orthop Relat Res. 2008 May;466(5):1133-40.
- 2)Plakseychuk AY, Kim SY, Park BC, Varitimidis SE, Rubash HE, Sotereanos DG. Vascularized compared with nonvascularized fibular grafting for the treatment of osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am. 2003 Apr;85–A(4):589–96.
- 3)Marciniak D, Furey C, Shaffer JW. Osteonecrosis of the femoral head. A study of 101 hips treated with vascularized fibular grafting. J Bone Joint Surg Am. 2005 Apr;87(4):742-7.
- 4) Judet H, Gilbert A. Long-term results of free vascularized fibular grafting for femoral head necrosis. Clin Orthop Relat Res. 2001 May; (386):114-9.
- 5)Kawate K, Yajima H, Sugimoto K, Ono H, Ohmura T, Kobata Y, Murata K, Shigematsu K, Kawamura K, Kawahara I, Maegawa N, Tamai K, Takakura Y, Tamai S. Indications for free vascularized fibular grafting for the treatment of osteonecrosis of the femoral head. BMC

Musculoskelet Disord. 2007 Aug 8;8:78.

- 6)Zhao D, Xu D, Wang W, Cui X. Iliac graft vascularization for femoral head osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res. 2006 Jan;442:171-9.
- 7)Baksi DP, Pal AK, Baksi DD. Long-term results of decompression and muscle-pedicle bone grafting for osteonecrosis of the femoral head. Int Orthop. 2009 Feb;33(1):41-7.
- 8)Eisenschenk A, Lautenbach M, Schwetlick G, Weber U. Treatment of femoral head necrosis with vascularized iliac crest transplants. Clin Orthop Relat Res. 2001 May;(386):100-5.
- 9)Gaskill TR, Urbaniak JR, Aldridge JM 3rd. Free vascularized fibular transfer for femoral head osteonecrosis: donor and graft site morbidity. J Bone Joint Surg Am. 2009 Aug;91(8):1861-7.
- 10)Vail TP, Urbaniak JR. Donor-site morbidity with use of vascularized autogenous fibular grafts. J Bone Joint Surg Am. 1996 Feb;78(2):204-11.
- 11) Aluisio FV, Urbaniak JR. Proximal femur fractures after free vascularized fibular grafting to the hip. Clin Orthop Relat Res. 1998 Nov; (356):192-201.
- 12) Dailiana ZH, Gunneson EE, Urbaniak JR. Heterotopic ossification after treatment of femoral head osteonecrosis with free vascularized fibular graft. J Arthroplasty. 2003 Jan;18(1):83-8.
- 13) Dimitriou R, Mataliotakis GI, Angoules AG, Kanakaris NK, Giannoudis PV. Complications following autologous bone graft harvesting from the iliac crest and using the RIA: a systematic review. Injury. 2011 Sep;42 Suppl 2:S3-15.
- 14) Arrington ED, Smith WJ, Chambers HG, Bucknell AL, Davino NA. Complications of iliac crest bone graft harvesting. Clin Orthop Relat Res. 1996 Aug;(329):300-9.
- 15)Younger EM, Chapman MW. Morbidity at bone graft donor sites. J Orthop Trauma. 1989;3(3):192-5.
- 16) Goulet JA, Senunas LE, DeSilva GL, Greenfield ML. Autogenous iliac crest bone graft. Complications and functional assessment. Clin Orthop Relat Res. 1997 Jun; (339):76–81.

検索式

Pubmed: (("Femur Head Necrosis/surgery"[MAJR]) AND ((((Vascular*) AND "Bone Transplantation"[MH])) OR "Bone Transplantation"[MH])) AND Treatment Outcome[MH] 検索数 26編

医中誌: (((((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=外科的療法,移植)) and ((骨移植/TH or 骨移植/AL)) or (血管柄付き骨移植/TH or 血管柄付き骨移植術/AL))) and (腓骨/AL or 腸骨/AL)) and (治療成績/TH)) and (PT=会議録除く))) 検索数 14 編

CQ 5-3 再生医療に用いられる細胞や成長因子は

要約

細胞治療として、骨髄単核球細胞が欧米を中心に多く用いられている。 成長因子は以前より提唱されているが、現段階で有効性は明らかではない。

●解説

骨穿孔術(Core decompression)のみでは治療成績が不十分であることから、骨穿孔術に併用する術式として細胞治療や成長因子を用いた治療方法が発展してきた。細胞治療としては骨髄単核球細胞移植(BMMNC)¹⁻⁴⁾が最多で、間葉系幹細胞培養(BMMSC)⁵⁾や多血小板血漿(PRP)⁶⁾を用いたものもある。

成長因子については海外で BMP-2, BMP-7 の骨移植術との併用 $^{7-9}$ 、わが国で骨穿孔術に FGF-2 を用いた治験 10 が行われており、有効性の検証が待たれる。その他の成長因子として、 VEGF などが候補とされているが前臨床段階である 11 。

●サイエンティフィックステートメント

近年、骨穿孔術をベースとした手術術式に細胞治療や成長因子を併用した様々な治療方法が報告されている。

●エビデンス

- ・Hernigou らは、骨頭圧潰前ステージ2までの症例 534 例(関連因子:ステロイド 19%, 鎌状赤血球症 31%, 特発性 28%)に対して、骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を併用し、平均 13 年の経過観察で 70%がレントゲン評価で骨頭圧潰を生じなかった報告した 1)。
- ・Wang らは、ステージ2までの症例 50 例(関連因子: ステロイド 50%, アルコール 38%, 特発性 12%) に対して、同様に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を行い、平均 27 ヶ月の経過観察で 78%が骨頭 圧潰を生じず、良好な成績であったと報告した ²⁾。
- ・Yamasaki らは骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)と HA(hydroxyapatite)を併用した群と骨穿孔術に HA(hydroxyapatite)のみを移植した群で細胞移植を行った群での骨頭圧潰率が低いことを報告した4。
- ・Gangji らは骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を行った群と骨穿孔術のみを行った群で、細胞移植を行った群での骨頭圧潰率が低いことを報告した 5)。
- ・Zhao らは、転子下から採取した骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を2週間培養し、骨穿孔で採取した移植骨と併用して壊死部に移植すると、骨穿孔と骨移植のみを行った群よりもステージ進行が少なく、臨床スコアが改善し、MRI での壊死領域が縮小したと報告した⁵⁾。
- ・Martin らは、ステージ 2 までの 77 例中に対して、骨髄単核球細胞(BMMNC)と多血小板血漿 (PRP)を移植し、評価できた 73 例(関連因子:ステロイド 70%, アルコール 16%, 特発性 14%)におい

て、術後 17 ヶ月の観察期間に 16 例(21.9%)でステージの進行を認め、THA を要したと報告した 6)。

- ・Lieberman らは、他家腓骨移植術に rhBMP-2 を併用し、17 例 (ステージ 2 が 16 例、ステージ 3 が 1 例) のうち 3 例のみがステージの進行を生じたと報告した 7 。
- ・Seyler らは、骨移植に rhBMP-7 を併用し、39 例(ステージ 2 が 22 例、ステージ 3 が 17 例)のうち 平均 24 τ 月の観察期間でステージ 3 の 5 例で再手術を要したが、ステージ 2 は全例、再手術が 不要であったと報告した $^{8)}$ 。
- •Papanagiotou らは、自家腓骨移植術に rhBMP-7 を併用し、7 例 (ステージ 2 が 5 例、ステージ 3 が 2 例) のうち 2 例 (ステージ 2, 3 それぞれ 1 例ずつ) で THA を施行したと報告した ⁹⁾。
- ・Kuroda らは、ステージ 2 までの 10 例(タイプ C2 が 7 例, タイプ A, B, C1 が 1 例 ずつ)で rhFGF-2 を含浸したゼラチンゲルを局所投与すると、1 例以外にステージの進行が起こらず、術後 1 年で臨床スコアが術前より改善したと報告した 10 。

細胞治療の手術方法、用いられる細胞

著者/年	手術方法	用いられる細胞/細胞数/容積
Hernigou/ 2009 ¹⁾	CD/ BMMNC	BMMNC/ 9×10 ⁸ /50ml
Wang/ 2010 ²⁾	CD/ BMMNC	BMMNC/ 15.5×10 ⁸ /44ml
Yamasaki/ 2010 ³⁾	CD/ BMMNC/ HA	BMMNC/ 10×10 ⁸ /40ml
Gangji/ 2011 ⁴⁾	CD/ BMMNC	BMMNC/ 19×10 ⁸ /50ml
Zhao/ 2012 ⁵⁾	CD/ Cultured BMMSC	Cultured BMMSC/ 2×10 ⁶ /2ml
Martin/ 2013 ⁶⁾	CD/ BMMNC, PRP	BMMNC, PRP/ -, - / 12ml, 12ml

CD=core decompression; BMMNC=bone marrow mononuclear cell; HA=hydroxyapatite; BMMSC=bone marrow mesenchymal stem cell; PRP=plate rich plasma

成長因子の手術方法、用いられる成長因子

著者/年	手術方法	成長因子/ 容量
Lieberman/ 2004 ⁷⁾	CD/Allo-NVFG/ rhBMP-2	rhBMP-2 (50mg)
Seyler/ 2008 ⁸⁾	CD/NVBG/ rhBMP-7	rhBMP-7 (3.5mg)
Papanagiotou/ 2014 ⁹⁾	CD/FBG/ rhBMP-7	rhBMP-7 (3.5mg)
Kuroda/ 2015 ¹⁰⁾	CD/ rhFGF-2	rhFGF-2 (800 μ g)

CD=core decompression; NVFG=non-vascularized fibular graft; rhBMP=recombinant human bone morphogenetic protein; NVBG=non-vascularized bone graft; FBG=fibular bone graft; rhFGF=recombinant human fibroblast growth factor

体文●

- 1) Hernigou P, Poignard A, Zilber S, Rouard H. Cell therapy of hip osteonecrosis with autologous bone marrow grafting. Indian J Orthop. 2009;43(1):40-45.
- 2) Wang BL, Sun W, Shi ZC, Zhang NF, Yue DB, Guo WS, Xu SQ, Lou JN, Li ZR. Treatment of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head with the implantation of core decompression and concentrated autologous bone marrow containing mononuclear cells. Arch Orthop Trauma Surg 2010, 130:859-865.
- 3) Yamasaki T, Yasunaga Y, Ishikawa M, Hamaki T, Ochi M. Bone-marrow-derived mononuclear cells with a porous hydroxyapatite scaffold for the treatment of osteonecrosis of the femoral head: a preliminary study. J Bone Joint Surg Br. 2010;92(3):337-341.
- 4) Gangji V, De Maertelaer V, Hauzeur JP. Autologous bone marrow cell implantation in the treatment of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head: Five year follow-up of a prospective controlled study. Bone. 2011;49:1005–1009.
- 5) Zhao D, Cui D, Wang B, Tian F, Guo L, Yang L, Liu B, Yu X. Treatment of early stage osteonecrosis of the femoral head with autologous implantation of bone marrow-derived and cultured mesenchymal stem cells. *Bone*. 2012;50(1):325-330.
- 6) Martin JR, Houdek MT, Sierra RJ. Use of concentrated bone marrow aspirate and platelet rich plasma during minimally invasive decompression of the femoral head in the treatment of osteonecrosis. Croat Med J. 2013;54(3):219–224.
- 7) Lieberman JR, Conduah A, Urist MR. Treatment of osteonecrosis of the femoral head with core decompression and human bone morphogenetic protein. Clin Orthop Relat Res. 2004;(429):139–145.
- 8) Seyler TM, Marker DR, Ulrich SD, Fatscher T, Mont MA. Nonvascularized bone grafting defers joint arthroplasty in hip osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res. 2008;466(5):1125–1132.
- 9) Papanagiotou M, Malizos KN, Vlychou M, Dailiana ZH. Autologous (non-vascularised) fibular grafting with recombinant bone morphogenetic protein-7 for the treatment of femoral head osteonecrosis: preliminary report. Bone Joint J. 2014;96-B(1):31-35.
- 10) Kuroda Y, Asada R, So K, Yonezawa A, Nankaku M et al. A pilot study of regenerative therapy using controlled release of rhFGF-2 for patients with precollapse osteonecrosis of the femoral head. Int Orthop. 2016;40(8):1747-1754.
- Mont MA, Cherian JJ, Sierra RJ, Jones LC, Lieberman JR. Nontraumatic Osteonecrosis of the Femoral Head: Where Do We Stand Today? A Ten-Year Update. J Bone Joint Surg Am. 2015;97:1604-1627.

検索式

Pubmed: ("Femur Head Necrosis/therapy"[MH]) AND ("Cell- and Tissue-Based Therapy"[MH]) 検索数 3編 ハンドサーチによる追加 8編

医中誌: (((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and ((細胞療法と組織療法/TH or 細胞療法と組織療法/AL) or (細胞移植/TH or 細胞療法/AL))) and (PT=会議録除く) 検索数4編

CQ 5-4 細胞治療や成長因子を含めた再生医療は有用か

推奨

細胞治療は骨頭圧潰前の症例に対して、良好な短期成績が報告されている(Grade C)。

●解説

細胞治療は骨穿孔術(Core decompression)に併用する方法が海外を中心に行われており、骨頭圧潰前の症例に対して良好な成績が報告されている ¹⁻⁵⁾。

関連因子にステロイドを有する患者では骨髄液中の骨髄間葉系幹細胞の骨形成能が減少しているとの報告がある 6。細胞療法は臨床上期待される治療であり、壊死部でのより多くの細胞の生着および分化を促す方法の開発が課題である 7,80。

●サイエンティフィックステートメント

細胞治療は主に骨頭圧潰前の症例に対して行われており、細胞治療の有無で二群間比較を行ったスタディーでは細胞治療を行った症例のほうが骨穿孔術のみを行った症例よりも骨頭圧潰率が低く、良好な成績が報告されている。

●エビデンス

- ・Hernigou らは、骨頭圧潰前ステージ2までの症例 534 例(関連因子:ステロイド 19%, 鎌状赤血球症 31%, 特発性 28%)に対して、骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を併用し、平均 13 年の経過観察で 70%がレントゲン評価で骨頭圧潰を生じなかったと報告した 1)。ハリスヒップスコアは術前 70 点から術後 13 年で 80 点に改善し、壊死部の体積が減少した。THA へのコンバージョンは術後 13 年で 17.6%であった。
- ・Wang らは、ステージ2までの症例 50 例(関連因子: ステロイド 50%, アルコール 38%, 特発性 12%) に対して、同様に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を行い、平均 27 ヶ月の経過観察で 78%が骨頭 圧潰を生じず、良好な成績であったと報告した 2 。 ハリスヒップスコアは術前 71.2 点から術後 83.7 点に改善し、THA へのコンバージョンは術後 27 ヶ月で 11.8%であった。
- ・Martin らは、ステージ 2 までの 77 例中に対して、骨髄単核球細胞(BMMNC)と多血小板血漿 (PRP)を移植し、評価できた 73 例(関連因子: ステロイド 70%, アルコール 16%, 特発性 14%)において、術後 17ヶ月の観察期間に 16 例(21.9%)でステージの進行を認め、THA を要したと報告した 3)。
- •Yamasaki らは骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)と HA(hydroxyapatite)を併用した群と骨穿孔術に HA(hydroxyapatite)のみを移植した群で細胞移植を行った群での骨頭圧潰率が低いことを報告した 4。
- ・Gangji らは骨穿孔術に骨髄単核球細胞移植(BMMNC)を行った群と骨穿孔術のみを行った群で、 細胞移植を行った群での骨頭圧潰率が低いことを報告した 5)。

- ・Houdek らはステロイドを関連因子とした患者 20 人と健常者 10 人で腸骨より採取した骨髄細胞を用いて骨髄間葉系幹細胞(MSC)を分離、培養したところ、Cellular activity(細胞活性)とCFU(Colony Forming Units; コロニー形成単位)ともステロイドを関連因子とした患者で優位に減少していたと報告した ⁶⁾。幹細胞分化に関しては Adipogenic differentiation(脂肪細胞分化)とChondrogenic differentiation(軟骨細胞分化)に差はなかったが、Osteogenic differentiation(骨細胞分化)はステロイドを背景因子とした患者で優位に減少しており、骨形成能が低下していることを示した。
- Papakostidis らは、骨穿孔のみの対照群と細胞治療群を比較した 7 つの RCT スタディーのレビューで細胞治療は関節温存や THA を減少させるであろうが、細胞の役割を明確にするさらなる研究が必要であると結論付けた 7 。
- ・Lau らは、細胞治療の前臨床データと臨床データをレビューし、普及には関節温存を向上させるだけでなく、投与量と質の最適化についてのさらなる研究が必要であると結論づけた 8)。

著者/年	手術方法	圧潰前	圧潰数	関連因子	平均年齢	観察期間
		関節数	圧潰率(%)	(%)	(年)	(年)
Hernigou	CD/	534	163	S 19	39	13
$/2009^{1)}$	BMMNC		(30.5%)	SCD 31		
	_			I 28		
Wang	CD/	50	11	S 50	37.5	2.3
$/2010^{2)}$	BMMNC		(22%)	A 38		
				I 12		
Martin	CD/BMMNC,	73	16	S 70	43	1.4
$/2013^{3)}$	PRP		(21.9%)	A 16		
				I 14		
Yamasaki	CD/	27	13	S 73	41	2.4
$/2010^{4)}$	BMMNC/HA		(43.3%)	A 20		
				I 7		
Yamasaki	CD/HA	9	9	S 22	49	2.4
$/2010^{4)}$			(100%)	A 44		
				I 33		
Gangji	CD/	13	3	S 85	42.2	5.0
$/2011^{5)}$	BMMNC		(23.1%)	A 8		
				I 8		
Gangji	CD	11	3	S 82	45.7	5.0
$/2011^{5)}$			(72.7%)	A 9		
				I 9		

CD=core decompression; BMMNC=bone marrow mononuclear cell; HA=hydroxyapatite;

PRP=plate rich plasma; S=Steroid; SCD=sickle cell disease; A=alcohol; I=idiopathic

体文●

- 1) Hernigou P, Poignard A, Zilber S, Rouard H. Cell therapy of hip osteonecrosis with autologous bone marrow grafting. Indian J Orthop. 2009;43(1):40-45.
- 2) Wang BL, Sun W, Shi ZC, Zhang NF, Yue DB, Guo WS, Xu SQ, Lou JN, Li ZR. Treatment of nontraumatic osteonecrosis of the femoral head with the implantation of core decompression and concentrated autologous bone marrow containing mononuclear cells. Arch Orthop Trauma Surg 2010, 130:859-865.
- 3) Martin JR, Houdek MT, Sierra RJ. Use of concentrated bone marrow aspirate and platelet rich plasma during minimally invasive decompression of the femoral head in the treatment of osteonecrosis. Croat Med J. 2013;54(3):219–224.
- 4) Yamasaki T, Yasunaga Y, Ishikawa M, Hamaki T, Ochi M. Bone-marrow-derived mononuclear cells with a porous hydroxyapatite scaffold for the treatment of osteonecrosis of the femoral head: a preliminary study. J Bone Joint Surg Br. 2010;92(3):337-341.
- 5) Gangji V, De Maertelaer V, Hauzeur JP. Autologous bone marrow cell implantation in the treatment of non-traumatic osteonecrosis of the femoral head: Five year follow-up of a prospective controlled study. Bone. 2011;49:1005–1009.
- 6) Houdek MT, Wyles CC, Packard BD, Terzic A, Behfar A, Sierra RJ. Decreased Osteogenic Activity of Mesenchymal Stem Cells in Patients With Corticosteroid-Induced Osteonecrosis of the Femoral Head. J Arthroplasty. 2016;31(4):893-898.
- 7) Papakostidis C, Tosounidis TH, Jones E, Giannoudis PV. The role of "cell therapy" in osteonecrosis of the femoral head. Acta Orthop. 2015;29:1-7.
- 8) Lau RL, Perruccio AV, Evans HM, Mahomed SR, Mahomed NN, Gandhi R. Stem cell therapy for the treatment of early stage avascular necrosis of the femoral head: a systematic review. BMC Musculoskelet Disord. 2014;15:156.

検索式

Pubmed: ("Femur Head Necrosis/therapy"[MH]) AND ("Cell- and Tissue-Based Therapy"[MH]) 検索数 3 編 ハンドサーチによる追加 5 編

医中誌: (((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and ((細胞療法と組織療法/TH or 細胞療法と組織療法/AL) or (細胞移植/TH or 細胞療法/AL))) and (PT=会議録除く) 検索数4編

CQ6 特発性大腿骨頭壊死症に対する骨切り術の適応について

前文

本症に対する骨切り術を発案し、術後成績を検証してきたわが国においては、関節温存を目指す各種骨切り術については、適応があれば積極的に行うことに異論はない。大腿骨側の骨切り術については多くのエビデンスが構築されている。その一方、骨盤側骨切り術に関しては、今回のガイドラインの目安である30関節以上を平均5年以上フォローアップした論文はなく、現時点でガイドラインとして明らかな適応を示すのは難しい。大腿骨側の骨切り術の適応として、一般的には以下が考えられている。

適応:

・大腿骨転子間弯曲内反骨切り術:術後の単純レントゲンにおいて、寛骨臼荷重部に対して大腿骨頭の健常部がどの程度獲得できているのか(術後健常部占拠率:図 1)が 34%以上獲得できること。

Zhao G, et al. Radiological outcome analysis of transtrochanteric curved varus osteotomy for osteonecrosis of the femoral head at a mean follow-up of 12.4 years. J Bone Joint Surg Br 92B: 781-786, 2010

・大腿骨頭回転骨切り術(transtrochanteric rotational osteotomy:TRO): 術後健常部占拠率が前方回転(transtrochanteric anterior rotational osteotomy:ARO)は 34%以上、後方回転(transtrochanteric posterior rotational osteotomy:PRO)では 37%以上獲得できること

Miyanishi K, et al. Prediction of the outcome of transtrochanteric rotational osteotomy for osteonecrosis based on the postoperative intact ratio. J Bone Joint Surg Br 82B: 512-516, 2000

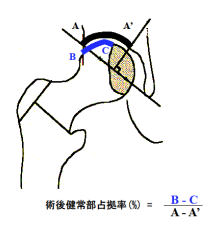
Zhao G, et al. Radiological outcome analyses of transtrochanteric posterior rotational osteotomy for osteonecrosis of the femoral head at a mean follow-up of 11 years. J Orthop Science 18: 277-283, 2013

以上の前提に基づいた上で、年齢は、一般的には60歳以下(骨癒合の観点および人工関節の耐用性向上の観点から)が適応とされている。また、若年者(15歳以下)については、 旺盛な骨形成能力が期待できることから、上記の適応を厳密に当てはめるものではない。 一方で、骨切り術を行った場合の術後の治療期間は THA より長いため、患者の社会的背景や希望も考慮して判断されるべきである。

また、術後健常部占拠率が高くなる術式を選択すべきであるが、ほぼ同等の術後健常部占

拠率が予想される場合は、回転骨切り術よりも手術手技が比較的容易で手術侵襲の少ない 内反骨切り術を、術後の関節症性変化の進行率の観点からは、前方よりも後方回転が選択 されることが多い。

図1:術後健常部占拠率



CQ6-1 大腿骨内反骨切り術は有用か

推奨

大腿骨内反骨切り術は大腿骨頭外側に十分な健常域を有す大腿骨頭壊死症の症状緩和及び病期進行の予防に有用である。(推奨 Grade C)

●解説

大腿骨の内反骨切り術には、楔状内反骨切り術や本邦で考案された転子間彎曲内反骨切り 術があり、本邦では主に転子間彎曲内反骨切り術が行われている。この術式は転子部で彎 曲した骨切りを行い、中枢骨片を内反方向に移動することによって大腿骨頭の内反位を得 る術式である。大腿骨頭壊死症の中で、大腿骨頭外側に健常域を有し、外転位 X 線前後像 でその大腿骨頭外側の健常域が寛骨臼荷重部に移動し、寛骨臼荷重部の 34%以上を占める ものが適応となる。展開に際して筋肉の剥離や切離がほとんどなく、大腿骨頭回転骨切り 術よりも手術侵襲が少ないことから、大腿骨頭外側に健常域がある症例に対して骨切り術 を検討する際には第一選択肢となる。

●サイエンティフィックステートメント

①術後健常域が寛骨臼荷重面の外側 1/3 以上見込める症例に対する大腿骨内反骨切り術の臨床成績は概ね良好である。

著者	関節数	観察期間 (年)	臨床成績	関節生存率(%)	関節生存率(%)
			(点)	圧潰・病期の進行*	THA への移行*
Ito et al	34	18.1 (10.5-26)	HHS 81	73.5	10年: 88.2 (30/34 関節)
				(25/34 関節)	20年: 79.7 (28/34 関節)
Zhao et al	73	12.4 (5-31.1)	HHS 85.7	83.6	91.8
				(61/73 関節)	(67/73 関節)
Hamanishi	53	6.3 (1-16)	Merled'	86.8	98.1
et al			Aubigne	(46/53 関節)	(52/53 関節)
			and Postel		
			15.3		
Okura et	102	10.1 (3-23.2)	HHS 88.1	72.4	91.0
al					

^{*}圧潰・病期の進行または THA への移行をエンドポイントとした関節生存率

②術後脚短縮を伴い、短縮量は内反角度に相関する。

Ikemura らは平均内反 25° (12-38°)の大腿骨転子間彎曲内反骨切り術後股関節 42 関節を調査し、平均 13mm (4-25mm)の脚短縮を認め、脚短縮量は内反角度と強い相関を示したことを報告している。Hamanishi らも平均内反 22° (18-30°)の大腿骨転子間彎曲内反骨切り術後股関節 53 関節について調査し、平均 9mm(2-15mm)の脚短縮をきたしたことを報告している。Ito らは半楔状型内反骨切り術後股関節 34 関節を調査し、平均内反 23° (15-43°)で平均 19mm(8-36mm)の脚短縮をきたしたことを報告している。

●エビデンス

1. Ito et al. Long-term results of conventional varus half-wedge proximal femoral osteotomy for the treatment of osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br.2012;94:308-14.

半楔状型内反骨切り術では、大腿骨頭の上外側に健常域が残存し、術後壊死域が寛骨臼荷 重面の内側 2/3 未満の範囲に存在する症例で良好な術後長期成績が見込める。

2. Zhao et al. Radiological outcome analysis of transtrochanteric curved varus osteotomy for osteonecrosis of the femoral head at a mean follow-up of 12.4 years.J Bone Joint Surg Br.2010;92:781-6.

大腿骨転子間彎曲内反骨切り術では、壊死域の圧潰進行を防止する術後健常部占拠率のカットオフ値は 33.6%、圧潰進行に加え関節裂隙狭小を防止する術後健常部占拠率のカットオフ値は 41.9%である。

3. Hamanishi et al. The clinical and radiographic results of intertrochanteric curved varus osteotomy for idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Arch Orthop Trauma Surg. 2014;134:305-310

術後健常部占拠率が 40% 以上見込める症例に適応すれば、大腿骨転子間彎曲内反骨切り術 は良好な成績が得られる。

4. Okura et al. What factors predict the failure of curved intertrochanteric varus osteotomy for the osteonecrosis of the femoral head? Arch Orthop Trauma Surg. 2016;136:1647-55.

術後健常部占拠率 33.3%未満と CE 角 25° 未満は、大腿骨転子間彎曲内反骨切り術後の独立した成績不良因子である。

5. Ikemura et al. Leg-length discrepancy after transtrochanteric curved varus osteotomy for osteonecrosis of the femoral head.J Bone Joint Surg Br.2007;89:725-9. 大腿骨転子間彎曲内反骨切り術の術後脚短縮量は内反角度と強い相関を示す。

体文●

- 1. Ito et al. Long-term results of conventional varus half-wedge proximal femoral osteotomy for the treatment of osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br.2012;94:308-14.
- 2. Zhao et al. Radiological outcome analysis of transtrochanteric curved varus osteotomy for osteonecrosis of the femoral head at a mean follow-up of 12.4 years.J Bone Joint Surg Br.2010;92:781-6.
- 3. Hamanishi et al. The clinical and radiographic results of intertrochanteric curved varus osteotomy for idiopathic osteonecrosis of the femoral head. Arch Orthop Trauma Surg. 2014;134:305-310
- 4. Okura et al. What factors predict the failure of curved intertrochanteric varus osteotomy for the osteonecrosis of the femoral head? Arch Orthop Trauma Surg. 2016;136:1647-55.
- 5. Ikemura et al. Leg-length discrepancy after transtrochanteric curved varus osteotomy for osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br. 2007;89:725-9.

検索式と文献数

Pubmed

検索式: femur head necrosis/surgery[majr] AND Osteotomy[mesh] AND varus[tiab] Filters: English; Japanese

文献数: 80編(最終選択3編にハンドサーチ2編を加え計5編)

医中誌

検索式:((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=外科的療法)) and ((骨切り術

/TH or 骨切り術/AL)) and (内反/AL)) and (PT=会議録除く)

文件数:160編(最終選択なし)

CQ6-2 大腿骨頭回転骨切り術(前方・後方)は有用か?

推奨

大腿骨頭回転骨切り術は壊死範囲の広い大腿骨頭壊死症の症状緩和及び病期進行の予防に有用である。(推奨 Grade C)

●解説

大腿骨頭回転骨切り術は大腿骨頭壊死症の治療に本邦で考案されたものである。本術式は骨頭栄養血管を温存し、血流を保った状態で骨頭を前方または後方に回転させ、壊死範囲を最荷重部から逃し、健常域を荷重部に移動させる。同時に内反も可能で、荷重部健常域の増加と求心性を得る。中年期までのTypeC2を含む比較的広い壊死範囲を有する大腿骨頭壊死症に対して、大腿骨頭回転骨切り術が行われている。本術式を成功させるため、正確な壊死範囲の評価のもと、的確な適応、正確な手術手技と適切な後療法が必要である。術式間を前向きに比較した研究は少なく、本ガイドラインの推奨度は多くの case series の報告をもとにしている。

●サイエンティフィックステートメント

① 大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術は中長期成績においては概ね 良好である。しかし、術後成績は施設によってバラつきがある。

術後平均 5 年以上の中長期成績においての臨床成績(JOA スコア(JOA)または Harris Hip スコア (HHS))は80 点以上であり、骨頭の圧潰を終点とした生存率は73.3-94%、病期の進行を終点とした生存率は74-86%、THAへの移行を終点とした生存率は77%以上と概ね良好である。しかし、20 年以上の長期経過観察された報告はない。(表 1)

著者	関節数	経過観察 期間 (年)	臨床成績	関節生存率(%) 圧潰の進行	関節生存率 (%) 病期の進行*	関節生存率 (%) THA へ の移行*
山本ら	ARO: 131 PRO: 51	14 (10- 23) 10.1 (1.2-20)	PRO : JOA 84	ARO : 82. 4	NA	85.2(14 年)
Biswal et al ²⁾	ARO; 54 PRO: 6	7.0(1.5-13)	HHS 80. 1	73. 3	NA	84(11年)
助崎ら	ARO ; 57	10-20	NA	94	末期へ進行:86	77
Atsumi	PRO ; 46	5	優と良:	78	74	93. 5

6 ⁴⁾		70%		

表 1. 大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術の術後成績

*: 骨頭の圧潰進行、病期の進行または THA への移行を終点とした関節生存率、HHS: Harris hip スコア、NA: not available、JOA: JOA スコア

② 術後荷重部健常域占拠率は術後の成績に影響する重要な因子である。

術後荷重部健常域占拠率は術後成績の重要な因子であり、術後の骨頭圧潰や関節症進行に対して、寛骨臼荷重部に対して骨頭健常域が少なくとも3分の1は必要である。(表2) 術後荷重部健常域占拠率が少なくなると骨頭の圧潰及び関節症の進行が生じやすくなる。

著者	回転方向	関節数	経過観察期間 (年)	荷重部健常域占拠率(%)
加畑ら 5)	ARO	46	10. 1 (5- 16. 8)	40(骨頭圧潰)
渥美ら ⁶⁾	PRO	68	8.7 (5-20)	3分の1 (骨頭圧潰と関節症進行)
Sugiokaら PM7 7)	ARO	295	3∼16	36(骨頭圧潰)
Miyanishi et al ⁸⁾	ARO と PRO	125	at least 10	34(骨頭圧潰)
Zhao et al ⁹⁾	PRO	51	11 (5- 20)	36.8 (関節症進行)
Zhao et al ¹⁰⁾	ARO	43	7. 3	40(関節症進行)

表 2. 大腿骨頭回転骨切り術の良好な成績を得るための術後荷重部健常域占拠率

③ 術前の Stage や Type 分類が術後の骨頭圧潰や関節症の進行に影響する。

術前の病期が Stage3 と 4、TypeC では術後の骨頭圧潰や関節症が進行しやすい。(表 3) 術前の壊死範囲が広い、または病期が進行しているほど術後成績は劣る。

著者	平均手術時 年齢 (歳)	経過観察期間 (年)	術後骨頭圧潰の進行	術後関節症の進行
徳永 ら ¹¹⁾	37. 7 (21–58) ¹¹⁾	13. 5 (52-21. 3)	NA	大腿骨頭外側の骨棘形成;Stage3Aが54.2%、 Stage3Bが100% 関節裂隙の狭小化;Type2が100%
山崎 ら ¹²⁾	37. 6 (15-61)	8. 7 (0. 8–21. 6)	48.2% Stage3B に多かった。	骨棘形成;44.7%、関節裂隙の狭小化;31.8%、 Stage3Bに多かった。

助崎	42	10.00	TypeC に多かった。	谷芒の岸押	(元)東)佐(元)南)	より日子が月下
ار ال	(21-70)	10-20		術前の病期	(圧潰進行度)	が影響

表 3. 術前の Stage, Type 分類と術後骨頭圧潰と関節症進行

④ 大腿骨頭回転骨切り術後の人工股関節全置換術 (THA) は通常の THA と比較 して手術時間や周術期出血量は多くなるが、術後成績は同等である。 (表 4) 17), 18), 19)。

著者		関節数	経過観察期間(年)	手術侵襲	術後成績
Kawasaki et al ¹³⁾	et al ¹³⁾ 15		5	出血量と手術時間に	HHS, 生存率に有意な差はない
Kawasaki et ai				有意な差がある	IIIS, 生仔学に有息な左はない
Dords at a114)	-114)		2.6	出血量と手術時間に	HHS, WOMAC に差はない
Park et al ¹⁴⁾	18		有意な差はない	nns, wowat に定はない	
1115)		1.4	4.8	出血量と手術時間に	HHS,合併症と固定性に差はない
Lee et al ¹⁵⁾		14		有意な差がある	IIIS, 合併症と固定性に差はない

表 4. 大腿骨頭回転骨切り術後の人工股関節全置換術

⑤ 大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭骨切り術後の QOL 改善効果は THA と同等という 報告と劣るという報告があり、一定の見解を得られていない。(表 5)

著者	関節数	経過観察期間(年)	平均年齢(歳)	評価法	QOL
Kubo et al ¹⁶⁾	ARO 9 THA11	2. 5 1. 7	45 (29-60)	SF-36	PCS スコア: ARO 30.8 が 44.5 有意に改善 THA 17.8 が 43.3 有意に改善 MCS スコア: 両者とも不変
Nakai et	TRO 20 THA 17	9 (6-14)	36 (20–60)	Rosser Index	TRO: 術前 0. 9449 術後 0. 957 (12 で増加、7 で減少) THA: 術前 0. 949 術後 0. 998 (17 全例で増加)

Seki et al ¹⁸⁾	TRO41 THA 19 手術なし 21	5. 2 4. 1 5. 8	43. 7 57. 1 45. 7	SF-36	PCS スコア: 手術なしと比較して TRO (及び THA) は有意に改善 MCS スコア: 3 群に有意な差なし
					3 群に有意な差なし

表 5. 術後 QOL の変化

- *: SF-36 身体的側面の QOL サマリースコア(Physical component summary: PCS),精神的側面の QOL サマリースコ
- 7 (Mental component summary: MCS) , Roser index: The Rosser Index Matrix for disability and distress

●エビデンス

- 同一術者により行なわれた前方回転 93 症例 131 関節,後方回転 47 症例 51 関節.追跡率は 100%,90%.追跡期間は 14 年 (10-23),10.1 年 (1.2-20). 手術時平均年齢は 39歳 (18-65)、37歳 (9-58).前方回転骨切りは THA への移行をエンドポイントとした場合は、85.2%であった。術後 10 年で圧潰がなかったのは 108 関節、関節症変化の進行により THA に移行した症例は病期が進行するに従い、THA への頻度が高くなっていた。後方回転骨切りは術前の JOA hip スコアが 54点から 84点に改善。13例 (28%)は骨棘の形成及び関節裂隙の狭小化がありその内 12例 (98%)が Stage3B か 4 であった。3例 (7%)が THA に移行していた。術後健常部占拠率が 34%以上得られた症例の 10年生存率は 94%であった。骨壊死の再発は 0.3%であった。(山本ら,ID 2006091698. EV level IV)
- TRO を行った 50 症例 60 関節. 経過観察期間 84 カ月 (18-156), 手術時年齢 28 歳 (18-46). HHS; 術前 44.7 点→術後 80.1 点。44 関節は X 線学的進行がなし。10 関節は進行性の圧潰、7 関節は進行性圧潰と内反、3 関節は大腿骨頚部にストレス性の骨折、1 関節に感染が生じた。THA への移行をエンドポイントとした生存率では 11 年で 82%。(Biswal et al, ID 19142686. EV level IV)
- 骨頭前方回転骨切り術を行った大腿骨頭壊死症 57 関節の術後 10-20 年の報告。手術時年齢 42 歳 (21-70)。骨頭の圧壊は 3 関節 5.3%に生じ、Type C に多く術後健常部占拠率は 40%以下の症例であった。関節症が進行し末期股関節症となったものは 8 関節 14%で、術前の病期すなわち圧壊進行度が影響していた。人工股関節置換術に移行したものが 12 関節 21%、10 年以上の関節温存率は 44 関節 77%であった。(助崎ら, ID 2010179537. EV level IV)
- 大腿骨頭後方回転骨切り術施行したON患者46股関節、平均5年の報告。大腿骨頭前方回転骨切り術適応とならない後方健常域が1/3以下の症例が41関節認めた。後方回転角度は平均127度で、意図的な内反は平均15度であった。X線像健常部占拠率は術前平均7%が術後平均69%になった。再圧壊は36関節78%で予防されたが、関節裂隙狭小化の

進行が12関節26%で認められた。そのうち9関節が再圧壊を認め、3関節で人工物に置換した。優・良の臨床成績は32関節70%の症例で、FicatのII 期の2例100%、III 期30関節中の23関節77%、IV期の14の股関節部のうちの7関節50%であった。1関節がBHA、3関節でTHAを施行した。後方回転角度が150度以下の33関節中3関節12%で、150度以上の13関節中7関節54%で、再圧壊を生じた。後方回転の範囲は、150度に限られる。大腿骨頭後方回転骨切り術は、若年者の広範囲骨頭壊死に伴う関節変性の進行を遅らせる。(Atsumi et al, ID 10613226. EV level IV)

- 杉岡式大腿骨頭前方回転骨切り術が行なわれた 41 例 46 関節. 経過観察期間 10 年 1 カ月 (5 年—16 年 9 カ月), 手術時年齢 36.4 歳 (17-54). 優が 21 股 (45.6%)、良が 12 股 (26.1%)、可が 4 股 (8.7%)、不可が 9 股 (19.6%) で、合併症は感染が 1 例、術後骨折が 2 例であった。成績良好群では健常部占拠率が全例 40%を超え、不良群の半数は 40%未満であった。39%以下は全例不良群であった。術前病期は不良群に於いて Stage3 以上が大半を占めていた。特に Stage4 は全例成績不良群であった。術後 JOA hip スコアも術前 Stage2 に比較して Stage3 で低下傾向にあった。(加畑ら, ID 2005043640. EV level IV)
- 後方回転を行った 62 例 74 関節. 経過観察期間 8.7 年 (5-20) 手術時年齢 33 歳 (15-58) 5 年未満で 6 関節が血流障害により人工物に置換。5 年以上の 68 関節では、再圧潰は 8 関節 (12%) にみられ、進行する関節裂隙の狭小化は 15 関節 (22%) に生じていた。 圧潰及び関節裂隙の狭小化について、術後の健常部占拠率が重要 (3 分の 1 以上)。術前の病期は影響していなかった。再圧潰・関節裂隙狭小化群は JOA スコア 70 点、人工物への置換は 5 関節 (29%) に行われた。再圧潰・関節裂隙狭小化がない群は JOA スコア 94 点で、可動域も良好であった。10 年以上の 24 関節では、関節裂隙の狭小化は 6 関節 (25%) にみられた。JOA hip スコアは 75 点(再圧潰・関節裂隙狭小化がないのは 93 点)で、2 関節に人工関節置換が行われた。(渥美ら,ID 2008082728. EV level IV)
- 大腿骨頭前方回転骨切り術施行した295股関節の、3~16年経過観察の報告。78%で良好な成績が得られた。結果は、主に骨切りの後移行された完全な後部関節面と寛骨臼荷重領域の比に依存していた。圧壊進行抑制効果は、術前の側面X線像で後方の正常関節範囲が1/3以下の症例が64%、1/3以上の症例が93%であった。圧壊進行抑制効果は、術後正面像の大腿骨頭健常占拠率が36%以上の症例では93%、21-35%では65%、20%以下では29%であった。(Sugioka et al, ID 1555330. EV level IV)
- 大腿骨頭回転骨切り術を行った 125 関節の検討. 経過観察期間 13.8 年. 術後 10 年時点で 28 関節(平均 39.7 歳)が圧潰. 97 関節(平均 40.3 歳)が圧潰なし. 術後 34%以上の荷重部健常部占拠率が術後 10 年での圧潰進行の予測因子. (Miyanishi et al, ID 10855873. EV level IV)
- 大腿骨頭後方回転骨切り術を行った 51 関節 47 症例の検討. 追跡期 11 年 (5-20), 手

術時平均年齢 34 歳 (11-54). 術後 36.8%以上の荷重部健常部占拠率が必要。 (Zhao et al, ID 23344931. EV level IV)

- 大腿骨頭壊死症に対し大腿骨頭前方回転骨切りを施行した43関節の術後平均7.3年に おける報告。43関節を、関節腔狭小化(JSN)群37関節(86%)と関節腔非狭小化(非JSN)群6 関節(14%)の2群に分類した。術前JOAスコア、早期疾患の割合、術後健常率はJSN群よ りも非JSN群で有意に高かった。術後健常率はARO後の関節腔狭小化の進行を決定す る因子の1つであり、関節腔狭小化の予防には、約40%以上の術後健常率が推奨される。 (Zhao et al, ID 22580866. EV level IV)
- 大腿骨頭回転骨切り術を行った 32 例 38 関節. 経過観察期間 13.5 年 (5 年 2 カ月—21 年 4 カ月), 手術時年齢 37.7 歳 (21-58). JOA hip スコア 54.7 点から 86.6 点 (疼痛; 16.1→36.0), 術後の関節裂隙の狭小化は 5 関節 (全例 TypeC-2)、大腿骨頭外側の骨棘形成は Stage3A 13 関節 (54.2%), Stage 3B 13 関節 (100%)、人工関節に移行した時点をエンドポイントとした生存率は術後 13 年で75.6% (徳永ら, ID 2010336786. EV level IV)
- 大腿骨頭回転骨切り術を施行し追跡可能であった 78 症例 85 関節. 経過観察期間 8.7 年 (0.8-21.6), 手術時年齢 37.6 歳 (15-61). JOA hip スコアは 59.1 点から 74.1 に可動域を除いて改善していた。人工関節への移行は10.関節、骨棘形成; 38 関節 (44.7%)、圧潰の進行; 41 関節 (48.2%)、関節裂隙の狭小化; 27 関節 (31.8%)、圧潰の進行と関節裂隙の狭小化は Stage 3B に多かった. (山崎ら, ID 2013081813. EV level IV)
- ONFHに対してTRO後にTHAを施行した15関節(経過観察期間5.0年)と primary THA を施行した16関節(経過観察期間4.9年)の比較.TRO後にTHA施行した群の方は 手術時間が有意に長く(146±26分と103±22分),出血量が有意に多かった(508±271g と314±112g).また,術後合併症を4関節に認めた(脱臼2関節,大転子偽関節1関節,ポリエチレン摩耗による骨溶解で再置換を1関節).HHS,インプラントの固定性,生存率は両群間に有意差はなかった.(Kawasaki et al, J Arthroplasty 2005,ハンドサーチ.EV level IV)
- ONFH に対して TRO 後に THA を施行した 18 関節(経過観察期間 54 ヶ月)と primary THA を施行した 18 関節(経過観察期間 55 ヶ月)の比較. 手術時間, 出血量, 入院期間に有意差なし. HHS および WOMAC スコアに有意差なし. 内旋可動域が Primary THA 施行群で良好だった. (Park et al, J Arthroplasty 2014, ハンドサーチ. EV level IV)
- ONFHに対してTRO後にTHAを施行した14関節(経過観察期間4.8年)と primary THA を施行した28 関節(経過観察期間5.1年)の比較. ONFHに対してTRO後にTHAを施行群で手術時間が長く(190.0±42.9分と117.9±19.6分),周術期出血量が多く(1050.0±249.5分と724.7±486.1分),総輸血量が多く(831.4±343.5mlと392.9±291.7ml),インプラントの設置不良のリスクが高かった. 術後合併症,臨床評価(HHS),インプラントの固定性では有意差はなかった. (Lee et al, J Arthroplasty 2009,ハンドサー

チ. EV level IV)

- SF-36 を用いて行われた ARO と THA 術後評価の前向き研究。術後反対側に症状がない、初回片側の ARO を受けた(9 症例)と THA を受けた(11 症例)、計 20 症例、平均年齢 45 歳(29-60)で平均経過観察期間は ARO2.5 年、THA1.7 年の報告。ARO と THA 群でステロイド 4.と 6. アルコール 4.と 4. 狭義の特発性 1.と 1. であった。JOA スコアは、AROで 58.1 が 81.9 に、THAで 48.6 が 86.6 に有意に改善した。Oxford hip スコア は、AROで 29.1 が 38.4 に、THAで 21.9 が 40.3 に改善した。SF-36 の身体スコアは AROで 30.8 が 44.5 に、THAで 17.8 が 43.3 に有意に改善した。SF-36 の精神的スコアは AROと THAともに不変であった。反対側股関節に症状がない症例のグループでは ONFHの治療のために、短期患者立脚型評価では、ARO、THAともに良好な成績を上げている。(Kubo Y et al, SpringerPlus 2016ハンドサーチ. EV level IV)
- 術後の QOL 改善に関する THA と TRO の比較論文。TRO を受けた 20 症と THA を受けた 17 症例、計 37 症例について、平均年齢 36 歳 (20-60) で平均追跡期間は 9 年(6-14)の報告。ステロイド 26. アルコール 7. 狭義の特発性 4. であった。The Rosser Index Matrix for disability and distress を用いて QOL 評価を行った。TRO 患者では、QOL スコアが術前平均 0.9449 が術後平均 0.957 になった。12 名で増加、1 名で変化なし、7 名で減少した。THA 患者では、QOL スコアが術前平均 0.949が術後平均 0.998 に増加した。17 名全員で増加した。5 名の肉体労働の患者も前職に戻った。THA は TRO より、QOL 改善に関して高い治療効果がある。(Nakai T et al, Arch Orthop Trauma Surg. 2000 ハンドサーチ. EV level IV)
- ONFH 患者の QOL が骨切りと THA で異なるか、SF-36 を用いて検討した。41 の Osteotomy 骨切りグループ(平均年齢 43.7 歳、術後経過観察 5.2 年)、19 の THA グループ(平均年齢 57.1 歳、術後経過観察 4.1 年)、21 の Non-Op 手術なしグループ(平均年齢 45.7 歳、経過観察 5.8 年)の計 81 症例の報告。ステロイド 35. アルコール 26. 両者 6、狭義の特発性 14. であった。Osteotomy 後の JOA86.7 点、SF-36 PCS と MCS スコアが 39.4 と 49.6 ポイント、THA の後の JOA81.3 点、SF-36 PCS と MCS スコアはそれぞれ 39.1 と 50.3 ポイント、Non-Op の JOA75.1 点、SF-36 CS と MCS スコアはそれぞれ 27.8 と 48.3 ポイントであった。JOA は Non-Op で有意に低かった。SF-36 MCS では 3 群に有意差がなく、SF-36 PCS では Non-Op と Osteotomy に有意さを、Non-Op と THA に傾向を認めた。手術群は Osteotomy と THA は、術後の QOL 評価に関してほぼ同等であった。(Seki T et al, J Orthop Sci. 2016 ハンドサーチ. EV level IV)

★文献

- 1)山本 卓明, 杉岡 洋一, 細川 哲ほか: 【大腿骨頭壊死症に対する骨頭温存手術】大腿骨頭 壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術. 骨・関節・靱帯 2005;18:1075-1081
- 2) Biswal S, Hazra S, Yun HH et al: Shon WY.Transtrochanteric rotational osteotomy for nontraumatic osteonecrosis of the femoral head in young adults. Clin Orthop Relat Res. 2009;467:1529-37.
- 3) 助崎 文雄, 宮岡 英世, 中村 正則ほか:特発性大腿骨頭壊死に対する大腿骨頭前方回転骨切り術(杉岡式)の長期成績 東日本整形災害外科学会雑誌 2009; 21:25-32
- 4) Atsumi T, Muraki M, Yoshihara S et al: Posterior rotational osteotomy for the treatment of femoral head osteonecrosis. Arch Orthop Trauma Surg 1999; 119: 388-93 5) 加畑 多文, 三崎 智範, 富田 勝郎ほか: 特発性大腿骨頭壊死症に対する杉岡式大腿骨頭回転骨切り術の治療成績.Hip Joint 2004;30;399-402
- 6)渥美 敬, 柁原 俊久, 平沼 泰成ほか:特発性大腿骨頭壊死症に対する関節温存手術 大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭後方回転骨切り術の 5~20 年成績. Hip Joint 2007;33:9-13
- 7) Sugioka Y, Hotokebuchi T, Tsutsui: Transtrochanteric anterior rotational osteotomy for idiopathic and steroid-induced necrosis of the femoral head. Indications and long-term results. ranstrochanteric posterior rotational osteotomy for osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res 1992; 277: 111-20
- 8) Miyanishi K, Noguchi Y, Yamamoto T et al: Prediction of the outcome of transtrochanteric rotational osteotomy for osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Br. 2000;82:512-6.
- 9) Zhao G, Yamamoto T, Motomura G et al: Radiological outcome analyses of transtrochanteric posterior rotational osteotomy for osteonecrosis of the femoral head at a mean follow-up of 11 years. J Orthop Sci. 2013;18:277-83.
- 10) Zhao G, Yamamoto T, Ikemura S et al: Clinico-radiological factors affecting the joint space narrowing after transtrochanteric anterior rotational osteotomy for osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci 2012; 17(4): 390-396
- 11)徳永 裕彦, 松矢 浩暉, 上田 祐輔ほか: 若年者の特発性大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術の治療成績.日本関節病学会誌 2010;29:201-206
- 12)山崎 啓一郎, 山崎 琢磨, 森 亮ほか: 大腿骨頭壊死症に対する大腿骨頭回転骨切り術の成績. Hip Joint 2012;38:798-801

13) Kawasaki M, Hasegawa Y, Sakano S et al: Total hip arthroplasty after failed transtrochanteric rotational osteotomy for avascular necrosis of the femoral head. J Arthroplasty. 2005;20:574-9.

14)Park KS, Tumin M, Peni I et al: Conversion total hip arthroplasty after previous transtrochanteric rotational osteotomy for osteonecrosis of the femoral head. J Arthroplasty. 2014;29:813-6.

15)Lee YK, Ha YC, Kim KC et al: Total hip arthroplasty after previous transtrochanteric anterior rotational osteotomy for femoral head osteonecrosis. J Arthroplasty. 2009;24:1205-9.

16) Kubo Y, Yamamoto T, Motomura G et al: Patient- reported outcomes of femoral osteotomy and total hip arthroplasty for osteonecrosis of the femoral head: a prospective case series study. SpringerPlus 2016;26:1880

17)Nakai T, Masuhara K, Matsui M et al: Therapeutic effect of transtrochanteric rotational osteotomy and hip arthroplasty on quality of life of patients with osteonecrosis. Arch Orthop Trauma Surg. 2000;120: 252-4

18)Seki T, Hasegawa Y, Masui T et al : Quality of life following femoral osteotomy and total hip arthroplasty for nontraumatic osteonecrosis of the femoral head. J Orthop Sci 13:116–121

● 検索式

• Pubmed

"femur head necrosis/surgery" [majr] AND Osteotomy[mesh] AND rotat*[tiab] Filters: English; Japanese

検索数 88 件→採用数 6 件+ハンドリサーチで追加 6 件=採用数 12 件

• 医中誌

((((大腿骨頭壊死/TH or 大腿骨頭壊死/AL)) and (SH=外科的療法)) and ((骨切り術/TH or 骨切り術/AL)) and (回転/ti)) and (PT=会議録除く)) and ((治療成績/TH or 治療成績/AL)検索数 <math>73件→採用数 6件

● 文献選択条件

対象 30 関節以上かつ経過関節期間 minimum5 年以上

CQ 7 人工股関節置換術

前文

特発性大腿骨頭壊死症に対する人工股関節置換術には、人工骨頭挿入術と人工股関節全置換術(THA)があり、人工骨頭挿入術では我が国では主にバイポーラ型人工骨頭が使用されている。 大腿骨近位髄腔で固定性を得る従来型大腿骨側インプラントに対して、大腿骨頭近位部のみインプラントで置換し大腿骨転子間以遠部の骨温存ができる表面置換型人工骨頭および表面置換型人工股関節全置換術も、大腿骨頭壊死症例に対しての治療成績が示されつつある。本章では、1997年以降に報告された国内外の系統的文献レビューをもとに、それら術式の有用性と合併症について網羅的に記載した。また特発性大腿骨頭壊死症が若年・青壮年期発症の頻度が高いことから若年患者に絞った人工股関節置換術についても独立した CQ としてとりあげた。

各 CQ での推奨文・サイエンティフィックステートメント作成に必要な文献の研究スタイルでは、RCT/CCT/cohort 研究などはごく少数であり、ほとんどが case series であった。エビデンスとして採用される「質の高い case series」(エビデンスレベル IV)の基準として本章では 50 関節以上の臨床研究としたが、CQ によっては必要に応じて 50 関節未満の臨床研究も「質の高い case series」として採用しその旨を解説に記載した。また文献によっては、対象症例を特発性大腿骨頭壊死症例に限定せず変形性股関節症など他疾患症例も含めた全症例の治療成績として報告されているものもあったが、特発性大腿骨頭壊死症例がおおむね全症例の 70%以上である臨床研究はその治療結果を採用できることとした。治療の有用性を検討する上で重要な術後経過期間については、「中期成績」は経過観察期間を 5~10 年、「長期成績」は 10 年以上とした。

本章では特発性大腿骨頭壊死症例に対する各種人工股関節置換術の推奨レベルが示されているが、それが実際の臨床の場で直接的に各人工股関節置換術を推奨または禁止するものではない。特発性大腿骨頭壊死症例の治療には、他章で示されている各種の保存的治療、骨切り術、骨移植術、細胞治療など様々な治療法がある。特に本疾患が 20-59 歳の若年から壮年期に好初する疾患であることから、治療を受ける多くの患者に対して 30 年以上の長期経過まで見据えた治療方針を立案することが求められる。しかし現行のインプラントを用いた人工股関節置換術では、手術後 20 年以上の長期成績に関するエビデンスは乏しい。また、異なったカテゴリーの治療法を比較したエビデンス、たとえば大腿骨頭回転骨切り術と THA の中・長期治療成績の比較研究報告などを集積することは非常に困難である。各患者の股関節および全身の病状、年齢、日常生活・社会的活動状況などを踏まえ、各カテゴリーの CQ にある各種治療法を総合的に勘案した上で、患者側との合意のもと現時点で適切と考えられる治療法が選択されることが望まれる。

CQ 7-1 セメント非使用 THA は有用か

推奨

近年のセメント非使用 THA の長期成績はおおむね良好で、インプラント周囲骨溶解や脱臼、深部感染の発生頻度も低く、有用な治療法である。(Grade B)

●解説

2000 年以前の論文では、大腿骨頭壊死症患者に対するセメント非使用人工股関節全置換術 (THA) は変形性股関節症患者より劣る臨床成績が多く報告された。青壮年期患者層の高い活動性や併存症に対するステロイド治療に伴う骨質不良など大腿骨頭壊死症患者における種々の背景要因が、インプラントのゆるみ、ポリエチレン摩耗の増大、インプラント周囲骨溶解の進行、脱臼・感染リスクなどに関連していることが想定された。その後、セメントレスインプラントの材質、デザイン、表面処理などに改良が施され、インプラントの固定性や摺動部耐摩耗特性は大きく向上した。本CQでは、1997年以降に報告され、より現行のTHAシステムに関連性の高いエビデンスを集約することにより、大腿骨頭壊死症患者におけるセメント非使用THAの有用性について検討をおこなった。

採用論文は、原則的に症例数 50 例以上で術後経過観察期間 10 年以上の臨床成績報告(10編)としたが、高度架橋ポリエチレン使用 THA およびセラミック対セラミック THA を対象とした論文、わが国の特発性大腿骨頭壊死症調査研究班の人工物置換術調査報告、および米国のデータベースを用いた大規模疫学調査の4編は経過観察期間が 10 年未満であるが、CQ の結論を導くために必要性が高いと判断し追加した。多くの報告は case series でエビデンスレベルは限定的であり、保存療法やセメント使用 THA など他の治療法との治療成績が比較できる質の高い報告はなかった。またエビデンスレベルを重視して採用した結果、14 編中 10 編が韓国からの報告であり、民族性、生活習慣、患者背景(習慣飲酒歴を有する患者が多い)などわが国の診療状況と異なる可能性があることには注意を要する。

●サイエンティフィックステートメント

- 大腿骨頭壊死症に対し、セメント非使用 THA を施行された症例の再置換術をエンドポイントとした術後 10-18 年の生存率は 68-100%で、おおむね良好である。 1-7,9
- 摺動部に従来型ポリエチレンを使用した THA の主な成績不良要因は摩耗とインプラント周囲 骨溶解である。^{2,3,5,7,8,10}
- セラミック対セラミックおよび高度架橋ポリエチレン摺動部を使用した THA の術後 8-11 年での 経過観察では、インプラント周囲骨溶解は認められなかった。^{6,11,12}
- 術後脱臼の発生頻度は 1-5%、深部感染の発生頻度は 0-5%であった。^{1,2,4,6-9,11-14} 変形性股 関節症例に比べ、大腿骨頭壊死症では術後 1 年以内の脱臼発生頻度が有意に高いとする

中等度のエビデンスがある。14

●エビデンス

- 1. 大腿骨頭壊死症を有する腎移植患者に対し、1995 年 7 月から 2006 年 12 月にセメント非使 用金属対金属 THA (Metasul, Zimmer 社)を施行した 52 例 74 関節の臨床成績を検討した。 手術時平均年齢は 42.1 歳(25-62)で、平均追跡期間は 10.2 年(5-16.4)であった。術後 9 年 時に広範な寛骨臼側骨溶解(2 関節)と術後 2 年時寛骨臼側ライナーの脱転(1 関節)のため 再置換術が施行された。感染の発生はなく、脱臼が1関節に発生した。再置換術をエンドポイントとした術後 16.4 年の生存率は 96.6%であった。(EV Level IV)
- 2. 大腿骨頭壊死症に対し、1993 年 3 月から 1996 年 8 月にセメント非使用 ウエッジテーパース テム(CLS, Zimmer 社)を用いた THAを施行した 95 関節の臨床成績を検討した。手術時平均 年齢は 47.2 歳(23-64)で、平均追跡期間は 12.7 年(10.7-17.3)であった。ステムの 3mm 以上 の沈み込みを 3 関節(3.2%)に認めた。術後 5 年時にステムの 5mm の沈み込みを認めた 1 関節に再置換術を施行した。寛骨臼側ではソケットの無菌性ゆるみを認めた2関節、カップ破損を認めた1関節、反復性脱臼を生じた1関節に再置換術を施行した。深部感染発症例はなかった。ステムのゆるみに対する再置換術をエンドポイントとした術後13年の生存率は98.9%であった。(EV Level IV)
- 3. 大腿骨頭壊死症に対し、1993 年 11 月から 2000 年 12 月にセメント非使用 THA を施行した 66 例 80 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 43.3 歳(21-63)で、平均追跡期間 は 12.6 年(10-16)であった。ステム側は最初の 14 関節で AML(DePuy 社)、その後の 66 関節で Prodigy (DePuy 社)、ソケット側は最初の 41 関節で HG I (Zimmer 社)、その後の 36 関節で Duraloc (DePuy 社)、3 関節で Pinnacle (DePuy 社)が用いられ、全例関節面は金属対ポリエチレンが使用された。10 関節(12.5%)に再置換術が施行され、内 6 関節は摺動部に関連した要因(摩耗またはライナー脱転)であった。再置換術をエンドポイントとした術後 10 年の生存率は 93.0%であり、同じ施設の 1970 年 11 月から 1984 年 4 月にセメント使用 THA を施行した 48 関節の臨床成績に比べ、有意にインプラントゆるみによる再置換術に対する生存率が良好であった。(EV Level IV)
- 4. 大腿骨頭壊死症に対し、1994 年 12 月から 1996 年 9 月にモジュラー型ステムを用いたセメント非使用 THA を施行した 55 例 64 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 40.2 歳 (25-49)で、平均追跡期間は 15.8 年 (15-16.8)であった。ステムは S-ROM (DePuy 社)、摺動部には従来型ポリエチレンを使用した。感染発症はなく、反復性脱臼を 1 関節に認めた。ステム再置換、無菌性ゆるみをエンドポイントとした術後 16.8 年の生存率はそれぞれ 93.8%,100%であった。(EV Level IV)

- 5. 大腿骨頭壊死症に対し、セメント非使用 THA またはハイブリッド THA を施行した 94 例 142 関節の臨床成績を検討した。調査時平均年齢は64.6歳(51-78)で、平均追跡期間は17.3年 (16-18)であった。寛骨臼側は全例セメント非使用ソケット(Duraloc, DePuy 社)を使用した。 大腿骨側は48 例では一期的手術で片側にセメントステム(Elite または Elite-Plus, DePuy 社)と対側にセメントレスステム(Profile, DePuy 社)を使用し、46 例では片側例手術でセメントレスステム(Profile, DePuy 社)を使用し、46 例では片側例手術でセメントレスステム(Profile, DePuy 社)を使用した。ポリエチレン年摩耗率はハイブリッド THA 施行例で 0.26 ± 0.09 mm、セメント非使用 THA 例で 0.19 ± 0.11 mm であった。ステム再置換、ソケット再置換をエンドポイントとした術後 18 年の生存率はそれぞれハイブリッド THA 例で 98%, 83%、セメント非使用 THA で 98%, 85%であった。摩耗と寛骨臼側骨溶解が再置換術の原因であった(EV Level IV)
- 6. 大腿骨頭壊死症に対し、アルミナ対アルミナを用いた摺動部を有するセメント非使用 THA を施行した 64 例 93 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 38.2 歳(24-45)で、平均追跡期間は 11.1 年(10-13)であった。Duraloc ソケットと IPS ステム (DePuy 社)を使用した。再置換術施行例および無菌性インプラントゆるみを認めた症例はなく、単純 X 線および CT 上骨溶解も認められなかった。脱臼が 2 例に発生し、内 1 例で再置換術を施行しソケットの位置を変更した。深部感染を 1 例に発症し、観血的掻把術を施行した。ソケット再置換、ステム再置換をエンドポイントとした術後 11.1 年の生存率はそれぞれ 99%,100%であった。(EV Level IV)
- 7. 大腿骨頭壊死症に対し、1993 年 2 月から 1996 年 7 月に近位部全周性コーティングステムを 用いたセメント非使用 THA を施行した 45 例 58 関節における平均追跡期間 11.1 年(10-13) の臨床成績を検討した。Harris-Galante II ソケットと HG Multilock (Zimmer 社)を使用し、空気 中 γ 線で滅菌されたポリエチレンを用いた。20 関節 (34.5%) で再置換術を施行し、うち 19 関 節はポリエチレン摩耗と寛骨臼側の広範な骨溶解に対するソケット側のみの再置換術であっ た。脱臼は1 関節に発生したが、感染発症はなかった。ソケット再置換、ステム再置換をエンド ポイントとした術後 10 年の生存率はそれぞれ 70.1%, 95.8%であった。(EV Level IV)
- 8. 大腿骨頭壊死症に対し、1993 年 7 月から 1995 年 12 月にアナトミック型ステムを用いたセメント非使用 THA を施行した 36 例 46 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 48.6 歳 (22-65)で、平均追跡期間は 11.2 年(10-13)であった。Duraloc ソケットとProfile ステムを使用し、摺動部にはポリエチレン(Enduron)と金属骨頭(Depuy 社)を使用した。大腿骨側、寛骨臼側に骨溶解をそれぞれ 37 関節(80%), 14 関節(30%)に認めた。ソケットのゆるみは認められなかったが、1 関節(2%)で広範な骨溶解とゆるみのためステムの再置換術を施行した。脱臼は1関節(2%)に発生した。(EV Level IV)
- 9. 大腿骨頭壊死症に対し、1986年から1999年にセメント非使用 THA (Harris-Galante Type I,

Zimmer 社)を施行した 59 例 65 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 53 歳 (33-64)で、平均追跡期間は 12.5 年(10-16)であった。ステム、寛骨臼側金属シェルの再置換をそれぞれ 9 関節、3 関節で施行し、摩耗のためポリエチレンライナーの置換を 2 関節でおこなった。深部感染、脱臼をどちらも2 関節に発生した。ソケット再置換、ステム再置換をエンドポイントとした術後 15 年の生存率はそれぞれ 85%, 80%であった。 $(EV Level\ IV)$

- 10. 大腿骨頭壊死症に対し、1982 年 6 月から 1999 年 12 月にセメント非使用 THA を 45 例 55 関節に施行した。手術時平均年齢は 31 歳 (21-40) であった。術後平均 117 ヶ月追跡し、5 年以上追跡できた 39 例 48 関節の臨床成績を検討した。ステムは AML 43 関節、Prodigy 2 関節 (どちらも DePuy 社)であった。ソケットは多機種のポーラスコートされた金属シェルとポリエチレンライナーを使用した。再置換術を10 関節 (21%) に要し、原因はポリエチレン摩耗 (6 関節)、反復性脱臼 (3 関節)、深部感染 (1 関節) であった。(EV Level IV)
- 11. 大腿骨頭壊死症に対し、2000 年 2 月から 2002 年 5 月にセメント非使用 THA を施行した 71 例 73 関節の臨床成績を検討した。手術時平均年齢は 45.5 歳 (20-50)で、平均追跡期間は 8.5 年 (7-9)であった。摺動部には、高度架橋ポリエチレン (Marathon, DePuy 社)とアルミナ骨頭を使用した。ポリエチレン年摩耗率は 0.05 ± 0.02 mm であった。インプラントゆるみや X 線および CT で骨溶解を示した症例はなかった。脱臼が 1 関節 (1%) に発生した。再置換をエンドポイントとした術後 8 年の生存率は 100%であった。(EV Level IV)
- 12. 大腿骨頭壊死症に対し、1998 年 9 月から 2001 年 8 月にセメント非使用セラミック対セラミック THA を施行した 60 例 71 関節の臨床成績を検討した。平均年齢は 39.1 歳(18-49)で、平均 追跡期間は 7.1 年(6-9)であった。ソケットには PLASMAUP SC, ステムには BiCONTACT (Aesculap 社)、摺動部には BIOLOX forte ceramic (CeramTec 社)を用いた。セラミック破損、骨溶解、脱臼、感染および再置換術施行例はなかった。(EV Level IV)
- 13. わが国の特発性大腿骨頭壊死症調査研究班参加整形外科 32 施設において、1996 年 1 月から2014年12月に行われた初回人工物置換術 4,324 関節の平均追跡期間 5.1 年(最長 18.6年)の登録調査が行われた。THA は 3,394 関節に施行され、セメント非使用固定はソケット側で 80%、ステム側で 83%であった。THA で再置換術を要する臨床的破綻は 113 関節(3.3%)に認められ、主な原因は反復性脱臼(27 関節)、感染(16 関節)であった。術後脱臼は 5.4%に発生し、手術時若年齢(41 歳未満)または高年齢(61 歳以上)、高体重、後側方進入法、小骨頭径(32 mm未満)で脱臼リスクが有意に高かった。(EV Level IV)
- 14. 米国の 2007 年-2011 年の PearlDiver Patient Record Database を用いて変形性股関節症 (45,002 関節)または大腿骨頭壊死症(8,429 関節)に対する THA の術後成績を比較した。

インプラント固定法は記載されていなかった。大腿骨頭壊死症例では変形性股関節症例に 比して、術後 1 年以内のインプラントゆるみや骨溶解などの機械的合併症(65 歳未満: 5.5% vs 3.7%, 65 歳以上: 7.4% vs 5.5%) および脱臼(65 歳未満: 2.1% vs 1.4%, 65 歳以上: 3.5% vs 2.4%) の発生率は有意に高値であった。大腿骨頭壊死症例と変形性股関節症例の、術後1年 以内の深部感染発生率(65 歳未満: 3.3% vs 3.2%, 65 歳以上: 4.9% vs 4.3%)では有意な差は 認めなかった。(EV Level III)

●文献

- Chang JS, Han DJ, Park SK, Sung JH, Ha. Cementless total hip arthroplasty in patients with osteonecrosis after kidney transplantation. J Arthroplasty. 28, 824-7, 2013.
- 2. Han SI, Lee JH, Kim JW, Oh CW, Kim. Long-term durability of the CLS femoral prosthesis in patients with osteonecrosis of the femoral head. J Arthroplasty. 28, 828-31, 2013.
- 3. Bedard NA, Callaghan JJ, Liu SS, Greiner JJ, Klaassen AL, Johnston. Cementless THA for the treatment of osteonecrosis at 10-year follow-up: have we improved compared to cemented THA? J Arthroplasty. 28, 1192-9, 2013.
- 4. Kim SM, Lim SJ, Moon YW, Kim YT, Ko KR, Park. Cementless modular total hip arthroplasty in patients younger than fifty with femoral head osteonecrosis: minimum fifteen-year follow-up. J Arthroplasty. 28, 504-9, 2013.
- Kim YH, Kim JS, Park JW, Joo. Contemporary total hip arthroplasty with and without cement in patients with osteonecrosis of the femoral head: a concise follow-up, at an average of seventeen years, of a previous report. J Bone Joint Surg Am 93, 1806-10, 2011.
- 6. Kim YH, Choi Y, Kim. Cementless total hip arthroplasty with ceramic-on-ceramic bearing in patients younger than 45 years with femoral-head osteonecrosis. Int Orthop. 34, 1123-7, 2010.
- 7. Min BW, Song KS, Bae KC, Cho CH, Lee KJ, Kim. Second-generation cementless total hip arthroplasty in patients with osteonecrosis of the femoral head. J Arthroplasty. 23, 902–10, 2008.
- 8. Ha YC, Kim HJ, Kim SY, Kim TY, Koo. THA using an anatomic stem in patients with femoral head osteonecrosis. Clin Orthop Relat Res 466, 1141-7, 2008.

- Kim YG, Kim SY, Park BC, Kim PT, Ihn JC, Kim. Uncemented Harris-Galante total hip arthroplasty in patients with osteonecrosis of the femoral head. A 10-16-year follow-up study. Acta Orthop 76, 42-8, 2005
- Hartley WT, McAuley JP, Culpepper WJ, Engh CA Jr, Engh CA. Osteonecrosis of the femoral head treated with cementless total hip arthroplasty. J Bone Joint Surg Am 82, 1408-13, 2000
- Kim YH, Choi Y, Kim. Cementless total hip arthroplasty with alumina-on-highly cross-linked polyethylene bearing in young patients with femoral head osteonecrosis. J Arthroplasty. 26, 218-23, 2011.
- 12. Back SH, Kim. Cementless total hip arthroplasty with alumina bearings in patients younger than fifty with femoral head osteonecrosis. J Bone Joint Surg Am 90, 1314-20, 2008.
- 13. 小林 千益ら。特発性大腿骨頭壊死症(ION)研究班所属整形外科での ION に対する人工物置換 術の登録監視システム。平成 27 年度調査結果
- 14. Yang S, Halim AY, Werner BC, Gwathmey FW, Cui Q. Does osteonecrosis of the femoral head increase surgical and medical complication rates after total hip arthroplasty? A comprehensive analysis in the United States. Hip Int. 2015;25:237-4

文献検索式

Pubmed

(("femur head necrosis"[Majr]) AND "Arthroplasty, Replacement, Hip"[Majr]) AND ("Bone Cements"[Mesh] OR cementless OR uncement* OR "without cement")

文献数 122 編

● 医中誌

((((大腿骨頭壊死/MTH) and (SH=外科的療法)) and ((骨セメント/TH or セメントレス人工関節/TH) and (股関節置換術/TH))) and (PT=会議録除く)) and (治療成績/TH)

文献数 71 編

ハンドサーチ

文献数 2編

CQ7-2 セメント使用 THA は有用か

推奨

セメント使用 THA は、セメント充填手技が成績に影響することや、寛骨臼側は大腿骨側に比し成績が劣ることが報告されているものの、長期にわたり有用である。(Grade B)

●解説

セメント使用人工股関節全置換術 (THA)は、他股関節疾患と同様に、特発性大腿骨頭壊死症 (ONFH)に対する治療法として用いられる。我が国の ONFH 調査研究班による調査では、ONFH に対する THA のうち、寛骨臼側の 2%、大腿骨側の 18%がセメント固定であった 1。

現在のセメント使用 THA は、金属ないしはセラミック製の骨頭とポリエチレンソケットの組み合わせが主流である。ソケットに関しては、クロスリンク処理を経たポリエチレンの半球状ソケットが主流で、ステムに関しては Charnley 型をはじめ、形状や表面加工の異なるさまざまな機種が使用されている。ソケットにはセメントを用いず、ステムのみをセメント固定とする hybrid 方式も用いられる。セメント充填手技は特にステム側で改良が重ねられ、初期の用手的充填法(第一世代セメント充填法)に髄腔プラグ、セメントガン、パルス洗浄を追加した方法(第二世代セメント充填法)や、さらにセメント混合法を改善し、セメントの近位部からの圧入も追加した方法(第三世代セメント充填法)がある。

対象疾患を ONFH のみに限定したセメント使用 THA の長期成績に関する報告は多くないものの、概ね良好な成績が報告されている(表 1)。また、寛骨臼側の成績は大腿骨側より若干劣ること²、セメント充填手技によって成績が異なること^{3,4} などが報告されている。一方、ONFH に対する THA では脱臼などの合併症が高いことが報告されているが ^{1,5}、ONFH に対するセメント使用 THA のみに限定して、感染、脱臼などの代表的合併症に関して詳細に調査した報告はない。近年は THA におけるセメント非使用の選択率が国内外とも高いこともあり ^{1,6}、セメント非使用 THA と比較した優位性に関しては明らかでない。

●サイエンティフィックステートメント

1. 臨床成績

術後年数に関わらず、セメント使用 THA の臨床成績は良好である。Merle d'Aubigné grading system による評価においては、術前平均 10.2 点に対し、術後平均 12 年では平均 17.2 点であった(18 点満点)7。Harris Hip Score による評価においては、術後平均 17 年で $96\sim97$ 点であった 8。

2. 再置換、X線学的弛みをエンドポイントとした生存率

ONFH に対するセメント使用 THA の術後 10~15 年のインプラント生存率は、再置換術をエンドポイントした場合 86~89%である。Charnley 型 THA では、再置換もしくは X 線学的弛みの出現をエンドポイントとした術後 10 年インプラント生存率はそれぞれ 85.7%、72.5% 3 、15 年生存率はそれぞれ 88.5%、85.6%などと報告されている 7 。また、術後 15 年での寛骨日側、大腿骨側の骨溶解発生をエンドポイントとするとそれぞれ 85.6%、98.6%であった 7 。hybrid 方式 THA の再置換をエンドポイントとした術後 18 年生存率は大腿骨側は 98%、寛骨日側は 83%であった 8 。

3. セメント充塡手技の影響

改良されたセメント充填手技の使用は、ONFH に対する THA においても重要である。術後平均 $3.7\sim6.2$ 年において、第一世代および第二世代セメント充填方式で行ったうちのそれぞれ 28%、13%が、経過観察中に再置換術を要し、世代間で有意差を認めた 4。

4. セメント非使用 THA との比較

長期成績・合併症に関するセメント非使用 THA と比較したセメント使用 THA の優位性は明らかではない。ONFH に対するセメント使用もしくは hybrid 方式による THA の術後平均 4.6年($2\sim10$ 年)の経過観察中、使用したセメントソケットの 4%に X 線学的弛みによる再置換を要したが、セメントレスソケットは再置換を必要としなかったとする報告がある 2。一方で、hybrid 方式とセメント非使用 THA の術後 18年における再置換率に差はなかったとする報告がある 8。

5. 他疾患との比較

過去のセメント使用 THA では、ONFH は変形性股関節症(OA)に比し、インプラント生存率は不良であった。OA と、ステロイドやアルコールなどの関連因子を有さない ONFH に対する THA 術後 5 年生存率(エンドポイント: 弛みもしくは再置換) はそれぞれ 93.0%、70.8%で、ONFH 群で有意に低かった 4。一方で、Harris Hip Pain Score による臨床評価では、OA と ONFH に対するセメント使用 THA 症例における術前平均 $15\sim20$ 点から術後 $3\sim6$ 年で平均 44 点への改善がみられ、疾患による有意差は認めなかった。

●エビデンス

1. 1996 年~2014 年に我が国で行われた ONFH に対して人工関節置換を施行した 4324 関節を対象とした研究報告。使用機種や手技毎に症例を評価した。ステム側のセメント使用は 16%、非使用は 83%であった。ソケット側のセメント使用は 2%、非使用が 80%、人工骨頭や骨頭表面置換が 18%であった。ソケットの機種が耐用性に関する危険因子として抽出された。ABS ソケットは著明に生存率が低かったが、セメント使用とセメント非使用ソ

ケットの 12 年生存率は 90%以上でほぼ同等であった。(EV Level IV)

- 2. 1984 年から 1992 年に施行された ONFH に対するセメント使用 THA123 関節(hybrid 方式 52 関節を含む)に関する報告。平均年齢 45 歳、平均経過観察期間 4.6 年であった。Harris Hip Score は術前平均 45 点から最終受診時 92 点と改善を認めたが、246 コンポーネントの うち 6 個のソケット、4 個のステムの再置換を認めた。セメントレスソケットの再置換は認めなかった。それに加え単純 X 線上で 3 個のソケット、2 個のステムに弛みを認めたが、セメントレスソケットには弛みを認めなかった。セメントソケットとセメントレスソケットを統計学的に比較すると、セメントレスソケットの方が有意に再置換および弛みが少な かった。(EV level IV)
- 3. 1981 年から 1985 年に施行された非外傷性大腿骨頭壊死症に対するセメント使用 THA(24 関節、平均年齢 55 歳、平均経過観察期間 7.7 年)に関する報告。最終受診時の臨床的評価、単純 X 線評価、人工関節の 10 年生存率を検討した。臨床評価では Hospital for special surgery hip rating system において 79%が excellent であったが、12.5%(3 関節)で再置換を要し、それに加え 3 関節で単純 X 線上における人工関節の明らかな弛みを認めた。再置換術をエンドポイントとした 10 年生存率は 87.5%、単純 X 線上での弛みを含めた 10 年生存率は 72.5%であった。ただし、同施設で 1972 年から 1975 年に第一世代セメントテクニックで施行された同様の症例群における再置換率は約 37%とされており、第 2 世代のセメントテクニックの使用が改善をもたらしたと考えられた。(EV level V)
- 4. 1972 年~1990 年にセメント使用 THA を施行した ONFH144 関節(アルコール関連 26 関節、ステロイド関連 39 関節、特発性 79 関節)、OA236 関節に関する検討。平均追跡期間 は 3.7~6.2 年であった。術後 Harris pain score の評価に疾患による有意差を認めなかった。 再置換率はアルコール関連 3.85%、ステロイド関連 20.51%、特発性 12.66%、OA6.36%であった。 単純 X 線上の弛みもしくは再置換をエンドポイントとした 5 年生存率はそれぞれ 93.3 ± 6.44 %、 84.1 ± 6.3 、 70.8 ± 12.76 、 93.0 ± 1.91 %で、特発性と OA との間に有意差を認めた。 また、セメントテクニックによる検討では、ONFH における弛みもしくは再置換の発生率は第一世代テクニックで 28%、第 2 世代テクニックで 13%と有意差を認めた。 (EV level IV)
- 6. ONFH に対する THA 症例 2593 人 3277 関節を含む 67 文献のシステマティックレビュー。SLE 患者、特発性、心臓移植後などの患者背景は再置換に関する予後良好因子であり、鎌状赤血球症、Gaucher 病、腎不全もしくは腎移植歴は予後不良因子であった。年代による置換後 6 年の再置換率に関して、1990 年以前(17%)、以降(3%)では有意に差を認めた。また、1990 年以前はセメント使用が 71%、セメント非使用 28%で、90 年以降はセメント

使用 0%、hybrid 方式 9%、89%がセメント非使用であった。本 review の再置換率は各国の THA レジストリにおける他疾患のそれと同等であった。また、予後不良因子に該当する患者は全 ONFH 患者のうち 18%に満たなかった。ONFH およびその患者背景の THA 術後成績への影響は少ないと考えられた。(EV level Ia)

7. 1980~1990 年に施行したセメント使用 THA122 関節に関する報告。臨床成績は Merle d'Aubigné functional hip score で、術前 10.8±2.5、術後 17.4±0.6 (18 点満点)。年齢 や既往歴との関連は認めなかった。excellent (18 点) 45 例、very good(17 点)20 例、good (16 点)6 例、fair (15 点) 2 例、poor(14 点) 2 例であった。再置換をエンドポイントとする 15 年生存率は 88.5% (95% CI: 80.2-96.9) で、単純 X 線における弛みによる再置換をエンドポイントとすると 89.8% (95% CI: 76.0-95.2) であった。 寛骨臼側、大腿骨側の骨溶解 発生をエンドポイントとするとそれぞれ 85.6% (76.0-95.2)、98.6% (95.7-100) であった。 ライナーの線摩耗率が 0.1mm/year 以上の場合に X 線学的異常所見が有意に増加していた。 (EV level IV)

8. ONFH に対する THA148 関節 (hybrid 方式 50 関節、セメント非使用 98 関節)の検討。 手術時年齢は平均 47.3 歳で、調査期間は平均 17.3 年であった。最終観察時、ソケットは hybrid 群の 83%、セメント非使用群の 85%に骨溶解所見を認めず、両群とも大腿骨側は 98%に骨溶解所見を認めなかった。再置換術をエンドポイントとした 18 年生存率は大腿骨 側が両群とも 98%(95%CI: 0.91-0.99)、ソケット側は hybrid 群が 83%(95%CI: 0.77-0.86)、 セメント非使用群が 85%(0.78-0.88)であった。最終観察時 Harris Hip Score は 96~97 点で あった。摩耗率は若年群で有意に高く、cup inclination とも正の相関を認めた。(EV level IV)

表 1

著者	症例数	平均観	最終時臨	セメント	関節生存率	関節生存率
	(関節)	察期間	床成績	詳細	再置換	弛みの出現
		(年)	(点)			
Nich et al. ⁷⁾	122	15	MDS	第一世代	15年	15 年
			17.4		88.5%	ソケット85.6%、
					(89.8%*1)	ステム 98.6%
Ritter et al. 4)	144	4.8	HHS	第一or第	7年	N/A
			44	二世代	70.8~93.3%*2	
Kim et al. 8)	148	17.3	WOMAC	第三世代	ステム 98%、ソ	N/A
	(hybrid		96		ケット	
	50+セメ				83%(hybrid	

	ント非				群)・85% (セメ	
	使用 98)				ント非使用群)	
Kantor et al.	24	7.7	N/A	第二世代	10年85.7%	N/A
3)						
Garino et al.	123	4.6	HHS	第三世代	N/A	N/A
2)			92			

MDS: Merle d'Aubigné grading system, HHS: Harris Hip Score, N/A: not available,

WOMAC: Western Ontario and McMaster Universities Osteoarthritis Index

体文●

- 1. 小林 千益ら. 特発性大腿骨頭壊死症 (ION)研究班所属整形外科での ION に対する 人工物置換術の登録監視システム. 平成 27 年度調査結果
- 2. Garino JP, Steinberg ME. Total hip arthroplasty in patients with avascular necrosis of the femoral head: a 2- to 10-year follow-up. Clin Orthop Relat Res (334): 108, 1997
- 3. Kantor SG, Huo MH, Huk OL, Salvati EA. Cemented total hip arthroplasty in patients with osteonecrosis. A 6-year minimum follow-up study of second-generation cement techniques. J Arthroplasty 11(3): 267, 1996
- 4. Ritter MA, Helphinstine J, Keating EM, Faris PM, Meding JB. Total hip arthroplasty in patients with osteonecrosis. The effect of cement techniques. Clin Orthop Relat Res (338): 94, 1997
- 5. Yang S, Halim AY, Werner BC, Gwathmey FW, Cui Q. Does osteonecrosis of the femoral head increase surgical and medical complication rates after total hip arthroplasty? A comprehensive analysis in the United States. Hip Int 25(3): 237, 2015
- 6. Johannson HR, Zywiel MG, Marker DR, Jones LC, McGrath MS, Mont MA. Osteonecrosis is not a predictor of poor outcomes in primary total hip arthroplasty: a systematic literature review. Int Orthop 35(4): 465, 2011
- 7. Nich C, Courpied JP, Kerboull M, Postel M, Hamadouche M. Charnley-Kerboull total hip arthroplasty for osteonecrosis of the femoral head a minimal 10-year follow-up study. J Arthroplasty 21(4): 533, 2006
- 8. Kim YH, Kim JS, Park JW, Joo JH. Contemporary total hip arthroplasty with and without cement in patients with osteonecrosis of the femoral head: a concise follow-up, at an average of seventeen years, of a previous report. J Bone Joint Surg Am 93(19): 1806, 2011

^{*1} 弛みに対する再置換をエンドポイントとした場合。

^{*2} エンドポイントは再置換術もしくは弛み。ONFHの関連因子によりばらつきがある。

CQ7-3 人工骨頭挿入術は有用か

推奨

StageⅢ以下の症例に対するバイポーラー型人工骨頭挿入術(BHA)の中長期成績は概ね良好であり有用な治療法の一つであるが、術後の臀部痛や鼠径部痛、outer head の移動などが起こることがある(Grade C)。

●解説

現在使用されている人工骨頭はバイポーラー型が一般的であるため、本稿では主に特発性大腿骨頭壊死症(ONFH)に対する BHA の臨床成績をもとに人工骨頭挿入術の有用性を検討した。質の高い RCT や meta-analysis はなく、採用論文はすべて case series であった。ONFH に対する BHA の手術適応は壊死範囲が広範囲で骨切り手術が適応にならず、寛骨臼に病変が及ぶ前の stage III 以下の症例であると考えられる 1-3)。 stage IV に BHA を使用した症例や寛骨臼側をリーミングした症例では臨床成績は不良であると報告されており 2)、適正な適応症例の選択と寛骨臼側を温存する手術手技を厳守することが重要である。機種に関しては 1990 年前半までの従来型のインプラントを使用した症例では早期に osteolysis や骨頭の移動などを認め成績が不良であったが、1996 年頃より使用されている新世代のインプラントは、ネックが約 10 mm径と細くポリッシュされており、oscillation 角も 70 度前後以上と改良されているため、最近の症例では臨床成績が向上してきていると考えられる 4)。BHA は脱臼対策や寛骨臼側の骨温存の面では有用性が高いと考えられる一方で、BHA の特異的な術後合併症として臀部痛や鼠径痛、outer head の移動などが報告されており経過観察する上で注意を要する 3,5-7)。

●サイエンティフィックステートメント

① インプラント生存率

ONFH に対する BHA の生存率は再置換術を end point とした場合、10 年で 81.4%~92.3%^{3,8)}、15 年で 68.9%~85.5%^{8,8,9)}、20 年以上で 62.0%~79.0%^{5,7)}と報告されている。

② BHA の適応

ONFHに対するBHAの適応は寛骨臼側に問題のないStageⅢまでの症例であるとされている1-3)。

③ THAとBHAの成績の比較

ONFH に対する BHA の中長期成績は良好であるとする報告 $^{1-3,9}$ と不良である $^{5-8,10}$ とする報告がある。平成 27 年度の ONFH 研究班による人工物置換術の登録監視システムからの報告では BHA と THA の比較では生存率に有意差は認めず、脱臼率は BHA の方が低いとされている 4 。

④ 術後合併症

術後合併症として脱臼が $0\%\sim1.8\%^{4,10}$ 、感染症は $3.8\sim5.3\%^{3,9}$ に認め、BHA に特異的な合併症として臀部痛や鼠径痛、軟骨の摩耗や outer head の移動などが報告されている $^{3,5-7}$ 。

●エビデンス.

- ONFH に対し BHA を施行した 51 例 65 関節中, 5 年以上経過観察可能であった 44 例 57 関節を対象とし、術後の寛骨臼側変化を検討した.Stage II・IIIでは,関節裂隙は 56.8%の症例が不変で、43.2%の症例に関節裂隙の狭小化を認めた.関節裂隙の完全消失を認めたのは 1 例のみで、ONFH は良好な術後成績が得られた. StageIV において outer head の移動に影響した因子は outer head 周囲の骨溶解の有無で、ONF に対する BHA 後の寛骨臼側骨組織温存のためには、いかに骨溶解を予防するかが重要である。(EV level IV)
- ONFH に対する THA、Hemiarthropasty(HA)の長期成績を、多施設共同追跡調査結果より解析した。180 関節のうち HA は 132 関節、THA は 48 関節であった.寛骨臼軟骨に問題がある症例や寛骨臼リーミングを行った HA の成績は不良になる傾向を示した.寛骨臼軟骨に問題がない症例では、セメント非使用の HA の長期成績は比較的良好であった。 stageⅢ 以下の症例ではセメント非使用の BHA が、 stageIV の症例ではセメント非使用 THA が望ましい。 (EV level IV)
- ONFH の Stage III A またはIII B に対し BHA を施行した 43 例 53 股関節(男 30 股、女 23 股、平均 47.5 歳)の成績を報告した。術後 5 年以上の経過観察で、合併症は 2 股(遅発性感染) (3.8%)に認めた。JOA スコアは術前平均 55.8 点、最終観察時 90.2 点と有意に改善した。 THA への移行は 5 股に認め、うち 4 股は BHA 術後 2 年以内(groin pain 3 股、遅発性感染 1 股)、1 股は術後 10.4 年(femoral osteolysis)であった。revision 手術をエンドポイントとした 10 年生存率は 92.3%であった。BHA は、Stage III の ONFH に対する有用な治療法の一つであると思われるが acetabular joint space narrowing、outer head migration, groin pain の出現には注意を要する。(EV level IV)
- ONFH 調査研究班参加整形外科 32 施設の過去 19 年間に行われた ONFH に対する初回人工物置換術 4324 関節を登録しその概要を明らかにした。男性が55%で手術時平均年齢が51 歳、病期はⅢが51%、Ⅳが46%であった。手術の種類は THA が79%、BP が18%、SR が4%で、術後脱臼は THA で5.8%、BP で0.6%、SR で0%であった。骨頭 SR と全 SR は THAやBPに耐用性が有意に劣っていたが、THAとBHAでは生存率に明らかな有意差は認めなかった。(EV level IV)

- Ficat stage Ⅲの ONFH に self-centering universal cup (Depuy, Warsaw IN)を用いた BHA 施行した。再置換を end point とした場合、10 年生存率:89.1%、15 年生存率:85.5%、24 年生存率:79%、osteolysis を end point とすると生存率は 66.4%、24 年で groin pain を end point とすると生存率は 62.9%であった。HHS は術前 44.1 から 80.8 に改善、3 例に大腿部痛を認めたが 1 年以内に消失、Groin pain は 20 関節(36.4%)、osteolysis は 18 関節(32.7%) 成績不良群は生存群に比較し年あたりの軟骨損失が大きかった。成績不良群は生存群に比較しの/I rate が低かった。今回の Ficat Ⅲの大腿骨頭壊死症に対する BHA の生存率は以前の報告より良好であったが、低い生存率と高い osteolysis の発生頻度を考慮するとあまり信頼性の高い選択肢とは言えないと考えられる。(EV level IV)
- Ficat stage Ⅲ の ONFH に対する BHA(40 例)と THA(31 例)の成績を比較した。平均観察期間は BHA 8.0 年、THA 8.8 年で最終調査時の臨床成績は Merled Aubigne' and postal 分類でそれぞれ総合 17.1 点, 17.9 点 (P:0.014)と THA 例で高く、BHA 例では臀部痛 15%、鼠径痛 20%に認め、outer head の migration を 23%に認めた。 Ficat stage Ⅲ の ONFH に対しては BHA より THA がよい治療方法である。 (EV level IV)
- ONFH に対し、BHA を施行した患者。35 例 48 関節に対して臨床所見を評価するとともに、X 線上の問題点を調査した。Harris Hip スコアは術前 46 点から 86 点に改善。X 線上の問題点 は 20 例(42.1)に認め、12 例(25%)が再置換に至った。(平均 11.4 年) 鼠径部症状を 20 例 (42%)に認め、X 線上の 4 mm以上の migration(p<0.05)と寛骨臼側変形性変化(p<0.008) との間に相関を認めた。15 年生存率は 70%であった。BHA は過去の THA の成績に比し劣り、 著者は現在、人工骨頭は行わず THA を行っている。(EV level IV)
- 対象は ONFH に対して BHA を施行した 52 例 65 関節で男性 40 例,女性 12 例,平均手術時年齢 41 歳,平均追跡期間 15 年であった. JOA スコアは 43.1%が 79 点以下であった.29.2%に鼠径部痛または臀部痛を認め,関節裂隙の消失を認めた症例, 2mm 以上のカップ移動を認めた症例, 女性が有意な関連因子であった. 4mm 以上のカップ移動を 9.2%に認め術前病期が有意な関連因子であった.ステムの弛みはセメント非使用のみに 41.4%認め,男性が有意に多かった. 生存率は再置換術まで 5 年で 96.8%, 10 年で 81.4%, 15 年で 68.9%, 20 年で 62.0%であり, .再置換術,ステムの弛み,4mm 以上のカップ移動をエンドポイントとした生存率曲線は 20 年で 51.5%であり,本術式の長期成績は不良であった。(EV level IV)
- 1986~1995 年に本邦で ONFH に対して BHA または THA を行った 549 関節を対象とした。 手術時年齢は平均 49 歳(17~87 歳)で男性が 56%を占めた。セメント使用 THA 53 関節、セメント非使用 THA 81 関節、BHA 331 関節の 15 年生存率はそれぞれ、97%、100%、71%であった。Stage II,Ⅲで検討すると THA41 関節、BHA 267 関節の 15 年生存率はそれぞれ、

100%、78%であった。全症例での検討でも、stage Ⅱ,Ⅲに絞った検討でも、BHAよりTHAの方が耐用性に優れていた。(EV level IV)

ONFH 47 関節、外傷性大腿骨頭壊死症 10 関節に対する BHA の術後臨床成績(JOA sore)
 は 92.6±8.9 点で概ね良好であった。X 線学上の主要な異常所見は outer head migration
 8.8%(5 関節)、outer head 内反化 12.3%(7 関節)、ステム内反化 15.8%(9 関節)、ステム沈下
 10.5%(6 関節)、破損 1 関節がみられた。(EV level IV)

●文献.

- 1) 東 努、加来信広、津村 弘:【骨壊死 最新の診断と治療】 大腿骨頭壊死症に対するバイポーラ型人工骨頭置換術後 5 年以上の寛骨臼側変化. 別冊整形外科 2005. 48. 182-186
- 2)兼氏 歩、松本 忠美: 大腿骨頭壊死症-その診断から治療まで 特発性大腿骨頭壊死症に対する人工骨頭、人工股関節置換術 MB Orthopaedics 2001 14 (7)47-53
- 3)本村 悟朗、山本 卓明、中島 康晴: 特発性大腿骨頭壊死症に対する bipolar 型人工骨頭置 換術の成績不良因子の検証. Hip Joint. 2012. 38. 17-19
- 4)小林千益、松本忠美、大園健二、他: 特発性大腿骨頭壊死症(ION)研究班所属整形外科でのIONに対する人工物置換術の登録監視システム -平成 27 年度調査結果 -、厚生労働省科学研究班助成金 難治性疾患等政策研究事業 特発性大腿骨頭壊死の疫学的調査・診断基準・重症度分類の改訂と診断ガイドライン策定を目指した大規模多施設研究 平成 27 年度 総括・分担研究報告書 2016, 63-75
- 5) Hwang KT, Kim YH, Kim YS, Choi., Is bipolar hemiarthroplasty a reliable option for Ficat stage III osteonecrosis of the femoral head? 15- to 24-year follow-up study. Arch Orthop Trauma Surg. 2012. 132(12) 1789-1796
- 6) Lee SB, Sugano N, Nakata K, Matsui M, Ohzono K. Comparison between bipolar hemiarthroplasty and THA for osteonecrosis of the femoral head. Clin Orthop Relat Res. 2004 Jul; (424) 161–165
- 7) Ito H, Matsuno T, Kaneda. Bipolar hemiarthroplasty for osteonecrosis of the femoral head. A 7- to 18-year followup. Clin Orthop Relat Res. 2000 (374) 201-211
- 8) 高尾 正樹、菅野信彦、西井孝 他:【骨壊死 最新の診断と治療】大腿骨頭壊死症に対するバ

イポーラ型人工骨頭置換術の長期成績 2005 48 178-181

9)小林 千益、久保 俊一、高岡 邦夫: 大腿骨頭壊死症 -疫学・病態から治療まで- 人工骨頭 および人工股関節置換術の適応. Clinical Calcium. 2007. 17. 939-946

10) 藤野 健、 <u>藤野</u>健 <u>金 潤澤</u>、 <u>金 潤澤</u> <u>進藤 裕幸</u> 他 : 大腿頭壊死に対する bipolar 型人工骨頭置換術の臨床成積と問題点. 日本リウマチ・関節外科学会雑誌. 1994. 4. 323-332

CQ7-4 表面置換型 THA は有用か

推奨

表面置換型 THA の短期から中期成績は概ね良好であるが、長期成績の報告はなく、金属イオン濃度の上昇や大腿骨頚部骨折などの報告もあり、実施にあたっては適応を厳密に考慮する必要がある。(Grade C)

●解説

表面置換型人工股関節置換術は最も骨温存できるデザインであり、大腿骨側の再置換が容易であること、大腿骨ステムの刺激による大腿部痛がないこと、生理的な大腿骨頭径に近いため脱臼のリスクが低いこと、摺動面が金属対金属であり耐摩耗性に優れていること、などの特徴から特に若年で活動性の高い患者に行われることが多く、特発性大腿骨頭壊死症の患者にも行われてきた。表面置換型には、大腿骨側のみを置換する方法(Hemi-resurfacing arthroplasty: HRA)と寛骨臼側も置換する方法(Total resurfacing arthroplasty: TRA)があるが、昨今行われてきたのはTRAであり、本ガイドラインでも主にTRAに関して述べる。

今回のガイドライン作成にあたり、対象症例数が多く、経過観察期間が長いもの(10 年以上)をエビデンスとして採用することができず、比較的経過観察期間が長いもの(5 年~10年)、対象症例数の多いもの(30 関節以上)を目処にエビデンスとして採用した。

概ね良好な経過が示されているエビデンスが多い中で、人工股関節全置換術に比して再置換を要する比率が高い傾向があり、金属対金属という摺動面の性質上血中金属イオンが上昇する可能性、偽腫瘍に代表される生体反応9、手術後に起こる大腿骨頚部骨折など手術手技に起因する問題などもあり、その有用性は論議されるべき問題である。

●サイエンティフィックステートメント

大腿骨頭壊死症に対する表面置換型人工股関節置換術に対する短期から中期に関する比較的良好な臨床成績の報告が複数ある¹⁻⁷。一方で10年以上の長期成績を報告したものはない。 表面置換型人工股関節における問題点としての血中金属イオン濃度上昇 ⁸ や大腿骨頚部骨折 ^{7,9} などの報告もある。

●エビデンス

① 2007 年から 2008 年に表面置換型人工股関節置換を行った 30 関節を術後 5 年に評価した。評価項目は臨床評価としてハリスヒップスコアと UCLA スコアを、X 線学的評価として、Acetabular inclination angle・Stem-shaft angle・Component-lateral cortex ratio とした。ハリスヒップスコアは術前 47.8 から術後 94.25 に、UCLA スコアは 3.7 から 7.55 と、ともに有意に改善していた(p<0.05)。一方で、X 線学的検討項目におい

- ては、術直後と術後5年とで有意な変化はなく安定していた。また術後5年で再置換を要した症例は無かった。大腿骨頭壊死に対する表面置換型人工股関節置換は、厳格に適応を選べば有用な治療法である。(Pyda M et al. EV-level IV)
- ② 大腿骨頭壊死症の 16 股関節に対する HRA、16 股関節に対する TRA の経過を調べた。 観察期間は平均で前者は 6.5 年、後者は 5.5 年であった。JOA スコアは HRA 群で 57 点から 84 点、TRA 群で 54 点から 96 点と両群ともに改善したが、TRA でより疼痛ス コアでの改善が見られた。HRA 群では、5 関節において頚部骨折・臼底突出・OA 変化・ 鼠径部痛などの要因で THA 再置換を必要とした。TRA 群では再置換を要した症例は無 かった。TRA は HRA に比して除痛・インプラント生存という点で優れていた。(Kabata T et al. EV-level IV)
- ③ 25歳以下の大腿骨頭壊死症 17患者 20関節の表面置換型人工股関節の平均 62ヶ月の成績を調べた。比較対象として、年齢・性別・BMI をマッチさせた同様の若年者(25歳以下)の THA 群(16 患者 20 関節)、25歳以上の表面置換群(78 患者 87 関節)とした。ハリスヒップスコアは若年者表面置換群で 48点から 93点、若年者 THA 群で 44点から 93点、25歳以上の表面置換群で 57点から 88点と改善していた。若年者の表面置換群ではインプラント生存率は 7.5年で 100%であった。一方 THA 群では 1 関節で深部感染のため THA の二期的再置換を要し、25歳以上の表面置換群では 5 関節で感染以外の理由で再置換を要した。X線学的評価においては、表面置換の両群間において有意な差は見られなかった。若年者の表面置換は、同年代の THA・25歳以上の表面置換と比して遜色ない良好な経過であった。(Sayeed SA et al. EV-level Ⅲ)
- ④ 大腿骨頭壊死症 71 患者 96 関節に対して行った表面置換型人工股関節の平均 5.4 年観察期間での成績を評価した。臨床評価として UCLA スコアを用い、各種 X 線学的評価を行った。UCLA スコアは術前 3.20 点から 6.86 点と有意に改善、各種 X 線学的評価では、術直後と最終経過観察時とで有意な差は見られなかった。インプラントの生存率は95.4%であり、1 関節で寛骨臼コンポーネントの上方移動のため、2 関節で大腿骨コンポーネントの内反転位のために再置換を要した。適切な適応、確実な手術主義のもとに行うことで、表面置換術は良好な結果を得うる手術である。(Bose VC et al. EV level IV)
- ⑤ 大腿骨頭壊死症に対する表面置換型人工股関節の成績を、他疾患に対する表面置換型人工股関節の成績と比較した。大腿骨頭壊死症 70 患者 85 関節、他疾患 768 患者 915 関節で、平均観察期間は大腿骨頭壊死症 7.6 年、対照(他疾患)群は 6.4 年であった。臨床評価項目として用いたスコアの中で術後の疼痛・歩行・機能スコアは両群で有意差なく、術後の活動性スコアのみ骨頭壊死群で有意に低かった。再置換をエンドポイントとした 8 年生存率は、骨頭壊死群で 93.9%、対照群で 93.4%であり、有意差はなかった。骨頭壊死に対する表面置換型人工股関節は考慮していい術式である。(Amstutz HC et al. EV level Ⅲ)

- ⑥ 1994 年から 2004 年に行われた大腿骨頭壊死に対する金属対金属の表面置換型人工股関節 73 関節、平均経過観察期間は 6.1 年であった。インプラント生存率は 93.2%であり再置換を要したのは 4 関節であった。再置換の理由として、大腿骨天子下骨折・内固定不良が 1 関節、大腿骨頭の圧潰が 1 関節、大腿骨コンポーネントの弛みが 1 関節、初回手術時の寛骨臼骨折が 1 関節であった。大腿骨頭壊死症に対する表面置換型人工股関節は安全で有用な手術である。(Revell MP et al. EV-level Ⅲ)
- ⑦ 特発性大腿骨頭壊死症調査研究班に参加の32施設の過去19年間に行われた初回人工物置換術4324 関節における調査では、TRA が全体の3%、HRA が全体の1%であった。TRA に限ると、累積生存率は90%弱であり人工股関節全置換術や人工骨頭置換術と比較すると、有意に生存率は低かった。有害事象としては、TRA144 関節中、3 関節で無菌性のゆるみ、2 関節で金属摩耗粉による不具合が、2 関節で大腿骨頚部骨折があった。(小林千益 他、EV level IV)
- ⑧ 金属対金属の表面置換型人工股関節置換においての金属イオン濃度を調べた。対象は 2005 年 3 月から 12 月に行われた表面置換型人工股関節 25 関節であり、大腿骨頭壊死症が 11 関節であった。血中および尿中のコバルト・クロム濃度を術後 3・6・9・12・24 ヶ月に測定した。金属イオン濃度は術後 6 ヶ月をピークに上昇し、徐々にその後は低下した。術後 6 ヶ月の時点でコバルト濃度は術前の 7.8 倍、クロムは 10.1 倍であり、最終観察時の術後 24 ヶ月では術前比でコバルト 3.6 倍、クロム 5.1 倍であった。尿中の金属イオン濃度もほぼ同様の推移を示していた。今後、さらなる長期的な経過観察が必要と考えられる。(Yang J et al. EV level IV)
- ⑨ 特に若年者に対する表面置換型人工股関節は THA に代わる選択肢となり得るが、再置換の原因として大腿骨頚部骨折が挙げられる。そこで大腿骨頭壊死に対する表面置換型人工股関節置換後の頚部骨折 10 例を、変形性股関節症に対する表面置換型人工股関節置換後の頚部骨折 13 例と比較した。 Empty lacuna が存在することで術後の頚部骨折の発生リスクが高まるとの結果が得られた。大腿骨頭壊死があり、手術時に血流障害が存在することは、表面置換型人工股関節置換術後の頚部骨折のリスク因子であると考えられた。 (Steffen RT et al. EV level IV)
- ⑩ 偽腫瘍を生じた表面置換型人工股関節 18 関節に関しての調査。大腿骨頭壊死症が対象ではなく変形性股関節症の症例が対象だが、表面置換型人工股関節置換術においては、インピンジメント (衝突) などの要因により、偽腫瘍の発生が懸念される。(Grammatopoulos G et al. EV level IV)

●文献

- ① Pyda M, Koczy B, Widuchowski W et al. Hip resurfacing arthroplasty in treatment of avascular necrosis of the femoral head. Med Sci Monit 2015; 21: 304-9
- ② Kabata T, Maeda T, Tanaka K et al. Hemi-resurfacing versus total resurfacing for

- osteonecrosis if the femoral head. J Orthop Surg 2011; 19 (2): 177-80
- ③ Sayeed SA, Johnson AJ, Stroh DA et al. Hip resurfacing in patients who have osteonecrosis and are 25 years or under. Clin Orthop Relat Res 2011; 469 (6): 1582-8
- ④ Bose VC, Raruah BD. Resurfacing arthroplasty of the hip for avascular necrosis of the femoral head: a minimum follow-up of four years. J Bone Joint Surg Br 2010; 92 (7): 922-8
- (5) Amstutz HC, Le Duff MJ. Hip resurfacing results for osteonecrosis are as good as for other etiologies at 2 to 12 years. Clin Orthop Relat Res 2010; 468 (2): 375-81
- ® Revell MP, McBryde CW, Bhatnagar S, et al. Metal-on-metal hip resurfacing in osteonecrosis of the femoral head. J Bone Joint Surg Am 2006; 88 Suppl 3: 98-103
- ⑦ 小林千益、松本忠美、大園健二、他. 特発性大腿骨頭壊死症 (ION) 研究班所属整形外科での ION に対する人工物置換術の登録監視システムー平成 27 年度調査結果ー特発性大腿骨頭壊死症の疫学的調査・診断基準・重症度分類の改訂と診断ガイドライン策定を目指した大規模多施設研究 平成 27 年度 総括・分担研究報告書 2016: 63-75
- Yang J, Shen B, Zhou Z et al. Changes in cobalt and chromium levels after metal-on-metal hip resurfacing in young, active Chinese patients. J Arthroplasty 2011; 26 (1): 65-70
- Steffen RT, Athanasou NA, Gill HS et al. Avascular necrosis associated with
 fracture of the femoral neck after hip resurfacing: histological assessment of
 femoral bone from retrieval specimens. J Bone Joint Surg Br 2010; 92 (6): 787-93
- Grammatopoulos G, Pandit H, Oxford Hip and Knee Group et al. The relationship
 between head-neck ratio and pseudotumour formation in metal-on-metal
 resurfacing arthroplasty of the hip. J Bone Joint Surg Br 2010; 92 (11): 1527-34

検索式

• Pubmed

("femur head necrosis" [majr]) AND resurfac*[tiab]

検索数 93件 → 採用数 8件

• 医中誌

(((大腿骨頭壞死/TH or 大腿骨頭壞死/AL)) and ((股関節置換術/TH or 股関節置換/AL)) and ((人工股関節/TH or 人工股関節/AL)) and (表面/AL)) and (PT=会議録除く)

検索数 51件 → 採用数 0件

ハンドサーチ 2件(文献⑦・⑩)

CQ7-5 若年者に対する人工股関節置換術は有用か

推奨

若年者に対する人工股関節置換術は、中期成績は良好でありおおむね有用な治療法の一つであるが、長期成績に関しては今後の検証が必要である。(Grade C)

●解説

若年者という呼称に明確な定義はないが、過去の若年者の大腿骨頭壊死症に対する人工物による治療成績は50歳以下で調査した報告が多いため、本稿では概ね50歳以下を若年者と定義した。また採用可能な論文が少ないため、鎌状赤血球症などの血液疾患を基礎疾患に有する症例を含む研究も対象とした。

若年者の大腿骨頭壊死症に対する THA や人工骨頭置換術の質の高い RCT や meta-analysis はなく、少数の case series を認めるのみである。THA で摺動面に ceramic-on-ceramic もしくは highly cross-linked polyethylene を用いた場合、術後 10 年 未満の短期から中期成績は良好であるが、人工骨頭置換術および femoral surface replacement の成績は不良であった。長期成績については報告がないため、今後の検証を要する。

今後、若年者に対する人工物を用いた関節形成術の有効性を示す質の高いエビデンスの 構築が必要である。

●サイエンティフィックステートメント

- 活動性の高い若年者の大腿骨頭壊死症に対する人工股関節全置換術は摺動面に ceramic on ceramic もしくは highly cross-linked polyethylene を用いた場合、術後 7~10 年での生存率が 100%であり、短期的には有効な治療である。¹⁻³
- 人工骨頭置換術および femoral surface replacement の成績は不良であり、若年者に はその適応を十分に考慮する必要性がある 4,5。
- 鎌状赤血球症などの血液疾患を基礎疾患に有する場合は合併症の発生率が高くなり、 インプラント生存率が低下する可能性がある 6.7。

●エビデンス

● 30 歳未満(16~29 歳, 平均 25.6 歳)の若年者大腿骨頭壊死症に施行した第 3 世代の ceramic on-ceramic THA の成績を調査した。対象は 56 関節であり、平均経過観察 期間は 7.7 年 (6.0-8.5)、使用機種としてカップは 47 関節に Securefit (Stryker 社)、9 関節に Durloc (DePuy 社)を使用した。ステムは 34 関節に Accolade (Stryker 社)、18 関節に Wagner Cone (Zimmer 社)、4 関節に CLS (Zimmer 社)を使用し

た。臨床成績として Harris Hip スコア (HHS) は術前 52.9 点から最終調査時 98.2 点に、WOMAC は術前 95.2 点から 25.2 点に有意に改善した。脱臼、インプラントの破損、感染、静脈血栓塞栓症、神経麻痺などの合併症はなく、95%が復職することができた。(1 EV Level IV)

- 49 歳未満の大腿骨頭壊死症に対し、alumina-on-alumina THA を施行した 71 関節の成績を調査した。手術時平均年齢は 39.1 歳(18~51 歳)、平均経過観察期間は 7.1 年(6~7 年)であった。全例 PLASMACUP SC および BiCONTACT(Aesculap 社)を使用し、摺動面には BIOLOX forte (CeramtTec 社)を用いた alumina-on-aluminaであった。HHS は術前 56.8 点から最終調査時平均 97.0 点に有意に改善した。13 例 14 関節で squeaking を認めたが、ゆるみや再置換、脱臼、セラミックの破損は認めなかった。(2 EV Level IV)
- 30 歳未満の大腿骨頭壊死症に対し THA を施行し 10 年以上経過観察可能であった 4 例 6 関節の成績を調査した。手術時平均年齢は 25 歳(21~29歳)、平均経過観察期間は 12.9 年 (10.9~17.9 年) であった。全例カップに Trident、ステムに Super Secur-fit (Stryker 社) が使用され、摺動面は 5 例がmetal-on-polyethylene (4 例は highly cross-linked polyethylene、1 例はconventional polyethylene)、1 例がceramic-on-ceramic (BIOLOX forte) が使用されていた。経過観察中 conventional polyethylene を用いた症例に対し、術後 8 年の時点でライナー交換による再置換を施行した。生存例における日本整形外科学会股関節機能判定基準 (JOA スコア) は術前平均 73 点から最終調査時 93 点と有意に改善した。(3 EV Level V)
- 51 歳以下の大腿骨頭壊死症患者に対し、Conserve(Wright Medical 社)を用いて施行した femoral surface replacement の成績を調査した。対象は 37 関節、手術時平均年齢は 36 歳(18~51 歳)、平均経過観察期間は 33 ヵ月であった。再置換もしくはHHS pain スコア 20 点以下を術後成績不良と定義したところ、24 関節が成績不良であり、そのうち 15 関節が再置換を要し、9 関節は HHS pain スコアが 20 点以下であった。(4EV Level V)
- 50 歳未満の大腿骨頭壊死症に施行したセメントレス人工骨頭置換術 11 例 16 関節の 20 年以上の長期成績を調査した。平均経過観察期間は 24 年 (20~28 年)、使用機種は BATEMAN UPF II HIP PROSTHESIS SYSTEM (3M 社) が 6 関節、Omnifit series (Stryker 社) が 10 関節であった。再置換術は 16 関節中 7 関節に施行された。最終観察時もしくは再置換術時に骨融解は 9 関節に認め、無菌性ゆるみは 6 関

節に認めた。生存例 9 関節の最終観察時 JOA スコアは平均 92 点であった。(5 EV Level V)

- 鎌状赤血球病による若年者の大腿骨頭壊死症に対してTHAを施行した11例13関節の成績を調査した。手術時平均年齢は31歳(16~47歳)、平均経過観察期間は7年6ヵ月(2年8ヵ月~13年)であった。13関節中3関節が感染により切除関節形成術が施行され、1関節が無菌性ゆるみにより再置換術を施行された。切除関節形成術を施行した3関節を除いた10関節の最終調査時のHHSは78点(73~82点)であった。(6 EV Level V)
- 同種骨髄移植後大腿骨頭壊死症を発症し THA を施行した若年者(17.5~44 歳, 平均 30 歳)の術成績を調査した。対象は 27 関節で、骨髄移植は白血病、慢性貧血などの血液疾患に対して施行された。27 関節うち先行治療として 4 関節に core decompression、2 関節に cup arthroplasty、1 関節に THA が施行されていた。ステムは全例セメント Ceraver タイプステム(Ceraver 社)、カップは 7 関節にセメントレスの Cerafit、25 関節に alumina cup をセメント固定する Cerapress(Ceraver 社)を用いた。骨頭は 32mm 径の alumina を用い、摺動面は全例 alumina-on-alumina であった。 THA 術後経過観察期間は平均 59 ヵ月(24-159 ヵ月)であり、経過観察期間中に 1 例(1 関節)が術後 2 年で死亡、1 例(1 関節)が 2.5 年で感染にて再置換を要した。無菌性ゆるみは認めず、Merle d'Aubigne and Postel scale は術前平均 10.3 点から最終調査時に 17.5 点に有意に改善した。(7 EV Level V)

猫文●

- 1. Byun JW, Yoon TR, Park KS, Seon JK. Third-generation ceramic-on-ceramic total hip arthroplasty in patients younger than 30 years with osteonecrosis of femoral head. The Journal of arthroplasty 2012;27:1337-43.
- 2. Back SH, Kim SY. Cementless total hip arthroplasty with alumina bearings in patients younger than fifty with femoral head osteonecrosis. The Journal of bone and joint surgery American volume 2008;90:1314-20.
- 3. 天野 貴文 長幸, 関 泰輔, 池内 一磨, 竹上 靖彦, 笠井 健広, 小松 大悟, 樋口 善俊. 30 歳 未満の大腿骨頭壊死症に対する人工股関節全置換術の中・長期成績. 日本人工関節学会誌 2015;45:783-4.
- 4. Squire M, Fehring TK, Odum S, Griffin WL, Bohannon Mason J. Failure of femoral surface replacement for femoral head avascular necrosis. The Journal of arthroplasty 2005;20:108-14.
- 5. 後藤 久貴 穂晃, 木寺 健一, 前田 純一郎, 尾崎 誠. 50 歳未満の特発性大腿骨頭壊死症に対

する人工骨頭置換術の長期成績 20年以上経過例の検討. Hip Joint 2014;40:386-9.

- 6. Acurio MT, Friedman RJ. Hip arthroplasty in patients with sickle-cell haemoglobinopathy. The Journal of bone and joint surgery British volume 1992;74:367-71.
- 7. Bizot P, Witvoet J, Sedel L. Avascular necrosis of the femoral head after allogenic bone-marrow transplantation. A retrospective study of 27 consecutive THAs with a minimal two-year follow-up. The Journal of bone and joint surgery British volume 1996;78:878-83.

検索式

PubMed

("Femur Head Necrosis/surgery"[majr] AND "hip prosthesis"[mesh]) Filters: birth-40 years 68件 → 採用 4件

● 医中誌

(((大腿骨頭壊死/TH) and (SH=外科的療法)) and (股関節置換術/TH) and 治療成績/TH) and (PT=会議録除く and CK=小児(6~12),青年期(13~18),成人(19~44)) and (後向き研究/TH or 追跡研究/TH) 49 件 \rightarrow 採用