

รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ์

โครงการ

การรักษาการบาดเจ็บและความผิดปกติของกระดูกอ่อน โดยวิธีปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด

(Autologous Stem Cell Implantation for Cartilage Defects)

โดย

รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา

รายงานวิจัยฉบับสมบูรณ์

โครงการ

การรักษาการบาดเจ็บและความผิดปกติของกระดูกอ่อน โดยวิธีปลูกถ่ายเซลล์ต้นกำเนิด

(Autologous Stem Cell Implantation for Cartilage Defects)

รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา ภาควิชาออร์โธปิดิกส์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

สนับสนุนโดยสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัย (ความเห็นในรายงานนี้เป็นของผู้วิจัย สกว. ไม่จำเป็นต้องเห็นด้วยเสมอไป)

กิตติกรรมประกาศ

ในฐานะหัวหน้าโครงการวิจัย ผมใคร่ขอขอบคุณอาสาสมัครที่เข้ามารับการบริการในโรงพยาบาล ที่เข้าร่วมโครงการวิจัย ขอขอบคุณสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัยที่ให้คำแนะนำและให้ทุนสนับสนุน การวิจัยในครั้งนี้ รวมถึงความเข้าใจและช่วยเหลือในปัญหาของโครงการวิจัยเนื่องจากความล่าช้าของ แพทยสภาในการออกระเบียบควบคุมการทำวิจัยเซลล์ตันกำเนิดในมนุษย์ โดยแพทยสภามีดำริดังกล่าว ในปี พ.ศ. 2550 ซึ่งทำให้โครงการวิจัยถูกยับยั้งการดำเนินงานจากคณะกรรมการจริยธรรมการทำวิจัยใน มนุษย์ของคณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ เพื่อรอดูความชัดเจนของกฎระเบียบจาก แพทยสภาตั้งแต่ปี พ.ศ. 2550 ต่อมาแพทยสภาได้ออกระเบียบในปี พ.ศ. 2553 ซึ่งทำให้งานวิจัยบาง ส่วนจำเป็นต้องหยุดชะงักจนกว่าจะได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการควบคุมการทำวิจัยเซลล์ดัน กำเนิดในมนุษย์ของแพทยสภา รวมถึงความล่าชำในการพิจารณาโครงการวิจัยซึ่งปัญหาดังกล่าวได้แจ้ง สำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัยรวมถึงการขอขยายระยะเวลาในการทำวิจัยซึ่งได้รับความกรุณา เห็นชอบจากสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัยรวมถึงการขอขยายระยะเวลาในการทำวิจัยซึ่งได้รับความกรุณา เห็นชอบจากสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัยมาโดยตลอด

บทคัดย่อ

รหัสโครงการ : DBG4980016

ชื่อโครงการ: การรักษาการบาดเจ็บและความผิดปกติของกระดูกอ่อนโดยวิธีปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด

(Autologous Stem Cell Implantation for Cartilage Defects)

ชื่อนักวิจัยและสถาบัน : รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา

ภาควิชาออร์โธปิดิกส์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

E-mail Address: chann@swu.ac.th ระยะเวลาโครงการ: จำนวน 2 ปี

วัตถุประสงค์: เพื่อนำ autologous stem cell implantation ไปใช้ในการรักษาผู้ป่วยและใช้ stem cell ร่วมกับ chondrocyte ในการรักษาผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บของกระดูกอ่อน

วิธีทดลอง: 1. ศึกษาผลของการเพาะเลี้ยงเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) ร่วมกับเซลล์ต้นกำเนิดจาก ไขกระดูก (bone marrow mesenchymal stem cell, MSCs) ในด้าน การแบ่งตัว (proliferation) และ การสร้างโปรตีน (protein synthesis)

2. ศึกษาผลการปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิดจากไขกระดูก (autologous bone marrow stem cell implantation) และปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิดไขกระดูกที่เพาะเลี้ยงร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อน (autologous bone marrow stem cell and chondrocyte implantation) ผลการทดลอง: การเพาะเลี้ยงเซลล์ Chondrocyte ร่วมกับ MSCs พบว่า MSCs สามารถกระตุ้น

การแบ่งตัวของ chondrocyte ขณะเดียวกัน chondrocyte สามารถกระตุ้น differentiation ของ MSCs และมีการสร้างโปรตีน (collagen type II, X, aggrecans, SOX 9) เหมือนใน chondrocyteได้ ทำให้ MSCs สามารถใช้ทดแทนและร่วมกันกระตุ้นการสร้างกระดูกอ่อนใหม่ในผู้ป่วยที่มีพยาธิสภาพ ของกระดูกอ่อน

ผู้ป่วยได้รับการปลูกถ่าย MSCs จำนวน 2 ราย และผู้ป่วยได้รับการปลูกถ่าย chondrocyte ที่เลี้ยงร่วมกับ MSCs จำนวน 20 ราย ไม่พบภาวะแทรกซ้อนภายหลังการผ่าตัดหลังจากติดตาม ผลการรักษาเป็นเวลา 1 – 3 ปี ทุกรายมีผลการประเมินด้วย KOOS (Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) และ International Knee Documentation Committee (IKDC) ดีขึ้นอย่าง มีนัยสำคัญเทียบกับก่อนการรักษา MRI พบว่าบริเวณรอยโรคถูกทดแทนด้วยกระดูกอ่อนที่สร้างขึ้นใหม่ ผู้ป่วยบางรายได้มีโอกาสได้ทำ second look arthroscopy พบการทดแทนรอยโรคกระดูกอ่อนด้วย กระดูกอ่อนใหม่ การทำ needle biopsy พบว่ากระดูกอ่อนใหม่มีลักษณะเป็น hyaline cartilage ใกล้เคียงกับกระดูกอ่อนปกติซึ่งไม่สามารถทำได้กับการรักษาแบบเดิม

สร**ุปและวิจารณ์ผลการทดลอง**: เซลล์ตันกำเนิดจากไขกระดูกมีศักยภาพในการทดแทนและใช้ร่วมกับ เซลล์กระดูกอ่อนในการรักษาพยาธิสภาพของกระดูกอ่อนได้

ข้อเสนอแนะสำหรับงานวิจัยในอนาคต: การศึกษาผลระยะยาวของการใช้ MSCs ร่วมกับการปลูก ถ่าย chondroctye และการศึกษาผลของ MSCs ในระดับการสังเคราะห์โปรตีนยังเป็นขั้นตอนการวิจัย ต่อไป

คำหลัก: การบาดเจ็บของกระดูกอ่อน, เซลล์กระดูกอ่อน, เซลล์ตันกำเนิดจากไขกระดูก

Abstract

Project Code: DBG4980016

Project Title: Autologous Stem Cell Implantation for Cartilage Defects

Investigator: Channarong Kasemkijwattana

Department of Othopaedic, Faculty of Medicine, Srinakharinwirot University

E-mail Address : chann@swu.ac.th

Project Period: 2 years

Objective : To study the potential of autologous bone marrow mesenchymal stem cell for stem cell implantation for cartilage defects.

Methods: The bone marrow mesenchymal stem cells (BM-MSCs) were co-cultured with chondrocytes. The cell proliferation and protein synthesis of MSCs and chondrocytes were evaluated. The autologous BM-MSCs implantation and autologous chondrocytes and BM-MSCs implantation were performed in the patients with large cartilage defects. The clinical results, MRI, and pathologic study were evaluated.

Solution: The co-culture enhance chondrocytes proliferation and proteins (collagen type II, X, aggrecans, SOX 9) synthesis significantly, The BM-MSCs have the high potential to differentiate to be chondrocytes and synthesize a large amount of chondrogenic proteins (collagen type II, X, aggrecans, SOX 9). The autologous BM-MSCs implantation were performed in 2 patient, and the autologous chondrocytes and BM-MSCs implantation were performed in 20 patient. There is no postoperative complication. The clinical evaluation with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) and International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) showed significant improvement. The MRI showed good defects fill with the regenerative cartilage. The arthroscopic assessment showed excellent surface, stiffness, and incorporation to the adjacent cartilage. The pathologic study of biopsy showed normal hyaline-cartilage.

Conclusion : The BM-MSCs have the high potential to be the cell source for cell implantation for the treatment of cartilage defects, and BM-MSCs can enhance the autologous chondrocytes implantation.

Suggestion : The long - term results of the implantation of MSCs and MSCs with chondrocytes will be required. The effects of MSCs on protein synthesis is the future direction.

Keywords: knee injury, chondrocyte, bone marrow mesenchymal stem cell

บทน้ำ

กระดูกอ่อน (articular cartilage) เป็นเนื้อเยื่อที่มีความสำคัญเป็นอย่างมากต่อข้อต่อ (joint) เนื่องจากกระดูกอ่อนมีคุณสมบัติในการรับแรงกระแทก (compression force) ที่มากระทำต่อข้อ และมี คุณสมบัติในการแรงเสียดทาน (low-friction surface) ทำให้สามารถลดแรงที่กระทำผ่านข้อได้เป็นอย่าง ดี ⁽¹⁾ กระดูกชนิด hyaline cartilage เป็นกระดูกอ่อนที่สำคัญสำหรับข้อต่างๆ ในร่างกายประกอบด้วย เซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) ล้อมรอบด้วย extracellular matrix ซึ่งประกอบด้วยส่วนสำคัญได้แก่ น้ำ, collagen และ proteoglycans เรียงตัวเป็นชั้น ๆ ^(2,3) เนื่องจากกระดูกอ่อนเป็น avascular structure เมื่อเกิดการบาดเจ็บจึงไม่มีการซ่อมแซม (healing) โดยธรรมชาติ การบาดเจ็บของกระดูก อ่อน (cartilage injuries) เป็นภาวะที่พบได้บ่อยในอุบัติเหตุต่าง การบาดเจ็บของกระดูกอ่อนทั้งส่วน ของ chondrocyte, collagen และ extracellular matrix ในภาวะนี้ chondrocyte ไม่สามารถซ่อมแซม กระดูกอ่อนให้กลับเป็นปกติได้อย่างสมบูรณ์ ส่วนการบาดเจ็บที่พบบ่อยและมีปัญหามากที่สุดได้แก่การ บาดเจ็บที่ลึกเข้าไปถึงกระดูกข้างใต้ (subchondral bone) ซึ่งเป็นการบาดเจ็บทั้งหมดของกระดูกอ่อน (full-thickness) กระดูกอ่อนจะมีการซ่อมแซมจากเซลล์ที่มากับกระแสเลือดที่ออกมาจากบริเวณกระดูก subchondral bone มีการซ่อมแซมเกิดเป็นกระดูกอ่อนชนิด fibrocartilage ซึ่งมีคุณสมบัติที่แตกต่าง จาก hyaline cartilage เดิมและไม่สามารถทนทานต่อการใช้งาน และมีการเสื่อม (osteoarthrosis) ไปในที่สุด การรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนได้รับการศึกษาอย่างแพร่หลาย มีความพยายามใช้ วิธีการต่าง ๆ มากมาย เช่น debridement, drilling เป็นการเอาส่วนของกระดูกอ่อนที่ได้รับบาดเจ็บออก และกระตุ้นให้มีการสร้างกระดูกอ่อนขึ้นมาใหม่ ⁽⁶⁾ osteochondral graft เป็นวิธีที่ย้ายกระดูกและกระดูก อ่อน จากบริเวณอื่น (autograft) หรือจากบุคคลอื่น (allograft) เพื่อมาปลูกถ่ายทดแทนบริเวณของ กระดูกอ่อนที่ได้ได้รับบาดเจ็บเดิม ⁽⁷⁾

ผลที่ได้จากการรักษาด้วยวิธีต่างๆ พบว่ายังได้ผลไม่เป็นที่น่าพอใจ ผู้ป่วยยังมีปัญหาเรื่องของ อาการเจ็บปวด และกระดูกอ่อนที่เกิดขึ้นใหม่เป็น fibrocartilage cartilage ทำให้ไม่สามารถรับแรงที่มา กระทำจากการใช้งานได้ และมีภาวะข้อเสื่อมตามมา ไม่สามารถแก้ปัญหาที่เกิดกับการบาดเจ็บของ กระดูกอ่อนของผู้ป่วยอย่างถาวรได้ (8,9)

การศึกษาในสัตว์ทดลอง พบว่า chondrocyte จากสัตว์ทดลองเมื่อนำไปเพาะเลี้ยงในห้องทดลอง และเมื่อใส่กลับเข้าไปในบริเวณที่ได้รับบาดเจ็บของกระดูกอ่อนในภาวะที่เหมาะสม สามารถสร้างกระดูก อ่อนที่เป็น hyaline cartilage ได้ ซึ่งการศึกษาในคนโดยการเอาชิ้นเนื้อกระดูกอ่อนนำไป แยกสกัดเอา เซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) และนำ chondrocyte ไปเลี้ยงในห้องทดลองให้มีปริมาณและใส่กลับ เข้าไปในบริเวณที่ได้รับบาดเจ็บ และปิดด้วย periosteum graft พบว่า chondrocyte สามารถสร้าง extracellular matrix ต่างๆ และมีการเรียงตัวเป็น Hyaline cartilage ได้ การรักษาวิธีดังกล่าวเรียกว่า Autologous Chondrocyte Transplantation (10,11) ผลการศึกษาหลายแห่งพบว่าคุณภาพ ของกระดูก อ่อนที่ได้จากวิธีนี้มีคุณสมบัติใกล้เคียงกับ hyaline cartilage การรักษาภาวะการบาดเจ็บของกระดูกอ่อน (cartilage defects) ด้วยวิธี Autologous Chondrocyte Transplantation เป็นวิธีที่จะได้ผลการรักษาเป็น hyaline cartilage ซึ่งมีคุณสมบัติเป็นกระดูกอ่อนปกติทำให้ผู้ป่วยสามารถใช้งานของข้อโดยไม่มีปัญหา

เรื่องการเสื่อมที่จะเกิดตามมา โดยวิธีคือ แพทย์ผู้รักษาต้องตัดชิ้นเนื้อของกระดูกอ่อนส่งไปยังห้อง ปฏิบัติการเพื่อเพาะเลี้ยง chondrocyte จนได้ปริมาณมากพอ จึงนำมาใส่กลับไปยังผู้ป่วยตามเดิมเพื่อ ให้มีการสร้างเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนที่เหมือนปกติเป็นวิธีการรักษาบาดเจ็บของกระดูกอ่อนที่ได้รับความนิยม และได้ผลเป็นที่น่าพอใจที่สุดในปัจจุบัน

การพัฒนาเซลล์ตันกำเนิด (stem cell) ทำให้แพทย์มีทางเลือกในการนำเซลล์ตันกำเนิดมาใช้ ประยุกต์ในการรักษาโรคโดยเฉพาะการทดแทนกระดูกอ่อนที่เสียหายและสร้างกระดูกอ่อนใหม่ รายงานว่าเซลล์ตันกำเนิดสามารถเปลี่ยนแปลงไปเป็นเซลล์กระดูกอ่อนในสัตว์ทดลอง เซลล์ตันกำเนิด สามารถสร้าง matrix และมีการพัฒนาเป็นกระดูกอ่อนที่มีคุณสมบัติใกล้เคียงกระดูกอ่อนปกติ มีการ นำเซลล์ตันกำเนิดไปใช้ปลูกถ่ายในการรักษาผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บและความผิดปกติของกระดูกอ่อนใน ์ ต่างประเทศ^(12,13,14,15,16,17) Wakitani และคณะรายงานผลการรักษาผู้ป่วยโดยการปลูกถ่ายเซลล์ตัน กำเนิดในข้อเข่าที่ได้รับบาดเจ็บโดยใช้เซลล์ต้นกำเนิดทดแทนเซลล์กระดูกอ่อนที่ใช้ใน autologous chondrocyte implantation เรียกวิธีว่า autologous bone marrow stromal cell implantation ผลการรักษาได้ผลว่าเซลล์ต้นกำเนิดมีศักยภาพในการพัฒนาเป็นเซลล์กระดูกอ่อนที่มีคุณภาพดีและ สามารถสร้าง matrix ที่เหมาะสมและใกล้เคียงกับ matrix ของกระดูกอ่อนปกติ (17) อย่างไรก็ตามยัง มีข้อโต้แย้งเรื่องศักยภาพของเซลล์ต้นกำเนิดในการทดแทนเซลล์กระดูกอ่อนในผู้ป่วยที่มีรอยโรคขนาด ใหญ่ (large cartilage defect) การนำเซลล์ตันกำเนิดมาใช้ร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อนในการทดแทน กระดูกอ่อนที่มีรอยโรคขนาดใหญ่ (large cartilage defect) โดยใช้ทั้งเซลล์กระดูกอ่อนและเซลล์ตัน กำเนิดร่วมกันอาจเป็นทางแก้ไขปัญหาแหล่งของเซลล์ (source of cell) เนื่องจากการเก็บชิ้นเนื้อกระดูก อ่อนมีความจำกัดไม่สามารถเก็บชิ้นเนื้อกระดูกอ่อนจำนวนมากได้ขณะเดียวกันเซลล์ต้นกำเนิดมีศักยภาพ ในการสร้างกระดูกอ่อนและกระตุ้นเซลล์กระดูกอ่อนที่ได้รับบาดเจ็บในการทดแทนรักษาพยาธิสภาพของ กระดูกอ่อนได้ วัตถุประสงค์และจุดมุ่งหมายของการวิจัย เพื่อนำ autologous stem cell implantation ไปใช้ในการรักษาผู้ป่วย และเพื่อใช้ stem cell ร่วมกับ chondrocyte ในการรักษาผู้ป่วยที่มีการ บาดเจ็บของกระดูกอ่อน

วิธีการทดลอง

การวางรูปแบบการวิจัย

เป็นการศึกษาแบบ pilot study เปรียบเทียบผลการรักษาก่อนและหลังการปลูกถ่ายเซลล์ ต้นกำเนิด (BM-MSCs) และเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) การติดตามผลการรักษาภายหลังการปลูก ถ่ายทางคลินิกโดยดูภาวะแทรกซ้อนภายหลังการผ่าตัดร่วมกับการประเมินทางคลินิก โดยใช้ KOOS (Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) และ MRI และผลการรักษาทางพยาธิ (pathology) นำมาย้อม histology เพื่อศึกษากระดูกอ่อนที่สร้างขึ้นใหม่ ตัวอย่างได้แก่ ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บหรือ ผิดปกติของกระดูกอ่อนขนาดใหญ่ (มากกว่า 2 ตารางเซนติเมตร) และมีอาการเจ็บหรือความผิดปกติ ทางคลินิก โดยผู้ประเมินผลการรักษาจะถูกปกปิดการรักษาเพื่อหลีกเลี่ยงอคติ

เกณฑ์การคัดเลือกอาสาสมัครเข้าสู่โครงการวิจัย

ผู้ป่วยที่เหมาะสมในการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนที่เพาะเลี้ยงร่วมกับเซลล์ต้นกำเนิดจากไข กระดูก ได้แก่

- ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนขนาดใหญ่
- มีอาการทางคลินิก
- อายุน้อยกว่า 45 ปี

เกณฑ์การคัดเลือกอาสาสมัครออกจากโครงการวิจัย

ผู้ป่วยที่ไม่เหมาะสมในการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนที่เพาะเลี้ยงร่วมกับเซลล์ตันกำเนิดจากไข กระดูก ได้แก่

- ผู้ป่วยที่ไม่มีภาวะข้อเสื่อม
- ผู้ป่วยที่ไม่มีโรคประจำตัวที่เป็นอันตรายต่อการผ่าตัด
- ผู้ป่วยที่ปฏิเสธการผ่าตัด 2 ครั้ง และขั้นตอนการทำกายภาพภายหลังการผ่าตัด

เซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) ได้มาจากการแยกจากชิ้นกระดูกอ่อนนำมาเพาะเลี้ยงร่วมกับ เซลล์ตันกำเนิด (stem cell) ที่แยกจากไขกระดูก (bone marrow) ของผู้ป่วยเองในห้องปฏิบัติการ ผู้ป่วยที่ได้รับการผ่าตัดเปิดข้อเข่า (arthrotomy) เพื่อปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิดและเซลล์กระดูกอ่อนลงใน รอยโรค และติดตามผลการรักษาระยะสั้นที่ 1 ปี ภายหลังการผ่าตัดและติดตามผลการรักษาระยะยาว ที่ 3 – 5 ปี ภายหลังการผ่าตัด

การปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด (stem cell) แก่ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บหรือผิดปกติของกระดูกอ่อน ประกอบด้วยขั้นตอนสำคัญ ได้แก่ การเตรียมเซลล์ตันกำเนิดจากตัวผู้ป่วยเอง และการนำเซลล์ตัน กำเนิดที่ได้จากการเพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการ และเพาะเลี้ยงร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) ก่อนนำเซลล์ตันกำเนิดหรือเซลล์ตันกำเนิดที่เพาะเลี้ยงร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อนปลูกถ่ายกลับไปยังผู้ป่วย และการประเมินผลการรักษาโดยอาศัยอาการทางคลินิกและการตรวจ MRI (magnetic resonance imaging) ในการประเมินสภาวะของกระดูกอ่อนภายหลังการปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด ซึ่งมีรายละเอียด คือ

1. การเตรียมเซลล์ตันกำเนิด (Bone marrow mesenchymal stem cell, BM-MSCs)

เจาะ bone marrow บริเวณ iliac crest โดยใช้ยาชาเฉพาะที่ (local anesthesia) นำ heparinized bone marrow samples จำนวน 20 ml. ส่งไปยังห้องปฏิบัติการ

การแยก BM-MSCs ใช้วิธี density gradient centrifugation โดยผสม heparinized bone marrow กับ ficoll นำไป centrifuge ด้วย refrigerated centrifuge 1200 g 20 องศา แล้วแยกส่วน ที่เป็น mononuclear cell นำมาล้างด้วย PBS นำเซลล์ที่ได้มานับจำนวนและเลี้ยงใน DMEM, 10% fetal bovine serum (FBS) (Gibco BRL, NY, USA),1% Penicillin–Streptomycin (Gibco BRL) at 37 °C, 5% CO2 in CO2 incubator. นำมาล้าง non-adherent cells ออก จนได้ MSCs ก่อนนำมา trypsinized ด้วย 0.05% trypsin (Gibco BRL) และ เลี้ยงเพิ่มจำนวน MSCs ต่อไป .

2. การเตรียมเซลล์กระดูกอ่อน

เก็บตัวอย่างชิ้นเนื้อกระดูกอ่อนข้อเข่าจากบริเวณที่ไม่มีการลงน้ำหนักของข้อเข่า
(non-weight bearing area) จากการส่องกล้อง (Arthroscopy) ขนาดประมาณ1 – 2 cm² ในสารละลาย
Hanks' solution ที่อุณหภูมิ 4° C แล้วส่งไปห้องปฏิบัติการทันที

นำเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนตัดเป็นชิ้นเล็ก ๆ และย่อยสลายด้วยเอ็นไซม์ collagenase type II เพื่อ ย่อยสลาย extracellular matrix เซลล์ Chondrocyte จะหลุดออกมานำ Chondrocyte ที่ได้กรองเอา เศษชิ้นเนื้อที่เหลือออก และนำไปเพาะเลี้ยงในสารละลาย DMEM และ 5 % human serum, 1% penicillin/streptomycin, 1mM proline, 50 Ug/mL ascorbic acid ที่อุณหภูมิ 37 $^{\circ}$ C และ 5 %CO $_{2}$ จน Chondrocyte มีจำนวนประมาณ 10 x 10 6 เซลล์ จึงเตรียมเพื่อนำไปใส่กลับให้กับผู้ป่วยต่อไป ได้มี การตรวจสอบคุณภาพ phenotype ของ Chondrocyte โดยวิธี gel electroporesis

3. การเลี้ยงเซลล์กระดูกอ่อนร่วมกับ MSCs

นำเซลล์ Chondrocyte มาเลี้ยงร่วมกับ MSCs ในสารละลาย DMEM และ 5 % human serum, 1% penicillin/streptomycin, 1mM proline, 50 *U*g/mL ascorbic acid ที่อุณหภูมิ 37 ° C และ 5 %CO₂ และนับจำนวนเซลล์ Chondrocyte และ MSCs ที่ 3, 7, 10, 14, 28 วัน หลังการเลี้ยงร่วมกัน เทียบกับ กลุ่มเปรียบเทียบที่เป็น เซลล์ Chondrocyte และ MSCs เพื่อหาเวลาที่เหมาะสมในการเลี้ยงเซลล์ Chondrocyte ร่วมกับ MSCs นำเซลล์ MSCs หรือ MSCs ที่เลี้ยงร่วมกับ Chondrocyte มาเพาะเลี้ยง ใน three-dimension collagen scaffold (Koken) ก่อนนำมาปลูกถ่ายในผู้ป่วย

4. การปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด (MSCs) แก่ผู้ป่วย

ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บหรือผิดปกติของกระดูกอ่อนจะได้รับการผ่าตัดเปิดข้อเข่า (arthrotomy) เพื่อเตรียมกระดูกอ่อนส่วนที่มีการบาดเจ็บหรือผิดปกติ ต่อมาเตรียม periosteal graft จากบริเวณ proximal tibia มีขนาดเท่ากับ defect ของกระดูกอ่อนน้ำ periosteal graft มาเย็บปิด defect ด้วย ethilon number 6-0 และปิดด้วย fibrin glue เพื่อป้องกันการซึมผ่านของ BM-MSCs น้ำ three-dimensional scaffold ที่มีเซลล์ตันกำเนิดที่เพาะเลี้ยงจากห้องปฏิบัติการ นำมาใส่เข้าไปใน บริเวณ defect และเย็บปิดด้วย ethilon number 6-0 และ fibrin glue เพื่อให้เซลล์ตันกำเนิดอยู่ใน defect และสามารถเจริญเติบโต (proliferation) และพัฒนา (differentiation) ไปเป็นเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) ซึ่งเซลล์กระดูกอ่อนที่ได้จากการพัฒนามาจากเซลล์ตันกำเนิดจะสามารถสร้าง matrix ของกระดูกอ่อนซึ่งเป็นส่วนสำคัญที่ทำให้กระดูกอ่อนสามารถมีคุณสมบัติในการรับแรงของข้อเข่า

5. การปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด (BM-MSCs) และเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte) แก่ผู้ป่วย ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บหรือผิดปกติของกระดูกอ่อนจะได้รับการผ่าตัดเปิดข้อเข่า(arthrotomy) เพื่อ เตรียมกระดูกอ่อนส่วนที่มีการบาดเจ็บหรือผิดปกติต่อมาเตรียม periosteal graft จากบริเวณ proximal tibia มีขนาดเท่ากับ defect ของกระดูกอ่อนนำ periosteal graft มาเย็บปิด defect ด้วย ethilon number 6-0 และปิดด้วย fibrin glue นำ three-dimensional scaffold ที่มีเซลล์ Chondrocyte และ MSCs นำมาใส่เข้าไปในบริเวณ defect และเย็บปิด ด้วย ethilon number 6-0 และ fibrin glue

การรักษาดังกล่าวข้างต้นได้รับอนุมัติของคณะกรรมการจริยธรรมการทำวิจัยในมนุษย์ของคณะ แพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

การประเมินประสิทธิผล

1. การกำหนดตัววัดประสิทธิผล (efficacy parameters)

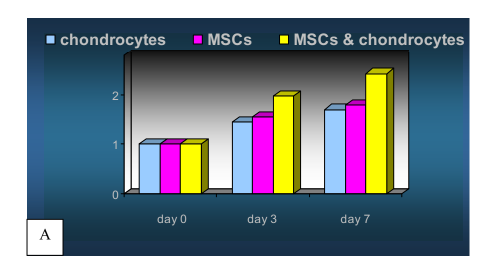
การติดตามผลการรักษาภายหลังการปลูกถ่ายเซลล์ตันกำเนิด (BM-MSCs) และเซลล์กระดูกอ่อน (chondrocyte)

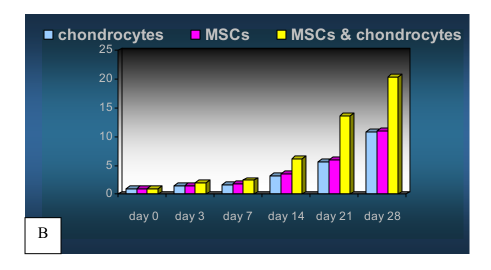
- 1 การติดตามผลการรักษาทางคลินิกโดยดูภาวะแทรกซ้อนภายหลังการผ่าตัดร่วมกับการประเมิน ทางคลินิก โดยใช้ Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) และ International Knee Documentation Committee (IKDC) และ MRI
- 2 การติดตามผลการรักษาทางพยาชิ (pathology) โดยทำ Needle biopsy จากบริเวณที่ ได้รับการปลูกถ่าย (MSCs) และ chondrocyte นำมาย้อม histology และ Immunohistochemistry ของคอลลาเจน ชนิดที่ 2 (Type II collagen) เพื่อศึกษากระดูกอ่อนที่สร้างขึ้นใหม่
- 2. วิธีและช่วงเวลาที่ทำการประเมิน บันทึก และวิเคราะห์ตัววัดประสิทธิผลเหล่านั้น การเก็บข้อมูลใช้วิธีบันทึกผลทางคลินิกเมื่อผู้ป่วยมารับการตรวจรักษาเบื้องต้นภายหลังการผ่าตัด และการใช้แบบสอบถาม (Knee and Osteoarthritis Outcome Score; KOOS และ International Knee Documentation Committee; IKDC) ที่ระยะเวลา 1 3 ปี ภายหลังการผ่าตัดและทำ Needle biopsy ในผู้ป่วยที่จำเป็นต้องได้รับการส่องกล้อง (arthroscopy) เพื่อรักษาพยาธิสภาพอื่นๆ โดยเทียบกับชิ้น เนื้อของกระดูกอ่อนปกติ (hyaline cartilage)

ผลการทดลอง

การเพาะเลี้ยงเซลล์ chondrocyte ร่วมกับ MSCs พบว่า MSCs สามารถกระตุ้นการแบ่งตัว (proliferation) ของ chondrocyte ขณะเดียวกัน chondrocyte สามารถกระตุ้น differentiation ของ MSCs และมีการสร้างโปรตีน (collagen type II, X, aggrecans, SOX 9) เหมือนใน chondrocyte ได้ทำให้ MSCs สามารถใช้ทดแทนและร่วมกันกระตุ้นการสร้างกระดูกอ่อนใหม่ในผู้ป่วยที่มีพยาธิสภาพ ของกระดูกอ่อน

Cell proliferation

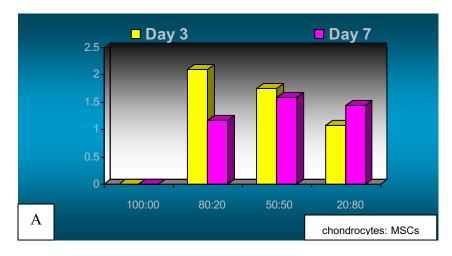




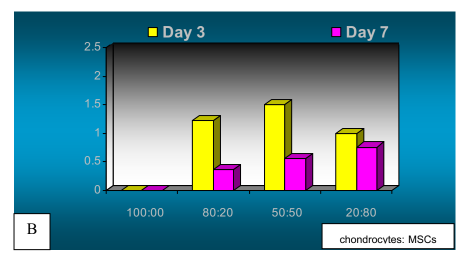
* statistics significant (p<0.001, One-way ANOVA)

รูปที่ 1 แสดงการแบ่งตัวของเซลล์กระดูกอ่อนและเซลล์ตันกำเนิดที่เลี้ยงร่วมกันมีจำนวนมากกว่าอย่างมี นัยสำคัญ

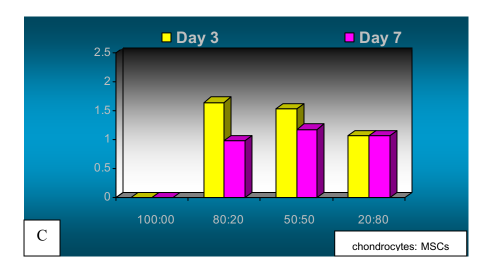
Chondrocyte collagen II gene expression



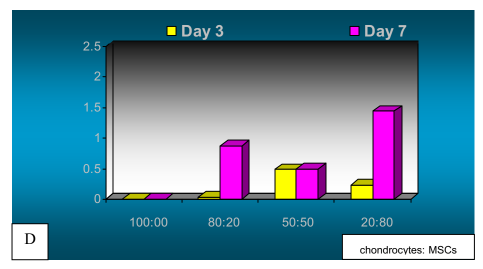
Chondrocyte collagen X gene expression



Chondrocyte SOX-9 gene expression

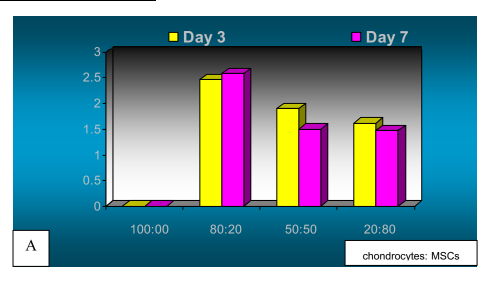


Chondrocyte Aggrecan gene expression

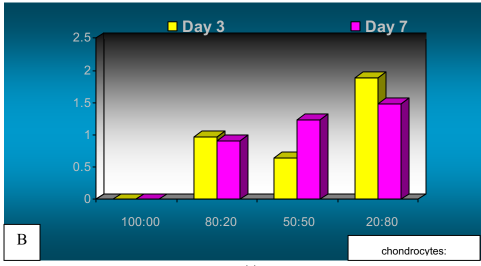


รูปที่ 2 แสดง collagen II, X, SOX-9, Aggrecan gene expression ของ chondrocyte ในภาวะ co-culture มีจำนวนมากกว่าอย่างมีนัยสำคัญ

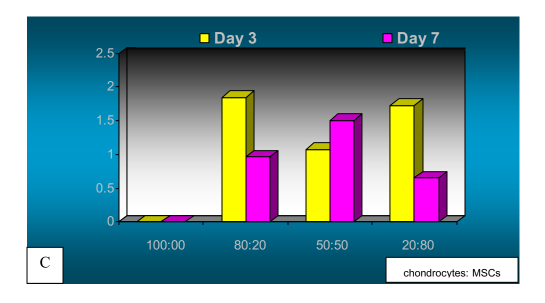
MSCs collagen II gene expression



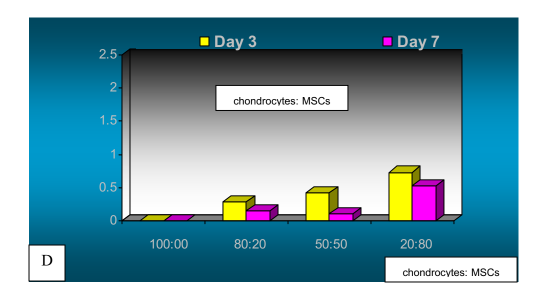
MSCs Collagen X gene expression



MSCs SOX-9 gene expression

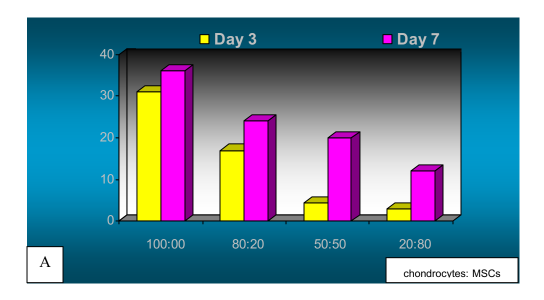


MSCs AGGRECAN gene expression

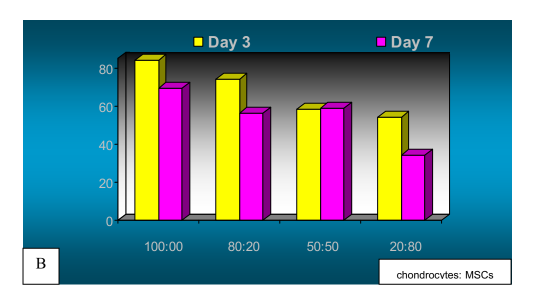


รูปที่ 3 แสดง collagen II, X, SOX-9, Aggrecan gene expression ของ MSC ในภาวะ co-culture มีจำนวนมากกว่า chondrocyte ปกติอย่างมีนัยสำคัญ

CD90



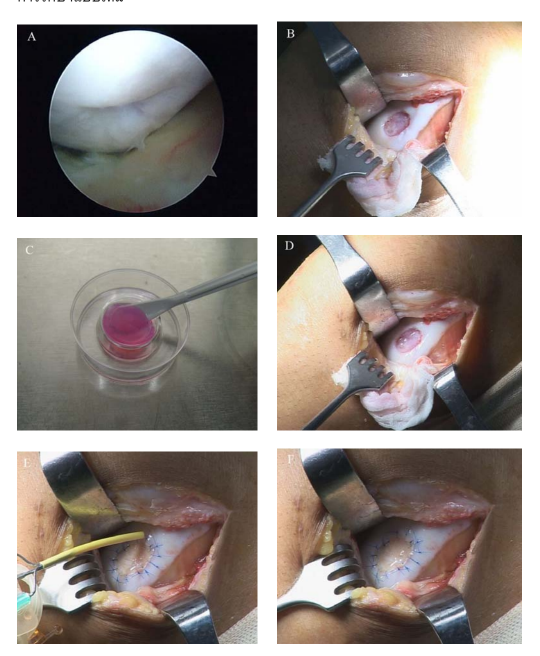
CD105



รูปที่ 4 แสดง CD90, CD105, ซึ่งเป็น marker ของ MSCs ลดลงอย่างมีนัยสำคัญในภาวะ co-culture ซึ่งแสดงถึงการมี chondrocyte differentiation ของ MSCs

การรักษาผู้ป่วยด้วยการปลูกถ่าย MSCs และ chondrocyte ที่เลี้ยงร่วมกับ MSCs ได้เริ่มทำตั้งแต่ ปี 2550 ผู้ป่วยได้รับการปลูกถ่าย MSCs จำนวน 2 ราย ในรอยโรคกระดูกอ่อนและผู้ป่วยได้รับการ ปลูกถ่าย chondrocyte ที่เลี้ยงร่วมกับ MSCs จำนวน 20 ราย ไม่พบภาวะแทรกซ้อนภายหลังการ ผ่าตัดหลังจากติดตามผลการรักษาเป็นเวลา 1 – 3 ปี ทุกรายมีผลการประเมินด้วย KOOS (Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) และ International Knee Documentation Committee (IKDC) ดีขึ้นอย่างมีนัยสำคัญเทียบกับก่อนการรักษา การติดตามผลการรักษาโดยใช้ MRI พบว่า บริเวณรอยโรคถูกทดแทนด้วยกระดูกอ่อนที่สร้างขึ้นใหม่ ผู้ป่วยบางรายได้มีโอกาสได้ทำ second look

arthroscopy พบการทดแทนรอยโรคกระดูกอ่อนด้วยกระดูกอ่อนใหม่ การทำ needle biopsy พบว่า กระดูกอ่อนใหม่มีลักษณะเป็น hyaline cartilage ใกล้เคียงกับกระดูกอ่อนปกติซึ่งไม่สามารถทำได้กับ การรักษาแบบเดิม



รูปที่ 5 แสดงขั้นตอนการผ่าตัดปลูกถ่าย: รอยโรคของกระดูกอ่อน (A, B), BM-MSCs หรือ BM-MSCs ที่เลี้ยงร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อนใน three-dimensional collagen scaffold (C), ปลูกถ่ายไปยัง บริเวณรอยโรค (D), เย็บปิดและใช้fibrin glue ปิดขอบรอยโรค (E, F)

การติดตามผลโดยใช้ MRI พบว่าบริเวณรอยโรคที่ได้รับการผ่าตัดปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน ได้รับการทดแทนด้วยเนื้อเยื่อกระดูกอ่อน (cartilage - like repair tissue) (รูปที่ 6)



รูปที่ 6 MRI พบบริเวณรอยโรคได้รับการทดแทนด้วยเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนใหม่

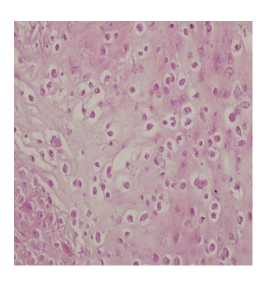


รูปที่ 7 บริเวณรอยโรคได้รับการทดแทนด้วยเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนใหม่จากการทำ second-look arthroscopy

ผู้ป่วยที่ได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน มีอาการดีขึ้นเทียบกับก่อนผ่าตัดอย่างมีนัยสำคัญ
The International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) และ KOOS (Knee and Osteoarthritis Outcome Score)

ผลการตรวจเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนก่อนทางพยาธิวิทยาทำการปลูกถ่าย

พบว่าเซลล์กระดูกอ่อนสามารถเจริญเติบโตในเนื้อเยื่อเกี่ยวพันสามมิติ (three-dimensional scaffold) ในห้องปฏิบัติการ จากการย้อม H&E ยังพบว่าเซลล์กระดูกอ่อนสามารถสร้างเนื้อเยื่อเกี่ยวพัน และมีการเรียงตัวของกระดูกอ่อนปกติ (extra-cellular matrices) ได้ (รูปที่ 8) นอกจากนั้นเมื่อศึกษา การแบ่งตัวของเซลล์กระดูกอ่อนเพื่อดู cell differentiation ด้วยการย้อมดู S100 protein พบว่าเซลล์ กระดูกอ่อนที่เพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการแสดงผล S100 protein ชัดเจนซึ่งแสดงถึงเซลล์กระดูกอ่อนที่ เพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการมี chondrocyte differentiation ที่ดี (รูปที่ 9)



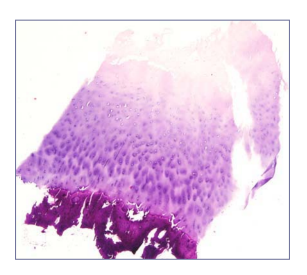
รูปที่ 8 แสดงลักษณะของกระดูกอ่อนที่มีเนื้อเยื่อเกี่ยวพันของกระดูกอ่อน (extra - cellular matrices) จากการย้อม H&E



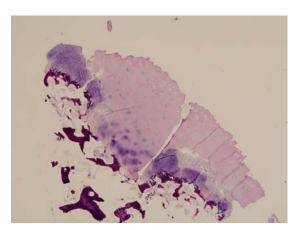
รูปที่ 9 แสดงลักษณะของเซลล์กระดูกอ่อนในเนื้อเยื่อเกี่ยวพันสามมิติ (three-dimensional scaffold) จากการย้อม S100 พบติดสีเข้มซึ่งแสดงถึง chondrocyte differentiation

การตรวจเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนทางพยาธิวิทยาที่ได้จากผู้ป่วยภายหลังการปลูกถ่าย

ผู้ป่วยที่ได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนที่เลี้ยงร่วมกับเซลล์ตันกำเนิดเมื่อได้รับการผ่าตัด ส่องกล้อง เพื่อดูบริเวณที่ได้รับการปลูกถ่ายพบผิวข้อมีลักษณะใกล้เคียงกับผิวข้อปกติ และการตัดชิ้น เนื้อจากบริเวณที่ได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนเมื่อย้อมด้วยวิธี H&E พบลักษณะของ hyaline cartilage ปกติ (รูปที่ 10) เมื่อนำไปย้อมดู antibody ต่อ collagen II พบ collagen II ในบริเวณผิวข้อที่ ได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน (รูปที่ 11)



รูปที่ 10 แสดงผลของกระดูกอ่อนที่ได้ภายหลังการปลูกถ่ายจากการย้อม H&E พบเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนที่ สร้างใหม่มีลักษณะใกล้เคียงกับกระดูกอ่อนปกติ





รูปที่ 11 แสดงผลเปรียบเทียบการย้อม antibody ต่อ collagen II ของกระดูกอ่อนที่ได้ภายหลังการปลูก ถ่ายเทียบกับการย้อม H&E

บทวิจารณ์

การศึกษาการใช้เซลล์ตันกำเนิดในการปลูกถ่ายในบริเวณรอยโรคของกระดูกอ่อนมีข้อได้เปรียบ กว่าเซลล์กระดูกอ่อนได้แก่ การเก็บไขกระดูกทำได้ง่ายกว่าการผ่าตัดเพื่อเก็บเนื้อเยื่อกระดูกอ่อนและ สามารถเก็บไขกระดูกจำนวนมากได้โดยไม่มีผลเสียหรือภาวะแทรกซ้อนที่อาจเกิดขึ้นได้ พบว่าการปลูก ถ่ายเซลล์ตันกำเนิดได้ผลการรักษาดีเป็นที่น่าพอใจผู้ป่วยมีอาการดีขึ้นอย่างมีนัยสำคัญและผลการตรวจ ส่องกล้องพบว่าเนื้อเยื่อที่สร้างขึ้นใหม่มีลักษณะใกล้เคียงผิวข้อปกติอย่างไรก็ตามไม่สามารถตัดชิ้นเนื้อ เพื่อศึกษาสภาพของกระดูกอ่อนที่สร้างใหม่ได้ เนื่องจากผู้ป่วยไม่ยินยอม การศึกษาผลระยะยาวมีความ จำเป็นเพื่อดูว่าเซลล์ตันกำเนิดจะสามารถใช้ทดแทนเซลล์กระดูกอ่อนในการปลูกถ่ายรักษาความผิดปกติ ของกระดูกอ่อนได้หรือไม่

การศึกษาพบว่าเซลล์ตันกำเนิดนอกจากจะมีศักยภาพในการทดแทนเซลล์กระดูกอ่อนแล้วยังใช้ ร่วมกับเซลล์กระดูกอ่อนโดยพบว่าเซลล์ตันกำเนิดสามารถกระตุ้นการแบ่งตัวและการสร้างโปรตีนของ เซลล์กระดูกอ่อนได้ซึ่งจะเป็นทางเลือกเพื่อเพิ่มศักยภาพในการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนแก่ผู้ป่วยที่มีรอย โรคขนาดใหญ่และไม่สามารถเก็บชิ้นเนื้อกระดูกอ่อนจำนวนมากได้ อย่างไรก็ตามผลการศึกษาระยะยาว หรือผลของเซลล์ตันกำเนิดต่อเซลล์กระดูกอ่อนในระดับโปรตีนยังเป็นส่วนที่น่าศึกษาในขั้นต่อไป

หนังสืออ้างอิง

- 1) Mollenhauer J, Kuettner Ke, Articular Cartilage In: Principles of Orthopaedic Practice (Ed. R. Dee) 2nd edition pp. 85-89, McGraw-Hill, New York, 1997.
- 2) Mayne R, Brewton RG. Extracellular Matrix of Cartilage: Collage, In: Joint Cartilage age, In: Joint Cartilage Degradation Basic and Clinical Aspects (Eds, J.F. Woessner, D.S. Howell) pp. 81-108, Marcel Dekker Inc. New York, 1993.
- 3) Neame PJ. Extracellular Matrix of Cartilage: Proteoglycans. In: Joint Cartilage Degradation. Basic and Clinical Aspects. (eds): Operative Arthroscopy. New York, NY, Raven Press, 1991, pp.325-339.
- 4) Buckwalter JA, Mankin HJ: Articular Cartilage. Part II: Degeneration and Osteoarthritis, Repair, Regeneration, and Transplantation. J Bone Joint Surg 79A: 612-632, 1997.
- 5) Hunziker, E.B., Rosenberg, L.C.: Repair of Partial-thickness Defects in Articular Cartilage: Cell Recruitment from the Synovial Membrane, J. Bone Joint Surg. 78A: 721-733, 1996.
- 6) Baumgaetner MR, Cannon WD Jr, Vittori JM, et al: Arthroscopic Debridement of the Arthritic Knee. Clin Orthop 253: 197-202, 1990.
- 7) Beaver RJ, Mohamed M, Backstein D, et al: Fresh Osteochondral Allografts for Post-traumatic Defects in the Knee. A Survivorship Analysis. J Bone Joint Surg 74B: 105-110, 1992.
- 8) Buckwalter JA, Lohmander S: Operative Treatments of Osteoarthritis, Current Practice and Future Development. J Bone Joint Surg 76A: 1405-1418, 1994.
- 9) Tippett JW, Articular Cartilage Drilling and Osteotomy in Osteoarthritis of the Knee, in McGinty JB, Caspari RB, Jackson RW, Poehling GG (eds): Operative Arthroscopy. New York, NY, Raven Press, 1991, pp325-339.
- 10) Brittberg M, Lindahl A, Nilsson, A, Ohlsson C, Isaksson O, Peterson L: Treatment of Deep Cartilage Defects in the Knee with Autologous Chondrocyte Transplantation. N Engl J Med. 331 (14): 889-895, 1994.
- 11) Argun M., Baktir A., Turk CY., et al: The Chondrogenic Potential of Free Autogenous Periosteal and Fascial Grafts for Biological Resurfacing of Major Full-Thickness Defects in Joint Surfaces (an experimental investigation in the rabbit). Tokal J Exp. Cli Med 18(3-6): 107-116, 1993.

- 12) Schumann D, Kujat R, Zellner J,Angele MK, Nerlich M, Mayr E, Angele P. Tretment of human mesenchymal stem cells with pulsed low intensity ultrasound enhances the chondrogenic phenotype in vitro. Biorheology. 2006; 43 (3 4): 431 43.
- 13) Le Blanc K, Ringden O. Mesenchymal stem cells: properties and role in clinical bone marrow transplantation. Curr Opin Immunol. 2006 Jul 29; [Epub ahead of print]
- 14) Shao X, Goh JC, Hutmacher DW, Lee EH, Zigang G. Repair of large articular osteochondral defects using hybrid scaffolds and bone marrow-derived mesenchymal stem cells in a rabbit model. Tissue Eng. 2006 Jun; 12 (6): 1539- 51.
- 15) Fan H, Hu Y, Zhang C, Li X, Lv R, Qin L, Zhu R. Cartilage regeneration using mesencymal stem cells and a PLGA gelatin / chondroitin / hyaluronate hybrid scaffold. Biomaterials. 2006 Sep;27 (26): 4573-80. Epub 2006 May 23.
- 16) Kuroda R. Usas A, Kubo S, Corsi K, Peng H, Rose T, Cummins J, Fu FH, Huard J. Cartilage repair using bone morphogenetic protein 4 and muscle-derived stem cells. Arthritis Rheum. 2006 Feb;54 (2): 433 42.
- 17) Wakitani S, Mitsuoka T, Nakamura N, Toritsuka Y, Nakamura Y, Horibe S. Autologous bone marrow stromal cell transplantation for repair of full-thickness articular cartilage defects in human patellae: two case reports. Cell Transplant. 2004; 13 (5): 595-600.
- 18) Saengsuree Jootar, Nida Pornprasertsud, Sawang Petvises, Busaba Rerkamnuaychoke, Sinee Disthabanchong, Samart Pakakasama, Artit Ungkanont, Suradej Hongeng. Bone marrow derived mesenchymal stem cells from chronic myeloid leukemiat (9;22) patients are devoid of Philadelphia chromosome and support cord blood stem cell expansion. Leukemia Research 2006 (In press)

Output จากโครงการวิจัยที่ได้รับทุนจาก สกว.

1. การนำผลงานวิจัยไปใช้ประโยชน์

ผลงานวิจัยได้มีการพัฒนา เชิงวิชาการ การเรียนการสอนและสร้างนักวิจัยรุ่นใหม่ที่สนใจศึกษา ทำวิจัยการใช้ stem cell ทางโรคกระดูกและข้อเนื่องจากเป็นโครงการวิจัยแรกในประเทศไทยที่มีการนำ เชลล์ตันกำเนิดไปใช้กับการรักษาโรคข้ออย่างเป็นรูปธรรม และมีการเผยแพร่ผลงานเชิงสาธารณะ ในวง กว้างและสื่อสารมวลชนรวมถึงการประชุมวิชาการระดับชาติและนานาชาติทำให้เกิดความสนใจจากแพทย์ นักวิจัย และประชาชนให้ได้รับข้อมูลที่เกี่ยวกับเทคโนโลยีและการพัฒนาการรักษาโรค ตลอดจนนำไปใช้ ประโยชน์เชิงนโยบายในการกำหนดนโยบายมาตรการใหม่ที่เกี่ยวกับระเบียบข้อบังคับการรักษาโรคข้อใน ระดับองค์กรวิชาชีพ ซึ่งได้แก่ การทำ clinical guideline ของการรักษาโรคข้อเสื่อมของราชวิทยาลัย แพทย์ออร์โธปิดิกส์แห่งประเทศไทย ซึ่งแสดงถึงประโยชน์ของโครงการวิจัยอย่างกว้างขวาง

2. อื่นๆ (เช่น ผลงานตีพิมพ์ในวารสารวิชาการในประเทศ การเสนอผลงานในที่ประชุมวิชาการ หนังสือ การจดสิทธิบัตร)

นำเสนอผลงานวิจัย จำนวน 9 เรื่อง

- 1. Channarong Kasemkijwattana, Suraphol Kesprayura, Suradej Hongeng, Cholawish Chanlalit, Kanda Chaipinyo, Ramida Watanapokasin, , Kosum Chansiri. The Co-implantation of Mesenchymal Stem Cell and Chondrocytes for Cartilage defects of the Knee. The Combined Meeting of The Royal College of Orthopaedic Surgeon of Thailand and the Meeting of Bone and Joint Decade (BJD) and Asian Federation of Sports Medicine (AFSM), Pattaya, Chonburi, October 18-22 2007: Award winner
- 2. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Suraphol Kesprayura,
 Adisak Wongkajornsilp, Kanda Chaipinyo, Ramida Watanapokasin, Kosum Chansiri. Update in
 Tissue Banking and Tissue Engineering in Orthopedics: Cartilage Transplantation. The
 Annual Meeting of The Royal College of Orthopaedic Surgeons of Thailand, Pattaya, Chonburi,
 October 22-25 2008
- 3. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Suraphol Kesprayura,
 Adisak Wongkajornsilp, Kanda Chaipinyo, Ramida Watanapokasin, Kosum Chansiri.
 Autologous BMSCs and Chondrocytes Implantation for Large Cartilage Defects. The
 Annual Meeting of The Royal College of Orthopaedic Surgeons of Thailand, Pattaya, Chonburi,
 October 22-25 2008
- 4. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Adisak Wongkajornsilp, Suraphol Kesprayura, Kanda Chaipinyo, Cholawish Chanlalit, Kosum Chansiri. Application of Stem cells in Cartilage Treatment. The 4th WCRM Current Regenerative Medicine 2009, Centara Grand Hotel, Bangkok, July 4-7 2009

- 5. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Suraphol Kesprayura, Adisak Wongkajornsilp, Cholawish Chanlalit, Kanda Chaipinyo, Kosum Chansiri. Autologous BMSCs and Chondrocytes Implantation for Large Cartilage Defects. The 4th WCRM Current Regenerative Medicine 2009, Centara Grand Hotel, Bangkok, July 4-7 2009
- 6. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Adisak Wongkajornsilp, Suraphol Kesprayura, Kanda Chaipinyo, Cholawish Chanlalit, Kosum Chansiri. New Coming Technology for Orthopedic Surgery: Sport Medicine. The 34th Annual Meeting of the Royal College of Surgeon of Thailand 2009, Pattaya, Chonburi, July 4-7 2009
- 7. Channarong Kasemkijwattana, Suradej Hongeng, Adisak Wongkajornsilp,
 Suraphol Kesprayura, Kanda Chaipinyo, Kosum Chansiri. Augmented autologous chondrocytes
 implantation with bone marrow mesenchymal stem cells The Sixth SICOT/SIROT Annual
 International Conference, a combined meeting with the Royal College of Orthopaedic Surgeons
 of Thailand (RCOST) 2009, Pattaya, Chonburi, October 29 1 November 1: Award winner
- 8. Augmented autologous chondrocytes implantation with bone marrow mesenchymal stem cells. The Singapore Orthopaedic Association Annual Conference November 18 21, 2009
- 9. Autologous chondrocytes implantation for ostechondral lesion of talus ในที่ ประชุมวิชาการประจำปี 2553 ของราชวิทยาลัยแพทย์ออร์โธปิดิกส์แห่งประเทศไทย ในระหว่าง วันที่ 22 – 24 ตุลาคม 2553 ณ โรงแรมรอยัลคลิฟ บีช รีสอร์ท พัทยา จังหวัดชลบุรี

3. ผลงานตีพิมพ์ในวารสารวิชาการนานาชาติ

ตีพิมพ์เผยแพร่ผลงานวิจัย จำนวน 3 เรื่อง

- 1. Kasemwattana C, Kespravura S, Chaipinyo K, Chanlalit C, Chansiri K. Autologous Chondrocytes Implantation for Traumatic Cartilage Defects of the Knee. J Med Assoc Thai 92(5):648-653, 2009
- 2. Kasemwattana C, Kespravura S, Chaipinyo K, Chanlalit C, Chansiri K. Autologous Chondrocytes Implantation with Three-Dimensional Collagen Scaffold. J Med Assoc Thai 92(10):1282-1286, 2009
- 3. Kasemwattana C, Hongeng S, Kespravura S, Rungsinaporn V, Chaipinyo K, Chansiri K. Autologous Bone Marrow Mesenchymal Stem Cells Implantation for Cartilage Defects. J Med Assoc Thai 94(3), 2011

ภาคผนวก

THE CO-IMPLANTATION OF MESENCHYMAL STEM CELLS AND CHONDROCYTES FOR CARTILAGE DEFECT OF THE KNEE



nt of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University 2 Department of Orthopedics, Police General Hospital

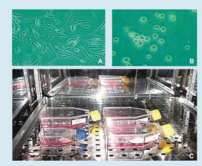
athibodi Hospital 4 Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University 5 Department of Biochemistry, Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University

Introduction:

The capacity of articular cartilage repair is limited because of low mitotic activity, the absence of blood and nerve supply, and immobility of articular chondrocytes. The cell-therapy (autologous chondrocytes implantation) was reported to provide superior biologic properties of hyaline-like cartilage over the conventional procedures. However, the chondrocytes have limited chondrogenesis. The recent study showed the potential of mesenchymal stem cells (MSCs) to differentiate to be chondrocytes and enhance chondrogenesis in the certain microenvironment. We aimed to study the feasibility to use both chondrocytes and MSCs for transplantation into the cartilage defect in term of the viability of the co-culture of both cells in monolayer and collagen scaffold.

Materials & Methods:

The slivers of cartilage were harvested from the upper minor load-bearing area of femoral condyle. The cartilage was minced and digested with trypsin and collagenase. The chondrocytes were isolated and cultured in the media (DMEM/F-12, gentamicin sulfate, amphotericin B, L-ascorbic, and L-glutamine) at 37° C, 5% CO $_{2}$ in air. The bone marrow aspiration from the PSIS was suspended in the media and centrifuged to remove the red blood cell. The cell pellets were suspended in DMEM, serum, gentamicin sulfate, amphotericin B (Figure.1). The 8 dishes of 2x10⁵ cells of chondrocytes and MSCs were cultured in DMEM/F-12, serum, gentamicin sulfate, and amphotericin B, L-ascorbic, and L-glutamine at 37 ° C, 5% $\rm CO_2$ in air. The 8 dishes of co-culture of 2x10 $^{\circ}$ cells of chondrocytes and MSCs were cultured in the same media. The morphology and number of the 3 groups were evaluated at 3 and 6 days. The co-culture of chondrocytes and MSCs were seeded in collagen scaffold. The viability and proliferation of chondrocytes and MSCs were observed.



Chondrocytes (A), MSCs (B), culture chamber at 37° C, 5% CO, (C)

Results:

 $The morphology of the co-culture of chondrocytes and MSCs were excellent (Figure. 2). The number of co-culture cells at 3 and 6 days were 10.4 \pm 10.0 \pm 10$ $3.8 \times 10^{\circ}$, $53 \pm 4.9 \times 10^{\circ}$ cells. The number of isolated chondrocytes / MSCs at 3 and 6 days were $8.9 \pm 1.7 \times 10^{\circ}$ / $3.3 \pm 0.6 \times 10^{\circ}$ and $48 \pm 4.3 \times 10^{\circ}$ / $5.5 \pm 0.8 \times 10^{\circ}$ cells. There is no statistical significance in cell proliferation affected by the co-culture technique (p>0.05, Mann-Whitney U test). The coculture of chondrocytes and MSCs were able to proliferate in collagen scaffold (Figure. 3).











Figure. 3 Co-culture of chondrocytes & MSCs in collagen scaffold at day 1(A), day 10 (B), and cell



Figure. 2 Co-culture of chondrocytes & MSCs in monolayer (A), the morphology of chondrocytes (c) & MSCs (s) (B), labeled with green fluorescence bead for chondrocytes and red for MSCs (C)







morphology (C)



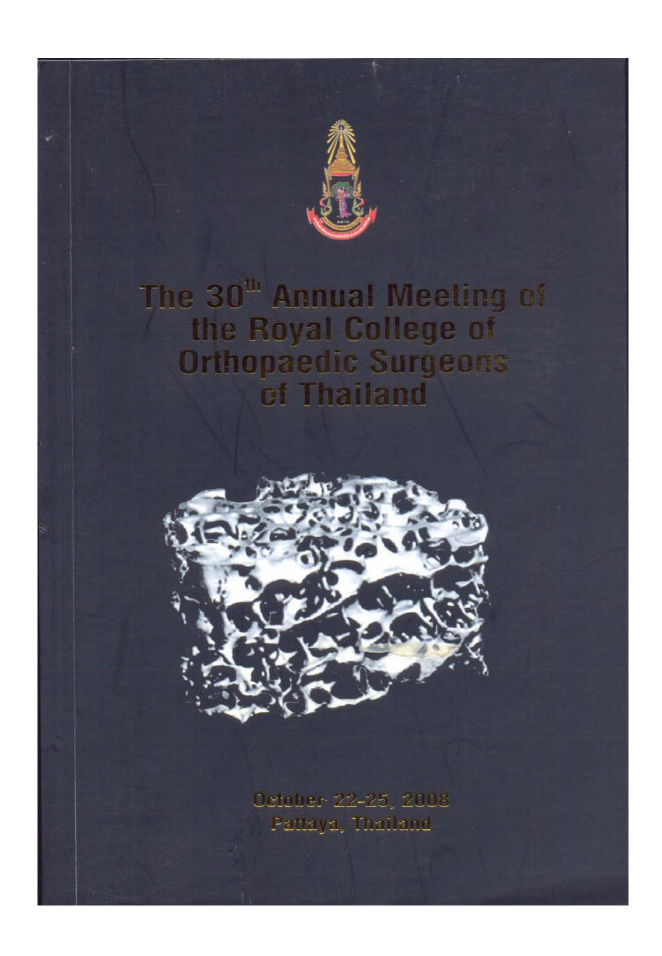
Figure, 4 The implantation of chondrocytes in collagen scaffold for cartilage defect (A), collagen scaffold seeded with chondrocytes (B), chondrocytes implantation (C), sealed with periosteal flap and fibrin glue (D)

Conclusion:

The co-culture of chondrocytes & MSCs is feasible in both monolayer and collagen scaffold. The matrix synthesis in the co-culture environment is ongoing investigation. The co-implantation of autologous chondrocytes & MSCs in the collagen scaffold can be the alternative treatment for the large full-thickness chondral lesion.

Acknowledgements:

We'd like to thank Miss Aungkana Krajarng and Miss Peingjun Poyoi for technical supports. This study is granted by Srinakhrinwirot University and



Update in Tissue Banking and Tissue Engineering in Orthopedics Cartilage Transplantation

Channarong Kasemkijwattana, MD. *

*Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University

The major challenge in the management of articular cartilage is the limited capacity of articular cartilage repair. The low mitotic activity, the absence of blood and nerve supply, and immobility of articular chondrocytes alter the natural history of cartilage defects to osteoarthritis. The biologic reconstruction of cartilage with engineering tissue in repair and restoration the articular cartilage become the alternative for the management of articular cartilage. The engineering tissues base on the transplantation of cells in combination with supporting matrices and biomolecules. The autologous chondrocytes implantation was the first successful tissue engineering in skeletal repair. The various biomolecules and matrices have been used in combination with chondrocytes implantation to enhance the cartilage repair. The mesenchymal stem cells have the potential as the cells and delivery of trophic factors to the repair cartilage and enhance chondrogenesis in the certain microenvironment. The combination of various engineering tissue procedures can be the future trend in the restoration of normal articular cartilage.

AUTOLOGOUS BMSCs AND CHONDROCYTES IMPLANTATION FOR LARGE CARTILAGE DEFECTS



Channarong Kasemkijwattana MD*, Suradej Hongeng MD*, Suradej Hongeng MD*, Suradej Hongeng MD*, Cholawish Chantalit MD*, Kanda Chaipinyo PhD*, Ramida Watanapokasin PhD*, Kosum Chansiri PhD*

Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HBH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, "Department of Pediatrics, Ramethibodi Hospital, Mahidol University, Department of Orthopedics, Police General Hospital, "Department of Biochemistry Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University," Department of Biochemistry Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University, "Department of Biochemistry Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University,"

Introduction:

The autologous chondrocytes implantation is the convincing procedure to restore the normal hyaline cartilage. However, the capability of chondrocytes matrices synthesis is limited especially in the large cartilage defects. The autologous chondrocytes implantation resulted in the hyaline-like cartilage. The stem cells can be the progenitor cells and deliver trophic factors to the injured cartilage. The bone marrow mesenchymal stem cells (BMSCs) had been shown to differentiate to be chondrocytes which are capable of synthesis the cartilage matrices. Our previous study showed the cell synergy of BMSCs and chondrocytes in cell proliferation and differentiation (Figure.1). This study aimed to use the autologous BMSCs and chondrocytes implantation for the large cartilage defects of the knee.







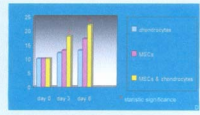


Figure 1 BMSCs (A), Chondrocytes (B), co-culture with better cell differentiation (C) and significant increase cells proliferation at 3, 6 days (D)

Materials & Methods:

The bone marrow aspiration was done from iliac crest. The cartilage slices were harvested arthroscopically. Both were transferred to the laboratory for BMSCs and chondrocytes isolation. The BMSCs and chondrocytes were co-cultured in the media (DMEM/F-12, serum, gentamicin sulfate, amphotericin

B, L-ascorbic and L- glutamine) at 37° C, 5% CO₂ in air. The co-culture of BMSCs and chondrocytes were seeded into the collagen scaffold when the number of cells were adequate (Figure.2). The tissues seeded with BMSCs and chondrocytes were ready for implantation after the routine quality-control protocol. With the arthrotomy, the tissues seeded with BMSCs and chondrocytes were transplanted into the encapsulated periosteal graft in the knee joint. The defects were sealed with fibrin glue (Figure.3). The post-operative protocol was performed.







Figure.2 BMSCs and chondrocytes in collagen scaffold 20x (A), 4x (B), 1x (C)

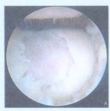










Figure.3 Chondral defect (A, B), after debridement (C), BMSCs and chondrocytes implantation (D), suture and seal with fibrin glue (E)

Result:

All patients have good immediate results without any complication. The clinical improvement after implantation for large defects was shown. The long-term follow-up will be required.

Conclusion:

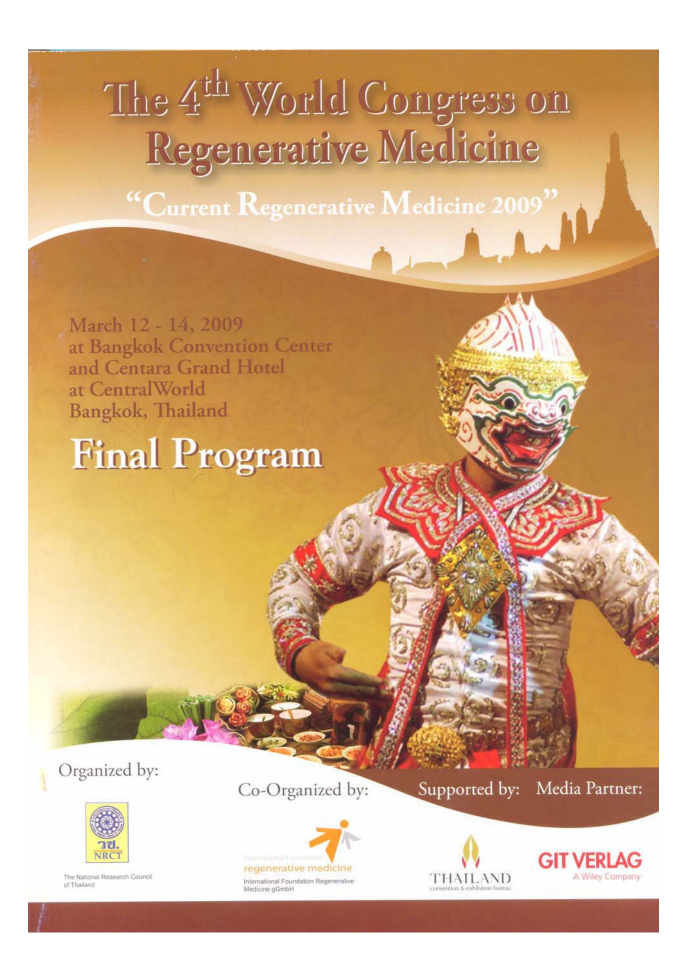
The BMSCs have the potential as the progenitor cells and delivery of trophic factors to the repair cartilage and enhance chondrogenesis in the certain microenvironment. The autologous BMSCs and chondrocytes implantation can be the alternative to provide the hyaline cartilage in the large defects.

Reference:

Kuroda R, Ishida K, Matsumoto T, Akisue T, Fujioka H, Mizuno K, Ohgushi H, Wakitani S, Kurosaka M. Treatment of a full-thickness articular cartilage defect in the femoral condyle of an athlete with autologous bone-marrow stromal cells. Osteoarthritis and Cartilage 2007; 15(2): 226-231

Acknowledgement:

This study is granted by Thailand Research Fund.



The 4th WCRM

15.30-17.00	Session VI	Session VI	Session VI
Ą	Room A: Invited Lectures Chair: Prof. Supachai Chaithiraphan Co-chair: Dr. Kriengkrai Hengrussamee, M.D.	Room B: Oral Presentation Chair: Prof. Prasit Futrakul Co-chair: Dr. Kostas Papadopoulos	Room C: Invited Lectures Chair: Prof. Amnuay Thitaphan Co-chair: Dr. Thanom Bunaprasert, M.D.
	Invited Lecture on "A Novel Autologous Progenitor Cell in Treatment of Ischemic Heart Disease" by Prof. Michael Belkin (Israel)	IM-04 Safety and Feasibility of Autologous Umbilical Cord Blood Stem Cell Intravenous Infusion in a Toddler with Spastic Diplegia/ Cerebral Palsy and Follow up Low Dose G-CSF i.m. Injections: A Case Report by Kostas Papadopoulos (Thailand)	Invited Lecture on "Regulation Roadmap Stem Cell and Tissue Engineering Product" by Dr. Thanom Bunaprasert, M.D. (Thailand)
	Invited Lecture on "Surgical Intramyocardial Implantation of Autologous Peripheral Blood Stem Cell for Cardiomyopathy: An Updated" by Dr. Permyos Ruengsakulrach, M.D. (Thailand)	Injectable Smart Hydrogels with the Promising for Cartilage Tissue Engineering by Atchara Faikrua (Thailand)	Invited Lecture on "Application of Stem Cell in Cartilage Treatment" by Dr. Channarong Kasemkijwattana, M.D. (Thailand)

AUTOLOGOUS BMSCs AND CHONDROCYTES IMPLANTATION FOR LARGE CARTILAGE DEFECTS



Channarong Kasemkijwattana, MD¹, Suradej Hongeng, MD², Suraphol Kesprayura, MD³, Adisak Wongkajornsilp M Cholawish Chanlalit, MD¹, Kanda Chaipinyo, PhD⁵, Kosum Chansiri, PhD⁵

Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University,

Department of Pediatrics, Ramathibodi Hospital, Mahidol University,
Department of Orthopedics, Police General Hospital,

Department of Pharmacology, Siriraj Hospital, Mahidol University,
Health Science, Srinakhrinwirot University,
Department of Biochemistry, Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University.







The osteoarthritis patients suffer from pain and disability. The primary cause of osteoarthritis is chondral defects. The healthy hyaline cartilage will be replaced by fibrocartilage following with the degenerative change after conventional treatments (Figure.1).

Figure.1 Full-thickness chondral defect (A), heal with fibrocartilage (B), knee osteoarthritis (C)









Figure.2 BMSCs (A), Chondrocytes (B), co-culture with better cell differentiation (C) and significant increase cells proliferation at 3, 6 days (D).

The tissue-engineering using autologous chondrocytes implantation is the standard procedure to restore the normal hyaline cartilage. However, the capability of matrices synthesis is limited. The more cells proliferate, the fewer matrixes synthesize. In the large cartilage defects, the autologous chondrocytes implantation resulted in the poor hyaline-like cartilage. The bone marrow mesenchymal stem cells (BMSCs) can be the progenitor cells and deliver trophic factors to the injured cartilage. The BMSCs had been shown to differentiate to be chondrocytes which are capable of synthesis the cartilage matrices. Our study showed the cell synergy of BMSCs and chondrocytes in cell proliferation and differentiation (Figure.2).







The born marrow aspiration was done from iliac crest. The cartilage slices were harvested arthroscopically. Both were transferred to the laboratory for BMSCs and chondrcytes isolation. The BMSCs and chondrcytes were co-cultred in the media. The co-culture of BMSCs and chondrcytes were seeded into the collagen scaffold when the number of cells was adequate (Figure.3).

Figure 3 BMSCs and chondrocytes in collagen scaffold 20x (A), 4x (B), 1x (C)











The tissues seeded with BMSCs and chondrcytes were ready for implantation after the routine quality-control protocol. With the arthrotomy, the tissues seeded with BMSCs and chondrcytes were transplanted into the en-capsulated periosteal graft in the knee joint. The defects were sealed with fibrin glue (Figure.4).

Figure 4 Chondral defect (A. B), after debridement (C), BMSCs and chondrocytes implantation(D), suture and seal with fibrin glue (E)

All patients have good immediate results without any complication. The clinical improvement after implact on for large defects was shown. The MRI showed the defects filled with the regenerative tissue. The long-term follow-up will be required

The BMSCs have the potential as the progenitor cells and delivery of trophic factors to the representations and enhance chondrogenesis in the certain microenvironment. The autologous BMSCs and chondrocytes implantation can be the appearance to provide the hyaline cartilage in the large defects.

Acknowledgement : This study is granted by Thailand Research Fund.

Combined SICOT/RCOST 2009 Annual Meeting

29 October - I November 2009



FINAL PROGRAMME

21901 CK-MM (CREATINE KINASE MM ISOENZYME) LEVELS
AS AN INDICATOR OF THE MAGNITUDE OF SKELETAL
TRAUMA

Raja VENKATARAMAN¹, Samuel CHITTRANJAN², R.

SELVAKUMAR²

¹(United Kingdom), ²(India)

20969 MAJOR REPLANTATION OF THE LOWER LIMB

Saranatra WAIKAKUL (Thailand)

09:30-10:00 Hip Arthroplasty (Hall A2)

Plenary lecture

Introduction

Thanainit CHOTANAPHUTI (Thailand)

20220 A DIRECT ANTERIOR APPROACH FOR HIP

ARTHROPLASTY - TECHNIQUE, POTENTIAL, AND

CRITICAL VALUATION
Martin KRISMER (Austria)

10:00-10:30 Coffee break/Poster discussion

10:30-12:00 Best Papers Session

20058 THE USE OF PLATELET GROWING FACTORS IN THE

TREATMENT OF CHRONIC ACHILLEUS TENDONITIS
Roberto PELUCCHI, Elisabetta DIOTTI, Maurizio LOVATO,
Claudio MANZINI, Gianluca POZZI, Pasquale GIFUNI

(Italy)

20718 TOTAL HIP ARTHROPLASTY IN SICKLE CELL DISEASE

Philippe HERNIGOU, Alexandre POIGNARD (France)

21018 LATERAL APPROACH HAS AN ADVANTAGE IN TOTAL

KNEE ARTHROPLASTY FOR VALGUS DEFORMED

KNEE

Hitoshi SEKIYA, Hisashi TAKADA, Kenzo TAKATOKU,

Hideyuki SASANUMA (Japan)

21215 REPAIR OF TEARS OF THE SUBSCAPULARIS:

MINIMUM TWO YEAR FOLLOW-UP RESULTS OF 84

CASES

István SZABÓ¹ Gilles WALCH², Pascal BOILEAU²

¹(Hungary), ²(France)

THE COMPARISON BETWEEN LIMITED OPEN CARPAL 21274 TUNNEL RELEASE USING DIRECT VISION AND TUNNELING TECHNIQUE AND TRADITIONAL OPEN CARPAL TUNNEL RELEASE - A RANDOMIZED CONTROLLED TRIAL STUDY Sorasak SUPPAPHOL. Preecha PITTAYAWUTWINIT. Patarawan WORATANARAT, Porntip CHATCHAIPUN (Thailand)

21520 ARTHROSCOPIC AND MRI APPEARANCE AND RECONSTRUCTION OF THE ANTERIOR TALOFIBULAR LIGAMENT IN CASES OF APPARENT FUNCTIONAL ANKLE INSTABILITY Masato TAKAO, Ken INNAMI, Fumito KOMATSU, Takashi

MATSUSHITA (Japan)

IN-VIVO KINEMATICS OF THE IVD ALLOGRAFT 21700 TRANSPLANTATION Stephen Ka Lok LAM, Dike RUAN, Yu DING, William LU, Keith D-K LUK (Hong Kong)

AUGMENTED AUTOLOGOUS CHONDROCYTES 22333 IMPLANTATION WITH BONE MARROW MESENCHYMAL STEM CELLS Channarong KASEMKIJWATTANA, Suradei HONGENG. Adisak WONGKAJORNSILP, Suraphol KESPRAYURA, Kanda CHAIPINYO, Kosum CHANSIRI (Thailand)

COMPUTER ASSISTED SURGERY: INTEREST ON TKR 22461 - PROSPECTIVE AND COMPARATIVE STUDY Ana TORRES, Eduardo SOLIS, Antonio MURCIA MAZON (Spain)

22493 REPAIR ARTICULAR DEFECT WITH TISSUE-**ENGINEERED CARTILAGE - A CLINICAL TRIAL ON** HUMAN

Hwa-Chang LIU, Chih-Hung CHANG (Taiwan)

12:00-13:30 Lunch

Trauma: Hand & Forearm 13:30-15:00

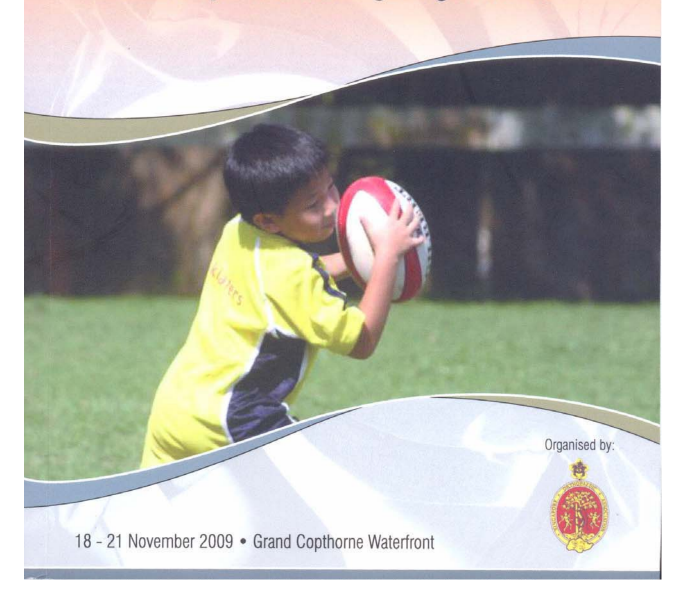
Moderators:

Horia-Bogdan ORBAN (Romania) Piyawan CHATUPARISUTE (Thailand)

32nd

Annual Scientific Meeting of SINGAPORE ORTHOPAEDIC ASSOCIATION

Paediatric Sports & Cartilage Regeneration



INVITED OVERSEAS & LOCAL FACULTY

Carl Stanitski (USA)

Mitsuo Ochi (Japan)

Theodore Ganley (USA)

Norimasa Nakamura (Japan)

Shigeyuki Wakitani (Japan)

Atsuo Nakame (Japan)

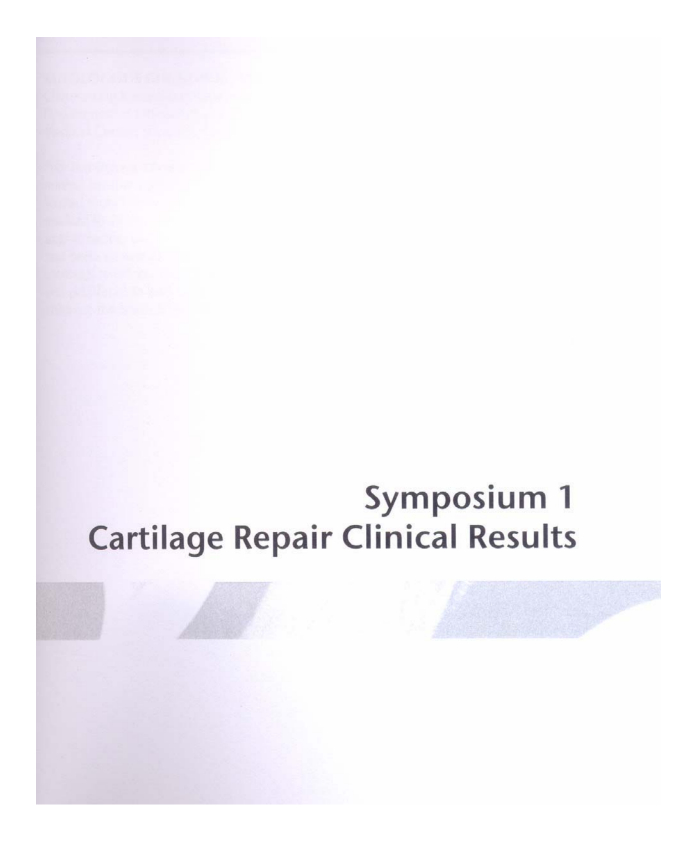
Chang Chih-Hung (Taiwan)

Channarong Kasemkijwattana (Thailand)

Saw Khay Yong (Malaysia)

Local Faculty

Chang Haw Chong Lim Jit Kheng P.Thiagarajan



AUTOLOGOUS CHONDROCYTES IMPLANTATION AUGMENTED WITH STEM CELL

Channarong Kasemkijwattana, MD

Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University

The autologous chondrocytes implantation is the convincing procedure to restore the normal hyaline cartilage. However, the capability of chondrocytes matrices synthesis is limited especially in the large cartilage defects. The autologous chondrocytes implantation resulted in the hyaline-like cartilage. The stem cells can be the progenitor cells and deliver trophic factors to the injured cartilage. The bone marrow mesenchymal stem cells (BMSCs) had been shown to differentiate to be chondrocytes which are capable of synthesis the cartilage matrices. Our study showed the cell synergy of BMSCs and chondrocytes in cell proliferation and differentiation. The stem cell technology was applied clinically to enhance the result of ACI in the large cartilage defects.

AUTOLOGOUS CHONDROCYTES IMPLANTATION FOR OSTEOCHONDRAL LESION OF TALUS



Channarong Kasemkijwattana, MD⁽¹⁾, Visit Rungsinaporn, MD⁽¹⁾, Suraphol Kesprayura, MD⁽²⁾, Suradej Hongeng, MD⁽³⁾, Kanda Chaipinyo, PhD⁽⁴⁾, Kosum Chansiri, PhD⁽⁵⁾

(1) Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, (2) Department of Orthopedics, Police General Hospital
(3) Department of Pediatrics, Ramathibodi Hospital, Mahidol University, (4) Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University, (5) Department of Biochemistry,

Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University

Introduction: The osteochondral lesion of the talar dome is the common course of pain and disability. The contact surface of ankle articular cartilage is crucial regarding to the relatively small loading area. The conventional surgical treatments (debridement, drilling, and microfracture) are good for the small lesions. However, the large lesions will be replaced with fibrocartilage with poor clinical outcomes. The autologous chondrocytes implantation (ACI) is the accepted procedure to restore the hyaline cartilage in the knee joint. The extended indication to the chondral lesion of the talar dome was proven clinical benefit. In this study, we used ACI in the treatment of large cartilage lesion of the talar dome.

Materials & Methods: The symptomatic "unipolar" full-thickness chondral lesions were included. The two-stage procedure was required. First, the ankle arthroscopy was performed to assess the size of the chondral lesion and other pathology (Figure 1). The cartilage was arthroscopically harvested from the non-weight bearing part of ipsilateral knee and sent to the laboratory. The chondrocytes were isolated

and cultured in the media (DMEM, serum, gentamicin sulfate, amphotericin B, L-ascorbic and L- glutamine) at 37° C, 5% CO_2 in air. With the adequate number of cells, the chondrocytes were seeded in the three-dimensional collagen scaffold for implantation (Figure 2).

Second, the malleolar osteotomy was performed to expose the talar dome. The lesions were debrided to the healthy rim. The periosteal graft was taken from the proximal tibia and sutured to the defects to form the en-capsulated pocket. The chondrocytes seeded in three-dimensional collagen scaffold were transplanted into the defects and scaled with fibrin glue. The malleolar reduction and internal fixation was done (Figure 3). The routine quality-control protocol was followed. The post-operative program including 2-4 weeks immobilization, following with the range of motion exercise. The partial weight bearing was advocated with full weight at 6-12 weeks.











Figure 3. The lateral malleolus was osteotomized to expose the tular lesion (A, B). The periosteal flap was sutured to the lesion (C). The chandrocytes seeded in three-dimensional collagen scaffold were implanted an scaled with fibrin glue (D, E). The malleolus was fixed and the collateral ligaments were repaired (F).







Figure 1. The MRI showed large chondral lesion of lateral dome of talus (A. B.)
The arthroscopic finding was large full-thickness chondral lesion (C).









Figure 2. The cartilage harvested from ipstlateral knoe (A), the chondriscytes were isolated (B) and cultured in three dimensional collagen scaffold (C, D).

Results: The patients showed the excellent early clinical results. There was no post-operative complication. The arthroscopic knee had the full recovery without any functional loss in a few weeks (Figure 4).







Figure 4. The x-ray showed good alignment of the ankle

Conclusion: The ACI has the potential to treat the large chondral lesion of the talar dome

The promising results have been reported with long term follow-up. However, the technical demand and a period of rehabilitation program are required. The proper patient selection is the key success to restore the hyaline cartilage of the talus.

References: Petersen L, Brittberg M, Lindahl A: Autologous chondrocyte transplantation of the ankle. Foot Ankle Clin 2003; 8:291-303

Nam EK, Ferkel RD, Applegate GR: Autologous chondrocyte implantation of the ankle: 2- to 5-year follow-up. Am J Sports Med 2009; 37:274-284

Acknowledgement: This study was granted by Srinakhrinwirot University and Thailand Research Fund.

Autologous Bone Marrow Mesenchymal Stem Cells Implantation for Cartilage Defects "Two Cases Report"

Channarong Kasemkijwattana MD*, Suradej Hongeng MD**, Suraphol Kesprayura MD***, Visit Rungsinaporn MD*, Kanda Chaipinyo PhD****, Kosum Chansiri PhD*****

*Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center,
Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok, Thailand

**Department of Pediatrics, Ramathibodi Hospital, Mahidol University, Bangkok, Thailand

***Department of Orthopedics, Police General Hospital, Bangkok, Thailand

***Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok, Thailand

****Department of Biochemistry, Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok, Thailand

Objective: The authors reported the results of autologous bone marrow mesenchymal stem cells (BM-MSCs) implantation in two patients with large traumatic cartilage defects of the knee.

Material and Method: Two patients with grade 3-4 according to the International Cartilage Repair Society Classification System were performed autologous bone marrow mesenchymal stem cells (BM-MSCs) implantation on December 2007 and January 2008. The bone marrow aspiration was performed in the outpatient visit under local anesthesia and sent to the laboratory for BM-MSCs isolation and expansion. The BM-MSCs were re-implanted into the defects with the three-dimensional collagen scaffold. The patients were clinical evaluated preoperatively and postoperatively with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS), International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) and arthroscopic examination. The duration of follow-up was 30-31 months.

Results: There was no postoperative complication. The clinical evaluation with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) and International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) showed significant improvement. The arthroscopic assessment showed the good defect fill, stiffness and incorporation to the adjacent cartilage.

Conclusion: The autologous bone marrow mesenchymal stem cells implantation showed the potential for the treatment of large cartilage defects. The one-stage procedure is the advantage over the conventional autologous chondrocytes implantation. The long-term follow-up with long last hyaline-like cartilage is required.

Keywords: Knee injury, Bone marrow mesenchymal stem cells, Cartilage defects

J Med Assoc Thai 2011; 94 (3): Full text. e-Journal: http://www.mat.or.th/journal

Articular cartilage consists of relatively few cells with low mitotic activity^(1,2). The poor self-repair of the cartilage will progress to osteoarthritis. The conventional procedures (abrasive chondroplasty, subchondral drilling, microfracture and mosaicplasty) are limited to the small defects^(3,4). The autologous chondrocytes implantation (ACI) had been developed using the expanded autologous chondrocytes to retransplant into the cartilage defects^(5,6). The ACI

Correspondence to:

Kasemkijwattana C, Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok 26120, Thailand.

Phone: 037-395-085 E-mail: chann@swu.ac.th consists of two procedures. First, the cartilage is arthroscopic harvested and the chondrocytes are isolated and cultured in the laboratory. The three to four weeks is needed to have the adequate number of cells.

Second, the chondrocytes are re-implanted into the defects⁽⁷⁻¹⁰⁾. The present study showed ACI had the potential to provide the hyaline-like cartilage over the conventional procedures^(11,12). However, the disadvantages of ACI are limitation in the number of chondrocytes and the requirement of two-stage procedure.

Bone marrow (BM) mesenchymal stem cells (MSCs) are multipotent, being capable of forming bone, cartilage and other connective tissue⁽¹³⁾. The BM-MSCs have high proliferation capacity and can be

differentiated to chondrocytes^(14,15). The present study showed hyaline cartilage formation in the animal model⁽¹⁶⁻¹⁸⁾ and in a clinical trial⁽¹⁹⁾. The BM-MSCs have the high potential to be the cell source for cartilage repair procedure with single-stage procedure.

The purpose of the current study was to evaluate the results of autologous BM-MSCs implantation using clinical evaluation and arthroscopic assessment.

Material and Method *Patients*

Two patients were had autologous BM-MSCs implantation performed in December 2007 and January 2008; both had lateral femoral condyle lesions. The cartilage defects had grade 3-4 according to ICRS (International Cartilage Repair Society) Classification System^(12,13). The duration of follow-up was 30 and 31 months. The mal-alignment, ligament laxity, other pathology needed to be corrected before. All consented for the autologous BM-MSCs implantation under the Ethics Committee regulation.

The autologous BM-MSCs implantation consists of two-stage procedure. First, the BM was aspiration from anterior iliac crest under local anesthesia. The BM-MSCs were isolated and expanded in the laboratory. Second, the BM-MSCs were re-implanted into the cartilage defects.

BM-MSCs harvest and isolation

Heparinized bone marrow (BM) samples were obtained by aspiration from anterior iliac crest under local anesthesia and transferred to the laboratory at ambient temperature. Bone marrow mononuclear cells (BMMC) were separated by density gradient centrifugation with 1.073 g/ml Percoll solution (Sigma, MO, USA). Briefly, 10 ml of heparinized bone marrow cells were mixed in an equal volume of Dulbecco's Modified Eagle's Medium (DMEM) (BioWhittaker,

USA) and centrifuged at 900 g for 10 min at room temperature. The washed cells were re-suspended in DMEM at density of 4 x 10⁷ cells/ml and 5 ml aliquot was layered over 1.073 g/ml Percoll solution and centrifuged at 1,000 g for 30 min at room temperature. The interface mononuclear cells were collected and washed twice with DMEM. Total cell count and viability were evaluated by 0.2% Trypan blue exclusion. A total of 12 x 06 cells/ml of BMMC were cultured in DMEM complete medium supplemented with 10% fetal bovine serum (FBS) (Gibco BRL, NY, USA) and 1% Penicillin-Streptomycin (Gibco BRL) at 37°C, 5% Co, in Co, incubator. On day 3 of cultivation, non-adherent cells were discarded and this process was repeated every 4 days. Upon 90% confluent, MSCs were trypsinized by 0.05% trypsin (Gibco BRL) and passaged for expansion (Fig. 1)⁽¹⁹⁾. The quality-control procedures consist of sterility testing and photographic recording of cell morphology. The 3-4 weeks incubation was needed to obtain an adequate number of MSCs for implantation.

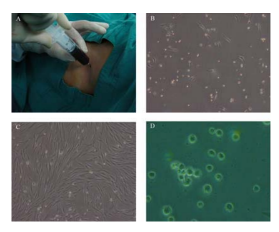


Fig. 1 Bone marrow aspiration (A), BM-MSCs isolation (B) and at 3 weeks (C), BM-MSCs in three-dimensional collagen scaffold (D)

Table 1. Demographic Data on the Patients

		Cartilage lesion			Operation
Case	Gender, Age	Side	Site	Size (cm ²)	
1	M, 24	L	Lateral condyle	2.5	double-bundle ACL reconstruction lateral meniscus repair, autologous BM-MSCs implantation
2	M, 25	L	Lateral condyle	2.2	ACL reconstruction, autologous BM-MSCs implantation

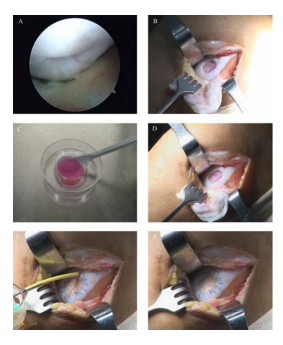


Fig. 2 Arthroscopic finding of the lesion (A), debride lesion to healthy rim (B), three-dimensional collagen scaffold seeded with BM-MSCs (C), fix into the defect with fibrin glue (D), suture periosteal graft over the lesion and seal with fibrin glue (E, F)

BM-MSCs implantation

The BM-MSCs were seeded in the atelocollagen (type I collagen, Koken) which is the three-dimensional collagen scaffolds. The grafts were sized and shaped according to the defects. The knee arthrotomy was performed. The chondral lesion was debrided to the healthy cartilage. The subchondral bone plate must be carefully preserved. The grafts were fixed to the defect using fibrin glue. The periosteal graft was harvested from the anteromedial incision of proximal tibia. The periosteum graft was sutured with interrupt suture (Prolene 6-0) to the chondral defect facing the defect with the cambium layer. The fibrin glue was used to make to water-seal pocket. The wound was closed layer by layer and the compression dressing was applied.

Post-operative program

The pain control with intravenous analgesic and NSAIDs were performed. The isometric exercise was started immediately on the post operative day. The hinge brace at full extension and non-weight bearing were required for two weeks. The progressive weight bearing, active knee flexion and quadriceps/hamstrings

strengthening exercises were encouraged as tolerate after 2 weeks. The patients had full range of motion at 3 months. The progressive weight training was encouraged. Running was restricted for 9 months.

Clinical evaluation

The duration of follow-up was 30-31 months. The patients were clinical evaluated preoperatively and postoperatively with International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score), Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) including pain, symptoms, function in daily living (ADL), function in sports and recreation, knee-related quality of life⁽²⁰⁾; and arthroscopic examination. The case reports were presented with preoperative and postoperative (at 30-31 months of follow-up) IKDC and KOOS respectively.

Results

The patients had no post-operative complication. The evaluation using the International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) and KOOS showed excellent clinical improvement at the time of 30-31 months follow-up (Table 2, 3).

The arthroscopic assessment showed the

Table 2. International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score)

Case	Preoperative	Postoperative*
1	21	74
2	37	94

^{*}At 30-31 months follow-up

Table 3. Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS)

Case	2	Preoperative	Postoperative*
1	Symptoms	39	89
	Pain	39	92
	ADL	30	62
	Sports	24	75
	QOL	31	75
2	Symptoms	36	100
	Pain	36	100
	ADL	32	100
	Sports	20	100
	OOL	31	94

^{*}At 30-31 months follow-up

ADL = Function in daily living

QOL = Quality of life



Fig. 3 The arthroscopic examination at 1 year after BM-MSCs implantation.

good defect fill, stiffness, and incorporation to the adjacent cartilage (Fig. 3).

Discussion

The ACI using expanded chondrocytes has been shown the promising results in the treatment of large cartilage defects over the conventional procedures^(6,11). However, the expanded chondrocytes have the limited chondrogenesis to achieve hyalinecartilage from limited cell number for implantation⁽¹⁶⁾. The BM-MSCs are capable of self-renewal and differentiation to chondrocytes in the certain microenvironment(13). The injured tissues induce the BM-MSCs to deliver trophic factors and differentiate to chondrocytes with "homing effect(14,15)". The BM-MSCs have shown the high potential as the cell sources for implantation with the same excellent clinical results compared to chondrocytes in vitro and in vivo(18,19,21). The histology showed hyaline-like cartilage with abundant extracellular matrices(19). The results were even better than chondrocytes in the older patient. The aging affects chondrogenesis of chondrocytes, but it seems to have less effect to BM-MSCs(21).

The present study showed the excellent clinical results and arthroscopic finding in the large defects at 30-31 months follow-up. The histologic study of the regenerative tissue could not be done regarding the patient's unwillingness. The other advantage of BM-MSCs is easy to obtain. The bone marrow aspiration can be done with the minimal invasive

local anesthesia in the outpatient clinic. The patient satisfaction is high compared to the two-stage surgery of the conventional ACI.

However, the long term follow-up will be required. The BM-MSCs are multipotent, being capable of forming many connective tissues. The certain microenvironment which promote chondrogenesis differentiation and subsequent by maintain cartilaginous phenotype is required for further investigation. The biomaterial is another crucial factor for tissue-engineering. The BM-MSCs could be the alternative cell sources for cartilage regeneration procedure to provide superior biologic hyaline-cartilage in the large cartilage defects.

Potential conflict of interest

This study was granted by Thailand Research Fund.

References

- Mankin HJ. The response of articular cartilage to mechanical injury. J Bone Joint Surg Am 1982; 64: 460.6
- 2. Shelbourne KD, Jari S, Gray T. Outcome of untreated traumatic articular cartilage defects of the knee: a natural history study. J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 8-16.
- 3. O'Driscoll SW. The healing and regeneration of articular cartilage. J Bone Joint Surg Am 1998; 80: 1795-812.
- 4. Nehrer S, Spector M, Minas T. Histologic analysis of tissue after failed cartilage repair procedures. Clin Orthop Relat Res 1999; 149-62.
- Brittberg M, Lindahl A, Nilsson A, Ohlsson C, Isaksson O, Peterson L. Treatment of deep cartilage defects in the knee with autologous chondrocyte transplantation. N Engl J Med 1994; 331: 889-95.
- Peterson L, Minas T, Brittberg M, Lindahl A. Treatment of osteochondritis dissecans of the knee with autologous chondrocyte transplantation: results at two to ten years. J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 17-24.
- Chanlalit C, Kasemkijwattanamd C, Varavit V. Autologous chondrocyte implantation for traumatic large cartilage defect. J Med Assoc Thai 2007; 90: 1435-42.
- 8. Kasemkijwattana C, Kesprayura S, Chaipinyo K, Chanlalit C, Chansiri K. Autologous chondrocytes implantation for traumatic cartilage defects of the knee. J Med Assoc Thai 2009; 92: 648-53.

- Ochi M, Uchio Y, Tobita M, Kuriwaka M. Current concepts in tissue engineering technique for repair of cartilage defect. Artif Organs 2001; 25: 172-9
- Kasemkijwattana C, Kesprayura S, Chaipinyo K, Chanlalit C, Chansiri K. Autologous chondrocytes implantation with three-dimensional collagen scaffold. J Med Assoc Thai 2009; 92: 1282-6.
- 11. Micheli LJ, Browne JE, Erggelet C, Fu F, Mandelbaum B, Moseley JB, et al. Autologous chondrocyte implantation of the knee: multicenter experience and minimum 3-year follow-up. Clin J Sport Med 2001; 11: 223-8.
- Henderson I, Lavigne P, Valenzuela H, Oakes B. Autologous chondrocyte implantation: superior biologic properties of hyaline cartilage repairs. Clin Orthop Relat Res 2007; 455: 253-61.
- 13. Pittenger MF, Mackay AM, Beck SC, Jaiswal RK, Douglas R, Mosca JD, et al. Multilineage potential of adult human mesenchymal stem cells. Science 1999: 284: 143-7.
- Yoo JU, Barthel TS, Nishimura K, Solchaga L, Caplan AI, Goldberg VM, et al. The chondrogenic potential of human bone-marrow-derived mesenchymal progenitor cells. J Bone Joint Surg Am 1998; 80: 1745-57.
- Johnstone B, Hering TM, Caplan AI, Goldberg VM, Yoo JU. *In vitro* chondrogenesis of bone marrowderived mesenchymal progenitor cells. Exp Cell Res

- 1998; 238: 265-72.
- Wakitani S, Goto T, Pineda SJ, Young RG, Mansour JM, Caplan AI, et al. Mesenchymal cell-based repair of large, full-thickness defects of articular cartilage. J Bone Joint Surg Am 1994; 76: 579-92.
- 17. Yan H, Yu C. Repair of full-thickness cartilage defects with cells of different origin in a rabbit model. Arthroscopy 2007; 23: 178-87.
- 18. Wakitani S, Imoto K, Yamamoto T, Saito M, Murata N, Yoneda M. Human autologous culture expanded bone marrow mesenchymal cell transplantation for repair of cartilage defects in osteoarthritic knees. Osteoarthritis Cartilage 2002; 10: 199-206.
- Kuroda R, Ishida K, Matsumoto T, Akisue T, Fujioka H, Mizuno K, et al. Treatment of a fullthickness articular cartilage defect in the femoral condyle of an athlete with autologous bone-marrow stromal cells. Osteoarthritis Cartilage 2007; 15: 226-31.
- Roos EM, Roos HP, Lohmander LS, Ekdahl C, Beynnon BD. Knee Injury and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS)-development of a self-administered outcome measure. J Orthop Sports Phys Ther 1998; 28: 88-96.
- Nejadnik H, Hui JH, Feng Choong EP, Tai BC, Lee EH. Autologous bone marrow-derived mesenchymal stem cells versus autologous chondrocyte implantation: an observational cohort study. Am J Sports Med 2010; 38: 1110-6.

การปลูกถ่ายเซลล์ต้นกำเนิดจากไขกระดูกเพื่อรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนข้อเขา

ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา, สุรเดช หงส์อิง, สุรพล เกษประยูร, วิศิษฎ์ รังษิณาภรณ์, กานดา ชัยภิญโญ, โกสุม จันทร์ศิริ

วัตถุประสงค์: รายงานผลการรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ[่]อนด[้]วยวิธีการปลูกถ[่]ายเซลล์ต[้]นกำเนิด จากไขกระดูก (Autologous bone marrow mesenchymal stem cells implantation)

วัสดุและวิธีการ: ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนขั้นรุนแรง (grade 3-4 International Cartilage Repair Society Classification System) จำนวน 2 ราย ได้รับการผ่าตัดปลูกถ่ายเซลล์ตั้นกำเนิดจากไขกระดูก (Autologous bone marrow mesenchymal stem cells implantation) ขั้นตอนแรกผู้ป่วยจะได้รับการเจาะดูดไขกระดูกจากกระดูกเชิงกราน (anterior iliac crest) ด้วยวิธีฉีดยาซาเฉพาะที่ (local anesthesia) นำไปแยกเซลล์ตั้นกำเนิดจากไขกระดูกของผู้ป่วยเอง เพาะเลี้ยงใน three-dimensional collagen scaffold (atelocollagen type I collagen, Koken) ในห้อง ปฏิบัติการก่อนปลูกถ่ายเซลล์ตั้นกำเนิดจากไขกระดูกใน three-dimensional collagen scaffold กลับไปยังผิวข้อ ที่ได้บาดเจ็บการติดตามผลการรักษาทางคลินิกโดยใช้ International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) และ Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) ซึ่งประกอบด้วยอาการ, ความเจ็บปวด, การใช้งานในชีวิตประจำวัน, การใช้งานเล่นกีฬาคุณภาพชีวิตภายหลังการรักษาที่ระยะเวลา 30-31 เดือนรวมกับ การส่องกล้องตรวจ (arthroscopic assessment)

ผลการศึกษา: ผู้ปวยมีอาการทางคลินิกดีขึ้นมากเทียบกับก[่]อนการรักษาจาก International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) และ Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) การส[่]องกล[้]องตรวจพบ เนื้อเยื่อกระดูกอ[่]อนใหมทดแทนรอยบาดเจ็บที่ผิวข้อ ไม่พบภาวะแทรกซ้อนตลอดผลการรักษา

สรุป: การติดตามผลการรักษาแสดงให้เห็นว่าการปลูกถ่ายเซลล์ต้นกำเนิดจากไขกระดูกในผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บ ของผิวข้อขั้นรุนแรง (autologous bone marrow mesenchymal stem cells implantation) ได้ผลเป็นที่น่าพอใจ ทั้งผลทางคลินิก และการติดตามผลจากการส่องกล้องตรวจ (arthroscopic assessment) นอกจากนั้นผู้ป่วย ยังพึงพอใจที่ได้รับการผ่าตัดครั้งเดียวเทียบกับการผ่าตัดปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน (autologous chondrocytes implantation) ซึ่งต้องได้รับการผ่าตัด 2 ครั้ง อย่างไรก็ตามยังต้องการติดตามผลการศึกษาระยะยาวต่อไป

Autologous Chondrocytes Implantation for Traumatic Cartilage Defects of the Knee

Channarong Kasemkijwattana MD*, Suraphol Kesprayura MD**, Kanda Chaipinyo PhD***, Cholawish Chanlalit MD*, Kosum Chansiri PhD****

*Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center,
Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok, Thailand

**Department of Orthopedics, Police General Hospital, Bangkok, Thailand

***Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok, Thailand

****Department of Biochemistry, Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University, Bangkok, Thailand

Objective: To evaluate the results of autologous chondrocytes implantation in the patients with large traumatic cartilage defects of the knee.

Material and Method: Five patients (six knees) with grade 3-4 according to International Cartilage Repair Society Classification System were performed ACI between May 2006 and April 2007. The two-stage procedure was performed. First, the cartilage was arthroscopic harvested. The chondrocytes were isolated in the laboratory. Second, the chondrocytes were re-implanted into the defects. The patients were clinically evaluated preoperatively and postoperatively with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS), magnetic resonance imaging, and arthroscopic assessment. The mean duration of follow-up was 19.8 ± 4.6 months.

Results: There was no postoperative complication. The clinical evaluation with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) showed significant improvement. The MRI showed the filling of regenerative cartilage tissue formation at the defects. The arthroscopic assessment showed the good defect fill, stiffness, and incorporation to the adjacent cartilage.

Conclusion: The autologous chondrocytes implantation showed the potential for the treatment of large cartilage defects. The excellent results allowed patients to return to normal activity level.

Keywords: Cartilage, Chondrocytes, Knee injuries, Transplantation, Autologous

J Med Assoc Thai 2009; 92 (5): 648-53

Full text. e-Journal: http://www.mat.or.th/journal

The articular cartilage injury is a common finding in arthroscopic surgery. The capacity of articular cartilage repair is limited because of the absence of blood supply, low mitotic activity, and immobility of articular chondrocytes^(1,2). The conventional enhancement procedures of intrinsic healing capacity of cartilage (abrasive chondroplasty, subchondral drilling, and microfracture) had been reported. The full-thickness defects will be replaced with fibrocartilage and eventually following with pre-mature

Correspondence to: Kasemkijwattana C, Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok 26120, Thailand. Phone: 037-395-085, E-mail: chann @swu.ac.th

degenerative change⁽³⁻⁵⁾. The autologous chondrocyte implantation (ACI) had been developed using the expanded autologous chondrocytes to re-transplant into the cartilage defects^(6,7). The ACI consists of two procedures. First, the cartilage is arthroscopic harvested and the chondrocytes are isolated and cultured in the laboratory. Three to four weeks is needed to have the adequate number of cells. Second, the chondrocytes are re-implanted in to the encapsulated defects. The previous study showed chondrocytes had the cellular plasticity and potential to provide the hyaline-like cartilage over the conventional procedures⁽⁸⁻¹¹⁾.

The purpose of the current study was to evaluate the results of ACI using clinical evaluation magnetic resonance imaging (MRI), and arthroscopy.

Material and Method Patients

Five patients (six knees) were performed ACI between May 2006 and April 2007, two lateral femoral condyle and four trochea lesions (Table 1). All patients had grade 3-4 according to ICRS (International Cartilage Repair Society) Classification System (12,13). The mean duration of follow-up was 19.8 ± 4.6 months (range 16-27 months). The mal-alignment, ligament laxity, other pathology needed to be corrected before ACI. All consented for the ACI under the Ethics Committee regulation.

The ACI consists of a two-stage procedure. First, the cartilage was arthroscopic harvested. The chondrocytes were isolated and incubated in the laboratory. Second, chondrocytes were re-implanted into the defects.

Cartilage harvest

Knee arthroscopy was performed. The cartilage defect was examined. The slivers of cartilage (300-500 mg) were obtained from the minor load-bearing area on the upper lateral or medial femoral condyle of the injured knee. The cartilage samples were minced and transferred to the laboratory in the tubes containing DMEM (Gibco BRL) at ambient temperature.

Chondrocytes culture

The chondrocytes isolation was initiated not later than 6 hours after the operation. The cartilage was washed twice in Ham's F-12 medium (Gibco BRL, Paisley, Scotland) supplemented with gentamicin sulfate (50 μ m/mL), amphotericin B (2 μ m/mL), and L-acorbic acid (50 μ m/mL). The minced cartilage was digested 16-20 hours with clostridial collagenase (0.8 μ m/mL, catalog no. C-9407, > 1200 IU/mg; Sigma, Freehold, New Jersey)

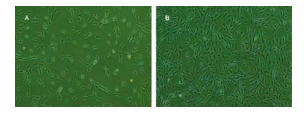


Fig. 1 Chondrocytes culture at 1 week (A) and 3 weeks (B)

and deoxyribonuclease (0.1 μ m/mL, catalog no. D-5025; Sigma). The isolated cells were resuspended in culture medium containing DMEM/F12 1:1 (Gibco BRL) with 10% human serum and gentamicin sulfate (50 μ m/mL), amphotericin B (2 μ m/mL), L-acorbic acid (50 μ m/mL), and L-glutamine (Gibco BRL). The chondrocytes were incubated in 5% Co₂, in air at 37°C. After one week, the chondrocytes were trypsinized (trypsinethylenediaminetetraacetic acid 0.125%) and resuspended. The 3-4 weeks incubation was needed for adequate number of chondrocytes (Fig. 1). The quality-control procedures consist of sterility testing and photographic recording of cell morphology. The transplanted chondrocytes were suspended in 1.0 ml of medium in cold sterile package⁽¹⁰⁾.

Chondrocytes implantation

The knee arthrotomy was performed. The chondral lesion was debrided to the healthy cartilage. The subchondral bone plate must be carefully preserved. The periosteal graft was harvested from the anteromedial incision of proximal tibia. The periosteum graft was sutured with interrupted sutures (Prolene 6-0) to the chondral defect facing the defect with the cambium layer. The fibrin glue was used to make a

Table 1. Demographic data on the patients

Case	Gender, age	Side	Cartilage lesion		Operation	
			Site	Size (cm ²)		
1	M, 15	R	Lateral condyle	2.4	Lateral meniscus repair, ACI	
2	M, 42	L	Trochea	3.1	Tibial tuberosity advancement, ACI	
		R	Trochea	2.0	Tibial tuberosity advancement, ACI	
3	M, 39	L	Patella & trochea	2.0	ACL reconstruction, mosaicplasty of patella, ACI of trochea	
4	M, 40	R	Trochea & lateral condyle	3.3	ACL reconstruction, mosaicplasty of trochea, ACI of lateral condyle	
5	F, 42	R	Trochea	2.0	Tibial tuberosity advancement, ACI	

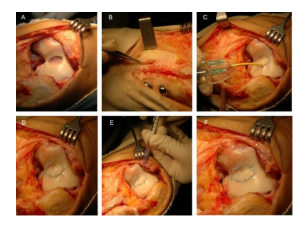


Fig. 2 The ACI procedures including debride lesion to healthy rim (A), harvest periosteal flap (B), suture periosteal graft over the lesion and seal with fibrin glue (C, D), inject chondrocytes into the pocket (E), and suture the opening hole and seal with fibrin glue (F)

water-seal pocket. The small upper edge was left opened for the chondrocytes injection. Chondrocytes in the suspended medium was injected in to the periosteum pocket and then closed with interrupted sutures. The fibrin glue was used to seal the pocket (Fig. 2). The wound was closed layer by layer and the compression dressing was applied.

Post-operative program

The pain control with intravenous analgesic and NSAIDs was performed. The isometric exercise was started immediately in the post-operative day. The hinge brace at full extension and non-weight bearing were required for two weeks. The progressive weight bearing and active knee flexion were encouraged as tolerated after two weeks. Running was restricted for nine months

Clinical evaluation

The patients were clinically evaluated preoperatively and postoperatively with Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) including symptoms, pain, function in daily living (ADL), function in sports and recreation, knee-related quality of life⁽¹⁴⁾, magnetic resonance imaging, and arthroscopy. Non-parametric statistics included Wilcoxon signed Rank test was applied to test the difference between pre- and post operation with significance level at p<0.05.

Results

All patients had no post-operative complication. The evaluation using KOOS showed clinical improvement at a duration of 19.8 ± 4.6 months (range 16-27 months) with statistical significance (Wilcoxon Signed Ranks test, p < 0.05) (Table 2, Fig. 3).

The T2W MRI (T2-weighted, fast-spin-echo image) at three months after ACI showed the filling of repair tissue with superficial cartilage-like tissue formation at the femoral trochea (Fig. 4A, arrow). The

Table 2. Clinical evaluation with KOOS (knee and osteoarthritis outcome score)

KOOS	Pre-operative	Post-operative	p-value
Symptom	59 ± 15	86 ± 9	0.042*
Pain	59 ± 21	80 ± 16	0.043*
ADL	67 ± 19	87 ± 11	0.043*
Sports & recreation	30 ± 14	67 ± 19	0.042*
Quality of life	38 ± 11	64 <u>+</u> 9	0.042*

^{*} Statistical significance, p < 0.05

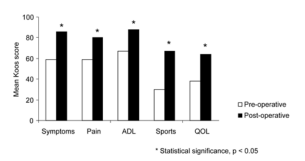


Fig. 3 The KOOS showed the functional outcome after the ACI

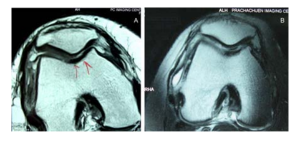


Fig. 4 The MRI at 3 months after ACI (A) showed good regenerative tissue formation within the defect, and 1 year (B) showed mild lamination



Fig. 5 The arthroscopic findings showed the excellent defect fill, incorporation, and stiffness at 2 years after ACI

hypertrophy of the periosteal graft was observed. The T2W MRI at one year after ACI showed good repair tissue formation with mild lamination of the superficial zone (Fig. 4B).

The arthroscopic assessment at two years after ACI showed 100% defect fill with the regenerative tissue. The probe indentation showed 80 % stiffness compared to the adjacent cartilage with well incorporation. There is a little periosteal graft hypertrophy (Fig. 5).

Discussion

The articular cartilage allows active articulation of the knee joint. The conventional treatments of large full-thickness chondral defects rarely achieved the hyaline-like cartilage⁽¹⁾. The Autologous chondrocytes implantation (ACI) has been performed and has become the standard treatment for cartilage defects for over a decade in the Europe and United States⁽⁹⁾. The μ are advantages over the conventional techniques include abrasive chondroplasty, microfracture, and mosaicplasty. The superior hyaline-like cartilage over the conventional microfracture with long-term clinical success had been reported(15). The hyaline-like cartilage after ACI is durable and can prevent early osteoarthritis in the patents with large cartilage defects of the knee. Currently, the conventional mosaicplasty can provide the hyaline-like cartilage after the treatment. However, the donor side morbidity

such as painful scar at the donor side is the common complication. The size of the defects that are suitable for mosaicplasty is limited < 2 cm². The ACI showed clinical advantage over the conventional treatment in the large defects^(2,10). The proper patient selection is crucial; age < 45 years, no medical contraindication, unipolar lesion, and no malalignment and joint instability⁽¹⁰⁾.

The presented patients have clinical improvement regarding the KOOS. The MRI becomes an increasingly important means of accessing articular cartilage and its repair. It correlated with the information obtained from clinical, arthroscopic and histologic evaluation(16). The normal signal with the periosteal hypertrophy at the trochea lesions was found. The periosteal hypertrophy had been reported from the growing of viable periosteal cells. Some patients need the arthroscopic debridement of the hypertrophic tissue⁽¹⁷⁾. The presented patients have mild crepitation in flexion with no function deficit. None needed arthroscopic surgery at the time of follow-up. The arthroscopic assessment remains the gold standard for the postoperative evaluation. The repair is directly visualized, probed and a biopsy can be done to allow histomorphologic assessment. In the present study, the arthroscopic assessment showed the excellent defect fill and stiffness indentation compared to the adjacent cartilage. The core biopsy was not done in the present study due to the patient unwillingness.

However, the ACI has some limitations. First, the disadvantage of the chondrocytes in suspended medium that can leak. The good surgical techniques are required. Second, the uneven distribution of chondrocytes from the gravity causes the uneven chondrogenesis. The three-dimension culture in solid scaffold is the next generation for ACI. Third, the autologous chondrocytes have limited mitotic activity. The collagen type II and glycoaminoglycans contribute the major role to articular cartilage function. The production of collagen type II and glycoaminoglycans decrease when chondrocytes have been more multiplied. The defects were filled with poor hyalinelike cartilage. The better chondrocytes-expanded technique will be needed to restore the normal hyaline cartilage.

This present study showed the potential of autologous chondrocytes implantation for the treatment of large cartilage defects. The excellent clinical results, MRI, and arthroscopic finding will allow patients to return to normal activity level on a regular basis.

Acknowledgement

This study has been granted by Srinakhrin-wirot University.

References

- 1. Curl WW, Krome J, Gordon ES, Rushing J, Smith BP, Poehling GG. Cartilage injuries: a review of 31,516 knee arthroscopies. Arthroscopy 1997; 13: 456-60.
- 2. Shelbourne KD, Jari S, Gray T. Outcome of untreated traumatic articular cartilage defects of the knee: a natural history study. J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 8-16.
- Mankin HJ. The response of articular cartilage to mechanical injury. J Bone Joint Surg Am 1982; 64: 460-6.
- 4. O'Driscoll SW. The healing and regeneration of articular cartilage. J Bone Joint Surg Am 1998; 80: 1795-812.
- 5. Nehrer S, Spector M, Minas T. Histologic analysis of tissue after failed cartilage repair procedures. Clin Orthop Relat Res 1999; 149-62.
- Brittberg M, Lindahl A, Nilsson A, Ohlsson C, Isaksson O, Peterson L. Treatment of deep cartilage defects in the knee with autologous chondrocyte transplantation. N Engl J Med 1994; 331: 889-95.
- 7. Chanlalit C, Kasemkijwattanamd C, Varavit V. Autologous chondrocyte implantation for traumatic large cartilage defect. J Med Assoc Thai 2007; 90: 1435-42.
- 8. Mainil-Varlet P, Aigner T, Brittberg M, Bullough P, Hollander A, Hunziker E, et al. Histological assessment of cartilage repair: a report by the Histology Endpoint Committee of the International Cartilage Repair Society (ICRS). J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 45-57.
- 9. Micheli LJ, Browne JE, Erggelet C, Fu F, Mandelbaum B, Moseley JB, et al. Autologous

- chondrocyte implantation of the knee: multicenter experience and minimum 3-year follow-up. Clin J Sport Med 2001; 11: 223-8.
- 10. Peterson L, Minas T, Brittberg M, Lindahl A.Treatment of osteochondritis dissecans of the knee with autologous chondrocyte transplantation: results at two to ten years. J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 17-24.
- 11. Knutsen G, Engebretsen L, Ludvigsen TC, Drogset JO, Grontvedt T, Solheim E, et al. Autologous chondrocyte implantation compared with microfracture in the knee. A randomized trial. J Bone Joint Surg Am 2004; 86-A: 455-64.
- 12. Brittberg M, Peterson L. Introduction to an articular cartilage classification. ICRS Newsletter 1998; 1: 5-8.
- 13. ICRS Cartilage evaluation package [homepage on the Internet]. 2000 [cited 2002 Aug 6]. Available from: http://www.cartilage.org/files/contentmanagement/ICRS_evaluation.pdf
- 14. Roos EM, Roos HP, Lohmander LS, Ekdahl C, Beynnon BD. Knee Injury and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS)-development of a self-administered outcome measure. J Orthop Sports Phys Ther 1998; 28: 88-96.
- 15. Henderson I, Lavigne P, Valenzuela H, Oakes B. Autologous chondrocyte implantation: superior biologic properties of hyaline cartilage repairs. Clin Orthop Relat Res 2007; 455: 253-61.
- 16. Henderson I, Francisco R, Oakes B, Cameron J. Autologous chondrocyte implantation for treatment of focal chondral defects of the knee-a clinical, arthroscopic, MRI and histologic evaluation at 2 years. Knee 2005; 12: 209-16.
- 17. Kreuz PC, Steinwachs M, Erggelet C, Krause SJ, Ossendorf C, Maier D, et al. Classification of graft hypertrophy after autologous chondrocyte implantation of full-thickness chondral defects in the knee. Osteoarthritis Cartilage 2007; 15: 1339-47.

การรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนข้อเข่าด้วยวิธีการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน

ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา, สุรพล เกษประยูร, กานดา ชัยภิญโญ, ชลวิช จันทร์ลลิต, โกสุม จันทร์ศิริ

วัตถุประสงค์: เพื่อศึกษาผลการรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนด้วยวิธีการปลูกถายเซลล์กระดูกอ่อน (autologous chondrocytes implantation)

วัสดุและวิธีการ: ผู้ป่วยที่มีการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนขั้นรุนแรง (grade 3-4 International Cartilage Repair Society Classification System) จำนวน 6 ราย ได้รับการผาตัดปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อน (autologous chondrocytes implantation) ขั้นตอนการรักษาผู้ป่วยจะได้รับการผ่าตัด 2 ครั้ง ครั้งแรกเป็นการผ่าตัดส่องกล้องเพื่อตรวจพยาธิสภาพ และตัดขึ้นเนื้อกระดูกอ่อนในบริเวณที่ไม่ได้ใช้งานนำไปเพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการ ครั้งที่สองภายหลังการผ่าตัด ครั้งแรกประมาณ 4 สัปดาห์ ผู้ป่วยได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนของผู้ป่วยเองกลับไปยังผิวข้อที่ได้บาดเจ็บ การติดตามผลการรักษาใช Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) ซึ่งประกอบด้วยอาการ, ความเจ็บปวด, การใช้งานในชีวิตประจำวัน, การใช้งานเล่นกีฬา, และคุณภาพชีวิตภายหลังการรักษา; การติดตามผลจากเอกซเรย์ คอมพิวเตอร์ (MRI); และการส่องกล้อง (arthroscopy) การติดตามผล รักษานานเฉลี่ย 19.8 ± 4.6 เดือน (ตั้งแต่ 16-27 เดือน)

ผลการศึกษา: ผู้ปวยทุกรายมีอาการทางคลินิกดีขึ้นอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติจาก Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) การตรวจติดตามผล MRI และ การส่องกล้อง (arthroscopy) พบมีการทดแทนรอยบาดเจ็บ ที่ผิวข้อด้วย regenerative cartilage ไม่พบภาวะแทรกซ้อนตลอดผลการรักษา

สรุป: การติดตามผลการรักษาแสดงให[้]เห็นว[่]าการปลูกถ[่]ายเซลล์กระดูกอ[่]อน (autologous chondrocytes implantation) ในผู[้]ป่วยที่มีการบาดเจ็บของผิวข[้]อขั้นรุนแรง ได[้]ผลทางคลินิกเป็นที่น[่]าพอใจ การติดตามผลจาก MRI และการผ[่]าตัดส[่]องกล[้]องพบเนื้อเยื่อกระดูกอ[่]อนที่สร[้]างขึ้นใหมทดแทนการบาดเจ็บของผิวข[้]อเดิม

Autologous Chondrocytes Implantation with Three-Dimensional Collagen Scaffold

Channarong Kasemkijwattana MD*, Suraphol Kesprayura MD**, Kanda Chaipinyo PhD***, Cholawish Chanlalit MD*, Kosum Chansiri PhD****

* Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, Bangkok, Thailand

 $** Department \ of \ Orthopedics, \ Police \ General \ Hospital, \ Bangkok, \ Thail and$

*** Faculty of Health Science, Srinakhrinwirot University, Bangkok, Thailand

**** Department of Biochemistry, Faculty of Medicine, Srinakhrinwirot University, Bangkok, Thailand

Objective: The authors report a patient with large traumatic knee cartilage defects treated with autologous chondrocytes implantation (ACI) in three-dimensional collagen scaffold.

Material and Method: A patient with grade 3-4 according to ICRS (International Cartilage Repair Society) Classification System was performed ACI with three-dimensional collagen scaffold. The two-stage procedure was performed. First, the cartilage was arthroscopic harvested. The chondrocytes were isolated in the laboratory. Second, the chondrocytes were re-implanted into the defects using three-dimensional collagen scaffold. The patients were clinically evaluated pre-operatively and post operatively and magnetic resonance imaging. The duration of follow-up was 12 months.

Results: There was no post operative complication. The clinical evaluations were excellent. The MRI showed the hyaline-like cartilage tissue formation at the defects.

Conclusion: The autologous chondrocytes implantation with three-dimensional collagen scaffold showed the excellent outcome. Long-term follow-up is required.

Keywords: Knee injury, Autologous chondrocytes implantation, Cartilage defects, Collagen scaffold

J Med Assoc Thai 2009; 92 (10): 1282-6
Full text. e-Journal: http://www.mat.or.th/journal

The articular cartilage is specific tissue that can endure the repetitive high loading in the knee joint. It consists of chondrocytes and extracellular matrices such as collagen and proteoglycans. The capacity of articular cartilage repair is limited because of the absence of blood supply, low mitotic activity, and immobility of articular chondrocytes^(1,2). The conventional enhancement procedures of intrinsic healing capacity of cartilage (abrasive chondroplasty, subchondral drilling, and microfracture) have been reported with the replacement of fibrocartilage and eventually following with pre-mature degeneration^(3,4).

Correspondence to: Kasemkijwattana C, Department of Orthopedics, Faculty of Medicine, HRH Princess Maha Chakri Sirindhorn Medical Center, Srinakhrinwirot University, Nakhon Nayok 26120, Thailand. Phone: 037-395-085, E-mail: chann@swu.ac.th

The autologous chondrocyte implantation (ACI) has been developed using the expanded autologous chondrocytes to re-transplant into the cartilage defects^(5,6). The ACI consists of two procedures. First, the cartilage is arthroscopic harvested and the chondrocytes are isolated and cultured in the laboratory. Three to four weeks is needed to have the adequate number of cells. Second, the chondrocytes are re-implanted in to the encapsulated defects. Previous studies showed chondrocytes had the potential to provide the hyaline-like cartilage over the conventional procedures⁽⁷⁻⁹⁾.

The disadvantages of first generation ACI which used chondrocytes in the suspended media are leakage of the chondrocytes from the periosteal flap and uneven distribution of chondrocytes. Many kinds of scaffolds have been successfully used to create the

three-dimensional suspension for chondrocytes. The three-dimensional cartilage-like tissue using collagen scaffold has been shown to maintain cartilage phenotype⁽¹⁰⁾.

The present study reports the first ACI using three-dimensional collagen scaffold, and the clinical and magnetic resonance imaging (MRI) evaluation.

Material and Method Patients

A 40 year-old-woman presented with left knee pain for 2 years after a motorcycle accident. At the time of injury, her knee was painful and swollen for weeks. The pain was constant while walking and aggravated when kneeling. The swelling occurred occasionally. There was no locking or giving way. The physical examination revealed an overweight stature with mild limping gait. The circumference of the left thigh was 1 cm smaller than the right thigh. The knee was swollen with no ballottement. The range of motion was full with no pain on passive motion. There was tenderness at the mid-medial joint line. The Mc Murray's test, stress test, and drawer test were negative. The plain x-ray of the knee was in normal limit.

She had performed knee arthroscopy on October 2007. The arthroscopic finding revealed small peripheral tear of medial meniscus, and grade 3-4 chondral lesion (Fig. 1) according to ICRS (International Cartilage Repair Society) Classification System⁽¹¹⁾. The size of the lesion was 12x18 mm. The meniscus was repaired with outside-in technique. The cartilage was obtained and sent to the laboratory for chondrocytes isolation.

The patient consented for the ACI under the Ethics Committee regulation.

Cartilage harvest

Knee arthroscopy was performed. The slivers of cartilage (300-500 mg) were obtained from the minor load-bearing area on the upper medial femoral condyle of the injured knee. The cartilage samples were minced and transferred to the laboratory in the tubes containing DMEM (Gibco BRL) at ambient temperature.

Chondrocytes culture

The chondrocytes isolation was initiated not later than 6 hours after the operation. The cartilage was washed twice in Ham's F-12 medium (Gibco BRL, Paisley, Scotland) supplemented with gentamicin sulfate (50 μ m/mL), amphotericin B (2 μ m/mL), and

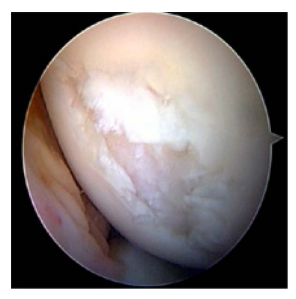


Fig. 1 The full-thickness chondral defect of medial femoral condyle

L-acorbic acid (50 µm/mL). The minced cartilage was digested 16-20 hours with clostridial collagenase (0.8 μm/mL, catalog no. C-9407, > 1200 IU/mg; Sigma, Freehold, New Jersey) and deoxyribonuclease (0.1 µm/mL, catalog no. D-5025; Sigma). The isolated cells were resuspended in culture medium containing DMEM/ F12 1:1 (Gibco BRL) with 10% serum and gentamicin sulfate (50 µm/mL), amphotericin B (2 µm/mL), L-acorbic acid (50 μ m/mL), and L-glutamine (Gibco BRL). The chondrocytes were incubated in 5% Co₂, in air at 37°C(14). After one week, the chondrocytes were trypsinized (trypsin-ethylene diaminetetra acetic acid 0.125%) and resuspended. The 3-4 weeks incubation was needed for adequate number of chondrocytes (Fig. 2). The chondrocytes were trypsinized and seeded in the 2.0 ml collagen scaffold. The qualitycontrol procedures consisted of sterility testing and photographic recording of cell morphology. The chondrocytes seeding in collagen scaffold was transferred in cold sterile package^(9,10).

Chondrocytes implantation

The knee arthrotomy was performed. The chondral lesion was debrided to the healthy cartilage. The subchondral bone plate must be carefully preserved. The collagen scaffold seeded with chondrocytes was sized and shaped. The collagen scaffold seeded with chondrocytes was fixed to the defect using fibrin glue. The periosteal graft was harvested from the proximal

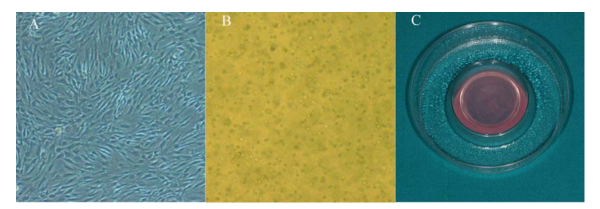


Fig. 2 Chondrocytes culture in monolayer (A), in collagen gel (B), and collagen gel (C) seeded with chondrocytes

tibia and sutured with interrupted sutures (Prolene 6-0) to the chondral defect facing the defect with the cambium layer. The fibrin glue was used to water-seal the pocket (Fig. 3). The wound was closed layer by layer and a compression dressing was applied.

Post-operative program

The pain control with intravenous analgesic and NSAIDs was performed. The isometric exercise was started immediately on the post operative day. The



Fig. 3 ACI: debride lesion to healthy rim (A), fix collagen scaffold seeded with chondrocytes into the defect with fibrin glue (B), harvest periosteal graft from proximal tibia (C), suture periosteal graft over the lesion and seal with fibrin glue (D)

hinge brace at full extension and non-weight bearing were required for two weeks. The progressive weight bearing and active knee flexion were encouraged as tolerated after 2 weeks. The full weight bearing was started at 4-6 weeks. Running was restricted for 9 months.

Clinical evaluation

The duration of follow-up was 12 months. The patients were clinically evaluated preoperatively and postoperatively with International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score), Knee and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) including pain, symptoms, function in daily living (ADL), function in sports and recreation, knee-related quality of life⁽¹²⁾; and magnetic resonance imaging.

Results

The patients had no post operative complication. The International Knee Documentation Committee Score (IKDC Score) was 33 pre-operatively and 75 post operatively. The evaluation using KOOS showed excellent clinical improvement at duration of 12 months (Fig. 4).

The MRI (T1-2-weighted, fast-spin-echo image) at 6 months after ACI showed the meniscus repair with superficial cartilage-like repair tissue formation at the medial femoral condyle (Fig. 5). The hypertrophy of the periosteal graft was observed.

Discussion

The ACI using three-dimensional scaffold is world-wide accepted as the standard treatment for large full-thickness articular cartilage defects. The hyaline-like cartilage and long-term success have been

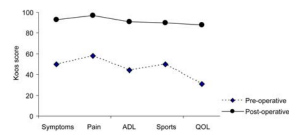


Fig. 4 The KOOS showed the excellent outcome after the ACI



Fig. 5 The MRI at 6 months showed the meniscus repair (A), the defect filled with hyaline-like cartilage (B), with graft hypertrophy (C, D)

reported^(8,13). The presented patient had an excellent clinical result with good regeneration cartilage tissue at 1 year. Long-term follow is required. The authors found the periosteal hypertrophy from the MRI. The periosteal hypertrophy caused by the growth of viable periosteal cells, and few need for arthroscopic debridement(14). Our patients had no symptoms at the time of follow-up. The collagen scaffold has been successful in clinical use⁽¹⁵⁾. The collagen scaffold can create the three-dimensional cartilage-like tissue with excellent chondrocytes distribution. The cartilage phenotypes such as collagen type II and proteoglycans production are reported with low antigenicity(10). The superior biologic hyaline-cartilage and the long-term clinical results are expected. The autologous chondrocytes implantation (ACI) using threedimensional collagen scaffold can be the proper treatment in the large full-thickness cartilage defect and the prevention of early degeneration.

Acknowledgement

This study was granted by Srinakhrinwirot University.

References

- Mankin HJ. The response of articular cartilage to mechanical injury. J Bone Joint Surg Am 1982; 64: 460-6
- O'Driscoll SW. The healing and regeneration of articular cartilage. J Bone Joint Surg Am 1998; 80: 1795-812.
- 3. Curl WW, Krome J, Gordon ES, Rushing J, Smith BP, Poehling GG. Cartilage injuries: a review of 31,516 knee arthroscopies. Arthroscopy 1997; 13: 456-60.
- 4. Nehrer S, Spector M, Minas T. Histologic analysis of tissue after failed cartilage repair procedures. Clin Orthop Relat Res 1999; 149-62.
- Brittberg M, Lindahl A, Nilsson A, Ohlsson C, Isaksson O, Peterson L. Treatment of deep cartilage defects in the knee with autologous chondrocyte transplantation. N Engl J Med 1994; 331: 889-95.
- Chanlalit C, Kasemkijwattanamd C, Varavit V. Autologous chondrocyte implantation for traumatic large cartilage defect. J Med Assoc Thai 2007; 90: 1435-42.
- Mainil-Varlet P, Aigner T, Brittberg M, Bullough P, Hollander A, Hunziker E, et al. Histological assessment of cartilage repair: a report by the Histology Endpoint Committee of the International Cartilage Repair Society (ICRS). J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 45-57.
- 8. Micheli LJ, Browne JE, Erggelet C, Fu F, Mandelbaum B, Moseley JB, et al. Autologous chondrocyte implantation of the knee: multicenter experience and minimum 3-year follow-up. Clin J Sport Med 2001; 11: 223-8.
- 9. Peterson L, Minas T, Brittberg M, Lindahl A. Treatment of osteochondritis dissecans of the knee with autologous chondrocyte transplantation: results at two to ten years. J Bone Joint Surg Am 2003; 85-A (Suppl 2): 17-24.
- 10. Ochi M, Uchio Y, Tobita M, Kuriwaka M. Current concepts in tissue engineering technique for repair of cartilage defect. Artif Organs 2001; 25: 172-9.
- 11. Brittberg M, Peterson L. Introduction of an articular cartilage classification. ICRS Newsletter 1998; 1:

- 5-8.
- Roos EM, Roos HP, Lohmander LS, Ekdahl C, Beynnon BD. Knee Injury and Osteoarthritis Outcome Score (KOOS) - development of a selfadministered outcome measure. J Orthop Sports Phys Ther 1998; 28: 88-96.
- Henderson I, Lavigne P, Valenzuela H, Oakes B. Autologous chondrocyte implantation: superior biological properties of hyaline cartilage repairs.
- Clin Orthop Relat Res 2007; 455: 253-61.
- 14. Kreuz PC, Steinwachs M, Erggelet C, Krause SJ, Ossendorf C, Maier D, et al. Classification of graft hypertrophy after autologous chondrocyte implantation of full-thickness chondral defects in the knee. Osteoarthritis Cartilage 2007; 15: 1339-47.
- 15. Kusaka O, Ochi M, Ishida O, Ohseto S, Ikuta Y. Experimental study on nerve repair by using collagen tube. J Jpn Soc Surg Hand 19.

การรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนข้อเขาด้วยวิธีการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนที่เพาะเลี้ยงด้วย Three-Dimensional Collagen Scaffold

ชาญณรงค์ เกษมกิจวัฒนา, สุรพล เกษประยูร, กานดา ชัยภิญโญ, ชลวิช จันทร์ลลิต, โกสุม จันทร์ศิริ

วัตถุประสงค์: เพื่อรายงานการรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนด้วยวิธีการปลูกถายเซลล์กระดูกอ่อน autologous chondrocytes implantation โดยใช^{*} three-dimensional collagen scaffold

วัสดุและวิธีการ: ผู้ป่วยมีการบาดเจ็บของกระดูกอ่อนขั้นรุนแรง ภายหลังได้รับอุบัติเหตุได้รับการผ่าตัดปลูกถ่ายเซลล์ กระดูกอ่อน autologous chondrocytes implantation โดยใช[†] collagen scaffold ขั้นตอนการรักษาผู้ป่วย จะได้รับการผ่าตัด 2 ครั้ง ครั้งแรกเป็นการผ่าตัดส่องกล้อง เพื่อตัดชิ้นเนื้อกระดูกอ่อนในบริเวณที่ไม่ได้ใช้งาน นำไปเพาะเลี้ยงในห้องปฏิบัติการ ครั้งที่สอง ผู้ป่วยได้รับการปลูกถ่ายเซลล์กระดูกอ่อนของผู้ป่วยเองที่เพาะเลี้ยงโดย collagen scaffold กลับไปยังผิวข้อที่ได้บาดเจ็บ การติดตามผลการรักษาทางคลินิก และจาก MRI ที่ระยะเวลา 1 ปี ผลการศึกษา: ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิก ดีขึ้นมากเทียบกับก่อนการรักษา จากผลการรักษาทางคลินิก การตรวจ MRI พบมีการทดแทนรอยบาดเจ็บที่ผิวข้อด้วย hyaline-like cartilage ไม่พบภาวะแทรกซ้อนภายหลังการรักษา

สรุป: การรักษาการบาดเจ็บของกระดูกอ[่]อนด[้]วยวิธีการปลูกถ[่]ายเซลล์กระดูกอ[่]อน autologous chondrocytes implantation โดยใช^{*} collagen scaffold ได้ผลเป็นที่นาพอใจ อยางไรก็ตามยังต[้]องการการศึกษา และติดตามผล ระยะยาวต[่]อไป