

ARTÍCULO DE REFLEXIÓN

# Enfermedades osteocondensantes: una nueva visión clínico-radiológica soportada en la genética y la inmunoosteología

## Osteocondensant diseases. A new clinical-radiological vision supported in genetics and osteoimmunology

Jimi Mejía-Vallejo<sup>1</sup>, Enrique Calvo<sup>2</sup>, José Félix Restrepo<sup>3</sup>,  
Antonio Iglesias-Gamarra<sup>3</sup>

### Resumen

Las alteraciones en el remodelado óseo llevan al incremento o disminución de la masa ósea, generando daño de la microarquitectura ósea, lo cual incrementa el riesgo de fractura. Las patologías con incremento de la densidad conducen a diversos procesos osteocondensantes genéticamente dirigidos. La osteocondensación es explicada actualmente por alteración en la función del osteoclasto asociada a una deficiente función de la resorción ósea, alteración en la función del osteoblasto que genera un incremento anormal en la formación ósea, o un imbalance homeostático entre los dos procesos; la expresión clínica y radiológica de estas entidades puede darse en etapas tempranas del desarrollo o en la vida adulta dependiendo del componente autosómico recesivo o dominante respectivamente. En esta revisión, se discute la clasificación basada en el desorden funcional de las células óseas y las principales características clínicas y radiológicas que permiten un abordaje diagnóstico sencillo y aplicable en la práctica clínica.

**Palabras clave:** osteoesclerosis, hiperostosis, osteoclasto, osteoblasto.

### Summary

The alterations in osseous remodeling lead to the increase or decrease of the osseous mass, generating damage to the osseous micro-architecture, which increases the risk of fracture. The pathologies with increase in osseous density lead to different genetically directed osteocondensing processes. The osteocondensing is currently explained by alteration in the function of the osteoclast, associated with a deficient function of the osseous resorption, an alteration in the osteoblast function, which generates an abnormal increase in the osseous formation, or a homeostatic imbalance between the two processes; the clinical and radiological expression of these diseases can take place in early stages of the development, or in the adult life, depending on the recessive or dominant autosomic component, respectively. In this review, the classification based on the functional disorder of the bone cell is discussed, as well as the main clinical and radiological characteristics than permit a simple and applicable diagnostic approach in the clinical practice.

**Key words:** osteosclerosis, hyperostosis, osteoclast, osteoblast.

### Introducción

Las patologías osteocondensantes son desórdenes poco frecuentes que afectan el esqueleto

axial y apendicular, caracterizados por incremento de la masa ósea e imágenes de hiperdensidad en las radiografías simples. Su etiología parece obedecer a polimorfismos genéticos que condi-

1 Internista Reumatólogo, Universidad Nacional de Colombia.

2 Radiólogo, Profesor Asociado de Radiología.

3 Internista y Reumatólogo, Profesor Titular de Reumatología.

Recibido: Noviembre 25/2008

Aceptado: Febrero 2/2009

cionan alteraciones en vías de señalización en el osteoclasto, el osteoblasto o en ambas células con desequilibrio dinámico temporo-espacial en la unidad de remodelado óseo; no obstante el mecanismo molecular y genético de algunas entidades osteocondensantes permanece en estudio. El incremento de la masa ósea involucra al hueso cortical (hiperostosis) y al hueso trabecular (osteoesclerosis) en diferentes proporciones, dependiendo de la patología y su curso evolutivo.

La diferenciación a osteoblastos y a osteoclastos a partir de células madre mesenquimales y de células precursoras mieloides respectivamente, es controlada por diferentes factores que son determinantes en las vías de señalización intracelular; así en presencia de BMP2 y 4, Wnt5a, CBFA1, PPAR gama (ver tabla de abreviaturas), la polarización de la célula madre mesenquimal es hacia el osteoblasto; en tanto que en presencia de IL-1, M-CSF, y factor de transcripción NFATc1, la polarización de la célula precursora mieloides es hacia el osteoclasto<sup>1</sup> (figura 1).

**Figura 1.** Esquema de la diferenciación de las células óseas. La célula madre mesenquimal bajo la influencia de BMP 2, BMP 4, Wnt 5a, CBFA1, entre otras, se diferencia a preosteoblasto y este a osteoblasto, el osteoblasto se incorpora al hueso como osteocito o permanece en la superficie ósea como célula de revestimiento. Un precursor mieloides temprano, bajo la influencia de IL-1, M-CSF, NFATc1, polariza su diferenciación a preosteoclasto y más tarde en un microambiente osteoimmunológico al osteoclasto multinucleado maduro.

La resorción del hueso mineralizado y la degradación enzimática de la matriz ósea orgánica necesitan del funcionamiento coordinado de vías de señalización en el osteoclasto que permitan la acidificación en la laguna de resorción y la producción de colagenasas como la cathepsina K; de forma similar vías de señalización en el osteoblasto regulan la formación ósea; simultáneamente el equilibrio entre la resorción y la formación ósea es controlado por sistemas de señalización dinámicos como el sistema RANK/RANKL/OPG/ TRAF6, el TGF-Beta 1, entre los más estudiados<sup>2</sup> (figura 2).

### Clasificación

Muchas clasificaciones han sido realizadas en los pasados 50 años fundamentadas en hallazgos radiológicos, histológicos y clínicos, clasificaciones que influenciadas por la gran proliferación

**Figura 2.** Esquema que representa el Sistema RANK/RANKL/OPG/ TRAF6. El osteoblasto secreta M-CSF, el cual actúa sobre el receptor C-fms localizado en la membrana del precursor osteoclástico, interacción que favorece la proliferación y supervivencia del preosteoclasto; el osteoblasto secreta RANKL, el cual actúa sobre su receptor RANK en la membrana del precursor osteoclástico, esto desencadena una cascada molecular coordinada por TRAF6 que culmina con la diferenciación, fusión de los preosteoclastos, y formación con activación del osteoclasto; además el osteoblasto secreta OPG, una molécula que actúa como receptor señuelo secuestrando a RANKL y regulando su interacción con RANK.

de subvariedades de entidades osteocondensantes no totalmente definidas o estudiadas, y múltiples epónimos crearon caos y confusión<sup>3</sup>; el continuo avance en el conocimiento en genética, biología molecular, señalización intracelular e intercelular y el desarrollo de la inmunoo-

teología han permitido tener conceptos más claros que facilitan enormemente su clasificación haciendo de esta útil y aplicable en la orientación clínico-radiológica. Una nueva propuesta para entender y agrupar las enfermedades osteocondensantes es la siguiente (tabla 1):

**Tabla 1.** Enfermedad osteocondensante, defecto genético y mecanismo patogénico.

Enfermedad osteocondensante	Gen	Locus	Transmisión	Efecto de la mutación	Patogénesis
<b>Defecto en el osteoclasto</b>					
Osteopetrosis autosómica recesiva	CA II	8q22	AR	Pérdida de función	Acidificación alterada
Osteopetrosis autosómica recesiva	TC1RG1	11q12-q13	AR	Pérdida de función	Acidificación alterada
Osteopetrosis autosómica recesiva	CLCN7	16p13	AR	Pérdida de función	Acidificación alterada
Enfermedad de Albers-Schönberg	CLCN7	16p13	AD	Efecto dominante Negativo	Acidificación alterada
Picnodisostosis	CTSK	1q21	AR	Pérdida de función	Actividad colagenasa deficiente
<b>Defecto en el osteoblasto</b>					
Esclerostosis	SOST	17q12-q21	AR	Pérdida de función	Inhibición alterada de BMP/Smads
Enfermedad de van Buchem	SOST	17q12-q21	AR	Pérdida de función	Inhibición alterada de BMP/Smads
Enfermedad de worth-wollin	LRP5	11q12-q13	AD	Ganancia de función	Inhibición alterada de Wnt/LRP5/B-Catenina
Osteopetrosis autosómica dominante tipo I	LRP5	11q12-q13	AD	Ganancia de función	Inhibición alterada de Wnt/LRP5/B-Catenina
Displasia cráneo-metafisaria	ANKH	5p14-p15	AD	Desconocida	Flujo alterado de Ppi
Osteopoikilosis	LEMD3	12q14	AD	Desconocida	Translocación de Smads alterada?
<b>Defecto por imbalance homeostático óseo (mixto)</b>					
Enfermedad de Camuratti-Engelmann	TGFBI	19q13	AD	Ganancia de función	Inducción de vía de señalización TGF-B
Enfermedad de Paget juvenil	OPG	8q24	AR	Pérdida de función	Incremento de la señalización NFkB
Enfermedad de Paget ósea	p62	5q35	AD	Ganancia de función	Incremento de la señalización NFkB
Hiperfosfatasa	PANK	18q21	AD	Ganancia de función	Incremento de la señalización NFkB

**1. Enfermedades osteocondensantes por defecto en el osteoclasto**

El osteoclasto es una célula gigante multinucleada responsable de la resorción del tejido óseo; el fracaso en el reclutamiento del osteoclasto hacia la unidad de remodelado óseo y su disfunción resortiva puede ser secundaria a un defecto extrínseco al osteoclasto con expresión génica defectuosa de proteínas en células presen-

tes en el microambiente óseo que orientan su reclutamiento o por mutaciones y polimorfismos genéticos intrínsecos del osteoclasto que se traducen en la elaboración de proteínas no funcionales.

La resorción ósea es un proceso coordinado que inicialmente implica unión del osteoclasto activado al tejido óseo seguido por la resorción; así la integrina alfaVbeta3 expresada en el osteoclasto durante su maduración, al interactuar con secuencias RGD (secuencia Arg-Gly-Asp de

aminoácidos) presentes en proteínas de matriz ósea como la osteopontina, sialoproteína, vitronectina, entre otras<sup>4</sup>, establece el área de sellado óseo; la membrana plasmática toma una forma dentada, iniciándose la resorción ósea y la formación de la laguna de resorción o laguna de Howship<sup>5</sup>.

El microambiente en la laguna de resorción es acidificado hasta obtener un pH de 4 a 5 por transporte extracelular de hidrógeno realizado por bombas de protones intramembrana, el cloro se intercambia con el bicarbonato manteniendo el pH intracelular y secundariamente es integrado a la laguna de resorción mediante canales de cloro tipo 7; dos procesos determinantes en movilización de matriz ósea mineral (principalmente hidroxapatita) y en la exposición de matriz ósea orgánica que es degradada por catepsina K procedente de vesículas lisosomales<sup>6</sup> (figura 3). La alteración en las vías

**Figura 3.** Esquema de resorción osteoclástica. La fusión del osteoclasto al hueso es facilitada por la interacción de la integrina  $\alpha V\beta 3$  con secuencias RGD; la formación, acidificación y desmineralización en la laguna de Howship se inicia con la expresión de anhidrasa carbónica tipo II y el transporte extracelular de hidrógeno realizado por bombas de protones intramembrana, el cloro se intercambia con el bicarbonato manteniendo el pH intracelular y secundariamente es integrado a la laguna de resorción mediante canales de cloro tipo 7, pasos determinantes en movilización de matriz ósea mineral y en la exposición de matriz ósea orgánica que es degradada por catepsina K procedente de vesículas lisosomales.

de señalización intracelular con acidificación y actividad colagenasa deficiente o defectuosa se manifiestan en diferentes formas de osteopetrosis o picnodisostosis, respectivamente.

### Osteopetrosis

Las osteopetrosis incluyen un grupo heterogéneo de condiciones caracterizadas por incremento de la densidad ósea debido a resorción alterada; las diferentes subformas son clasificadas con base en defectos moleculares genéticos, edad de inicio y características clínicas en dos formas principales: la forma maligna infantil u osteopetrosis autosómica recesiva y la forma benigna adulta u osteopetrosis autosómica dominante tipo II (enfermedad de Albers-Schönberg)<sup>7</sup>.

*Osteopetrosis autosómica recesiva:* obedece a mutaciones inactivantes en tres genes con loci identificados (tabla 1); sin embargo, mutaciones genéticas en actual estudio, como mutaciones recesivas de PANKL, podrían explicar otras formas de osteopetrosis<sup>8,9</sup>; se manifiesta durante la infancia, los pacientes suelen presentar hematopoyesis ineficaz, con esplenomegalia, hemólisis y sangrados a causa del excesivo tejido óseo en los espacios medulares, erupción retardada de la dentición, fracturas, y compresión de pares craneales con sintomatología dependiente de la estructura comprometida; además de hipertensión endocraneal, el compromiso neurológico está presente en algunos pacientes independiente de la compresión nerviosa; los huesos son densos a la exploración radiológica, comprometiendo mayormente estructuras dependientes de osificación endocondral (Figura 4). Sin tratamiento, el cual es trasplante de médula ósea, los pacientes usualmente fallecen en la primera década de la vida<sup>10</sup>.

*Osteopetrosis autosómica dominante tipo II (enfermedad de Albers-Schönberg):* denominada también forma adulta, benigna, resulta de la pérdida de actividad del canal de cloro 7 por mutación inactivante heterocigota en el gen CLCN7 con penetrancia incompleta<sup>11</sup> (figura 5). Los pacientes suelen ser asintomáticos, las manifestaciones clínicas son escasas y ocurren usualmente en adolescentes; las principales complicaciones afectan el esqueleto, las fracturas ocurren en un 80% de los casos con una media

**Figura 4.** Osteopetrosis autosómica recesiva. Radiografía de manos con aumento de la densidad ósea, que afecta los huesos del carpo, metacarpo, las falanges y los centros de osificación.

**Figura 5.** Esquema que representa los genes y la expresión de proteínas defectuosas en las enfermedades osteocondensantes por defecto en el osteoclasto. La deficiencia de anhidrasa carbónica II y mutaciones homocigotas en *CLCN7* y *TC1RG1* son responsables de osteopetrosis recesivas malignas; la mutación heterocigota en *CLCN7* es responsable de la osteopetrosis autosómica dominante tipo II; las mutaciones en *CTSK* con expresión de catepsina K se traducen como picnodisostosis.

de tres fracturas por paciente; las fracturas pueden presentarse en cualquier hueso largo y en los arcos posteriores de la vértebras, siendo el fémur el hueso más frecuentemente afectado; la

osteoartrosis, osteoesclerosis de la base del cráneo, osteomielitis, hematopoyesis ineficaz y absesos dentarios son otras complicaciones informadas<sup>12</sup>; las características radiológicas incluyen bandas escleróticas en los platillos de los cuerpos vertebrales que dan la apariencia de “vértebra en Sandwich” casi patognomónico de osteopetrosis, bandas de esclerosis mal definidas en los platillos vertebrales o imagen de Rugger-Jersey, apariencia de “hueso en el interior de hueso” visibles en huesos iliacos, base del cráneo y cuerpos vertebrales<sup>13</sup> (Figuras 6 A, B, C, D); las características radiográficas pueden ser identificadas de forma temprana en la infancia, con empeoramiento radiológico en el tiempo<sup>14</sup>. La consolidación defectuosa posquirúrgica y la infección son comunes y su pronóstico es bueno.

#### **Picnodisostosis**

Es la enfermedad que sufrió el pintor expresionista francés Moulin Rouge Henri de Toulouse Lautrec (1864-1901).

Posterior a la resorción de la matriz mineral ósea, el segundo paso implican degradación de la matriz ósea orgánica; la catepsina K es una enzima lisosomal ácida secretada en la laguna de resorción para fragmentar al colágeno tipo 1, a la osteopontina y la osteonectina a un pH bajo; las mutaciones en el gen *CTSK* que codifica para la catepsina K han sido identificadas como la causa de la picnodisostosis<sup>15</sup>.

La picnodisostosis es un trastorno autosómico recesivo generalmente diagnosticado en la infancia, con características fenotípicas propias caracterizadas por talla corta (1,35 a 1,50 metros), facies típica con cabeza grande, región frontal y occipital protuberante, cráneo alargado, nariz delgada, ángulo de la mandíbula obtuso con apariencia de micrognatia, ectopia dentaria, platibasia y paladar ojival<sup>16</sup>; tórax estrecho con pectus excavatum, cifoescoliosis, hiperlordosis lumbar, genu valgo (secundario a fracturas recurrentes en miembros inferiores); las manos y los pies son pequeños, cuadrados y con dedos cortos; las fracturas comienzan a presentarse en la segunda década de la vida<sup>17</sup> (Figuras 7 A 7B). Los hallazgos radiológicos precisan el diagnóstico; existe osteoesclerosis generalizada, los huesos

**Figura 6 A.** Osteopetrosis autosómica dominante tipo II. Osteoesclerosis en la base del cráneo.

---

**Figura 6 C.** Bandas escleróticas bien definidas en los platillos de los cuerpos vertebrales que les dan la apariencia de “vértebra en Sandwich” (Flechas); no debe confundirse con bandas de esclerosis mal definidas o imagen de Rigger-Jersey.

**Figura 6 B.** Radiografía de la columna vertebral lumbar. Imagen de “hueso dentro de hueso” en los cuerpos vertebrales.

**Figura 6 D.** Imagen de “hueso dentro de hueso” en las crestas ilíacas (cabeza de flechas).

largos presentan hiperostosis con estrechamiento parcial del canal medular, acroosteólisis, las vertebrae son densas con sus apófisis transversas respetadas, la calota y la base del cráneo son escleróticos con órbitas radiodensas, suele existir pérdida de la neumatización de los huesos paranasales<sup>18</sup>. Su tratamiento, paradójicamente, consiste en el uso de bifosfonatos además de hormona de crecimiento.

## 2. Enfermedades osteocondensantes por defecto en el osteoblasto

El osteoblasto es la célula formadora de hueso, ella produce matriz orgánica compuesta principalmente por colágeno tipo 1, la cual es posteriormente mineralizada; su función es condicionada por vías de señalización meticulosamente reguladas y coordinadas; parte de su desequilibrio se manifiesta con incremento de la masa ósea que se exterioriza con diversos fenotipos clínicos de enfermedades osteocondensantes; han sido identificadas cuatro anomalías genéticas que dirigen su desarrollo.

*Vía de señalización BMP/Smads:* las proteínas morfogénicas del hueso (BMP) son un grupo de moléculas de señalización que pertenecen a la superfamilia de péptidos TGF beta; son potentes factores capaces de estimular la diferenciación osteoblástica y la formación ósea; sus acciones en el osteoblasto son mediadas por receptores específicos de superficie celular, las proteínas Smad y las MAPKinasa, y moduladas por proteínas extra e intracelulares mediante mecanismos locales de feedback (retroalimentación negativa). Los antagonistas de BMPs bloquean las señales de transducción a múltiples niveles que incluyen antagonismo extracelular, bloqueo de sus receptores, proteínas inhibitorias intracelulares y ubiquitinización con degradación en el inmunoproteosoma de BMPs<sup>19</sup>. La unión de BMP a sus receptores fosforila a Smad 1, Smad 5 y Smad 8 (denominadas R-Smads); estas forman un complejo con Smad 4 (denominado Co-Smad) que se transloca al núcleo e interactúa con factores transcripcionales, interacción facilitada por proteínas de la membrana nuclear interna como MAN1<sup>20, 21</sup> (figura 8), para inducir la expresión

**Figura 7 A.** *Picnodisostosis. Incremento en la densidad de los huesos de los miembros inferiores; se identifica ensanchamiento en las epífisis.*

**Figura 7 B.** *Acroosteólisis en falanges distales e incremento difuso de la densidad ósea en tarso, metatarso y falanges de los pies.*

**Figura 8.** Esquema vía de señalización BMP/Smads. La unión de BMP2 y BMP4 a sus receptores fosforila a R-Smads; estas forman un complejo con Co-Smad, complejo que se transloca al núcleo e interactúa con factores transcripcionales, interacción facilitada por proteínas de la membrana nuclear interna como MAN1 para inducir la expresión génica e iniciar la formación de proteínas de la matriz ósea; la esclerostatina es un proteína inhibidora extracelular, capaz de antagonizar a BMP2 y BMP4.

génica e iniciar la formación de proteínas de la matriz ósea<sup>22</sup>; Smads 6 y 7 (denominadas I-Smads) son mediadores de regulación negativa en esta vía de formación ósea (figura 5).

La esclerostatina o SOST es un miembro de la familia de proteínas inhibidoras extracelulares de BMP denominada Dan, expresada casi exclusivamente en el osteocito; SOST es capaz de antagonizar a BMP2 y BMP4 quizá con mediación de I-Smads<sup>23</sup>.

*Vía de señalización Wnt/LRP5/ beta-catenina:* esta vía juega un papel relevante en la diferenciación del osteoblasto y el mantenimiento de la masa ósea. En esta vía intervienen proteínas reguladoras, entre ellas LRP5, la cual es un correceptor putativo de membrana que tiene función dual; así facilita la formación ósea mediante la unión a proteínas denominadas Wnt y Frizzled, formando un complejo trimolecular que activa a Dsh, generando dispersión del complejo de destrucción de la beta-catenina (APC + Axin

+ GSK3 + CK1 alfa); así, beta-catenina se transloca al núcleo, activa factores de transcripción e inicia la expresión génica de proteínas de matriz ósea (figura 9). LRP5 con función dual inhibe coordinadamente la formación ósea mediante la unión a un antagonista extracelular denominado Dkk1 (tabla de abreviaturas), y a Kremen, una proteína de inhibición transmembranaria; la internalización citosólica de este complejo inhibe a Dsh y favorece la integración del complejo de destrucción de la beta-catenina, la cual es ubiquitinizada, degradada y ulteriormente desintegrada en el inmunoproteosoma. Proteínas como SFRP se comportan como antagonistas señuelos extracelulares, y WIF1 ligan a Wnts e impiden su unión a LRP5<sup>24, 25</sup>.

La mineralización de la matriz ósea inorgánica es regulada por el pirofosfato, un inhibidor de la formación de cristales de hidroxiapatita, el cual

**Figura 9.** Esquema de formación ósea y regulación de la formación ósea. A la derecha LRP5 une a Wnt y Frz, formando un complejo trimolecular que activa a Dsh; Dsh activado dispersa al complejo de destrucción de B-Catenina, la cual se transloca al núcleo y activa factores de transcripción e inicia la expresión génica de proteínas óseas. A la izquierda LRP5 une a Dkk y a Kremen, con ulterior internalización e inhibición de Dsh; éste, inactivo, no es capaz de dispersar al complejo de destrucción de B-Catenina, complejo que la degrada y dirige sus residuos al inmunoproteosoma. Se identifica también a SOST y SFRP, proteínas que antagonizan a Wnt.

se desplaza hacia el espacio extracelular cooperado por múltiples proteínas transmembrana denominadas ANK que regulan los niveles de pirofosfato en el osteoblasto y son codificadas por el gen ANKH<sup>26, 27</sup> (figura 10).

### **Enfermedad de van Buchem y esclerostosis (enfermedad de Truswell-Hansen)**

Son trastornos autosómicos recesivos generados por variaciones alélicas en el gen que codifica para SOST con repercusión en la vía de señalización BMP/Smads; cuatro mutaciones inactivantes han sido identificadas para la enfermedad de Truswell-Hansen: tres mutaciones introducen un codón de parada prematura, más una cuarta que implica la sustitución de una base y la expresión de SOST defectuosa con inapropiado empalme genético; la enfermedad de van Buchem es secundaria a una delección 52 kb con

la expresión de SOST defectuosa<sup>28</sup>. Estas dos displasias congénitas se caracterizan por engrosamiento óseo progresivo, con hiperostosis y osteoesclerosis cráneo-tubular generalizada con respeto de las epífisis, elongamiento asimétrico progresivo de la mandíbula, compromiso de neuroforámenes en la base del cráneo, dolor en huesos largos a la presión y ausencia de fracturas; la estenosis del canal medular es la principal característica radiológica, existiendo engrosamiento cortical dependiente del endostio (aunque la hiperostosis dependiente del periostio también está presente); la obliteración del espacio diploico con esclerosis simétrica del cráneo y la neumatización de senos paranasales normal son otras características radiológicas; el esqueleto axial es menos afectado, con osteoesclerosis homogénea del cuerpo vertebral y de los procesos espinosos<sup>29</sup>. La esclerostosis es diferenciada del van Buchem por la presencia de sindactilia entre el segundo y tercer dedo de las manos, displasia en uñas e incremento anormal del peso y la talla que dan la apariencia de gigantismo<sup>30</sup> (Figura 11).

### **Enfermedad de Worth-Wollin**

Es un trastorno autosómico dominante generado por mutación heterocigota de LRP5 V171 con alteración en la inhibición normal de la vía

**Figura 10.** Esquema de enfermedades osteocondensantes por defecto en el osteoblasto. Arriba, la expresión defectuosa de SOST (antagonista de la formación ósea) genera esclerostosis y la enfermedad de van Buchem. Abajo, la expresión defectuosa de MAN1 genera la osteopoiquiosis, y la expresión defectuosa de ANKH, con integración deficiente del pirofosfato al espacio extracelular, genera la displasia cráneo-metafisiaria. A la izquierda del osteoblasto, mutaciones en LRP5 y desequilibrio en la vía de formación ósea Wnt/LRP5/B-catenina, responsables de la osteopetrosis autosómica dominante tipo I y la enfermedad de Worth-Wollin.

**Figura 11.** Esclerostosis. Radiografía de las manos; se aprecia hiperostosis de las corticales de los huesos del metacarpo y las falanges con respeto de la epífisis. A la izquierda, osteoesclerosis en las uniones discovebrales.

de señalización Wnt/LRP5/beta-catenina<sup>31</sup>; LRP5 mutado no interactúa con el antagonista Dkk1, fracasando la inhibición de beta-catenina y predominando la formación ósea<sup>32, 33</sup>. Este fenotipo de síndrome de alta masa ósea tiene presentación clínica benigna; el dismorfismo facial iniciado en la adolescencia no es constante, al igual que el compromiso neurológico; en todos los pacientes se observa un torus palatinus prominente; no está asociado a fracturas; radiológicamente se caracteriza por hiperostosis cráneo-tubular; el compromiso axial es menos marcado, con incremento homogéneo de la densidad vertebral.

### Displasia cráneo-metafisiaria

Es una forma rara de displasia ósea. Posiblemente la primera descripción de esta patología se hizo en un fémur y una tibia desenterrados por Smith y Jones de un cementerio nubiano en 1902<sup>34</sup>. Obedece a un trastorno autosómico dominante generado por mutaciones inactivantes en ANKH con abolición o disminución marcada del flujo hacia el espacio extracelular de pirofosfato e incremento en la mineralización ósea<sup>35</sup> (Figura 10). Se caracteriza por hiperostosis difusa simétrica progresiva del cráneo y ensanchamiento metafisiario con articulaciones normales; puede ser detectada en las primeras semanas de vida por anomalías respiratorias secundarias a senos nasales estrechos; el continuo engrosamiento de los huesos craneofaciales causa estrechamiento de los forámenes craneales, incluido el foramen magnum, llevando a condiciones como ceguera, sordera y parálisis facial; otros hallazgos clínicos incluyen dolicocefalia, hipertelorismo, nariz aplanada, mandíbula prominente, dentición de mala calidad, mala oclusión dental, extremidades desproporcionadamente largas con limitación en la extensión de codos y genu valgo. Los hallazgos radiológicos pueden ser identificables desde etapas muy tempranas; estos son caracterizados por hiperostosis difusa de la base del cráneo, bóveda craneal; el fenotipo en los huesos largos consiste en metáfisis ensanchadas con líneas de Erlenmeyer, adelgazamiento cortical, aspectos más evidentes en la parte distal del fémur y la

tibia<sup>36, 37</sup> (Figura 12). Su valoración y tratamiento son interdisciplinarios.

### Osteopoiquiosis

La osteopoiquiosis es un desorden esclerosante autosómico dominante, secundario a mutaciones inactivantes heterocigotas en el dominio LEMD3 del gen que codifica para MAN1, proteína de la membrana nuclear interna con función reguladora postranscripcional de R-Smad, I-Smad, Smad 2 y 3; MAN1 mutada altera la inhibición normal realizada por SOST y mediada por Smads en la vía de señalización BMP/Smads<sup>38</sup>. Se desarrolla en la adolescencia, es asintomática y se caracteriza por el hallazgo casual en radiografías simples con múltiples lesiones osteoescleróticas que dan un aspecto moteado al hueso,

**Figura 12.** *Displasia cráneo-metafisiaria. En los huesos largos se observan las metáfisis ensanchadas con adelgazamiento cortical, imagen conocida como deformidad en "matraz de Erlenmeyer".*

lesiones identificables también en la IRM (Figuras 13 A, B, C); los sitios más frecuentemente afectados son las epífisis y las metáfisis de los huesos tubulares largos, las muñecas, los tobillos, la pelvis y las escapulas, el cráneo está indemne y excepcionalmente se comprometen los cuerpos vertebrales, las costillas y el maxilar inferior; puede acompañarse de lesiones en la piel tipo *dermatofibrosis lenticularis disseminata*, denominándose síndrome de Buschke-Ollendorff a esta coexistencia<sup>39</sup>; otras lesiones como la escleroderma lineal han sido también informadas<sup>40</sup>; la osteopoiquilosis puede ser una expresión fenotípica más del síndrome de microdelección del cromosoma 12q14, junto a retardo mental leve y corta estatura<sup>41</sup>. Su diagnóstico diferencial debe incluir el mieloma múltiple y las metástasis osteoblásticas por cáncer de próstata o glándula mamaria<sup>42</sup>.

### 3. Enfermedades osteocondensantes por imbalance homeostático óseo (mixto)

El estrecho equilibrio entre la resorción y la formación ósea es controlado por hormonas sistémicas (paratohormona y vitamina D3) que interactúan con factores locales aislados u organizados en complejos sistemas dinámicos;

**Figura 13 A.** Osteopoiquilosis. Radiografía de pelvis; se observan múltiples lesiones osteoescleróticas en huesos del pubis, metáfisis y epífisis del fémur que dan un aspecto moteado al hueso.

**Figura 13 B.** Radiografía de hombro derecho; se aprecia osteoesclerosis en la cabeza humeral y la glenoides, que le confieren un aspecto moteado.

**Figura 13 C.** IRM hombro derecho, corte oblicuo-coronal en T2, sin supresión grasa. Se identifican las lesiones de osteopoiquilosis que le confieren un aspecto moteado al hueso. Nótese sólo el compromiso proximal del húmero.

entre ellos el más estudiado es el sistema RANK/RANKL/OPG/ TRAF6; citoquinas proinflamatorias como la Interleuquina 1, el TNF alfa, interleuquina 6, interleuquina 17 (potenciadores de la pérdida ósea por inducción de expresión de RANKL), interleuquina 5, interleuquina 10, interleuquina 12, interleuquina 18 e interferones alfa, beta y gama (inhibidores de osteoclastogénesis por inhibición de RANKL), y otros factores como los miembros de la superfamilia del TGF-beta (con efecto óseo dual), GM-CSF, los cuales mantienen la compleja homeostasis osteoimmunológica<sup>43</sup>. El aumento de la masa ósea en este grupo de patologías es secundario a incremento en la función del osteoblasto, con disminución en la función del osteoclasto o incremento en la función de estas dos células; el prototipo de esta alteración es la displasia diafisaria progresiva o enfermedad de Camurati-Engelmann.

#### **Enfermedad de Camurati-Engelmann**

Esta condición osteocondensante es conocida como displasia diafisaria progresiva. Es un desorden autosómico dominante con abundante TGF beta 1 almacenado en la matriz ósea, el cual tiene modulación negativa en la expresión de RANKL y modulación positiva en la expresión de OPG en el osteoblasto<sup>44</sup>; se caracteriza por hiperostosis gradual craneotubular que afecta el periostio y el endostio, suele acompañarse de fatigabilidad fácil, debilidad con atrofia muscular y severo dolor muscular y esquelético en miembros inferiores que obligan a adoptar al paciente una posición de gateo, mimetizando distrofia muscular en adolescentes con probable remisión en la edad adulta<sup>45,46</sup>; radiológicamente se caracteriza por engrosamiento simétrico y progresivo de la cortical de la diáfisis ocasionada por aposición de hueso nuevo dependiente de periostio y endostio, engrosamiento que puede afectar además la metáfisis, el cráneo y la pelvis; las epífisis son respetadas<sup>47,48</sup>. Se han encontrado niveles incrementados de fosfatasa alcalina y osteocalcina<sup>49</sup>. Los corticoides, la fisioterapia y los bifosfonatos forman la base de su tratamiento, mientras que los analgésicos no esteroideos son ineficaces en control del dolor<sup>50</sup>. (Figuras 14 A,B).

**Figura 14 A.** *Enfermedad de Camurati Engelmann. Radiografía de la diáfisis de la tibia y el peroné, engrosamiento simétrico de la cortical de la diáfisis ocasionada por aposición de hueso nuevo dependiente de periostio y endostio con estenosis del canal medular; la displasia respeta las epífisis.*

**Figura 14 B.** *TAC corte axial a nivel de la diáfisis de la tibia y el peroné; se observa hiperostosis con engrosamiento de las corticales, severa estenosis del canal medular.*

## Conclusión

Aún existen enfermedades osteocondensantes en las cuales se ignora el mecanismo molecular que explique su expresión fenotípica, haciendo diferir su inclusión en un grupo específico de clasificación; no obstante, el continuo interés y descubrimiento en el campo de la osteoimmunología y la genética permite caracterizar y clasificar cada vez mejor estas entidades, posibilitando al reumatólogo, al endocrinólogo, al ortopedista y al radiólogo tener una visión más aproximada y fundamentada de estas complejas entidades; así, nuevas propuestas patológicas como osteopetrosis autosómica dominante tipo I<sup>51</sup> y la hiperostosis autosómica dominante<sup>52</sup> (Figura 15) parecen tener un horizonte cada vez más claro.

En la aproximación diagnóstica el médico osteólogo se enfrenta a una gran diversidad de enfermedades óseas (genéticas, adquiridas, metabólicas, oncológicas, metastásicas y hallazgos óseos casuales), lo que se convierte en un reto

diagnóstico no siempre fácil de resolver; sin embargo, el conocer el desarrollo perinatal del individuo, la edad de la expresión clínico-radiológica, identificar compromiso de sistema nervioso central, de pares craneales, la presencia o ausencia de displasia ósea, identificar disformismo craneofacial, historia de fracturas previas (las enfermedades osteocondensantes por defecto en el osteoblasto generalmente no están asociadas a fracturas), antecedentes familiares y el excluir causas secundarias de osteocondensación con una tamización de laboratorio básica (cuadro hemático, BUN, creatinina, calcio y albúmina séricos, fosfato sérico, AST, ALT, antígeno prostático específico, ácido úrico, electroforesis de proteínas, parathormona, fosfatasa alcalina, VSG, PCR), radiología simple de huesos y densitometría ósea; ayudas diagnósticas cuya solicitud está siempre condicionada a una alta sospecha clínica, se convierten en importantes detalles que conducen a la exactitud diagnóstica en este complejo, desafiante e interesante grupo de enfermedades óseas.

### Tabla de abreviaturas

BMPs:	Bone morphogenetic proteins.
OPG:	Osteoprotegerin.
RANK:	Receptor activator Nuclear factor k B.
RANKL:	Receptor activator Nuclear factor k B ligand.
TRAF6:	Tumor necrosis factor receptor- associated to family of proteins 6.
MAPK:	Mitogen-activated protein kinases (MAPK).
NFATc1:	Nuclear factor of activated T cell and cytoplasmic calcineurin-dependent 1.
Wnt:	Wingless and int-1.
PPARg:	Peroxisome proliferator-activated receptor g.
CBFA1:	Core-binding factor 1.
M-CSF:	Macrophage-colony stimulating factor.
IL-1:	Interleukin 1.
RGD:	Amino acid code abbreviation for "Arginine-Glycine-Aspartic acid".
TGF b:	Transforming growth factor B.
ANKH:	Progresive angylosis gene.

**Figura 15.** Hiperostosis autosómica dominante. Radiografía bilateral de fémur; se aprecia esclerosis ósea difusa; nótese la ausencia de displasia ósea.

LPP5:	Lipoprotein receptor-related protein 5.
Dkk:	Dickkopf.
Frz:	Frizzled
Sfrp:	Family of secreted frizzled-related proteins.
Dsh:	Dishevelled.
GSK3:	Glycogen Synthase Kinase 3.
APC:	Adenomatous polyposis coli.
CK1 alfa:	Casein kinase 1 alfa.
SOST:	Sclerostatin.
Smads:	Homologs of both the drosophila protein, mothers against decapentaplegic (MAD).
Dan:	Differential screening-selected gene aberrative in neuroblastoma.

### Referencias

- Walsh M, Kim N, Kadono Y, Rho J, Lee S, Lorenzo J, et al. Osteoimmunology: Interplay Between the Immune System and Bone Metabolism. *Annu Rev Immunol* 2006; 24: 33-63.
- Quinn J, Itoh K, Udagawa N, Hausler K, Yasuda H, Shima N, et al. Transforming growth factor B affects osteoclast differentiation via direct and indirect actions. *J Bone Miner* 2001; 16: 1784-1794.
- Greenspan A. Sclerosing bone dysplasias—a target-site approach. *Skeletal Radiol* 1991; 20: 561-583.
- Duong L, Ikkakorpi P, Nakamura I, Rodan G. Integrins and signaling in osteoclast function. *Matrix Biol* 2000; 19: 97-105.
- Takagi J, Petre B, Walz T, Springer T. Global conformational rearrangements in integrin extracellular domains in outside-in and inside-out signaling. *Cell* 2002; 110: 599-611.
- Teitelbaum S. Osteoclast: What Do They Do and How Do They Do it?. *Am J Pathol* 2007; 170(2): 427-435.
- Frattini A, Orchard P, Sobacchi C, Giliani S, Abinun M, Mattsson J, et al. Defects in TCIRG1 subunit of the vacuolar proton pump are responsible for a subset of human autosomal recessive osteopetrosis. *Nat Genet* 2000; 25: 343-346.
- Balemans W, Van Wesenbeeck L, Van Hul W. A Clinical and Molecular Overview of the Human Osteopetrosis. *Calcif Tissue Int* 2005; 77: 263-274.
- Tolar J, Teitelbaum S, Orchard P. Osteopetrosis. *N Engl J Med* 2004; 351: 2839-2849.
- Frattini A, Pangrazio A, Susani L. Chloride channel CICN7 mutations are responsible for severe recessive, dominant, and intermediate osteopetrosis. *The J Bone and Miner Res* 2003; 18: 1740-1747.
- Benichou O, Laredo J, Vernejoul M. Type II autosomal dominant osteopetrosis (Albers-Schönberg disease): clinical and radiological manifestation in 42 patients. *Bone* 2000; 26: 87-93.
- Vernejoul M. Sclerosing bone disorders. *Best Pract Res Clin Rheum* 2008; 22(1): 71-83.
- Toro C, Quintana M, Restrepo J, Rondón F, Cons F, Iglesias A, et al. Osteoesclerosis axiales. Propuesta para una nueva aproximación diagnóstica. *Rev Colomb Reumatol* 2004; 11(4): 341-346.
- Waguespack S, Hui S, DiMeglio L, Econs M. Autosomal Dominant Osteopetrosis: Clinical Severity and Natural History of 94 Subjects with a Chloride Channel 7 Gene Mutation. *The J Clin Endocrinol Metab* 2007; 92(3): 771-778.
- Gelb B, Shi G, Champan H, Desnick R. Pycnodysostosis, a lysosomal disease caused by cathepsin K deficiency. *Science* 1996; 273: 1236-1238.
- Iglesias-Gamarra A, Vázquez-Lamadrid J, Abud C. Enfermedades metabólicas del hueso. Bogotá – Colombia, Instituto Nacional de Salud 1992 volumen II: p. 608-613.
- Marreño L, Rondón V, Barbán D, Morales E, Quintana F. Estudio en una familia de una paciente con picnodisostosis. *Rev Cubana Ortop Traumatol* 2004; 18(1): 34-40.
- Russel G, Mueller G, Shipman C, Croucher P. Clinical discords in bone resorption. *Novartis Found Symp* 2001; 232: 251-257.
- Gazzerro E, Canalis E. Bone morphogenetic proteins and their antagonists. *Rev Endocr Metab Disord* 2006; 7: 51-65.
- Caputo S, Couprie J, Duband-Goulet I, Konde E, Lin F, Braund S, et al. The Carboxyl-terminal Nucleoplasmic Region of MAN1 Exhibits a DNA Binding Winged Helix Domain. *The J Biol Chem* 2006; 281(26): 18208-18215.
- Holmer L, Worman H. Inner nuclear membrane proteins: functions and targeting. *CMLS Cell Mol Life Sci* 2001; 1741-1747.
- Li Y, Xiao Z. Advances in Runx2 regulation and its isoforms. *Med Hypotheses* 2007; 68: 169-175.
- Valcourt U, Moustakas A. BMP signaling in Osteogenesis, Bone Remodeling and Repair. *Europ J Trauma* 2005; 5: 464-479.
- Elke P, Boudin E, Van Hul W. Wnt signaling: A Win For bone. *Arch Biochem and Bioph* 2008; 473: 112-116.
- Liu F, Kohlmeier S, Wang C. Wnt signaling and skeletal development. *Cell Signal* 2008; 20: 999-1009.
- Zimmermann B. Effects of pyrophosphate on desmal and endochondral mineralization and TNAP activity in organoid culture. *Ann Anat* 2008; 167-177.
- Gurley K, Reimer R, Kingsley D. Biochemical and Genetic Analysis of ANK in Arthritis and Bone Disease. *The Am J Hum Gen* 2006; 79: 1017-1029.
- Balemans W, Patel N, Ebeling M, Van Hul E, Wuyts W, Lacza C, et al. Identification of a 52 kb deletion downstream of the SOST gene in patients with van Buchem disease. *J Med Genet* 2002; 39: 91-97.
- Vanhoenacker F, Balemans W, Tan G, Dikkers F, De Schepper A, Mathysen D, et al. Van Buchem disease: lifetime evolution of radioclinical features. *Skeletal Radiol* 2003; 32: 708-718.
- Balemans W, Van Den Ende J, Freire A, Dikkers F, Willems P, Vanhoenacker F, et al. Localization of the gene for Sclerosteosis to the van Buchem disease-Gene

