モルモット関節軟骨の修復:

組織学的,オートラジオグラフィ的及び電子顕微鏡的 観察

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-10-04
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/2297/9066

モルモット関節軟骨の修復

- 組織学的,オートラジオグラフィ的及び電子顕微鏡的観察-

金沢大学医学部病理学第一講座(主任:梶川欽一郎教授)

森 泉 哲 次

(昭和58年3月4日受付)

モルモットの膝関節にパパインを注入し、傷害された関節軟骨の修復過程を1日から8週にわたり 光顕、電顕並びに³H-チミジンによるオートラジオグラフィを用いて研究した.パパイン注入によって石灰 化層を除く軟骨全層にプロテオグリカンの著明な脱出がおこり、メタクロマジアとルテニウムレッド陽性 粒子の消失が認められた.軟骨細胞は大部分変性に陥ったが、変性を免れた残存軟骨細胞も散在性に認め られた.これらの軟骨細胞の核分裂によって共通の細胞領域間質を有する軟骨細胞の集団が形成されたが、 このような軟骨細胞の再生は限局性で、軟骨の修復に大きく関与するという証拠はなかった.一方、関節 軟骨辺縁の「移行部」の線維芽細胞様細胞が損傷軟骨の表層に増殖し、その深部に向い次第に軟骨細胞へ 分化すると共に豊富な細胞間物質を産生し硝子軟骨が形成された.これらの所見から、軟骨細胞の再生能 力は微弱で、関節軟骨の修復には軟骨細胞へ分化する能力をもつ「移行部」の間葉細胞が重要な役割をも つことが結論された.

Key words Articular cartilage, Repair, Autoradiography, Electron microscopy.

関節軟骨の修復については、これまで多数の実験的 研究が報告されている^{1)~5)8)9)12)~18). 損傷が軟骨下骨に 達した場合には、骨髄から増殖した間葉細胞が軟骨細 胞へ分化することによって線維軟骨又は硝子軟骨が形 成され、関節軟骨が修復されるものと考えられてい る^{12)~15)}. しかし,損傷が関節軟骨に限局した場合には、 損傷周囲の軟骨細胞が増殖して関節軟骨を修復すると いう意見¹⁾と,関節軟骨辺縁部の滑膜や軟骨膜の間葉細 胞が増殖分化して軟骨組織を形成し、関節軟骨の修復 に与かるという意見⁴⁾⁶⁾があり、見解の一致が得られて いない. 一般に、分化した軟骨細胞の再生力は微弱で、 損傷に近接した軟骨細胞は分裂、増殖するものの、小 さい再生軟骨細胞集団を形成するに留まり、損傷され た軟骨組織を完全に修復するには至らないという意 見^{2)3)16)~18)}が支配的である.}

以上のような関節軟骨の修復についての意見の不一 致は傷害の程度や,損傷の作成方法の差異によるもの と思われる.又従来の報告の大部分は光学顕微鏡的観 察に基づいており,増殖する細胞種がどのような微細 構造を有しているのか,増殖細胞は分化する際にどの ような超微構造的変化をとげ,軟骨に特有な細胞間基 質を形成するのかについては断片的な報告がなされて いるのにすぎない¹²⁾¹³⁾.著者はこれらの諸問題を明らか にするために,パパインを関節腔内に注入して限局性 軟骨損傷を作成し,関節軟骨の修復過程を光学顕微鏡 (光顕),電子顕微鏡(電顕)及び光顕的オートラジオ グラフィを用いて観察したので報告する.

材料および方法

成熟 Hartley 系雌モルモット(500~700 g)を用いて、 1 側の膝関節腔に生理的食塩水に溶かした 1%パパイン (Sigma, crude powder, type II) 溶液 0.1 mlを 注入し、他側の膝関節腔には同量の生理的食塩水を注 入し対照とした.パパイン溶液及び生理的食塩水を注 入直前に 0.45 μ 孔のミリポアフィルター (Millipore, Bendford) で沪過後使用した.注入後 1,4日,1, 2,3,4,6,8週にそれぞれ 2~4匹ずつ屠殺し 材料を採取した.

Repair of the Articular Cartilage of the Guinea-pig: A Histological, Autoradiographic and Electron Microscopical Observation. **Tetsuji Moriizumi**, Department of Pathology (I), (Director: Prof. K. Kajikawa), School of Medicine, Kanazawa University.

電顕的観察:電顕材料として膝関節腔を露出後脛骨 関節軟骨内側部を滑膜を含めて摘出し,2.5% グルター ルアルデヒド(0.1 M カコジル酸ソーダ緩衝液 pH 7.4) で4°C, 60 分間固定後,2%オスミウム酸(同緩衝液 pH 7.4) で 90 分間固定を行った.次いでエタノール系 列で脱水,エポン 812 で包埋した.超薄切片はダイヤ モンドナイフを用い,LKB ウルトラトーム(8800 型) で作成し,酢酸ウラニール・硝酸鉛の二重染色を行っ た.一部の材料はルテニウムレッド(RR)染色⁶⁰とタ ンニン酸染色⁷⁰を行った.試料は日立 HU-500 型電子顕 微鏡を使用し直接倍率 1,200~15,000 で撮影した.

光顕的観察:膝関節全体を0.5%の割にCetyl pyridinium chloride を含む10%中性ホルマリン液で $3\sim5$ 日間固定後,0.5M EDTA (Ethylenediaminetetraacetic Acid)で脱灰しパラフィン切片を作成した. 切片は H.E. (Hematoxylin and Eosin), トルイジン 青 (pH 7.0), アルシアン青 (pH 2.5)及び鍍銀染色を 施し観察した.又電顕用のエポン包埋試料から 1μ m切 片を作成しトルイジン青染色を行った.

光顕的オートラジオグラフィ:パパイン注入4日, 1, 2, 4週後に膝関節腔に 0.1μ Ci/体重 g 0^{3} H-チ ミジン(RCC Amersham, 比活性度 40~60 Ci/mmol) を注入し,40分後に膝関節全体を採取した.組織を10 %ホルマリン液で固定し,0.5 M EDTA で脱灰後パラ フィン切片を作成した.脱パラフィンを行った切片を Kodak 乳剤 NTB-3 で dipping し 乾燥後,暗 箱内 (4°C) で 2~4週間露出した.露出後 Kodak D-19 で 15°C,4分間現像し,Kodak 定着液で15°C,5分間定 着し水洗後,H.E.及びトルイジン青染色を施した.

緒

I. 対照群

成

1. 光顕所見

関節軟骨は軟骨細胞の形態,配列及び細胞間物質の 染色性の違いから表層,中間層,深層及び石灰化層の 4層に分けられる.表層には1層の扁平な細胞が関節 面に対して平行に存在し,細胞間のメタクロマジアは 陰性である.中間層の細胞は1~2層の類円形の細胞 からなり,しばしば対をなして存在する.深層では, 3~5層の類円形の細胞が石灰化層に向い次第に柱状配 列を示す.石灰化層には1~2層の類円形の細胞が存在 する.中間層,深層,石灰化層の細胞間はメタクロマ ジア陽性であるが,細胞領域(軟骨小腔)は領域間部 に比べてより強い陽性を示す.軟骨細胞には³H-チミジ ンのとりこみは認められない.

関節軟骨は辺縁部において線維性組織へ移行するが, この移行部には少数の紡錘形細胞と膠原線維が存在す る.³H-チミジンのとりこみは紡錘形細胞の少数に認められる.

2. 電顕所見

関節軟骨表層の細胞は扁平で細胞小器官の発育は乏 しく、少数の指状突起を有している。中間層の細胞は 類円形で多数の指状突起を有し、原形質は広く糸粒体、 粗面小胞体、ゴルジ装置がよく発達している。ことに ゴルジ装置の発育は著明で、ゴルジ空胞にはしばしば 細線維状物質の凝集が認められる。又ライソゾーム様 小体や多胞体もまれに観察される。深層の細胞は中間 層の細胞と類似するが、脂肪滴とグリコーゲンがしば しば存在する。

細胞間物質は膠原線維とプロテオグリカンから構成 される.プロテオグリカンは粒子(直径 20~30 nm)と フィラメント(直径 5~15 nm)からなる RR 陽性物質 として同定される(図 1).中間層と深層の細胞は細胞 領域を有しているが、表層細胞には認められない.細 胞領域には上記の RR 陽性物質とごく少数の膠原線維 が含まれ、その横紋は不明瞭で、後述の領域間部の



Fig. 1. The intercellular matrix of a normal articular cartilage, showing collagen fibrils embedded in abundant ruthenium red-positive particles and filaments. Ruthenium red stain. × 30,000.

膠原線維に比較して直径 13~20 nm と細い. 領域間 部の膠原線維は表層では関節面に平行に並び中間層で は配列が不規則で,深層では垂直に配列する.線維の 直径は表層 25±9 nm,中間層 33±10 nm,深層 44±20 nm で,深層に向うに従い次第に線維の直径は増加する.

関節軟骨辺縁の移行部には少数の紡錘形細胞が観察 されるが、小器官の発育は乏しく糸粒体、粗面小胞体 及びゴルジ装置が少数認められる。細胞間には膠原線 維(直径 40~50 nm)が線維束を形成して存在する。線 維束周辺にはマイクロフィブリル(直径約 10 nm)が認 められる。

II. 実験群

1. 光顕所見

1).1~4日

パパイン注入によって石灰化層を除く関節軟骨全層 が変性に陥り、細胞間質のメタクロマジアは完全に消 失する(図2).このような変化は中央部では辺縁部に 比べてその程度が強く、中間層に達する亀裂も時に認 められる。同時に細胞配列は不規則となり表層、中間 層、深層の区別が不明瞭となる。大部分の軟骨細胞は 萎縮状を呈し、しばしば消失する。しかし変性を免れ た細胞も散見される。これらの残存細胞はむしろ腫大 し、まれに有糸核分裂と³H-チミジンのとりこみが認め られる.4日では残存細胞の周囲にメタクロマジア陽 性物質の沈着が認められる。

移行部においては、4日から核分裂を伴った紡錘形 細胞の増殖が認められ、³H-チミジンの活発なとりこみ が観察される(図3).

2).1~3週

関節軟骨中央部では変性が進行する. この時期では

杰

泉

しばしば軟骨の亀裂が石灰化層近くまで及ぶ.軟骨細胞は1~4日に比べ広範囲に消失し,残存軟骨細胞は 少数認められるにすぎない.これらの残存細胞の細胞 配列は不規則で,まれに核分裂と³H-チミジンのとりこ みが認められ,メタクロマジアは細胞周囲のみ陽性で ある.

辺縁部の表層には移行部から増殖した結合組織が認 められる(図4).この組織は毛細血管と多数の紡錘形 細胞と狭い細胞間質からなる.紡錘形細胞には核分裂 と³H-チミジンのとりこみがしばしば認められる.紡錘 形細胞は下部に向うに従い次第に類円形の軟骨細胞へ と分化し,細胞間にメタクロマジア陽性物質が沈着し, 表層の結合組織の下部に硝子軟骨が形成される.この 再生軟骨の軟骨細胞には大小があり,配列は不規則で ある.

3). 4~8週

中央部の変化は1~3週の変化とほぼ同様であるが, 特に3~10個の軟骨細胞からなる細胞集団が散在性に 観察される.これらの細胞集団を構成する細胞には, まれに³H-チミジンのとりこみが認められる(図5). 細胞集団はメタクロマジア陽性の広い細胞領域を形成 するが,領域間部ではメタクロマジアは陰性である. 変性軟骨下部の骨には骨芽細胞の増殖と骨梁の肥厚が 認められる.しかしこのような変化は後述する再生軟 骨下部の骨には認められない.

辺縁部では移行部から増殖した紡錘形細胞は減少し, 軟骨細胞が不規則に並ぶ肥厚した再生硝子軟骨が形成 される.中央部に行くに従って下層の軟骨細胞はほぼ 柱状に配列する.しかし層の区別は明らかでなく,細 胞密度は高く,このため再生軟骨は対照に比べ約2倍



Fig. 2. Articular cartilage at the 1st day after papain injection. Loss of metachromasia is evident in the entire thickness except in the calcified zone. Toluidine blue stain. ×90.



Fig. 3. Tritiated thymidine autoradiograph obtained 4 days after papain injection, showing intense thymidine uptake in the spindle cells of the transition zone. H. E. stain. ×370.



Fig. 4. A picture at the 2 nd week after papain injection, showing extension of the connective tissue from the transition zone and regenerating hyaline cartilage in the underlying area. Note the cellularity and irregular arrangement of the chondrocytes. Epon embedded $1 \,\mu$ m thick section. Toluidine blue stain. $\times 90$.

に肥厚する(図6).メタクロマジアは表層の軟骨を除いて陽性で、細胞領域では特に強陽性を示す.

2. 電顕所見

1). 1~4日

軟骨細胞は少数の細胞を除いて変性に陥る.変性細 胞は萎縮状を呈し、核には不規則な入りこみが出現す る.小器官は減少しゴルジ装置も目立たない.脂肪滴 が増加し、しばしば原形質全体を占めることもまれで はない.又、ライソゾーム様小体や空胞の増加が著明 で、糸粒体は腫大又は萎縮し、クリスタには変形がみ られる.変性を免れた残存細胞では原形質は腫大し、 ゴルジ空胞の増加と粗面小胞体の発達が認められ、脂 肪滴やライソゾーム様小体も増加する.

軟骨基質には,残存細胞の周囲以外はプロテオグリ

カンは全く認められない(図7). 膠原線維はやや密集 する.又後述のように,まれに太い膠原線維が変性細 胞に近接して観察される.

移行部に増殖した紡錘形細胞は核小体が明瞭で、細 胞質にはリボゾームが比較的豊富である。細胞間には 線維束を形成する膠原線維(直径 40~50 nm)とマイク ロフィブリルが認められる。

2). 1~3週

中央部では大部分の軟骨細胞は変性細胞の形態を示 す.表層では細胞は脱落し膠原線維が直接露出し、し ばしば線維の間隙が異常に広い.残存軟骨細胞は少数 認められ、その周囲にはプロテオグリカンの沈着が認 められる.又1~4日と同様に変性細胞に近接して太 い膠原線維が観察される. 光顕的に示されるように,移行部から辺縁部表層に 多数の紡錘形細胞を含む結合組織が増殖する.これら の紡錘形細胞は粗面小胞体の発達した線維芽細胞様細 胞の形態を示す(図8).細胞間には少数の膠原線維(直 径 26±8 nm)が疎に存在し,線維周辺にはマイクロフ ィブリルが認められる.線維間は RR 陽性のフィラメ ント(直径 15~30 nm)で満たされる.この結合組織の 下部にはゴルジ装置がよく発達し指状突起を有する軟 骨細胞の形態をとる細胞が認められる(図9).細胞間 には膠原線維が多く存在し粒子とフィラメントからな



Fig. 5. Autoradiograph of the articular cartilage at the 4th week after papain injection, showing thymidine uptake in the chondrocyte in cluster. H. E. stain. ×370.

森

る RR 陽性物質も認められるが,細胞領域は区別され ない. さらに下部では小器官と指状突起の発育がより 著しく,細胞領域を備えた軟骨細胞が増加する(図 10). この軟骨細胞はよく発達した粗面小胞体とゴルジ装置 をもつ.ゴルジ装置は原形質に広く存在し小胞,層板, 空胞は明瞭で,層板は互いに吻合し,処々空胞と連続 する.小胞と粗面小胞体の連続も認められる.細胞周 囲には粒子(直径 20~30 nm)とフィラメント(直径 5~15 nm)からなる RR 陽性物質の豊富な細胞領域が 区別される(図 11).領域間部では膠原線維は下部にお いてより密であるがその配列は不規則である.線維の 直径は 31±9 nm で中間層の線維に近い値を示す.線維 間には RR 陽性の粒子とフィラメントからなるプロテ オグリカンが沈着する.

3). 4~8週

中央部は変性軟骨からなるが,処々数個の軟骨細胞 の集団が認められる(図12).この細胞集団を構成する 軟骨細胞はそれぞれの細胞領域を有しながら互いに密 着しているが形態は様々である.小型の細胞は一般に 核小体が明瞭で小器官の発育が乏しく,粗面小胞体と 小さなゴルジ装置を備えている.大型の細胞にはよく 発達した粗面小胞体とゴルジ装置や,多胞体やライソ ゾーム様小体及びグリコーゲンが認められる.細胞集 団の周囲には粒子とフィラメントからなる RR 陽性物 質が豊富に沈着し細胞領域が区別される.細胞集団か らはなれた領域間部には,細い膠原線維(直径15~30 nm)の密な集合が限局して観察される(図13).又前 述したが太い膠原線維が変性細胞に近接して認められ る(図14).線維の直径は75~1,000 nm(平均 300 nm)



Fig. 6. Reparative and hypertrophic hyaline cartilage seen 4 weeks after papain injection. Columnar arrangement of cartilage cells is constituted. H. E. stain.×90.



Fig. 7. Intercellular matrix at the 1st day after papain injection. Disappeareance of ruthenium red-positive particles and filaments and aggregation of collagen fibrils. Ruthenium red stain. ×30, 000. で、横紋周期は 70 nm と正常である. この線維は紡錘 形を呈し線維先端では細線維はほぐれる像が観察され る.線維間には高電子密度の細胞崩壊物が少数認めら れる.

軟骨辺縁では移行部から増殖した線維芽細胞様細胞 の大部分は軟骨細胞へ分化し,肥厚した硝子軟骨が中 央部の変性軟骨に接して形成される.再生軟骨表層は 線維芽細胞様細胞に代って2~3層の扁平な細胞で被 われ(図15),下部に向うに従い類円形の軟骨細胞が細 胞領域をもってほぼ柱状に配列する.しかし,再生軟 骨では正常軟骨に比べて細胞数が多く,軟骨各層の区 別が明らかでない.細胞間は正常軟骨と同様な膠原線 維とプロテオグリカンで占められる.

考 察

I. 関節軟骨の修復機序

関節軟骨が傷害された場合には、3種類の細胞、す なわち軟骨細胞¹³⁰⁹⁹,移行部間葉細胞⁴⁵⁵¹⁰¹¹¹及び骨髄間 葉細胞^{122~151}が軟骨の修復に関与することが知られてい る.しかし、これらの細胞の中でどの細胞が最も軟骨 の修復に与かるかについては、軟骨損傷の部位とその 程度によって異なるものと思われる.本研究ではパパ インによる軟骨損傷後,移行部における間葉細胞の増



Fig. 8. Fibroblast-like cells proliferating from the transition zone on the articular cartilage at the 1 st week after papain injection. ×4,500.

泉



Fig. 9. Moderately differentiated chondrocytes found 3 weeks after papain injection, characterized by development of Golgi apparatus and fine cytoplasmic processes. ×6,400.



Fig. 10. Regenerated cartilage cells seen 3 weeks after papain injection. The Golgi apparatus is well developed and extracellular cartilage matrix is formed. ×5,500.



Fig. 11. Intercellular matrix of regenerated hyaline cartilage at the 3rd week after papain injection. Deposits of ruthenium red-positive particles and filaments are evident. Ruthenium red stain. ×30,000.

殖が注目された、この間葉細胞は正常状態においては 小器官の乏しい細胞であるが、軟骨損傷後核分裂によ って増殖する。増殖した細胞は始めは粗面小胞体の発 達した線維芽細胞様の構造を呈し線維性の細胞間物質 を産生するが、次第に軟骨細胞へ分化するにしたがっ てプロテオグリカンが増加し硝子軟骨が形成されるこ とが観察された。この所見から移行部には軟骨細胞へ 分化する能力をもつ間葉細胞が含まれており、軟骨に 傷害が加わると増殖、分化し軟骨の修復に与かるもの と考えられる. この成績は Tonna¹⁹⁾, Öberg ら²⁰⁾の³H -チミジンを用いたオートラジオグラフィ的研究及び Bennett ら5)の組織学的研究の結果と一致する.しかし, 中央部の軟骨では変性が強く8週後においても完全に は修復がおこらなかった。これは移行部からの間葉細 胞の増殖が中央部にまで及ばないためであると考えら れる.

軟骨細胞が関節軟骨の修復にどの程度関与するかについては意見の一致が得られていない. Calandruccio 6¹¹ は軟骨細胞の増殖によって関節軟骨が再生されうると 報告している.しかし Mankin²¹¹⁷, Meachim³¹, Fuller ら¹⁶⁹, Klosterman¹⁸¹は軟骨細胞の再生能力は弱く,傷 害された関節軟骨を再生することはできないと主張し ている.本研究ではパパイン注入後4日及び1~3週 において,変性を免れた残存軟骨細胞に³H-チミジンの



Fig. 12. Chondrocytes in cluster at the 4 th week after papain injection. Chondrocytes have a well developed rough endoplasmic reticulum and Golgi apparatus. ×2,500.

泉



Fig. 13. Interterritorial matrix of degenerated articular cartilage at the 4th week after papain injection, showing accumulation of fine collagen fibrils. $\times 6,300$.



Fig. 14. Unusually thick collagen fibers found 6 weeks after papain injection. They are spindle-shaped and have a distinct 70 nm periodicity. \times 10,800.



Fig. 15. Regenerated articular cartilage at the 4 th week after papain injection. Superficial flattend cells and subjacent differentiated chondrocytes. ×4,800.

とりこみと核分裂が観察されたが、それらはいずれも 甚だ少数の細胞に限られていた。4週以降において軟 骨細胞の集団が形成されたが、この細胞集団は散在性 に観察されたにすぎなかった。したがって多くの研究 者²³³¹⁶⁾⁻¹⁸⁾が報告するように、軟骨細胞の増殖は細胞集 団の形成に留まり関節軟骨の修復には大きな役割を果 していないものと考えられる。

骨髄間葉細胞によって関節軟骨が修復されるという 報告¹²⁾⁻¹⁵¹¹⁷⁾¹⁸⁾は多い,これらの報告によれば,骨髄間 葉細胞による軟骨の修復は損傷が骨髄まで及んだ場合 におこるとされている.本研究では骨髄間葉細胞が軟 骨の修復に関与する所見は認められなかったが,これ はパパインによる軟骨損傷が骨髄まで及ばないためで 当然の結果と考えられる.中央部では,4週以降変性 軟骨下部の骨に骨芽細胞の増殖と骨梁の肥厚が認めら れた.一般にプロテオグリカンは軟骨の弾力性保持に 関係し,軟骨に加わる荷重に拮抗する作用を有してい る²¹⁾²²⁾.そのためプロテオグリカンが著明に減少した中 央部の変性軟骨では,荷重に対して軟骨が拮抗できず, その結果軟骨下骨に荷重がかかり,骨芽細胞の増殖と 骨梁の肥厚がおこるものと推定される.

II. 細胞間質の変化

軟骨辺縁部に増殖した線維芽細胞様細胞の間質は少数の膠原線維とRR陽性のフィラメントで構成される. しかし、線維芽細胞様細胞が次第に軟骨細胞へ分化するに従い,細胞間には膠原線維の数の増加と共にRR陽性の粒子とフィラメントからなるプロテオグリカンが沈着し硝子軟骨が形成された.細胞小器官の変化では、ゴルジ装置の発達が最も顕著な変化であった.ゴルジ装置がプロテオグリカン産生に与かる小器官であることはよく知られており²³⁾²⁴⁾,本研究でみられたゴルジ装置の発達は活発なプロテオグリカン産生を反映する形態学的変化であると考えられる.

パパイン注入後光顕的にメタクロマジア陽性物質の 消失に対応して電顕的には粒子とフィラメントからな る RR 陽性物質の消失が認められた.パパインによっ て軟骨細胞にも変性がみられた.変性細胞は萎縮状を 呈し小器官の減少と脂肪滴の増加がみられたが,残存 細胞は腫大しゴルジ空胞の増加と粗面小胞体の発達が 観察された.このような小器官の変化に対応して,残 存細胞周囲にはメタクロマジア陽性物質及び粒子とフ ィラメントからなる RR 陽性物質の出現がみられ細胞 領域が形成された.Shepard ら²⁵⁾の研究でも同様な結 果が得られている.又軟骨細胞集団の細胞周囲にもメ タクロマジア陽性物質と RR 陽性の粒子とフィラメン トが豊富に沈着し大きな細胞領域が形成された. これらの所見は軟骨細胞の一つの修復反応と思われる が,これらの既存の軟骨細胞による修復はごく限られ た小範囲に止まることは前に述べた通りである.

変性軟骨では,膠原線維の離開がみられ,その程度 が強い所では石灰化層近くまで及ぶ亀裂が観察された。 線維のこのような変化は関節腔に垂直配列を示す深層 の線維が露出し縦に裂目ができる結果であると思われ る.

膠原線維の変化として,太い線維が変性細胞に近接 して観察された. Seegmiller ら260は軟骨異栄養症を呈 する突然変異マウスの骨端軟骨に、Weiss271は高齢者及 びヒト変形性関節症に、Akisaka ら²⁸⁾はメッケル軟骨 に同様な太い線維を報告している. この線維はプロテ オグリカンの減少した軟骨にみられ26)27),又石灰沈着が 伴われる28)ことから軟骨基質の変性の結果形成されるも のと考えられている29)、本研究でもこの線維はプロテオ グリカンの減少した軟骨基質に存在しさらに変性細胞 周囲に認められることから、太い線維の形成には軟骨 基質の変性が関与していると思われる、しかし、変性 軟骨では, 硝子軟骨に固有の II 型コラーゲンに代って I型のコラーゲンが合成されるという報告³⁰⁾があり,一 般に I 型コラーゲンは太い膠原線維に凝集するので, 変性軟骨にみられた太い膠原線維はI型コラーゲンの 産生の結果かも知れない。

又軟骨細胞集団の領域間部に,細い膠原線維の限局性 沈着が観察された.これは Rüttner³¹⁾らが報告する微小 瘢痕に相当するもので高齢者及びヒト変形性関節症に おいて観察されている.本研究でも,この線維の沈着 は変性軟骨以外には認められないことから軟骨の変性 と関係があるものと思われるが,その形成機序は不明 である.

結 論

モルモットの関節腔にパパインを注入し、傷害され た関節軟骨の修復過程をパパイン注入後1日から8週 にわたり光顕、電顕及びオートラジオグラフィを用い て研究し、以下の結果を得た。

1. パパイン注入によって石灰化層を除く軟骨全層 にプロテオグリカンの完全な消失がおこり,大部分の 軟骨細胞は変性に陥った.

2.軟骨損傷後,4日から移行部の間葉細胞の増殖 が開始され、そこから変性軟骨の表層に増殖した線維 芽細胞様細胞は次第に軟骨細胞へと分化すると共に細 胞間に膠原線維とプロテオグリカンの豊富な軟骨基質 が沈着し硝子軟骨が形成された。このような軟骨の再 生は移行部に近い辺縁部の軟骨にみられたが、中央部 の軟骨では変性が強く、8週後においても完全には修 復はおこらなかった。 3. 残存軟骨細胞の一部に増殖がみられ,再生軟骨細胞の集団が散在性に形成されたが,その数は少なく軟骨の修復には大きく関与しないものと考えられた.

4. 軟骨の修復に骨髄の間葉細胞の関与は認められ なかった。しかし,変性軟骨下部の骨には骨芽細胞の 増殖と骨梁の肥厚がみられた。

謝辞

御指導と御校閲を賜わりました恩師梶川欽一郎教授に深謝 の意を表します.また,研究遂行に際して御助言,御協力を 戴きました教室員各位と電子顕微鏡室技術員の方々に厚く御 礼申し上げます.

文 献

1) Calandruccio, R. A. & Gilmer, W. S.: Proliferation, regeneration, and repair of articular cartilage of immature animals. J. Bone Joint Surg., 44A, 431-455 (1962).

2) Mankin, H. J.: Localization of tritiated thymidine in articular cartilage of rabbits. II. Repair in immature cartilage. J. Bone Joint Surg., 44A, 688-698 (1962).

3) Meachim, G.: The effect of scarification on articular cartilage in the rabbit. J. Bone Joint Surg., 45B, 150-161 (1963).

4) Fisher, A. G. T.: Some researches into the physiological principles underlying the treatment of injuries and diseases of the articulations. Lancet, 2, 541-548 (1923).

5) Bennett, G. A., Bauer, W. & Maddock, S. J. : A study of the repair of articular cartilage and the reaction of normal joints of adult dogs to surgically created defects of articular cartilage, "joint-mice" and patellar displacement. Am. J. Pathol., 8, 499-523 (1932).

6) Luft, J. H.: Ruthenium red and violet. I. Chemistry, purification, method of use for electron microscopy and mechanism of action. Anat. Rec., 171, 347-368 (1971).

7) Kajikawa, K., Yamaguchi, T., Katsuda, S. & Miwa, A.: An improved electron stain for elastic fibers using tannic acid. J. Electron Microsc., 24, 287 -289 (1975).

8) Seggel, R.: Experimentelle Beitrage zur Anatomie und Pathologie des Gelenkknorpels. II. Studien über Knorpelwunden und Defekte. Deutsche Ztschr. Chir., 75, 453-466 (1904).

森

9) Carlson, H.: Reactions of rabbit patellar cartilage following operative defects. Acta Orthop. Scand., 28 (Suppl.), 318-320 (1957).

10) Sokoloff, L.: The biology of degenerative joint disease, 1st ed., p63, The University of Chicago Press, Chicago, 1969.

11) Ham, W.: Histology, 7th ed., p456, Lippincott Co., Philadelphia, 1974.

12) Hadhazy, C., Benkö, K. & Balogh, P. A.: Studies on cartilage formation. XII. Electron microscopic investigation on cartilage neoformation. Acta Biol. Acad. Sci. Hung., 19, 323-338 (1968).

13) Ghadially, F. N., Fuller, J. A. & Kirkaldy-Willis, W. H.: Ultrastructure of full-thickness defects in articular cartilage. Arch. Pathol., 92, 356 -369 (1971).

14) Hjertquist, S. O. & Lemperg, R.: Histological, autoradiographic and microchemical studies of spontaneous healing of osteochondral articular defects in adult rabbit. Calcif. Tissue Res., 8, 54-72 (1971).

15) Meachim, G. & Roberts, C.: Repair of the joint surface from subarticular tissue in the rabbit knee. J. Anat., 109, 317-327 (1971).

16) Fuller, J. A. & Ghadially, F. N.: Ultrastructural observations on surgically produced partial thickness defects in articular cartilage. Clin. Orthop., 86, 193-205 (1972).

17) Mankin, H. J.: The reaction of articular cartilage to injury and osteoarthritis. N. Engl. J. Med., 291, 1285-1292 (1974).

18) Klosterman, E. J.: Hyaline cartilage repair and surgical application. J. Am. Podiatry Assoc., 68, 178-181 (1978).

19) Tonna, E. A.: The cellular component of the skeletal system studied autoradiographically with tritiated thymidine (³H-TDR) during growth and aging. J. Biophys. Biochem. Cytol., **9**, 813-824 (1961).

20) Öberg, T., Fajers, C. M., Lokmander, S. & Friberg, U.: Autoradiographic studies with H³-thymidine on cell proliferation and differentiation in the mandibular joint of young guinea pig. Odontol. Revy, 18, 327-342 (1967).

 Kempson, G. E., Muir, H., Swanson, S. A.
V. & Freeman, M. A. R.: Correlations between stiffness and the chemical constituents of cartilage on the human femoral head. Biochim. Biophys. Hamerman, D., Rosenberg, L. & Schubert,
M.: Diarthrodial joints revisited. J. Bone Joint
Surg., 52A, 725-774 (1970).

23) Fewer, D., Threadgold, J. & Sheldon, H.: Studies on cartilage. V. Electron microscopic observations on the autoradiographic localization of ³⁵S in cells and matrix. J. Ultrastruct. Res., **11**, 166-172 (1964).

24) Godman, G. C. & Lane, N.: On the site of sulfation in the chondrocyte. J. Cell Biol., 21, 353-366 (1964).

25) Shepard, N. & Mitchell, N.: The localization of articular cartilage proteoglycan by electron microscopy. Anat. Rec., 187, 463-476 (1977).

26) Seegmiller, R., Ferguson, C. C. & Sheldon, H.: Studies on cartilage. VI. A genetically determined defect in tracheal cartilage. J. Ultrastruct. Res., 38, 288-301 (1972). 27) Weiss, C.: Ultrastructural characteristics of osteoarthritis. Fed. Proc., 32, 1459-1466 (1973).

28) Akisaka, T. & Imanishi, I.: Banded collagen fibrils in the matrix of Meckel's cartilage. J. Electron Microsc., 30, 336-338 (1981).

29) Hough, A. J., Mottram, F. C. & Sokoloff, L. : The collagenous nature of amianthoid degeneration of human costal cartilage. Am. J. Pathol., **73**, 201-216 (1973).

30) Gay, S., Müller, P. K., Lemmen, C., Remberger, K., Matzen, K. & Kühn, K.: Immunohistological study on collagen in cartilage-bone metamorphosis and degenerative osteoarthrosis. Klin. Wschr., 54, 969-976 (1976).

31) Rüttner, J. R. & Spyrcher, M. A.: Electron microscopic investigations on aging and osteoarthritic human cartilage. Pathol. Microbiol., **31**, 14 -24 (1968).

Repair of the Articular Cartilage of the Guinea-pig: A Histological, Autoradiographic and Electron Microscopical Observation Tetsuji Moriizumi, Department of Pathology (I), (Director: Prof. K. Kajikawa), School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa, 920 – J. Juzen Med. Soc., 92, 334–345 (1983)

Key words: Articular cartilage, Repair, Autoradiography, Electron microscopy.

Abstract

The repair of the articular cartilage following papain injection into the articular space of the knee joints of guinea-pigs was studied by light and electron microscopy, as well as by autoradiography using tritiated thymidine, at various intervals during the period from 1 day to 8 weeks after injection. Papain injection rapidly produced complete degradation of cartilage proteoglycans except for those in the calcified layer, as evidenced by disappearance of metachromasia and loss of ruthenium red-positive particles. Although the majority of chondrocytes were also destroyed, there were observed scattered foci of survival chondrocytes. These chondrocytes showed mitotic cell division with resultant formation of cell clusters surrounded by a common territorial matrix. Such a chondrocytic regeneration, however, occurred in confined areas and hence did not seem to play a major role in the repair of cartilage tissue. On the other hand, fibroblast-like cells proliferated from the "transition zone" of the joint onto the surface of the damaged cartilage. Growing toward deeper portion, they differentiated into chondrocytes with the formation of abundant intercellular matrix to produce hyaline cartilage. From these findings it was concluded that chondrocytes possess only a little capacity for regeneration and that multipotent mesenchymal cells grown from the "transition zone" are largely involved in the repair of the articular cartilage.