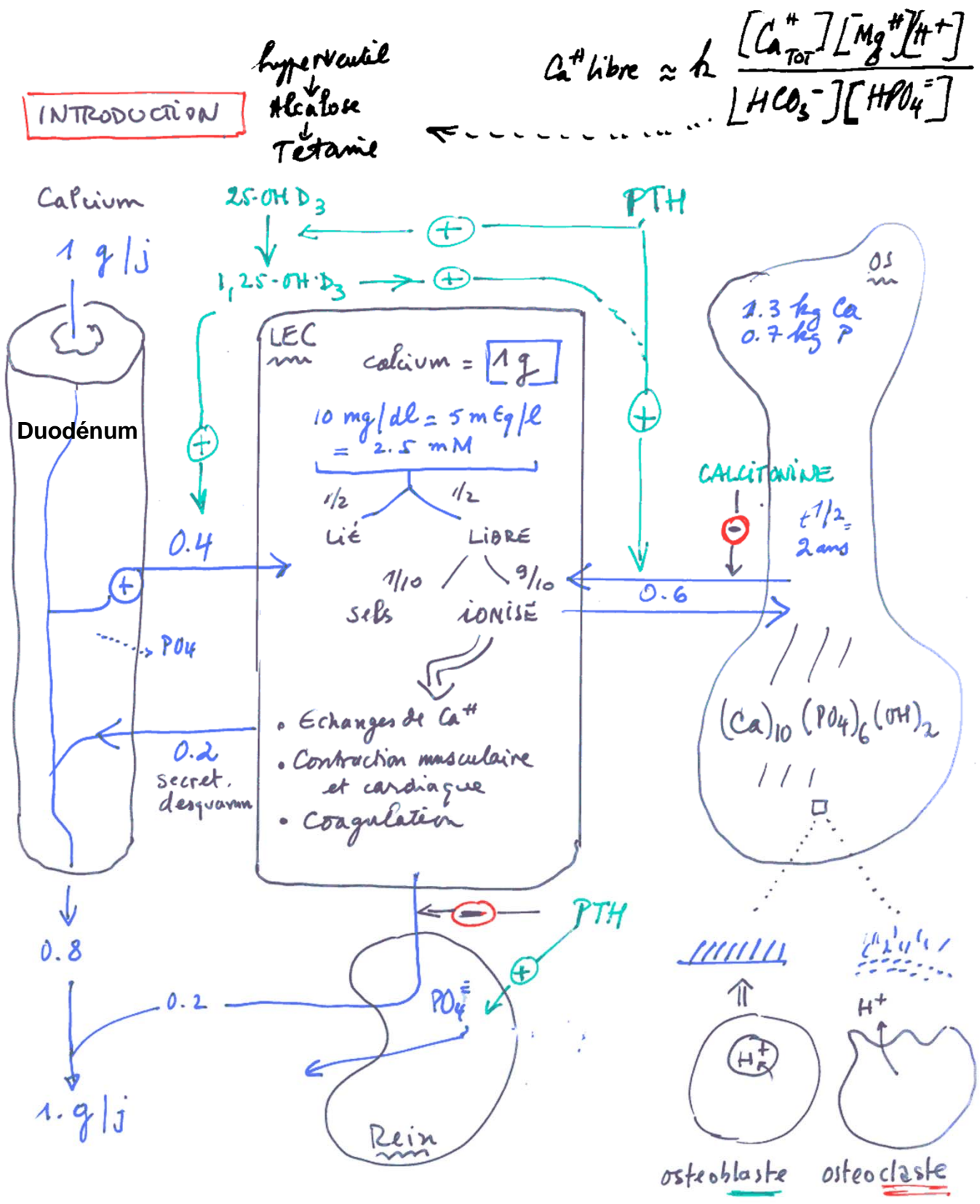


Équilibre phosphocalcique chez l'adulte



Pertes = apports

Contrôle hormonal de l'homéostasie phosphocalcique

Hormone	Effet sur Ca^{2+}			Résultat
	Résorption osseuse	Absorption intestinale	Excitation rénale	Calcémie Ca total
Calcitonine	↓			↓ =
Vit. D	↑	↑	(↓)	↑ ↑
PTH	↑	↑	↓	↑ ↑
T ₃	↑			↑ si hyperthyroïdie
Glucocorticoïde aigu	↓	↓		↓ { pharmacologique
" chronique	↑			
Estradiol	↓			prévient ostéoporose
GTH		↑		↑

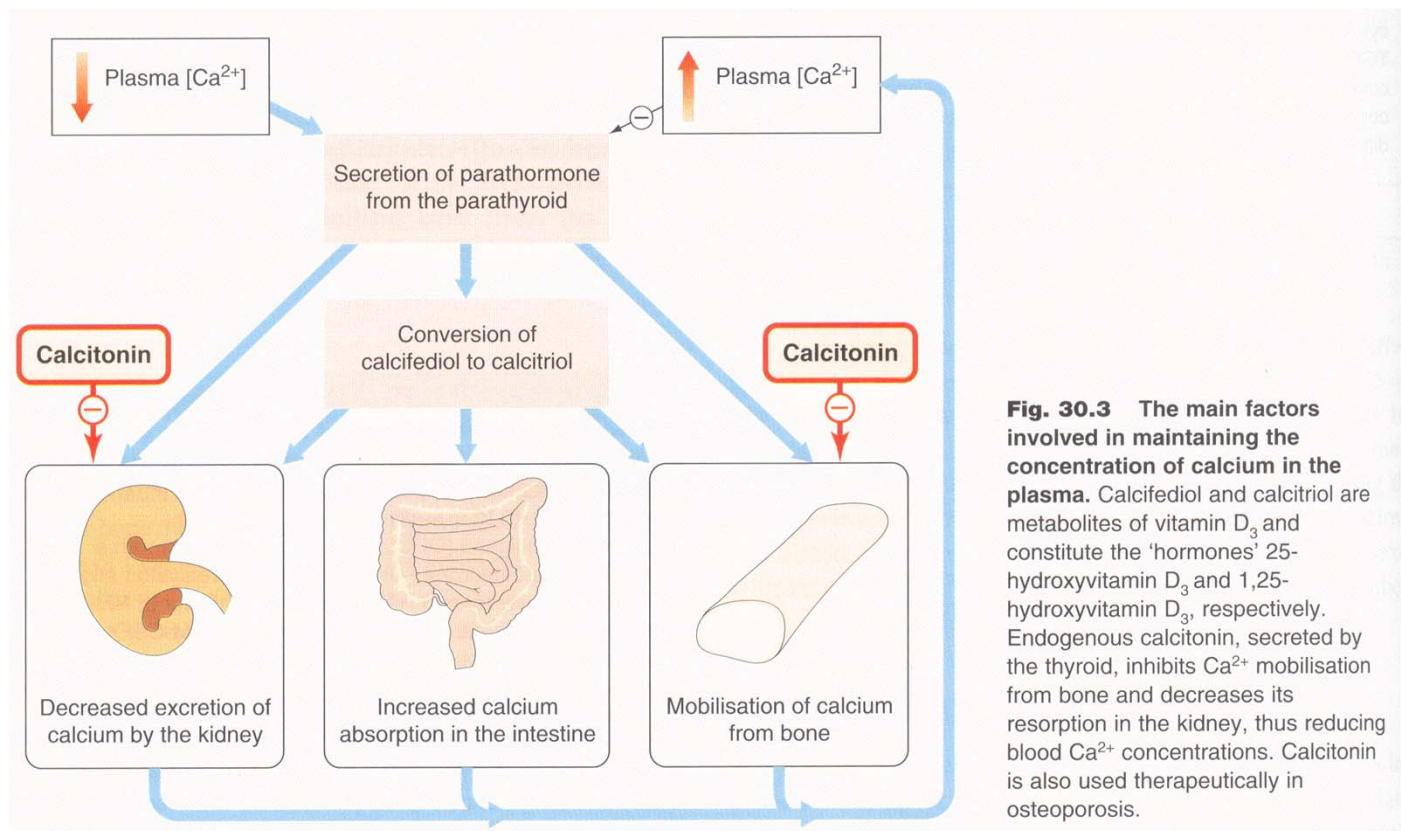


Fig. 30.3 The main factors involved in maintaining the concentration of calcium in the plasma. Calcifediol and calcitriol are metabolites of vitamin D_3 and constitute the 'hormones' 25-hydroxyvitamin D_3 and 1,25-hydroxyvitamin D_3 , respectively. Endogenous calcitonin, secreted by the thyroid, inhibits Ca^{2+} mobilisation from bone and decreases its resorption in the kidney, thus reducing blood Ca^{2+} concentrations. Calcitonin is also used therapeutically in osteoporosis.

Remodelage osseux

Unité de base multicellulaire (UBM)

Ostéoblastes : synthétisent la matrice osseuse = ostéoïde (surtout collagène type I)
l'ostéoïde est ensuite minéralisé

Ostéoclastes : dégradent la matrice osseuse, sont recrutés par les ostéoblastes.

Ostéocytes : anciens ostéoblastes insérés dans la matrice osseuse
rôle dans le recrutement d'UBM sur les sites de microfractures ?

Cellules bordantes : croissance périostale...

En période de croissance : résorption < formation => augmentation de la masse osseuse

Après la croissance : résorption > formation => diminution lente de la masse osseuse

E. Seeman et al, NEJM (2006) 354 : 2250-61

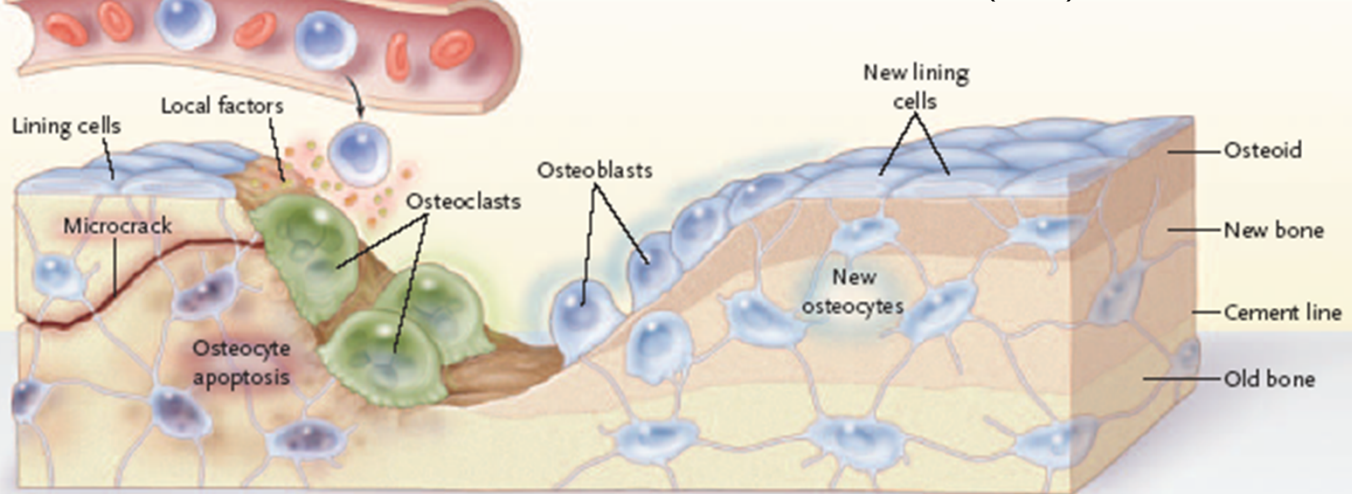


Figure 2. The Remodeling Cycle on a Trabecula.

A microcrack severs canaliculi, which causes osteocytic apoptosis, with the location and extent of the damage defined by signals to lining cells. Lining cells and osteocytes release local factors that attract cells from blood and marrow into the remodeling compartment in which osteoclastogenesis occurs. Osteoclasts resorb matrix and the microcrack, then successive teams of osteoblasts deposit new lamellar bone. Osteoblasts that are trapped in the matrix become osteocytes; others die or form new, flattened osteoblast lining cells.

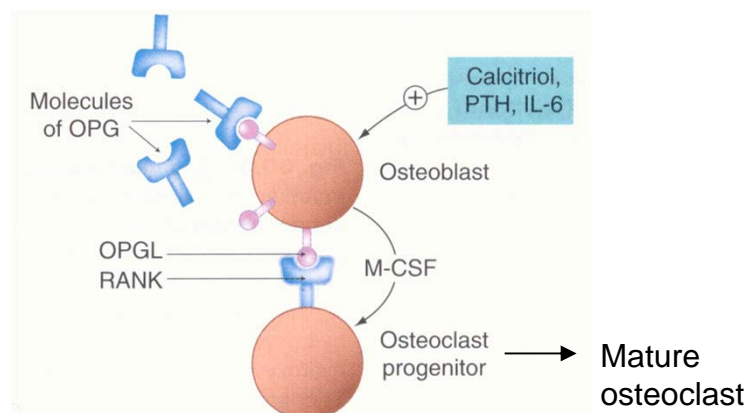
Recrutement des ostéoclastes par les ostéoblastes

OPG = ostéoprotégérine

OPGL = OPG ligand = RANKL

RANK = récepteur activateur de NF κ B

(RANG)



Pathologies de l'homéostasie phosphocalcique

3.1 HYPERCALCEMIE

- a) Symptômes : troubles du rythme cardiaque
- b) Etiologie :
 - hyperparathyroïdie
 - intoxication à la vitamine D
 - immobilisation prolongée
 - thyrotoxicose
 - cancers (PTH ectopique, métastases osseuses)
 - sarcoidose
- c) traitement
 - causal ou (et) symptomatique
 - voir plus loin

3.2 HYPOCALCEMIE

- a) symptômes : neuro-musculaires : paresthésies, crampes, laryngospasme, tétanie, convulsions, $\ddot{\text{H}}$

- b) Etiologie
 - hypoparathyroïdie
 - déficience en vitamine D
 - malabsorption
 - insuffisance rénale (Reabs Ca^{++} ↓)

- c) traitement
 - calcium - IV (Gluconate)
 - PO (Carbonate)
 - Diminuer PO_4 : Antiacides qui complexent phosphate alimentaire Al(OH)_3 .
 - Vitamine D

Vitamine D (1)

1. Chimie (cf. p.)

C 28 (a) ERGOCALCIFEROL (D_2) = STEROXYL

(b) DIHYDROFACHYSTEROL = AT₁₀, DIHYDRAL
(retiré du marché)

ug/j

C 27 (c) COLECALCIFEROL (D_3) D-CURE ~ 100

(d) CALCIDIOL, CALCIFEDIOL (25-OH-D₃) DEDROXYL ~ 10

(e) ALPHA CALCIDIOL (1-OH-D₃) 1-ALPHALEO ~ 1

(f) CALCITRIOL (1,25-OH-D₃) ROCALTROL ~ 0.25

a, b, e = pas naturels

a - e = "activés" *in vivo* en 1,25-OH dérivé.

2. Pharmacocinétique tous actifs per os

- calcifediol : fr. plasmatoire (DBP)
stockage foie, t. adipeux } $t_{1/2}$
} ~ 3 semaines!

- calcidiol ~ 1 h

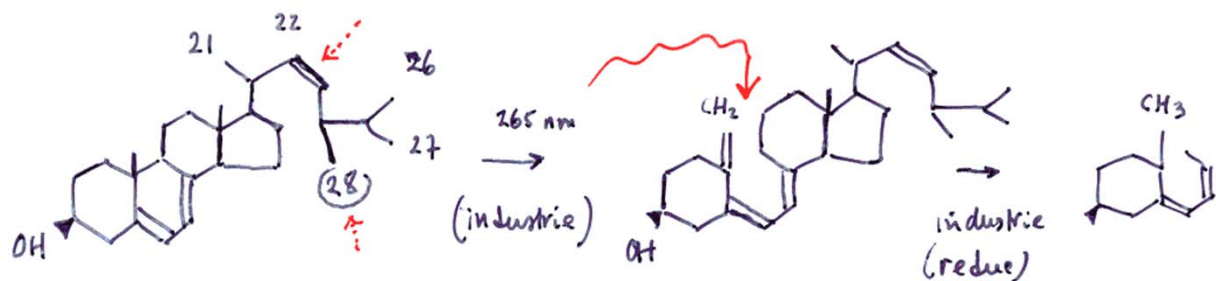
- Régulation Hypocalcémie \rightarrow PTH \rightarrow stimul de 1-OHase rénale

- si foie malade : donner calcifédiol

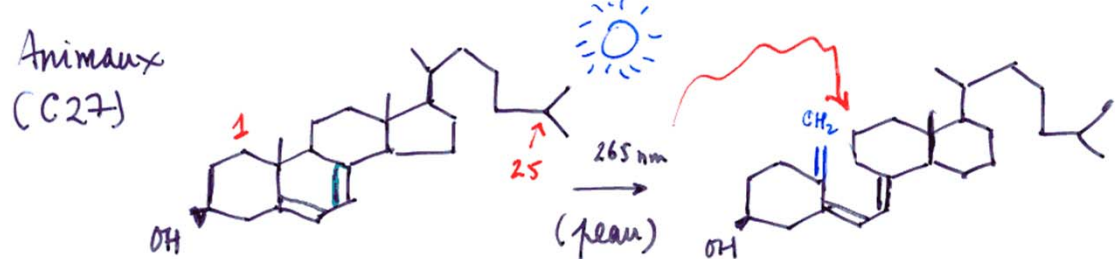
- si rein malade: donner calcidiol ou α -calcidiol

- métabolisme : cf. p. suiv.

Vitamine D (2)

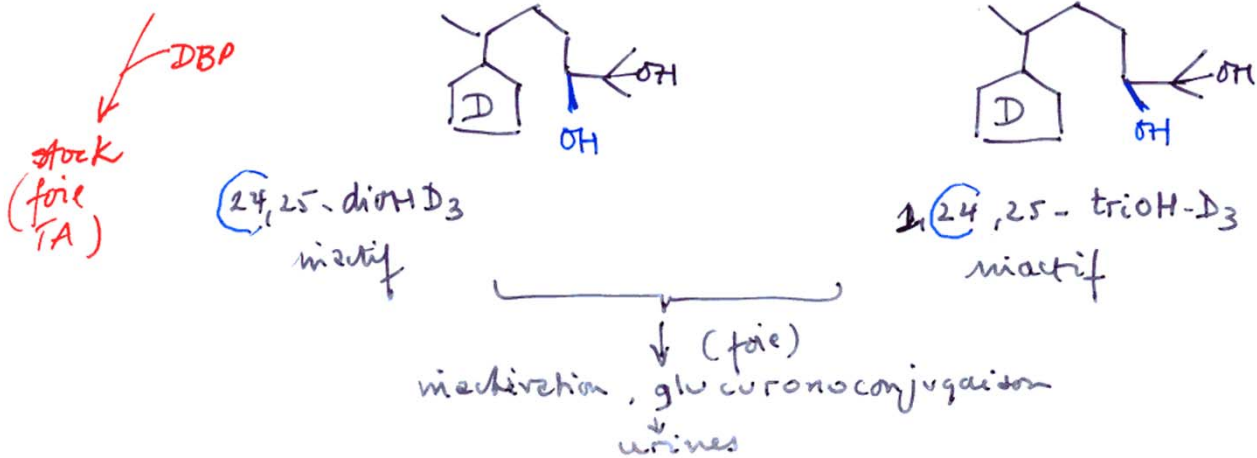
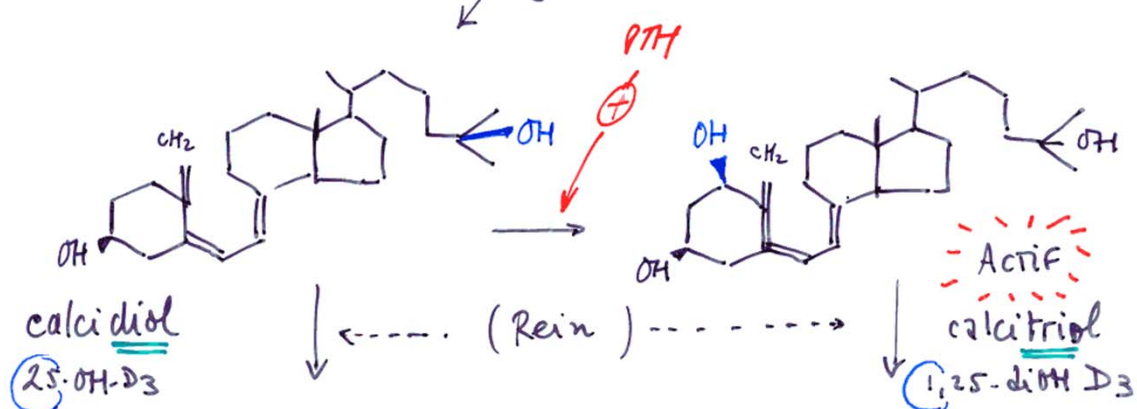


metabolites hydroxylés actifs
après 25m. à l'animal / homme



7-dehydrocholesterol

cholecalciferol (D₃) (calcidiol)



Vitamine D (3)

3. Pharmacodynamie

Action à doses μg ($1000 \text{ U} = 25 \mu\text{g}$)
via récepteur nucléaire

- Intestin : \uparrow synthèse du transporteur de Ca^{++}
- Os : \uparrow de la résorption osseuse ! Ca et PO_4 mobilisés
Augmente la synthèse d'ostéocalcine par les ostéoblastes

- Rein : faible \uparrow de rabs. du Ca^{++}
 ∴ \uparrow de calcémie et phosphorémie
 \uparrow du capital calcique de l'organisme

4. Indications

// A-vitaminoose D \rightarrow ostéomalacie

- rachitisme prévention : 400 UI/j
 traitement : 4000
- malabsorption intestinale (de Ca^{++} , avec ostéodystrophie)
- hypocalcémie suite, p.ex., à défaut de calcitriol
 - hypoparathyroïdie I aîne
- insuffisance rénale ---> l'hypocalcémie peut entraîner HYPERPARAT II aîne
- ostéoporose post-ménop : 800 UI/j en association avec
1-1.5 g/j de carbonate de Calcium

(d) (e) (f) = à réservé aux insuffis. hépatiques ou rénales
Ttt avec formes d-e-f : contrôler la calcémie !

5. Effets secondaires

hypercalcémie, t.i. GI, stupor

Calcitonine

1. Chimie Peptide de 32 aa des cellules C (para-folliculaires) de la thyroïde

Calcitonine de saumon synthétique = Salcatonine

2. Pharmacocinétique

- $t_{1/2}$ humaine = 10 min ; saumon = 30-60 min
- Adm : s.cut, IM / nasale (\rightarrow MiCALCIC) 100 UI/dose

3. Pharmacodynamie INHIBITION DE :

- La fonction des OSTEOCLASTES et donc la résorption osseuse (\downarrow de calcémie et de phosphatémie)
- la sécrétion de gastrine

4. Indications

- Ⓐ Hypercalcémie (\uparrow aign)
- Ⓑ maladie de PAGET ; on peut y associer un DIPHOSPHONATE
ex ETIDRONATE = DIDRONEL ⓒ (p.o.)

- Ⓒ ostéoporose - post ménopausique - post corticothérapie Pas le premier choix !
- Ⓓ métastases ostéolytiques

5. Effets secondaires
- rougeurs, nausées, vomissements
(sauf si nasal !)
 - ab \rightarrow résistance
(sauf si humaine !)

Parathormone

1. Chimie : Peptide de 84 aa dérivé d'un propeptide de 115 aa
fragment 1-34 est actif.
2. Pharmacocinétique $t_{1/2} = 5 \text{ min}$.
l'hypocalcémie stimulate la sécrétion.
3. Pharmacodynamie (via cAMP) \rightarrow HYPERCALCÉMIE
HYPO⁺ PHOSPHATÉMIE via:
 - Rein réabsorption de Ca^{++}
excrétion de $\text{PO}_4^{=}$
1. phase de Vit D₃
 - OS via ostéoblastes $\rightarrow ?$ \rightarrow ostéoclastes ↑ en nombre
en activité
 - intestin absorption de Ca^{++} et sécrétion de gastrine ↑

4. Pathologie
 - Hyperparathyroïdie primaire ou secondaire à l'hypocalcémie due à maladie rénale \rightarrow fibrose kystique des os
 - Hypoparathyroïdie \rightarrow Tétanie des os
 - Pseudo hypoparathyroïdie : résistance périphérique à PTH (qui est haute) \rightarrow Test à la PTH 1-38 : le cAMP urinaire n'augmente pas.

Calcimimétiques (Cinacalcet = agoniste du Ca Sensing Receptor) diminue la sécrétion de PTH dans l'hyperPTH secondaire ou le cancer des glandes parathyroïdes

Utilisation thérapeutique de la PTH

Tériparatide

PTH 1-34 recombinante en administration intermittente

1 injection (20 µg) par jour

=> stimule la synthèse osseuse, inhibe ostéoclastes

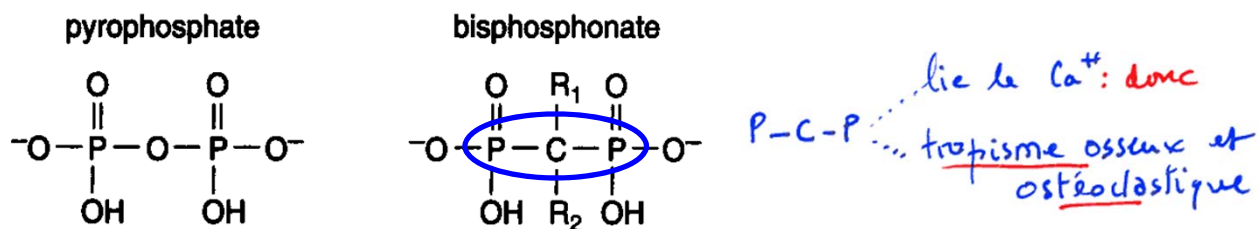
Indication : ostéoporose post-ménopausique sévère

Effets secondaires :

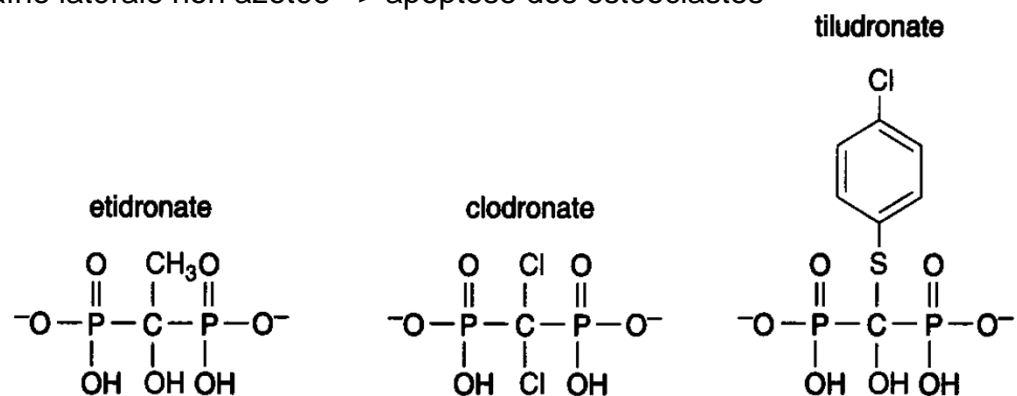
Risque d'ostéosarcome ? (observés chez le rat après traitement prolongé)

Les diphosphonates (1)

Chimie : analogues non-hydrolysables du pyrophosphate

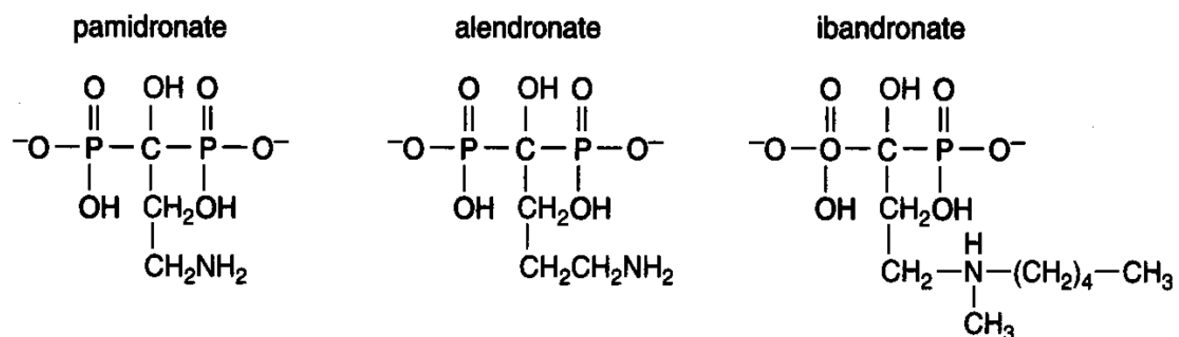


1^{ère} génération : chaîne latérale non azotée => apoptose des ostéoclastes



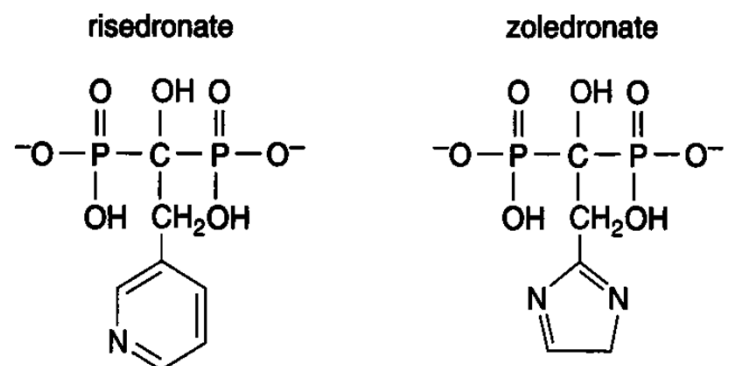
2^{ème} génération : chaîne latérale amine => Inhibition de la prénylation des protéines G (ras)

10-100 x plus actifs que 1^{ère} génération



3^{ème} génération : chaîne latérale cycle azoté

10000 x plus actifs que 1^{ère} génération



Les diphosphonates (2)

Pharmacodynamie :

Les diphosphonates sont incorporés dans la matrice osseuse et absorbés par les ostéoclastes aux sites de résorption

- => Inhibition de l'activité des ostéoclastes
- => Inhibition du remodelage osseux
- => Diminution de la perte de masse osseuse par rapport aux sujets non traités
- => Augmentation de la Densité Minérale Osseuse
- => Réduction du risque de fractures vertébrales et non-vertébrales

Indications :

Maladie de Paget : ostéite déformante due à une activité ostéoclastiques exagérée
avec douleurs par compression nerveuse, arthrose, fractures

Hypercalcémie tumorale (métastases osseuses) : zolédrone parentéral

Ostéoporose post-ménopausique : alendronate

Ostéoporose de la corticothérapie prolongée (plus de 3 mois) : prévention/traitement

Mauvaise biodisponibilité orale

=> prise à jeun avec un grand verre d'eau plate, ne pas manger pendant 30 min
prise à distance des suppléments de Ca et Vit D

Pour favoriser une bonne compliance, préférer prise hebdomadaire à prise quotidienne

Autre solution en cours d'évaluation : zolédrone 4 mg perfusion IV 1x / an

Effets secondaires

alendronate : diarrhée, ulcère oesophagien => prise debout avec un grand verre d'eau plate
attendre 1h avant de se coucher

risque accru de cancer de l'œsophage surtt si œsophage de Barrett et ttt prolongé? A suivre

étidronate : augmentation du risque de fracture osseuse si traitement prolongé

Les diphosphonates (3)

Effet d'un traitement de longue durée à l'alendronate sur la densité minérale osseuse de femmes ménopausées

Bone H.G. et al. NEJM (2004) 350: 1189-1199

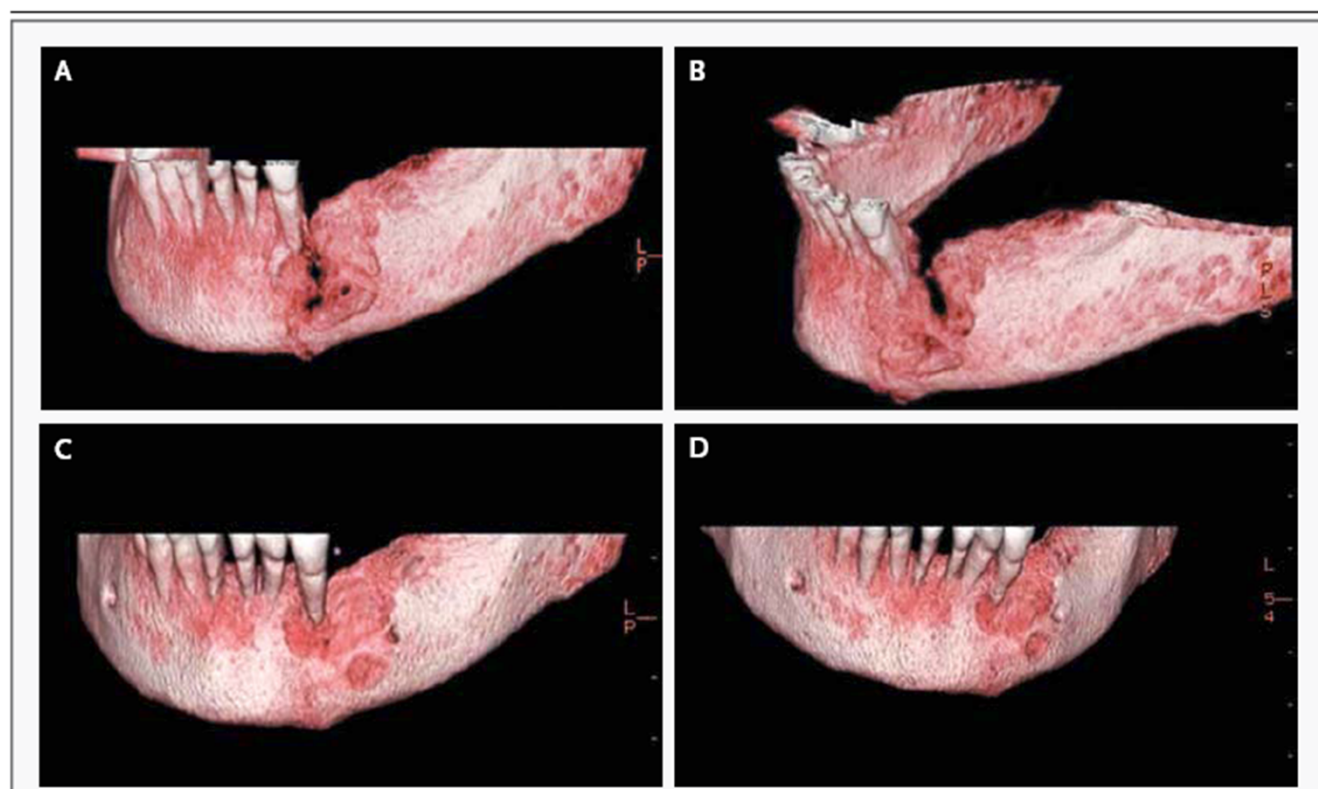
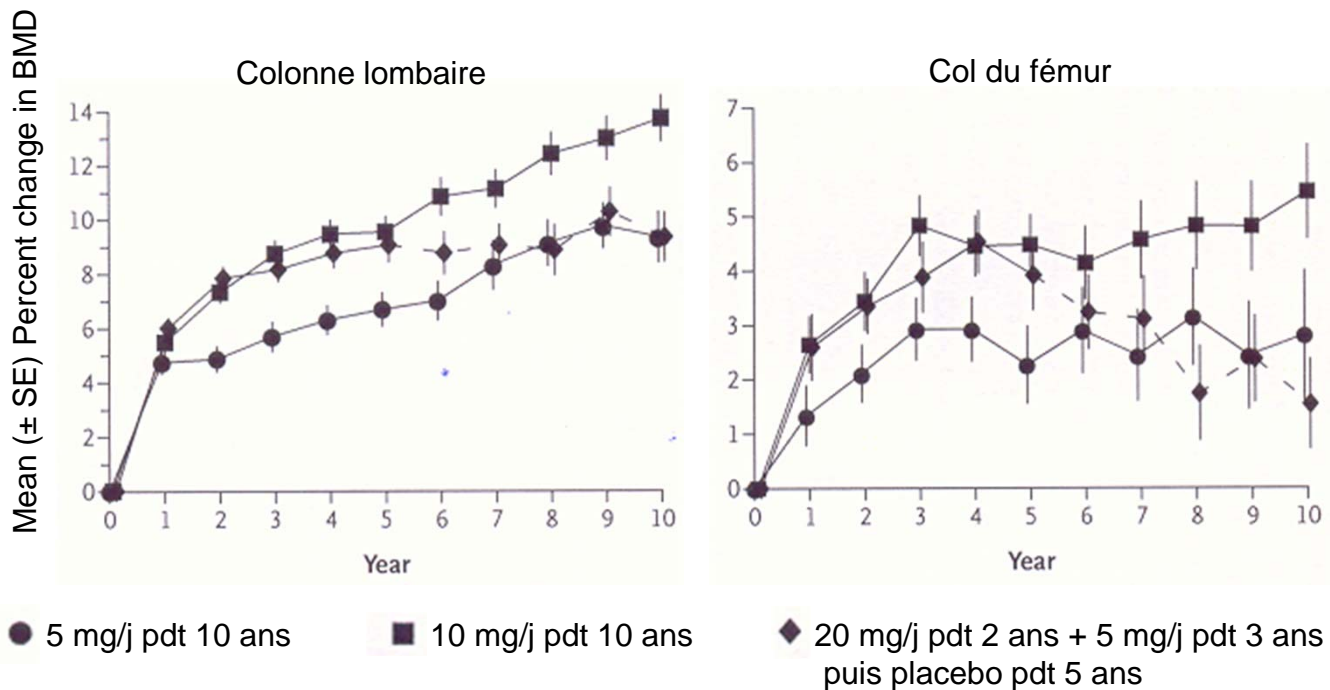


Figure 1. Computed Tomographic Reconstruction of Osteonecrosis of the Jaw in an 88-Year-Old Woman.

Shown is the mandible of a patient with osteonecrosis of the jaw before treatment with teriparatide (Panels A and B) and after 8 weeks of treatment with the drug, which was associated with bone repair (Panels C and D).

Les diphosphonates (3)

THE MANAGEMENT OF PAGET'S DISEASE OF BONE

PIERRE D. DELMAS, M.D., PH.D.
AND PIERRE J. MEUNIER, M.D.

The New England Journal of Medicine
Volume 336 Number 8 558 · 566

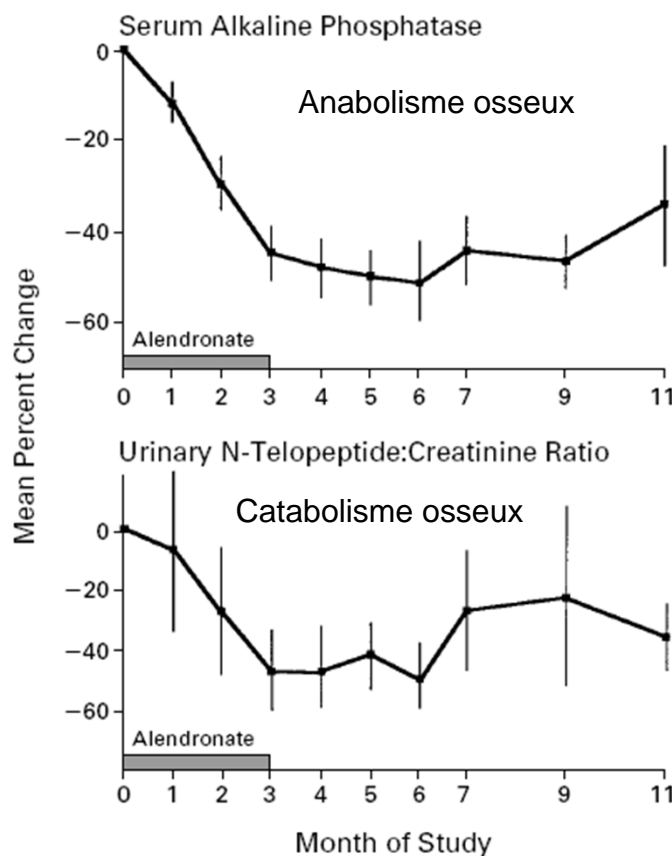


Figure 4. Changes from Base Line in the Serum Alkaline Phosphatase Concentration and Urinary N-Telopeptide:Creatinine Ratio after Treatment with Alendronate in 10 Patients with Paget's Disease.

Patients were given 40 mg of alendronate per day for three months. Values are means \pm SD. Data are from Terreaux et al.³¹



Figure 5. X-Ray Films of the Tibia in a Patient with Paget's Disease before (Left) and Six Months after (Right) a Single Course of Intravenous Pamidronate.

The patient was given 60 mg of pamidronate per day for three days. The film on the right shows the filling of osteolytic lesions after therapy.

Traitement de l'ostéoporose (1)

Ménopause, hypogonadisme, corticothérapie :

réabsorption osseuse >> formation osseuse

=> diminution de masse osseuse s'accélère

=> augmentation du risque de fracture des os spongieux (col du fémur, corps vertébraux, os du poignet...)

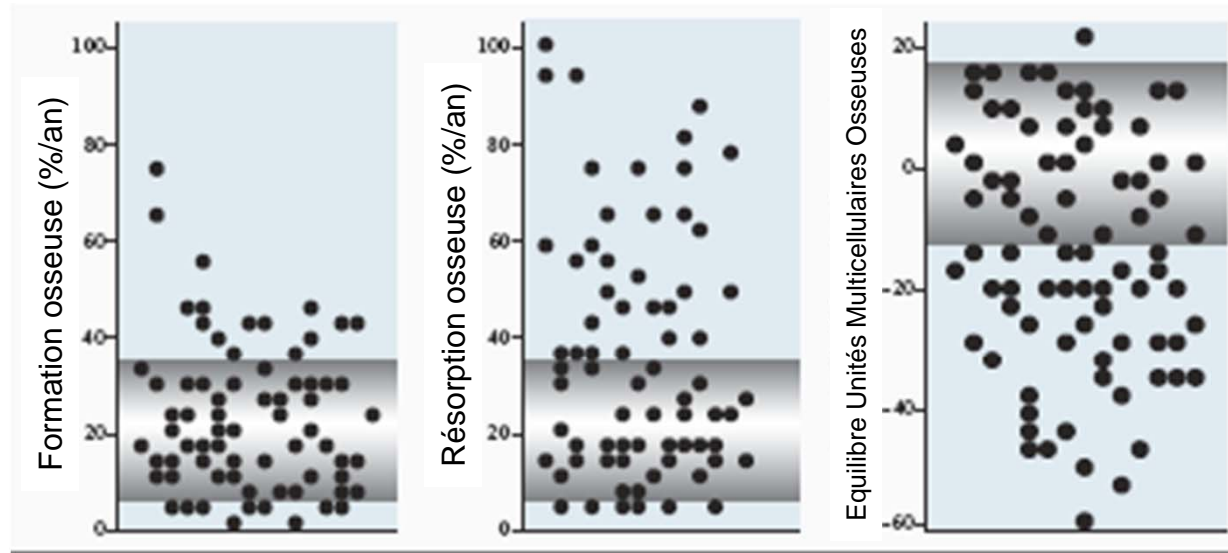
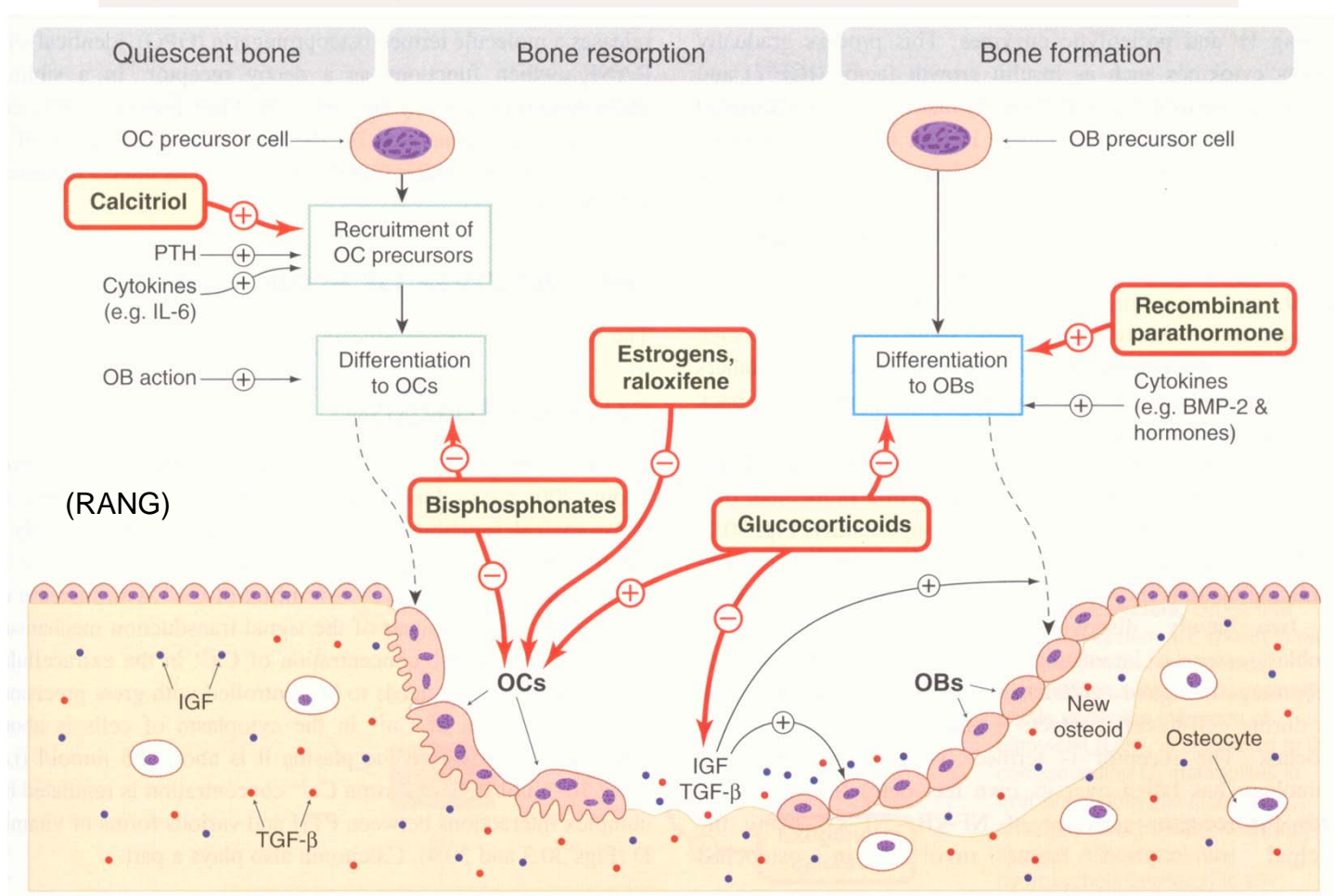


Figure 3. Heterogeneity in the Pathogenesis of Bone Fragility in Women with Fractures.

Women with fractures may have rates of bone formation and resorption that are high, normal, or low and a normal or negative bone multicellular unit balance. The shaded area in each graph depicts the normal range (the 10th to 90th percentile). Data are adapted from Eriksen et al.⁷¹ E. Seeman et al, NEJM (2006) 354 : 2250-61



Traitement de l'ostéoporose (2)

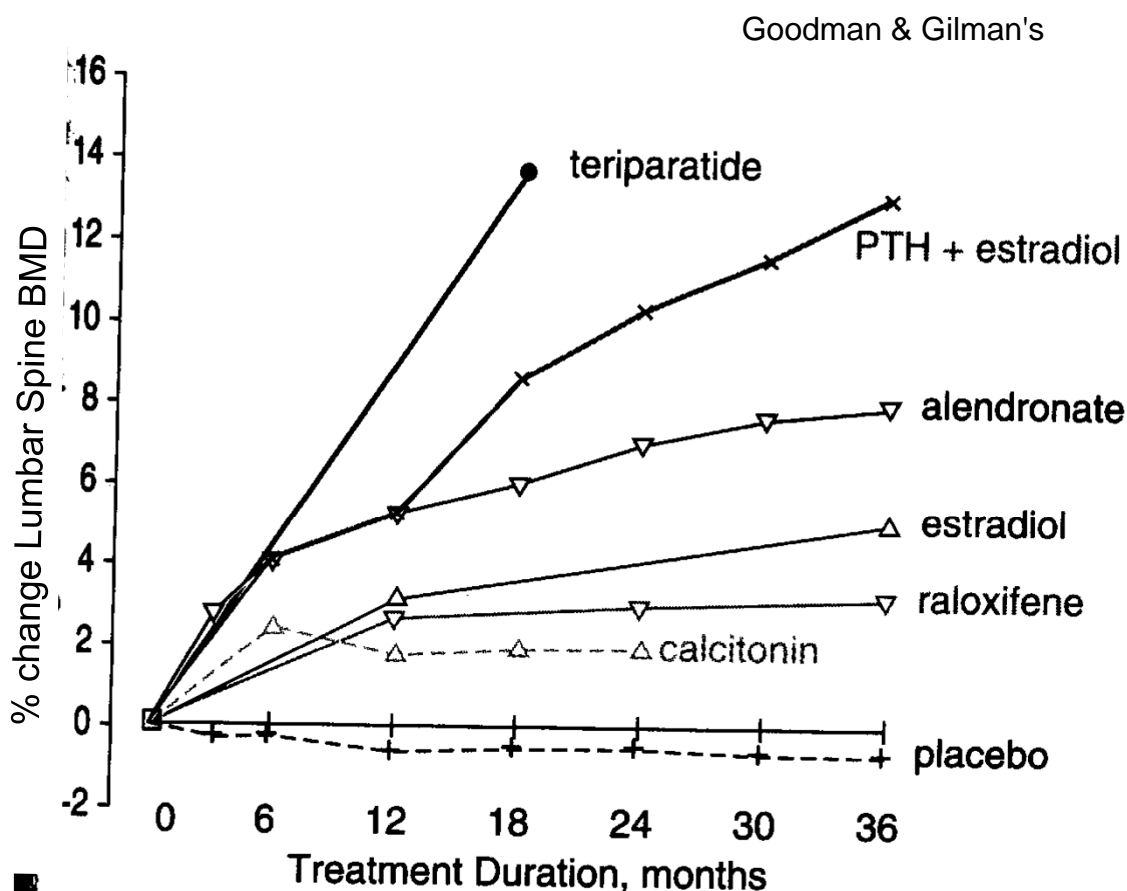
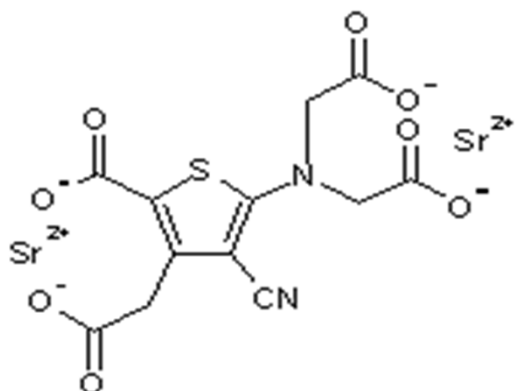


Figure 61–13. Relative efficacy of different therapeutic interventions on bone mineral density of the lumbar spine. Teriparatide (40 µg) (Neer *et al.*, 2001), PTH (25 µg) + estradiol (Lindsay *et al.*, 1997), alendronate (10 mg) (Liberman *et al.*, 1995), estradiol (0.625 mg/day) (Writing Group for the PEPI Trial, 1996), raloxifene (120 mg) (Ettinger *et al.*, 1999), calcitonin (200 IU) (Reginster *et al.*, 1995). Typical results with placebo treatment underscore the inexorable bone loss without intervention. Some of the indicated treatment interventions involved combination therapy, and absolute comparisons should not be made.

Ranélate de strontium (1)

Chimie :



Pharmacodynamie : Le Sr²⁺ est incorporé à la surface de la matrice osseuse sans altérer la morphologie et la minéralisation osseuses.
 => Freine la résorption osseuse
 Stimule la formation osseuse

Effets : Augmentation de la Densité Minérale Osseuse

Réduction du risque de fractures vertébrales et non-vertébrales

Indications : ostéoporose post-ménopausique

Posologie : p.o. 2g/j, administration à distance des suppléments de Ca et Vit D.

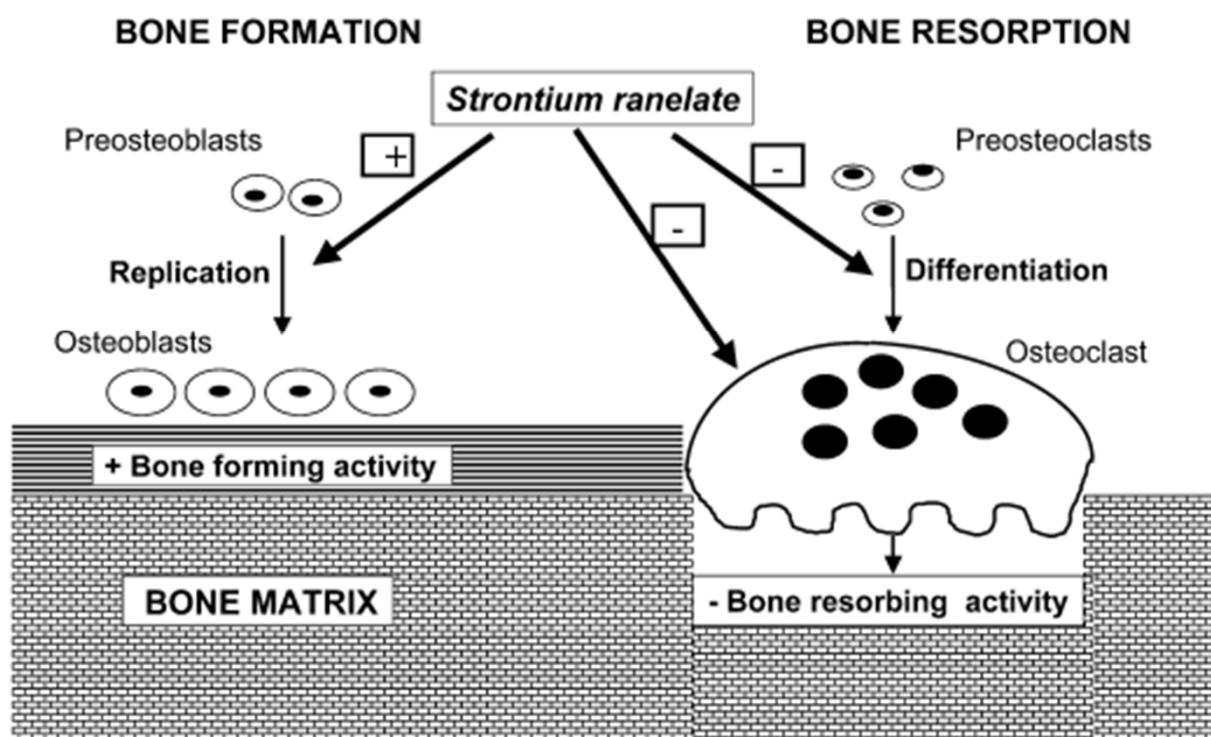
Effets secondaires : augmentation inexplicable du risque thrombo-embolique veineux

syndrome de Lyell (D.R.E.S.S.) : avertir le patient de consulter en cas de rougeur de la peau

Interactions médicamenteuses : diminution de résorption des quinolones et tétracyclines

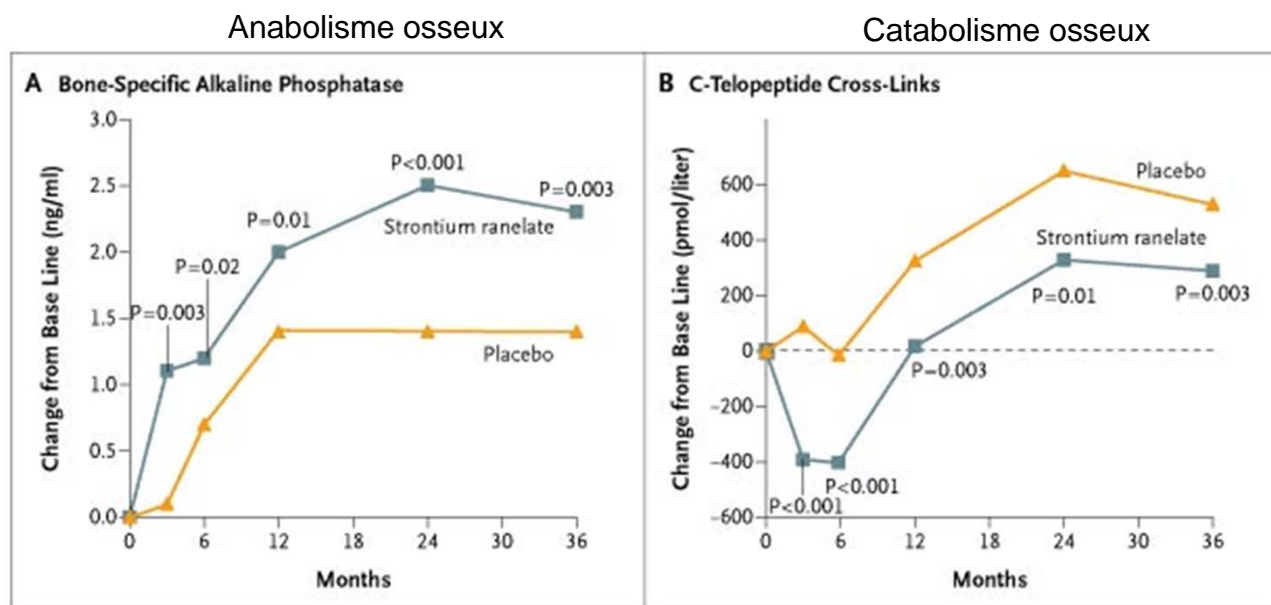
Contre-indication : insuffisance rénale SEVERE

Strontium ranelate: mode of action



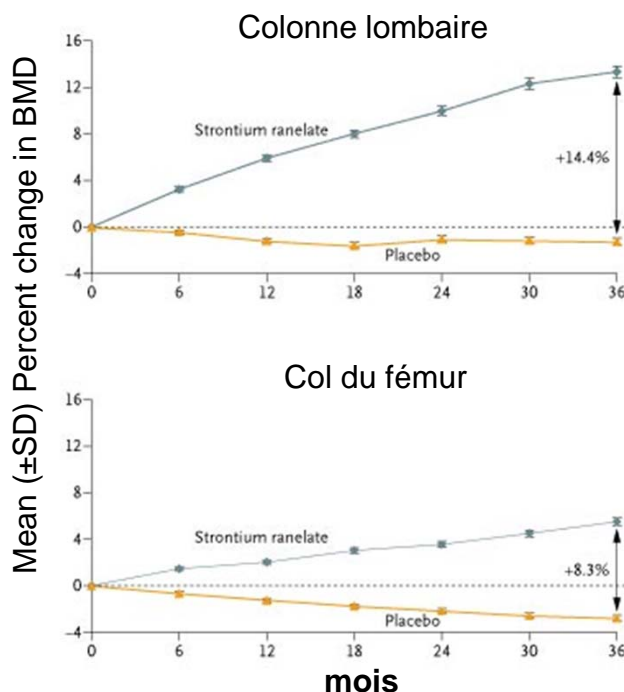
Ranélate de strontium (2)

Strontium Ranelate-Induced Changes in Serum Biochemical Markers of Bone Metabolism

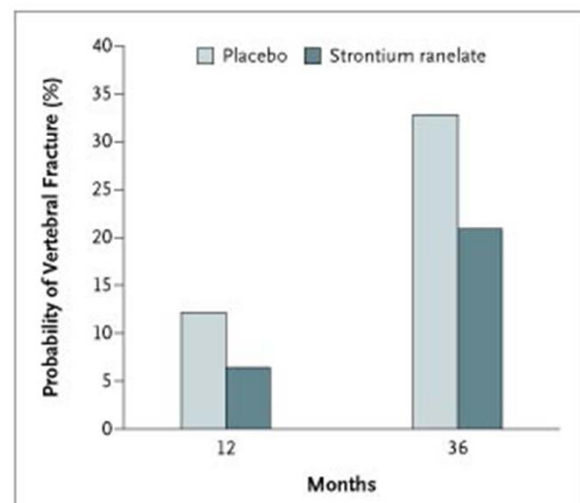


Meunier, P. J. et al. N Engl J Med (2004) 350 : 459-468

Changes in Bone Mineral Density in Patients Receiving 2 g/Day Strontium Ranelate



Proportion of Patients in the Intention-to-Treat Population Who Had One or More New Vertebral Fractures



Meunier, P. J. et al.
N Engl J Med (2004)
Vol 350, pp459-468

Denosumab

Chimie :

Anticorps monoclonal humain (IgG2) dirigé contre RANK ligand (anologue de l'ostéoprotégérine)

Pharmacodynamie :

bloque l'activation des ostéoclastes par les ostéoblastes en empêchant l'interaction RANK-RANKL => Freine la résorption osseuse

Effets :

Augmentation de la Densité Minérale Osseuse

Réduction du risque de fractures vertébrales et non-vertébrales

Indications :

ostéoporose post-ménopausique chez les femmes à risque élevé de fracture

ostéoporose chez les hommes traités par castration chimique (cancer de la prostate hormono-dépendant)

Posologie : 60 mg en injection sous-cutanée 2x par an.

Effets secondaires :

troubles gastro-intestinaux, éruptions cutanées, infections

rarement: hypocalcémie, ostéonécrose de la mâchoire

