

Acta Ortopédica Mexicana 2013; 27(3): May.-Jun: 182-189

Artículo original

PROTECCIÓN DE LOS TEJIDOS CADAVÉRICOS EXPUESTOS A ALTA RADIACIÓN GAMMA

Matus-Jiménez J. • Flores-Fletes J. R. • Carrillo A.

Hospital General Xoco





En los últimos años se ha incrementado la utilización de aloinjertos en la realización de diferentes procedimientos quirúrgicos. La Asociación Americana de Bancos de Tejidos (AATB) reporta que al año se realizam más de 500,000 cirugias en Estados Unidos! y la mitad de estas cirugias fueron artrodesis de columna. A nivel mundial la AATB estima que el uso de aloinjertos (injerto de tejido obtenido de donador de la misma especie) puede superar el millón de cirugias.

Los autoiniertos (inierto de teiido del mismo donador) son Los autoinjertos (injerto de tejido del mismo donador) son el estándar de oro; por sus caracteristicas en la velocidad de de integración y el no rechazo. Sin embargo tienen el inconveniente que la cantidad es limitada, que se causa un aumento en la morbilidad del sitio donador, agregando a esto un aumento el el riesgo de un proceso infeccioso, por lo que se ha estado buscando la manera de tener los mismo resultados pero sin el posible daño al paciente, para lo cual los aloinjertos ha sido la respuesta a esto.

Se han desarrollado nuevas tecnologías para el procesamiento y estudios para determinar que el aloinjerto no provoque la trasmisión de alguna enfermedad infecto-contagiosa por lo que actualmente la utilización de estos es más segura y confiable.

Nuestro banco es una organización certificada por ISO 9001 Nuestro banco es una organización certificada por ISO 9001 y cumple con todos los requisitos regulatorios, certificado de buenas prácticas de manufactura y registros sanitarios de todos sus productos. Cuenta con una selección rigurosa de los donadores para determinar su aceptación, realizando estudios de sangre especializados evitando la posible trasmisión de enfermedades infecto-contagiosas, estudios incrobiológicos para determinar si los tejidos presentan algún tipo de contaminación y que esto pueda provocar algún proceso infeccioso en el paciente. El otro reto es el de asegurar la esterilidad del implante y conservar las propiedades biomecánicas del mismo, por lo que utilizamos el proceso Cleurant que consiste en un mètodo para asegurar la esterilidad del producto. El proceso Cleurant involucra a una solución crio-radio protectora que preserva las propiedades biomecánicas de los implantes al exponerlos a altas dosis de radiación gamma (60 kGrays) evitando la formación de radicales libres que se liberan al someterlos a la radiación y que dañan estructuralmente a los tejidos.

Para determinar el grado de protección y el daño que le provocaba el exponer a los tejidos a altas dosis de radiación gamma (60 kGrays) con el proceso de protección de Clearant, se realizó un estudio tomando muestras de los tejidos durante todo el ciclo de proceso de manufactura de los diferentes tipos de aloinjertos que preparamos (seos y tendinoso) y se realizó un análisis con microscopia óptica y electrónica, para evaluar el daño estructural que le provocó esta exposición a altas dosis de radiación encontrando lo descrito en el siguiente artículo, donde se encontró que no hay daño estructural a los tejidos.

Conclusión: Los Implantes Ortobiológicos Biograft preparados con el proceso Clearant son estériles y biomecánicamente seguros.

I. THE EVOLVING ROLE OF BONE-GRAFT SUBSTITUTES AMERICAN ACADEMY OF ORTHOPAEDIC SURGEONS 7TH ANNUAL MEETING MARCH 9-13, 2010 NEW ORLEANS, LOUISIANA ORTHOPAEDIC DEVICE FORUM

PROTECCIÓN DE LOS TEHDOS CADAVÉRICOS EXPUESTOS A ALTA RADIACIÓN GAMMA

Matus-Jiménez J.*, Flores-Fletes J.R.**, Carrillo A.***

Resumen

El tejido óseo es el tejido más utilizado en el tratamiento de diversos padecimientos, esto ha provocado que la utilización de alonigertos sea cada vez más común y por esto se han estado mejorando los procesos para su obtención, conservación y esterilización. El método para esterilizar que tiene un aseguramiento de esterilización mayor, es la radiación gamma a altas dosis, ya que de esa manera alcanza a destruir los priones y cualquier microorganismo y con esto, asegura que el paciente no va a sufir alguna infección. Pero la utilización de la radiación se ha comprobado que tiene efectos que deterioran el tejido óseo y tendinoso, por lo que se ha buscado la manera de protegerlo. Una forma es la utilización de una sustancia que comercialmente se llama Clearant; se han hecho estudios fuera de Mexico y se ha encontrado que si protege al tejido óseo y tendinoso, por lo que se realizó este trabajo con muestras de alonigertos sometidos a radiación a alta dosis para valorar por medio de microscopia fotónica, con diversas tinciones y electrónica, determinando si habia cambios de coloración, así como destrucción de la estructura anatómica, haciendo un seguimiento de lmismo tejido durante todo el proceso hasta antes de colocarlo en el paciente. Después de hacer la revisión se encontró que no hay cambios estructurales en los tejidos óseos y tendinosos expuestos a altas dosis de radiación (fil foliorasy) con la utilización de uno proceso Chemarda El tejido óseo es el tejido más utilizado en el tratamiento de en los tejidos óseos y tendinosos expuestos a altas dosis de radiación (60 kilograys) con la utilización del proceso Clearant y que se pueden utilizar en los padecimientos ortopédicos o umatológicos con seguridad.

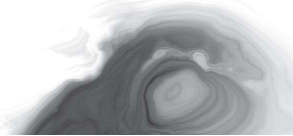
Palabras clave: tejidos, tendón, hueso, injerto, radiación gamma.

Abstract

Bone tissue is the most widely used tissue for the treatment of various conditions. As a result of this, allografts are used at an increasing frequency and processes for their harvest, preservation and sterilization have improved. The sterilization method that grants the greatest sterilization is high-does gamma radiation, which destroys prions and any microorganism thus assuring that patients will not experience any infection. But given that radiation use has proven to deteriorate bone and tendon tissue. Glors have been made to protect the latter. One way to do this is a commercially available substance called Clearant. Studies conducted elsewhere have found that it does protect bone and tendon tissue. This study was therefore conducted with allograft samples exposed to high-does radiation. Its purpose was to assess, with photon microscopy using various dyes and electron microscopy, the presence of color changes as well as the destruction of the anatomical structure. The same tissue was followed-up throughout the process until it was placed in the patient. The review found no structural changes in bone and tendon tissue exposed to high dradiation doess (60 kilograpsy) when the Clearant process Bone tissue is the most widely used tissue for the treatment high radiation doses (60 kilograys) when the Clearant process was used, and concluded that the former may be used safely in orthopedic or traumatologic diseases

Key words: tissue, tendon, bone, graft, gamma





* Ortopedista, Traumatólogo y Médico del deporte, adscrito al Hospital General Xoco.

etor General de Novoinierto

* Gerente de Aseguramiento de Calidad de Novoinjertos

Introducción

El hueso es el segundo tejido más trasplantado después de la sangra: La utilización de los injertos óseos tiene una larga historia, sobre todo porque no se habia estudiado los diferentes tipos de metales («edad metalúrgica para la ortopedia») que se pudieran utilizar para resolver los problemas de las fracturas

En un inicio la indicación fue la fijación con clavijas y alambre, hasta que se empezaron a usar metales para mantener firmes los huesos (placas, tornillos, clavos), pero existia la desventaja de que se necesitaba realizar otro procedimiento quirúrgico para la obtención del injerto ésco autiólogo, ya que su utilización es el estándar de oro en la reparación de las lesiones del tejido óseo. le volumen o el tamaño del injerto estaba limitado también, se pone en peligro de sufrir fatiga y ruptura del hueso donante o desarrollar algún proceso infeccioso, no se obtiene la forma adecuada o apropiada del lugar en donde se va a colocar, la cantidad insuficiente ya que en ocasiones se requiere gran cantidad, dependiendo la patología que se trate y no se puede conseguir tal cantidad. In por lo que al formarse los bancos de huesos estos vinieron a colaborar en el desarrollo de la utilización de injertos óseos para ayudar a la osteoconducción y osteción ducción, y de esta manera aumentar la velocidad y la certeza de que las fracturas consolidaran adecuadamente. La siniertos óseos tienen la siguientes indicaciones: 12345 En un inicio la indicación fue la fijación con clavijas y alambre,

Los injertos óseos tienen las siguientes indicaciones: 1,2,3,4,5

- · Rellenar cavidades o defectos resultantes de quistes, tumores o al realizar tratamiento de infecciones.
- Ser como puente en las articulaciones en las artrodesis.
- · Cuando hay defectos importantes de huesos en fracturas
- conminutas.
- · Como limitante a la movilidad articular (artrorrisis).

Ayudar a consolidar en retardos de consolidación, consolidación viciosa, seudoartrosis u osteotomias.

Los injertos corticales son para dar soporte estructural y ostecinductor, el esponjoso como ostecinductor y osteconductor, no sirve para soportar presión por lo que se utiliza como relleno de las cavidades. Hablamos de ostecinductor porque el injerto provoca que las cibulas mesenquimatosas del lugar en donde se colocó se diferencien hacia células formadoras de hueso y de ostecoconducción en donde el nijerto sirve como estructura de andamisje para el crecimiento del nuevo tejido óseo.⁴

Los injertos corticales son para dar soporte estructural

También se clasifican dependiendo su origen en:1,2,3,4,

- Autólogo: cuando el injerto procede del paciente, generalmente se utiliza la tibia, el peroné o el ilion; esto huesos proporcionan injertos corticales, trasplantes de hueso completo y hueso esponjoso.
- Alogénico: cuando se obtiene de una persona distinta del paciente, antes del desarrollo de los bancos la forma como se obtenian era el de obtener las cabezas femorales de las ciruglas de cadera que se desarrollan en los quirófanos aledaños y en forma «estéril» se cambiaba de sala y se settimba. utilizaba.
- Heterólogos: cuando se obtiene de otra especie generalmente de caballo, cerdo, etc. pero provocaba ocasiones reacciones indeseables a cuerpo extraño.
- Sustitutos: material sintético y natural como la hi-droxiapatita, fosfato tricúlcico, cerámica bifásica (60% de hidroxiapatita y 40% de fosfato tricúlcico) más colágeno bovino y otras presentaciones pero que debido al potencial de reacciones a cuerpo extraño no son tan utilizados.

Se ha estado investigando para disminuir los tiempos de regeneración ósea por lo que se encontraron las BMP's (proteínas morfogenéticas óseas, por sus siglas en inglés) que (proteínas morfogenéticas óseas, por sus siglas en inglés) que provocan la osteoinducción y con esto la formación acelerada del tejido óseo, en éstas están incluidas la BMP1, BMP2, factor de crecimiento derivado de las plaquetas, el factor b de crecimiento terrados de las plaquetas, el factor bed crecimiento transformante, factor de crecimiento endotefial, factor de crecimiento de fibroblastos entre otros? Esto es la tecnología de los «ortobiológicos» que se ha incrementado su utilización para mejorar los tiempos de consolidación del tejido óseo lesionado.

Actualmente se están realizando va trabajos con matriz ósea Actualmente se estat fraulzando y al tranolos con màtriz osca desmineralizada (DBM) que se el aloinjerto descalcificado y se está usando como un elemento de soporte, con un potencial de osteoinducción y osteoconducción muy alto por lo que su utilización se está ampliando a diversos usos⁶ ya que cuenta con varias presentaciones, desde una masa sin forma hasta placas de varias longitudes y grosores.

Debido al incremento en la utilización de los aloinjertos se requiere la ayuda de los bancos de tejido óseo por lo que actualmente se están realizando las regulaciones de estos para que los productos y servicios que se otorguen sean de muy buena calidad.

En México existen alrededor de 53 licencias de bancos de tejidos hasta el 2001 según Centro Nacional de Trasplantes (CENATRA) pero haciendo un análisis de estos se encuentra que 36 tienen la licencia activa y seis inactiva (esto para el 2010).⁷

Dentro de los bancos con licencia activa se encuentra Novoinjertos[®] que cumple con los registros sanitarios correspondientes, así como los requerimientos para una buena práctica de manufactura y fabricación.

Este banco de tejidos óseo es el primer banco de tejidos de América Latina que realiza preparación, esterilización de productos derivados de tejido cadavérico humano bajo el proceso Clearant.

Este proceso es una transferencia de tecnología de un banco de tejidos ubicado en los Ángeles California, Estados Unidos de donde se obtuvieron los métodos y procedimientos que se aplican en la preparación de los tejidos humanos de cadáver y con la finalidad de disminuir los daños que causa la alta radiación gamma a los tejidos.

Realizan una selección rigurosa de los donadores (evaluando la historia clinico social, expediente clinico del hospital, estudios servelógicos avadados por un laboratorio com ertificado Clinical Laboratorio limprovement Amendments (CLIA) en Estados Unidos, ya que en México no se cuenta con mingún laboratorio errificado y con métodos validados, que realice estos estudios en sarger cadavérica, estudios de cultivos bacteriológicos, fúngicos y virales) y si se determina que el donador cumple con los criterios de selección y específicaciones, se aprueba para su proceso de preparación de los diversos aloinjertos que se pueden obtener del mismo.

Esto se realiza en áreas de preparación en cuartos limpios con clasificación 100 (100 partículas de 0.5 micras o mayores en un pie cúbico de aire), con técnica aséptica los siguientes procedimientos:

- · Corte y limpieza.
- · Incubación (proceso Clearant).
- · Medición y selección.
- · Liofilizado (hueso).
- · Esterilizado final con radiación gamma a 60 kilograys (60,000 Gys).

Estos procedimientos y la utilización de la sustancia Cleurant ya está estudiado y avalado en bancos de tejidos de Estados Unidos por lo que para validar sus procesos se realizó este estudio para determinar el grado de protección que existia al utilizar esta sustancia.



Material y Métodos

Estudio longitudinal, cuasi-experimental, triple ciego, descriptivo en donde se tomaran muestras de tendones, hueso cortical y hueso esponjoso durante cada uno de los procesos (corte: incubación, liofilizado o congelación, pos radiación) en tres donadores, se conservaran en un frasco dentro de una hielera a -4º o -7º C con hielo seco, se llevó a cabo la preparación de los tejidos para su observación tanto en microscopia óptica y electrónica, tomando microfotografías de los tejidos para su análisis, realizadoles tinciones como Hematoxilina-Eosina (para valorar los núcleos celulares y el citoplasma), rojo congo (para valorar cambios en el citoplasma y la elastina), Masson (tinción para valorar la colágena tipo I) y corroborar las modificaciones que presentan los tejidos durante el proceso de preparación de los tejidos antes de la distribución de los mismos para la colocación en los pacientes. Estudio longitudinal, cuasi-experimental, triple ciego,

Estudio de Microscopía Óptica

Se tomaron muestras de tres donadores desde el primer proceso hasta el último, se conservaron en un frasco cerrado dentro de una hielera a -4º o -7º C con hielo seco, para su transportación al laboratorio de patología y se realizaron los siguientes procedimientos:

Hueso esponjoso, cortical y tendones: unas muestras para observación de cambios microscópicos.

Los cambios que buscaron y/o descartaron fueron los

- · En el hueso el porcentaje de calcio dentro de la muestra (se - En en mesor el protentaje de cardo dentro de la industra (se determinó de acuerdo al tiempo que tardaban en desmineralizarse) y si se modifica durante el proceso.

 - La calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de la calidad de los sistemas de la calidad de los sistemas de Havers, destrucción o modificación de la calidad de los sistemas de la calidad de la calidad de los sistemas de la calidad de los sistemas de la calidad de la calidad de los sistemas de l
- ficación del hueso esponjoso:
- Tamaño de espacios entre las trabéculas.
 La destrucción de trabéculas.
 La celularidad.
 Concentración de calcio.
- La grado de captación o adquisición (índice de tinción) de los diferentes colorantes: H-E, Masson y rojo congo.



En los tendones sus propiedades estructurales:

- Tamaño de las fibras.
- Adelgazamiento de las fibras.
- · Separación de las fibras.
- Destrucción de la colágena.
- · Destrucción o modificación de la elastina.
- Modificaciones de la celularidad.
- El grado de captación o adquisición (índice de tinción) de los diferentes colorantes: H-E, Masson y rojo congo.

Este estudio se realizó en el laboratorio de patología del Dr Este estudo se reano de la adoratorio de patorogia del Di-Posternak, ubicado en el Distrito Federal, el cual cuenta con un amplio prestigio en las investigaciones de alteraciones patològicas de los diferentes tejidos humanos. Se utilizó un microscopio óptico marca Nikono Alphaphot.

Entregaron microfotografías y laminillas donde se encuentran los diferentes resultados e interpretaciones del patólogo

Estudio de Microscopía Electrónica

El estudio de microscopía electrónica de barrido se utilizó un microscopio electrónico de barrido HITACHI TM-100 operado a 15 KV Para el microanálisis se usó un equipo de espectroscopía de emisión de energia (EDS) Oxford TM XSTREAM acoplado al microscopio. Las muestras se observaron directamente al microscopio en su sección longitudinal y en la zona porosa.

Se tomaron microfotografias a las magnificaciones 50X, 250X, 1000X, 2500X y 5000X para todas las muestras. Se realizó una medición de las distancias que existian entre las trabéculas del tetido éseo (según el protocolo de medición de los espacios trabeculares)*.

Se llenaron tablas con concentrado de datos y se analizaron los resultados.

Resultados

Se hicieron los estudios de microscopía óptica con tinciones de hematoxilina y cosina, rojo congo y Masson de las muestras de tendones, hueso cortical y esponjosa (previo descalcificado e inclusión en cera), se observaron a diferentes aumentos (4, 20 y 40X), se midieron los microfibrillas y el índice de tinción.

No se observaron modificaciones en la medición de las microfibrillas y el indice de tinción en las muestras de las diferentes etapas (Figuras I a 8), el periodo de descalcificación no se alteró durante las diferentes muestras de los procesos. La tinción de Masson y de rojo congo no hubo modificaciones en au indice de tinción y la presencia y formas de las fibras de colágena v elastina.



Microfotografía a 4X con tinción H-E de la 26 micras, indice de tinción +++.





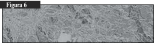


En el estudio de microscopía electrónica se hicieron varios en el estuato de microscopia electronica se hicieron varios cortes y observaciones en varias partes de las muestras, a diferentes aumentos (50X, 250X, 1000X, 2500X y 5000X) encontrando que no hubo modificaciones en las diferentes etapas y en los diferentes tejidos (Figuras 9 a 19), se midieron los espacios intertrabeculares encontrando lo siguiente (Tabla 1, Figura 20).

De los diferentes tejidos (cortical y esponjoso) no hubo cambios significativos entre la distancia intertrabecular entre cada uno de los procesos, ni comparando la medición del inicio y al final.



Microfotografia a 4X con tinción H-E de la te 26 micros, indice de tinción +++

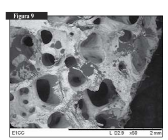


Microfotografía a 4X con tinción H-E de la cuarta etapa, tamaño de las microfibrillas 26 micros, índice de tinción ++++

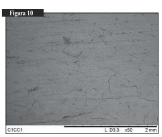




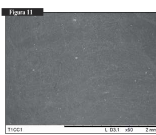
Microfotografía a 4X con tinción rojo congo de la cuarta etapa, tamaño de las mis brillas 24 micras, indice de tinción ++.



Microfotografías del corte histológico de hueso esponjoso a un aumento de 50X en la primera etapa.



Microfotografias del corte histológico de hueso cortical a un aumento de 50X en la primer etana.



Microfotografias del corte histológico de tendón a un aumento de 50X en la primera etapa.



Microfotografias del corte histologico de huso cortical a un aumento de 50X en la



Microfotografías del corte histológico de tendón a un aumento de 50X en la segunda etap



Microfotografias del corte histológico de hueso esponjoso a un aumento de 50X en la terrorra atura.



Microfotografías del corte histológico de hueso cortical a un aumento de 50X en la tercera



Microfotografías del corte histológico de hueso esponjoso a un aumento de 50X en la cuarta etama



etapa.



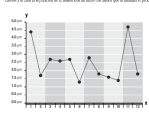
Tabla 1.

Se observa la distancia entre trabéculas en los diferentes procesos, no hay diferencia significativ entre cada uno y comparando la primera medición a la última la diferencia no es significativa.

١	PROCESO	TIPO DE INJERTO	х	у	
	Corte y limpieza	Esponjoso Cortical	1 2	4.4 μm 1.7 μm	
	Incubación	Esponjoso Cortical	3 4	2.7 μm 2.6 μm	
	Medición	Esponjoso Cortical	5 6	2.7 μm 1.3 μm	
	Selección	Esponjoso Cortical	7 8	2.8 μm 1.8 μm	
	Liofilización	Esponjoso Cortical	9 10	1.6 µm 1.4 µm	
	Postradiación	Esponjoso Cortical	11 12	4.7 μm 1.8 μm	

Figura 20

se observan los cambios de separación entre las trabéculas óseas sin presentar cambios signifi-



Discusión

Se han utilizado diversas formas de lograr que los aloinjertos estén completamente estériles, ya que uno de los graves problemas es la trasmisión de enfermedades por bacterias, hongos y virus, es decir, el no crear anticuerpos antigenos.

Dentro de estos métodos están la ultracongelación («80°C) y la deshidratación con solventes", esto ha logrado una esterilización con un índice de aseguramiento de 10°, siendo deseable que se consiga hasta el índice de aseguramiento de 10°, siendo genero esto sólo se consigue exponiendo los tejidos a radiación gamma a 60 kGys. Otros procedimientos que causan una esterilidad con indice de aseguramiento de 10° es el liofilizado, sin embargo en los tejidos blandos, como los tendones y meniscos, nos es pueden realizar este tipo de esterilizado y aque destruyen la estructura de los mismos y no se liofilizan; este procedimiento se realiza únicamente a los tejidos óscos tanto cortical como esponjoso.

Con la ultracongelación se destruye la estructura microscópica de los tejidos al formarse microcristales dentro de las células y al descongelarlas éstas se rompian: sin embargo al realizar varios estudios para determinar si se afectaban las propiedades estructurales y la función, se encontró que no había modificaciones en las estructuras ni en la función (flerza, resistencia) del injerto al congelarse a -80°C, posteriormente al realizar el proceso de congelación y descongelación de una hasta cinco ocasiones. Liso

Por último, los aloinjertos se están asegurando de la esterilidad final con radiación gamma pero los limites son de 25 a 30 kGy (2,500,000 rads equivalen a 25,000 grays)^{4,11,21,13} se requiere un mínimo de 2.5 milirada (Mrads) para descontaminar injertos, aunque se encontró que hay pérdida en la fuerza mecánica de la colágena y aque a 1 Mrad 5% de las cadenas de colágena alfa se rompen, a 7.5 Mrad 40% de las cadenas alfa se rompen, la tensión se reduce significativamente después de los 3 Mrad y hay replicación viral a dosis de 5 Mrad¹⁴, por lo que en la actualidad se recomienda utilizar dosis de 25 a 30 kG y para considerar los tejidos estériles con un indice de seguridad de 10°, aunque en varios estudios se han encontrado que algunas bacterias que producen esporas y algunos virante requieren mayor cantidad de radiación para destrutirlos (^{14,15}/₁₅) y de esta manera estar seguros de que se alcance un nivel de aseguramiento de esterilidad de 10° para que no se transmita ningún tipo de infección.

Los productores de la sustancia Clearant realizaron estudios para valorar si había algún cambio en los aloinjertos al radiardos a 60 kGys y descubrieron que no hubo inigún tipo de variación estructural en los tejidos, ^(1,1,1,1) se la hicieron pruebas mecánicas y los resultados fueron los mismos: que al comparar la estructura y las propiedades mecánicas de los aloinjertos sometidos a altas radiaciones tenían los mismos resultados que el aloinjerto recién obtenido y aún igual al autoinjerto. ^(1,1,1,1,1,1)

Conclusión La utilización del procedimiento de Clearant hace

10 | PROTECCIÓN DE LOS TEJIDOS CADAVÉRICOS EXPUESTOS A ALTA RADIACIÓN GAMMA

que los tejidos sean protegidos durante el proceso de preparación de los mismos hasta la obtención de los diferentes implantes que se manejan para los procedimientos ortopédicos en donde se requieren aún después de haberlos expuesto a altas dosis de radiaciones y teniendo la confianza y la seguridad que no va a existir algún tipo de infección transmitida por estos tejidos.

Bibliografía

- 1. Raikera O, Reinholt FP, Zinökler S, Shegarfi H, Rolstad B: Heiling of long-term frozm orthotopic bone allografts is not affected by MRT difference between done and recipient. Clin Orthop Relat Res. 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-368.

 2011;4:69: 149-36

- Hamadouche M, Karoubi M, Dumaine V, Courpied JP: The two of libra-based demineralised bone matrix in major acetabular reconstruction: surgical technique and preliminary results. Intern Orthop (SICOT). 2011; 35: 283-8.
- Álvarez-San Martin R: Bancos de tejidos musculoes-queléticos en México. Parte I. regulación y organiza-ción. Acta Ortop Mex. 2012; 26(2): 130-6.
- cton, Acta Ortop wet, 2012; 2023; 130-6.
 Helfrich MP, Ralston SH, Gasser J: Bone measurements by Peripherals quantitative computed tomography in rodents, methods in molecular medicine, bone research protocols. Editorial Human Press: 323-41.
- Press: 323-41.

 Emes V, Ipekoylu M, et al: The effects of freeze drying and solvent dehydration on the bending strength and calcium content of cortical bone. Acta Orthop Transmation (Inc. 2011; 453); 5-50.

 Suto K, Urabe K, Naruse K, Uchida K, et al: Repated freeze-thwe cycles reduce the survival rate of ostecytes in home-tendine constructs without artificiting the mechanical properties of tendions. Cell Tissue Bank. 2012; 13:71-80.
- Zheing-Jian X, Rong-Xin HE: Selection of allografts for impaction bone grafting for bone deflect reconstruction on the acetabular side, review article. Chin Med J. 2010; 123(21): 3143-7.
- 12. Nguyen H, Morgan DAF: Sterilization of allograft bone: effects of gamma irradiation on allograft biology and biomechanics. Cell Tissue Bank. 2007; 8: 93-105.

PROTECCIÓN DE LOS TEJIDOS CADAVÉRICOS EXPUESTOS A ALTA RADIACIÓN GAMMA | 11

- S: 93-103.
 Nguyen H, Morgan DAF: Sterilization of allograft bone: is 25 kGy the gold standard for gamma irradiation? Cell Tissue Banking. 2007; 8: 81-91.

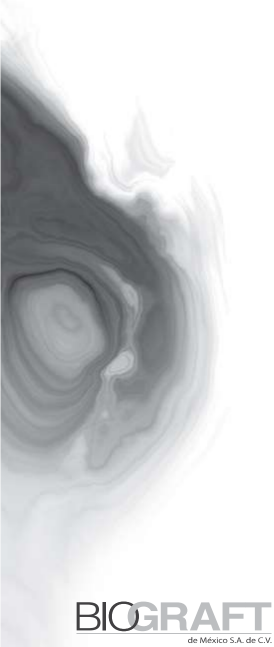
 Sperandio M, Souza JB, Oliveira DT: Effect of
- gamma radiation on dentin bond strength and morphology. Braz Dent J. 2001; 12(3): 205-8.
- morphology, Bruz Deut. J. 2001; 12(3): 20-58.

 J. King W. Manga D. et al. Microbial strillation and viral inactivation in soft tieue allografts using novel applications of high-dose gamma irradiation: report of a new graft preparation technique and early clinical follow-up. AAOS 2004.

 G. Gried'1A, et al. Effective use of optimized, high-dose (50 Kg) gamma irradiation for pathogen inactivation of human bone allografts. Biomaterials. 2005; 26: 2033-42
- 20: 2033-42
 Miekka SI, Fonrg Y, et al: Inactivation of viral and prion pathogens by gamma-irradiation under condi-tions that maintain the integrity of human albumin. Vox Sang. 2003; 84: 36-44.

BIOGRAFT

Mediante solicitud podremos proporcionarle mayor información: Amores 1554 Coll Del Valle, Del Bento Juleze, C.P. 03100, Mosco D.F. www.biograft.com.mx Tela 5534/2614 534/2615 534/2615 Fac 5344/2622 5534/2615 Ento Edicio



Amores 1554, Col. Del Valle, C.P. 03100, México D.F.

www.biograft.com.mx

Tels: 5534·2641 | 5534·2648 | 5534·2650

Fax: 5534·2222 | 5534·2652

