チタン表面の親水性が骨芽細胞に及ぼす効果

日本大学歯学部歯科補綴学第I講座

研究講座員 池田 善之

(指導:衹園白 信仁 教授)

緒言

歯科インプラント体は、新しい表面性状を持ったものが毎年のように開発さ れ、そのたびに osseointegration (骨インプラント結合)が改善されたと提唱され ている。チタンの表面構造は、細胞接着、増殖および分化誘導を促進する重要 な役割を果たしているため酸処理、サンドブラスト処理、酸処理とサンドブラ スト処理の組み合わせなど種々の表面修飾法が導入されてきた^{1,2)}。近年ではミ クロサイズの粗面が開発され、骨のインプラント接触率の向上とともに、 osseointegration の力学的強度も増加されると考えられている³⁻⁷⁾。しかし、いず れのインプラント体においてもインプラント骨接触率は 100%にはならず、長期 の治癒期間でも 50~65%⁶⁾あるいは 45±16%⁸⁾と報告されている。酸処理等のチ タン表面処理直後と処理後時間が経過したチタンを比較した研究では、*in vitro* において時間経過したチタンで、細胞の接着および増殖の減少が認められ、*in vitro* において骨結合速度の遅延と骨結合強度の減少が認められた⁹⁻¹³⁾。これらの 結果からチタンの時間経過による老化現象がインプラント骨接触率を低下させ る原因であると考えられている⁹⁻¹³⁾。

チタン老化現象の原因として,チタン表面への炭素などの有機物質の付着が あり,時間の経過とともにチタン表面の炭素量が増加することが知られている ¹²⁾。その解決策としてチタン表面へ紫外線照射することでインプラント体の表面 構造を作製直後の状態と同等の炭素付着量,同等かそれ以上の細胞接着と細胞 増殖および早期の高い骨結合強度を得ることが判明した^{10,11,13-16)}。また,インプ ラント体作製直後にインプラント体を生理食塩水中に密封することによって, チタン表面への炭素の付着を防ぐ方法も開発されている^{17,18)}。いずれの方法に おいてもチタン表面の炭素量は減少するとされているが,視覚的に確認できる 現象としてチタン表面の親水性度の変化がある。通常チタン表面は疎水性であ

1

り、大気中に保存するインプラント製品も疎水性の状態にある^{7,18)}。しかし、紫 外線照射や水中保存を行った場合、インプラント体は親水性となる^{7,9-16)}。

紫外線照射によるチタンの親水性への変化は、以前から知られており¹⁹⁾、現 在では、汚染浄化システムや車のミラーの曇り止めなどに応用されている^{20,21)}。 しかし、疎水性から親水性への変化の機序については炭素など有機化合物が除 去されたことによるもの、チタン表面の化学的変化によるもの、その両者によ るものなど研究者によって意見が分かれている²²⁾。また、チタン表面は酸処理 などの処理直後では親水性であるが短時間で疎水性へと変化していく¹²⁾。処理 直後に水中保存など、外気に接触しない環境下では、チタン表面に炭素などの 有機化合物が付着しにくく,さらに親水性を保った状態となっている^{7,17)}。しか し、親水性を保つ機序については、有機化合物がチタン表面に付着していない ためなのか,親水性の履歴特性²³⁾によるものなのか明らかでない。さらに,市 販されているほとんどの歯科インプラント体は疎水性であるため、疎水性と親 水性のみに着目した研究を行ってこなかった。したがって、親水性が osseointegration にどのような影響を与えているか明らかとなっていない。インプ ラント体表面が親水性に変化することは、インプラント体全面に血液が行き渡 り易い状態にあり、細胞接着と細胞増殖および細胞分化に何らかの影響を与え ることが推察される。埋入初期のインプラン体周囲に多くの骨芽細胞が接着し、 その細胞が増殖および分化して骨を形成することは、骨のインプラント接触率 および力学的強度を向上させ、さらに、早期の osseointegration が可能となる。

そこで、本研究ではチタン表面の親水性が骨芽細胞に与える影響について明 らかにすることを目的としている。

 $\mathbf{2}$

材料および方法

1. チタン試料

グレード2の純チタンを直径 20.0 mm, 厚さ 1.5 mm のディスク状に成型し, 表面は machined surface とした。試料のチタンディスクは distilled water (DW) を 用い超音波洗浄を行い,滅菌処理後 15 週間遮光下にて保管した。その後,親水 性を持つディスクを作成するために DW に浸漬し 1 週間遮光下にて保管した。 チタンディスクの親水性度は DW 10 μl をチタンディスク表面に滴下し,写真撮 影後に接触角および接触面積を ImageJ Ver. 1.43u (NIH) にて測定した。

2. 細胞培養

骨芽細胞は、8週齢の雄Sprague-Dawley ラットの骨髄から採取した。採取は大 腿骨を摘出し、骨の両端を切断した後に培養液を満たしたシリンジを用い押し 出すことで行った。採取した細胞は増殖培地[α -Minimum essential medium (α -MEM, Wako)、15%ウシ胎児血清 (FBS, SIGMA)、1%ペニシリンーストレプ トマイシン溶液 (Wako)]を用いて、37°C、5%CO₂存在下で培養した。培養4日 目後に100 mm セルカルチャーディッシュ (TPP) に付着した細胞のみを0.5% Trypsin-EDTA (Gibco) にて分離、継代を行った。継代培養は硬組織誘導培地(増 殖培地に50 µg/ml アスコルビン酸 (Wako)、10 mM β -グリセロリン酸 (Sigma)、 10⁻⁸ M デキサメタゾン (Sigma) を添加) にて行った。なお本研究は日本大学歯 学部動物実験指針 (AP14D008) に従い行った。

3. 細胞接着および増殖能

細胞接着の評価は、12穴プレートに設置したチタンディスク上に細胞を播種 ($3.0 \times 10^4 \text{ cells/cm}^2$) し、3時間および24時間後にチタンディスクに接着した細胞を 測定した。測定はWST-8(Cell Counting kit-8,同仁化学研究所)を3時間および 24時間培養後の各プレートに100 µl添加し,37℃で4時間インキュベート後,マ イクロプレートリーダー (Molecular Devices) にて,420 nmで吸光度を測定した。 細胞増殖の評価は,12穴プレートに設置したチタンディスク上に細胞を播種し, 2日間および4日間後に細胞増殖能を測定した。測定は各プレートにBrdUを添加 後24時間インキュベートし,マイクロプレートリーダーにて,370 nmで吸光度 を測定した。

4. 細胞形態

チタンディスク上に播種した骨芽細胞の形態は、3時間および24時間培養後、 共焦点レーザー走査型顕微鏡 (confocal laser scanning microscopy, SP-1, Leica) を 用いて測定した。測定試料は培養後10%ホルマリンにて固定し、fluorescent dye rhodamine phalloidin (Eugene) にてアクチンフィラメントを染色した。さらに、 ビンキュリンの発現および局在を観察するために一次抗体として mouse anti-vinculin monoclonal antibody (Abcam) および二次抗体としてFITC-conjugated anti-mouse secondary antibody (Abcam) を用い染色した。染色後アクチンフィラ メントおよびビンキュリン陽性部位の面積、周径、フェレ経をImageJにて測定 した。

5. アルカリホスファターゼ活性

骨芽細胞のアルカリホスファターゼ (ALP) 活性は5日間及び10日間培養後に 測定した。チタンディスク上で培養された細胞をDWで数回洗浄後 *p*-ニトロフ ェニルリン酸錠を基質溶解液 (2.0 mmol/L塩化マグネシウム含有0.1 mol/L炭酸塩 緩衝液 pH9.8, Wako) で溶解した溶液を250 μlずつ添加した。その後37℃で15 分間インキュベートし、マイクロプレートリーダーにて、 405 nmで吸光度を測定しALP活性値を求めた。

6. カルシウム量

培養10日目および20日目に細胞層をPBSで洗浄後,1MHClを1ml添加して室 温で24時間脱灰処理を行い,その後DWを50µlずつ加え2時間静置した。この検 体液とカルシウムEテストワコー (Wako)を用いて検体(標準液50µl,緩衝液2 ml,発色試薬1ml)と,標準(標準液50µl,緩衝液2ml,発色試薬1ml)を調整 し,マイクロプレートリーダーにて,610 nmで吸光度を測定した。得られた値 からカルシウム濃度[(mg/dl)=検体/標準×10]を算出した。

7. 統計学的解析

親水性度,細胞接着,細胞増殖,ALP活性およびカルシウム量は各群(疎水 性ディスクおよび親水性ディスク)3枚の異なるディスクを用いその結果を分析 した (n=3)。細胞形態測定は各群9個の細胞を用いてその結果を分析した (n= 9)。分析はStudent *t*-testを用い有意水準は5%とした。

結 果

1. チタンディスクの親水性度

疎水性ディスクおよび親水性ディスク表面に10μlのDWを滴下した画像から 明らかなように、疎水性ディスクでは水が球体を形成しており、親水性ディス クではディスク表面に広がっていた。接触角は疎水性ディスクが5倍以上有意に 大きく、接触面積は親水性ディスクが8倍有意に大きかった(第1図)。

2. 細胞接着及び細胞増殖能

3時間および24時間培養における骨芽細胞の細胞接着は親水性ディスクが疎 水性ディスクより有意に高く, confocal画像においても細胞数の差が認められた (第 2 図)。

しかし、培養2日および4日後における細胞増殖は、両ディスク間で有意差を 認めなかった(第3図)。

3. 細胞形態

Confocal画像から培養3時間および24時間後の細胞形態は両ディスク間でほぼ 同様の形態および大きさであり、ImageJを用いた測定結果においても面積,周径, フェレ経で有意差を認めなかった。また,アクチンおよびビンキュリンの発現 においても有意差を認めなかった(第 4 図)。

4. ALP活性

培養5日および10日後のALP活性は,親水性ディスクが疎水性ディスクより高い傾向を示したが,有意差は認められなかった(第5図)。

5. カルシウム量

培養10日および20日後のカルシウム沈着量は両ディスク間で有意差を認めなかった。(第6図)

考察

チタン表面は絶えず有機化合物を吸収することが知られている²⁴⁻²⁶⁾。歯科イ ンプラントに使用されるチタン表面においても同様で、インプラント体が製作 されてから臨床で使用するまでの間に炭化水素によって汚染された状態となっ ている^{7,14)}。製品化されたインプラント体のチタン表面炭素比は多くが 35~55% の範囲にあるが、最大で 75%に達しているものもある^{17,27-29)}。このチタン表面 炭素比は時間の経過とともに増加し、それに伴いチタン表面の親水性度の低下、 骨芽細胞の接着量、増殖能および ALP 活性や石灰化度の低下が認められるよう になる。また、時間経過に伴いインプラントの骨結合強度が低下することから、 インプラントの時間経過は生物学的な機能低下を引き起こしていると考えられ る 9-13)。この機能低下の解決方法として開発された紫外線照射および水中保存法 は、未処理の時間経過したインプラントと比較して、チタン表面上の細胞活性 が高まることから、有機化合物の除去がインプラント体の osseointegration に有 用であることが多くの研究でも明らかにされている^{7,9-13)}。しかし、紫外線照射 および水中保存法は常にチタン表面の親水性を獲得させるにも関わらず、チタ ン表面の親水性が osseointegration に如何なる影響を及ぼすかについては明らか にされてこなかった。

チタン表面の親水性が与える影響の有無や、その役割を明らかにすることは、 次世代のインプラント体開発の方向性を決定する上で重要であると考えられる。 本研究はチタン表面の親水性が担う役割について明らかにすることを目的とし ているため、紫外線照射処理やチタン表面作製直後の生理食塩水保存などのチ タン表面処理によって得られる親水チタンディスクではなく、親水性の履歴特 性を利用した親水性チタンディスクを用いて実験を行うこととした。その結果 機械研磨チタン表面は遮光保存では接触角度 74.36°(±2.9)で疎水性であるのに 対して水中保存では 7.39 (± 1.6) と親水性となり,接触面積は約8倍となった。 したがって,履歴特性を利用した水中保存においてもチタン表面を親水性とす ることが可能であることが明らかとなった。

接触角(θ)は固体表面の親水性度を表す指標であり、平滑な固体表面での接触角は単位面積あたりの表面張力の釣り合いできまり、Youngの式: cos $\theta = (\gamma_{s_1} - \gamma_{sg}) / \gamma_{1g}$ として表される。 γ_{s1} は固体/液体、 γ_{sg} は固体/気体、 γ_{1g} は液体/気体の単位面積あたりの表面張力である。固体の表面に粗さrがある場合は γ_{s1} , γ_{sg} がそれぞれr倍されるため、接触角 cos θ x は Wenzel の式: cos θ x = r($\gamma_{s1} - \gamma_{sg}$) / γ_{1g} = rcos θ として表される。すなわち、粗さのある表面において平滑面での接触角が疎水性の場合はより大きく、親水性の場合はより小さくなる^{22,23}。

本研究では親水性の影響のみを明確にするため、細胞分化などに影響を与え る凹凸の大きな粗面ではなく、粗さは持つが平滑面に近い機械研磨面ディスク を使用した。このチタンディスクを使用して細胞接着試験を行ったところ、細 胞接着は培養3時間および24時間において親水性ディスクが疎水性ディスクを 有意に上回る結果となった。細胞接着実験に用いたWST-8は、主成分であるテ トラゾリウム塩を細胞内の酵素がフォルマザンに分解することを利用した試薬 で、得られる吸光度は細胞数と強く相関するといわれている³⁰⁾。本試薬による 結果は、細胞の酵素活性に左右されるため、何らかの理由で細胞の酵素活性が 高い場合は、実際の細胞数よりも高値を示す可能性がある。そこで、弱拡の confocal 画像で視覚的に確認したところ、親水性ディスクにおいて細胞数が多い ことが確認でき、このことからチタンの親水性は初期細胞接着に有利な影響を 与えることが示唆された。しかし、この初期接着細胞数の差は、これまで報告 されている紫外線照射処理した親水性チタンディスクと疎水性チタンディスク との結果^{10,11,13-16)}よりも差が少ない。この理由として、紫外線処理における有機 物除去や化学的変化の影響に加え、本実験でのチタンディスクが親水性であったのに対し紫外線照射チタンディスクの親水性が接触角 0°であったことも影響している可能性も考えられた。

BrdU を用いた細胞増殖測定では、両者に差が認められなかった。BrdU は細胞のS期に取り込むチミジンの代わりにピリミジンアナログであるBrdUを取り込ませ、これを測定することで、DNA 合成期の細胞増殖を定量する方法である³¹⁻³³⁾。したがって、両者に差がないことは、チタンディスクの親水性は細胞の増殖能に影響を与えないことを示している。

初期に細胞が接着した際の細胞形態,アクチンおよびビンキュリンの発現を 検討したところ,全ての項目で差を認めなかった。形態に差がなくアクチンお よびビンキュリンの発現に差がないことからチタンディスクの親水性は細胞の 接着力に影響しないことが判明した。このことから親水性はチタンディスク上 への細胞接着を強固にしているのではなく,初期接着の確率を高めていると考 えられた。

ALP 活性およびカルシウム量は細胞の骨芽細胞分化のマーカーであるため, この両者に有意差がないことは,親水性は骨芽細胞の分化に影響しないと考え られた。

臨床に用いるインプラント体は,通常粗面処理が行われているため水中保存 されている場合および紫外線照射で親水性が高くなる^{22,23)}。さらに,インプラ ント表面の表面積が増すことから,親水性によって高まる細胞接着の確率は本 実験より大きくなることが予想される。チタン表面の粗面構造は複雑な形態を しているため,疎水性のままでは最深部や微細な表面に血液が侵入できない。 血液が接触していない表面に細胞は接着できず,結果として骨が形成されない ことになる。このことから,本実験において示された,親水性チタンディスク

10

の初期細胞接着の向上は、チタン表面構造が本来持っている osseointegration 能力を発揮するための重要な因子の一つであると考えられる。

紫外線処理によるチタン表面での生物学的活性は主として有機化合物の除去 により直接チタン表面と細胞が接触できることに加え、チタン表面の電荷の変 化などが細胞をチタン表面に引きつける結果、早期に強い osseointegration を獲 得すると言われている⁹⁻¹⁶。紫外線照射ではチタン表面が他の物質を介在するこ となく親水性になるため、チタン表面と細胞が直接接触できる。したがって、 本研究結果は、紫外線照射による細胞の初期細胞接着の確率を高め、 osseointegrationの向上につながることを強く示唆するものである。

一方,表面処理後水中保存されたチタンを直ちに有機物質の付着を防止する 方法で保管した場合は,親水性を獲得したチタンの細部まで細胞が到達するこ とが可能となり,その結果強い osseointegration が得られると言われている^{7,17)}。 チタン表面の有機物質を除去した状態での細胞接着は,紫外線処理の場合と同 様の考え方であるが,効果の要因の一つとして親水性を挙げている点が異なっ ている。親水性であることで表面構造の細部に細胞が到達する確率が上がるこ とは,本実験の結果からも予想できるが,チタン表面に直接細胞が接着すると いう点において,チタン表面と細胞間に介在する水分が不利になる可能性も考 えられる。

今後,酸処理表面やサンドブラスト処理表面などの強い粗面をもつチタンを 用い親水性の影響を検討することで,より詳細な親水性の効果が明らかになる と考えられる。

11

結 論

親水性の履歴特性を利用した親水性チタンディスクおよび骨芽細胞を用いて チタン表面の親水性が細胞に与える影響を検討したところ、以下の結論を得た。

1. 親水性は細胞の初期接着の確率を高めた。

2. 親水性は細胞増殖および細胞形態に影響しなかった。

3. 親水性は細胞分化に影響しなかった。

以上のことから、チタン表面の親水性は細胞の初期接着の確率を高めること によって、その後の細胞増殖や細胞分化の促進に繋がり、チタン表面構造が本 来持っている osseointegration 能力を向上させる可能性が示唆された。

文 献

- Sykaras N, Iacopino AM, Marker VA, Triplett RG, Woody RD (2000) Implant materials, designs, and surface topographies: Their effect on osseointegration. A literature review. Int J Oral Maxillofac Implants 15, 675–690.
- Le Guehennec L, Soueidan A, Layrolle P, Amouriq Y (2007) Surface treatments of titanium dental implants for rapid osseointegration. Dent Mater 23, 844–854.
- Klokkevold PR, Nishimura RD, Adachi M, Caputo A (1997) Osseointegration enhanced by chemical etching of the titanium surface. A torque removal study in the rabbit. Clin Oral Implants Res 8, 442–447.
- 4) Buser D, Nydegger T, Oxland T, Cochran D.L, Schenk R.K, Hirt HP, Snetiy D, Nolte LP (1999) Interface shear strength of titanium implants with a sandblasted and acid-etched surface: a biomechanical study in the maxilla of miniature pigs. J Biomed Mater Res 45, 75–83.
- Ogawa T, Ozawa S, Shih JH, Ryu KH, Sukojo C, Yang JM, Nishimura I (2000) Biomechanical evaluation of osseous implants having different surface topographies in rats. J Dent Res 79, 1857–1863.
- Ogawa T, Nishimura I (2003) Different bone integration profiles of turned and acidetched implants associated with modulated expression of extracellular matrix genes. Int J Oral Maxillofac Implants 18, 200–210.
- Buser D, Broggini N, Wieland M, Schenk R.K, Denzer A.J, Cochran D.L, Hoffmann B, Lussi A and Steinemann S.G (2004) Enhanced bone apposition to a chemically modified SLA titanium surface. J Dent Res 83, 529–533.
- Weinlaender M, Kenney EB, Lekovic V, Beumer 3rd J, Moy PK, Lewis S (1992)
 Histomorphometry of bone apposition around three types of endosseous dental

implants. Int J Oral Maxillofac Implants 7, 491-496.

- Hori N, Att W, Ueno T, Sato N, Yamada M, Saruwatari L, Suzuki T, Ogawa T (2009) Age-dependent degradation of the protein adsorption capacity of titanium. J Dent Res 88, 663–667.
- Att W, Hori N, Iwasa F, Yamada M, Ueno T, Ogawa T (2009) The effect of UVphotofunctionalization on the time-related bioactivity of titanium and chromium-cobalt alloys. Biomaterials 30, 4268–4276.
- Suzuki T, Hori N, Att W, Kubo K, Iwasa F, Ueno T, Maeda H, Ogawa T (2009) Ultraviolet treatment overcomes time-related degrading bioactivity of titanium. Tissue Eng Part A 15, 3679–3688.
- 12) Att W, Hori N, Takeuchi M, Ouyang J, Yang Y, Anpo M, Ogawa T (2009) Time-dependent degradation of titanium osteoconductivity: an implication of biological aging of implant materials. Biomaterials 30, 5352–5363.
- 13) Hori N, Ueno T, Suzuki T, Yamada M, Att W, Okada S, Ohno A, Aita H, Kimoto K, Ogawa T (2010) Ultraviolet light treatment for the restoration of age-related degradation of titanium bioactivity. Int J Oral Maxillofac Implants 25, 49–62.
- 14) Aita H, Hori N, Takeuchi M, Suzuki T, Yamada M, Anpo M, Ogawa T (2009) The effect of ultraviolet functionalization of titanium on integration with bone.
 Biomaterials 30, 1015–1025.
- 15) Aita H, Att W, Ueno T, Yamada M, Hori N, Iwasa F, Tsukimura N, Ogawa T (2009) Ultraviolet light-mediated photofunctionalization of titanium to promote human mesenchymal stem cell migration, attachment, proliferation and differentiation. Acta Biomater 5, 3247–3257.
- 16) Ikeda T, Hagiwara Y, Hirota M, Tabuchi M, Yamada M, Sugita Y and Ogawa T

(2014) Effect of photofunctionalization on fluoride-treated nanofeatured titanium. J Biomater Appl 28, 1200–1212.

- 17) Massaro C, Rotolo P, De Riccardis F, Milella E, Napoli A, Wieland M, Textor M, Spencer ND, Brunette DM (2002) Comparative investigation of the surface properties of commercial titanium dental implants.Part I: chemical composition. J Mater Sci Mater Med 13, 535–548.
- 18) Lang N P, Salvi G E, Huynh-Ba G, Ivanovski S, Donos N, Bosshardt D D. (2011) Early osseointegration to hydrophilic and hydrophobic implant surfaces in humans. Clin Oral Impl Res 22, 349–356.
- Wang R, Hashimoto K, Fujishima A (1997) Light-induced amphiphilic surfaces. Nature 388, 431–432.
- Keleher J, Bashant J, Heldt N, Johnson L, Li YZ (2002) Photocatalytic preparation of silver-coated TiO₂ particles for antibacterial applications. World J Microbiol Biotechnol 18,133–139.
- Nakashima T, Ohko Y, Kubota Y, Fujishima A (2003) Photocatalytic decomposition of estrogens in aquatic environment by reciprocating immersion of TiO₂-modified polytetrafluoroethylene mesh sheets. J Photochem Photobiol A Chem 160, 115–120.
- 22) 橋本和仁,入江 寛 (2004) 酸化チタン表面の光誘起親水性化反応.表面化
 学 25, 252-259.
- 23) 小野 周 (1990) 表面張力. 第9版, 共立出版, 東京, 71-85.
- 24) Kasemo B, Lausmaa J (1988) Biomaterial and implant surfaces: on the role of cleanliness, contamination, and preparation procedures. J Biomed Mater Res 22, 145–158.

- 25) Kilpadi DV, Lemons JE, Liu J, Raikar GN, Weimer JJ, Vohra Y (2000) Cleaning and heat-treatment effects on unalloyed titanium implant surfaces. Int J Oral Maxillofac Implants 15, 219–230.
- 26) Serro AP, Saramago B (2003) Influence of sterilization on the mineralization of titanium implants induced by incubation in various biological model fluids.
 Biomaterials 24, 4749–4760.
- 27) Morra M, Cassinelli C, Bruzzone G, Carpi A, Di Santi G, Giardino R, Fini M (2003) Surface chemistry effects of topographic modification of titanium dental implant surfaces: 1. Surface analysis. Int J Oral Maxillofac Implants 18, 40–45.
- 28) Wennerberg A, Albrektsson T (2010) On implant surfaces: a review of current knowledge and opinions. Int J Oral Maxillofac Implants 25, 63–74.
- 29) Pae A, Kim SS, Kim HS, Woo YH (2011) Osteoblast-like cell attachment and proliferation on turned, blasted, and anodized titanium surfaces. Int J Oral Maxillofac Implants 26, 475–481.
- Cook JA, Mitchell JB (1989) Viability measurements in mammalian cell systems.
 Anal Biochem 179, 1–7.
- 31) Porstmann T, Ternynck T, Avrameas S (1985) Quantitation of
 5-bromo-2-deoxyuridine incorporation into DNA: an enzyme immunoassay for the assessment of the lymphoid cell proliferative response, J Immunol Methods 82, 169–179.
- 32) Magaud JP, Sargent I, Mason DY (1988) Detection of human white cell proliferative responses by immunoenzymatic measurement of bromodeoxyuridine uptake, J Immunol Methods 106, 95–100.
- 33) Huong PL, Kolk AH, Eggelte TA, Verstijnen CP, Gilis H, Hendriks JT (1991)

Measurement of antigen specific lymphocyte proliferation using 5-bromo-deoxyuridine incorporation. An easy and low cost alternative to radioactive thymidine incorporation. J Immunol Methods 140, 243-248.



















第6図 骨芽細胞のカルシウム量