

**UČEBNÍ TEXTY**  
**UNIVERZITY KARLOVY**

# **DIAGNOSTIKA A LÉČBA OSTEOPORÓZY A DALŠÍCH ONEMOCNĚNÍ SKELETU**

**Valér Džupa  
Jiří Jenšovský (eds.)**

**KAROLINUM**

# **Diagnostika a léčba osteoporózy a dalších onemocnění skeletu**

**Valér Džupa  
Jiří Jenšovský (eds.)**

---

Recenzovali:  
prof. MUDr. Petr Broulík, DrSc.  
prof. MUDr. Juraj Payer, Ph.D., MPH, FRCP

Vydala Univerzita Karlova  
Nakladatelství Karolinum  
jako učební text pro 3. lékařskou fakultu UK  
Sazba DTP Karolinum  
1., vydání

© Univerzita Karlova, 2018  
Text © Valér Džupa, Jiří Jenšovský (eds.), 2018  
Illustrations © (1.2-1.7, 20.1, 20.2) Klára Marešová, 2018

ISBN 978-80-246-3741-9  
ISBN 978-80-246-3761-7 (online : pdf)



Univerzita Karlova  
Nakladatelství Karolinum 2018

[www.karolinum.cz](http://www.karolinum.cz)  
ebooks@karolinum.cz



# OBSAH

|  |    |
|--|----|
| <b>PŘEDMLUVA .....</b>   | 7  |
| <b>ÚVOD .....</b>  | 9  |
| <b>1. ZÁKLADY FYZIOLOGIE SKELETU (<i>Vít Zikán</i>) .....</b>  | 11 |
| <b>2. VÝVOJ SKELETU (<i>Milan Bayer</i>) .....</b>   | 31 |
| <b>3. DEFINICE OSTEOPORÓZY (<i>Jiří Jenšovský</i>) .....</b>   | 37 |
| <b>4. SYNDROM KŘEHKOSTI, KŘEHKÉHO PACIENTA (FRAILTY SYNDROME), SARKOPENIE A PÁDY (<i>Jiří Jenšovský</i>) .....</b> | 42 |
| <b>5. EPIDEMIOLOGIE OSTEOPORÓZY (<i>Jiří Jenšovský</i>) .....</b>  | 47 |
| <b>6. LABORATORNÍ VYŠETŘENÍ V KLINICKÉ OSTEOLOGII<br/>(<i>Richard Pikner</i>) .....</b>                            | 50 |
| <b>7. DENZITOMETRICKÉ VYŠETŘENÍ V OSTEOLOGII (<i>Jan Štěpán</i>) .....</b>   | 65 |
| <b>8. RADIOLOGICKÉ ZOBRAZOVACÍ METODY V OSTEOLOGII<br/>(<i>Jan Šprindrich</i>) .....</b>                           | 70 |
| <b>9. SCINTIGRAFIE SKELETU (<i>Petr Vlček</i>) .....</b>   | 75 |
| <b>10. KOSTNÍ BIOPSIE (<i>Dana Michalská</i>) .....</b>  | 79 |
| <b>11. GLUKOKORTIKOIDY INDUKOVANÁ OSTEOPORÓZA<br/>(<i>Olga Růžičková</i>) .....</b>                                | 82 |
| <b>12. TRANSPLANTAČNÍ OSTEOPORÓZA (<i>Jiří Jenšovský</i>) .....</b>  | 92 |

|   |     |
|---|-----|
| <b>13. POSTIŽENÍ SKELETU U ONEMOCNĚNÍ LEDVIN</b> ( <i>František Šenk</i> ) . . . . .                            | 95  |
| <b>14. SKELETÁLNÍ PROJEVY REVMAТИCKÝCH CHOROB</b><br>( <i>Pavel Horák, Martina Skácelová</i> ) . . . . .        | 112 |
| <b>15. OSTEOPORÓZA U DĚTÍ A MLADISTVÝCH</b> ( <i>Milan Bayer</i> ) . . . . .                                    | 128 |
| <b>16. OSTEOPORÓZA V GRAVIDITĚ A PŘI LAKTAЦÍ</b> ( <i>Milan Bayer</i> ) . . . . .                               | 135 |
| <b>17. OSTEOPORÓZA U MUŽŮ</b> ( <i>Jiří Jenšovský</i> ) . . . . .   | 140 |
| <b>18. PRIMÁRNÍ HYPERPARATYREÓZA</b> ( <i>Jiří Jenšovský</i> ) . . . . .  | 145 |
| <b>19. PAGETOVA KOSTNÍ NEMOC</b> ( <i>Jiří Jenšovský</i> ) . . . . .  | 150 |
| <b>20. KOSTNÍ GENETICKÉ CHOROBY</b> ( <i>Ivo Mařík</i> ) . . . . .  | 156 |
| <b>21. OSTEOPORÓZA A INTERNÍ OBORY MEDICÍNY</b> ( <i>Iva Hoffmanová</i> ) . . . . .                             | 174 |
| <b>22. OSTEOPOROTICKÁ KOST Z POHLEDU ORTOPEDIE<br/>A TRAUMATOLOGIE</b> ( <i>Valér Džupa</i> ) . . . . .         | 184 |
| <b>23. OPTIMÁLNÍ DENNÍ PŘÍJEM VÁPNÍKU A VITAMINU D</b><br>( <i>Richard Pikner</i> ) . . . . .                   | 189 |
| <b>24. ESTROGENY A KOST, HORMONÁLNÍ SUBSTITUČNÍ LÉČBA</b><br>( <i>Jaroslav Jeníček</i> ) . . . . .              | 194 |
| <b>25. BISFOSFONÁTY</b> ( <i>Václav Vyskočil</i> ) . . . . .  | 197 |
| <b>26. STRONCIUM RANELÁТ</b> ( <i>Jiří Jenšovský</i> ) . . . . .  | 212 |
| <b>27. DENOSUMAB</b> ( <i>Jan Štěpán</i> ) . . . . .  | 215 |
| <b>28. TERIPARATID (OSTEOANABOLICKÁ LÉČBA<br/>POSTMENOPAUZALNÍ OSTEOPORÓZY)</b> ( <i>Jan Štěpán</i> ) . . . . . | 218 |
| <b>SEZNAM ZKRATEK</b> . . . . .   | 221 |
| <b>DOPORUČENÁ A CITOВANÁ LITERATURA</b> . . . . .   | 227 |
| <b>SEZNAM AUTORŮ</b> . . . . .  | 230 |

# PŘEDMLUVA

Editorům těchto skript se podařil „husarský kousek“, který je považován za prakticky nemožný: shromáždili téměř všechny špičkové odborníky v klinické osteologii k tomu, aby se podíleli na vzniku textu, o kterém autoři skromně prohlašují, že je určen pro mediky. Samozřejmě přeji medikům co nejlepší studijní materiály – a upřímně řečeno, kdo by měl mít lepší? Text je však natolik kvalitní a obsáhlý, že určitě bude sloužit i klinickým osteologům v praxi, internistům, revmatologům, ortopedům i dalším specialistům, kteří se chtějí (či musejí) na péči o nemocné s metabolickými chorobami kostí podílet. Lze jej použít i jako základ pro přípravu ke specializační atestaci z klinické osteologie, i když tady již samozřejmě je potřeba i materiálů dalších.

Když se čtenář a student na text podívá v souhrnu, měl by registrovat několik výjimečností:

1. V době, kdy probíhá zcela legitimní diskuse, zda je vůbec potřeba tištěných textů nebo zda stačí e-learning, kdy „lze vše nalézt na internetu“, kdy jsou pochybnosti, jestli studenti budou skripta využívat a o mnoha dalších pochybnostech, zde čtenáři najdou naprostě souhrnný text, pokrývající (bez dalšího hledání) vše potřebné. Navíc text psaný čtivě, v krátkých a jasných kapitolách.
2. Již zmíněný špičkový autorský kolektiv, který pokrývá problematiku ze všech úhlů pohledu.
3. Široký záběr: od fyziologie a patofyziologie, přes vývoj kosti, vrozené poruchy, všechny aspekty diagnostiky, široký přehled v léčbě a mnoho dalších.
4. Vědomí, že osteoporóza není jen postmenopauzální, ale že pravděpodobně stejně velká skupina nemocných (nebo i větší) má osteoporózu sekundární. Může jít o iatrogenní osteoporózu (zde přesně specifikovanou glukokortikoidy indukovanou osteoporózou), narůstající problematiku renální kostní choroby a další.

5. V návaznosti na předchozí bod je třeba smeknout nad širokým zapojením osteologické problematiky do celého vnitřního lékařství nebo do ortopedie.
6. Naprosto jasně demonstrovanou jednotu funkce a spolupráce mezi kostním a svalovým systémem. To je nepochybně oblast, kterou čeká velký rozvoj a klinická potřeba a je dobré, že na ni autoři mysleli.
7. Velmi široký přehled léčby – od léků, které již v „klasické klinické osteologii“ mají spíše historickou roli, až po nové, moderní způsoby léčby.

Jistě by bylo možné tuto předmluvu protahovat na další stránky. Není to ale potřeba. Dovolím si oběma skupinám (tedy studentům i autorům) doporučit:

- studujícím, aby si text přečetli se zájmem a aby se jim stal výborným vodítkem a stimulem pro hledání dalších novinek a oblastí rozvoje v klinické osteologii,
- autorům, aby je úspěch skript (o kterém nelze pochybovat) potěšil a především povzbudil k tomu, aby ve spisovatelských aktivitách pokračovali; další oblasti, ze kterých jen namátkou jmenuji metastatickou kostní nemoc, problematiku hojení zlomenin či sekundární osteoporózu u dalších chorob, na tak kvalitní autorský a editorský kolektiv netrpělivě čekají.

*prof. MUDr. Vladimír Palička, CSc., dr. h. c.*

# ÚVOD

Problematika osteoporózy, ale i dalších onemocnění skeletu, se dotýká řady medicínských oborů. Chtěli jsme studentům všeobecného lékařství připravit k informacím o osteoporóze snadný přístup, a vytvořili jsme proto dva e-learningové kurzy (<http://osteokurz.lf3.cuni.cz>). První shrnuje poznatky o metabolismu kosti, patofyziologii osteoporózy, její diagnostice a léčení. Druhý je věnován nejčastějším osteoporotickým zlomeninám a jejich řešení. Oba kurzy vznikly s podporou **Rozvojového projektu Ministerstva školství, mládeže a tělovýchovy České republiky** (CSM 74/2012). V součinnosti s e-kurzy jsme chtěli studujícím lékařských fakult nabídnout i klasickou, strukturovanější knižní podobu, která by nám umožnila koncipovat výklad s důrazem na mezioborovost problematiky. Texty týkající se osteoporotických zlomenin vyžadovaly jen malé úpravy a podařilo se nám je vydat v podobě skript v roce 2016. Nesnadnější však bylo zpracování látky týkající se obecných poznatků o osteoporóze, její diagnostice a léčbě, neboť se jedná o dynamicky se rozvíjející disciplíny medicíny, vyžadující hlubší pojetí a pohled odborníků všech zúčastněných oborů (především endokrinologie, nefrologie, revmatologie a pediatrie). Výsledkem je poměrně rozsáhlý text, který přesahuje požadavky kladené na studenty medicíny. Materiály mohou dobře posloužit i v rámci speciálnizační přípravy k atestaci z interních oborů, ortopedie a traumatologie. K tomu účelu slouží dělení na základní korpus, určený medikům (normálním písmem), a detailní rozbor témat, věnovaný atestantům (petitem). Doufáme, že takto koncipovaný text může provést studenty všeobecného lékařství i mladé lékaře ve specializační přípravě multioborovým pohledem na problematiku osteoporózy, ale i dalších onemocnění skeletu studovaných a léčených klinickými obory zabývajícími se osteologií. Text jsme koncipovali tematicky, od problematiky obecné osteologie a diagnostiky osteoporózy přes popis nejčastějších onemocnění spojených s projevy

osteoporózy až k závěrečným možnostem léčebného ovlivnění osteoprotické kosti.

Děkujeme recenzentům, prof. MUDr. Petru Broulíkovi, DrSc., a prof. MUDr. Jurají Payerovi, PhD., MPH, FRCP, za inspirativní připomínky.

Naše poděkování patří také prof. MUDr. Vladimíru Paličkovi, CSc., dr. h. c., za laskavé ohodnocení záměru i obsahu skript v předmluvě a v neposlední řadě děkujeme také Mgr. Janě České za jazykovou úpravu hotového textu a MgA. Kláře Marešové za kresbu obrázků.

*Praha, duben 2017  
Valér Džupa, Jiří Jenšovský*

# 1. ZÁKLADY FYZIOLOGIE SKELETU

Vít Zikán

## 1.1 Úvod

Kostra dospělého člověka tvoří 15–20 % hmotnosti těla. **Kostní tkáň je nejen mineralizovaný, ale také bohatě vaskularizovaný a nesmírně dynamický metabolicky aktivní orgán**, který je v průběhu života stále přestavován. Skelet má nejen mechanické funkce, ale podílí se i na zajištění homeostázy vápníku a fosfátů, na regulaci acidobazické rovnováhy, vytváří prostor pro kostní dřeň a krvetvorbu a má také endokrinní funkce. Proces tvorby (modelace) kostí a jejich přestavba (remodelace) v průběhu celého života závisí na koordinované činnosti specializovaných kostních buněk osteoblastů, osteocytů a osteoklastů. Růst kostí a dosažení maxima kostní hmoty závisí na genetických faktorech, výživě, fyzické aktivitě a hormonálním stavu. S věkem klesá kostní novotvorba a nastává nerovnováha mezi novotvorbou a resorpční kosti, která vede k úbytku kostní hmoty a ke změnám kostní struktury.

## 1.2 Funkce kosti

**Mechanické funkce** skeletu jsou rozhodující pro pohyb (úpony svalů), dýchání a ochranu vnitřních orgánů, tvoří prostor pro kostní dřeň a krvetvorbu. Spojení skeletu a hematopoetického systému je zvláště těsné a oba systémy sdílejí buňky a lokální regulační faktory.

**Metabolické funkce** kosti souvisí se zajištěním homeostázy vápníku, fosfátů a dalších iontů (zdroj minerálů při nedostatku). Kost se spoluúčastní regulace acidobazické rovnováhy (zdroj pufrových hydrogenuhličitanových a hydrogenfosfátových aniontů při acidóze).

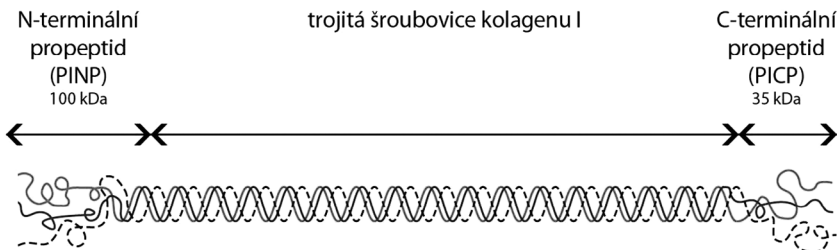
V neposlední řadě se uplatňují i **endokrinní funkce** skeletu (osteocyty jsou zdrojem např. fibroblastového růstového faktoru 23, který se významně podílí na regulaci homeostázy fosfátů).

### 1.3 Složení skeletu

Kost se skládá ze specializovaných kostních buněk, z kostní organické matrix (20–40 %), kostního minerálu (50–70 %), z vody (8–10 %) a lipidů (< 3 %).

**Kostní organickou matrix** tvoří kolagen typu I (vláknitá složka ~ 85 %) a amorfní hmota, která obsahuje glykosaminoglykany vázané s proteiny – chondroitin sulfát, keratansulfát a strukturální glykoproteiny (např. osteokalcin, osteopontin, osteonektin a kostní sialoprotein). **Kolagen typu I** obsahuje dva identické polypeptidové řetězce  $\alpha 1$  a jeden řetězec  $\alpha 2$ , uspořádané v trojité šroubovici, která se označuje jako tropokolagen (obr. 1.1). Je to základní jednotka kolagenu, dlouhá přibližně 256 nm. Jednotlivé molekuly tropokolagenu jsou uspořádány paralelně a tvoří společně fibrily (protofibrily a mikrofibrily), které dále tvoří svazky a vzniká kolagenové vlákno.

**Kostní minerál** se ukládá do organické kostní matrix a tvoří hydroxylapatit  $\text{Ca}_{10}(\text{PO}_4)_6(\text{OH})_2$ . Hydroxyapatitové krystaly jsou uloženy podél kolagenních fibril a jsou obaleny amorfni substancí. Kostní minerál ale není čistý hydroxyapatit, obsahuje i další ionty (magnezia, kalia, natria,



Obr. 1.1: **Struktura kostního kolagenu.** Kolagen se skládá ze dvou řetězců  $\alpha 1$  a jednoho řetězce  $\alpha 2$ . Řetězce tvoří trojítou spirálu, která se označuje jako tropokolagen. Je to základní jednotka kolagenu, dlouhá přibližně 256 nm.

ionty citrátové, uhličitanové, chloridové, fluoridové), které umožňují lepší rozpustnost důležitou pro homeostázu minerálů.

Tvrďost a pevnost kosti je důsledkem anorganické složky, naopak pružnost kosti zajišťuje složka organická. Kombinací obou vznikají vhodné mechanické vlastnosti, které umožňují, aby kost byla nejen dostatečně tvrdá, ale také pružná a lehká.

Bohatá **buněčná složka kosti** (sít' osteocytů, osteoblasty a osteoklasty) má důležitou roli v metabolismu minerálních látek (zejména kalcia a fosfátů) a je zodpovědná za stálou obnovu kosti.

## 1.4 Organizace skeletu

Základním stavebním kamenem kostní tkáně jsou mineralizovaná kolagenní vlákna ( $\sim 0,1\text{--}3 \mu\text{m}$  v průměru). Podle uspořádání a průběhu kolagenných fibril v základní hmotě se rozlišují dva typy kostní tkáně: kost vláknitá a kost lamelární.

**Vláknitá kost** je považována za nezralou formu kosti a je obvykle přeměněna na kost lamelární. Mezibuněčná hmota vláknité kosti je složena z plstvovitě propletených kolagenních fibril, často sdružených v hrubší svazky. Vyskytuje se na drsnatinách kostí (v místech připojení šlach a ligament), v lebečních švech, v zubních alveolech, ve svalku při hojení zlomenin a vzniká i u některých kostních nádorů nebo u metabolických osteopatií (osteogenesis imperfecta, Pagetova kostní choroba).

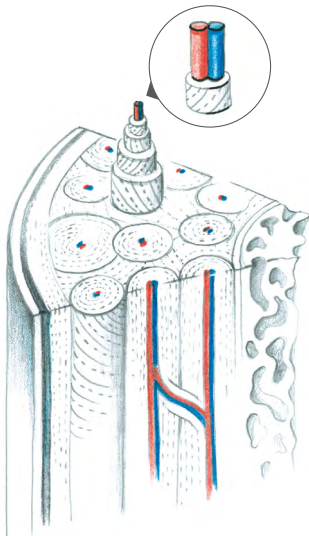
**Lamelární kost** je charakterizována paralelním průběhem kolagenních vláken a jejich uspořádání v lamely (vrstvy tloušťky 3–8  $\mu\text{m}$ ). Lamelární kost vzniká remodelací vláknité kosti (nebo preexistující lamelární tkáně). Lamelární kost se začíná vyvíjet přibližně v prvním měsíci života a ve čtyřech letech má již většina kostí lamelární strukturu. Rozlišujeme dva typy lamelární kosti: kortikální kost a trámcitou kost (obr. 1.2).

**Kortikální kost** je hustá a kompaktní, představuje 80 % hmotnosti skeletu. Tvoří těla dlouhých kostí (diáfýzy), tenkou vrstvu na povrchu epifýz, vrstvu na zevní a vnitřní straně plochých kostí lebečních a tenkou vrstvu na povrchu krátkých kostí. Strukturně sestává z vrstev – lamel (Haversovy lamely), které jsou uspořádány do válcovitých útvarů, tzv. osteonů (Haversův systém; viz obr. 1.2). Osteon může tvořit až 20 lamel soustředně uspořádaných kolem centrálního kanálku (Haversův kanálek). Tento kanálek obsahuje krevní a mízní cévy a nervová vlákna. Mezi lamelami se nachází

osteocyty. Haversovy systémy jsou od okolí odděleny cementovou linií a jsou propojeny přičně probíhajícími kanálky (Volkmannovy kanálky). Mezi koncentricky uspořádanými Haversovými systémy se nacházejí lameły nepravidelného průběhu – tzv. intersticiální lamely (představují zbytky dříve založených osteonů). Endostální a periostální povrch kosti kryjí tzv. pláštové lamely. Hlavní funkcí kortikální kosti je zajistit mechanickou pevnost a ochranu, ale může se podílet i na metabolických funkčních skeletu, např. v případě těžkého a dlouhodobého nedostatku minerálů.

**Trámčitá kost** (trabekulární, spongiózní) se nalézá uvnitř dlouhých kostí, a to zejména na jejich koncích, uvnitř obratlových těl, pánev a dalších velkých plochých kostí. Trámčitá kost se skládá ze sítě vzájemně propojených kostních trámečků (o průměru 50–300 µm), které jsou tvořeny téměř výhradně lamelární kostí (její uspořádání v paketech se někdy označuje jako tzv. hemiosteony). Uspořádání trámčité kosti charakterizuje kromě porozity také mikroarchitektura kostních trámců, která vzniká v důsledku měníc se mechanické zátěže – kostní trámce se přestavují do směru největšího zatížení, a tím je s minimem stavebního materiálu docíleno ideálního rozložení působících sil, kost je tak pevná a zároveň lehká (obr. 1.2). Trámčitá kost významně přispívá k mechanické odolnosti kostí, a to zejména obratlů. Prostory mezi trámcemi vytvářejí primární dřeňovou dutinu, kde se vazivo diferencuje na hematopoetickou tkáň kostní dřeně. Povrch trámčité kosti je asi pětkrát větší než povrch kortikální kosti, a je tak i metabolicky aktivnější.

Povrch kosti je kryt kolagenním vazivem, nazývaným endost na vnitřním povrchu a periost na vnějším povrchu (obr. 1.2). **Periost** je tuhá pevná vazivová vrstva na povrchu kosti s výjimkou kloubních konců. Rozlišujeme dvě vrstvy periostu: **zevní** – je tvořena svazky kolagenních vláken a fibroblasty, vlákna se proplétají s vlákny úponů šlach, která pronikají jako tzv. Sharpeyova vlákna až do kostní tkáně a představují ukotvení šlachy; **vnitřní** (zárodečná, germinativní, kambiová) – má málo vláken a fibroblastů a je bohatá na osteoprogenitorové buňky, z nichž vznikají osteoblasty, odpovídající za růst kosti apozicí do šířky, obsahuje také krevní a lymfatické cévy a nervy (zodpovědné za bolesti kostí po úrazech, zlomeninách, při zánětech). **Endost** je tenčí než periost a je tvořen tenkou vnitřní vrstvou oploštělých preosteoblastů a malým množstvím vazivové tkáně s četným cévním zásobením. Hlavní funkcí periostu a endostu je výživa kostní tkáně. Slouží také k diferenciaci osteoblastů při regeneraci a růstu kosti.



Obr. 1.2: Anatomie dlouhé kosti a struktura kortikální a trámčité kosti diafýzy femuru (detailedly viz v textu)

Kostru dělíme na **osový (axiální)** a **periferní (apendikulární)** skelet. Mezi axiální skelet patří lebka, páteř, hrudní kost a žebra. Apendikulární skelet zahrnuje lopatku, pánev, dlouhé kosti a periferní skelet horní a dolní končetiny. Zastoupení kortikální a trámčité kosti je v různých úsecích skeletu rozdílné (např. obratlové tělo tvoří přibližně z 66 % trámčitá kost, naopak diafýza radia je tvořena převážně kortikální kostí a trámčiny je zde jen 5 %). Podle tvaru rozlišujeme:

**Dlouhé kosti** (*osse longa*). Mezi dlouhé kosti patří klíční kost, humerus, radius, ulna, metakarpy, femur, tibiae, fibula, metatarzy a články prstů. Na nich rozlišujeme **epifýzy** (*epiphysis*), které jsou buď na jednom, nebo na obou koncích dlouhé kosti. Mezi nimi je **diafýza** (*diaphysis*). Dále se v období růstu na přechodu mezi tělem a kloubními konci kostí nachází **fýzy** – růstové chrupavky (růstové ploténky, *physis*), díky kterým kost přirůstá do délky. Rozšířený úsek diafýzy sousedící s růstovou ploténkou se nazývá **metafýza** (*metaphysis*). Povrch kosti je na diafýze tvořen silnou vrstvou kompaktní tkáni, naproti tomu epifýzy jsou pokryty jenom slabou vrstvou kompakty. Vnitřek kosti je tvořen spongiózní kostí. Dutina v těle diafýzy kosti (*cavitas medullaris*) je vyplňena kostní dření (*medulla ossium*, obr. 1.2). **Osifikační jádra** dlouhé kosti jsou

v diafýze (ve středu kosti, odkud osifikace postupuje ke koncům) a v epifýzách, případně se mohou vyskytovat další osifikační jádra (apofýzy) v hrbolech kostí v místech úponů svalů – např. ve velkém trochanteru femuru (*trochanter major*).

**Krátké kosti** (*ossa brevia*). Mezi krátké kosti patří karpální a tarzální kosti a sesamoidní kosti (zvláštní typ krátkých kostí, které jsou uložené ve svalových úponech a šlachách – *patella, os pisiforme*). Na jejich povrchu je tenká vrstva kompakty (*substancia corticalis*), uvnitř jsou vyplňeny spongiózou. Osifikace krátké kosti probíhá vždy enchondrálně a z jednoho osifikačního jádra, které je přibližně ve středu kosti, postupuje k povrchu po celé růstové období.

**Ploché kosti** (*osса planа*). Mezi ploché kosti patří lebka, čelisti, lopatky, hrudní kost a žebra, kosti párnve. Tyto kosti mají vždy na vnějším i na vnitřním povrchu vrstvu kompakty (*lamina externa et lamina interna*), mezi kterými je vrstva spongiózy. Ploché kosti osifikují z více jader.

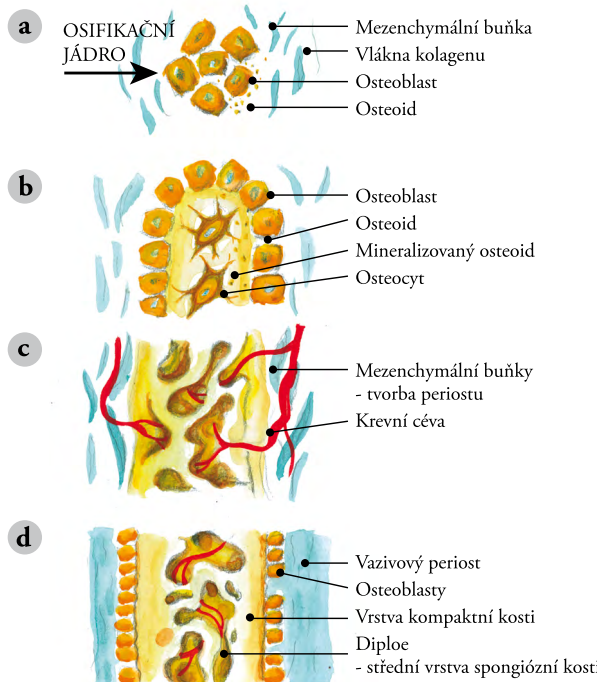
**Nepravidelné kosti** (*osса irregularia*). Mezi nepravidelné kosti patří obratle, křížová kost, kostrč a jazylka.

**Pneumatizované kosti** (*osса pneumatica*). Vyvíjejí se postnatálně, vchlipováním sliznice do základu kosti. Patří mezi ně kosti obsahující paranasální dutiny (výchlipky sliznice dutiny nosní) a *processus mastoideus* (výchlipka sliznice středního ucha).

## 1.5 Vývoj a růst kostí

Z hlediska embryologického se kost vyvíjí dvěma způsoby: **desmogenní osifikací** (intramembranózní nebo endesmální osteogeneze), kdy kost vzniká přeměnou nediferencovaných mezenchymálních buněk, a **chondrogenní osifikací** (intrakartilagínovní, enchondrální nebo chondrogenní osteogeneze), kdy kost vzniká přeměnou chrupavkovitého modelu kosti (kost nevzniká z chrupavky, ale chrupavka slouží jako model pro vznik kosti).

Výsledkem desmogenní i chondrogenní osifikace je po histologické stránce totožná kost. Ta vzniká ve dvou krocích – **primární a sekundární osifikaci**. V první fázi se u obou způsobů osifikace vytváří vláknitá (nezralá) kost, ve které jsou kostní lamely nezřetelné a nemají pravidelně uspořádaná kolagenní vlákna. Je to pouze dočasně vytvořená tkáň, která je ve druhé fázi nahrazena definitivní lamelární kostí spongiózní. Ta se poté může přeměnit na kost kompaktní. Kost nedosahuje definitivního tvaru a velikosti prostým ukládáním jednotlivých složek, ale její růst a vývoj je výsledkem procesu modelace a remodelace (viz odstavec 1.8).



Obr. 1.3: **Postup desmogenní osifikace:** a – vznik osifikačního jádra, diferenciace osteoblastů ve vazivovém základu kosti; b – osteoblasty produkují osteoid, který později kalcifikuje, vznikají osteocyty; c – tvorba trámčiny, postupně vznikají kostní trámce a začíná se tvorit periost; d – resorpce primitivní kostní tkáně, kostní modelace a remodelace (přestavba a novotvorba kosti) vedou ke vzniku definitivní kosti (kom-paktní kost, diploe)

### Desmogenní (intramembránzní) osifikace

Desmogenní osifikací vznikají ploché kosti (včetně kostí lebky), většina z horního skeletu obličeje, části dolní čelisti, klíční kost a kosti pánev, stejně jako tzv. manžeta dlouhých kostí (viz dále). Tento proces probíhá také v průběhu přirozeného hojení zlomenin kostí (obr. 1.3).

**Primární osifikace.** Mezenchym (embryonální pojivová tkáň) se zahustí ve vazivovou membránu, tzv. blastém, vytvářející model budoucích kostí. Z mezenchymálních buněk blastému se diferencují osteoblasty, které začínají produkovat kostní matrix a vláknitou komponentu. Obzvlášť podél cév se tak začínají

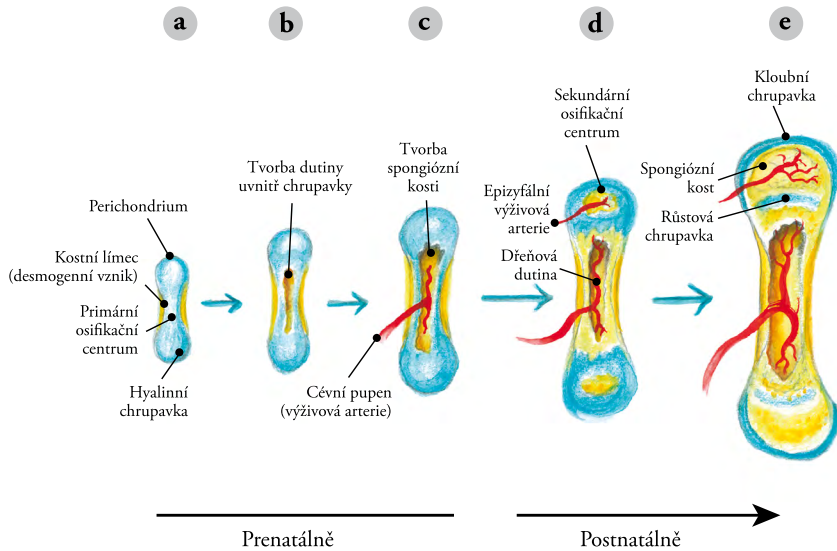
objevovat postupně se zvětšující proužky osteoidu (nemineralizované základní hmoty amorfni kosti). Tímto způsobem se vytváří rozvětvená anastomozující síť trámců kostní hmoty, na jejichž povrch nasedají v jedné vrstvě osteoblasty, jejichž sekreční činnost přibývá základní amorfni hmota. Postupně dochází také k prvnímu ukládání kalcia a na kolagenních fibrilách jsou vytvářeny anorganické krystalky hydroxyapatitu.

**Sekundární osifikace.** Při osifikaci plochých kostí postupně dochází k resorpci střední vrstvy, která je nahrazena kostí spongiózní. Trámce kostní hmoty postupně mohutní a mineralizují se (dochází k ukládání hydroxyapatitu v průběhu kolagenních fibril). Prostory mezi trámcemi vytvářejí primární dřeňovou dutinu, kde se vazivo diferencuje na hematopoetickou tkáň kostní dřeně. Ukládání kostní hmoty kolem osteoblastů a jejich výběžků vede k vytvoření lakov a kanálků a osteoblasty se přeměňují na osteocyty. Resorpce kosti nepostihuje zevní a vnitřní lamely a na ploché kosti se tak vytvářejí dvě okrajové vrstvy kompaktní kosti, mezi nimiž je uložena vrstva kosti spongiózní, tzv. diploe. Povrchové vrstvy vaziva, které nepodléhají osifikaci, jsou základem periostu. Endost se diferenčuje později v souvislosti s formováním spongiózy činností fibroblastů (vznikají z mezenchymálních progenitorů).

### Chondrogenní (enchondrální) osifikace

Zbývající kosti osového a periferního skeletu vznikají v průběhu vícestupňového procesu, který vyžaduje postupné vytváření a degradaci chrupavčitých struktur, které vytvářejí šablonu pro vznikající kost. Tvorba kosti, která využívá chrupavčitou šablonu, se označuje jako enchondrální osifikace (*fecky endon* = uvnitř, *chondros* = chrupavka, obr. 1.4). Tento typ osifikace je typický pro většinu dalších kostí v těle (diafýzy dlouhých kostí, krátké kosti a některé části nepravidelných kostí) a uplatňuje se při růstu dlouhých kostí do délky a také při hojení zlomenin.

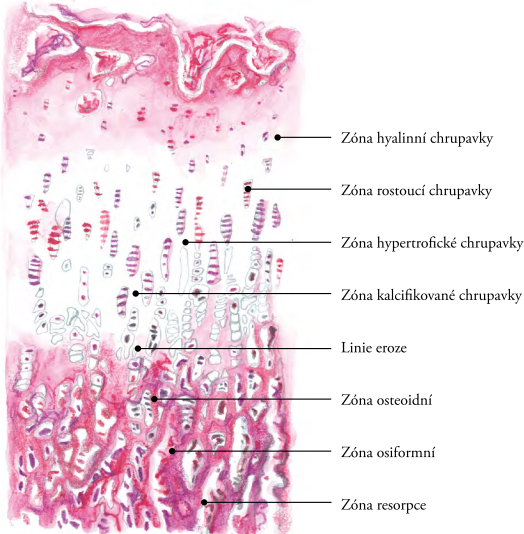
**Primární osifikace.** Osifikace začíná již prenatálně. Chrupavčitý model je obklopen perichondriem. Uprostřed diafýzy chrupavčitého základu kosti vzniká perichondrální vaskularizovaný prstenec, jehož buňky se na vnitřní straně diferencují v osteoblasty a perichondrium tak získává osteogenní vlastnosti. Osteoblasty tvořená kostní tkáň je ukládána mezi perichondrium a hyalinní chrupavku. Dochází k uzavření dosud chrupavčité diafýzy tzv. periostální kostní manžetou. Současně s tvorbou periostální manžety se objevují změny v centru chrupavkové diafýzy. Hyalinní chrupavka (vyživovaná difuzí z perichondria) reaguje na nedostatek výživy a kyslíku, v důsledku toho hypertrofuuje a dochází k vypadávání solí kalcia do extracelulární matrix a vytváří se tzv. primární osifikační



Obr. 1.4: **Postup osifikace dlouhé kosti:** a – základem kosti je model tvořený hyalinní chrupavkou, na povrchu je perichondrium (husté vazivo), na základě desmogenní osifikace vzniká v perichondriu uprostřed diafýzy tzv. kostní manžeta (první osteogenní aktivita); b – probíhá kalcifikace, eroze a osifikace chrupavky, tím vzniká primární osifikační centrum a následně jeho resorcej primitivní dřeňová dutina; c – do centra proniknou cévy nesoucí buňky, které rozrušují chrupavku a produkují kostní tkán, cévy prorůstají k epifýzám; d – postnatálně osifikují epifýzy, osifikační centrum vzniká podobně, ale uprostřed základu epifýzy, nikoliv pod perichondriem, a osifikace se šíří radiálně, tzn. k povrchu epifýzy; e – konce epifýzy jsou pokryty hyalinní chrupavkou, podélní růst dlouhých kostí je výsledkem enchondrální osifikace v oblasti růstové ploténky (fýzy)

centrum. Chrupavka kalcifikuje, začne se rozpadat a tvořit dutinky. Z okolního mezenchymu prorůstá do zvápenatělé chrupavky cévní pupen (*a. nutricia*), který nese osteoprogenitorové buňky, z nichž se diferencují chondrolasty, osteoblasty, endotelové buňky a také hematopoetické buňky, z nichž se diferencují osteoklasty. Cévy prorůstají ve směru dlouhé osy kostního modelu k oběma epifýzám. Mezi cévními pupeny vznikají tzv. směrové trámečky kalcifikované chrupavky. K růstu kosti do délky dochází v růstových ploténkách a zahrnuje prodloužení chrupavčité šablony v důsledku dělení chondrocytů (tvořících sloupce) a nárůstu jejich velikosti. Chondrocyti později zanikají apoptózou a do prostoru po nich

### Epifýza



### Diafýza

Obr. 1.5: **Zóny osifikace směrem od epifýzy k diafýze dlouhé kosti:** **Zóna hyalinní chrupavky** (rezervní nebo klidová zóna) je na počátku procesu mohutná, ale postupně se zužuje, je tvořena hyalinní chrupavkou a její růst se děje nepříliš četnými mitózami chondrocytů. **Zóna rostoucí chrupavky** (proliferující chrupavky) je aktivní zóna, kde jsou mitózy buněk početné, pro tuto vrstvu chrupavky je typické uspořádání chondrocytů do sloupčů probíhajících paralelně s dlouhou osou chrupavkového modelu kosti, dochází zde k podélnému růstu chrupavky. **Zóna hypertrofické chrupavky** je tvořena zvětšenými buňkami, které se již mitoticky nedělí, v cytoplazmě chondrocytů se nachází větší množství glykogenu a mezibuněčná hmota je omezena do podoby trámečků mezi sloupci buněk. **Zóna kalcifikované chrupavky** (základní hmota zvápenatělé hypertrofické chrupavky) je oblast s kalcifikovanou základní hmotou mezi longitudinálně probíhajícími sloupci buněk. **Linie eroze** je oblast, do které se v procesu rozrušení hypertrofické zvápenatělé chrupavky propracovaly chondroklasty, zbytky kalcifikované základní hmoty zůstávají jako směrové trámce. **Zóna osteoidní** (zóna osifikace) obsahuje směrové trámce s osteoblasty, které vytváří na povrchu asi 1 mm silnou vrstvu nemineralizované základní amorfní hmoty, tato vrstva pak přechází hlouběji v oblast, kde se buňky mění na osteocyty a kde je základní hmotou uložená na povrchu trámců již mineralizovaná. **Zóna osiformní** je prostorem, ve kterém zbytek mezenchymového vaziva mezi trámcí vytváří osteogenní kostní dřen. **Zóna resorpce** reprezentuje poslední krok osifikace, kostní i směrové trámce jsou odbourávány a resorbovány, medulární dutina se postupně zvětšuje a prodlužuje – zpočátku je vyplňena osteogenní, později hematogenní kostní dření.