

Revisión de tema

Osteonecrosis de los maxilares: fisiopatología, diagnóstico y tratamiento

Osteonecrosis of the jaws: pathophysiology, diagnosis and treatment

María Catalina Cortés-Motta^{1✉}, Rafael Fernández-Grisales^{1✉} [CvLAC](#)

1. Endodoncista. Candidato a Maestría en Ciencias Odontológicas- Universidad CES, Medellín, Colombia.

Fecha correspondencia:

Recibido: junio de 2016.

Aceptado: noviembre de 2016.

Forma de citar:

Cortés-Motta M, Fernández-Grisales R. Osteonecrosis de los maxilares: fisiopatología, diagnóstico y tratamiento. Rev. CES Odont 2016; 29(2): 65-77.

Open access

© Derecho de autor

Licencia creative commons

Ética de publicaciones

Revisión por pares

Gestión por Open Journal System

ISSN 0120-971X

e-ISSN 2215-9185

Comparte

**Resumen**

El esqueleto humano es un conjunto organizado de piezas óseas que conforman y proporcionan soporte estructural al cuerpo. Diferentes funciones han sido descritas: soporte dinámico y mecánico, protección y mantenimiento de la homeostasis mineral. Para esto, el hueso debe mantener su metabolismo activo y ser capaz de adaptar su estructura a estímulos mecánicos reparando los daños estructurales a través del proceso de remodelación durante toda la vida. La osteoporosis, enfermedad de Paget, cáncer/infecciones en el hueso, van a alterar la fisiología del tejido dando lugar a la pérdida de su integridad. Los bifosfonatos (BFs) son agentes farmacológicos diseñados para el tratamiento de estas enfermedades, su principal mecanismo de acción es la inhibición de la resorción osteoclástica del hueso. La osteonecrosis de los maxilares (ONM) relacionada con la medicación consiste en la destrucción progresiva del tejido óseo, siendo uno de los efectos adversos de este tipo de tratamiento. Por esta razón, el objetivo de este artículo fue hacer una revisión acerca de los principales aspectos farmacológicos y clínicos de la ONM relacionada con los bifosfonatos en odontología. El diagnóstico clínico y el tratamiento adecuado son fundamentales para reducir el riesgo de osteonecrosis en pacientes bajo terapia antiresortiva o antes de iniciar su administración. Por esta razón, la prevención es aún más importante.

Palabras clave: Necrosis ósea, bifosfonatos, reabsorción ósea, remodelado óseo.

Abstract

The human skeleton is an organized set of bony pieces that make up and provide the structural support of the body. Different functions have been described: dynamic and mechanical support, protection and maintenance of mineral homeostasis. For this, the bone must maintain its active metabolism and be able to adapt its structure to mechanical stimuli repairing the structural damages through the process of remodeling throughout the life. Osteoporosis, Paget's disease, cancer and bone infections, will alter the physiology of the tissue resulting in the loss of its integrity. Bisphosphonates (BFs) are pharmacological agents designed for the treatment of these diseases, their main mechanism of action is the inhibition of bone

osteoclastic resorption. Medication related osteonecrosis of the jaw (ONJ) consists of the progressive destruction of the bone tissue, being one of the adverse effects of this type of treatment. For this reason, the objective of this article was to make a review about the main pharmacological and clinical aspects of ONJs related to bisphosphonates in dentistry. Clinical diagnosis and appropriate treatment are essential to reduce the risk of osteonecrosis in patients undergoing antiresorptive therapy or before starting administration. For this reason, prevention is even more important.

Keywords: Bone necrosis, bisphosphonates, bone resorption, bone remodeling.

Introducción

El esqueleto humano tiene en total 213 huesos y sus funciones específicas son: soporte y protección, sustento del movimiento, anclaje de los músculos y la homeostasis mineral. Es un tejido metabólicamente activo capaz de adaptar su estructura a los estímulos mecánicos y la reparación de daños estructurales a través del proceso de remodelación (1,2). También se compone de hueso cortical (80%) el cual es denso y sólido y rodea el espacio de la médula y hueso trabecular (20%) que se compone de una red de placas trabeculares y varillas intercalados en el compartimento de la médula ósea. Tanto el hueso cortical y trabecular se componen de osteones (1,2). El hueso maduro, se compone de colágeno tipo I que forma la matriz orgánica, uniéndose a los cristales de hidroxapatita para realizar la mineralización. La matriz orgánica no colágena del hueso está compuesta por proteínas (osteocalcina, sialoproteínas, proteína morfogenética ósea- BMP, ILG1 e ILG2). Estas proteínas participan en el mantenimiento de la matriz ósea y la regeneración del hueso (3).

Los bifosfonatos han sido utilizados exitosamente para tratar enfermedades progresivas del esqueleto como: mieloma múltiple, metástasis ósea, osteoporosis y otras enfermedades metabólicas óseas (4). La primera asociación entre Bifosfonatos y ONMs fue descrita desde el 2003 (3). Las intervenciones odontológicas quirúrgicas son asociadas como un factor de riesgo para ONMs. Por esto, el odontólogo debe identificar que pacientes son potenciales a desarrollar esta condición patológica, y establecer los protocolos de manejo adecuado antes, durante o posterior al uso de Bifosfonatos.

Fisiología del hueso

El hueso es un tejido conectivo altamente especializado y dinámico que se renueva constantemente. El modelado óseo es el proceso por el cual los huesos cambian su forma general en respuesta a influencias fisiológicas o fuerzas mecánicas, dando lugar a un cambio morfológico por la respuesta adaptativa al estrés, manteniendo la homeostasis mineral (1-5). Las poblaciones celulares que participan en este proceso son: osteoblastos y osteoclastos, las cuales ejecutan la remodelación ósea y llevan a cabo secuencialmente la reabsorción de hueso viejo para evitar la acumulación de micro lesiones y generar la formación de nuevo hueso (1,2).

El ciclo de remodelación se compone de fases secuenciales: activación → reabsorción → formación. La activación implica el reclutamiento y activación de los osteoclastos (5). Los osteoclastos se derivan de células madre hematopoyéticas en la médula ósea y maduran como células mononucleares a través de la influencia de factores de transcripción c-Fos y PU.1 (Figura 1) (4).

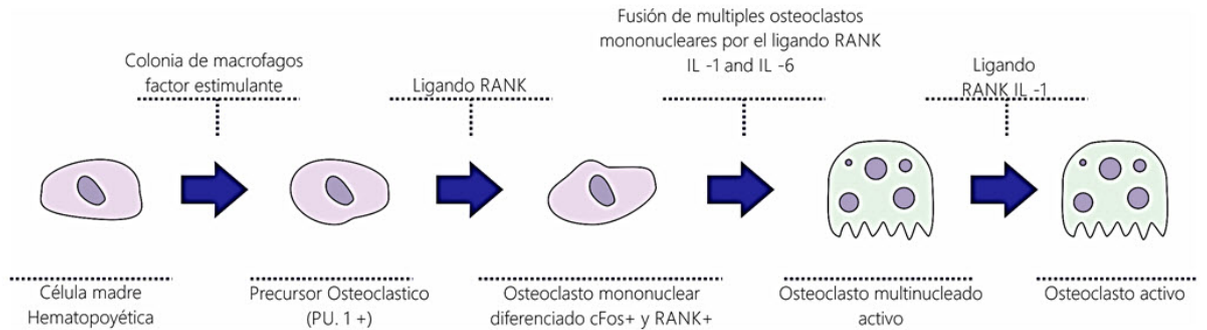


Figura 1. Proceso de maduración de un Odontoclasto. Imagen modificada de R.E. Marx (Ed.) 2006 (3)

La fusión de células de revestimiento de la superficie del hueso con las múltiples células mononucleares secretadas en la circulación por medio de la Interleucina-1; la Interleucina-6 y el receptor activador ligando Kappa-B (RANKL), forma los osteoclastos multinucleados (1,5). La reabsorción ósea mediada por osteoclastos tarda aproximadamente 2 a 4 semanas durante cada ciclo de remodelación. La formación de osteoclastos, la activación, y reabsorción están regulados por la relación de la activación a la respuesta de la hormona paratiroidea y del receptor ligando Kappa-B (RANKL); lo que resulta en la liberación de ácido clorhídrico a (pH ácido <1) que produce desmineralización de los cristales de hidroxapatita y descomposición del componente orgánico de la matriz (99% colágeno) a través de la enzima colagenasa, que da lugar a las lagunas de Howship en la superficie del hueso trabecular y a los canales de Havers en el hueso cortical (1,4) (Figura 2). Después de la fase de reabsorción, se inicia la fase de renovación ósea. La liberación del ácido insoluble en la BMP y los factores de crecimiento similares a la insulina 1/2 (ILG1/ILG2), son liberados por los osteoclastos que promueven la diferenciación y proliferación de las células madre locales en osteoblastos. Estos osteoblastos recién diferenciados formarán una nueva matriz orgánica de colágeno, secretarán sustancia osteoide. Posteriormente, estos osteoblastos maduros quedan sepultados dentro de la matriz mineralizada y se convierten en osteocitos o células óseas de revestimiento, conservando la capacidad de diferenciarse tras la exposición de la hormona paratiroidea o fuerzas mecánicas (Figura 3). La unidad metabólica ósea (BMU) es la estructura anatómica temporal que comprende los osteoclastos y los osteoblastos que reemplazan los paquetes de hueso viejo con nuevo tejido óseo (3,4,6). El mantenimiento de la función del tejido óseo requiere de una correcta integración de densidad y calidad ósea.

La formación de hueso tarda aproximadamente 4 a 6 meses y está siendo controlado por los osteoblastos que desarrollan la osteoprotegerina (OPG). La OPG, es una proteína inhibidora de la función de los osteoclastos, la cual está en continua competición con las proteínas estimulantes de los osteoclastos conocidos RANKL para evitar la unión con el receptor de membrana (RANK) del osteoclasto, evitando la reabsorción ósea y manteniendo el equilibrio (3) (Figura 4). Una vez los osteoblastos y osteocitos cumplen su edad, su secreción de OPG cae, permitiendo a los osteoclastos superar esta inhibición y siendo capaces de reconocer hueso que es vulnerable a ser reabsorbido. Así, mantienen el esqueleto en una dinámica de renovación de hueso elástico joven capaz de responder a las tensiones que es sometido (1,4) (Figura 5).

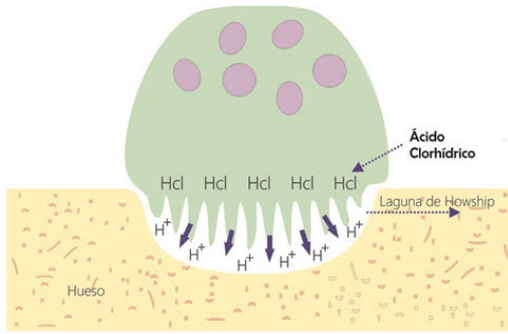


Figura 2. Reabsorción de hueso por los Osteoclastos unidos en la superficie del hueso, secretando ácido clorhídrico. El área reabsorbida del hueso es conocida como laguna de Howship.

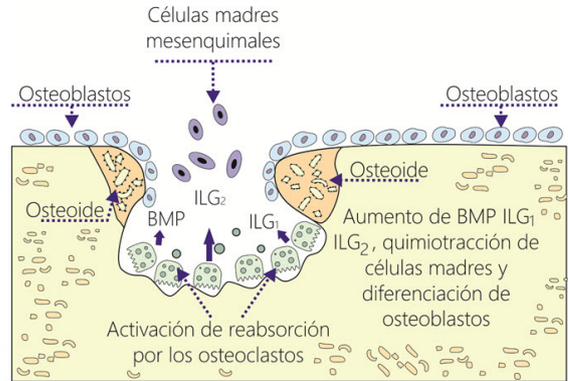


Figura 3. La reabsorción por odontoclastos promueve liberación de BMP, ILG-1, IGL-2 y otros factores causando la diferenciación de las células madre en odontoblastos.

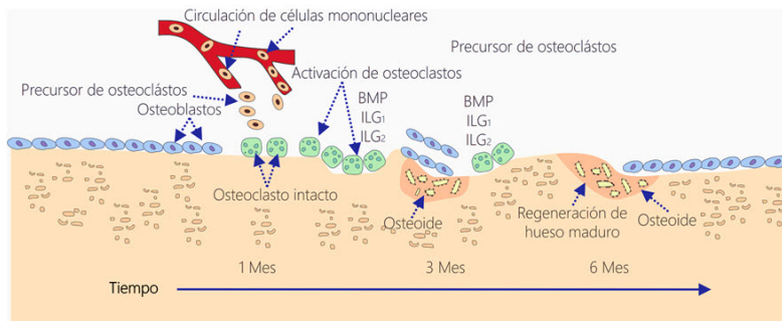


Figura 4. Ciclo de remodelación normal del hueso. Imagen adaptada de R.E. Marx (Ed.) 2006 (3).

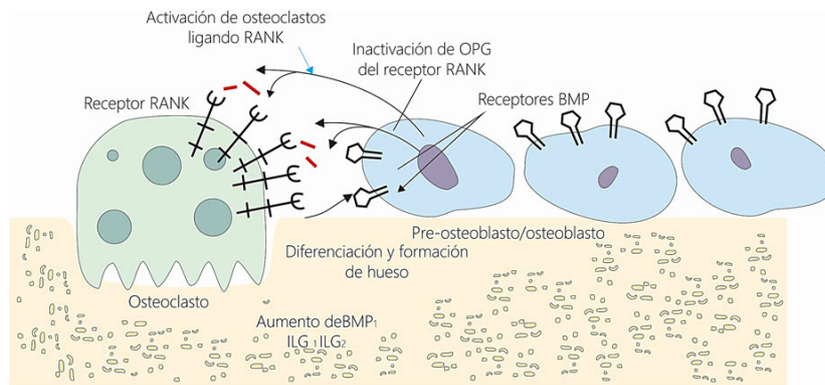


Figura 5. La competitiva inhibición y estimulación de los osteoclastos. La función autocrina de los osteoclastos y los efector paracrinos de los Osteoblastos generan equilibrio en el proceso de renovación ósea. Imagen adaptada de R.E. Marx (Ed.) 2006 (3).

Bisfosfonatos

Estructura

Los bifosfonatos (BFs) son análogos estructurales del pirofosfato (POP), con un carbono (PCP) reemplazando el oxígeno central ([Figura 6](#)). Son completamente resistentes a la hidrólisis, por lo tanto se acumulan en la matriz celular ([4](#)). Su molécula tiene dos cadenas laterales: R1 y R2, que varían su estructura dependiendo del producto. La R1 determina la unión a los cristales de hidroxiapatita del hueso ([7](#)). La R2 determina las propiedades antirresortivas y puede dividirse en 2 clases: las que contienen o no el nitrógeno. La cadena que contienen nitrógeno aumenta su potencia y probablemente su toxicidad ([3,8](#)), siendo asociados a la inducción de ONMs. Los BFs son medicamentos usados para el tratamiento de trastornos óseos como: osteoporosis, enfermedad de Paget y en el control de síntomas y signos de malignidad ósea ([Tabla 1](#)) ([1,3,4,8](#)).

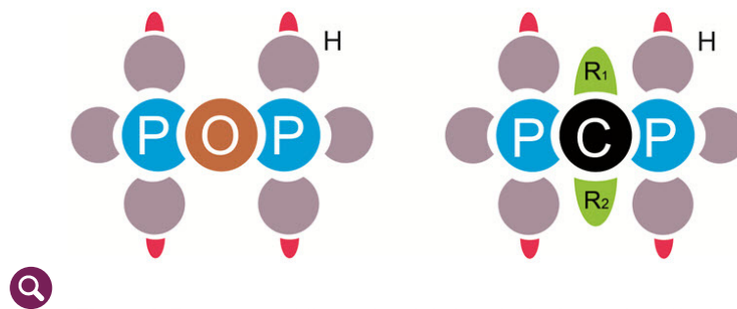


Figura 6. Estructura tridimensional de los pirofosfatos y los bifosfonatos. El oxígeno es sustituido por el carbón haciéndola más resistente a la ruptura enzimática. Imagen adaptada de Goytia RN y col., 2009 (8).

Tabla 1. Tipos de Bifosfonatos aprobados para su uso por la FDA (3)

Bifosfonato	Indicación Primaria	Contenido de Nitrogeno	Dosis	Vía Administración	Potencia Relativa
Etidonato (Didronel)	Enfermedad de Paget	No	300-700mg diarios/6 meses	Oral	1
Tiludronato (Skelid)	Enfermedad de Paget	No	400mg diarios/3meses	Oral	50
Alendronato (Fosamax)	Osteoporosis	Si	10mg/día 70mg/semana	Oral	1000
Residronato (Actonel)	Osteoporosis	Si	5mg/día 35mg/semana	Oral	1000
Ibandronato (Boniva)	Osteoporosis	Si	2.5mg/día 150mg/mes	Oral	1000
Pamidronato (Aredia)	Metastasis Ósea	Si	90mg/3 semanas	Intravenosa	1000-5000
Zoledronato (Zometa)	Metastasis Ósea	Si	4mg/3 semanas	Intravenosa	1000 +

Bioactividad de los Bisfosfonatos

La acción biológica de los BFs es inhibir la resorción ósea por medio del deterioro y la apoptosis de los osteoclastos. Por lo tanto, los beneficios clínicos resultan en la disminución neta del proceso normal de reabsorción ósea ([2](#)). Los BFs orales o intravenosos (IV) se adhieren fácilmente a los cristales minerales de la superficie ósea, por ende, las dosis repetidas se van acumulando en la matriz ósea. ([Figura 7](#)) ([3,4,6](#)). La importancia de la estructura química radica en la presencia o no de nitrógeno en las cadenas laterales. Los BFs no nitrógenados, se metabolizan en

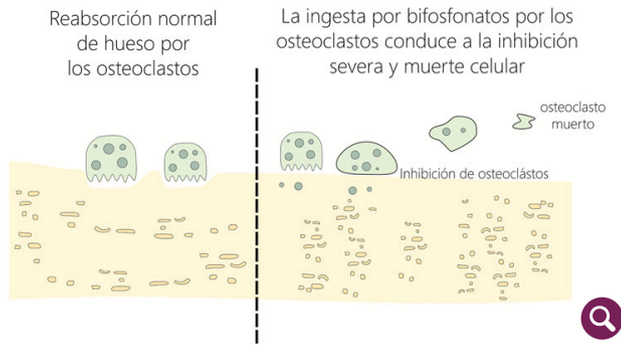


Figura 7. La ingesta de Bifosfonatos por los Osteoclastos en el proceso de reabsorción ósea causa muerte celular (apoptosis). Imagen adaptada de R.E. Marx (Ed.) 2006 (3).

análogos no hidrozolubles de ATP, que luego se unen a minerales expuestos en el hueso y son absorbidos por los osteoclastos en la reabsorción del hueso. Los análogos de ATP se vuelven citotóxicos a medida que se acumulan estos subproductos, lo que lleva a la disminución de la función mitocondrial induciendo a la apoptosis (3,8,9). De otro lado, los BFs no nitrógenados, aumentan su potencia inhibiendo la enzima *farnesil pirofosfato sintasa* (FPP) y *geranyl geranyl pirofosfato* (GGPP) dos enzimas clave en la vía mevalonato esenciales para la prenilación de proteínas (10). La Prenilación de proteínas permite la unión de pequeñas proteínas a la membrana celular y mediante la inhibición

de este proceso, los osteoclastos pierden la regulación celular y señalización generando su apoptosis (9). El ácido Zoledrónico (Zoledronato), es un BFs de aplicación venosa, que se constituye como el más potente inhibidor de la reabsorción ósea (3).

Farmacocinética de los Bifosfonatos

Los BFs orales son absorbidos en el intestino delgado y solo 1-10% están disponibles para el hueso, generando un efecto de goteo en la médula ósea y afectando menos a las células precursoras. Por el contrario, los BFs IV son de absorción inmediata al hueso 30-70%, el resto es eliminado por los riñones. Existe una relación de absorción de los BFs orales e IV del 1/0.007, lo que significa que la acumulación y la absorción es 142.8 veces mayor para los BFs-IV que para los BFs-orales en el hueso. Su acumulación prolongada aumenta la toxicidad osteoclástica. (3,4,6) (Figura 8).

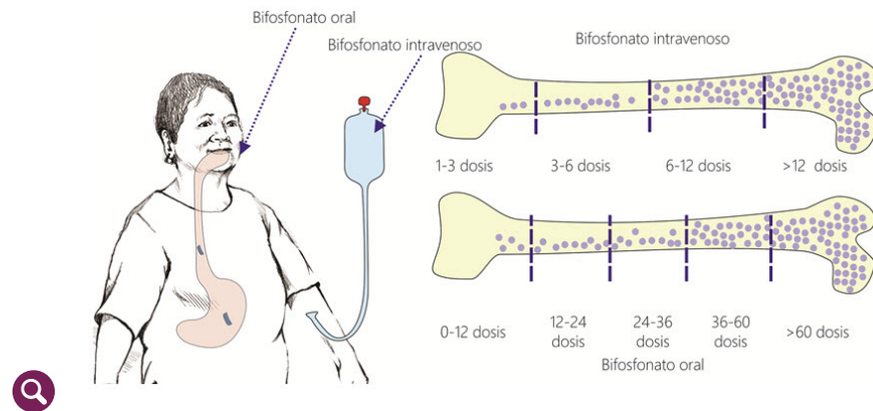


Figura 8. El acumulo de los BFs con nitrógeno oral/ intravenoso. Las dosis repetidas en un periodo continuo son más rápidas en BFs intravenosos que en los orales. Imagen adaptada de R.E. Marx (Ed.) 2006 (3).

Osteonecrosis en maxilares relacionada a los Bisfosfonatos

La Osteonecrosis es la exposición de hueso necrótico en los maxilares como un efecto secundario de la acción directa de los BFs (6). Se observa con mayor frecuencia en pacientes que han sido tratados con BFs IV y puede ocurrir espontáneamente (25%), pero por lo general aumenta el riesgo con procedimientos médicos y odontológicos (3,6,10,11).

Existen diferentes definiciones para describir esta condición, siendo la más usada la de la *Asociación Americana de Cirugía Maxilofacial (AAOMS-2007)*: "Osteonecrosis en

maxilares relacionada a los Bifosfonatos" (BRONJ) (12). Sin embargo, la AAOMS-2014 sugiere cambiar la nomenclatura BRONJ por el término: "Osteonecrosis en los Maxilares Relacionada con Medicación" (ONMRM) debido al aumento continuo de casos de osteonecrosis que implican el maxilar y la mandíbula asociados con el uso de otros agentes antireabsortivos (13).

Factores de riesgo

ONMRM ocurre cuando la remodelación ósea es inhibida y no es capaz de mantener la homeostasis o respuesta en el sitio de la lesión (infección dentoalveolar, extracción dental, o trauma dental). El riesgo de ONMRM es significativamente mayor (95%) para pacientes que reciben BFs IV, por el contrario, es menor para pacientes que reciben BFs orales posiblemente por su baja absorción (menor al 1%) siendo el principal factor de riesgo (3,11,14) (Tabla 2). Otro factor de riesgo potencial entre otros (Tabla 3), es la duración y dosificación del tratamiento, ya que cada año el riesgo de desarrollar MRONM aumenta el 57% (14). La acumulación de bifosfonatos altera e inhibe la remodelación ósea, hay disminución del suplemento sanguíneo, lo que conduce a la isquemia, necrosis e infección causando necrosis ósea (4,6,15,16).

Tabla 2. Diferencias entre osteonecrosis por bifosfonatos orales e intravenosos.

	Bisfosfonatos intravenosos	Bisfosfonatos orales
Incidencia	0.8-12%	0,01-0,04%
Tiempo de Administración	Corto: 9.3-14.1 meses	Largo: 3.3-10.2 años
Localización	Mandíbula/maxilar sector posterior	Mandíbula Sector posterior
Tamaño de exposición:	mayor tamaño	Menor Tamaño
Antecedente quirúrgico	70%	50%
Evolución	Impredecible	Favorable

Tomada de Linares JG y col., 2013 (17)

Tabla 3. Factores de riesgo de ONMRM

Factores de riesgo locales

- a.** Cirugías: Exodoncias, Implantes, Cirugía periapical y periodontal. Los bifosfonatos inhiben la migración y proliferación de células epiteliales, disminuyendo proceso de cicatrización aumentando el riesgo de infección bacteriana. La activación del remodelado óseo es esencial para la cicatrización (7,11,18).
- b.** Infección local: Las enfermedades inflamatorias inducen remodelado óseo continuo. El 84% de los pacientes con osteonecrosis inducida por bifosfonatos intravenosos, presentaban: periodontitis activa, 29% caries dental, 13% absceso dental, 11% tratamiento endodóntico defectuoso. (4,11,19)
- c.** Historia de trauma: La oclusión causa tensión y compresión de las fibras del ligamento periodontal; la lámina dura establece un hueso más denso que es capaz de soportar la tensión, sin embargo, los bifosfonatos previenen la reabsorción lo que resulta en una hipermineralización de la lámina dura con hueso no remodelado (4,13,14,15).
- d.** Sistémicos: Pacientes con cáncer tienen mayor riesgo debido a que reciben tratamientos que afectan su sistema inmune, además están frecuentemente administrados con bifosfonatos intravenosos para el tratamiento de complicaciones óseas incluyendo metástasis óseas, dolor óseo e hipercalcemia (13). La diabetes y VIH disminuyen el sistema inmune, aumentando la incidencia de ONMRM (21)
- e.** Otros factores de riesgo: La mala higiene oral, el tabaquismo y alcohol no solo aumentan la incidencia, sino que también exacerba las condiciones.

Tomada de Linares JG y col., 2013 (17)

Incidencia

Los maxilares por sus características clínicas y anatómicas están asociados a ser las zonas con mayor incidencia de osteonecrosis. El hueso alveolar depende más de la remodelación y renovación osteoclástica que cualquier otro hueso del esqueleto humano. El efecto citotóxico de los bisfosfonatos sobre los osteoclastos y las células del ligamento periodontal suprimen el recambio óseo. Los bisfosfonatos tienen a concentrarse mayor en mandíbula debido a su alta vascularización, causando un efecto antiangiogénico. Además, existe una alta diversidad de la microbiota oral siendo el ambiente ideal para una rápida proliferación bacteriana (4,15). La primera exposición ósea después de la administración de bifosfonatos es de aproximadamente 14.3 meses (pamidronato), 12.1 meses (pamidronato y zoledronato), 9.4 meses (zoledronato) y después de 36 meses (alendronato)(3,4,6,20).

Signos y síntomas

La osteonecrosis se manifiesta como una exposición de hueso necrótico. El 68.1% de los casos son exclusivamente en mandíbula, 27.7% en maxilar, 4.2 % simultáneo en mandíbula y maxilar(3,4,6). La zona retro molar mandibular con un 65.5% (6,14). La Asociación Americana de Cirugía Maxilofacial dio estados de clasificación para el MRONM (14) (Tabla 4).

Tabla 4. Estados de ONMRM según la AAMOS-2007 (13)

Estados de MRONM	
Estados de Alarma	
Estado 0	No hay apariencia de exposición/necrosis del hueso- pequeñas lesiones osteolíticas en la radiografía
Estado 1	Exposición hueso de un cuadrante o menos, sin osteolisis más allá del alveolo-asintomático, no hay presencia de infección
Estado 2	Exposición de hueso en dos o más cuadrantes, sin evidencia de osteolisis más allá del alveolo- presencia de infección(dolor-inflamación)
Estado 3	Extensión de exposición de hueso más allá del alveolo, fractura patológica, fistula sub cutánea

Examen radiográfico

La radiografía panorámica generalmente muestra áreas de radiolucidez (osteólisis) y radiopacidad (osteoclerosis) mal definidas. También, secuestros óseos, esclerosis o pérdida de la lámina dura y/o ensanchamiento del espacio del ligamento periodontal (22,23). Otro tipo de radiografía como la TC (Tomografía Computarizada), pueden revelar con mayor claridad el estado de destrucción del hueso cortical buco-lingual, y cuando la lesión es indetectable clínicamente puede ser útil para el diagnóstico de estado temprano de ONMRM (3,6).

Diagnóstico diferencial

Las enfermedades asociadas con exposición de hueso sin historia de tratamiento con bisfosfonatos, son diagnósticos diferenciales para ONMRM (alveolitis o alveolo seco, sinusitis, gingivitis, lesiones periapicales, desorden temporo-mandibular, tumores y metástasis de tumor primario a la mandíbula). Es necesario realizar un examen histopatológico de las lesiones de ONMRM para poder descartar diagnósticos diferenciales (7). Hay que tener en cuenta que al examen radiográfico se observan lesiones muy similares a la osteonecrosis, entre ellas, la osteomielitis y la osteoradionecrosis.

Marcadores metabólicos para MRONM

El diagnóstico de ONMRM puede hacerse con la historia de tratamiento con bifosfonatos, hallazgos clínicos de las lesiones orales macroscópicas, e imágenes radio-

gráficas. Sin embargo, Marx. Y col. encontró relación entre los niveles sanguíneos de C-Telopeptide (CTx) y la administración de bifosfonatos (4). El CTx que es un marcador bioquímico de la reabsorción ósea que mide una secuencia de ocho aminoácidos de colágeno liberados por los osteoclastos. La disminución de los niveles de colágeno 1C refleja la citotoxicidad en los osteoclastos por el efecto de los bifosfonatos (13,14). Los valores normales de los niveles de CTx en adultos oscilan entre 350 y 500pg/ml, y en pacientes medicados con bifosfonatos oscila entre 20 a 55pg/ml, dependiendo del medicamento específico, la dosis, y el número de dosis tomadas. La utilidad clínica es muy limitante, en pacientes con cáncer no son fiables por la invasión a tejidos y su constante descomposición de colágeno, al igual que en pacientes que toman corticoesteroides en enfermedades inmunes ya que estos medicamentos reducen el número de células madres de la médula ósea, alterando los resultados. La elevación de niveles en sangre de CTx mayor que 150pg/ml seguido de la discontinuidad de los bifosfonatos, es asociado con la recuperación de la reabsorción, la cirugía dental bajo estas condiciones no causa ONRBF, ya que es suficiente para la curación ósea (15). Sin embargo, niveles de CTx <100-125 pg/ml presentan un riesgo de moderado a alto para osteonecrosis en mandíbula (13).

Cáncer y Osteoporosis - relación con Osteonecrosis de los maxilares

Los bifosfonatos IV son ampliamente usados para tratamiento del mieloma múltiple y metástasis ósea en cáncer de mama y próstata. Su incidencia 0.8-1.2% de ONRBF en pacientes medicados con bifosfonatos IV, puede aumentar al 21% cuando el bifosfonato es administrado por más de 3 años. La discontinuidad de los bifosfonatos en pacientes con cáncer es difícil, el tratamiento de la enfermedad maligna debe ser siempre la prioridad incluso si ONMRM ocurre (14).

La Osteoporosis es una enfermedad sistémica metabólica caracterizada por la pérdida de masa y el deterioro de la micro-arquitectura ósea, llevando a la fragilidad del hueso y susceptibilidad de fractura (17). Los bifosfonatos son los medicamentos de elección para estabilizar la pérdida ósea en mujeres menopáusicas. El objetivo del tratamiento para la osteoporosis es inhibir el proceso de resorción del hueso mediada por los osteoclastos, aumentar la mineralización y preservar la densidad ósea. Los medicamentos actuales para la osteoporosis son: suplementos de calcio, vitamina D, bifosfonatos, estrógeno selectivo, calcitonina, hormona paratiroide (Teriparatide) y denosumab (23). A pesar del mecanismo de acción de los bifosfonatos, la incidencia de que ocurra ONRBF se estima que sea de 0.01-0.04% en pacientes tratados con alendronato una vez a la semana y aumenta de 0.09-0.34% después de la extracción dental, lo que resulta en una incidencia de ONRBF muy baja en pacientes con osteoporosis (3,4,22,24).

Cuidados preventivos antes/durante la administración de Bisfosfonatos

Es recomendable tener una guía para el manejo en la consulta odontológica en pacientes que van o están siendo medicados con bifosfonatos orales/ intravenosos. Los procedimientos preventivos son de gran importancia para reducir el riesgo de desarrollar ONRBF. Una vez el paciente es informado del tratamiento con bifosfonatos, esté debe ser remitido a valoración y tratamiento odontológico (25). Una buena comunicación entre médico, odontólogo y paciente es importante, pero también la educación al paciente sobre el posible riesgo de desarrollar ONRBF (11,21,26) (Tabla 5).

Tabla 5. Cuidados preventivos antes y durante la administración de BFs (14,21,22,24)

Antes de administración de BFs	Durante la administración de BFs
<ol style="list-style-type: none"> Examen radiográfico (panorámica y periapical completo) Eliminar focos infecciosos para prevenir procedimientos en un futuro cercano: <ul style="list-style-type: none"> Exodoncias Cirugías periodontales Endodoncia Control de caries Prótesis (eliminar áreas donde está produciendo mayor presión o fricción) Proceso Cicatrización de 1 mes Instrucción y motivación en higiene oral. Para pacientes con cáncer, la terapia antibiótica profiláctica es necesaria. Controles periódicos. Los bifosfonatos deben iniciar una vez terminado el tratamiento odontológico completo 	<ol style="list-style-type: none"> Examen radiográfico (panorámica y periapical completo) Instrucción y motivación en higiene oral. Control de la caries –restauraciones Tratamiento endodóntico no quirúrgico si es necesario. Si los dientes no son restaurables por caries el tratamiento endodóntico no quirúrgico y amputación de la corona es la mejor opción Si el diente presenta movilidad grado 1 y 2 realizar ferulización. Si la movilidad es mayor a 3 existe una alta posibilidad de que la osteonecrosis está presente y el absceso y granulación está tapando el hueso expuesto. En este caso la exodoncia y terapia antibiótica es el único recurso.

Tratamiento para osteonecrosis en maxilares relacionada con bisfosfonato

Los objetivos terapéuticos para el manejo ONMRM están encaminados a mejorar la calidad de vida de los pacientes (3,20,21). La AAMOS y la JADA establecieron estrategias de tratamiento para cada estadio del MRONM (4,12,18) (Tabla 6).

Tabla 6. Tratamiento para pacientes con ONMRM según su estadio. (4,11)

Estadio MRONM	Tratamiento
Estadio 0	No hay tratamiento indicado; educación e instrucción en higiene oral. Eliminar cualquier causa inflamatoria dental.
Estadio 1	Enjuague bucal (Clorhexidina al 0.12%/3 veces al día). Educación, motivación e instrucción en higiene oral. Seguimiento clínico. Enjuague bucal (0.12% de Clorhexidina/3 veces al día) Tratamiento sistémico con antibióticos. <ol style="list-style-type: none"> Penicilina V-K 500mg/4 veces al día continuo o hasta que el dolor e infección es controlado
Estadio 2	Alérgicos a penicilina o no responde a esta: <ol style="list-style-type: none"> Doxiciclina una vez al día 100mg continuo o hasta que el dolor e infección es controlado Levofloxacin 500mg una vez al día durante la fase sintomática. Azitromicina 500mg una vez al día durante la fase sintomática. Educación e instrucción en higiene oral. No se recomienda realizar desbridamiento por el riesgo de exposición hueso.
Estadio 3	Igual manejo del estadio 2. Es necesario recesión ósea (Alveolectomía) o en casos muy extremos mandibulectomía

Conclusiones

En el futuro es fundamental mejorar los conocimientos actuales sobre MRONM y desarrollar mejores estrategias para su prevención y tratamiento. Las recomendaciones clínicas de este informe, se basan en una evaluación crítica de la evidencia científica que deben integrarse con el juicio y el conocimiento del profesional, las necesidades y preferencias del paciente no representan un estándar de atención.

Referencias bibliográficas

1. Clarke B. Normal Bone Anatomy and Physiology. Clin J Am Soc Nephrol. 2008 Nov 1;3(Supplement 3):S131–9. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18988698>
2. Robling AG, Castillo AB, Turner CH. Biomechanical and molecular regulation of bone remodeling. Annu Rev Biomed Eng. 2006;8:455–498. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16834564>
3. R.E. Marx (Ed.) Oral and Intravenous Bisphosphonate-Induced Osteonecrosis of the Jaws: History, Etiology, Prevention, and Treatment. Quintessence Publishing, Hanover Park, IL; 2006. http://www.quintpub.com/display_detail.php3?ps-ku=B5105#.WloXp_L_Oko
4. Marx RE. A Decade of Bisphosphonate Bone Complications: What It Has Taught Us About Bone Physiology. Int J Oral Maxillofac Implants. 2014;29(2):e247–58. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24683588>
5. Parfitt AM. Quantum concept of bone remodeling and turnover: implications for the pathogenesis of osteoporosis. 1979;28:1–5. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/115547>
6. Marx RE, Sawatari Y, Fortin M, Broumand V. Bisphosphonate-Induced Exposed Bone (Osteonecrosis/Osteopetrosis) of the Jaws: Risk Factors, Recognition, Prevention, and Treatment. J Oral Maxillofac Surg. 2005 Nov;63(11):1567–75. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16243172>
7. Durdica Grbesa TB. Pathophysiology of Osteonecrosis of the Jaw in Patients Treated with Bisphosphonate. Review. 2013;37(2):645–51. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23941019>
8. Goytia RN, Salama A, Khanuja HS. Bisphosphonates and Osteonecrosis: Potential Treatment or Serious Complication? Orthop Clin North Am. 2009 Apr;40(2):223–34. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19358907>
9. Rasmusson L, Abtahi J. Bisphosphonate Associated Osteonecrosis of the Jaw: An Update on Pathophysiology, Risk Factors, and Treatment. Int J Dent. 2014;2014:1–9. <https://www.hindawi.com/journals/ijd/2014/471035/>
10. Aksel H, Serper A. Recent considerations in regenerative endodontic treatment approaches. J Dent Sci. 2014 Sep;9(3):207–13. <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1991790214000348>
11. Helen Ristic JWH, Robert A. Adler, Beatrice Edwards, Peter L. Jacobsen, Sreenivas Koka, Cesar A. Migliorati. Managing the care of patients receiving anti-resorptive therapy for prevention and treatment of osteoporosis: Executive summary of recommendations from the American Dental Association Council on Scientific Affairs. JADA. 2011;142:1243–51. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22041409>
12. Silverman SL, Landesberg R. Osteonecrosis of the Jaw and the Role of Bisphosphonates: A Critical Review. Am J Med. 2009 Feb;122(2):S33–45. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19187811>

13. Thomas B. Dodson, DMD, MPH SLR DMD, MD. Medication-Related Osteonecrosis of the Jaw. 2014.
14. Yoneda T, Hagino H, Sugimoto T, Ohta H, Takahashi S, Soen S, et al. Bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaw: position paper from the Allied Task Force Committee of Japanese Society for Bone and Mineral Research, Japan Osteoporosis Society, Japanese Society of Periodontology, Japanese Society for Oral and Maxillofacial Radiology, and Japanese Society of Oral and Maxillofacial Surgeons. *J Bone Miner Metab.* 2010 Jul;28(4):365–83. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20333419>
15. Lodi G, Sardella A, Salis A, Demarosi F, Tarozzi M, Carrassi A. Tooth Extraction in Patients Taking Intravenous Bisphosphonates: A Preventive Protocol and Case Series. *J Oral Maxillofac Surg.* 2010 Jan;68(1):107–10. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20006163>
16. Subramanian G, Cohen HV, Quek SYP. A model for the pathogenesis of bisphosphonate-associated osteonecrosis of the jaw and teriparatide's potential role in its resolution. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endodontology.* 2011 Dec;112(6):744–53. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21821444>
17. Linares JG. Efectividad del legrado óseo quirúrgico como tratamiento de la osteoquimionecrosis mandibular. [cited 2014 Nov 9]; Available from: https://ddd.uab.cat/pub/tesis/2013/hdl_10803_125968/jgl1de1.pdf
18. Moinzadeh A-T, Shemesh H, Neiryneck NAM, Aubert C, Wesselink PR. Bisphosphonates and their clinical implications in endodontic therapy. *Int Endod J.* 2013 May;46(5):391–8. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23137312>
19. Martins CA, Leyhausen G, Volk J, Geurtsen W. Effects of Alendronate on Osteoclast Formation and Activity In Vitro. *J Endod [Internet].* 2014 Oct [cited 2014 Nov 9]; Available from: <http://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S009923991400644X>
20. Fleisher KE, Welch G, Kottal S, Craig RG, Saxena D, Glickman RS. Predicting risk for bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws: CTX versus radiographic markers. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endodontology.* 2010 Oct;110(4):509–16.
21. AAE. American Association of Endodontists. Endodontic implications of bisphosphonate-associated osteonecrosis of the jaws. 2008 Jul 10; Available from: <http://www.tupeloendo.com/pdfs/Bisphosphonate-Associated-Osteonecrosis.pdf>. Accessed
22. Fleisher KE, Welch G, Kottal S, Craig RG, Saxena D, Glickman RS. Predicting risk for bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws: CTX versus radiographic markers. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endodontology.* 2010 Oct;110(4):509–16. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20674404>
23. Otomo-Corgel J. Osteoporosis and osteopenia: implications for periodontal and implant therapy. *Periodontol 2000.* 2012;59(1):111–139. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22507063>

24. Bittner T, Lorbeer N, Reuther T, Böhm H, Kübler AC, Müller-Richter UDA. Hemimandibulectomy after bisphosphonate treatment for complex regional pain syndrome: A case report and review on the prevention and treatment of bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaw. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol*. 2012 Jan;113(1):41–7. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22677690>
25. Borromeo G, Tsao C, Darby I, Ebeling P. A review of the clinical implications of bisphosphonates in dentistry: Dental implications of bisphosphonates. *Aust Dent J*. 2011 Mar;56(1):2–9. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21332734>
26. Fleisher KE, Welch G, Kottal S, Craig RG, Saxena D, Glickman RS. Predicting risk for bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws: CTX versus radiographic markers. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endodontology*. 2010 Oct;110(4):509–16. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20674404>