

Cirugía Plástica
Ibero-Latinoamericana

Cirugía Plástica Ibero-Latinoamericana

ISSN: 0376-7892

ciplaslatin@gmail.com

Sociedad Española de Cirugía Plástica,
Reparadora y Estética
España

Aparecida Almeida, Katia; Campa, A.; Alonso-Vale, M. I. C.; Lima, F.B.; Daud, E.D.; Stocchero, I. N.
Fracción vascular estromal de tejido adiposo: cómo obtener células madre y su rendimiento de
acuerdo a la topografía de las áreas donantes: estudio preliminar
Cirugía Plástica Ibero-Latinoamericana, vol. 34, núm. 1, enero-marzo, 2008, pp. 71-78
Sociedad Española de Cirugía Plástica, Reparadora y Estética
Madrid, España

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=365537834009>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal

Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

Fracción vascular estromal de tejido adiposo: cómo obtener células madre y su rendimiento de acuerdo a la topografía de las áreas donantes: estudio preliminar

Stromal vascular fraction from fat tissue: obtaining stem cells and their yield according to the topography of the donor areas: previous note



Almeida, K. A.

Almeida, K. A.*, Campa, A.*, Alonso-Vale, M. I. C. **, Lima, F. B.**, Daud, E. D.***, Stocchero, I. N.****

Resumen

La obtención de tejido adiposo supone un nuevo y prometedor mercado de trabajo para los cirujanos plásticos, ya que los bancos de tejidos escogerán de forma acertada la grasa como el medio más fácil para obtener fuentes de células madre de alto rendimiento, en la medida en que este tejido es capaz de producir al menos cinco veces más unidades formadoras de colonias (UFCs) que la médula ósea. El objetivo del presente trabajo es mostrar lo que se puede esperar del tejido adiposo como origen de células adultas de fracción vascular estromal (FVE), y señalar las mejores áreas del cuerpo humano para ser elegidas como donantes de tejido adiposo, extraído mediante liposucción.

Describimos la rutina seguida para la obtención de células de FVE mediante la digestión de las muestras de tejido adiposo humano con collagenasa. En el momento de su recolección, esas células presentaban una viabilidad de 92+/- 1% basada en exclusión por Azul de Trypan. Las células de FVE recontadas después de permanecer 48 horas en medio de cultivo de Eagle modificado por Dulbecco (DMEM), dentro de una cámara de Neubauer, tras lo cual el rendimiento medio de las células de FVE fue de 7,2 +/- 1,3 x 10³ células por mililitro de tejido lipoaspirado.

En conclusión, pensamos que supone un desafío en la actualidad el mejorar las estrategias para la obtención de células de FVE. Este trabajo, por ahora preliminar, muestra que las células de FVE pueden ser fácilmente obtenidas por medio de lipoaspiración. La comparación entre las diferentes áreas donantes, mostró un rendimiento 22% más alto para las células de FVE cuando el tejido adiposo había sido obtenido del tronco, en comparación a cuando lo había sido de los miembros.

Palabras clave Células madre, Grasa, Tejido adiposo, Lipoaspiración, Lipectomía, Fracción vascular estromal

Código numérico 19

Abstract

The harvest of adipose tissue will be a promising labor marketing for plastic surgeons, since tissue banks will certainly choose fat as the easiest way to obtain a high-yield source of stem cells, as this type of tissue can produce at least five times more colony-forming units (CFUs) than bone marrow extracts.

The aim of this study is to show what can be expected from fat tissues as an origin of adult stromal vascular fraction (SVF) cells, and to evaluate the best areas to be elected as donor sites within the human body, all obtained by liposuction.

The routine to obtain SVF cells by collagenase digestion of human adipose tissue samples was described. At the time of harvest, these cells displayed a viability of 92+/- 1% based on Trypan Blue exclusion, SVF cells were counted after 48 hours culture in Dulbecco's modified Eagle medium (DMEM) in a Neubauer counting chamber.

The average yield of SVF cells was 7,2 +/- 1,3 x 10³ cells per milliliter of liposuctioned tissue.

As a conclusion, best strategies to obtain SVF cells are an important challenge nowadays. This study, although preliminary, showed that SVF may be easily obtained

From liposuction. Comparison among different donor sites showed a 22% higher yield of SVF cells when fat tissue had been obtained from the trunk regions, when confronted with limbs.

Key words Stem cells, Fat, Adipose tissue, Liposuction, Lipectomy, Stromal vascular fraction.

Numerical Code 19

* Departamento de Análisis Clínicos y Toxicológicos, Facultad de Farmacia, Universidad de São Paulo, Brasil

** Departamento de Fisiología y Biofísica, Instituto de Ciencias Biomédicas, Universidad de São Paulo, Brasil

*** Departamento de Cirugía Plástica, Facultad de Medicina, Universidad de ABC, São Paulo, Brasil

**** Jefe del Departamento de Cirugía Plástica, Hospital Santa Catarina, São Paulo, Brasil

Introducción

La Cirugía Plástica, en su busca por la reparación y la mejoría estética, ha indagado en diversas fuentes a lo largo de los tiempos, en busca de las mejores soluciones, algunas todavía en fases experimentales (1-3). Actualmente la investigación en torno a las denominadas células madre adultas, muestra un camino prometedor en el campo de la Medicina y de la Cirugía Reparadora. Las células de la fracción vascular estromal (FVE) humana ya fueron aisladas de la médula ósea, del periostio, del hueso trabecular, del tejido adiposo, de la sinovial, del músculo esquelético y de la dentición decidua (4-7). En la actualidad, existen diversos métodos para aislar FVE basados en sus características físicas y físico-químicas, como por ejemplo, su adherencia a plásticos o a otros componentes de la matriz extracelular. Debido a su facilidad de aislamiento y a su extenso potencial de diferenciación, se piensa que la FVE está compuesta por tipos de células madre con buenas perspectivas para ser introducidas en breve en la práctica clínica. La identificación de varias FVE que mantiene su capacidad para diferenciarse en múltiples tipos de células, ha representado una etapa crítica en la obtención de potenciales fuentes de células para la ingeniería tisular.

El tejido adiposo representa una fuente alternativa de células madre disponible de forma rutinaria en grandes cantidades (litros) a través de liposucción. Los depósitos subcutáneos de tejido adiposo son accesibles, abundantes y reponibles, por lo que suponen una reserva potencial de células madre adultas en cada individuo. Muchos grupos de investigación, trabajando de forma independiente, han demostrado que las células madre derivadas del tejido adiposo consiguen diferenciarse *in vitro* en múltiples linajes, entre los cuales encontramos adipocitos, condrocitos, hepatocitos y osteoblastos, además de células endoteliales, epiteliales, hematopoyéticas, neuronales y miogénicas (8-12). Se han empleado muchos términos para identificar las células de FVE, incluyendo los de células precursoras de adipocitos, preadipocitos, células tronco adultas derivadas del subcutáneo, células estromales derivadas del tejido adiposo, células estromales adherentes derivadas del tejido adiposo, células de lipoaspirado procesado y células tronco derivadas del tejido adiposo. En este trabajo emplearemos el término células de FVE.

Aunque algunos grupos hayan centrado su atención exclusivamente en la subpoblación expandida adherente al plástico en varios estadios, otros han trabajado con la población de células de FVE mínimamente procesadas. Por tanto, la mayor parte del conoci-

to actual ha evolucionado desde estudios que investigaron las propiedades de su progenie *in vitro*. Es más, grupos de esas células pueden ser inducidos a expresar el perfil bioquímico de muchos tipos de células, bajo condiciones apropiadas de cultivo *in vitro*. Después de su expansión *in vitro*, está descrito que el número de FVE *in vivo* aumentó de 10^5 a 10^6 su densidad original en el tejido adiposo. Por otro lado, los resultados varían significativamente en muchas publicaciones, probablemente porque todavía no se ha establecido ningún protocolo estándar. En consecuencia, falta una estimación más precisa del número de FVE.

El objetivo del presente trabajo fue protocolizar un método para el aislamiento, mantenimiento y rendimiento de FVE humanas obtenidas a partir de tejido adiposo de distintas regiones del tejido subcutáneo, mediante lipoaspiración, dado que las células madre derivadas del tejido adiposo presentan ventajas potenciales para su aplicación en ingeniería tisular.

Material y método

Aislamos un total de 12 muestras de tejido adiposo humano (ginecomastia bilateral $n=1$, abdomen $n=3$, "cartucheras" $n=3$, flancos $n=2$, cara interna de los muslos $n=1$ y brazos $n=2$), obtenidas a partir de 21 áreas tratadas en 7 pacientes consecutivos (1 hombre y 6 mujeres) sometidos a cirugía electiva (Tabla I). La edad media (media \pm desviación estándar (DP)) fue de 45 ± 13 años, con un rango de 36 a 68 años. El índice de masa corporal (IMC) fue de 24 ± 3 , rango de 22 a 29. Ningún paciente presentaba infección, enfermedad o alteración endocrina. Este estudio fue aprobado y se guió por las orientaciones del Comité de Ética de la Facultad de Farmacia de la Universidad de São Paulo, Brasil. Todos los pacientes fueron informados de los objetivos y procedimientos de la investigación y firmaron su consentimiento por escrito.

Preparación de los tejidos y aislamiento de las células

Utilizamos cánulas con diámetro interno de 3 a 5 mm, conectadas a jeringa de aspiración de 60 ml. (Fig. 1), para los procedimientos de lipoaspiración. El aislamiento de los adipocitos se hizo de acuerdo con Rodbell (13). Las muestras de tejido adiposo (20 ml) fueron fragmentadas con tijera fina e introducidas en frascos (4 g/ frasco), cada uno de ellos con un contenido de 20 ml. de DMEM estéril, 5 mM de glucosa, 1% de albúmina sérica bovina (ASB) fracción V, antibióticos (100 μ M/ml de Penicilina en 100 μ g/ml de Estrptomycin) y 1 mg/ml de Colagenasa tipo II, ph



Fig. 1. Grasa lipoaspirada. Cánula con diámetro interno de 5 mm conectada a jeringa de 60 ml empleada para la lipoaspiración.
Gordura lipoaspirada. Cânula com diâmetro interno de 5mm, conectada a seringa de 60ml, utilizada para os procedimentos de lipoaspiração.

7,4. La mezcla fue incubada en un agitador orbital a 150 rpm durante 30 minutos a 37° C. El material digerido fue filtrado a través de una malla plástica gruesa y, en seguida, de una malla plástica fina, siendo después transferido a un tubo plástico cónico de 50 ml. El filtrado resultante fue centrifugado a 300 G durante 5 minutos. Después de la centrifugación, había 3 capas reconocibles: una capa blanca fluctuante compuesta por los adipocitos, el medio de digestión y un sedimento que contenía las células FVE más los eritrocitos (Fig.2). El sedimento de FVE del fondo del tubo de centrifugado fue resuspendido en 6 ml de tampón; entre tanto, alícuotas de 3 ml de la última mezcla fueron colocadas en una placa de cultivo de 6 pozos. Las células fueron alimentadas con medio estromal compuesto de DMEM suplementado con 10% de suero fetal bovino (SFB) y 1% de solución antibiótica (100 μ U/ml de Penicilina y 100 μ g/ml de Estrptomomicina) y mantenidas durante 48 horas en incubadora de CO₂. Después de este periodo, el medio de incubación fue eliminado y la placa lavada cuatro veces, cada una de



Fig. 2. Capa blanca flotante constituida por adipocitos, el medio de digestión y un sedimento que contiene las células de FVE más eritrocitos.

Uma camada branca flutuante constituída de adipócitos; o meio de digestão; e o pellet contendo as células da FVE mais eritrócitos.

ellas con 3 ml de solución salina estéril tamponada con fosfato, a fin de eliminar cualquier célula no-adherente. Las células adherentes (Fig.3) fueron trypsinizadas, recolectadas, centrifugadas a 300 G y resuspendidas en 1 ml de DMEM con 10 % de SFB. Se contaron las células en una cámara de Neubauer. En el momento de la recolección, esas células presentaban una viabilidad de 92 +/- 1%, basada en exclusión con Azul de Trypan. Las células fueron vueltas a colocar en placas e incubadas por un periodo adicio-



Fig. 3. Células adherentes de FVE.
As células aderentes da FVE.

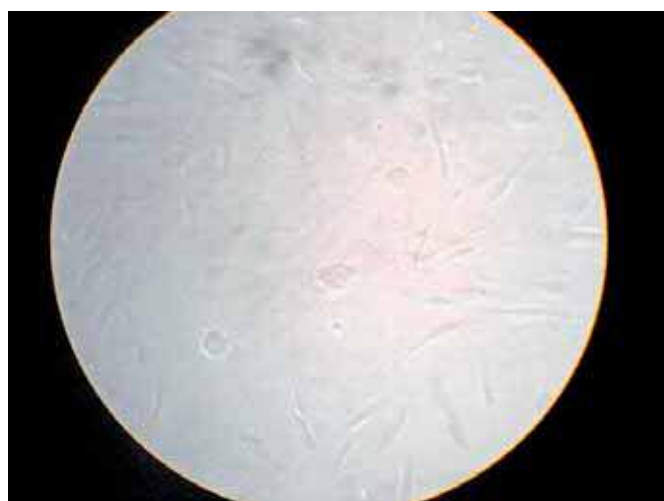


Fig.4. Células colocadas en placas e incubadas durante un periodo de 21 a 28 días, hasta obtener confluencia.

As células foram plaqueadas e incubadas por um período de 21 a 28 dias, até se obter a confluência acima.

Áreas Donantes	Rendimiento Celular (x10 ³)/ml de tejido lipoaspirado	Sexo	Edad (Años)	Índice de Masa Corporal (IMC)	Viabilidad (%)
Ginecomastia	8	M	68	29	93
Abdomen	8	M	68	29	92
Abdomen	10	F	56	25	94
Abdomen	7	F	40	24	95
Abdomen	6	F	38	22	92
Flanco	6	F	40	24	91
Flanco	9	F	38	22	93
“Cartuchera”	7	F	40	24	91
“Cartuchera”	8	F	38	22	92
Cara interna del muslo	6	F	38	22	91
Cara Posterior del brazo	5	F	56	24	91
Cara Posterior del brazo	6	F	54	24	92
Medias±DP	7,2±1,3		45±13	24±3	92±1,3
Intervalo	5-10		38-68	22-29	91-95

Tabla I.

nal de 21 a 28 días, hasta que se obtuvo confluencia (Fig.4).

Resultados

Los lipoaspirados de tejido adiposo subcutáneo obtenidos de 21 áreas donantes (en un total de 7 pacientes sometidos a liposucción electiva) fueron divididos en 12 muestras y procesados a través de digestión por colagenasa y centrifugación diferencial.

El rendimiento medio de las células de FVE fue de $7,2 \pm 1,3 \times 10^3$ células por mililitro de tejido lipoaspirado (Tabla I). En la época de la recolección, esas células presentaban una viabilidad de $92 \pm 1\%$ basada en exclusión por Azul de Trypan.

Discusión

Se acepta comúnmente que las células madre y las células precursoras están relacionadas con el mantenimiento continuo y la reparación de la mayoría de los tejidos. Teniendo en consideración que las células madre tienen capacidad de autorrenovación y de diferenciación en múltiples linajes, éstas células son de primordial importancia para el organismo, no solo durante su desarrollo, sino también durante su madurez, con respecto a la homeostasis celular.

El medio óptimo para la obtención de células de FVE supone un importante desafío en la actualidad. Tras el estudio preliminar que hemos presentado,

podemos sacar en conclusión que el rendimiento de las células obtenidas a partir del tronco humano (ginecomastia – 8,0; abdomen – 7,75; flancos – 7,5) representa una media final de $7,75 \times 10^3$ /ml de grasa lipoaspirada, mientras que en el caso de los miembros (“cartucheras” – 7,5; cara interna de los muslos – 6,0; brazos – 5,5), el rendimiento final fue de $6,3 \times 10^3$ /ml de grasa lipoaspirada.

Conclusiones

De acuerdo con los datos obtenidos del estudio, las áreas donantes preferidas para obtener un rendimiento 22% mayor de células de FVE se localizan en el tronco, que representa ser por tanto una mejor fuente de células madre que los miembros.

Todos estos datos, aunque preliminares, ya han influido en nuestra elección de áreas donantes de preferencia para la realización de lipoinjertos, corroborando de esta manera los hallazgos obtenidos. Continuamos realizando estudios con marcadores celulares para comprobar la descendencia de las células madre transferidas y su rendimiento a partir de diversos grupos de portadores de lipodistrofias, así como el empleo de variadas metodologías, lo cual será objeto de presentaciones futuras.

AGRADECIMIENTOS

Queremos agradecer a la Fundación de Ayuda a la Investigación del Estado de São Paulo (Fapesp) y al

Consejo Nacional de Desarrollo Científico y Tecnológico (CONICET) por su apoyo financiero. También a Guilherme Flosi Stocchero, estudiante de cuarto año de la Facultad de Medicina de la Universidad de São Paulo, por su ayuda en la revisión y redacción de este artículo.

Dirección del autor

Dra. Katia Aparecida Almeida
Avda. Dr. Lineu Prestes 580-Bloco 17
Laboratório de Bioquímica Clínica
055080-900 São Paulo, Brasil
e-mail: katiacidi@yahoo.com

Bibliografía

1. **Montón J. Y Cols.:** "Experiencia clínica en el empleo de factores de crecimiento autólogos obtenidos de plasma rico en plaquetas". *Cir. plást. iberolatinoam.* 2007, 33 (3): 155.
2. **Planas J. Y Cols.:** "Supervivencia a largo plazo de los injertos grasos". *Cir. plást. iberolatinoam.* 2006, 32 (1): 26.
3. **Serra Renón y Cols.:** "Uso de Factores de Crecimiento Plaquetar unidos a injertos de grasa para lipofilling facial en ritidectomía". *Cir. plást. iberolatinoam.* 2006, 32 (3): 191.
4. **Ogawa R., Mizuno H., Watanabe A., Migita M., Shimada T., Hyakusoku:** "Osteogenic and chondrogenic differentiation by adipose-derived stem cells harvested from Gfp transgenic mice". *Biochem. Biophys. Res. Commun* 2004, 313: 871.
5. **Safford KM., Hicok KC., Safford SD.:** "Neurogenic differentiation of murine and human adipose-derived stromal cells". *Biochem. Biophys. Res. Commun* 2002, 294: 371.
6. **Zuk PA., Zhu M., Ashjian P., De Ugarte DA., Huang JI., Mizuno H., Alfonso ZC, Fraser JK., Benhaim P., Hedrick MH.:** "Human adipose tissue is a source of multipotent stem cells". *Mol. Biol. Cell* 2002, 13: 4279.
7. **Zuk PA., Zhu M., Mizuno H., Huang J., Futrell JW., Katz AJ., Benhaim P., Lorenz HP., Hedrick MH.:** "Multilineage cells from human adipose tissue: implications for cell-based therapies". *Tissue Eng.* 2001, 7: 211.
8. **Gimble JM., Guilak F.:** "Adipose-derived adult stem cells: isolation, characterization and differentiation potential". *Cytherapy* 2003, 5: 362.
9. **Hauner H., Entenmann G., Wabitsch M., Gaillard D., Ailhaud G., Negrel R., Pfeiffer EF.:** "Promoting effect of glucocorticoids on the differentiation of human adipocyte precursor cells cultured in a chemically defined medium". *J. Clin. Invest.* 1989, 84: 1663.
10. **Katz AJ., Tholpady A., Tholpady SS.:** "Cell surface and transcriptional characterization of human adipose-derived adherent stromal (Hadas) cells". *Stem cells* 2005, 23: 412.
11. **Miranville A., Heeschen C., Sengenès C., Curat CA., Busse R., Bouloumie A.:** "Improvement of postnatal neovascularization by human adipose tissue-derived stem cells". *Circulation* 2004, 110: 349.
12. **Mitchel JB., McIntosh K., Zvonic S., Garret S., Floyd ZE., Kloster A., Dihalvorsen Y., Storms RW., Goh B., Kilroy G., Wu X., Gimble JM.:** "Immunophenotype of human adipose-derived cells: temporal changes in stromal-associated and stem cell-associated markers". *Stem cells* 2006, 24: 376.
13. **Rodbell M.:** "Metabolism of isolated fat cells. Effects of hormones on glucose metabolism and lipolysis". *J. Biol. Chem.* 1964, 239: 357.

Fração vascular estromal de tecido adiposo: como obter células-tronco e seu rendimento de acordo com a topografia as áreas doadoras: nota prévia

Almeida, K. A.*, Campa, A.*, Cardoso Alonso-Vale, M. I. **, Bessa Lima, F.***, Dib Daud, E.***, Nogueira Stocchero, I.****

* Departamento de Análises Clínicas e Toxicológicas, Faculdade de Ciências Farmacêuticas, Universidade de São Paulo, Brasil

** Departamento de Fisiologia e Biofísica, Instituto de Ciências Biomédicas, Universidade de São Paulo, Brasil

*** Departamento de Cirurgia Plástica, Faculdade de Medicina, Universidade do ABC, São Paulo, Brasil

**** Chefe do Departamento de Cirurgia Plástica, Hospital Santa Catarina, São Paulo, Brasil

Resumo

A coleta de tecido adiposo será um novo e promissor mercado de trabalho para os cirurgiões plásticos, já que os bancos de tecidos irão certamente escolher a gordura como o meio mais fácil de se obter uma fonte de células-tronco de alto rendimento, na medida em que este tipo de tecido é capaz de produzir pelo menos cinco vezes mais unidades formadoras de colônia (UFCs) do que extratos de medula óssea. O objetivo deste estudo foi avaliar o que se pode esperar do tecido adiposo como origem de células adultas da fração vascular estromal (FVE), e avaliar as melhores áreas do corpo humano a serem eleitas como doadoras de tecido adiposo, retirado através de lipoaspiração.

Foi descrita a rotina seguida para se obter células da FVE através da digestão de amostras de tecido adiposo humano por collagenase. Na época de coleta, essas células apresentavam uma viabilidade de $92 \pm 1\%$, baseado na exclusão por azul de tripan. As células da FVE foram contadas depois de serem deixadas por 48h em meio de cultura de Eagle modificado por Dulbecco (DMEM), dentro de uma câmara de Neubauer.

O rendimento médio das células da FVE foi de $7,2 \pm 1,3 \times 10^3$ células por mililitro de tecido lipoaspirado.

Conclusões: as melhores estratégias para a obtenção de células da FVE são um importante desafio atualmente. Este estudo, embora preliminar, mostrou que as células da FVE podem ser facilmente obtidas por meio de lipoaspiração. A comparação entre diferentes áreas doadoras mostrou um rendimento 22% maior para células da FVE quando o tecido adiposo havia sido obtido da região do tronco, quando confrontado com os membros.

PALAVRAS CHAVE: Células-tronco, Gordura, Tecido adiposo, Lipoaspiração, Lipectomia, Fração vascular estromal.

Introdução

A Cirurgia Plástica, em sua busca pela reparação e melhora estética, tem procurado em várias fontes, ao longo dos anos, as melhores soluções, ainda que em fases experimentais (1-3). Hoje, a pesquisa envolvendo as chamadas células-tronco adultas mostram um caminho promissor na área da medicina e da cirurgia reparadoras. As células da fração vascular estromal (FVE) humana já foram isoladas de medula óssea, periosteio, osso trabecular, tecido adiposo, sinóvia, músculo esquelético e dentição decídua (4-7). Vários métodos estão disponíveis atualmente para isolar a FVE, baseados em suas características físicas e físico-químicas como, por exemplo, aderência a plástico ou a outros componentes da matriz extracelular. Devido à facilidade de isolamento e extenso potencial de diferenciação, acredita-se que a FVE seja composta de tipos de células-tronco com boas chances de serem introduzidos brevemente na prática clínica. A identificação de várias FVE que mantêm a capacidade de se diferenciar em múltiplos tipos de células tem sido uma etapa crítica no fornecimento de fontes potenciais de células para a engenharia de tecidos.

O tecido adiposo representa uma fonte alternativa de células-tronco e está rotineiramente disponível em enormes quantidades (litros) através da lipoaspiração. Depósitos subcutâneos de tecido adiposo são acessí-

veis, abundantes e passíveis de reposição, assim oferecendo um reservatório potencial de células-tronco adultas em cada indivíduo. Muitos grupos de pesquisa, trabalhando independentemente, demonstraram que células-tronco derivadas de tecido adiposo conseguem se diferenciar *in vitro* em múltiplas linhagens, dentre as quais adipócitos, condrócitos, hepatócitos e osteoblastos, além de células endoteliais, epiteliais, hematopoéticas, neuronais e miogênicas (8-12). Muitos termos têm sido usados para identificar as células da FVE, incluindo células precursoras de adipócitos, pré-adipócitos, células-tronco adultas derivadas do subcutâneo, células estromais derivadas de tecido adiposo, células estromais aderentes derivadas de tecido adiposo, células de lipoaspirado processado, e células-tronco derivadas de tecido adiposo. Neste trabalho, usaremos o termo células da FVE.

Embora alguns grupos tenham focado sua atenção exclusivamente na subpopulação expandida aderente a plástico em vários estágios, outros têm trabalhado com a população de células da FVE minimamente processadas. Portanto, muito do conhecimento atual evoluiu de estudos que investigaram as propriedades de sua progênie *in vitro*. Além disso, grupos dessas células podem ser induzidos a expressar o perfil bioquímico de muitos tipos de células, sob condições apropriadas de cultura *in vitro*. Depois da expansão *in vitro*, foi relatado que o número de FVE *in vivo* aumentou de 10^5 a 10^6 vezes sua densidade original em tecido adiposo. Entretanto, os resultados variam significativamente em muitas publicações, provavelmente porque ainda não foi estabelecido nenhum protocolo padrão. Consequentemente, está faltando uma estimativa mais precisa do número de FVE.

O objetivo deste estudo foi padronizar um procedimento para o isolamento, manutenção e rendimento de FVE humanas obtidas a partir de tecido adiposo de distintas regiões do subcutâneo, através de cirurgia de lipoaspiração, dado que células-tronco derivadas de tecido adiposo exibem vantagens potenciais para aplicações em engenharia de tecidos.

Materiais e metodos

Um total de 12 amostras de tecido adiposo humano (ginecomastia bilateral n=1, abdome n=3, culotes n=3, flancos n=2, face interna das coxas n=1, e braços n=2), obtido a partir de 21 áreas tratadas em sete pacientes saudáveis (um homem e seis mulheres) submetidos a cirurgia eletiva, foi analisado (Tabela I). A idade média [média \pm desvio-padrão (DP)] foi de 45 ± 13 anos, e variou entre 38 e 68 anos. O índice de massa corpórea (IMC) médio foi de 24 ± 3 , e variou entre 22 e 29. Nenhum paciente apresentava sepse, malignidades ou distúrbios endócrinos. Este estudo foi aprovado e respeitou as orientações do Comitê de Ética da Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade de São Paulo, Brasil. Todos os pacientes foram informados dos objetivos e procedimentos da investigação, e nos forneceram seu consentimento por escrito.

Preparação dos tecidos e isolamento das células

Utilizamos cânulas com diâmetro interno de 3 a 5mm, conectadas a seringa de 60mL (Fig. 1), para os procedimentos de lipoaspiração. O isolamento dos adipócitos foi feito de acordo com Rodbell (13). Amostras

de tecido adiposo (20mL) foram picadas com tesoura fina e adicionadas a frascos (4g/frasco), cada um contendo 20mL de DMEM estéril, 5mM de glicose, 1% de albumina sérica bovina (ASB) fração V, antibióticos (100µM/mL de penicilina e 100µg/mL de estreptomicina) e 1mg/mL de colagenase tipo II, em pH 7,4. A mistura foi incubada em um agitador orbital a 150 rpm durante 30 minutos a 37°C. O material digerido foi filtrado através de uma malha plástica grossa e, em seguida, uma malha plástica fina, sendo então transferido para um tubo plástico cônico de 50mL. O filtrado resultante foi centrifugado a 300G por 5 minutos. Depois da centrifugação, três camadas distintas eram reconhecíveis: uma camada branca flutuante composta pelos adipócitos; o meio de digestão; e um *pellet* contendo as células da FVE mais eritrócitos (Fig. 2). O *pellet* de FVE ao fundo da centrífuga foi ressuspenso em 6mL de tampão; então, alíquotas de 3mL da última mistura foram colocadas em uma placa de cultura de seis poços. As células foram nutridas com meio estromal composto de DMEM suplementado com 10% de soro fetal bovino (SFB) e 1% de solução antibiótica (100µU/mL de penicilina e 100µg/mL de estreptomicina) e mantidas por 48h em uma incubadora de CO₂. Após este período, o meio de incubação foi removido e a placa foi lavada quatro vezes, cada lavagem sendo feita com 3mL de solução salina estéril tamponada com fosfato, a fim de remover quaisquer células não-aderentes. As células aderentes (Fig. 3) foram tripsinizadas, recoletadas, centrifugadas a 300G e ressuspendidas em 1mL de DMEM com 10% de SFB. As células foram contadas em uma câmara de Neubauer. Na época da coleta, essas células apresentavam uma viabilidade de 92 ± 1%, baseado em exclusão por azul de tripan. As células foram replaqueadas e incubadas por um período adicional de 21 a 28 dias, até a confluência ser atingida (Fig. 4).

Resultados

Lipoaspirados de tecido adiposo subcutâneo obtidos de 21 áreas doadoras (em um total de 7 pacientes submetidos a cirurgia eletiva de lipoaspiração) foram divididos em 12 amostras e processados através de digestão por colagenase e centrifugação diferencial.

O rendimento médio das células da FVE foi de $7,2 \pm 1,3 \times 10^3$ células por mililitro de tecido lipoaspirado (Tabela I). Na época da coleta, essas células apresentavam uma viabilidade de 92 ± 1%, baseado em exclusão por azul de tripan.

Discussão

É comumente aceito que células-tronco e células precursoras estão envolvidas na manutenção contínua e reparo da maioria dos tipos de tecidos. Levando em consideração que as células-tronco têm capacidade de auto-renovação e de diferenciação em múltiplas linhagens, esta classe de células é de primordial importância para um organismo, não apenas durante o desenvolvimento, mas também durante a maturidade, em relação à homeostase celular.

O melhor meio de se obter essas células da FVE é um importante desafio atualmente. Após este estudo preliminar, podemos concluir que o rendimento das células obtidas a partir do tronco humano (ginecomastia – 8,0; abdome – 7,75; e flancos – 7,5) apresentou uma média final de $7,75 \times 10^3$ /mL de gordura lipoaspirada, enquanto que, no caso dos membros humanos (culotes – 7,5; face interna das coxas – 6,0; e braços – 5,5), o rendimento médio final foi de $6,3 \times 10^3$ /mL de gordura lipoaspirada.

Conclusões

De acordo com este estudo, as áreas doadoras preferidas para se obter um rendimento 22% maior de células da FVE estão localizadas no tronco, que se mostrou uma fonte melhor de células-tronco do que os membros.

Tais dados, ainda que preliminares, já têm influído em opções de áreas doadoras preferenciais para lipoenxertias, corroborando os achados apurados. Os estudos com marcadores celulares para comprovarem a descendência das células-tronco transferidas, o seu rendimento a partir de diversos grupos de portadores de lipodistrofias, bem como o uso de variadas metodologias, continuam a serem feitos, sendo objeto de apresentação futura.

AGRADECIMENTOS

Os autores gostariam de agradecer à Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (Fapesp) e ao Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq), por seu apoio financeiro. E também a Guilherme Flosi Stocchero, estudante do quarto ano da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo, por seu auxílio na execução e redação deste artigo.

Áreas Doadoras	Rendimento Celular ($\times 10^3$)/mL de tecido lipoaspirado	Sexo	Idade (Anos)	Índice de Massa Corpórea (IMC)	Viabilidade (%)
Ginecomastia	8	M	68	29	93
Abdome	8	M	68	29	92
Abdome	10	F	56	25	94
Abdome	7	F	40	24	95
Abdome	6	F	38	22	92
Flanco	6	F	40	24	91
Flanco	9	F	38	22	93
Culote	7	F	40	24	91
Culote	8	F	38	22	92
Face interna da coxa	6	F	38	22	91
Face posterior do braço	5	F	56	24	91
Face posterior do braço	6	F	54	24	92
Médias±DP	7,2±1,3		45±13	24±3	92±1,3
Intervalo	5-10		38-68	22-29	91-95

Tabela I.

Comentario al trabajo «Fracción vascular estromal de tejido adiposo: cómo obtener células madre y su rendimiento de acuerdo a la topografía de las áreas donantes: estudio preliminar»

Montón Echeverría J

Facultativo Especialista de Área (FEA) / Adjunto. Servicio de Cirugía Plástica y Reparadora. Hospital Nuestra Señora del Perpetuo Socorro. Profesor Asociado Facultad de Medicina. Universidad de Castilla-La Mancha. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete. Albacete. España.

Quisiera felicitar a los autores por el trabajo presentado. Aunar la práctica clínica diaria con la investigación no siempre es sencillo, pero desde el momento en que existe la posibilidad de colaborar con otros Departamentos que pueden completar la tarea, ésta se facilita sobremedida.

Los autores presentan un estudio preliminar sobre el rendimiento en la obtención de células madre adultas a partir de lipoaspiración en diversas localizaciones topográficas. La introducción de los términos, por ambigua en la propia literatura científica, precisa cierta simplificación que sólo podrá completarse con el paso del tiempo y nuevos estudios. El término empleado de fracción vascular estromal (FVE) hace referencia a células del tejido conectivo localizadas alrededor del árbol vascular, e incluye células con características comunes a las células madre (*stem cells*). Recordemos que existen dos grupos de células madre: totipotenciales y pluripotenciales.

Las células madre pluripotenciales no son capaces de generar cualquier tejido, pero sí aquellos derivados de la misma capa germinal (ectodermo, mesodermo o endodermo). En este sentido, las células madre mesenquimales (*mesenchymal stem cells*) pueden localizarse en tejido adiposo, médula ósea, dentición caduca o incluso sangre periférica. Más aún, hay estudios que demuestran la capacidad de proliferación hacia células derivadas de líneas diferentes(1,2). La FVE es una porción de tejido adiposo donde reside una enorme población de células pluripotenciales mesenquimales(3).

Hay que recordar que un artículo científico debe ser, entre otros, reproducible al máximo. La descripción completa de, por ejemplo, el aparato o los preparados enzimáticos que los autores han empleado (datos comerciales, laboratorios, etc.) sería un punto a completar en ulteriores estudios.

El tamaño muestral, al tratarse de un estudio preliminar, es reducido, y ello es la causa probablemente de que la diferencia que se comenta en el artículo entre densidad de células progenitoras en tronco frente a extremidades, aunque de cierta magnitud, no alcance el nivel de significación estadística que nos permita afirmar que, efectivamente, hay diferencias entre los grupos.

Los autores no hacen referencia a la preparación de las lipoaspiraciones, si bien considero que es importante contar con datos como si emplearon o no anestésico, vasoconstrictor o algo tan trivial como el medio de dilución. Recordemos que no hace tanto se hablaba de utilizar exclusivamente Ringer-Lactato a fin de evitar toxicidad celular, si bien en la actualidad tiende a emplearse una solución a base de suero fisiológico (4). Desde luego, una viabilidad inicial del 92% es muy elevada, aunque este valor sea solamente “in vitro”.

Con los datos que se facilitan en el artículo no se puede deducir que la cantidad de tejido adiposo lipoaspirado en las diferentes intervenciones sea equiparable, puesto que aunque se especifiquen los resultados como densidad de células de FVE por ml de tejido aspirado, desconocemos la proporción tejido aspirado / solución infiltrada. Obviamente no es equiparable la proporción de células en una lipoaspiración seca que tras una técnica tumescente, a menos que para los cálculos esto se tenga en cuenta y así se indique.

El grupo de pacientes es un tanto heterogéneo, y pienso que para posteriores estudios deberán ajustar más la población objeto. Les recomendaría excluir varones entre sus pacientes, o al menos excluir sesgos debidos a la diferencia de sexos, ajustando por este parámetro. La situación hormonal o el propio IMC elevado pueden condicionar una mayor proliferación celular, y además la relación entre causa y consecuencia suele ser biunívoca (3).

Este estudio preliminar debe sin duda servir para animar a sus autores y a otros grupos a continuar en esta apasionante y prometedora línea de investigación sobre la obtención de “células progenitoras derivadas del tejido adiposo”. Propondría desde aquí utilizar este término, al menos en castellano, para referirnos a las células de FVE, y que puede emplearse tanto para la fracción estromal vascular obtenida mediante lipoaspiración como mediante lipectomía.

No me resta sino alabar la audacia de los autores a la hora de elegir esta línea de investigación. Aunque es evidente que el futuro a corto plazo pasa por emplear, optimizadas, éstas y otras técnicas basadas en la recolección de células progenitoras autólogas, los comienzos siempre son complicados.

Bibliografía

1. Qiling He, Chao Wan and Gang Li.: “Concise Review: Multipotent Mesenchymal Stromal Cells in Blood”. *Stem Cells* 2007;25:69.
2. JA Villena1, B Cousin1, L Peñicaud1 and L Casteilla.: “Adipose tissues display differential phagocytic and microbicidal activities depending on their localization”. *Int J Obes Relat Metab Disord*. 2001;25(9):1275.
3. Dugail I, Dupuy F, Quignard-Boulangé A.: “Role of adipocyte precursors in the initiation of nutritional obesity before weaning”. *Reprod Nutr Dev*. 1985;25(1B):189.
4. Kaufman MR, Bradley JP, Dickinson B, Heller JB, Wasson K, O'Hara C, Huang C, Gabbay J, Ghadjar K, Miller TA.: “Autologous fat transfer national consensus survey: trends in techniques for harvest, preparation, and application, and perception of short- and long-term results”. *Plast Reconstr Surg*. 2007;119(1):323.