

Nanopartículas mesoporosas de sílice y la osteoporosis

DOI: <http://dx.doi.org/10.4321/S1889-836X2022000300001>

Manzano M^{1,2}, Lozano D^{1,2}, Vallet-Regí M^{1,2}

1 Facultad de Farmacia. Universidad Complutense de Madrid. Instituto de Investigación Sanitaria Hospital 12 de Octubre i+12. Madrid (España)

2 Centro de Investigación Biomédica en Red de Bioingeniería, Biomateriales y Nanomedicina (CIBER-BBN). Madrid (España)

NANOMEDICINA

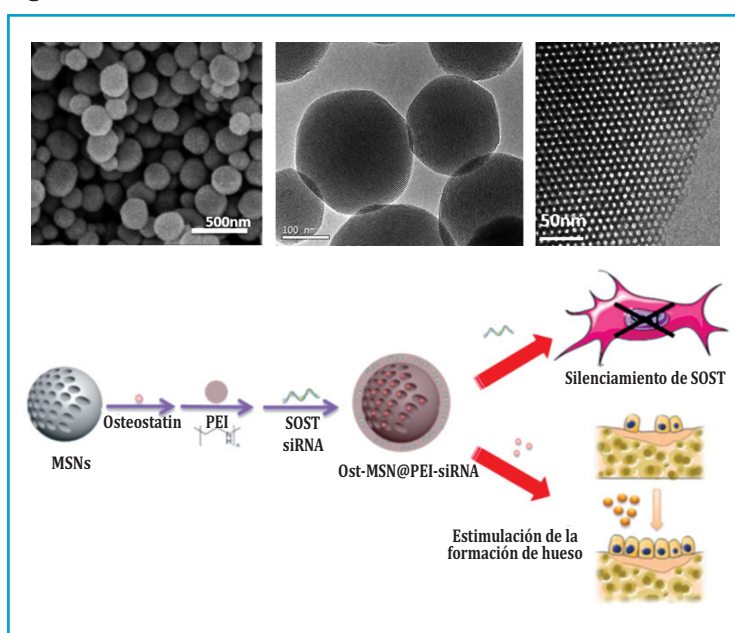
La aplicación de la nanotecnología a la medicina ha dado lugar al nacimiento de una nueva disciplina: la Nanomedicina, que como podemos imaginar, se trata de un campo multidisciplinar donde caben muchos protagonistas: ingenieros, físicos, químicos, biólogos, médicos e incluso legisladores¹. El hecho de que las nanomedicinas sean tan populares hoy en día entre la comunidad científica se debe a una serie de factores, entre los que podemos destacar el control sobre el perfil farmacocinético, la protección de los agentes terapéuticos transportados frente a la posible degradación dentro del organismo, la posibilidad de desarrollar terapias dirigidas hacia tejidos específicos, la posibilidad de incluir diferentes agentes terapéuticos en el mismo transportador e incluso la posible inclusión de agentes de contraste para tener una imagen biomédica útil en el diagnóstico. En este sentido, dentro de los posibles sistemas de liberación de fármacos, las nanopartículas han adquirido un gran protagonismo puesto que presentan una gran versatilidad desde el punto de vista de composición, forma, tamaño, y superficie exterior². Esto hace que sean el centro de un gran número de investigaciones biomédicas, ya sea para el tratamiento de ciertas enfermedades, la prevención, el diagnóstico o incluso hasta en ingeniería de tejidos.

NANOPARTÍCULAS MESOPOROSAS DE SÍLICE

Entre todas las nanopartículas empleadas en el campo de la nanomedicina, ya sean orgánicas o inorgánicas, las nanopartículas mesoporosas de sílice (MSNs, por sus siglas en inglés), están siendo ampliamente investigadas como vectores de transporte de agentes terapéuticos en los últimos años³. La razón de su notoriedad puede encontrarse en su robustez, su elevadísima, capacidad de carga en su sistema poroso, su capacidad de protección de los fármacos frente a una posible degradación, y su facilidad para ser modificadas en su superficie exterior⁴. La síntesis de estas nanopartículas se basa en una combinación de 3 métodos: el proceso sol-gel, en el que se produce la hidrólisis y condensación de los precursores de sílice que formarán la red tridimensional de SiO₂; el uso de surfactantes como agentes directores de la estructura a

modo de plantillas, de forma que la sílice condensa alrededor de las estructuras creadas por estos surfactantes que, tras su eliminación, van a dar lugar a una red de cavidades o estructuras mesoporosas; y el uso de unas condiciones de alta dilución, tal y como propone el método Stöber, que permite conseguir nanopartículas con forma esférica y diámetros muy definidos entre 100 y 150 nm y con unos poros de unos 2 nm disponibles para ser cargados con agentes terapéuticos. En este sentido, el concepto de introducir fármacos en el interior de los poros de los materiales mesoporosos para luego ser liberados en el organismo, fue propuesto por primera vez por la profesora María Vallet-Regí en 2001 y que ha supuesto la inspiración de muchas investigaciones de diferentes grupos alrededor del mundo⁵. En este sentido, nuestro grupo de investigación ha trabajado muchísimo durante los últimos años para desarrollar MSNs capaces de acumularse en diferentes tejidos de forma específica y liberar los fármacos cargados en respuesta a diferentes estímulos⁶ (figura 1).

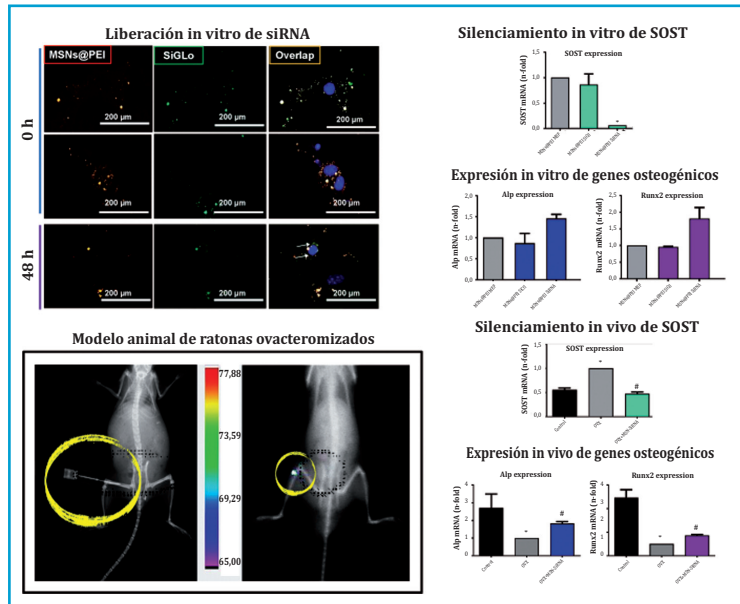
Figura 1



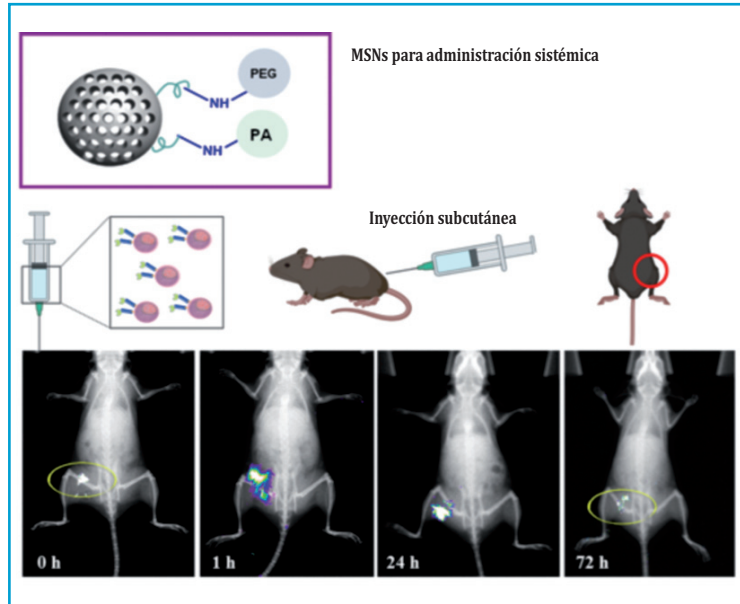
Arriba: Imágenes de microscopía electrónica de barrido y de transmisión de nanopartículas mesoporosas de sílice. Abajo: Estrategia para recubrir las nanopartículas con un polímero catiónico para transportar el siRNA que silenciará el gen SOST y estimulará la formación de hueso nuevo.



Correspondencia: María Vallet-Regí (vallet@ucm.es)

Figura 2

Arriba: Liberación y estudios in vitro de silenciamiento del gen SOST y la expresión de otros genes osteogénicos. Abajo: Administración de las nanopartículas mediante una inyección en la médula ósea del fémur en un modelo animal de ratonas osteoporóticas y los posteriores estudios in vivo de silenciamiento del gen SOST y la expresión de otros genes osteogénicos.

Figura 3

Arriba: Diseño de las nanopartículas para administración sistémica mediante una inyección subcutánea. Abajo: Imágenes a diferentes tiempos del animal inyectado donde puede observarse la permanencia de las nanopartículas en la zona hasta 72 horas después de la inyección.

TRATAMIENTO DE SITUACIONES OSTEOPORÓTICAS

Entre todas las posibles aplicaciones, un ejemplo interesante en el que hemos trabajado durante los últimos años es la utilización de las nanopartículas mesoporosas de sílice para el posible tratamiento de la osteoporosis^{7,8}. En un escenario osteoporótico, la vía de señalización de WNT/β-catenina, que normalmente participa en la diferenciación de células madre mesenquimales a osteoblastos, está inhibida. Y lo está por la sobre-expresión de la

proteína esclerostina, que está codificada por el gen SOST. La consecuencia de esta inhibición es la reducción de la diferenciación osteoblástica y, como consecuencia, la reducción de la formación de hueso y pérdida de masa ósea característica de la osteoporosis. Nuestra hipótesis de trabajo se basó en la posibilidad de silenciar el gen SOST usando un *small interfering RNA* (siRNA), para así reducir la expresión de la esclerostina y poder reactivar el ciclo de la WNT/β-catenina, y así reactivar la diferenciación osteoblástica y, consecuentemente, aumentar la formación de hueso tan importante en situaciones osteoporóticas. Sin embargo, los siRNAs tienen tiempos de vida media muy cortos y una capacidad de penetración en membranas celulares muy pobre, por lo que su mayor problema es la administración, y ahí es donde nuestras nanopartículas adquirieron una gran relevancia. Recubrimos nuestras MSNs con un polímero catiónico capaz de retener el siRNA en la superficie de estas para luego liberarlas, silenciar el gen SOST y provocar el aumento de la formación de huesos.

Tras optimizar el sistema en cuanto a su diseño y carga de siRNA, comprobamos que nuestras nanopartículas eran capaces de liberar el siRNA en el interior de las células y que eran capaces de reducir la expresión de SOST in vitro y aumentar la expresión de otros factores osteogénicos, como la fosfatasa alcalina (ALP) y el RUNX2 (figura 2).

También tuvimos resultados muy positivos inyectando nuestras nanopartículas en el interior de la médula ósea del fémur en un modelo animal de ratonas osteoporóticas, observando la reducción de la expresión del gen SOST y el consiguiente aumento en la expresión de ciertos genes osteogénicos.

Teniendo en cuenta la dificultad que podría entrañar en una futura aplicación clínica la administración mediante una inyección en el interior de la médula ósea del fémur, nos lanzamos a rediseñar el sistema. Para ello, se desarrollaron MSNs con alta afinidad por el tejido óseo anclando en su superficie bisfosfonatos, que son moléculas con una elevada afinidad por el contenido inorgánico del hueso, para poder administrarlas mediante una inyección subcutánea, mucho más fácil, y que las propias nanopartículas se acumularan preferentemente en tejido óseo. De hecho, observamos que, tras 72 horas de inyección, las nanopartículas seguían en la zona (figura 3).

Tras diferentes tratamientos de 2 y 3 semanas con sucesivas inyecciones subcutáneas cada 72 horas, el análisis con PCR a tiempo real de las diferentes expresiones génicas en el tejido óseo de los animales osteoporóticos, reveló que fuimos capaces, no sólo de silenciar el gen SOST, sino de aumentar la expresión de diversos genes osteogénicos, como es el caso del Runx2, Alp, Osterix y Osteoprotegerina,

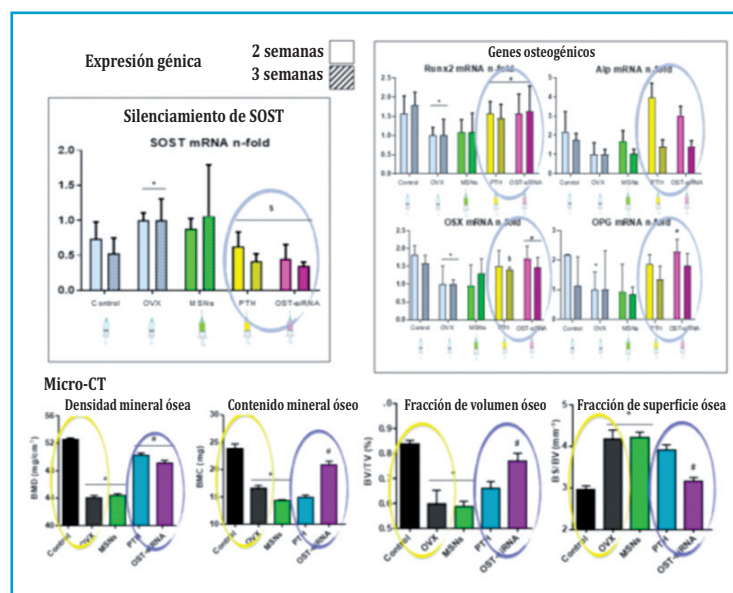
junto con un aumento del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF) relacionado con un aumento de la vascularización, indicando todo esto la formación de nuevo tejido óseo (figura 4).

En línea con los resultados obtenidos, los análisis de micro tomografía computarizada nos revelaron importantes aumentos en la densidad mineral ósea y el contenido mineral del hueso, lo que, junto a la calidad del nuevo hueso formado, similar al hueso sano según reveló el espesor trabecular y la separación trabecular, nos ofreció resultados significativos en cuanto a la formación de hueso nuevo y de calidad en un modelo *in vivo* de ratonas osteoporóticas (figura 5).

De esta forma, esta brillante investigación demostró la capacidad de las nanopartículas mesoporosas de sílice para un posible tratamiento de la osteoporosis, manifestando su capacidad de cargar, transportar, proteger y liberar intracelularmente un tipo particular de ácido nucleico: un siRNA para silenciar un gen específico responsable de un mal funcionamiento del desarrollo del tejido óseo. Estos resultados abren las puertas a que este tipo de MSNs puedan llegar a utilizarse para transportar un gran número de ácidos nucleicos, incluyendo todo tipo de RNAs o DNAs, con una gran variedad de aplicaciones finales dentro de la biomedicina del futuro.

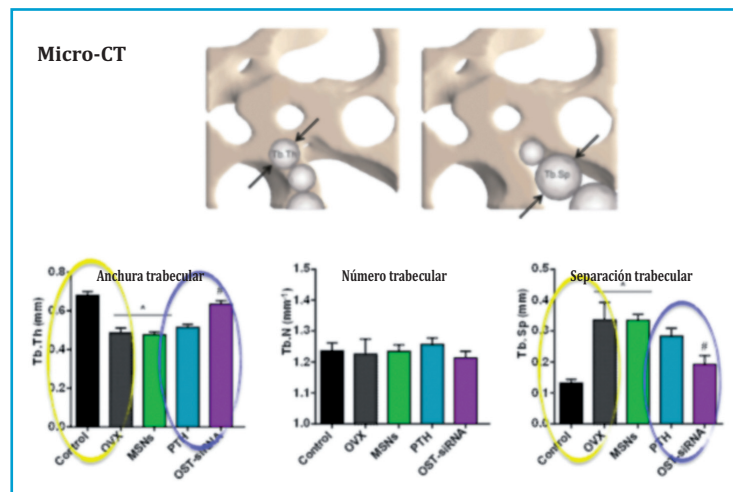
Agradecimientos: Los autores agradecen el trabajo realizado por la Dra. Patricia Mora-Raimundo, cuya tesis estuvo basada en este tipo de aplicación de nanopartículas mesoporas de sílice. Los autores agradecen la financiación del European Research Council (Advanced Grant VERDI; ERC-2015-AdG) número de proyecto 694160 y al Ministerio de Ciencia e Innovación a través del proyecto PID2019-1064 36RB-I00.

Figura 4



Arriba: Resultados de expresión génica *in vivo* tras la administración de las nanopartículas.
Abajo: resultados de micro-CT *in vivo* tras la administración de las nanopartículas.

Figura 5



Resultados de micro-CT *in vivo* tras la administración de las nanopartículas



Conflictos de intereses: Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

Bibliografía

1. T. Lammers, M. Ferrari. The success of nanomedicine. *Nano Today*, 2020, 31, 100853. <https://doi.org/10.1016/j.nan tod.2020.100853>.
2. M.J. Mitchell, M.M. Billingsley, R.M. Haley, M.E. Wechsler, N.A. Peppas, R. Langer. Engineering precision nanoparticles for drug delivery. *Nat. Rev. Drug Discov.*, 2021;20,101-124. <https://doi.org/10.1038/s41573-020-0090-8>.
3. M. Vallet-Regí, F. Schüth, D. Lozano, M. Colilla, M. Manzano. Engineering mesoporous silica nanoparticles for drug delivery: where are we after two decades?, *Chem. Soc. Rev.*, 2022;51,5365-5451. <http://dx.doi.org/10.1039/D1CS00659B>
4. M. Manzano, M. Vallet-Regí. Mesoporous Silica Nanoparticles for Drug Delivery. *Adv. Funct. Mater.*, 2020, 30, 1902634. <https://doi.org/10.1002/adfm.201902634>.
5. M. Vallet-Regí, A. Rámila, R. P. del Real, J. Pérez-Pariente. A New Property of MCM-41: Drug Delivery System. *Chem. Mater.*, 2001;13,308-311. <https://doi.org/10.1021/cm001155>.
6. M. Vallet-Regí. Our contributions to applications of mesoporous silica nanoparticles. *Acta Biomaterialia*, 2022, 137, 44-52. <https://doi.org/10.1016/j.act bio.2021.10.011>.
7. P. Mora-Raimundo, D. Lozano, M. Manzano, M. Vallet-Regí. Nanoparticles to Knockdown Osteoporosis-Related Gene and Promote Osteogenic Marker Expression for Osteoporosis Treatment. *ACS Nano*, 2019;13,5451-5464. <https://doi.org/10.1021/acsnano.9b00241>.
8. P. Mora-Raimundo, D. Lozano, M. Benito, F. Mulero, M. Manzano, M. Vallet-Regí. Osteoporosis Remission and New Bone Formation with Mesoporous Silica Nanoparticles. *Adv. Sci.*, 2021;8,2101107. <https://doi.org/10.1002/advs.202101107>.