



CARDIOLOGÍA DEL ADULTO - REVISIÓN DE TEMAS

Efectos biológicos de los *stents* medicados en la circulación coronaria

Biological effects of drug-eluting stents in the coronary circulation

Darío Echeverri, MD.

Bogotá, DC., Colombia.

Los *stents* medicados ofrecen la mejor alternativa disponible no quirúrgica para el tratamiento de la enfermedad coronaria gracias a su demostrada eficacia. Sin embargo, estos excelentes resultados han sido opacados en términos de seguridad, principalmente por la presencia de trombosis de *stents* de manera tardía o muy tardía. La comprensión de los efectos biológicos que ejercen a nivel de la arteria coronaria luego de su implante, se debe al efecto de la plataforma utilizada, el polímero y la droga que liberan. Los trastornos de reparación vascular inducidos favorecen la trombosis de *stents* y sus consecuencias clínicas. Se hace una revisión de los diferentes efectos biológicos de los *stents* medicados en las arterias coronarias, que permite comprender como han surgido rápidamente nuevas versiones en materiales, diseños, polímeros y medicamentos que reducen los efectos adversos a nivel coronario, mejorando su eficacia y seguridad.

PALABRAS CLAVE: *stents*, trombosis, endotelio, inflamación, enfermedad coronaria.

Drug-eluting stents offer the best available non-surgical alternative for the treatment of coronary disease, thanks to its demonstrated efficacy. However, in terms of security, these excellent results have been overshadowed by the late or very late appearance of stent thromboses. The biological effects they have in the coronary artery after its implantation are due to the effect of the platform used, the polymer and the medication released. The vascular healing disorders induced by drug-eluting stents favor stent thrombosis and its clinical consequences. This is a review of the different biological effects of drug-eluting stents in coronary arteries that allows to understand how the rapid onset of new versions of materials, designs, polymers and medications diminish adverse coronary effects and improve its efficacy and safety.

KEY WORDS: stents, thrombosis, endothelium, inflammation, coronary heart disease.

(Rev Colomb Cardiol 2010; 17: 47-55)

Servicio de Hemodinamia e Intervencionismo Cardiovascular. Laboratorio de Investigación en Función Vascular. Fundación Cardioinfantil- Instituto de Cardiología, Bogotá, Colombia.

Correspondencia: Dr. Darío Echeverri. Servicio de Hemodinamia e Intervencionismo Cardiovascular. Laboratorio de Investigación en Función Vascular. Fundación Cardioinfantil- Instituto de Cardiología, Calle 163 A No. 13B - 60. Primer Piso. Bogotá - Colombia. Teléfono: (57-1) 679 1192- (57-1) 667 2727 Ext.: 1114. Fax: (57-1) 669 0382. Correo electrónico: decheverri@cardioinfantil.org

Recibido: 30/09/2009. Aceptado: 21/10/2009.

Introducción

El uso de stents para el tratamiento percutáneo de la enfermedad coronaria severa en casos seleccionados, ha sido uno de los avances más importantes en la medicina moderna. Con el ingreso de los stents convencionales (*bare metal stents*, BMS) a la terapia de revascularización miocárdica percutánea, se logró reducir el fenómeno del retroceso elástico y la remodelación vascular negativa luego del trauma vascular, con la consecuente reducción de la re-estenosis coronaria en comparación con la angioplastia con balón (1, 2). El riesgo de re-estenosis coronaria con BMS permanecía entre 20% a \pm 25% en BMS. Los stents medicados (SM, *drug-eluting stents*, DES) se diseñaron para ofrecer, además de la acción mecánica del stent, un efecto biológico local a partir del medicamento que se libera en el segmento arterial intervenido. A pesar de los avances, la re-estenosis intra-stent, permanece como el principal problema por resolver, con un estimativo de frecuencia promedio de \pm 12% con stents medicados.

Los stents medicados de primera generación con rapamicina/sirolimus (SES) (Cypher® stents. Cordis Johnson & Johnson) o paclitaxel (PES) (Taxus® stents. Boston Scientific Corp.) (Tabla 1), reducen la re-estenosis intra-stent y la revascularización del vaso intervenido a menos de 10% (3). A pesar de estos importantes resultados, la incidencia de trombosis a causa de los stents medicados no se ha reducido en comparación con los BMS (4); aún se reportan varios cientos de casos de trombosis de stents (5).

Hoy en día es claro que el implante de stents coronarios causa un trauma significativo en la pared del vaso. El proceso de re-estenosis coronaria y trombosis se relaciona estrechamente con la historia natural de reparación de heridas (*vascular healing*), el cual típicamente ocurre en varias semanas a meses. La interacción dinámica entre la superficie del stent con la pared del vaso es motivo de gran interés en la actualidad (Figura 1). Esta información indujo al desarrollo de nuevas generaciones de stents que ofrecen mayor eficacia y seguridad.

Fármacos en stents medicados de primera generación

Los primeros stents medicados usados son el SES (Cypher®) y el PES (Taxus®). Han reducido de manera importante la formación de hiperplasia neointimal por inhibir el ciclo celular en células activas en fase de proliferación (6). No es sorprendente que estos fármacos anti-proliferativos liberados a partir del stent, también tengan efectos adversos sobre otras células.

La rapamicina (sirolimus) es un macrólido-lactona natural, una prodroga con efecto inmunosupresor y propiedades anti-proliferativas. Se une al receptor intracelular de p27^{kip1}, FKBP12 (FK506-unido a proteínas), que se encuentra *up-regulated* en células de músculo liso vascular de neointimas humanas. El complejo FKBP12/rapamicina se une e inactiva mTOR (mammalian target of rapamycin), un miembro de la fosfoinositol-3-quinasa (PI3K) de la familia de las proteinkinasa (PIKK). Estas PIKK están involucradas en pasos críticos del ciclo celular, incluyendo la fase de transición G1/S (7).

Tabla 1.
STENTS MEDICADOS DE PRIMERA Y SEGUNDA GENERACIÓN.
FUTUROS STENTS DISPONIBLES A MEDIANO PLAZO Y COMPAÑÍAS QUE LOS PRODUCEN.

	Nombre comercial	Compañía productora
Stents medicados de primera generación		
Rapamicina / sirolimus (SES)	Cypher® stent	Cordis Johnson & Johnson
Paclitaxel (PES)	Taxus® stent	Boston Scientific Corp.
Stents medicados de segunda generación		
Everolimus (EES)	XienceV® stent	Abbott Vascular
Everolimus (EES)	Promus® stent	Boston Scientific Corp.
Zotarolimus (ZES)	Endeavor Resolute® stent	Medtronic Vascular
Biolimus A9T (BA9)	BioMatrix® stent	Biosensor International
Futuros stents medicados		
Pimecrolimus	ProKinetic® stent	Biotronik GmbH & Co.
Sirolimus (SES)	Nevo® stent	Cordis Johnson & Johnson
Paclitaxel (PES)	Taxus Element® stent	Boston Scientific Corp.
Paclitaxel (PES)	Axxion® stent	Biosensor International
Everolimus (EES)	Promus Element® stent	Boston Scientific Corp.
Ac monoclonales – Anti-CD34	Genous R-Stent®	OrbusNeich

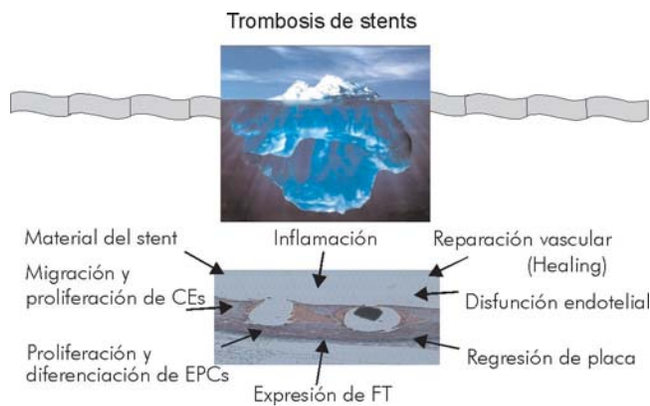


Figura 1. Los efectos biológicos de los stents medicados a nivel de la pared arterial son la causa local biológica del fenómeno de trombosis tardía y re-estenosis intra-stent.

El paclitaxel es un diterpenoide extraído de varias especies *Taxus* (*Taxus brevifolia* y *Taxus media*) (8). Su mecanismo de acción es promover una interferencia con la formación de microtúbulos al unirse a la subunidad β -tubulina, estabilizándolos y reduciendo la transferencia de material genético durante la mitosis e induciendo paro mitótico y muerte celular.

El paclitaxel inhibe las células de músculo liso vascular y la migración de células endoteliales a concentraciones bajas nanomolares (nM) induciendo apoptosis en ambos tipos de células. El sirolimus produce paro de células del músculo liso vascular y de células endoteliales en las fases G0/G1 sin inducir apoptosis, lo que permite sugerir que el paclitaxel tiene efecto antiproliferativo a través de la muerte celular apoptótica y que el sirolimus lo tiene a través de un mecanismo citostático (9).

Efectos del material del stent en la circulación coronaria

Algunos materiales de las plataformas de los stents parecen promover el desarrollo de trombosis. Recientemente se ha demostrado la incidencia creciente de respuesta alérgica al níquel (10). Los stents en acero inoxidable (316L) exponen una carga de níquel en contacto con las células, induciendo una respuesta a cuerpo extraño local. Los stents diseñados con celdas abiertas produjeron mayor activación de plaquetas a treinta días en comparación con aquellos de celdas cerradas (11). El grosor de los *struts* así como el tipo de polímero utilizado, también desempeñan un papel muy

importante al asociarse con mayor trauma, respuesta inflamatoria, depósitos de fibrina, retardo en la endotelización y trombosis.

La infiltración eosinofílica crónica en la pared arterial, sugiere una reacción de hipersensibilidad y probablemente se debe a la presencia de polímeros no-erodables de los stents medicados. Estas reacciones se observan de manera creciente luego de cuatro meses del implante (12). Mientras que el polímero puede tener un efecto en las arterias coronarias después del implante del stent, la relación causal entre inflamación inducida por el polímero y la incidencia de trombosis, solamente se ha observado en una minoría de pacientes.

Inflamación inducida por stents medicados

Los efectos vasculares de los stents medicados fueron descritos en modelos animales en los cuales se demostró necrosis de la túnica media e infiltrado inflamatorio (13). Fueron vistos con dosis muy altas de paclitaxel y en todas las dosis de actinomicina D, y se asociaron con fuerza a remodelación arterial positiva, mala aposición de *struts* y trombosis de stents. Se observaron hallazgos similares en un estudio clínico que utilizó stents con actinomicina D, reportando alta re-estenosis intra-stent y trombosis tardía.

Los leucocitos locales favorecen la adhesión a través de integrinas de la clase Mac-1 (CD11b/CD18), y también se unen a plaquetas vía receptores GP1b α y a través de los receptores GPIIb/IIIa al fibrinógeno (14). Bajo la influencia de quimoquinas (MCP-1, IL-6 y IL-8) liberadas a partir de células de músculo liso vascular y macrófagos residentes, se forma un infiltrado leucocitario local. Factores de crecimiento tales como FGF (fibroblast growth factor), PDGF (platelet-derived growth factor), IGF (insulin-like growth factor), TGF- β (transforming growth factor- β) y VEGF (vascular endothelial growth factor) que son liberados a partir de plaquetas, leucocitos y células de músculo liso vascular, estimulan la proliferación y migración de éstas desde la media hacia la íntima. La presencia de esta clase de células, la infiltración de macrófagos y la producción de matriz extracelular (MEC) ayudan a formar la neoíntima de la re-estenosis intra-stent.

La respuesta inflamatoria local es uno de los factores más críticos del trauma vascular inducido por stents medicados. Las reacciones de hipersensibilidad han sido descritas con SES e involucran grandes segmentos del stent; éstas consisten en infiltrados de eosinófilos y linfocitos T alrededor de los *struts*, comprometiendo zonas a través

de la lámina elástica interna y la túnica media, y favoreciendo la remodelación positiva (15). Además, la utilización de polímeros no-bioabsorbibles (polyethylene-co-vinyl acetate (PEVA) y poly n-butyl methacrylate (PBMA) en stents medicados, contribuye en gran parte a esta reacción de hipersensibilidad y de cuerpo extraño a nivel local (16).

Los stents medicados inhiben la migración y proliferación de células endoteliales

La restauración de un endotelio intacto, desde el punto de vista morfológico y funcional luego del trauma vascular con stents, representa un proceso crucial en el restablecimiento de una superficie arterial anti-trombótica. Por tradición, se ha pensado que la re-endotelización ocurre porque las células endoteliales proliferan y migran a partir de segmentos arteriales vecinos intactos, llevando a una reparación endotelial del segmento intervenido.

La toxicidad local de los fármacos utilizados en stents medicados, tiene un efecto adverso tóxico sobre las células endoteliales, que compromete su replicación, función y regeneración, dado que las proteínas reguladoras del ciclo celular pueden inhibirse a partir de fármacos de los stents medicados no sólo en células de músculo liso vascular sino también en células endoteliales.

En humanos, la re-endotelización casi completa se observa tres a cuatro meses después del implante de BMS (17). En estudios de autopsia, en los que se comparan segmentos arteriales coronarios después del implante de BMS y stents medicados, existe retardo en la reparación vascular («*healing*») y pobre re-endotelización documentada en segmentos con stents medicados. En el estudio de Parry y colaboradores (18) muestran que solamente el paclitaxel inhibe las células de músculo liso vascular y la migración de células endoteliales a concentraciones bajas (nM). El sirolimus frena las células de músculo liso vascular y las células endoteliales en fase G0/G1 del ciclo celular sin inducir apoptosis, mientras que el paclitaxel induce apoptosis en ambas células a bajas concentraciones. Los resultados de este estudio sugieren que sirolimus tiene un efecto citostático y que paclitaxel uno apoptótico y muerte celular.

Los stents medicados inhiben la proliferación y diferenciación de células progenitoras endoteliales

Siempre se ha pensado que las células endoteliales proliferan y migran a partir de células madre en los segmentos coronarios intervenidos llevando a la re-endotelización. Estas células progenitoras endoteliales,

son células inmaduras derivadas de la médula ósea, con capacidad de migrar, proliferar y diferenciarse en células endoteliales bajo la influencia de factores de crecimiento angiogénicos, incluyendo el factor de crecimiento de endotelio vascular, interacciones célula-célula e interacciones con la matriz extracelular (19).

En 1997, Asahara y colaboradores (20), sugirieron el papel benéfico de estas células progenitoras de endotelio en neoangiogénesis y reparación vascular. Las drogas de los stents medicados también suprimen las células progenitoras de endotelio (21) impidiendo una potencial re-endotelización. Por su parte, la rapamicina inhibe la proliferación, migración y diferenciación de células progenitoras de endotelio *in-vitro* a través de la interacción con mTOR y en parte por inducción de apoptosis. Se estima que estas células contribuyen a la re-endotelización de la neoíntima hasta en 25%.

Los stents medicados inducen disfunción endotelial en la circulación coronaria distal

La disfunción endotelial, manifestada como un efecto de vasoconstricción no deseado, ha sido demostrada inmediatamente después de intervención coronaria percutánea (PCI) con normalización en tres a cinco meses.

La disfunción endotelial por largo plazo se ha documentado en segmentos arteriales intervenidos con SES, pero no con BMS, y se manifiesta como una vasoconstricción paradójica a la acetilcolina. De manera similar, el implante de PES se asocia con vasoconstricción inducida con ejercicio en segmentos arteriales proximales y distales al stent, mientras que se documentó vasodilatación con el uso de BMS (22). Estos sucesos podrían ayudar a explicar fenómenos de vasoespasmo y «no-reflujo» después del implante.

Los stents medicados inducen expresión de factor tisular

Tal vez, el factor tisular es la sustancia más trombogénica que posee el árbol coronario. Consistentemente, la inhibición de mTOR incrementa la expresión y actividad del factor tisular endotelial inducido por trombina y TNF α (23). Este efecto ocurre en presencia de concentraciones farmacológicas de rapamicina utilizadas después del implante de stents *in-vivo*. Sin embargo, el efecto de la rapamicina sobre la expresión del factor tisular en células de músculo liso

vascular es controvertido; algunos no han demostrado algún efecto luego de cinco horas de exposición, otros han demostrado que la exposición prolongada por más de veinticuatro horas, tiene un ligero incremento de la expresión de factor tisular de células de músculo liso vascular. El paclitaxel también activa señales de transducción de moléculas tales como JNK, un importante mediador de la inducción de factor tisular endotelial (24).

De tal manera que la inducción de factor tisular en respuesta a rapamicina y paclitaxel, podría promover un ambiente pro-trombótico después del implante de stents medicados. Las implicaciones clínicas de este efecto no son claras y se requieren más estudios para aclarar este aspecto.

Retardo en la reparación vascular (healing)

El depósito de fibrina y plaquetas se observa alrededor de los *struts* de los stents con gran acumulación de células inflamatorias luego del implante de stents medicados en el

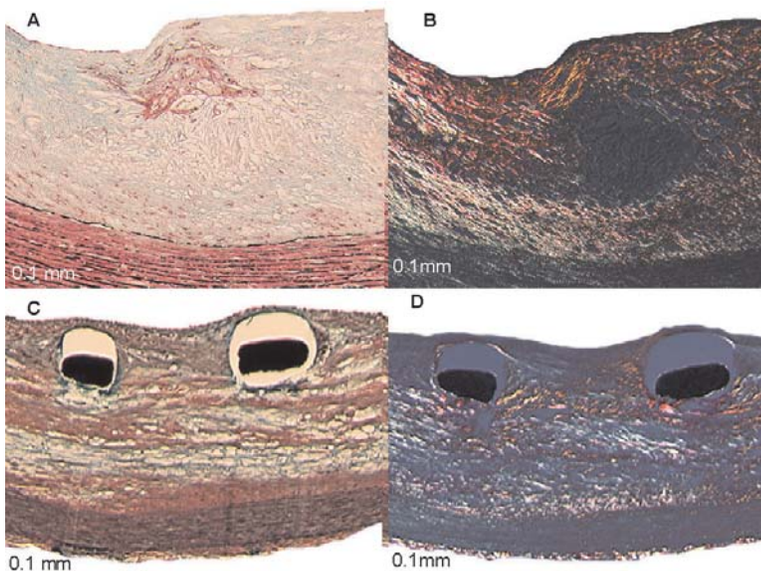


Figura 3. Imágenes de secciones de arterias con aterosclerosis de-novo y con stents. **A.** Fibroateroma con cápsula fibrótica delgada (placa vulnerable, PV; coloración tricrómico elástica; objetivo 20x). **B.** PV que muestra colágeno tipo I (microscopía de luz polarizada en coloración de colágeno con picrosirius red; objetivo 20x). **C.** Sección de stent sobre PV (coloración tricrómico elástica; objetivo 20x). **D.** Sección de stent sobre PV que muestra colágeno tipo III (microscopía de luz polarizada en coloración de colágeno con picrosirius red, como color verde; objetivo 20x) (con permiso de: Rev Bras Cardiol Invas 2008; 16 (4): 474-481).

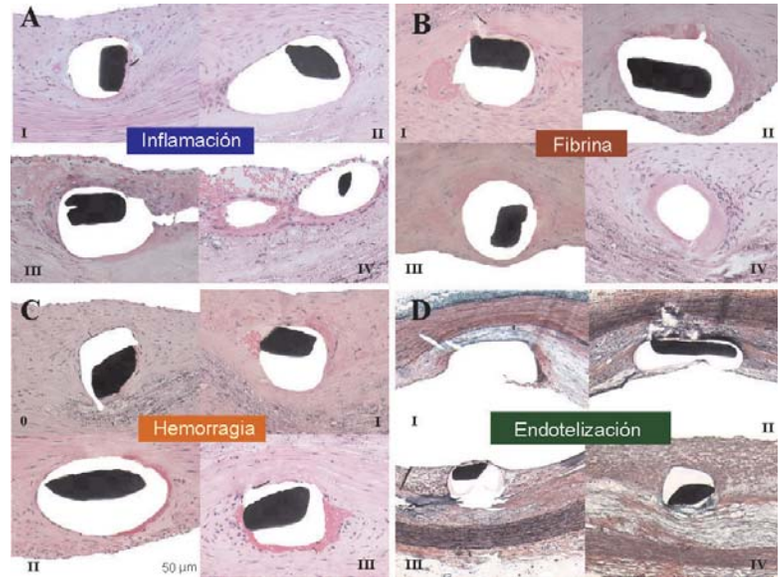


Figura 2. Imágenes representativas de ejemplos de score (I-IV) de inflamación (A), depósitos de fibrina (B), hemorragia (C) y endotelización (D) en un modelo experimental en conejos ateroscleróticos. Objetivo 40x. (con permiso de Rev Bras Cardiol Invas 2008;16 (4): 474-481).

primer mes. Sin embargo, luego de este periodo se empiezan a observar las diferencias: la proliferación de células de músculo liso vascular es profundamente suprimida, rara vez vista entre los tres a seis meses y más prominente en SES que en PES; esta diferencia persiste hasta el primer año. Los depósitos de fibrina son más intensos y difusos en PES, y es mayor que cuando se compara con BMS. La pobre cobertura endotelial es un hallazgo consistente en stents medicados aún hasta dos a tres años de seguimiento, en contraste con una re-endotelización completa a tres o cuatro meses en BMS.

Recientemente, se publicaron los resultados de un estudio diseñado para evaluar la reparación vascular arterial luego del implante de un BMS, y stents medicados con beta-estradiol (BES) y everolimus (EES) en un modelo animal de conejos con aterosclerosis avanzada (25). Los BES inducen índices mayores de inflamación y depósitos de fibrina con bajo índice de re-endotelización. El EES indujo mayor inflamación, fibrina y signos de hemorragia. Ambos inducen similar grado de trastornos de reparación vascular. De otra parte, el porcentaje de colágeno tipo I fue similar. El porcentaje de colágeno tipo III fue más alto en BMS cuando se comparó con stents medicados o

stents recubiertos solamente con polímero (Figuras 2 y 3). La presencia de struts descubiertos, sin re-entotelización, es un factor importante para trombosis tardía, el cual se ha demostrado con mayor frecuencia en pacientes *in-vivo* a través de angioscopia, al comparar SES con BMS (26).

Stents medicados y trombosis coronaria

Pese a que los stents medicados reducen la re-estenosis coronaria de manera significativa en comparación con todas las técnicas de revascularización coronaria utilizadas, la frecuencia de trombosis intra-stent no ha disminuido en comparación con BMS. Los stents medicados se asocian con trombosis tardía, en especial cuando se usan en condiciones «*off label*». En la literatura médica se reporta un número no despreciable de trombosis de stents. Esta cifra puede ser aun mayor en el contexto del «*mundo real*» más que en los estudios clínicos (27).

Para aclarar este fenómeno se desarrollaron varios meta-análisis. Algunos de estos no revelaron un incremento de riesgo de trombosis en stents medicados en comparación con BMS entre ocho y doce meses. Posteriormente, tres meta-análisis atrajeron especialmente la atención ya que en éstos se demostró que la trombosis de stents medicados tenía una incidencia acumulada de 1,3 a 2,9/100 pacientes año. En otros estudios se demostró que los stents medicados tienen mayor incidencia de trombosis tardía que los BMS (28). Aunque la interpretación de los meta-análisis tiene limitaciones inherentes, que incluyen uso selectivo de puntos finales, recolección de datos incompletos y una naturaleza retrospectiva de los análisis, es llamativa la descripción de trombosis en stents medicados incluso luego de varios años de implante.

Aunque la trombosis de stents permanece como un evento raro, se considera como una complicación severa con alta morbimortalidad. A ello se asocian varios factores incluyendo características del procedimiento por sí mismo (mala aposición del stent, subexpansión, número de stents implantados, longitud, flujo sanguíneo lento y persistente, disección residual), características del paciente y de la lesión, diseño del stent, y cese prematuro del consumo de terapia antiagregante entre otros (ejemplo: resistencia a la aspirina y al clopidogrel).

El efecto biológico local de los stents medicados en las arterias coronarias, desempeña un papel importante que no debe subestimarse, para ser considerado como un factor importante en la génesis de la trombosis. La activación de señales de transducción celular, la inhibición en la

proliferación celular y el compromiso de la re-entotelización ayudan al retardo de la reparación vascular, e incluso el ambiente pro-trombogénico asociado al aumento en la expresión de factor tisular favorecen la presencia de mayor riesgo de trombosis local.

A pesar de que la relación causal entre inflamación inducida por el polímero y la incidencia de trombosis de stents sólo se ha probado en una minoría de pacientes que poseen condiciones especiales pro-inflamatorias, análisis detallados de los cambios morfológicos muestran una respuesta inmune celular localizada, con predominio de linfocitos CD45+ y eosinófilos.

Stents medicados de segunda generación

En respuesta a las limitaciones en seguridad de los stents medicados de primera generación, han surgido nuevas alternativas que ofrecen diferentes plataformas, polímeros y medicamentos (Tabla 1).

El everolimus, un compuesto activo de la familia del sirolimus, se usa en la actualidad en stents medicados de segunda generación (Xience V® stent, Abbott Vascular y Promus® stent, Boston Scientific); ha demostrado un gran efecto anti-proliferativo, inmunosupresor y citostático. Posee una plataforma en cromo-cobalto con struts de bajo perfil con 0,0032" ó 0,0813 mm de grosor, un fluoropolímero altamente biocompatible, durable y no adhesivo, con alta capacidad de carga de droga, gran adhesión al metal, así como buena ductibilidad y flexibilidad. Este stent medicado ha demostrado importantes resultados angiográficos y clínicos cuando se compara con BMS y Taxus® stent (29).

El zotarolimus también es un análogo del sirolimus altamente lipofílico, con propiedades anti-proliferativas y anti-inflamatorias. El stent medicado con zotarolimus (ZES) (Endeavor® stent; Medtronic Vascular), utiliza una plataforma de cromo-cobalto y un polímero de fosforilcolina también altamente biocompatible. Los componentes del Endeavor Resolute® comprenden la plataforma y un sistema de polímero Biolinx® que posee la característica de tener propiedades hidrofílicas (biocompatible, menos pro-inflamatorio y menos pro-trombótico) e hidrofóbicas (mayor retención y mejor distribución uniforme de la droga), lo cual podría tener impacto en una mejor reparación vascular luego del implante. De la misma manera, el zotarolimus inhibe la migración y proliferación de células de músculo liso vascular y reduce la formación de neointima en modelos animales porcinos y estudios clínicos (30).

El biolimus A9T (BA9 *eluting stent*) es un polímero bioabsorbible. El pimecrolimus es un derivado de la ascomicina y posee actividad anti-inflamatoria e inmunomoduladora conocida al bloquear la activación de células T (31). Esta inmunofilina, se une específicamente al receptor citosólico inmunofilina-macrofilina-12. Este complejo pimecrolimus-macrofilina inhibe efectivamente la proteína calcineurina-fosfatasa en las células T. El resultado de este bloqueo de señales es la inhibición de la síntesis de citocinas inflamatorias, específicamente Th1 (IL-2, interferón- α), y Th2 (IL-4, IL-10). El pimecrolimus también ha demostrado prevenir la liberación de citocinas y mediadores pro-inflamatorios de las células mastocíticas. Los resultados revelan permeabilidad arterial con baja oclusión ($\pm 29\%$ vs. 41%) y con menor índice de inflamación (0,78-0,97 vs. 1,08). Se demostraron resultados angiográficos similares con un mayor diámetro luminal para los stents con pimecrolimus en comparación con stents con PLLA, lo cual refleja una adecuada reparación vascular similar a los BMS y una reducción de la respuesta neointimal.

Diseño de futuros stents medicados

Los stents medicados ideales deberían inhibir la formación neointimal sin interferir con la reparación vascular y la re-endotelización, sobre la base de un medicamento con adecuadas propiedades farmacológicas locales y un polímero biodegradable y biológicamente inerte. Los nuevos stents con agentes biológicos que faciliten la re-endotelización después del implante del stent representan un objetivo claro en la tecnología para optimizar la eficacia y la seguridad (Tabla 1).

En la actualidad se han diseñado varias combinaciones que están disponibles en la práctica clínica. Probablemente se aproximen nuevas mezclas de materiales como titanium con óxido nítrico, que disminuyan la adhesión de plaquetas y el depósito de fibrinógeno (32).

En vista de que recientes reportes sugieren que las células progenitoras de endotelio guardan estrecha relación con las plaquetas, la modificación de la superficie del stent podría obtenerse por diferentes vías:

Tabla 2.

STENTS BIOABSORBIBLES PATENTADOS EN DESARROLLO POR LAS DIFERENTES COMPAÑÍAS ALREDEDOR DEL MUNDO.

Stent	Nombre comercial	Compañía productora
*Everolimus (EES)-PLLA	Absorb [®] stent	Abbott Vascular Santa Clara, CA, USA.
Sirolimus (SES)	BTI stent [®]	Bioabsorbible Therap. Inc. Menlo Park, CA, USA.
PAE salicylic acid/	BTI stent [®]	Bioabsorbible Therap. Inc. Menlo Park, CA, USA.
PLLA/Transilast	Igaki-Tamai [®] stent	Igaki Medical Planning Co., Ltd. Kyoto, Japón
PLLA/Paclitaxel Kyoto, Japón	Igaki-Tamai [®] stent	Igaki Medical Planning Co., Ltd.
Poly (DTE carbonate)	Reva [®] stent	REVA Medical Inc. San Diego, CA, USA.
Magnesium alloy		Biotronik Berlin, Germany
PLA/Everolimus		Biosensors International Singapore
Cobalto-Cromo Ac-hCD34	Genous [®] Bio-engineered R-stent [®]	OrbusNeich, Fort Lauderdale, FL., USA.
L-Tyrosine Poly (Desaminotyrosyl- Tyrosine Ethyl Ester) Carbonate Stent PLA / Heparina	REVA Stent [®]	Boston Scientific Corporation Natick, MA, USA.
PLA stents		Sahajanand Medical Technologies Surat, India
PLA stents		TissueGen Dallas, TX, USA
PLA stents		Arterial Remodeling Technologies Noisy le Roi, Francia

- a. Optimizando las propiedades electromecánicas.
- b. Modificando la estructura de la topografía.
- c. Adhiriendo moléculas biomiméticas en la superficie del stent (33).

En respuesta a estos conceptos se desarrollaron varias estrategias; por ejemplo la reciente creación de una nano-estructura de titanio favorece la re-endotelización cuatro veces (34). En modelos animales en los cuales se utilizaron arterias coronarias de porcinos, se han implantado stents con péptido *cyclic Arg-Gly-Asp*, induciendo una endotelización acelerada que atrae células progenitoras de endotelio (35). El dimethyl sulfóxido (DMSO) puede prevenir la proliferación y migración de células de músculo liso vascular y, al mismo tiempo, reducir la *up-regulation* de factor tisular en células endoteliales, células de músculo liso vascular y macrófagos, y disminuir la posibilidad de oclusión trombótica *in-vivo* en modelos de arterias carótidas en ratones (36).

Algunas nuevas versiones de stents medicados en desarrollo, intentan omitir el uso del polímero controlando la liberación de la droga, usando microporos o diseños de stents basados en pequeños reservorios que liberan la droga, tales como *nonpolymer-SES* (37), PES y tacrolimus-eluting stent (38). Se describen hallazgos preliminares con stents medicados biodegradables, que procuran una plataforma ideal con biocompatibilidad óptima y propiedades mecánicas adecuadas que les permitan ser incorporados de manera correcta (39).

Recientemente, se consideró la combinación de tecnología de stents bioabsorbibles (Tabla 2) con la capacidad de liberación de drogas, permitiendo que la plataforma desaparezca una vez haya cumplido con el objetivo de evitar el retroceso elástico y la remodelación vascular negativa. El stent bioabsorbible liberador de everolimus, tiene una plataforma en poly-D,L-lactic acid (PLLA) y permite la liberación controlada del medicamento. Este stent está en evaluación en el ABSORB Trial (40), en el cual ha demostrado LL aceptable, formación neointimal intrastent mínima y área de obstrucción baja.

Conclusión

Una vez se implantan los stents medicados en la arteria, ejercen diferentes efectos biológicos locales en la circulación coronaria que deben tenerse en cuenta y

comprenderse. Su acción no está confinada a la inhibición de la migración y proliferación de células de músculo liso vascular. Los stents medicados se asocian con reacciones de hipersensibilidad local que pueden ser un factor importante en el retardo de la reparación vascular (*vascular healing*) con el consecuente riesgo de trombosis.

Esto ha generado gran interés en desarrollar mejores plataformas, polímeros y medicamentos en dispositivos de segunda y tercera generación, que permitan mantener la eficacia mejorando la seguridad, para así sostener la tecnología de los stents como la terapia de elección para el tratamiento de la enfermedad coronaria oclusiva.

Bibliografía

1. Fischman DL, Leon MB, Baim DS, et al. A randomized comparison of coronary-stent placement and balloon angioplasty in the treatment of coronary artery disease. Stent Restenosis Study Investigators. *N Engl J Med* 1994; 331: 496-501.
2. Serruys PW, de Jaegere P, Kiemeneij F, et al. A comparison of balloon-expandable-stent implantation with balloon angioplasty in patients with coronary artery disease. BENESTENT Study Group. *N Engl J Med* 1994; 331: 489-495.
3. Moses JW, Leon MB, Popma JJ, et al. Sirolimus-eluting stents versus standard stents in patients with stenosis in a native coronary artery. *N Engl J Med* 2003; 349: 1315-1323.
4. Camenzind E, Steg PG, Wijns W. Stent thrombosis late after implantation of first-generation drug-eluting stents: a cause for concern. *Circulation* 2007; 115: 1440-1455.
5. Luscher TF, Steffel J, Eberli FR, et al. Drug-eluting stent and coronary thrombosis: biological mechanisms and clinical implications. *Circulation* 2007; 115: 1051-1058.
6. Marx SO, Jayaraman T, Go LO, Marks AR. Rapamycin-FKBP inhibits cell cycle regulators of proliferation in vascular smooth muscle cells. *Circ Res* 1995; 76: 412-417.
7. Wang TH, Wang HS, Ichijo H, Giannakakou P, Foster JS, Fojto T, Wimalasena J. Microtubule-interfering agents activate c-Jun N-terminal kinase/stress-activated protein kinase through both Ras and apoptosis signal-regulating kinase pathways. *J Biol Chem* 1998; 273: 4928-4936.
8. Kamath KR, Barry JJ, Miller KM. The Taxus drug-eluting stent: a new paradigm in controlled drug delivery. *Advances in drug delivery* 2006; 58: 412-436.
9. Parry TJ, Brosius R, Thyagarajan R, Carter D, Argenti D, Falotico R, Siekierka J. Drug-eluting stents: sirolimus and paclitaxel differentially affect cultured cells and injured arteries. *Eur J Pharmacol* 2005; 524 (1-3): 19-29.
10. Mc Lucas E, Rochev Y, Carroll WM, Smith TJ. Analysis of the effects of surface treatments on nickel release from nitinol wires and their impact on candidate gene expression in endothelial cells. *J Mater Sci Mater Med* 2008; 19: 975-980.
11. Gurbel PA, Callahan KP, Malinin AI, et al. Could stent design affect platelet activation? Results of the Platelet Activation in STenting (PAST) study. *J Invasive Cardiol* 2002; 14: 584-589.
12. Farb A, Burke AP, Kolodgie FD, et al. Pathological mechanisms of fatal late coronary stent thrombosis in humans. *Circulation* 2003; 108: 1701-1706.
13. Virmani R, Farb A, Guagliumi G, Kolodgie FD. Drug-eluting stents: caution and concerns for long-term outcome. *Coron Artery Dis* 2004; 15 (6): 313-318.
14. Watt J, Wadsworth R, Kennedy S, Oldroyd KG. Pro-healing drug-eluting stents: a role for antioxidants? *Clinical Science* 2008; 114: 265-273.
15. Nakasawa G, Ladich H, Finn A, Virmani R. Pathophysiology of vascular healing and stent mediated arterial injury. *Eurointervention* 2008; 4 (Suppl C): C7-C10.
16. Ahmed DD, Sobczak SC, Yunginger JW. Occupational allergies caused by latex. *Immunol Allergy Clin North Am* 2003; 23 (2): 205-219.
17. Farb A, Burke AP, Kolodgie FD, et al. Pathological mechanisms of fatal late coronary stent thrombosis in humans. *Circulation* 2003; 108: 1701-1706.

18. Parry TJ, Brosius R, Thyagarajan R, Carter D, Argentieri D, Falotico R, et al. Drug-eluting stents: sirolimus and paclitaxel differentially affect cultured cells and injured arteries. *Eur J Pharmacol* 2005; 524: 19-29.
19. Butzal M, Loges S, Schweizer M, Fischer U, Gehling UM, Hossfeld DK, et al. Rapamycin inhibits proliferation and differentiation of human endothelial progenitor cells in vitro. *Exp Cell Res* 2004; 300: 65-71.
20. Asahara T, Murohara T, Sullivan A, et al. Isolation of putative progenitor endothelial cells for angiogenesis. *Science*; 275 (5302): 964-967.
21. Steffel J, Latini RA, Akhmedov A, Zimmermann D, Zimmerling P, Luscher TF, et al. Rapamycin, but not FK-506, increases endothelial tissue factor expression: implications for drug-eluting stent design. *Circulation* 2005; 112: 2002-2011.
22. Togni M, Räber L, Cocchia R, et al. Local vascular dysfunction after coronary paclitaxel-eluting stent implantation. *Int J Cardiol* 2007; 120 (2): 212-220.
23. Steffel J, Latini RA, Akhmedov A, et al. Rapamycin, but not FK-506, increases endothelial tissue factor expression: implications for drug-eluting stent design. *Circulation* 2005; 112: 2002-2011.
24. Steffel J, Luscher TF, Tanner FC. Tissue factor in cardiovascular diseases: molecular mechanisms and clinical implications. *Circulation* 2006; 113: 722-731.
25. Echeverri D, Purushothaman KR, Moreno PR. Reparação vascular após implante de stents não-farmacológicos e farmacológicos em modelo experimental de fibroateroma de capa fina em coelhos. *Rev Bras Cardiol Invas* 2008; 16 (4): 474-481.
26. Awata M, Kotani J, Uematsu M, et al. Serial angiographic evidence of incomplete neointimal coverage after sirolimus-eluting stent implantation: comparison with bare-metal stents. *Circulation* 2007; 116 (8): 910-916.
27. Ong AT, McFadden EP, Regar E, de Jaegere PP, van Domburg RT, Serruys PW. Late angiographic stent thrombosis (LAST) events with drug-eluting stents. *J Am Coll Cardiol* 2005; 45: 2088-2092.
28. Bavry AA, Kumbhani DJ, Helton TJ, Borek PP, Mood GR, Bhatt DL. Late thrombosis of drug-eluting stents: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Am J Med* 2006; 119: 1056-1061.
29. Stone GW, for the SPIRIT III Investigators. Clinical, angiographic, and IVUS results from the pivotal U.S. randomized SPIRIT III Trial of the XIENCEV Everolimus Eluting Coronary Stent System. Paper presented at: ACC 56th Annual Scientific Session; March 24-27, 2007; New Orleans, LA.
30. García-Touchard A, Burke SE, Toner JL, et al. Zotarolimus-eluting stents reduce experimental coronary artery neointimal hyperplasia after 4 weeks. *Eur Heart J* 2006; 27: 988-993.
31. Grassberger M, Baumruker T, Enz A, Hiestand P, Hultsch T, Kalthoff F, et al. Novel anti-inflammatory drug, SDZ ASM 981, for the treatment of skin diseases: in vitro pharmacology. *Br J Dermatol* 1999; 141: 264-273.
32. Windecker S, Simon R, Lins M, et al. Randomized comparison of a titanium-nitride-coated stent with a stainless steel stent for coronary revascularization: the TiNOX trial. *Circulation* 2005; 111: 2617-2622.
33. Sprague EA, Pomeranz ML, Odess I, Furnish SM, Granada JF. Surface material, surface treatment and nanotechnology in cardiovascular stent development. *Eurointervention* 2008; 4 (Suppl C): C60-C62.
34. Choudhary S, Haberstroh KM, Webster TJ. Enhanced functions of vascular cells on nanostructured Ti for improved stent applications. *Tissue Eng* 2007; 13 (7): 1421-1430.
35. Aoki J, Serruys PW, van Beusekom H, et al. Endothelial progenitor cell capture by stents coated with antibody against CD34: the HEALING-FIM (Healthy Endothelial Accelerated Lining Inhibits Neointimal Growth-First In Man) Registry. *J Am Coll Cardiol* 2005; 45: 1574-1579.
36. Camici GG, Steffel J, Akhmedov A, et al. Dimethyl sulfoxide inhibits tissue factor expression, thrombus formation, and vascular smooth muscle cell activation: a potential treatment strategy for drug-eluting stents. *Circulation* 2006; 114: 1512-1521.
37. Mehili J, Kastrati A, Wessely R, et al. Randomized trial of a nonpolymer-based rapamycin-eluting stent versus a polymer-based paclitaxel-eluting stent for the reduction of late lumen loss. *Circulation* 2006; 113: 273-279.
38. Morice MC, Bestehorn HP, Carrie D, et al. Direct stenting of de novo coronary stenoses with tacrolimus-eluting versus carbon-coated carbostents. The randomised JUPITER II trial. *Eurointervention* 2006; 2: 45-52.
39. Lafont A. Bioresorbable stents: the next horizon after drug eluting stents? *Eurointervention* 2007; 3: 21-23.
40. Ormiston JA, Serruys PW, Regar E, et al. A bioabsorbable everolimus-eluting coronary stent system for patients with single de-novo coronary artery lesions (ABSORB): a prospective open-label trial. *Lancet* 2008; 371: 899-907.