



## Original

# Bifosfonatos e implantes dentales, ¿son incompatibles? Revisión de la literatura



Manuel Moreno-Sánchez\*, Florencio Monje Gil, Raúl González-García  
y Damián Manzano Solo de Zaldívar

Servicio de Cirugía Oral y Maxilofacial, Hospital Universitario Infanta Cristina, Badajoz, España

### INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

#### Historia del artículo:

Recibido el 20 de julio de 2014

Aceptado el 20 de octubre de 2014

On-line el 19 de diciembre de 2014

#### Palabras clave:

Bifosfonatos

Implante dental

Osteonecrosis de los maxilares

Osteointegración

### R E S U M E N

**Introducción:** La osteonecrosis de los maxilares ha sido descrita en pacientes que toman bifosfonatos y han sido sometidos a cirugía dentoalveolar. Actualmente, la terapia con bifosfonatos e implantes dentales es un tratamiento muy común en adultos.

**Objetivos:** Evaluar, a través de una revisión de la literatura, si la osteointegración del implante dental podría disminuir en pacientes que toman bifosfonatos orales o intravenosos. Además, se analiza el riesgo que tienen estos pacientes de desarrollar osteonecrosis de los maxilares. **Material y métodos:** Se realizó una búsqueda a través de la base de datos Medline (PubMed) de los artículos publicados en inglés en los últimos 15 años que incluyeran las palabras clave «bisphosphonates and dental implants», «bisphosphonates and orthopaedic implants» y «osteonecrosis of the jaws and dental implants».

**Conclusiones:** El tratamiento con bifosfonatos no disminuye la osteointegración del implante dental, aunque estos resultados se han obtenido en base a estudios retrospectivos en humanos. Se han descrito casos de osteonecrosis de los maxilares relacionada con bifosfonatos en estos pacientes, sobre todo tras tratamiento prolongado.

© 2014 SECOM. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licencias/by-nc-nd/4.0/>).

### Are bisphosphonates and dental implants compatible? A review of the literature

#### A B S T R A C T

**Introduction:** At present, treatment with bisphosphonates and dental implant therapy are frequently used in adults. Bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws has been described in patients with bisphosphonate medication who underwent dentoalveolar surgery. **Objectives:** The aim of this study was to evaluate, through a literature review, whether osseointegration of dental implants could decrease in patients on intravenous or oral bisphosphonates. The risk of developing bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws in these patients was also analysed.

#### Keywords:

Bisphosphonates

Dental implants

Osteonecrosis of the jaws

Osseointegration

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [manumorenosanchez@hotmail.com](mailto:manumorenosanchez@hotmail.com) (M. Moreno-Sánchez).

<http://dx.doi.org/10.1016/j.maxilo.2014.10.002>

1130-0558/© 2014 SECOM. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licencias/by-nc-nd/4.0/>).

**Material and methods:** A search was performed to find the most recent scientific literature (the last 15 years) using PubMed database, with the keywords «bisphosphonates and dental implants», «bisphosphonates and orthopaedic implants» and «osteonecrosis of the jaws and dental implants».

**Conclusions:** Based on the current literature, it is concluded that bisphosphonate treatment does not decrease osseointegration of dental implants. Nevertheless, these results have been obtained in a retrospective in humans. Bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws has been described in patients on prolonged treatment.

© 2014 SECOM. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## Introducción

Los bifosfonatos (BF) son potentes inhibidores de los osteoclastos y se utilizan como terapia de primera elección en enfermedades que afectan al metabolismo óseo, como la osteoporosis o la enfermedad de Paget, así como en pacientes oncológicos con hipercalcemia maligna, mieloma múltiple o en aquellos con metástasis óseas procedentes de cáncer de próstata o de mama. Actualmente, se estima en más de 190 millones la cantidad de viales de BF prescritos al año en todo el mundo<sup>1</sup>.

Los BF, erróneamente llamados difosfonatos en el siglo pasado, han sido empleados desde la segunda mitad del siglo XIX. Los primeros registros apuntan a 1865 en Alemania, donde fueron utilizados por la industria química como anticorrosivos debido a su capacidad para evitar la formación de depósitos de calcio en las superficies. Los primeros trabajos sobre BF para el tratamiento en humanos pueden atribuirse al grupo de Fleisch et al.<sup>2</sup> en 1966, quienes demostraron el papel de estos como inhibidores de los osteoclastos. En esa misma época, Francis et al. describieron la inhibición de la cristalización del fosfato cálcico *in vitro* con 2 BF<sup>3</sup>. Ya en la década de los 90, la U. S. Food and Drug Administration aprobó el uso de distintos BF, como el pamidronato intravenoso (Aredia®) para el tratamiento de las metástasis óseas, o el alendronato (Fosamax®) para la prevención y el tratamiento de la osteoporosis posmenopáusica<sup>4</sup>. Berenson et al.<sup>5</sup> observaron que el uso de pamidronato mejoraba la supervivencia y disminuía las complicaciones óseas. Este y otros estudios llevaron a propugnar el uso de estos fármacos de forma indefinida<sup>5-7</sup>. La composición química de los BF determina la potencia del fármaco. Los BF presentan en su composición química 2 átomos de fósforo unidos a un átomo de carbono (P-C-P) y 2 enlaces carbono-fosfato. El aumento de un grupo amino al final de la cadena incrementa el potencial del fármaco. Su acción principal consiste en inhibir la reabsorción ósea mediante la supresión de la actividad de los osteoclastos, induciendo la apoptosis de los mismos. En función de la presencia o no de nitrógeno en su molécula se pueden distinguir BF no nitrogenados y BF nitrogenados que, además de inhibir los osteoclastos, inhiben la proliferación celular y la angiogénesis<sup>8-10</sup>.

La principal complicación observada es la necrosis ósea de los maxilares (figs. 1 y 2), que depende en gran medida de la potencia y de la vida media de los BF. Los más potentes son el ácido zoledrónico y el pamidronato utilizados por vía intravenosa, mientras que los administrados por vía oral para el

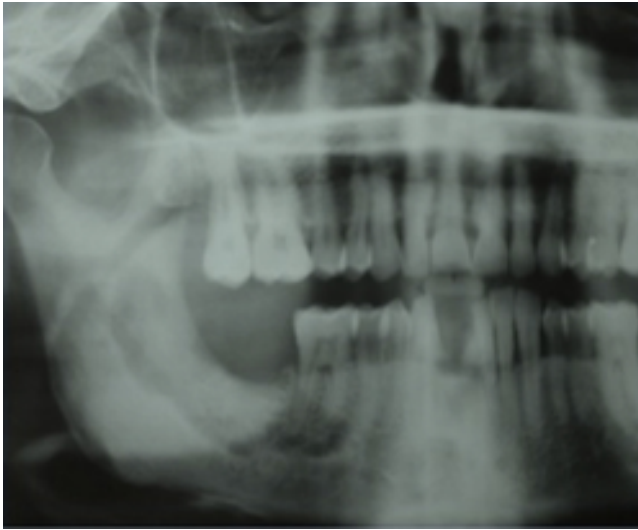


**Figura 1 – Paciente valorado por osteonecrosis de los maxilares relacionada con bifosfonatos tras tratamiento con alendronato para osteoporosis. Obsérvese la exposición ósea en trígono retromolar derecho.**

tratamiento de enfermedades óseas no malignas (osteoporosis o la enfermedad de Paget), como el alendronato, son menos potentes y lesivos. Los primeros casos de osteonecrosis de los maxilares relacionada con bifosfonatos (OMRB) fueron descritos por Marx en 2003 en una serie de 36 casos<sup>11</sup>.

Actualmente, la rehabilitación de pacientes con implantes dentales es una alternativa atractiva y eficiente frente a las prótesis dentales fijas o removibles. La necesidad de conseguir una mayor y más rápida fijación del implante al hueso ha motivado el desarrollo de métodos para aumentar la osteointegración. Para ello, se han empleado fármacos y sustancias como factores de crecimiento, proteínas morfogénicas óseas o plasma rico en plaquetas (Zechner et al., 2003)<sup>12-14</sup>. La utilización de BF para el tratamiento de enfermedades óseas ha suscitado un gran número de estudios en relación con la osteointegración del implante<sup>15-17</sup>.

Debido a que los implantes dentales y la terapia con BF son un tratamiento muy común en adultos, existe gran interés en conocer si estos pacientes tienen riesgo de desarrollar osteonecrosis o mayor probabilidad de pérdida del implante dental por realizar tratamiento con BF. En el presente trabajo, se evalúa si en los pacientes que toman BF orales o intravenosos podría disminuir la osteointegración del implante dental.



**Figura 2 – Ortopantomografía correspondiente al mismo paciente, donde se puede apreciar área de osteólisis en la región del ángulo mandibular derecho.**

Además, se analiza el riesgo que tienen estos pacientes de desarrollar osteonecrosis de los maxilares.

## Material y métodos

Se realiza una búsqueda bibliográfica a través de la base de datos Medline (PubMed) de artículos publicados en inglés desde 1999 hasta 2013, empleando los siguientes criterios de inclusión:

- Artículos en los que el título incluía las palabras clave «bisphosphonates and dental implants», «bisphosphonates and orthopaedic implants» y «osteonecrosis of the jaws and dental implants».

Fueron incluidos estudios experimentales en animales, estudios longitudinales, un ensayo clínico en humanos y una revisión sistemática.

Quedaron excluidos los siguientes estudios:

- Estudios con pacientes que desarrollaron osteonecrosis de los maxilares como consecuencia del tratamiento con radioterapia.
- Cartas al editor, revisiones históricas y «case reports».

## Resultados

El total de artículos incluidos en la búsqueda inicial fue de 141. Tras analizar los artículos y referencias más relevantes, y teniendo en cuenta los criterios de inclusión, se seleccionaron 39 artículos: 15 estudios experimentales en animales, 22 estudios longitudinales, un ensayo clínico en humanos y una revisión sistemática.

## Bifosfonatos e implantes en cirugía ortopédica

La administración sistémica de BF ha sido estudiada en cirugía ortopédica con el propósito de incrementar la osteointegración de implantes. Varios estudios muestran cómo los BF aumentan la densidad ósea alrededor del implante y la fuerza necesaria para retirar el mismo. Sin embargo, estos resultados solo se consiguen aplicando altas dosis de BF.

Skoglund et al.<sup>18</sup> realizaron un estudio sobre pacientes en tratamiento con ibandronato local y sistémico en los que se llevó a cabo la colocación de prótesis ortopédica. Los resultados del estudio confirmaron la capacidad de los BF para incrementar significativamente la densidad ósea y la fuerza necesaria para retirar el implante. Toksvig-Larsen y Aspenberg<sup>19</sup> analizaron una serie de 20 pacientes sometidos a la implantación de varios pines en la tibia, de los cuales uno estaba cubierto con BF. Concluyeron que los implantes cubiertos con BF podrían ser usados con éxito en la metafisis tibial, donde habitualmente los implantes muestran un alto índice de pérdida.

Prieto-Alhambra et al. estudiaron una serie de pacientes sometidos a artroplastia de cadera y obtuvieron una mayor supervivencia del implante en los pacientes en tratamiento con BF<sup>20</sup>.

Sin embargo, recientemente la U. S. Food and Drug Administration, tras varios estudios<sup>21,22</sup>, expone el creciente riesgo de sufrir fracturas atípicas de fémur (localizadas justo debajo de las subtrocantéreas) en aquellos pacientes en tratamiento prolongado con BF.

## Bifosfonatos e implantes dentales

### *Bifosfonatos administrados localmente y osteointegración del implante dental en estudios con animales*

En recientes estudios con animales se ha demostrado la existencia de un efecto positivo de los BF en la calidad del hueso periimplante<sup>23,24</sup>. Wermelin et al. observaron que una vez liberado el BF de la superficie del implante, este reducía la actividad osteoclástica, cambiando el recambio óseo en favor de la formación ósea y consiguiendo una ganancia neta en la densidad ósea local<sup>25</sup>.

Meraw y Reeve<sup>26</sup> evaluaron el efecto producido tras la liberación local de alendronato periimplante en un modelo canino, utilizando una combinación de implantes de titanio y de hidroxiapatita cubiertos con o sin alendronato. El examen, realizado mediante histomorfometría, mostró un aumento de densidad ósea. Otro tipo de BF administrados localmente han sido también testados. Ganguli et al.<sup>27</sup> investigaron los efectos producidos por implantes de hidroxiapatita recubiertos con pamidronato, clodronato y etidronato. Los autores concluyeron que la unión de hidroxiapatita con los BF incrementaba la síntesis de osteoblastos, estimulando la osteointegración del implante.

### *Bifosfonatos administrados local o sistémicamente y osteointegración del implante dental en estudios con animales*

Otros autores han tratado de comparar los efectos producidos por los BF en función de la vía de administración. Abtahi et al.<sup>28</sup>, en un estudio sobre ratas, analizaron cómo afectaba

**Tabla 1 – Resumen de estudios seleccionados sobre supervivencia del implante dental en pacientes tomadores y no tomadores de bifosfonatos**

Autor	Número de pacientes		Bifosfonato empleado	Rango de supervivencia, %	
	BF	No BF		BF	No BF
Koka et al. <sup>39</sup>	55	82	No mencionado	99,17	98,19
Kasai et al. <sup>40</sup>	11	54	Oral, alendronato	86	95
Grant et al. <sup>41</sup>	89	343	Oral, alendronato, risedronato, ibandronato	99,5	99
Bell y Bell <sup>42</sup>	42	?	Oral, alendronato, risedronato, ibandronato	95	96,5
Jeffcoat <sup>43</sup>	25	25	Oral, alendronato, risedronato	100	99,22

el tratamiento con BF orales y sistémicos a la fijación del implante dental. Realizaron 4 grupos en función del tratamiento recibido: dexametasona subcutánea, dexametasona y alendronato de forma sistémica, zoledronato de forma local en el implante y dexametasona, y un grupo control, que no recibió tratamiento. Los 10 animales que recibieron tratamiento con BF sistémicos desarrollaron lesiones necróticas óseas adyacentes al implante. Tras el análisis mediante micro-TC, 9 de las 10 ratas desarrollaron mayor reabsorción ósea periimplante, mientras que el grupo tratado con BF de forma local mostró una mayor densidad ósea en la vecindad del implante. Ayan et al.<sup>29</sup> analizaron la osteointegración de los implantes en tibias de conejos tras la administración sistémica de ácido zoledrónico durante el procedimiento quirúrgico. Obtuvieron un aumento de formación ósea periimplante a las 2 semanas con respecto al grupo control, y un incremento a las 4 semanas. Existen otros estudios en concordancia con el referido, en los que se demuestra un efecto positivo en la osteointegración del implante con la utilización de ácido zoledrónico durante la cirugía<sup>30-36</sup>.

Qi et al.<sup>37</sup> analizaron los efectos que producía la osteoporosis inducida en conejos mediante ovariectomía sobre el injerto de hueso autógeno (cresta iliaca), y cómo afectaba a la osteointegración del implante de titanio sobre dicho injerto. Evaluaron si el ácido zoledrónico podía revertir el efecto negativo de la osteoporosis e, incluso, aumentar la fijación del implante en el injerto autógeno sobre la tibia de dichos leporinos. La muestra fue dividida en 5 grupos en función del tratamiento. Se analizaron parámetros como el porcentaje de contacto implante-hueso, obteniéndose mejores resultados en el grupo tratado con ácido zoledrónico local y sistémicamente y en el grupo no ovariectomizado, mientras que los pertenecientes al grupo doblemente ovariectomizado y no tratados mostraron tasas de osteointegración más bajas. Confirmaron mediante test biomecánico que la fuerza requerida para la retirada del implante era mayor en el grupo tratado con BF de forma combinada.

#### *Bifosfonatos y osteointegración del implante dental en estudios con humanos*

La utilización de implantes dentales cubiertos con BF ha sido probada con éxito en ensayos clínicos aleatorizados con humanos. Sin embargo, se ha evidenciado que podría aumentar el riesgo de osteonecrosis, al menos en la vecindad del implante. El estudio llevado a cabo por Abtahi et al.<sup>38</sup>, donde los implantes cubiertos de pamidronato e ibandronato fueron insertados en el maxilar humano, demostró que la

estabilidad del implante dental era mayor con respecto al grupo control, y que empeoraba en los pacientes tratados con BF de forma sistémica. No obtuvieron complicaciones. McKenzie et al.<sup>24</sup> observaron que el zoledronato permanecía adyacente al implante, con mínima distribución sistémica.

La asociación entre la ingesta de BF orales y el fracaso del implante dental no ha quedado suficientemente demostrada. Distintos estudios analizaron en profundidad lo planteado anteriormente (tabla 1).

Koka et al. llevaron a cabo un interesante estudio sobre una muestra de mujeres posmenopáusicas en tratamiento con BF en las que se realizó rehabilitación con implantes dentales. Observaron que la supervivencia del implante en pacientes en tratamiento con BF (99,1%) y sin tratamiento con BF (98,1%) era similar<sup>39</sup>. Kasai et al. reportaron un 86% de éxito en la supervivencia del implante en pacientes en tratamiento con BF frente al 95% de éxito en los pacientes no sometidos a ninguna terapia. Aunque ninguno de los pacientes desarrolló osteonecrosis, se observó menor osteointegración en pacientes con BF<sup>40</sup>. Grant et al.<sup>41</sup> concluyeron que la terapia con BF no parece afectar significativamente a la supervivencia del implante dental. Similar resultado obtuvieron Bell y Bell en su estudio, donde los pacientes que tomaron BF no desarrollaron un mayor riesgo de fracaso del implante (95 vs. 96,5%)<sup>42</sup>. Finalmente, el estudio longitudinal llevado a cabo por Jeffcoat reveló que la supervivencia del implante dental en un grupo de pacientes en tratamiento con BF después de 3 años era de un 100%, similar a la supervivencia del implante mostrada por el grupo de pacientes que no recibió tratamiento<sup>43</sup>.

Sin embargo, Yip et al.<sup>44</sup> analizaron en una muestra de 337 mujeres la asociación entre la toma de BF orales y el fracaso del implante dental. Concluyeron que la toma de BF se asociaba con un aumento de fracaso del implante dental, que además era mayor en el maxilar que en la mandíbula. Estos resultados están en concordancia con los obtenidos por el grupo de Kasai et al.<sup>40</sup>

#### *Osteonecrosis de los maxilares en pacientes sometidos a terapia con bifosfonatos orales e implantes dentales*

Starck y Epker<sup>45</sup> (1995) publicaron el primer caso de OMRB en un paciente sometido a terapia con implantes dentales. Desde entonces se han descrito un mayor número de casos. En 2007 Yarom et al.<sup>46</sup> describieron 3 casos de OMRB en una serie de 11 mujeres que estaban en tratamiento con alendronato. Lazarovici et al.<sup>47</sup> aportaron una serie de 27 pacientes en tratamiento con BF que desarrollaron OMRB tras terapia



con implantes dentales, 11 de los cuales eran pacientes en tratamiento con BF de larga duración. Kwon et al.<sup>48</sup>, en un estudio reciente, estudiaron una serie de 19 pacientes en tratamiento con BF (15 de ellos con BF orales) que desarrollaron OMRB tras rehabilitación con implantes dentales. Aunque en este estudio los autores consideraron solo 3 casos desencadenados por la propia cirugía. Jacobsen et al.<sup>49</sup> estudiaron una serie de 14 pacientes que desarrollaron OMRB tras tratamiento con implantes dentales; 5 de ellos estaban en tratamiento con BF orales por osteoporosis. Los autores observaron que los implantes dentales localizados en la región posterior de la mandíbula y en el maxilar tenían un mayor riesgo de desarrollar OMRB. Además, en este estudio los autores encontraron inflamación aguda y crónica con presencia de *Actinomyces* tras analizar histológicamente las áreas de exposición ósea y de infección periimplante. Esta correlación entre OMRB e infección por *Actinomyces* también ha sido demostrada recientemente por Arranz Caso et al.<sup>50</sup> tras analizar una serie de 11 pacientes en tratamiento con BF orales o intravenosos, en los que se halló invasión ósea por bacteria del género *Actinomyces*. En 6 de los pacientes se consiguió la curación (recubrimiento total de hueso denudado por mucosa adyacente), y en 3, una evolución favorable (recubrimiento parcial) tras tratamiento prolongado con amoxicilina.

López-Cedrún et al.<sup>51</sup>, en un estudio multicéntrico reciente, aportaron una serie de 9 pacientes en tratamiento con BF orales para la osteoporosis, que desarrollaron OMRB tras realizar terapia con implantes dentales. En concordancia con el estudio de Jacobsen et al.<sup>49</sup>, la mayoría de las lesiones aparecieron en el sector posterior mandibular y alrededor del implante. El período medio de aparición de las lesiones desde el inicio del tratamiento con BF orales fue de 5 años. Los autores concluyeron que la OMRB en pacientes sometidos a implantes dentales es una complicación que puede aparecer de forma precoz o tardía, sobre todo en pacientes en tratamiento con BF de forma prolongada.

Sin embargo, estudios con grandes series de pacientes demostraron que la incidencia de OMRB en aquellos sometidos a implantes dentales parece ser baja. Goss et al.<sup>52</sup> aportaron la información de 46 dentistas de Australia sobre 28.000 implantes en 16.000 pacientes, estimando una prevalencia de OMRB en estos de un 0,89%.

Otros autores ya comentados anteriormente, como Grant et al.<sup>41</sup> en una serie de 115 pacientes o como Bell y Bell<sup>42</sup> en otra de 42, no reportaron ningún caso de OMRB en pacientes tratados con implantes dentales.

#### **«Drug holiday» en pacientes sometidos a terapia con bifosfonatos orales e implantes dentales**

La Asociación Americana de Cirujanos Orales y Maxilofaciales divide a los pacientes que toman BF en 2 grupos: uno formado por aquellos que han tomado BF orales durante un período inferior a 3 años, quienes serían idóneos para tratamiento con implantes dentales, y un segundo grupo formado por pacientes que han tomado BF orales durante más de 3 años, o por un período inferior a 3 años junto con corticoides. En estos, se recomienda un período de descanso para dicho tratamiento durante 3 meses antes y después de la colocación

del implante dental para evitar la osteonecrosis, siempre que el estado general del paciente lo permita<sup>1</sup>.

Por otra parte, la Asociación Canadiense de Cirujanos Orales y Maxilofaciales recomienda un período de descanso comprendido entre 3 y 6 meses previo a la cirugía y hasta que la curación de la herida quirúrgica intraoral se haya logrado<sup>53</sup>.

Otros autores son contrarios a detener el tratamiento con BF previo a la cirugía. Khosla et al.<sup>54</sup> señalaron que no existe evidencia de que la interrupción del tratamiento con BF orales mejore los resultados, y además, apuntaron que sería bastante improbable que ocurriese un efecto adverso. Koka et al.<sup>39</sup> llevaron a cabo un estudio retrospectivo de 82 mujeres posmenopáusicas en tratamiento con BF y 55 sin tratamiento con BF. No observaron signos de OMRB en ninguna de las pacientes. Concluyeron que la «drug holiday» no estaría indicada.

Aunque la indicación de descanso de tratamiento con BF no está clara, algunos autores defienden esta práctica basándose en la determinación de niveles en sangre de telopéptido C-terminal (TCT) para evaluar el riesgo del paciente de desarrollar osteonecrosis, como propusieron Marx et al. en 2007<sup>55</sup>, pues sus niveles en suero son proporcionales a la actividad osteoclástica. Valores normales en pacientes en tratamiento con BF serían de alrededor de 150 pg/ml, comparados con los de pacientes osteoporóticos que no toman BF (400 pg/ml). Marx et al. recomiendan realizar el test de TCT a los pacientes que vayan a recibir un implante dental y hayan realizado tratamiento con BF durante más de 3 años o menos de 3 años junto con corticoides o quimioterapia. Si el valor es inferior a 150 pg/ml, los autores recomiendan diferir la cirugía y parar el tratamiento con BF. Esta correlación entre el TCT y el número y tamaño de áreas necróticas de hueso expuesto ya fue demostrada por Bagan et al. en un grupo de 15 pacientes en tratamiento con zoledronato intravenoso<sup>56</sup>.

Sin embargo, O'Connell et al.<sup>57</sup> consideran que los resultados del test de TCT no son predictivos para el desarrollo de OMRB tras la cirugía oral. Los autores recomiendan no utilizar de forma aislada este test para detener o iniciar el tratamiento en pacientes expuestos a BF.

## **Discusión**

Los BF son fármacos utilizados con relativa frecuencia para el tratamiento de la osteoporosis o en pacientes con determinados tumores. Inhiben la reabsorción ósea y la angiogénesis, disminuyendo la capacidad reparativa ósea. La cantidad y calidad de este hueso puede disminuir e influir en la osteointegración del implante dental. En estudios experimentales con animales<sup>23-27</sup> se ha demostrado un aumento de osteointegración tras tratar localmente con BF los implantes dentales. Sin embargo, si tenemos en cuenta los niveles de evidencia científica, podemos observar que corresponden a un nivel de evidencia muy bajo, por lo que los resultados habría que tomarlos con cautela. En humanos, Abtahi et al.<sup>38</sup> obtienen unos resultados similares, que podemos tener en cuenta al tener una mayor fuerza de evidencia científica. Otros autores analizaron la supervivencia del implante en pacientes en tratamiento con BF orales. En estos estudios<sup>39-44</sup>, a excepción

de los resultados obtenidos por Kasai et al.<sup>40</sup>, la supervivencia del implante osciló entre el 95 y el 100% en el caso de los pacientes en tratamiento con BF, y entre el 96 y el 99% en los pacientes no sometidos a ninguna terapia. Sin embargo, existen varias limitaciones en estos estudios, como son el corto período de seguimiento, de alrededor de 3 años en la mayoría de los estudios, o el limitado número de pacientes en los grupos de tratamiento con BF (oscilando entre los 11 pacientes en el estudio de Kasai et al.<sup>40</sup> y los 89 en el de Grant et al.<sup>41</sup>).

En relación con la aparición de OMRB, se han asociado distintos factores de riesgo. Saldanha et al.<sup>58</sup> destacan los relacionados con la potencia de los BF (zoledronato > pamidronato > alendronato > clodronato) y las distintas vías de administración (intravenosa > oral). Si analizamos los factores locales de riesgo, se ha asociado la OMRB sobre todo a la cirugía dentoalveolar (extracción dental), al microtrauma repetido en el hueso y a la enfermedad periodontal. Se han considerado factores de riesgo sistémicos la quimioterapia, la terapia estrogénica y la diabetes mellitus<sup>8,58</sup>. Existen pocas series publicadas en la literatura reflejando casos de OMRB desencadenados por la colocación de un implante dental. La mayoría son «case reports» o series con escaso número de pacientes (3 casos reportados por Yarom et al.<sup>46</sup>, Kwon et al.<sup>48</sup> publicaron una serie de 19 pacientes o los 27 pacientes aportados por Lazarovici et al.<sup>47</sup>). Estos estudios tienen una fuerza de evidencia limitada y débil. Un hallazgo común es la localización de la exposición ósea en el sector posterior mandibular (López-Cedrún et al.<sup>51</sup>, Jacobsen et al.<sup>49</sup>). Un hallazgo interesante encontrado en esta revisión fue la relación establecida por varios autores entre OMRB e infección por *Actinomyces*, tras el estudio histológico de las áreas de exposición ósea (14 pacientes en el estudio de Jacobsen et al.<sup>49</sup>, 11 pacientes en el estudio de Arranz Caso et al.<sup>50</sup>).

## Conclusiones

Tras realizar esta revisión es posible concluir que, en cuanto a osteointegración, los BF administrados de forma local podrían aumentar la osteointegración del implante dental, con un nivel bajo de evidencia científica, ya que estos resultados se han obtenido en estudios experimentales con animales y en otros campos como la cirugía ortopédica. La mayoría de los estudios llevados a cabo en humanos con resultados similares son retrospectivos y con un período de seguimiento limitado (3 años).

En relación con el desarrollo de osteonecrosis de los maxilares en pacientes sometidos a terapia con BF e implantes dentales, se han referido algunos casos tras tratamiento con BF por vía intravenosa u oral, sobre todo si este se mantuvo de forma prolongada. Otros factores, como la infección por *Actinomyces* o el tratamiento asociado de corticoides, podrían estar involucrados.

Son necesarios estudios bien diseñados, con un nivel de evidencia científica alto y un número elevado de pacientes para determinar con claridad la influencia de la administración de BF en pacientes sometidos a colocación de implantes dentales, en relación con las tasas de osteointegración y, en mayor medida, con el desarrollo de osteonecrosis de los maxilares.

## Responsabilidades éticas

**Protección de personas y animales.** Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

**Confidencialidad de los datos.** Los autores declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

**Derecho a la privacidad y consentimiento informado.** Los autores declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

## Financiación

Los autores declaran que este trabajo no ha tenido fuentes de financiación.

## Conflicto de intereses

Los autores declaran que no tienen conflictos de intereses.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Advisory Task Force on Bisphosphonate-Related Osteonecrosis of the Jaws, American Association of Oral and Maxillofacial Surgeons. American Association of Oral and Maxillofacial Surgeons position paper on bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws. *J Oral Maxillofac Surg.* 2007;65:369-76.
2. Fleisch H, Russell RG, Bisaz S, Mühlbauer R. Influence of diphosphonates on the deposition and dissolution of calcium phosphate in vitro and in vivo. *Helv Physiol Pharmacol Acta.* 1968;26:CR345-6.
3. Francis MD, Russell RG, Fleisch H. Diphosphonates inhibit formation of calcium phosphate crystals in vitro and pathological calcification in vivo. *Science.* 1969;165:1264-6.
4. Nightingale SL. From the Food and Drug Administration. *JAMA.* 1995;274:1578.
5. Berenson JR, Lichtenstein A, Porter L, Dimopoulos MA, Bordoni R, George S. Long-term pamidronate treatment of advanced multiple myeloma patients reduces skeletal events. Myeloma Aredia Study Group. *J Clin Oncol.* 1998;16:593-602.
6. Berenson JR, Lichtenstein A, Porter L, Dimopoulos MA, Bordoni R, George S. Efficacy of pamidronate in reducing skeletal events in patients with advanced multiple myeloma. *N Engl J Med.* 1996;334:488-93.
7. Berenson JR, Rosen LS, Howell A, Porter L, Coleman RE, Morley W. Zoledronic acid reduces skeletal-related events in patients with osteolytic metastases. *Cancer.* 2001;91:1191-200.
8. Madrid C, Sanz M. What impact do systemically administered bisphosphonates have on oral implant therapy? A systematic review. *Clin Oral Implants Res.* 2009;20:87-95.
9. Memon S, Weltman RL, Katancik JA. Oral bisphosphonates: Early endosseous dental implant success and crestal bone changes. A retrospective study. *Int J Oral Maxillofac Implants.* 2012;27:1216-22.
10. Benford H, Frith J, Auriola S, Mönkkönen J, Rogers M. Farnesol and geranylgeraniol prevent activation of caspases by aminobisphosphonates: Biochemical evidence for two

- distinct pharmacological classes of bisphosphonate drugs. *Mol Pharmacol*. 1999;56:131-40.
11. Marx RE. Pamidronate and zoledronate induced avascular necrosis of the jaws: A growing epidemic. *J Oral Maxillofac Surg*. 2003;61:1115-7.
  12. Lynch SE, Buser D, Hernandez RA, Weber HP, Stich H, Fox CH. Effects of the platelet-derived growth factor/insulin-like growth factor-I combination of bone regeneration around titanium dental implants. Results of a pilot study in beagle dogs. *J Periodontol*. 1991;62:710-6.
  13. Sykaras N, Triplett RG, Nunn ME, Iocapino AM, Opperman LA. Effect of recombinant human bone morphogenic protein-2 of bone regeneration and osseointegration of dental implants. *Clin Oral Implants Res*. 2001;12:339-49.
  14. Zechner W, Tangl S, Tepper G, Fürst G, Benhart T, Haas R. Influence of platelet rich plasma on osseous healing of dental implants: A histologic and histomorphometric study in minipigs. *Int J Oral Maxillofac Implants*. 2003;18:15-22.
  15. Frenkel S, Jaffe W, Della Valle C, Jazrawi L, Maurer S, Baitner A. The effect of alendronate and implant surface on bone integration and remodeling in a canine model. *J Biomed Mater Res*. 2001;58:645-50.
  16. Jakobsen T, Kold S, Bechtold J, Elmengaard B, Soballe K. Local alendronate increases fixation of implants inserted with bone compaction: 12-week canine study. *J Orthop Res*. 2007;25:432-41.
  17. Jensen T, Bechtold J, Chen X, Soballe K. Systemic alendronate treatment improves fixation of press-fit implants: A canine study using nonloaded implants. *J Orthop Res*. 2007;25:772-8.
  18. Skoglund B, Holmertz J, Aspenberg P. Systemic and local ibandronate enhance screw fixation. *J Orthop Res*. 2004;22:1108-13.
  19. Toksvig-Larsen S, Aspenberg P. Bisphosphonate-coated external fixation pins appear similar to hydroxyapatite-coated pins in the tibial metaphysis and to uncoated pins in the shaft. *Acta Orthop*. 2013;84:314-8.
  20. Prieto-Alhambra D, Javaid MK, Judge A, Murray D, Carr A, Cooper C. Association between bisphosphonate use and implant survival after primary total arthroplasty of the knee or hip: Population based retrospective cohort study. *BMJ*. 2011;343:d7222.
  21. Abrahamsen B, Eiken P, Eastell R. Subtrochanteric and diaphyseal femur fractures in patients treated with alendronate: A register-based national cohort study. *J Bone Miner Res*. 2009;24:1095-102.
  22. Nieves JW, Cosman F. Atypical subtrochanteric and femoral shaft fractures and possible association with bisphosphonates. *Curr Osteoporos Rep*. 2010;8:34-9.
  23. Tengvall P, Skoglund B, Askendal A, Aspenberg P. Surface immobilized bisphosphonate improves stainless-steel screw fixation in rats. *Biomaterials*. 2004;25:2133-8.
  24. McKenzie K, Dennis Bohn J, Roberts J, Karabasz D, Tanzer M. Bisphosphonate remains highly localized after elution from porous implants. *Clin Orthop Relat Res*. 2011;469:514-22.
  25. Wermelin K, Suska F, Tengvall P, Thomsen P, Aspenberg P. Stainless steel screws coated with bisphosphonates gave stronger fixation and more surrounding bone. *Histomorphometry in rats*. *Bone*. 2008;42:365-71.
  26. Meraw SJ, Reeve CM. Qualitative analysis of peripheral peri-implant bone and influence of alendronate sodium on early bone regeneration. *J Periodontol*. 1999;70:1228-33.
  27. Ganguli A, Henderson C, Grant MH, Meikle ST, Lloyd AW, Goldie I. The interactions of bisphosphonates in solution and as coating on hydroxyapatite. *J Mater Sci Mater Med*. 2002;13:923-31.
  28. Abtahi J, Agholme F, Sandberg O, Aspenberg P. Effect of local vs systemic bisphosphonate delivery on dental implant fixation in a model of osteonecrosis of the jaw. *J Dent Res*. 2013;92:279-83.
  29. Ayan M, Dolanmaz D, Mihmanlı A, Ayan A, Kürkçü M. The effect of systemically administered zoledronic acid on the osseointegration of dental implants. *Oral Dis*. 2012;18:802-8.
  30. Bobynd JD, Hacking SA, Krygier JJ, Harvey EJ, Little DG, Tanzer M. Zoledronic acid causes enhancement of bone growth into porous implants. *J Bone Joint Surg*. 2005;87:416-20.
  31. Von Knoch M, Wedemeyer C, Pingsmann A. The decrease of particle-induced osteolysis after a single dose of bisphosphonate. *Biomaterials*. 2005;26:1803-8.
  32. Peter B, Pioletti DP, Laib S. Calcium phosphate drug delivery system: Influence of local zoledronate release on bone implant osteointegration. *Bone*. 2005;36:52-60.
  33. Wise LM, Waldman SD, Kasra M. Effect of zoledronate on bone quality in the treatment of aseptic loosening of hip arthroplasty in the dog. *Calcif Tissue Int*. 2005;77:367-75.
  34. Huja SS, Kaya B, Mo X, D'Atri AM, Fernandez SA. Effect of zoledronic acid on bone healing subsequent to miniimplant insertion. *Angle Orthod*. 2011;81:363-9.
  35. Tsetsenekou E, Papadopoulos T, Kalyvas D, Papaioannou N, Tangl S, Watzek G. The influence of alendronate on osseointegration of nanotreated dental implants in New Zealand rabbits. *Clin Oral Implants Res*. 2012;23:659-66.
  36. Kim JH, Park YB, Li Z, Shim JS, Moon HS, Jung HS, et al. Effect of alendronate on healing of extraction sockets and healing around implants. *Oral Dis*. 2011;17:705-11.
  37. Qi M, Hu J, Li J, Li J, Dong W, Feng X. Effect of zoledronate acid treatment on osseointegration and fixation of implants in autologous iliac bone grafts in ovariectomized rabbits. *Bone*. 2012;50:119-27.
  38. Abtahi J, Tengvall P, Aspenberg P. A bisphosphonate-coating improves the fixation of metal implants in human bone. A randomized trial of dental implants. *Bone*. 2012;50:1148-51.
  39. Koka S, Babu NM, Norell A. Survival of dental implants in post-menopausal bisphosphonate users. *J Prosthodont Res*. 2010;54:208-11.
  40. Kasai T, Pogrel MA, Hossaini M. The prognosis for dental implants placed in patients taking oral bisphosphonates. *J Calif Dent Assoc*. 2009;37:39-42.
  41. Grant BT, Amenedo C, Freeman K, Kraut RA. Outcomes of placing dental implants in patients taking oral bisphosphonates: A review of 115 cases. *J Oral Maxillofac Surg*. 2008;66:223-30.
  42. Bell BM, Bell RE. Oral bisphosphonates and dental implants: A retrospective study. *J Oral Maxillofac Surg*. 2008;66:1022-4.
  43. Jeffcoat MK. Safety of oral bisphosphonates: Controlled studies on alveolar bone. *Int J Oral Maxillofac Implants*. 2006;21:349-53.
  44. Yip JK, Borrell LN, Cho SC, Francisco H, Tarnow DP. Association between oral bisphosphonate use and dental implant failure among middle-aged women. *J Clin Periodontol*. 2012;39:408-13.
  45. Stark WJ, Epker BN. Failure of osseointegrated dental implants after diphosphonate therapy for osteoporosis: A case report. *Int J Oral Maxillofac Implants*. 1995;10:74-8.
  46. Yarom N, Yahalom R, Shoshani Y, Hamed W, Regev E, Elad S. Osteonecrosis of the jaw induced by orally administered bisphosphonates: Incidence, clinical features, predisposing factors and treatment outcome. *Osteoporos Int*. 2007;18:1363-70.
  47. Lazarovici TS, Yahalom R, Taicher S, Schwartz-Arad D, Peleg O, Yarom N. Bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaw associated with dental implants. *J Oral Maxillofac Surg*. 2010;68:790-6.
  - [48]. Kwon TG, Lee CO, Park JW, Choi SY, Rijal G, Shin HI. Osteonecrosis associated with dental implants in patients undergoing bisphosphonate treatment. *Clin Oral Implants Res*. 2012. Dec 26. doi: 10.1111/clr.12088.
  49. Jacobsen C, Metzler P, Rössle M, Obwegeser J, Zemann W, Grätz KW. Osteopathology induced by bisphosphonates and

- dental implants: Clinical observations. *Clin Oral Investig*. 2013;17:167-75.
50. Arranz Caso JA, Flores Ballester E, Ngo Pombe S, López Pizarro V, Dominguez-Mompello JL, Restoy Lozano A. Osteonecrosis maxilar asociada a bisfosfonatos e infección por *Actinomyces*. *Med Clin (Barc)*. 2012;139:676-80.
51. López-Cedrún JL, Sanromán JF, García A, Peñarrocha M, Feijoo JF, Limeres J. Oral bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws in dental implant patients: A case series. *Br J Oral Maxillofac Surg*. 2013;51:874-9.
52. Goss A, Bartold M, Sambrook P, Hawker P. The nature and frequency of bisphosphonate-associated osteonecrosis of the jaws in dental implant patients: A South Australian case series. *J Oral Maxillofac Surg*. 2010;68:337-43.
53. Khan AA, Sándor GK, Dore E, Morrison AD, Alsahli M, Amin F. Canadian consensus practice guidelines for bisphosphonate associated osteonecrosis of the jaw. *J Rheumatol*. 2008;35:1391-7.
54. Khosla S, Burr D, Cauley J, Dempster DW, Ebeling PR, Felsenberg D. Bisphosphonate-associated osteonecrosis of the jaw: Report of a task force of the American Society for Bone and Mineral Research. *J Bone Miner Res*. 2007;22:1479-91.
55. Marx RE, Cillo JE Jr, Ulloa JJ. Oral bisphosphonate-induced osteonecrosis: Risk factors, prediction of risk using serum CTX testing, prevention, and treatment. *J Oral Maxillofac Surg*. 2007;65:2397-410.
56. Bagan JV, Jiménez Y, Gómez D, Sirera R, Poveda R, Scully C. Collagen telopeptide (serum CTX) and its relationship with the size and number of lesions in osteonecrosis of the jaws in cancer patients on intravenous bisphosphonates. *Oral Oncol*. 2008;44:1088-9.
57. O'Connell JE, Ikeagwani O, Kearns GJ. A role for C-terminal cross-linking telopeptide (CTX) level to predict the development of bisphosphonate-related osteonecrosis of the jaws (BRONJ) following oral surgery? *Ir J Med Sci*. 2012;181:237-42.
58. Saldanha S, Shenoy VK, Eachampati P, Uppal N. Dental implications of bisphosphonate-related osteonecrosis. *Gerodontology*. 2012;29:177-87.