

Università degli Studi di Napoli "Federico II" Dipartimento di Biologia e Patologia Cellulare e Molecolare



&

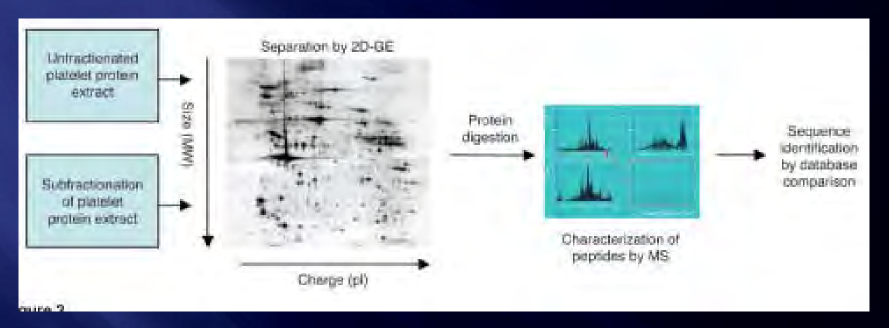
Istituto di Endocrinologia e Oncologia Sperimentale - C.N.R.

I meccanismi d'azione del concentrato piastrinico

Pietro Formisano



Le piastrine secernono oltre 300 proteine



- Funzioni +/- note (emostasi, tissue repair)
- Funzioni ignote

Le piastrine come fonte di fattori di crescita

- Le piastrine sono una fonte quantitativamente e qualitativamente importante di fattori di crescita
- Fattori e derivati piastrinici sono largamente usati in un numero crescente di condizioni patologiche che richiedono riparo e/o rigenerazione tissutale

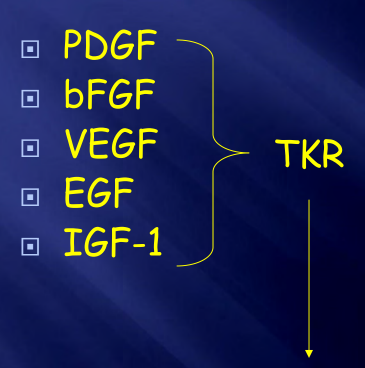
I fattori di crescita

Molecole che svolgono azioni inerenti la crescita ed il differenziamento cellulare

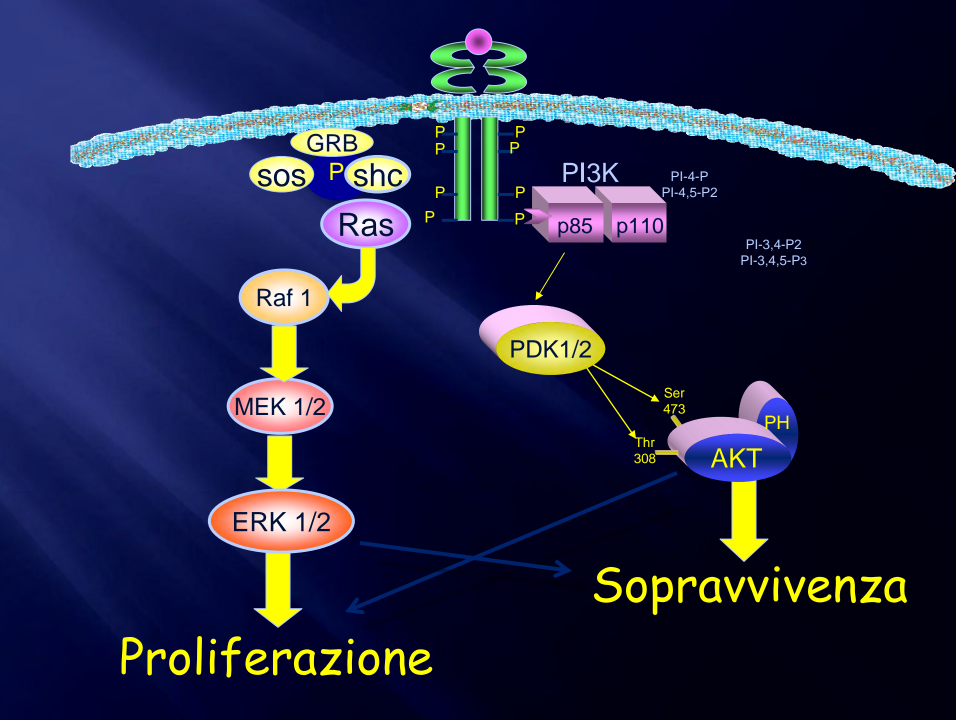
Secrete in maniera specifica da particolari tipi cellulari

Azione prevalentemente paracrina, ma anche autocrina ed endocrina

Fattori di crescita piastrinici e loro recettori

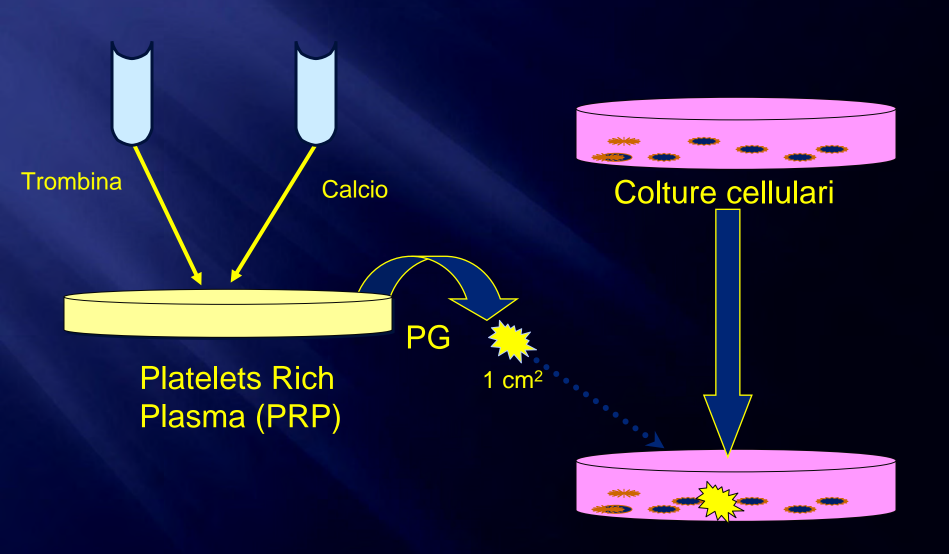


Crescita e differenziamento cellulare



Meccanismi nolecolari d'azion, del PG

Preparazione del PG ed applicazione a cellule in coltura

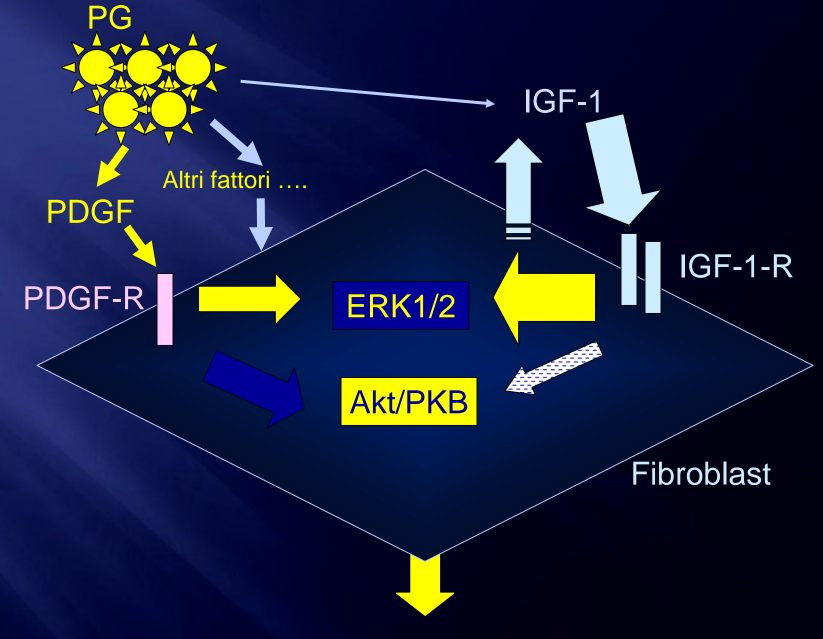


Thrombin-activated platelets induce proliferation of human skin fibroblasts by stimulating autocrine production of insulin-like growth factor-1

Ferdinando Giacco,* Giuseppe Perruolo,* Elio D'Agostino,* Giorgio Fratellanza,* Enzo Perna,* Saverio Misso,* Gennaro Saldalamacchia,[†] Francesco Oriente,* Francesca Fiory,* Claudia Miele,* Salvatore Formisano,* Francesco Beguinot,* and Pietro Formisano*,¹

*Dipartimento di Biologia e Patologia Cellulare e Molecolare and Istituto di Endocrinologia ed Oncologia Sperimentale del CNR; and [†]Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Napoli "Federico II", Napoli, Italy

Giacco F. et al. 2006 FASEB J. 20:1763-1772



Crescita cellulare

Screening di fattori di crescite e citochine/chemochine rilasciate dal PRP

Cytokine/GF	20%PRP CM
IL-4	+
IL-6	-
IL-8	+
IL-10	-
INF gamma	++
RANTES/C CL5	+++
PDGF	+++
VEGF	++
FGFb	-
IGF-1	+
TGF-β1	+

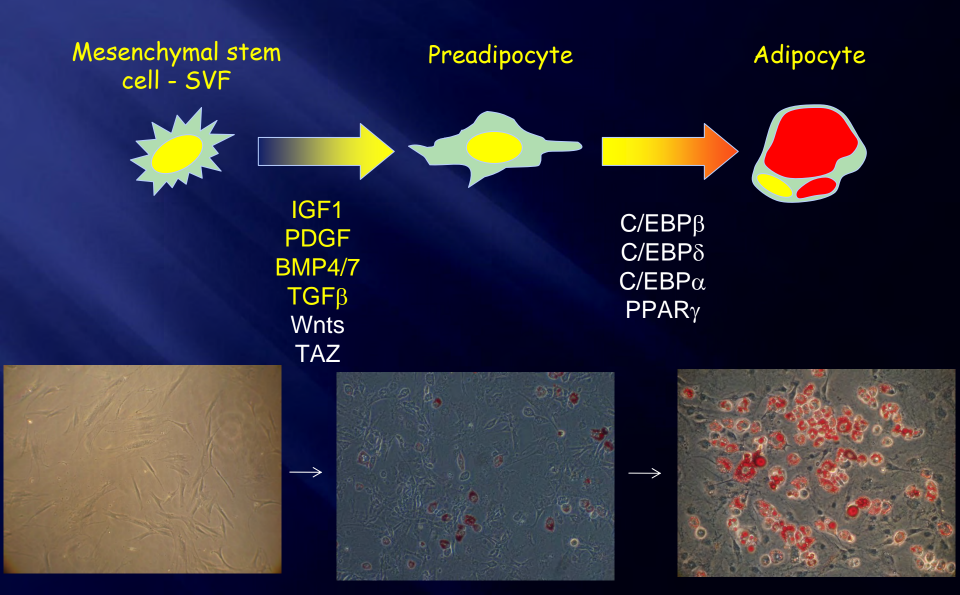
Effetti del PG sul differenziamento cellulare



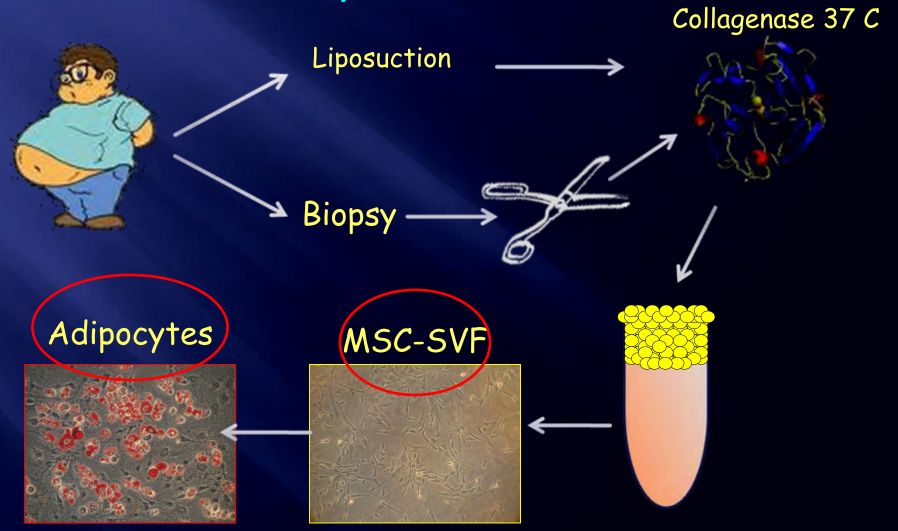
Angiogenesi

Adipogenesi

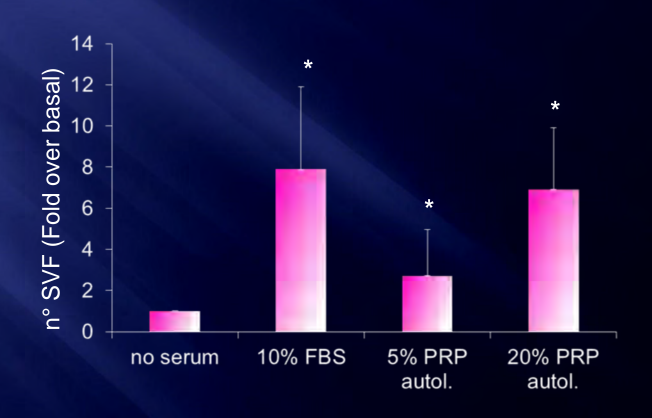
La formazione degli adipociti

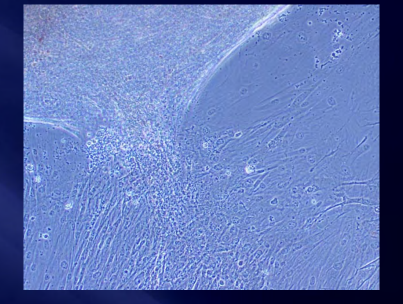


Isolamento di MSC-SVF da tessuto adiposo umano

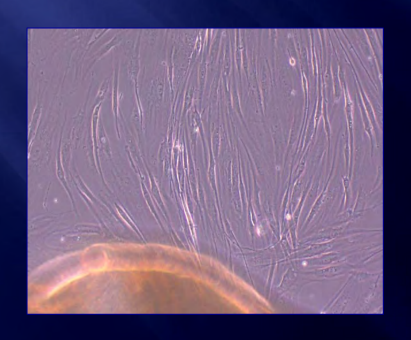


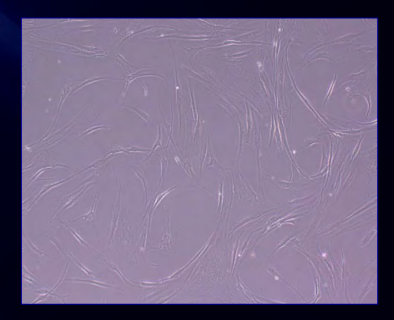
Effetto del PRP sulla proliferazione delle MSC-SVF





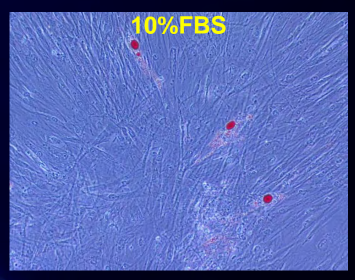
Effetto chemo-attrattante del PRP



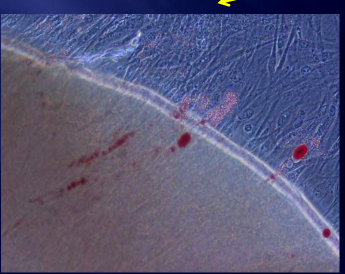


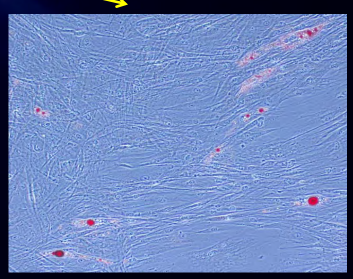
Effetto del PRP sul differenziamento delle MSC-SVF Oil Red-O staining (I)



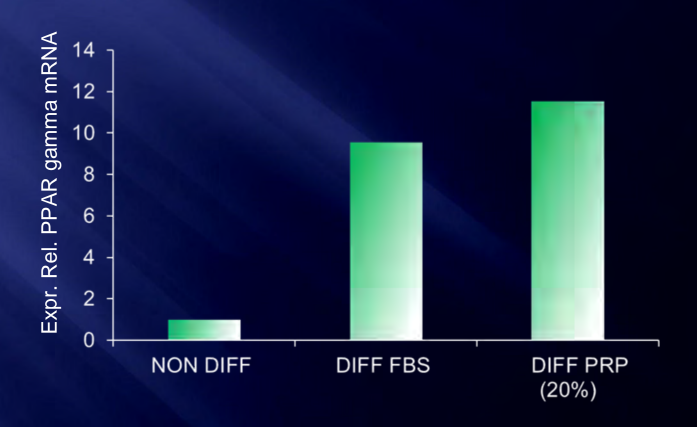


10%FBS+20%PRP



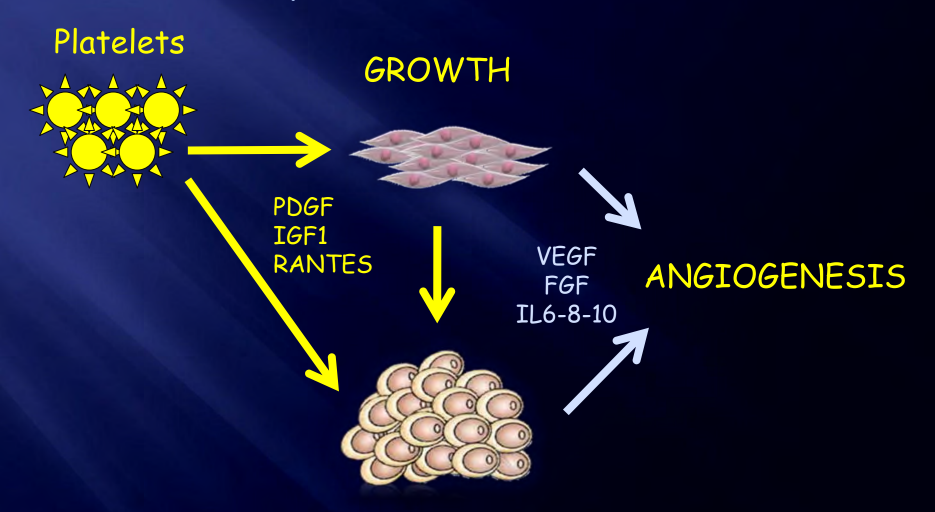


Effetto del PRP sul differenziamento delle MSC-SVF Markers di differenziamento adipocitario (II)



Il PRP non modifica il differenziamento adipocitario

Meccanismo di rigenerazione del tessuto adiposo indotto dal PRP



DIFFERENTIATION



"Take home" messages...

- Il PRP contiene e rilascia fattori di crescita e citochine/chemochine ed attiva i rispettivi meccanismi di trasmissione del segnale sulle cellule bersaglio.
- Il PRP induce la proliferazione (fibroblasti e MSC) e il differenziamento cellulare (MSC → adipociti).
- I processi di proliferazione e differenziamento cellulare indotti dal PG richiedono la cooperazione tra diversi fattori di crescita e citochine/chemochine



Università degli Studi di Napoli "Federico II" Dipartimento di Biologia e Patologia Cellulare e Molecolare





Istituto di Endocrinologia e Oncologia Sperimentale - C.N.R.

Vittoria D'Esposito Federica Passaretti

Aniello Rainone

Ferdinando Giacco

SIMT AOU Federico II

Elio D'Agostino

Giorgio Fratellanza

Mary De Pascale

Rossana Sepulveres

Cattedra di Chirurgia Plastica

Pierluigi Canta

Gustavo Sposato

Francesco Beguinot

Salvatore Formisano

Nicola Scarpato

Guido Molea

