Zur Wirkung von anabolen Steroiden auf das Unterkieferwachstum

Eine radiologische- und radioimmunologische Untersuchung an wachsenden und erwachsenen weiblichen Ratten

Inauguraldissertation
zur Erlangung des Grades eines Doktors der Zahnheilkunde
des Fachbereichs Humanmedizin
der Justus-Liebig-Universität Giessen

Vorgelegt von Alexander Gebhardt aus Kassel

Giessen 2001

Aus dem Medizinischen Zentrum für Zahn-, Mund- und Kieferheilkunde

Poliklinik für Kieferorthopädie

Direktor: Prof. Dr. Pancherz

des Klinikums der Justus-Liebig-Universität Giessen

Betreuer: Prof. Dr. Pancherz
Gutachter: Prof. Dr. Pancherz
Gutachter: PD Dr. Klingmüller

Tag der Disputation: 14.02.2002

Inhaltsverzeichnis

1	EINLEITUNG	1
	Problemstellung	1
	WIRKUNGSMECHANISMUS VON ANABOLIKA	2
	ANABOLIKA BEI EXPERIMENTELLEN WACHSTUMSSTUDIEN	3
2	ZIEL DER STUDIE	5
3	MATERIAL	6
	Tiere	6
	MEDIKAMENTE	6
	3.1.1 Nembutal [®]	7
	3.1.2 Deca-Durabolin [®]	6
	3.1.3 Sequenzielle Knochenmarkierung	<i>7</i>
	RÖNTGENAPPARATUR UND FILMMATERIAL	
	Implantate	8
4	METHODE	9
	GRUPPENEINTEILUNG DER TIERE	9
	Tierhaltung, Futter	10
	VERSUCHSABLAUF	10
	Implantate	11
	OPERATION	12
	RÖNTGENVERFAHREN	15
	Untersuchungsablauf	17
	GEWICHTSENTWICKLUNG UNTER STEROIDZUFUHR	18
	RÖNTGENKEPHALOMETRIE	19
	4.1.1 Меßpunkte	19
	4.1.2 Winkelmessung	20
	4.1.3 Streckenmessungen	21
	GEWINNUNG DER BLUTSERUMPROBEN	22
	MESSUNG DER IGF-I- UND LEPTINSPIEGEL	23
	STATISTISCHE AUSWERTUNG	34
5	EDCEDNISSE	26

Inhaltsverzeichnis

	GEWICH:	TSENTWICKLUNG UNTER STEROIDZUFUHR	36
R	ÖNTGE	NKEPHALOMETRISCHE VERMESSUNGEN	38
	5.1.1	Winkelmessung	38
	5.1.2	Streckenmessung	39
R	RADIOIM	MUNOLOGISCHE BLUTUNTERSUCHUNGEN	45
	5.1.3	IGF-1	45
	5.1.4	Leptin	47
6	DISK	USSION	49
7	SCHI	LUBFOLGERUNG	60
8	ZUSA	AMMENFASSUNG	61
9	SUM	MARY (ZUSAMMENFASSUNG IN ENGLISCH)	63
10	LITE	RATURNACHWEIS	65
11	ANH	ANG	70

1 Einleitung

Problemstellung

Anabole Steroide (Anabolika) werden als Therapiemittel zur Behandlung verschiedener Krankheiten eingesetzt, wie z.B.:

(1) als Ergänzung zu diätischen Maßnahmen, wenn diese nicht ausreichen, (2) um Anämien zu beseitigen oder zu lindern, (3) zur Schmerzlinderung bei malignen Tumoren und um das Wachstum des Tumors zu verlangsamen bzw. zu stoppen, (4) bei Behandlung von Wachstumsstörungen (z.B. Zwergenwuchs), verspätet oder verlangsamt ablaufender Pubertät sowie (5) zur Beschleunigung bei schlecht heilenden Knochenbrüchen.

Der Mißbrauch von Anabolika ist weit verbreitet. Diese Medikamente werden von Menschen in verschiedenster Art und Weise eingenommen, um die sportliche und körperliche Leistung sowie das äußere Erscheinungsbild zu "verbessern". Eine Untersuchung (Buckley et al 1988) an 46 High Schools in Amerika zeigte, daß 7% der männlichen Schüler Anabolika zu sich nehmen oder zu sich genommen haben, wovon etwa zweidrittel mit der Einnahme mit oder vor dem 16. Lebensjahr begonnen haben . Eine weitere Studie aus Amerika (Johnson et al 1989) zeigte, daß zwischen 9 und 19% der männlichen Schüler der elften Klasse Anabolika mißbrauchen oder mißbraucht haben.

Wirkungsmechanismus von Anabolika

Die Hormone aus der Nebennierenrinde und aus den Gonaden bilden die Gruppe der **Steroidhormone**. Sie lassen sich auf das Cyclopentanoperhydrophenanthren-Gerüst zurückführen, das auch den Herzglykosid-Molekülen zugrunde liegt. Die Synthese der Steroidhormone geht von Cholesterin aus. Als Zwischenstufe wird immer Progesteron durchlaufen. Steroidhormone lassen sich in vier funktionelle Gruppen einteilen. Jede dieser Gruppen hat bestimmte Struktureigentümlichkeiten im Molekül:

- Corticosteroide, zu denen auch Glucocorticoide und Mineralcorticoide zählen,
- 2. Androgene,
- 3. Estrogene und
- 4. Gestagene.

Die Wirkung von Anabolika wird damit beschrieben, daß sie die Funktion der Hypophyse stimulieren und hauptsächlich eine Auswirkung auf den Körper und dessen Proteinbiosynthese haben (MUTSCHLER, 1991; GOODMANN UND GILMAN, 1965; KUSCHINSKY et al, 1993). Eine Hypophysenhyperfunktion führt beim Menschen zu einer Akromegalie (MUTSCHLER, 1991), die sich unter anderem in einem zusätzlichen craniofacialem Wachstum (vor allem des Unterkiefers im Verhältnis zum Mittelgesicht), auch nach Abschluß der skelettalen Wachstumsentwicklung (BEHRENTS, 1985), äußert. Weitere anabolen Steroiden Auswirkungen auf die Entwicklung von der skelettofacialenund dentoalveolären Strukturen werden Untersuchungen von Kosowicz 1977 und Sarnat 1988 mit zwergwüchsigen Menschen sowie von Pirinen 1995 im Rattenexperiment beschrieben.

Die geschlechtliche Reifung sowie die Knochenreifung werden durch Anabolika deutlich beschleunigt, was zur Folge hat, daß bei der Behandlung von Kindern vor und in der Pubertät mit der normal zu erreichenden Körpergröße ein Kompromiß eingegangen werden muß.

Anabolika bei experimentellen Wachstumsstudien

Zwei experimentelle Studien (PETROVI'C et al 1974 und BARRET et al 1993) bezüglich der Wirkung anaboler Steroide auf das Unterkieferwachstum sind bekannt.

In einer histologischen Untersuchung von Petrovi´c et al 1974 wurde im Rattenversuch die Einwirkung von Rinderwachstumshormon (Somatodin®) auf das Kondylenwachstum ermittelt. Die Verfasser konnten keine besonderen Auswirkungen auf das Kiefergelenksknorpelwachstum allein durch das Hormon feststellen, sondern nur in Verbindung mit auf den Unterkiefer einwirkende kieferorthopädische Apparaturen.

In einer radiologischen Untersuchung von BARRET et al 1993 wurde die Durabolin® (Nandrolon Steroid Auswirkung von einem anabolen Phenopropionat) auf die Zahngröße und die Unterkieferzahnbogenlänge und Oberkieferzahnbogenbreite bei weiblichen und männlichen Ratten untersucht. Als Ergebnis fand man heraus, daß bei der weiblichen Gruppe mit einer niedrigen Dosis des Hormons eine deutlichere Vergrößerung der Unterkieferzahnbogenlänge und der Oberkieferzahnbogenbreite vorlag als bei der männlichen Gruppe, der Kontrollgruppe und der höher dosierten weiblichen Gruppe.

Beide oben erwähnten Untersuchungen geben leider nur Teilaufschlüsse über die Auswirkung von anabolen Steroiden auf das Unterkieferwachstum. Die Untersuchung von Petrovi´c et al (1974) beschränkte sich auf bestimmte Bereiche des Unterkieferwachstums. Bei dem Versuch von Barret et al (1993) wurden Zähne als Referenzpunkte für die Auswertung des Unterkieferbogenlänge verwendet. Da die Zahnstellung aber nicht stabil, ist könnten die Aussagen über des Unterkieferwachstums dadurch verfälscht werden.

Weiterhin zeigte keine dieser Arbeiten die Auswirkung von Anabolika auf das Unterkieferwachstum bei wachsenden und erwachsenen Tieren und in Korrelation zu klinischen Parametern, wie Wachstumshormonspiegel (IGF-I = "insulin like growth-factor-I), Leptin als Ausdruck des metabolen Stoffwechsels des Körpers und Körpergewicht.

Um beantworten zu können, ob und wo Wachstumsveränderungen am Unterkiefer (Um-, Ab- und Anbau) auftreten bzw. stattfinden ist es notwendig, stabile Knochenmarkierungspunkte (=Implantate) zu setzen.

Erfahrungen mit der Anwendung von Metallimplantaten als Referenzpunkten bei Röntgenuntersuchungen gibt es von Whetten et Johnston 1985, Björk 1955, 1960, 1963 und 1968, sowie McNamara 1975, 1977; McNamara et Bryan, 1987.

2 Ziel der Studie

Nachweis der Auswirkung anaboler Steroide auf das Unterkieferwachstum bei wachsenden und erwachsenen Ratten. Überprüfung der Steroidwirkung durch röntgenolisch-metrische sowie klinische Parameter und Bestimmung der Serum IGF-I- und Leptinspiegel als Antwort des Körpers auf die Verabreichung von anabolen Steroiden.

3 Material

3 MATERIAL

Tiere

Weibliche wachsende und erwachsene Wistar-Kiyoto-Ratten aus einem Inzuchtstamm wurden verwendet. Die wachsenden Tiere wurden am 30. Lebenstag in die Studie aufgenommen. Das durchschnittliche Gewicht betrug 75,6 g. Die erwachsenen Tiere waren zu Beginn der Studie 120 Tage alt. Das durchschnittliche Gewicht betrug 265,1 g.

Es wurden folgende Daten, der Tiere an den Untersuchungstagen in einem Untersuchungsbogen, festgehalten:

Geschlecht, Gewicht [Gramm], röntgenmetrische Messung sowie IGF-I - und Leptinblutserumspiegel.

Medikamente

3.1.1 Anaboles Steroid Deca-Durabolin®

Hersteller:

Organon Laboratories Ltd.

Wirkstoff:

Nandrolon decanoat

Zusammensetzung:

1 ml enthält : Nandrolondecanoat 25 mg/ 50 mg.

weitere Bestandteile: Benzylalkohol 105 mg (0,1 ml), Erdnußöl.

Anwendungsgebiet:

Als Therapeutikum, bei denen eine eiweißaufbauende Wirkung wünschenswert ist, u. a.: Osteoporose, besonders im Verlauf chronisch rheumatischer Erkrankungen, metastasierendes Mammakarzinom, bei post-operativen oder traumatischen Stoffwechsel, während Glucocorticosteroid-Therapie, Proteinmangel, in Zusammenhang mit zytotoxischer Chemotherapie und

Anämien:

- Nierenmangelerscheinungen
- Aplastische Anämie

3.1.2 Nembutal®

Hersteller:

Sanofi CEVA

Wirkstoff:

Pentobarbitol-Natrium

Eigenschaften:

Nembutal[®] wurde 1931 in die Veterinärmedizin eingeführt und gilt in den meisten Ländern als Standardpräparat in der Barbiturat-Therapie. Es ist für jede Form der Cerebraldepression geeignet, von der milden Sedierung bis zur tiefen Narkose.

Die Wirkung tritt prompt ein, die Erholungsphase ist kurz. Innerhalb von 3-5 Minuten kommt es zu einer 45-90 Minuten anhaltenden Anästhesie.

Anwendungsgebiet:

I.v. Narkose für chirurgische Eingriffe, zur Beruhigung und Schmerzlinderung bei Lokalanästhesie und als Sedativum bei Tetanus.

3.1.3 Sequenzielle Knochenmarkierung

Folgende Azo-Farbstoffe fanden Anwendunget:

- Xylenol-orange
- Calcein (DCAF)
- Alizarin-Komplexon
- Tetrazyklin (Supramycin[®])
- 2% igen Natriumhydrogencarbonat-Lösung

Röntgenapparatur und Filmmaterial

Für die Röntgenaufnahmen wurde ein Transportables Langtubusröntgengerät (Helio Dent MD) der Firma Siemens zusammen mit Kodak Ektaspeed Plus Occlusalfilm EO-41P (Größe: 57 x 76mm) verwendet.

Implantate

Als röntgendichte Markierung (Implantate) wurden Mikro- Titanschrauben der Dimension 1,0 x 2 mm der Fa. Leibinger, Freiburg verwendet.

4 METHODE

Gruppeneinteilung der Tiere

Sechzehn wachsende und 16 erwachsene Tiere wurden nach dem Zufallsprinzip in je zwei Gruppen aufgeteilt: 8 Experiment- und 8 Kontrolltiere. Die Tiere wurden im Wechsel nach dem Zufallsprinzip der Experiment- und Kontrollgruppe zugeordnet. Hierdurch wurde vermieden, daß die schnellsten und stärksten Tiere nur in einer Untersuchungsgruppe konzentriert waren. Zur Unterscheidung wurden Die Tiere durch eine Strich-Punkt-Zeichnung am Schwanz markiert. Zahlenwerte von eins wurden mit einem Punkt und Zahlenwerte von fünf mit einem Strich markiert (Abbildung 1).

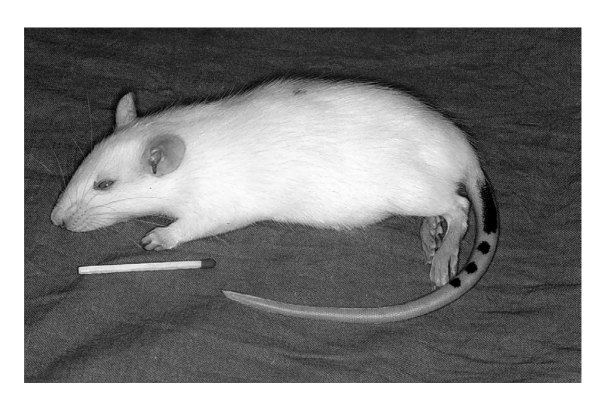


Abbildung 1: Markierung der Tiere zur Unterscheidung durch eine Strich-Punkt-Zeichnung am Schwanz. Hier Tier 8 (Strich=5, Punkt=1)

Tierhaltung, Futter

Eine Woche vor Beginn der Studie wurden die Tiere in Einzelkäfigen separiert. Wasser und Trockenfutter standen unbegrenzt zur Verfügung. Die Tiere wurden unter gleichen Bedingungen mit 12 Stunden Tag-Nacht- Rhythmus gehalten, welcher durch eine Zeitgesteuerte Licht-Dunkel-Phase erzeugt wurde. Die Raumtemperatur betrug 20 Grad Celsius bei einer Luftfeuchtigkeit von 55%.

Versuchsablauf

Das Einbringen der Implantate als röntgendichten Markierungen in die Mandibula erfolgte in Allgemeinnarkose mit Nembutal[®] (Fa. Sanofi CEVA) in der Dosierung 25mg/kg KG.

Das intramuskulär injizierte anabole Steroid Deca-Durabolin[®] (Fa. Organon (Akzo Nobel), Cambridge CB4 4FL, England) wurde wöchentlich immer zur gleichen Zeit in einer Dosierung von 1mg pro Kilogramm Körpergewicht verabreicht. Die Applikation wurde jeweils in die dorsale Oberschenkelmuskulatur links vorgenommen. Die Kontrolltiere bekamen eine Kontrollinjektion mit steriler Kochsalzlösung.

Zur späteren histologischen Untersuchung, der möglichen knöchernen Veränderungen der Ratten-Mandibula, welche in dieser Arbeit nicht weiter verfolgt wurde, ist eine sequentielle Knochenmarkierung entsprechend nachfolgendem Schema vorgenommen worden. Die Dosierungen der verwendeten Fluorochrome sind aus einer Empfehlung von Romeis (1989) entnommen:

- Am ersten Tag der Studie war allen Tieren Xylenol-Orange (2%-igen Natriumhydrogencarbonat-Lösung) in einer Dosierung von 90mg/kg Körpergewicht subcutan unter die Bauchhaut injiziert.
- Am 22. Tag wurde Calcein (DCAF) ebenfalls in gepufferter Lösung subcutan in einer Dosierung von 20mg/kg KG verabreicht.
- Am 43. Tag erfolgte die subcutane Injektion von Alizarin-Komplexon

30mg/kg KG in gepufferter Lösung.

 Am 64. Tag wurde Tetracyclin (Supramycin[®]) in wässriger Lösung in einer Dosierung von 25 mg/kg KG ebenfalls subcutan appliziert.

Zur besseren Darstellung der Abfolge siehe Tabelle 1.

Tabelle 1: Zeitliche Übersicht der sequentiellen Markierungen

1. Tag	22. Tag	43. Tag	64. Tag
Xylenol-	Calcein	Alizarin-	Tetrazyklin
orange	(DCAF)	Komplexon	
90mg/kg	20mg/kg	30mg/kg	25mg/kg

Implantate

Um eine zuverlässige Wachstumsmessung und der während der Untersuchung angefertigten Röntgenbilder der Rattenunterkiefer vornehmen zu können, wurden jeweils zwei Mikroschrauben der Größe 1,0 x 2 mm (Gewindedurchmesser x Länge) aus Titan in den Unterkiefer rechts eingeschraubt. Jeweils eine Schraube wurde ventral-kaudal des ersten Molaren (I₁) und dorsal-kaudal des dritten Molaren (I₂) eingebracht. (siehe Abbildung 2.) Diese Implantate sollten als fixe Punkte für die Superponierung der Anfangs- und Endröntgenbilder dienen.

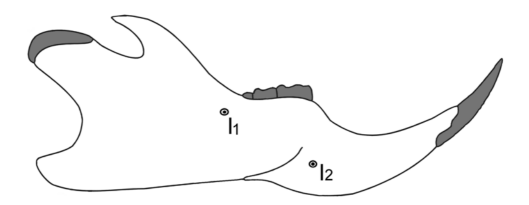


Abbildung 2: Darstellung der Implantatposition ventral-kaudal des ersten Molaren (I₁) und dorsal-kaudal des dritten Molaren (I₂)

Operation

In Nembutal®- Allgemeinnarkose wurde auf der rechten Seite des Unterkiefers von intraoral eine ventral des ersten Molaren gelegene Schleimhautinzision vorgenommen und das Mukoperiost nach dorsal bis zur Darstellung des Nervus mentalis abgeschoben. Danach wurde von vestibulär her eine Vorbohrung mit einem 0,8 mm starken Spiralbohrer (Fa. Friatec, Manheim) mit einem Dental-Handstück (Fa. KaVo) angebracht. Das Einbringen der Mikro-Titanschraube (I₂) mit der Dimension 1,0 x 2,0 mm (Fa. Leibinger, Freiburg) erfolgte mit einem Hand-Schraubendreher (Abbildung 3). Die Schleimhaut über dem Implantat wurde aufgrund der Größe der Inzision nicht verschlossen.

In einem zweiten Schritt wurde eine weitere identische Schraube (I₁) über einen horizontal verlaufenden Zugang nach Enthaarung des Operationsbereiches in stumpfer Präparation (Abbildung 4) durch den musculus rechts Darstellung masseter nach des aufsteigenden Unterkieferastes retromolar kaudal der Zahnreihe gesetzt (Abbildung 5).

Der Wund- und Hautverschluß erfolgte mit einem Prolenefaden der Stärke 4-0 in fortlaufender Nahttechnik (Abbildung 6).



Abbildung 3: Gesetztes Implantat ventral-kaudal des ersten Molaren (I₁).



Abbildung 4: Enthaarung des Operationsfeldes für das Setzen des Implantates dorsal-kaudal des dritten Molaren (I_2) .



Abbildung 5: Gesetztes Implantat (I₂) dorsal-kaudal des dritten Molaren.



Abbildung 6: Wund- und Hautverschluß mit einem Prolenefaden der Stärke 4-0 in fortlaufender Nahttechnik nach setzen des Implantates (I_2) (siehe Abbildung 5)

Röntgenverfahren

Das Unterkieferwachstum wurde während des Untersuchungszeitraumes vom 30. Lebenstag an bis zum 100. Lebenstag der Gruppe der wachsenden Tiere bzw. vom 120. Lebenstag bis zum 190. Lebenstag der Gruppe der erwachsenen Tiere röntgenkephalometrisch erfaßt. Dies erfolgt einmal zum Beginn der Untersuchung im narkotisierten Zustand nach dem Setzen der Implantate (Startposition) und ein zweites Mal am Ende der Untersuchung (Endposition), nachdem die Tiere getötet wurden.

Die Röntgenaufnahmen wurden mit einem transportablen Langtubusröntgengerät, dem Helio Dent MD der Firma Siemens, durchgeführt.

Es wurde ein standartisiertes Röntgenverfahren verwendet, bei dem mit gleichbleibenden Abstand (10cm), gleicher Ausrichtung (Röntgentubus-Objekt) und mit gleicher Strahlendosis (0.25s und 60mA) die Tiere in der sagittalen Ebene geröntgt worden sind.

Bei der Ausrichtung der Tiere fanden die Bipupillarlinie (A) und die Scheitel-Steiß-Linie (B) Anwendung. Die Bipupillarlinie wurde parallel zur Tierauflage und die Scheitel-Steiß-Linie parallel zur Röntgenebene bzw. Filmebene ausgerichtet (Abbildung 7 und 8).

Die Röntgenbilder wurden mit einem Buchstaben-Zahlencode versehen, wodurch die Bilder nach abgeschlossener Auswertung den Tieren wieder zugeordnet werden konnten. Dadurch konnte eine Beeinträchtigung der Auswertung durch Befangenheit vermieden werden. Die Studie konnte somit im Sinne einer Blindstudie durchgeführt werden.

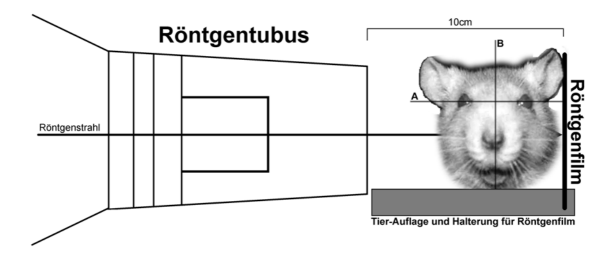


Abbildung 7: Röntgenapperatur-Aufbau in frontal Ansicht. Achse A ist über die Bipupillarlinie und Achse B über die Scheitel-Steiß-Linie ausgerichtet.

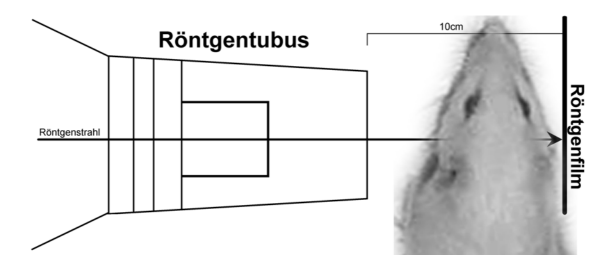


Abbildung 8: Röntgenapparatur-Aufbau in Aufsicht. Achse A ist über die Bipupillarlinie und Achse B über die Scheitel-Steiß-Linie ausgerichtet.

Untersuchungsablauf

Am Tag 1 erfolgte das Einbringen der Implantate, die Anfangsröntgenaufnahme der Kiefer, die Bestimmung des Gewichtes und nach der Blutentnahme erfolgte die erste Fluorochrom- Markierung mit Xylenolorange.

Das Gewicht der Tiere wurde wöchentlich bestimmt und nach unter Punkt 4.8 beschriebenen Schema Blut abgenommen. Am 22. Tag erfolgte die zweite Fluorochrome- Markierung mit Calcein, am 43. Tag die dritte mit Alizarin-Komplexon und am 63. Tag die vierte mit Tetrazyklin. Zum Ende, am 70. Tag wurde von allen Tieren eine Abschluß-Röntgenaufnahme angefertigt. (Siehe Tabelle 2).

Tabelle 2: Zeitlicher Ablauf der Studie

TAG		RÖNTGEN-	BLUTAB-	FUOROCHROME	GEWICHTS-
		AUFNAHMEN	NAHME	SEQUENZ-	MESSUNG
			(µl)	MARKIERUNG	
1.	ANFANG	Х	500	XYLENOL-ORANGE	Х
8.			100		Х
15.			500		Х
22.			100	CALCEIN	Х
29.			500		Х
36.			100		Х
43.			500	ALIZARIN	X
50.			100		Х
57.			500		X
63.			100	TETRAZYKLIN	X
70.	ENDE	X	500		X

4 Methode

Gewichtsentwicklung unter Steroidzufuhr

Als klinischer Parameter in Bezug auf die Reaktion der Ratten auf die Steroidzufuhr wurde in wöchentlichen Abständen das Gewicht der Versuchsund Kontrolltiere im narkotisierten Zustand kontrolliert.

Es sollte hierbei beobachtet werden, in wie weit sich die Gewichtsentwicklung bei wachsenden und erwachsenen Tieren unter Verabreichung von anabolen Steroiden, im Bezug zum Anfangsgewicht, unterscheidet.

Die Gewichtskontrolle wurde mit einer Haushaltswaage der Fa. Dr. Oetker, mit einer Genauigkeit von 0,5g, durchgeführt.

Röntgenkephalometrie

4.1.1 Meßpunkte

Verwendete Referenzpunkte bei der röntgenkephalometrischen Auswertung der Röntgenbilder (Abbildung 9):

• Punkt Co_S: superiorster Tangentenpunkt des Kondylus

• Punkt Co_P: posteriorster Tangentenpunkt des Kondylus

Punkt Co: Kondyluspunkt auf halber Strecke zwischen Co_S und Co_P

Punkt Go_P: posteriorster Tangentenpunkt des hinteren Ramusrand im

Bereich des Kieferwinkels

• Punkt Goi: inferiorster Tangentenpunkt des unteren Korpusrand im

Bereich des Kieferwinkels

Punkt A: Übergang von der frontosuperioren Spitze des

Mandibularknochens zum linguale Anteil des Unterkiefer-

Incisivi.

• Punkt B: anteriorer Unterkiefer Tangentenpunkt des frontalen

Korpusrandes

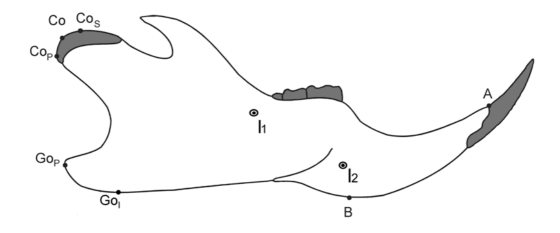


Abbildung 9: Referenzpunkte für die röntgenkephalometrische Auswertung.

4.1.2 Winkelmessung (Abbildung 10)

• Co_P-Go_P / Go_i-B : Der Kieferwinkel (Strecke Kondylus posterior (Co_P)/
Ramusrand posterior (Go_P) und Ramusrand inferior
(Go_i)/ Punkt (B))

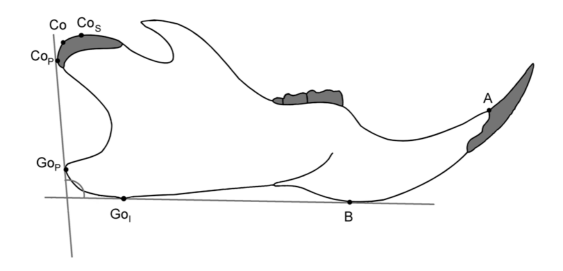


Abbildung 10: Der verwendete Winkel zur Kiefer-Winkelmessung (Co_P - Go_P / Go_i -B).

4.1.3 Streckenmessungen (Abbildung 11)

Horizontale Strecken

Imp.: Die Strecke zwischen Implantat 1 (I₁) und Implantat 2 (I₂)

• 1.: Die Strecke zwischen Kondylus (Co) und Punkt A,

 2.: Die Strecke zwischen Gonion posterior (Go_P) und Punkt A

• 3.: Die Strecke zwischen Kondylus (Co) und Punkt B,

Vertikale Strecken

- 4.: Die Strecke zwischen Kondylus superior (Co_S) und Gonion inferior (Go_i)
- 5.: Die Strecke zwischen Kondylus posterior (Co_P) und Gonion posterior (Go_P)

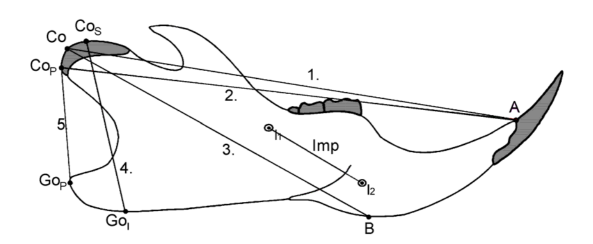


Abbildung 11: Die für die Streckenmessung verwendeten Referenzpunkte und die Streckenbezeichnung 1.- 6.

Gewinnung der Blutserumproben

Blutentnahmen

Die Entnahme von arteriovenösem Mischblut durch Resektion der Schwanzspitze erfolgte wöchentlich in Narkose (siehe Tabelle 2 Seite 16):

- Am 1., 15., 29., 43., 57. und am 70. Tag wurden jeweils $500\mu l$ Blut entnommen.
- Am 8., 22., 36., 50. und 64. Tag wurden 100μl gewonnen.

Dieses Mischblut wurde mit einer Hochgeschwindigkeitszentrifuge für 2 Minuten bei 10000 U/min bearbeitet. Das so gewonnene Serum wurde abpipettiert und ein zweites Mal mit o.g. Parametern zentrifugiert. So konnten 50μl bzw. 250μl Serum asserviert werden. Die so gewonnenen Proben wurden bei -20 Grad Celsius bis zur Auswertung und Bearbeitung im RIA aufbewahrt.

Messung der IGF-I- und Leptinspiegel

Der Blutserum-IGF-I- und Leptin-Spiegel wurden als endokrine Antwort auf die Verabreichung von anabolen Steroiden gemessen. Es sollten hierdurch zum einen evtl. Veränderungen der röntgenologisch-metrischen Vermessungen des Unterkiefers erklärt und untermauert werden und zum anderen die möglichen Zusammenhänge zwischen einer evtl. Veränderung und Entwicklung der oben genannten Blutserumspiegel und der Unterkieferentwicklung festgestellt werden.

Zur Messung der IGF-I sowie des Leptin im Serum der Schwanzvene wurden Radioimmunoassays (RIAs) benutzt.

RIA-Prinzip

Bei diesem Verfahren konkurrieren das zu messende Protein und ein im Überschuß zugesetztes radioaktiv markiertes Konkurrenzprotein (Tracer) um die Bindung an einem Antikörper. Beide Proteine müssen identisch in Bezug auf die Bindungsaffinität zum Antikörper sein. Durch den Zusatz eines zweiten Antikörpers werden die Komplexe aus erstem Antikörper und zu messendem Protein, bzw. Konkurrenzprotein präzipitiert. Das Präzipitat kann zentrifugiert, der Überstand verworfen, und die Radioaktivität des Präzipitates im γ -Zähler (γ = Gammastrahlung) gemessen werden.

Um unbekannte Untersuchungstierproben zu bestimmen, werden bekannte Konzentrationen von unmarkierten Antigenen (Standards) im Test eingesetzt und bestimmt. Dadurch erhält man eine konzentrationsabhängige Verdrängung des markierten Tracers aus dem Antigen-Antikörper-Komplex.

Da die Konzentrationen an Antikörper und Tracer konstant sind, wird durch die Erhöhung der Konzentration an unmarkiertem Antigen erreicht, daß weniger Aktivität vom Antikörper gebunden wird. Nach der Trennung der beiden Fraktionen wird der gebundene Anteil der Aktivität gegen die Konzentration an zugesetztem unmarkiertem Antigen aufgetragen.

Messung der Standart-Serum-Konzentration

Um eine sigmoide Standardkurve (siehe Abbildung 12) mit möglichst langem quasi-linearen Verlauf zu erhalten, wird sowohl die X-Achse mit den Konzentrationen der einzelnen Standards, als auch die Y-Achse mit der Zählrate des γ -Zählers transformiert.

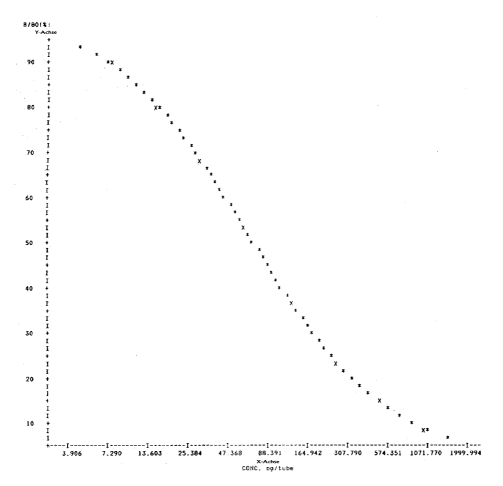


Abbildung 12: Sigmoide Standartkurve

Transformation der X-Achse

Auf der X-Achse werden die Konzentrationen der einzelnen Standards aufgetragen. Diese Standards, die durch die Verwendung einer geometrischen Verdünnungsreihe hergestellt werden, lägen bei linearer Achseneinteilung im Bereich niedriger Konzentrationen sehr eng beisammen, im Bereich hoher Konzentrationen dagegen weit auseinander. Daher trägt der Computer die Konzentrationen der Standards in logarithmischem Maßstab auf der Abszisse auf. Durch diese Transformation wird erreicht, daß die Abstände zwischen den einzelnen Standardkonzentrationen gleich sind. Die ursprünglich hyperbole Standardkurve nimmt somit eine sigmoide Form an.

Transformation der Y-Achse

Auf der Ordinate wird die Zählrate des γ -Zählers wiedergegeben. Da beim RIA der Tracer im Überschuß zum ersten Antikörper zugegeben wird, sind alle Antikörperbindungsstellen mit radioaktivem Tracer gesättigt, wenn kein nicht-markiertes Konkurrenzprotein (Standard oder Probe) zugesetzt ist. Die Zählrate am Sättigungspunkt des ersten Antikörpers mit Tracer wird B_0 genannt. Zur Spreizung der Y-Achse trägt der Rechner alle Zählratenwerte als Verhältnisse der gemessenen Bindung des Tracers an den Antikörper (B) zu der Zählrate bei Sättigung des Antikörpers mit markiertem Antigen (B_0) auf. Es resultiert die lineare Prozentskala B/B_0 .

Nicht-Spezifische-Bindung

Nicht die gesamte Menge zugesetzten Tracers bindet an die spezifische Bindungsstelle des ersten Antikörpers, sondern ein kleiner Teil markiertes Antigen bindet an anderen, unspezifischen Stellen des Antikörpermoleküls. Der Rechner korrigiert daher jede gemessene Zählrate im Counter um den Zählratenwert dieser nicht-spezifischen Bindung (NSB).

Doppelbestimmungen als Qualitätskontrolle der RIA

Bei allen Messungen wurde jede Probe, d.h., alle Schwanzvenenseren, Standards und Kontrollen in zwei separaten Röhrchen bestimmt. Hierbei lag die obere Toleranzgrenze der Abweichung zwischen den beiden Röhrchen bei 5%. Innerhalb dieser Toleranz wurde der Mittelwert der beiden Messungen als

Meßergebnis angenommen.

Intra-Assay-Abweichung

Um eventuelle Veränderungen innerhalb eines Testansatzes, die die Ergebnisse der Messungen beeinflussen, zu erfassen, wurden in jedem Testansatz Experimenttierproben an verschiedenen Stellen mehrfachbestimmt. Die Intra-Assay-Variation ergibt sich als Quotient der Standardabweichungen und Mittelwerte dieser Messungen.

Inter-Assay-Abweichung

Bei jedem Testansatz wurden Kontrollen mitgemessen. Diese Kontrollen bieten zusammen mit den Ergebnissen der Messung der Standards die Möglichkeit, die Resultate des durchgeführten Testansatzes mit denen vorhergehender Tests zu vergleichen. Die Inter-Assay-Variation beschreibt also Unterschiede zwischen dem durchgeführten Testansatz und vorher unter gleichen Bedingungen durchgeführten Tests.

Die IGF Messungen

Wie bereits erwähnt, ergibt sich eine Hauptschwierigkeit bei der IGF Messung mit kompetitiven Ligandenbindungs-assays daraus, daß die Affinitäten der IGF-Bindungsproteine und der Anti-IGF-Antikörper zum IGF ähnlich hoch sind. Daher müssen IGFs und IGFBPs getrennt werden. Bei den hier verwendeten Tests geschieht diese Trennung durch Verdünnung der Serumprobe in saurem Puffer. Nach der Dissoziation des IGF von seinen Bindungsproteinen unter sauren Bedingungen wird der Probe neben dem Anti-IGF-Antikörper noch das jeweils nicht gemessene IGF-Protein im Überschuß zugesetzt. Somit werden die Bindungsproteine in der Probe nach der Neutralisation durch alkalischen Puffer im Falle der IGF-I Messung durch IGF-II gesättigt, bei IGF-II Messung durch einen Überschuß an IGF-I. Wegen der erheblichen Ähnlichkeit der IGF Moleküle untereinander setzt dieses Verfahren allerdings eine sehr hohe Spezifität, d.h eine niedrige Kreuzreaktivität des verwendeten ersten Antikörpers voraus.

Der IGF-I Radioimmunoassay

Im ersten Schritt wurden alle Proben und Kontrollen mit dem Dilutor im Verhältnis 1/50 in saurem Puffer A verdünnt. Danach wurde die geometrische Standardreihe hergestellt. Hierbei enthielt der höchste Standard eine Konzentration an 2000 pg/µl rekombinantem IGF-I. Auch die Standardreihe wurde mit Puffer A (Tabelle 4) verdünnt. Zur Herstellung des Tracers wurde die I¹²⁵-IGF-I Tracerstammlösung in Puffer B (Tabelle 4) so verdünnt, daß 100 µl gebrauchsfertiger Tracer eine Aktivität von 14000 Zerfällen pro Minute (cpm = counts per minute) aufwiesen. Danach wurde der Testansatz gemäß dem Schema (Tabelle 3) fertigpipettiert, auf dem Schüttelgerät geschüttelt und bei 4°C für zwei Tage inkubiert.

Nach der Inkubation wurde jedem Röhrchen (außer Total Counts) 500µl der Präzipitationsantikörperlösung zugesetzt, der Testansatz erneut geschüttelt und für eine Stunde bei 4°C inkubiert.

Zum Waschen des Präzipates wurden die Röhrchen danach für 15 Minuten bei 4°C und 3800 Umdrehungen/Minute zentrifugiert, der Überstand verworfen und jedes Röhrchen, mit 1ml 0,1%iger kalter Tritonlösung versetzt, bei gleicher Temperatur und Tourenzahl erneut zentrifugiert. Nach Abkippen des Überstandes konnte die Radioaktivität des Präzipitates im γ -Zähler gemessen werden. Danach wurden die IGF-I Konzentrationen in ng/ml gemäß der Standardkurve vom Computer berechnet.

Die Leptin Messungen (Arbeitsanleitung für ultrasensitiven Leptinmarker)

1. Tag

1. Tierproben und Kontrollen verdünnen

- für jede Tierprobe, sowie für die Kontrollen jeweils ein 4,5ml Röhrchen beschriften.
- Dilutor 2x mit RIA-Puffer mit Gelatine (ph 7,4) spülen.
- Dilutor entsprechen der erforderlichen Verdünnung programmieren.
- Proben und Kontrollen schütteln (Vortex oder Schüttler von Baxter)
- Proben und Kontrollen mit Hilfe des Dilutors in RIA-Puffer verdünnen.
- Dilutor sofort nach Gebrauch gut mit deionisiertem Wasser spülen (mindestens 3-4 mal).

2. Herstellen der Standardreihe

Je 1 Röhrchen mit S1-S8 beschriften.

Herstellen einer geometrischen Verdünnungsreihe

- in jedes Röhrchen (S1-S8) 250µl RIA-Puffer vorlegen
- Standart 9 (625pg/ml) schütteln (Vortex) und 250µl Standart 9 in Röhrchen S8 pipettieren. Schütteln.
- 250µl Standart 8 in Röhrchen S7 pipettieren; schütteln; usw.

3. Testansatz

- Röhrchen beschriften. (Doppelbestimmung) TC, NSB, B=, S1-S9, K low, K high, Probe 1-Probe X
- Die Röhrchen für den Tieransatz, sowie für die Versuchsverdünnungen der Tierproben werden mit den gleichen Synonymen beschriften, wie die Originalproben.
- Testansatz mit Parafilm abdecken, beschriften (Name, Datum, Test) auf dem Multitube-Vortexer (15 Sek. Bei Starke 2) schütteln und ein Tag bei Raumtemperatur inkubieren.

Tabelle 3: Pipettierschema für IGF-I und Leptin ultrasensitiv Testansatz

Röhrchen	1/2	3/4	5/6	7-24	25-28	29-X
Messwert	TC	NSB	В0	Standard	Kontrolle	Probe
				1-9	1+2	1-X
Kaninchen-γ-	-	100µl	-	-	-	-
Globulin						
RIA-Puffer	-	25µl	100µl	-	-	-
(Gelatine)						
Standard	-	-	-	100µl	-	-
Kontrolle	-	-	-	-	100µl	-
Probe	-	-	-	-	-	100µl
1.Antikörper	-	-	25µl	25µl	25µl	25µl
1:8000 verd.						

2.Tag

Herstellen der Tracerverdünnung:

Tracergebrauchsverdünnung auf eine Aktivität von 6000CPM/25µl einstellen

- 25µl Tracerstocklösung im Counter messen.
- Mit Hilfe des Dreisatzes berechnen, wie viel µl Tracerlösung in 25µl gebrauchsfertigem Tracer enthalten sein müssen, um einen gebrauchsfertigen Tracer mit einer Aktivität von 6000CPM/25µl zu erhalten.
- Das Ergebnis mit der Anzahl der Röhrchen im Testansatz multiplizieren.
- Die errechnete Menge an Tracerstocklösung mit der entsprechenden Menge RIA-Puffer (=Anzahl der Röhrchen * 25µl) verdünnen.

Dabei immer für einige Röhrchen mehr die Tracergebrauchslösung berechnen.

In jedes Röhrchen 25
µl Tracergebrauchslösung pipettieren.

4 Methode

- Den fertigpipettierten Testansatz wieder mit Parafilm abdecken, und auf dem Schüttelgerät von Baxter schütteln (ca. 15 Sekunden bei einer Schüttelstärke von max. 2).
- Den Ansatz 1 Tag bei Raumtemperatur inkubieren lassen.

3. Tag

- In jedes Röhrchen, <u>außer TC</u>, 500µl 2.AK (=Ziege-anti-Kaninchen 1:150 in 4%iger kalter PEG-Lösung) geben.
- 1 Stunde im Kühlschrank inkubieren.
- Alle Röhrchen -<u>außer TC</u>- 15 Minuten bei 4°C und 3800RPM zentrifugieren.
- Überstand abkippen.
- Pelet mit 1ml 0,1%iger <u>kalter</u> Tritonlösung waschen 5 Minuten bei 4°C und 3800RPM zentrifugieren.
- Überstand abkippen.
- CPM mit Programm 22 im Counter messen.

Tiersynonyme auf Computerausdruck übertragen.

Serumverdünnung:

1:10 bei wachsenden Tieren

1:50 bei erwachsenen Tieren

Der Leptin Radioimmunoassay

Der Leptin Radioimmunoassay ist bis auf oben genannter Arbeitsanleitung von den technischen Vorraussetzung und Durchführung identisch mit der IGF-I-Radioimmunoassay.

Tabelle 4: Reagenzien für IGF-I Bestimmung

(A) Puffer-A (20mM Phosphat-Puffer) für 2l Aqua dest.		
410 µl	ortho-Phosphorsäure	2,5926 mM
2,70 g	NaH ₂ PO ₄ x H ₂ O	16,409 mM
3,72 g	EDTA	5 mM
14,02 g	NaCl	120 mM
0,4 g	NaN ₃	0,02 %
4,00 ml	Gelatine	0,2 %
pH-Wert mit HCL auf 2,8 einstellen		
2,00 ml	Triton X-100	0,1 %
bei Raumtemperatur la	gern	
(B) Puffer B (100 mM Phosphat-Puffer) für 1I Aqua dest.		
13,45 g	Na ₂ HPO ₄ x 2H ₂ O	75,55 mM
3,37 g	NaH ₂ PO ₄ x H ₂ O	24,45 mM
2,34 g	NaCl	40,0 mM
0,2 g	NaN ₃	0,02 %
2 ml	Gelatine	0,2 %
pH-Wert mit NaOH auf 7,8 einstellen		
1 ml	Triton X-100	0,1 %
bei 4°C lagern		
(C) Puffer für Zellkult	urüberstände für 100 ml	
3,37 ml	ortho-Phosphorsäure	0,5 M
1 g	BSA	1 %
0,1 g	NaN ₃	0,1 %
20 μΙ	PMSF	0,5 M
pH-Wert mit HCl auf 1,	25 einstellen	
1 ml	Triton X-100	1 %
(D) NSB (Kaninchen-γ	-Globulin-Lsg.)	
50μg/ml Kaninchen-γ-G	Globulin-Lsg. In RIA-Puffer l	ösen.

Tabelle 4 (Fortsetzung): Reagenzien für IGF-I Bestimmung

(E) 1. Antikörper 1:7000 verdünnt

Puffer B (B)

Kaninchen-γ-Globulin (Sigma)

Anti-h-IGF-I (Mediagnost)

IGF-II 100µg/ml (Mediagnost)

(F) I¹²⁵-Tracer

Stammlsg. Mit Puffer B (B) auf entsprechende CPM pro 100 µl einstellen.

Frischer Tracer 20.000 CPM; pro Woche Abnahme um 500 CPM.

(G) 2. Antikörper

Ziege-anti-Kaninchen-Immunglobulin-Serum 1:300 mit 4% PEG 84°C) verdünnen.

(H) 4% PEG

80 g Polyethylenglycol 6000 in 2l Aqua dest. lösen.

0,2 %

Tabelle 5: Reagenzien für Leptin Bestimmung

(A) RIA-Puffer (Gelatine) für 21 Aqua dest.

Gelatine

pH-Wert mit NaOH auf 7,4 einstellen

2,00 ml Triton X-100 0,1%

Bei 4°C lagern

4,00 ml

(B) NSB (Kaninchen-γ-Globulin-Lsg.)

150μg/ml Kaninchen-γ-Globulin-Lsg. in RIA-Puffer lösen.

(C) 1. Antikörper 1:8000 verdünnt

18,75µl 1.AK-Stocklsg. Rabbit B₁ (Dez.95)

22,5 mg Kanninchen-γ-Globulin Sigma I-5006

150 ml RIA-Puffer mit Gelatine

(D) I¹²⁵-Tracer

m-OB Stammlsg.

Mit Puffer auf eine Aktivität von 6000 CPM/25µl eingestellt.

(E) 2. Antikörper

Ziege-anti-Kaninchen-Immunglobulin-Serum 1:150 mit 4% PEG (Polyethylenglykol) verdünnt

(F) 4% PEG

Standart (Std) c= 625 pg/ml 15µl Stdstock (m-OB) c= 625ng/ml 14,985ml RIA-Puffer mit Gelatine

Statistische Auswertung

Die statistische Auswertung wurde mit der Tabellenkalkulations-Software "SPSS 10.0" und "Excel (Office 2000)" durchgeführt.

Zur graphischen Darstellung der Entwicklung des (1) Gewichtes, (2) Blutserumleptinspiegels und (3) Blutserum-IGF-I-Spiegels unter Zufuhr von Anabolika wurden Liniendiagramme erstellt, welche den Mittelwert der prozentualen Differenz der Kontroll- bzw. Experimentgruppe von wachsenden und erwachsenen Tieren im Vergleich zeigten.

Bei der Analyse der röntgenmetrischen Strecken und Winkelmessung fanden zur Darstellung Box-und-Whisker-Diagramme Verwendung (Abbildung 13). Diese Diagramme gehen auf eine 5-Zahlen-Zusammenfassung zurück:

1.Median

Der Wert einer geordneten Datenreihe, der diese in zwei gleiche Teile zerlegt.

2.Minimum

Der niedrigste Wert der Datenreihe.

3.Maximum

Der höchste Wert der Datenreihe.

4. Unteres Quartil

Zwischen diesem Wert und dem Minimum liegen 25% der Werte der Datenreihe.

5.Oberes Quartil

Zwischen diesem Wert und dem Maximum liegen 25% der Werte der Datenreihe.

Die Box stellt somit das Intervall zwischen dem oberen und dem unteren Quartil dar. In diesem Intervall liegen 50% aller Werte. In der Box werden die Quartile durch den Median getrennt. Die Whiskers breiten sich nach oben und unten bis zum höchsten bzw. niedrigsten Wert aus.

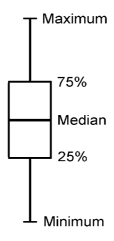


Abbildung 13: Aufbau eines Box- und Whiskersdiagrammes

Für die statistische Auswertung wurde eine Explorative Datenanalyse durchgeführt. Es fand hierfür der Mann-Whitney U-Test Anwendung.

Statistischer Test

Da die getestete Variablen nicht normalverteilt waren, wurde der Mann-Whitney U-Test verwendet.

Folgende Signifikanzniveaus wurden festgelegt:

p < 0.001

p < 0.01

p < 0.05

 $p \ge 0.05$ bedeutet nicht signifikant (n.s.)

5 ERGEBNISSE

Gewichtsentwicklung unter Steroidzufuhr

Bei der Untersuchung der **wachsenden** Ratten zeigte sich beim Vergleich des Körpergewichts zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche Gewichtszunahme von 289% (215,5g) der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von 170% (128,5g) der Kontrolltiere (Abbildung 14). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,001).

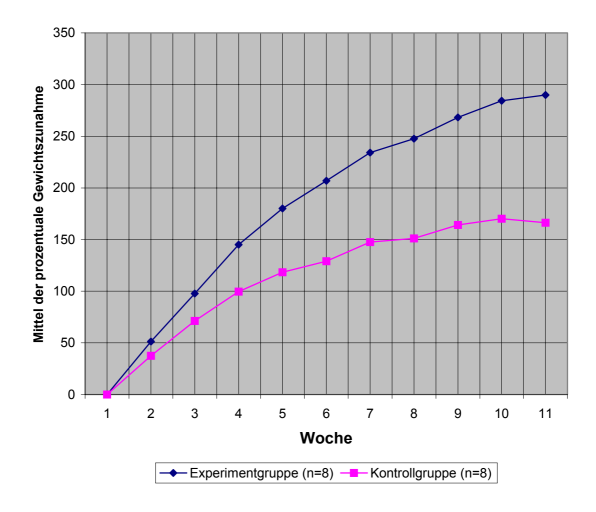


Abbildung 14: Wöchentliche durchschnittliche Gewichtszunahme (in %) der wachsenden Ratten.

Bei der Untersuchung der **erwachsenen** Ratten zeigte sich beim Vergleich des Körpergewichts zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche Gewichtszunahme von 18,1% (48g) der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von 0,3% (0,8g) der Kontrolltiere (Abbildung 15). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,001).

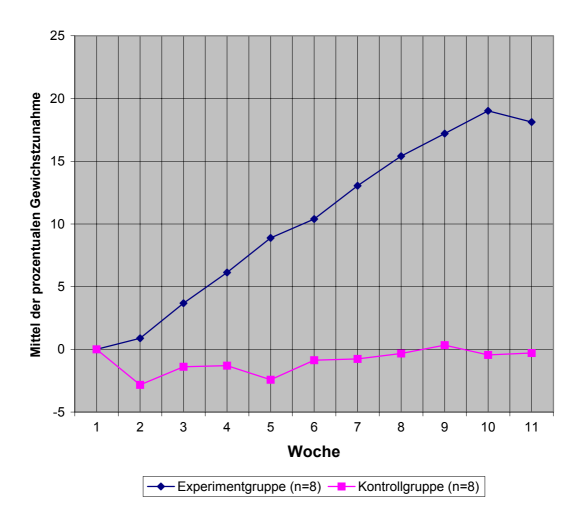


Abbildung 15: Wöchentliche durchschnittliche Gewichtszunahme (in %) der **erwachsenen** Ratten.

Röntgenkephalometrische Vermessungen

5.1.1 Winkelmessung

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich der Kieferwinkel bei den wachsenden Experimenttieren im Medianwert mit 0,1% (0,1°) und bei den **wachsenden** Kontrolltieren mit 0,2% (0,2°); (Abbildung 16). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren waren die entsprechende Vergrößerung des Kieferwinkels 0,5% (0,3°) und 0,6% (0,6°); (Abbildung 16). Auch hier war kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) zu finden.

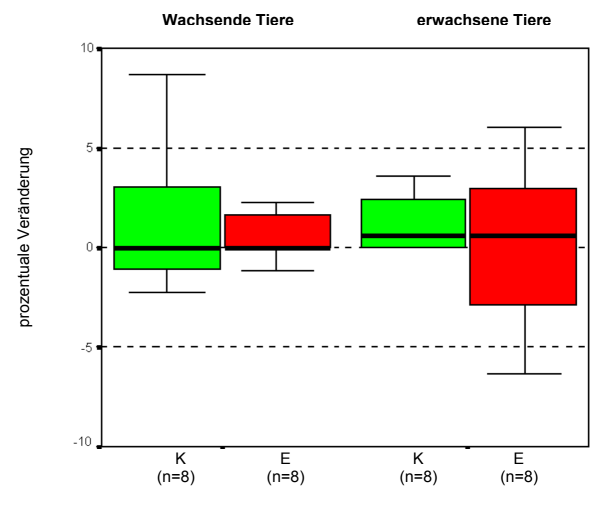


Abbildung 16: Veränderung des Kieferwinkels bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen. (positiver Wert = Vergrößerung der Strecke; negativer Wert = Verkleinerung des Winkels)

5.1.2 Streckenmessung

Strecke Imp

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke Imp bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 48,5% (7,6mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 42,9% (7,2mm); (Abbildung 17). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke Imp 5,9% (1,5mm) und 2,0% (0,5mm); (Abbildung 17). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,01).

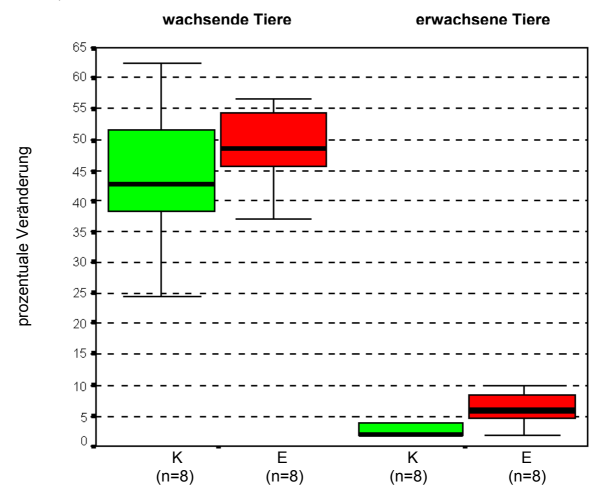


Abbildung 17: Vergrößerung der Strecke Imp bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen.

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke 1 bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 28,0% (16,0mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 25,8% (14,4mm); (Abbildung 18). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke 1 5,4% (4,0mm) und 1,7% (1,3mm); (Abbildung 18). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,01).

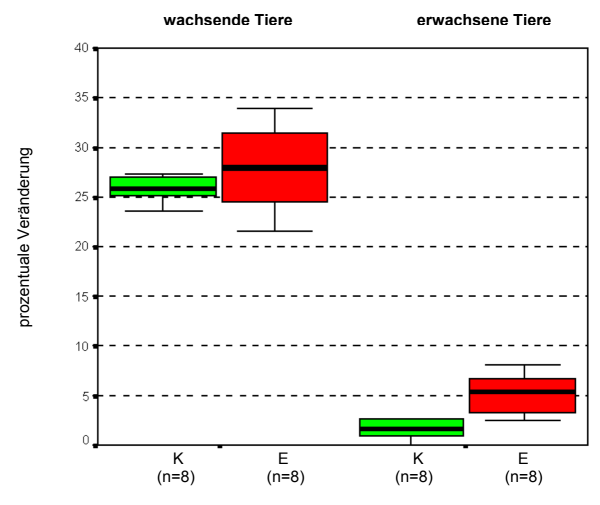


Abbildung 18: Vergrößerung der Strecke 1 bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen.

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke 2 bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 27,2% (15,8mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 24,5% (14,0mm); (Abbildung 19). Kein statistischer Gruppenunterschied lag (n.s.) vor.

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke 2 4,7% (3,6mm) und 0,3% (0,2mm); (Abbildung 19). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,001).

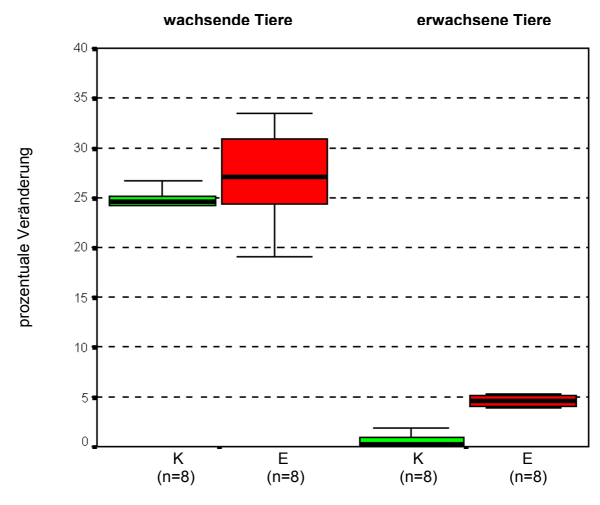


Abbildung 19: Vergrößerung der Strecke 2 bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen.

Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen.

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke 3 bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 33,6% (15,9mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 26,5% (12,6mm); (Abbildung 20). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,001).

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke 3 4,8% (3,0mm) und 1,1% (0,7mm); (Abbildung 20). Auch hier war ein statistischer Gruppenunterschied (p < 0,001) zu finden.

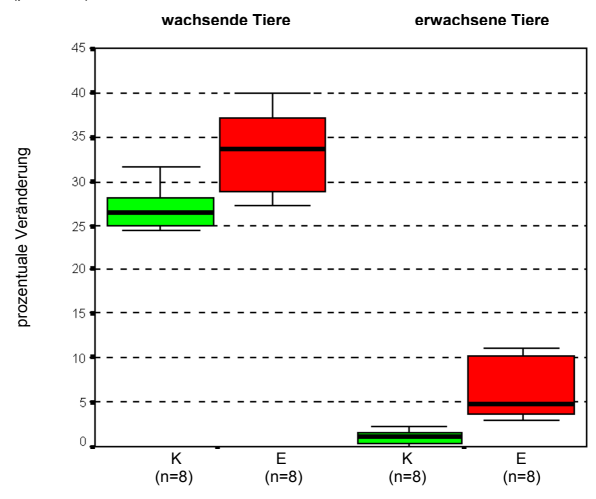


Abbildung 20: Vergrößerung der Strecke 3 bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen.

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke 4 bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 41,2% (10,2mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 32,0% (8,1mm); (Abbildung 21). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,05).

Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke 4 2,0% (0,8mm) und 1,4% (0,5mm); (Abbildung 21). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

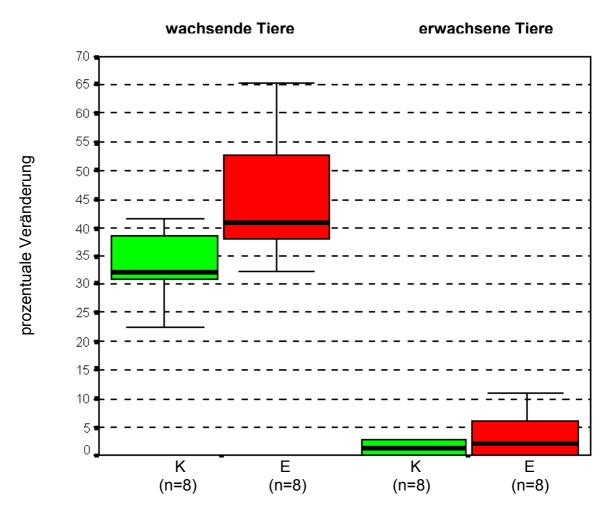


Abbildung 21: Vergrößerung der Strecke 4 bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen.

Während des gesamten Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen vergrößerte sich die Meßstrecke 5 bei den **wachsenden** Experimenttieren im Medianwert mit 27,7% (7,2mm) und bei den wachsenden Kontrolltieren mit 7,9% (1,1mm); (Abbildung 22). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,01). Bei den **erwachsenen** Experimenttieren und Kontrolltieren war die entsprechende Vergrößerung der Meßstrecke 5 1,2% (0,4mm) und -2,0% (-0,7mm); (Abbildung 22). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

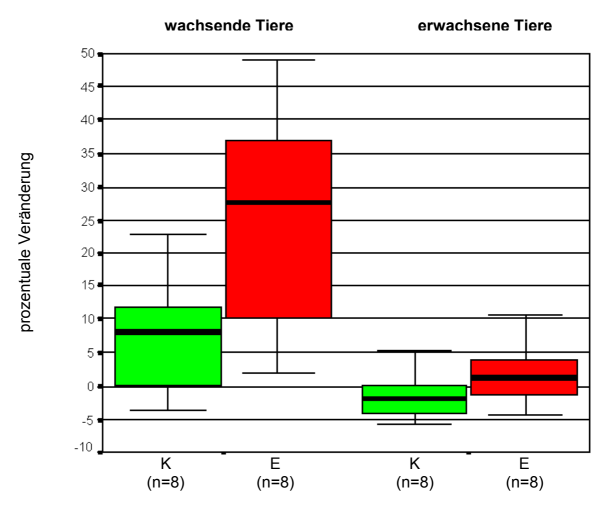


Abbildung 22: Veränderung der Strecke 5 bei wachsenden und erwachsenen Ratten der Experimentgruppe (E) und der Kontrollgruppe (K) während des Untersuchungszeitraumes von 70 Tagen. Darstellung der Ergebnisse anhand von Box- und Whiskers Diagrammen. (positiver Wert = Vergrößerung der Strecke; negativer Wert = Verkleinerung der Strecke)

Radioimmunologische Blutuntersuchungen

5.1.3 IGF-1

Bei der Untersuchung der **wachsende** Ratten zeigte sich beim Vergleich des IGF-I-Blutserumspiegel zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche IGF-I-Blutserumspiegelzunahme von 283,1% der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von 254,7% der Kontrolltiere (Abbildung 23). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

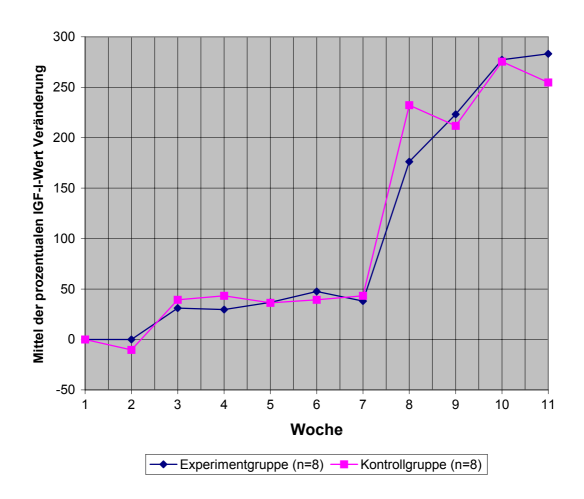


Abbildung 23: Wöchentliche durchschnittliche IGF-I-Blutserumspiegel Veränderung (in %) der **wachsenden** Ratten.

Bei der Untersuchung der **erwachsenen** Ratten zeigte sich beim Vergleich des IGF-I-Blutserumspiegel zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche IGF-I-Blutserumspiegelabnahme von -54,9% der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von -70,30% der Kontrolltiere (Abbildung 24). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,01).

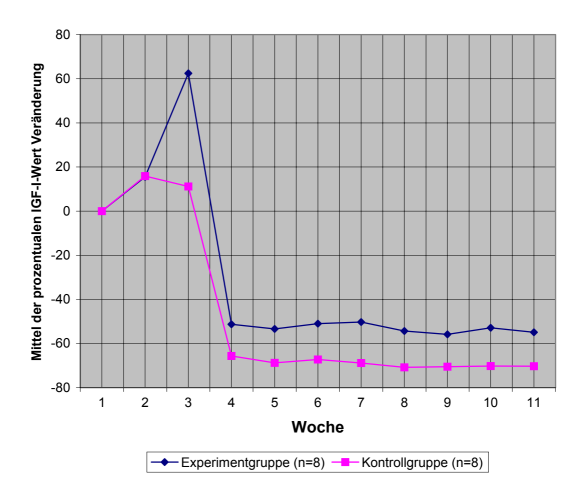


Abbildung 24: Wöchentliche durchschnittliche IGF-I-Blutserumspiegel Veränderung (in %) der **erwachsenden** Ratten.

5.1.4 Leptin

Bei der Untersuchung der **wachsende** Ratten zeigte sich beim Vergleich des Leptin-Blutserumspiegel zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche Leptin-Blutserumspiegelzunahme von 308,9% der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von 75,9% der Kontrolltiere (Abbildung 25). Der Gruppenunterschied war statistisch signifikant (p < 0,01).

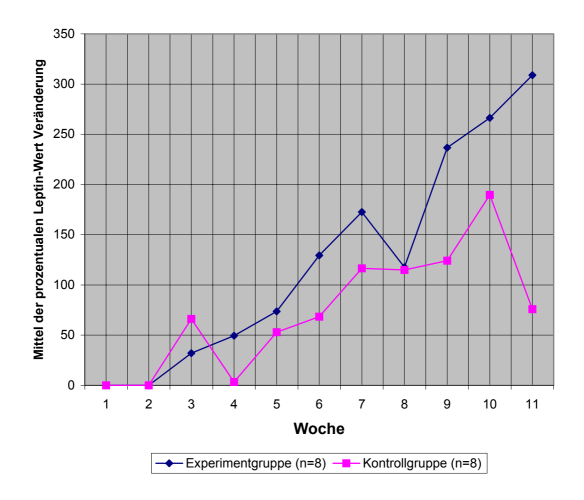


Abbildung 25: Wöchentliche durchschnittliche Leptin-Blutserumspiegel Veränderung (in %) der **wachsenden** Ratten.

Bei der Untersuchung der **erwachsenen** Ratten zeigte sich beim Vergleich des Leptin-Blutserumspiegel zum Anfang und zum Ende der Untersuchung eine durchschnittliche Leptin-Blutserumspiegelzunahme von 23,7% der wöchentlich mit anabolen Steroiden gespritzten Tiere und von 2,9% der Kontrolltiere (Abbildung 26). Kein statistischer Gruppenunterschied (n.s.) lag vor.

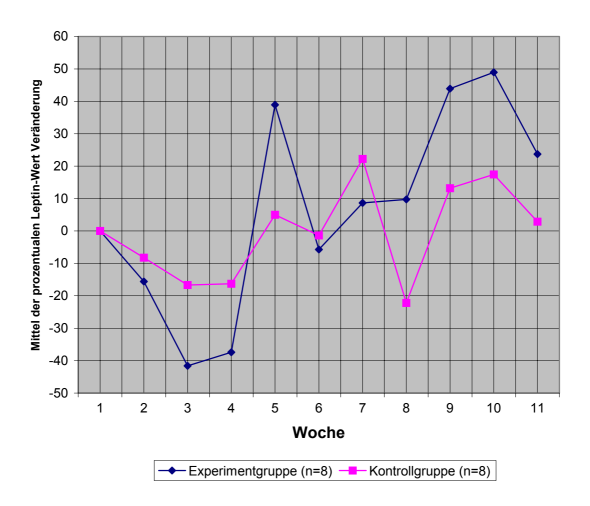


Abbildung 26: Wöchentliche durchschnittliche Leptin-Blutserumspiegel Veränderung (in %) der **erwachsenden** Ratten.

6 DISKUSSION

Wie schon in der Einleitung erwähnt, finden in unserer heutigen Zeit anabole Steroide ein breites Anwendungsspektrum im medizinisch-therapeutischen Bereich. Nebenwirkungen wie Steigerung der Leistung und des Metabolismus möchte sich einige Menschen aber auch anders zum Nutzen machen, z.B. um die sportliche Leistung sowie das äußere Erscheinungsbild zu "verbessern" [Johnson et al 1989]. Bestes Beispiel sind hierfür die Olympischen Spiele 2000 in Sidney, Australien. Trotz Reglementierungen und der Androhung von Strafen für die Anwendung von Anabolika schien der Drang nach Erfolg, Ruhm und Anerkennung größer zu sein. Wie groß der Anteil des Mißbrauches bei den Olympischen Spielen wirklich war, läßt sich weder erahnen noch schätzen. Es ist aber schon erschreckend, wenn neben den aufgedeckten Vorfällen ganze Mannschaften vor den Spielen zurückgetreten sind um mögliche Entdeckungen bei Dopingtests zu vermeiden.

In welchem Ausmaß Anabolika im Freizeitbereich in der breiten Bevölkerung verwendet werden, ist ebenfalls unklar. Der Boom von "Wellness & Fitneß" ist in unserer Gesellschaft ungebrochen und geht manchmal über ein gesundes und vernünftiges Maß am Ziel vorbei. Allein wenn man heute in die Medien schaut, sieht man, daß der Drang nach körperlicher Perfektion und das Erreichen eines Schönheitsideales immer mehr eine Geissel unserer Gesellschaft wird. Dies stellt sich verschiedenster Art und Weise dar. Sei es durch Eßstörungen oder durch Einnahme von Hilfspräparaten wie Anabolika.

In dieser Untersuchung sollte herausgestellt werden, wie der Organismus auf die Einnahme von anabolen Steroiden reagiert. Auch wenn in vielen früheren Studien untersucht worden ist, wie anabole Steroide u.a. auf Knochen, Knorpel, Größe, Gewicht und vieles mehr Einfluß haben [Referenzen: BARRET et al. 1993; DUNCKER et al. 1984; HEDNER et al 1995; HOSKINS et al 1977; KLEIN 1975; MEYER et al. 1967; NODA et al. 1994; PETROVI'C et al. 1974, 1975; PIRINEN 1995; STUTZMANN et al. 1978; VOGL et al. 1993], sind die Zusammenhänge verschiedener Faktoren und Reaktionen nicht näher analysiert worden. Daher sollte in dieser Untersuchung an Ratten

Zusammenhänge zwischen metrischen Parametern des Unterkiefers und verschiedenen klinischen und labortechnischen Parameter (des Körpergewichte, IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel) untersucht und dargelegt werden.

Die Untersuchungen von BARRET et al. (1993) sowie die von PETROVI´C et al. (1974) geben leider nur Teilaufschlüsse über die Auswirkung von anabolen Steroiden auf das Unterkieferwachstum. Weiterhin beschränken sich diese Untersuchungen nur auf bestimmte Bereiche des Unterkiefers.

Ratten als Versuchsobjekte haben große Vorteile. Ihr Verhalten und ihr Erbgut sind weitestgehend erforscht. Für bestimmte Experimentziele -anforderungen können Inzuchtstämme mit gewünschten Verhaltensmerkmalen gewählt werden. Auch ihre Robustheit als Versuchstiere sollte erwähnt werden. Sie sind aus der Gruppe der Nager die Tiere, die sich auf engstem Raum halten lassen und trotzdem eine ausreichende Größe für z.B. röntgenkephalometrische Untersuchungen haben. Andere Tiere wie Mäuse sind für solche Versuche zu klein und Kaninchen oder gar Schweine in der Haltung zu aufwendig.

Bei Ratten ist es außerdem möglich, viele Tiere aus einem Wurf zu verwenden. Damit wird möglichst identisches Erbgut sichergestellt. In dieser Untersuchung bestand die Gruppe der wachsenden- sowie die Gruppe der erwachsenen Tiere aus maximal zwei Würfen, die höchstens 2 Tage auseinanderlagen.

Um die Untersuchungsgruppe nicht zu groß zu gestalten hielt man die Experiment- und Kontrollgruppe eingeschlechtlich und es wurden ausschließlich weibliche Ratten ausgewählt. Dies hatte den Vorteil, daß bei weiblichen Ratten die Dosierung von Durabolin bekannt ist (BARRET et al. 1993). Des weiteren reagieren weibliche Ratten deutlich besser auf Testosteronderivate als männliche Tiere.

In der Gruppe der wachsenden Ratten sollte die Auswirkung von Anabolika in der Wachstumsphase (auch mit dem Zeitpunkt des größten "Pubertät") untersucht werden. Wachstumsschubes Der Beginn Untersuchung wurde daher in der Gruppe der wachsenden Tiere mit dem 30. Lebenstag festgelegt. Die Auswahl dieses Zeitpunktes wurde durch den frühest möglichen Zeitpunkt der Entwöhnung der wachsenden Ratten vom Muttertier (30. Lebenstag) bestimmt, d.h. daß kein früherer Zeitpunkt möglich war.

In der Gruppe der erwachsenen Tiere sollte die Auswirkung von Anabolika auf ausgewachsene Tiere untersucht werden, wo kein Wachstum (speziell Unterkieferwachstum) mehr vorhanden sein sollte. Der Beginn der Untersuchung der erwachsenen Gruppe wurde unter der zur Hilfenahme der Grafik von Charles River Laboratories, 1998 (Abbildung 27) bestimmt. Die Grafik zeigt das Alter und Gewichtszunahme von weiblichen- und männlichen Wistar-Kyoto-Ratten auf. Mit Ende der Gewichtszunahme wird auch ein abgeschlossenes Größenwachstum angenommen. Dieser Zeitpunkt (105. Lebenstag) plus einem Sicherheitszeitraum von 15 Tagen ergaben somit den 120. Lebenstag als Alter für den Beginn der Untersuchung.

Die Haltung der Tiere erfolgte unter standardisierten Bedingungen, wie in Kapitel 4.1/.2 Seite 9 beschrieben. Die Einzelhaltung der Tiere gewährleistete, daß sich die Tiere nicht gegenseitig verletzen konnten, wie z.B. in Streßsituationen nach Operation und/oder Narkose. Des weiteren wurde sichergestellt, daß alle Tiere nach Bedarf Flüssigkeit und Nahrung zu sich nehmen konnten ohne, daß es durch evtl. Rangordnungen zu ungleicher Nahrungsaufnahme kam. Dies hätte eine Beeinträchtigung der Untersuchung für das Wachstums, der Gewichtsentwicklung und des Verlaufes des IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel zur Folge haben können (BLUM 1993).

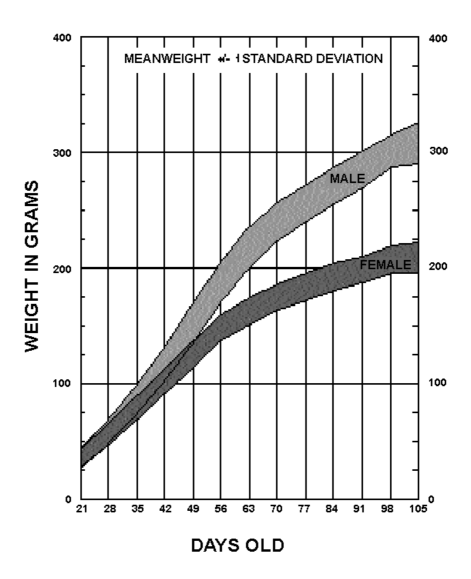


Abbildung 27: Gewichtsentwicklung im Verhältnis zum Alter von Wistar Ratten. Charles River Laboratories, 2000.

Gewichtsentwicklung

Die Analyse der Gewichtsentwicklung war kein primäres Ziel dieser Untersuchung, da die Reaktion auf die Zufuhr von Anabolika hierzu schon weitestgehend und ausreichend bekannt ist. Es sollten aber alle möglichen Faktoren zu Erläuterung der Ergebnisse der röntgenologisch-metrischen Vermessung herangezogen werden.

Zur Messung des Gewichtes waren die Tiere narkotisiert. Ungenauigkeiten durch Bewegung bei der Gewichtsmessung seitens der Tiere konnten somit ausgeschlossen werden. Die Aufnahme der Futtermenge fand hierbei als Kontrollparameter keine Anwendung.

Die Gruppe der wachsenden Experimenttiere zeigte im Mittel eine deutlich stärkere Gewichtszunahme als die in der Gruppe der Kontrolltiere (215,5g = 289% bzw. 128,5g = 170%). Der Verlauf der Gewichtsentwicklung der wachsenden Kontrolltiere (Abbildung 5, Seite 34) deckt sich mit dem Verlauf der Gewichtsentwicklung von anderen gezüchteten und unbehandelten weiblichen Wistar Ratten (Charles River Laboratories, 2000, Abbildung 27, Seite 53; Noda et al. 1994).

Die der Gruppe der erwachsenen Experimenttieren zeigte im Mittel eine Gewichtszunahme von 48g (18,1%). Dies ist in Übereinstimmung mit Noda et al. 1994, welcher eine Gewichtszunahme von 20% beschrieb Noda et al. 1994, bei weibliche erwachsenen Ratten beschrieben, die 5 Wochen lang mit Nandrolone Decanoat (Deca Durabolin[©]) behandelt wurden. Auch die Untersuchung von MEYER et al. 1967 an erwachsenen weiblichen Ratten, welche mit Wachstumshormonen behandelt wurden, zeigte diesen Verlauf der Gewichtsentwicklung.

Die Kontrollgruppe zeigte dagegen keine Gewichtsveränderung im Vergleich von Anfangs- und Endgewicht. am Anfang der Untersuchung nahmen die Kontrolltiere sogar leicht ab, was sich durch Streß- und Schmerzfaktoren beim Einbringen der Implantate erklären läßt.

Röntgenkephalometrische Vermessungen

Bei Vermessung der Röntgenbilder wurden diese mit einem Scanner eingescannt, digital nachgearbeitet und auf 300% vergrößert. Hierdurch war es möglich die Konturen von Hart- und Weichgewebe besser abzuzeichnen sowie die Strecken genauer zu messen.

Um den Methodenfehler zu vermindern wurde jedes Röntgenbild zweimal ausgewertet und der Mittelwert der hierbei gewonnen Ergebnisse als eigentlicher Meßwert verwendet. Das Stillhalten der Tiere in der Röntgenapparatur wurde durch die Narkose sichergestellt.

Beim Vergleich von Anfangs- und Endröntgenbefund zeigte der Kieferwinkel weder in der Gruppe der wachsenden- noch in der Gruppe der erwachsenen Experiment- und Kontrolltiere eine deutliche Veränderung. Ähnliches zeigte auch die Untersuchung von Kosowicz et al. 1977, welche den Effekt von anabolen Steroiden als Therapiemittel bei Minder- und Zwergwüchsigen Kindern untersuchtem.

Die Strecke zwischen den beiden Implantaten (Strecke Imp) sollte als Kontrollstrecke und zur Superponierung der Röntgenbilder dienen. Da der Abstand der Implantate I_1 und I_2 sich veränderte und somit nicht stabil war konnte keine Superponierung der Anfangs- und Endröntgenbilder durchgeführt werden.

Die Lageveränderung der Implantate im Unterkiefer läßt sich durch den dünnen Korpus der Rattenmandibula erklären (Abbildung 28). Anstatt im Korpus-Knochen fest verankert zu sein waren die Implantate vermutlich mit dem Periost verbunden und mit dem appositionellen Wachstum mitgewandert.

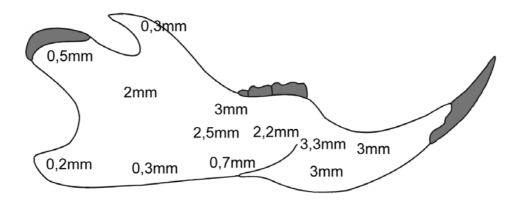


Abbildung 28: Korpusstärke des Rattenmandibula in mm.

Bei der morphologischen Streckenmessungen zeigte der Vergleich von Experiment- und Kontrollgruppen und derer Anfangs- und Endröntgenbefunde, daß eine größere Längen- und Höhenzunahme des Unterkiefers in den beiden Experimentgruppen (wachsende und ausgewachsene Tiere) zu beobachten war.

Bei den wachsenden Tieren gab es für alle Strecken eine größere Verlängerung während des Untersuchungszeitraumes in der Experiment-Gruppe als in der Kontrollgruppe (3,7mm bzw. 0,9mm). Erklären läßt sich dies mit Hilfe des IGF-I-Blutserumspiegel, der das Niveau des Wachstumshormons darstellt. Der Spiegel ließ sich bei den Experimenttieren (283,1%) im Vergleich zu den Kontrolltieren (254,7%), durch anabole Steroide erhöhen (siehe Abbildung 23, Seite 46). Der ohnehin hohe Grundblutserumspiegel des IGF-I bei wachsenden Ratten ließ sich also durch die Verabreichung von anabolen Steroiden noch um ca. 30% steigern.

Auch bei den erwachsenen Tieren gab es für alle Strecken eine größere Verlängerung während des Untersuchungszeitraumes in der Experiment-Gruppe als in der Kontrollgruppe (die Verlängerung der Strecken lag im Mittel bei 3,1mm bzw. 0,8mm).

Auffällig war hierbei, daß anabole Steroide bei den wachsenden Experimenttieren besonders einen Einfluß auf die vertikale- und in der erwachsenen Experimentgruppe auf die horizontale Streckenverlängerung hatten.

Aufschluß hierüber könnte die mit in dieser Arbeit, für eine später geplante Arbeit, vorbereitete Fluorochrome-Sequenzmarkierung geben.

Bei der Untersuchung der erwachsenen Tiere schien es als wäre das Wachstum zu Beginn der Untersuchung (120. Lebenstag) noch nicht ganz abgeschlossen. In der Abbildung 24, Seite 47 sieht man, einen recht hohen IGF-I-Blutserumspiegel, der erst ab der dritten Untersuchungswoche absinkt, Ein Restwachstum bis zur 3. Versuchswoche (141. Lebenstag) ist somit zu vermuten, welches die Längenveränderungen der Strecken 1-5, in der erwachsenen Kontrollgruppe erklären könnte.

Für die mögliche Ursache einer Wachstumsveränderung von Knochen und Kiefer, als endokrine Antwort auf die Verabreichung von anabolen Steroiden, werden zwei verschiedene Möglichkeiten in der Literatur beschrieben: (1) direkten Wirkung auf den Knochen über die erhöhte Ausschüttung von Wachstumshormonen (primäres Wachstum) oder (2) indirekt über die Muskulatur die auf den Knochen einwirkt (sekundäres Wachstum).

Primäres Wachstum und ein direkter Einfluß auf den Knochenentwicklungsund -heilungsprozeß von Wachstumshormonen wird in der Arbeit von Hedner et al. 1996 beschrieben. Ebenso Geusens and Dequeker 1986 schlußfolgerten eine positive direkte Wirkung von Nandrolone Decanoat (Durabolin[©]) auf die Knochenbildung und Heilung. In der Arbeit von KLEIN 1975 wird auch ein positiver Effekt von Durabolin[©] auf die Entwicklung von Knochen beschrieben. Weiterhin fanden ISGAARD et al. 1986 heraus, daß die direkte lokale Applikation von WH (Wachstumshormon und IGF-I) einen lokal stimulierenden Effekt auf das Knochenwachstum haben. Ebenso zeigte eine Untersuchung von ITO et al. 1993, daß Wachstumshormone Einfluß auf das Körperwachstum und Muskelwachstum aber nicht auf Zahnstellungen haben. ISGAARD et al. 1986 berichten davon, daß lokal gebildetes IGF-I ein lokaler Mediator für den direkt stimulierenden Effekt von WH auf das Muskelwachstum zu sein scheint.

Für die indirekte Wirkungsweise der Steroide spricht die Untersuchung von MEYER et al. 1967 und VogL et al. 1993. Hier wurde eine Kaskade beschrieben, wobei das Wachstumshormon direkt auf die Vermehrung von Muskulatur und Knorpel wirkt und diese dann sekundär und indirekt ein vermehrtes Knochenwachstum hervorruft.

In der Kieferorthopädie ist besonders auf den endokrinen Effekt (Wachstumsstimulation) von anabolen Steroiden zu achten, da diese immer häufiger als Therapiemittel eingesetzt werden. SARNAT et al. 1988 zeigten, daß bei Kindern mit Wachstumsstörungen anabole Steroide einen deutlichen (stimulierenden) Einfluß auf das Unterkieferwachstum haben. Ebenfalls PIRINEN 1995 beschrieb bei Ratten den Einfluß von Wachstumshormonen und Androgenen auf das Unterkieferwachstum bei Ratten.

Blutserumspiegel

Der Blutserum IGF-I- und Leptinspiegel wurden als endokrine Antwort auf die Verabreichung von anabolen Steroiden gemessen.

Der IGF-I Blutserumspiegel ist als Korrelat zum Wachstumshormonspiegel zu sehen, da IGF-I durch das Wachstumshormon (WH) gesteuert wird (ISGAARD et al. 1989). Der Leptin-Spiegel ist eine endokrine Antwort des Hypotalamus und ist mit in die Steuerung von Nahrungsaufnahme und Energieumsatz einbezogen (JOCKENHÖVEL et al. 1997).

Der Blutserum-IGF-I-Spiegel von Experiment- und Kontrollgruppe verliefen während des Untersuchungszeitraumes parallel. Prozentual war der IGF-I-Blutserumspiegel der wachsenden Experimentgruppe im Schnitt um ca. 15% höher als der Blutserumspiegel der wachsenden Kontrollgruppe (siehe Abbildung 24, Seite 47). Man kann jedoch nicht behaupten, daß der IGF-I-Blutserumspiegel direkt mit der Streckenverlängerung korreliert.

Leptin spielt eine Schlüsselrolle in der Regulation des menschlichen Körperfettmassehaushaltes d.h., daß mit einem höherem Leptin-Spiegel auch ein höherer Körperfettanteil einhergeht (Abbildung 28, BLUM et al. 1997).

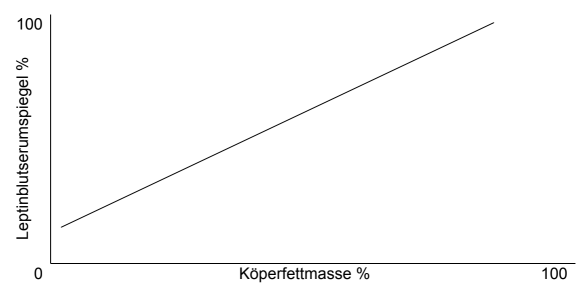


Abbildung 28: Abhängigkeit von Leptinblutserumspiegel und Köperfettmasse

Der Leptinspiegel ist weiterhin deutlich Geschlechts- und Altersabhängig. Frauen haben einen höheren Leptinspiegel als Männer (durchschnittlich liegt der Körperfettanteil bei Frauen um ca. 5% höher als bei Männern). In der pubertären Phase entwickelt sich diese Differenz durch Erhöhung des Spiegels bei Frauen (Mädchen) und Verringerung bei Männern (Jungen).

Ein Problem bei dieser Untersuchung war, daß der Leptinspiegel im Tageszyklus zu schwanken schien (Abbildung 29, SINHA AND CARO 1998) und der Tagesverlauf des Leptinspiegels bei Ratten nicht bekannt ist und

weiterhin, daß es nicht möglich war, die Blutentnahme stets zur gleichen Uhrzeit durchzuführen..

Auch wenn die Abhängigkeit von Leptin und anabolen Steroiden derzeit noch nicht genau geklärt ist, so konnte man eine gewisse Abhängigkeit in dieser und in anderen Studien zeigen (SINHA AND CARO 1998; BLUM et al. 1997). Anabolika zeigten einen kurzzeitig stimulierenden Effekt auf den Leptinspiegel. Dieses läßt sich vor allem in der Gruppe der Erwachsenen Tiere Erkennen. Dort sinkt der Leptinblutserumspiegel in der Experimentgruppe in den ersten vier Wochen, bevor dann eine Adaptation des Leptinspiegels zur Anabolika gabe entsteht. Ob es sich dabei um eine direkt oder indirekte Wirkung von anabolen Steroiden auf den Leptinspiegel handelt ist aber unbekannt.

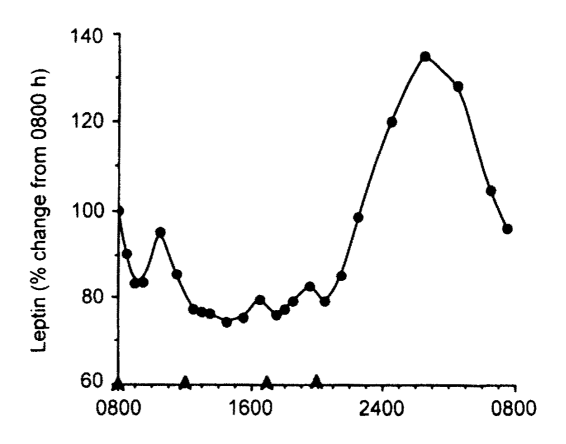


Abbildung 29: Zyklus des Blutserumleptinspiegels während 24 Stunde bei erwachsenen Menschen (von 8 Uhr bis 8 Uhr) (SINHA AND CARO 1998).

7 Schlußfolgerung

7 SCHLUßFOLGERUNG

- Anabole Steroide (Nandrolone) haben eine deutliche Auswirkung auf das Unterkieferwachstum und den Organismus (Körpergewicht, IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel) bei sowohl wachsenden wie auch erwachsenen Ratten. Der Vergleich zum Menschen und die Auswirkung von Anabolika auf dessen Organismus lassen sich somit vermuten.
- Der endokrine Effekt von anabolen Steroiden sollte in der Kieferorthopädie nicht außer Acht gelassen werden und in der Therapieplanung und –durchführung berücksichtigt werden.

8 ZUSAMMENFASSUNG

Ziel dieser Arbeit war der Nachweis der Auswirkung anaboler Steroide auf das Unterkieferwachstum bei wachsenden und erwachsenen Ratten. Überprüft werden sollte die Steroidwirkung durch röntgenologisch-metrische sowie klinische Parameter und Bestimmung des IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel als Antwort des Körpers auf die Verabreichung von anabolen Steroiden.

Untersucht wurden 16 wachsende und 16 erwachsene weibliche Wistar-Kyoto-Ratten aus einem Inzuchtstamm. Die Tiere wurden aufgeteilt in zwei Untergruppen zu je 8 Experiment- und 8 Kontrolltiere.

Deca-Durabolin[®] (anabole Steroid) wurde in einer Dosierung von 1mg pro Kilogramm Körpergewicht gespritzt. Die Applikation wurde jeweils in die dorsale Oberschenkelmuskulatur links vorgenommen. Die Kontrolltiere bekamen eine Kontrollinjektion mit steriler Kochsalzlösung.

Für die röntgenologisch-metrische Vermessung der Rattenunterkiefer wurden Anfangs- und Endröntgenbilder der Experiment- und Kontrolltiere ausgewertet. Des weiteren wurden wöchentlich die klinischen Parameter: Körpergewicht, IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel gemessen.

Die Zufuhr von Deca-Durabolin[®] zeigte in dieser Untersuchung folgende Effekte:

- röntgenologisch-metrische Streckenverlängerungen der Mandibula bei sowohl wachsende (besonders vertikale Strecken) und erwachsene (besonders horizontale Strecken) Experimenttieren.
- deutliche Erhöhung des Körpergewichtes bei wachsenden und erwachsenen Experimenttieren im Vergleich zu den entsprechenden Kontrolltieren.
- geringfügige Beeinflussung der IGF-I-Blutserumspiegel bei wachsenden

8 Zusammenfassung

Experimenttieren; deutliche Erhöhung des IGF-I- Blutserumspiegel bei erwachsenen Tieren.

• stimulierende Wirkung auf den Leptin-Blutserumspiegel bei sowohl wachsenden und erwachsenen Experimenttieren.

Schlußfolgernd konnte festgestellt werden, daß:

- anabole Steroide einen deutlichen Einfluß bei wachsenden sowie erwachsenen Ratten auf das Unterkieferwachstum sowie auf die klinischen Parameter: Gewicht, IGF-I- und Leptin-Blutserumspiegel haben.
- der endokrine Effekt von anabolen Steroiden in der Kieferorthopädie nicht außer Acht gelassen werden darf und bei der Therapieplanung und -durchführung berücksichtigt werden sollte.

9 SUMMARY (Zusammenfassung in Englisch)

The aim of this study was to assess the effect of anabole steroids on mandibular growth in growing and non-growing rats using the methods of cephalometry radiographic and immunoradiology.

Two groups of growing (n=16) and non-growing (n=16) inbread female Wistar-Kyoto rats were compared. Each group was devided in two subgroups with 8 experimental- and 8 control animals in each subgroup.

Deca-Durabolin[®] (anabole Steroid) was given in a dosage of 1mg/kg/week. The steroid was injected in the femoralis muscle. The control-group was injected with steril NaCl-fluid.

Lateral head films of the rat mandibula from before and after an experimental period of 70 days were analysed. Furthermore, the bodyweight, blood serum IGF-I and Leptin levels were monitored weekly.

The injection of deca-durabolin showed the following effects:

- Marked mandibular morphological growth changes occurred in both growing (especialy vertical growth) and non-growing (especialy sagittal growth) experimental rats.
- Body-weight increase of the experimental-animals was significantly higher than that of the control animals. This was true for both growing and non-growing animals.
- The IGF-I blood serum level was comparable in growing experimental- and control-animals but was increased in nongrowing experimental animals compared to their controls.
- The Leptin level was stimulated in both growing and non-growing experimental-animals.

9 Summary (Zusammenfassung in Englisch)

In conclusion the following can be pointed out:

- In both growing and non-growing rats anabolic steroids have a marked effect on mandibular growth as well as on body-weight, IGF-I- and Leptin blood serum levels.
- In orthodontics attention should be paid to the endocrinologic effect of anabolic steroids and considering it in diagnostics and treatment planing.

10 LITERATURNACHWEIS

- BARRET R.L., D.D.S., M.S.; EDWARD F. HARRIS, Ph.D.; ELISABETH A. TOLLEY, Ph.D. AND DAVID F. NUTTING, Ph.D.: Anabolic Steroid Abuse and Tooth Size-Arch Dimensions in the Rat. J. Tennessee Dental Ass.; 73: 12-14, 1993
- 2. Behrents, Rolf G.: Growth in the craniofacial Skeleton. Monograph 18, Craniofacial Growth Series, Center of Human Growth and Development, the University of Michigan, Ann Arbor, Michigan 1985
- 3. BJÖRK, A.: Facial growth in man, studied with the aid of metallic implants. Acta odont. Scand. 13: 9-34, 1955
- BJÖRK, A.: The relationship of jaws to the cranium. In Lundström, A. (editor). Introductions to orthodontics, New York, McGraw-Hill Book Company, Inc., 1960
- BJÖRK, A.: The use of metallic Implants in the study of facial growth in children: method and application. Am. J. Phys. Anthrop., 29: 243-254, 1968
- BJÖRK, A.: Variations in the growth pattern of the human mandible. A longitudinal radiographic study by the Implant method, J.D. Res. 42: 400-411, 1963
- 7. BLUM W.F., ENGLARO P., HANITSCH S., JUUL A., HERTL N., MÜLLER J., SKAKKEBAEK N., HEIMAN M., BIRKETT M., ATTANASIO A., KIES W., AND RASCHER W.: Plasma Leptin Levels in Healthy Children and Adolescents: Depence on Body Mass Index, Body Fat Mass, Gender, Pubertal Stage, and Testosteron. J. Clin. Endocrine Society. 82: 2904-2910, 1997

10 Literaturnachweis

- 8. Blum W.F., Englaro P., S., Heiman M., Juul A., Attanasio A., Kies W., and Rascher W.:Clinical Studies of Serum Leptin. J.A. Barth Verlag Leipzig, 1997
- 9. BLUM W.F.P.: Insulin-Like Growth Factor-Binding Protein 3: Entwicklung eines Radioimmunoassays und Untersuchungen zur klinischen Bedeutung. Habil. med. Universität Tübingen, 1993
- BUCKLEY W.E., YESALIS C.E., FRIEDL K.E., ANDERSON W. A., STREIT A.L., AND WRIGHT J.E.: Estimated prevalence of anabolic steroid use among male high school seniors. JAMA 260: 3441 - 3445, 1988
- DUNCKER M., DÖCKE F., MOLDENHAUER U., ZGLINICKI TH.V., WIEMANN C.: Experimentelle Untersuchungen zum Einfluß der Ovarialhormone auf die Entwicklung der Rattenmandibula. Fortschr. Kieferorthop. 45: 428-434, 1984.
- 12. Geusens P. und Dequeker J.: Long-term effect of nandrolone decanoate, 1α-hydroxyvitamin D3 or intermittent calcium infusion therapy on bone mineral content, bone remodeling and fracture rate in syptomatic osteoporosis: a double-blind controlled study. Bone and Miner 1: 347-357, 1986
- GOODMAN AND GILMAN: The Pharmacological Basis of Therapeutics, Joel Griffith Hardman, Lee Limbird and Theodore R. Rall (Hrsg.), 9th Ed. McGraw-Hill Inc., New York, 1247-1307, 1398-1543, 1996
- 14. Hedner E., Linde A., Nilsson A.: Systemically and Locally Administered Growth Hormone Stimulates Bone Healing in Combination with Osteopromotive Membranes: An Experimental Study in Rats. J. Bone Miner. Res. 11:1952-1960, 1996

10 Literaturnachweis

- HOSKINS W.E., ASLING C.W.: Influence of Growth Hormone and Thyroxine on Endochondral Osteogenesis in the Mandibular Condyle and Proximal Tibial Epiphysis. J. Dent. Res. 56: 509-517, 1977
- ISGAARD J., NILSSON A., LINDAHL A., JANSSON J.-O., ISAKSSON O.: Effects of local administration of GH and IGF-I on longitudinal bone growth in rats. Am J Physiol 250: 367-372.
- 17. ISGAARD J., NILSSON A., VIKMAN K., ISAKSSON O.: Growth hormone regulates the level of insulin-like growth factor-I mRNA in rat skeletal muscle. J Endocrinol 120: 107-112, 1989
- ITO R.K., GARN S.M., HOPWOOD N.J., LOOS P.J., SPALDING P.M.: The influence of growth hormone (rhGH) therapy on tooth formation in idiopathic short statured children. Am J Orthod Dentofacial Orthop 103: 358-364, 1993
- JOCKENHÖVEL F., BLUM W.F., VOGEL E., ENGLARO P., MÜLLER-WIELAND D., REINWEIN D., RASCHER W. AND KRONE W.: Testosteron Substitution Normalizes Elevated Serum Leptin Levels in Hypogonadal Men. J. Clin. Endocrine Society. 82: 2510-2513, 1997
- 20. JOHNSON M.D., JAY M.S., SHOPUP B., AND RICKERTZ V.I.: Anabolic steroid use by male adolescents. Pediatrics. 83: 921-924, 1989
- 21. KLAUWER D.: Insulin-like Growth Factor (IGF)-I, freies IGF-I, IGF-II und die IGF-Bindungsproteine-1, -2, -3 im Nabelvenenblut: Korrelation zum fetalem Wachstum. Diss. med., Justus-Liebig-Universität Gießen, 1997
- 22. KLEIN-I.E., D.D.S.: The effect of thyrocacitonin and growth hormones on bone metabolism. J. Prosthet. Dent. 33: 365-379, 1975

10 Literaturnachweis

- 23. Kosowiz J., M.D., und K. Rzymski, M.D. und Poznan: Anormalities of tooth development in pituitary dwarfism. J. of Oral. Surg. 44: 853-863, 1977
- 24. Kuschinsky, G., Lüllmann, H., Mohr, K.: Kurzes Lehrbuch der Pharmakologie und Toxikologie, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1993
- 25. McNamara, J. A., Jr., D.D.S., Ph.D. und F. Allen Bryan, D.D.S., M.S.: Long-term mandibular adaptations to protrusive function. Amer. J. Orthod. Dentofac. Orthop. 92: 98-108, 1987
- 26. McNamara, J. A., Jr., D.D.S., Ph.D.: An experimental study of increased vertical dimension in the growing face. Amer. J. Orthod. 71: 382-395, 1977
- 27. McNamara, J. A., Jr., D.D.S., Ph.D.: Functional adaption in the temporomandibular joint. Dent. Clin. N. Amer. 19: 457-471, 1975
- 28. MEYER J., Ph.D., Schneider B.J., D.D.S., M.S., UND DAS A.K., D.D.S., M.S.: Experimental Studies on the Interrelations of Condylar Growth and Alveolar Bone Formation. II. Effects of Growth Hormone. Angle. Orthod. 37: 309-319, 1967
- 29. MUTSCHLER, E.: Arzneimittelwirkungen. 8. Ausg., Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbh Stuttgart: 338-339, 1991
- 30. Noda K., Chang H.-P., Takahashi R., Kinoshita Z., Kawarnoto T.: Effects of the anabolic steroid nandrolone phenylpropionate on craniofacial growth in rats. J Morphol 33: 220-225, 1994
- 31. Ohlsson C., Isaksson O., Lindahl A.: Clonal analysis of rat tibia growth plate chondrocytes in suspension culture differential effects of growth hormone and insulin-like growth factor I. Growth Regul 4: 1-7, 1994
- 32. PETROVI'C, A., GASSON N., OUDET C.: Wirkung der übertriebenen

10 Literaturnachweis

- posturalen Vorschubstellung des Unterkiefers auf das Kondylenwachstum der normalen und der mit Wachstumshormon behandelten Ratte. Fortschr. Kieferorthop. 36: 86-97, 1975
- 33. Petrovi´c, A., J.Stutzmann, C.Oudet und N.Gasson: Kontrollfaktoren des Kondylenwachstums. Fortschr. Kieferorthop., 35:347-364, 1974
- 34. PIRINEN S.: Edocrine regulation of craniofacial growth. Acta Odont. Scand. 53: 179-185, 1995
- 35. Romeis: Mikroskopische Technik. P. Böck (Hrsg.), 17. Aufl., Urban und Schwarzenberg Verlag München: 530-531, 1989
- 36. SARNAT H., KAPLAN I., PERTZELAN A., LARON Z.: Comparison of dental findings in patients with isolated growth hormone deficiency treated with human growth hormon (hGH) and in untreated patients with Laron-type dwarfism. Oral Surg Oral Med Oral Pathol. 66: 581-600, 1988
- 37. SINHA M., AND CARO J.: Clinical Aspects of Leptin. Vitamins and Hormones. 54: 1-29, 1998
- 38. Stutzmann J., Petrovic A. G.: Der Einfluß von Testosteron auf die Wachstumsgeschwindigkeit des Kondylenknorpels der jungen Ratte. Die Rolle des "Vergleichers" des Servosystems, welches das Längenwachstum des Unterkiefers kontrolliert. Fortschr. Kieferorthop. 39: 345-362, 1978
- 39. Vogl C., Atchley W.R., Cowley D.E., Crenshaw P., Murray J.D., Pomp D.: The Epigenetic Influence of Growth Hormone on Skeletal Development. Growth, Development & Aging 57: 163-182, 1993
- 40. WHETTEN, LANCE L., D.D.S., M.S., UND JOHNSTON, LYSLE E., JR., D.D.S., Ph.D.: The control of condylar growth. Amer. J. Orth. 88: 181-190, 1985

11 ANHANG

Die Messergebnisse der individuellen Tiere sind die in folgenden Tabellen dargestellt:

•	Tabelle A1 und A2	 Gewichtsentwicklung.
---	-------------------	--

 Tabelle A3 - Veränderung des Kiefen 	winkels.
---	----------

- Tabelle A10 und A11 Veränderung des Blutserum IGF-I-Spiegel.
- Tabelle A12 und A13 Veränderung des Blutserum Leptin-Spiegel.

Tabelle A1: **Gewichtsentwicklung** (in g) der **wachsenden** Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das Gewicht wurde jeweils am ersten Tag der Wochen 1-11 gemessen.

16	77	116	131	153	167	174	176	190	203	207	227
15	64	96	126	156	179	195	213	222	235	245	279
14	72	86	123	143	156	164	177	180	190	194	211
13	92	114	151	191	208	226	237	251	261	269	279
12	88	116	150	171	198	201	211	217	229	229	234
11	82	115	159	202	222	244	260	269	285	294	291
10	26	126	154	176	194	209	247	227	247	248	247
6	69	68	124	160	187	202	220	231	256	253	262
8	68	119	142	173	192	204	207	219	233	237	233
2	89	109	126	156	189	207	231	240	248	265	267
9	98	119	151	175	191	199	214	220	229	239	232
5	62	93	121	148	174	198	220	231	244	265	263
4	81	117	149	172	181	190	208	214	218	227	225
ε	84	126	163	192	212	232	258	258	272	292	299
2	80	117	143	169	179	188	202	208	218	225	220
-	82	123	161	195	225	243	262	274	289	300	305
Woche	~	2	က	4	5	9	7	∞	6	10	11

Tabelle A 2: **Gewichtsentwicklung** (in g) der **erwachsenen** Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das Gewicht wurde jeweils am ersten Tag der Wochen 1-11 gemessen.

16	264	259	260	267	261	271	268	267	271	264	268
15	254	259	258	281	289	294	300	305	315	315	314
4	267	251	251	263	257	258	255	266	266	272	271
13	265	266	270	278	281	290	292	299	300	304	310
12	266	263	260	269	253	261	269	267	272	267	266
1-	259	264	265	275	28	278	289	296	302	304	290
10	256	245	249	258	254	255	252	256	262	260	266
6	279	271	282	298	295	302	309	322	331	337	334
80	282	269	269	266	264	265	264	272	270	270	270
7	251	265	569	263	281	276	281	288	290	301	302
9	271	263	270	262	262	260	272	270	266	262	263
2	285	283	294	296	304	315	320	324	326	327	327
4	251	254	266	252	257	272	264	257	265	257	258
ဧ	268	271	285	283	293	295	307	309	312	318	311
2	269	261	270	260	265	263	264	263	259	263	256
-	255	254	270	271	279	285	293	298	303	311	310
Woche	-	2	е	4	5	9	7	∞	0	10	11

Tabelle A3: Veränderung des **Kieferwinkel** (in °) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die

Experiment (E) and volument apply (1), I dailing act more had leaved to be beginn act officers and in a decision and Ende der Untersuchung.	eginn und Ende	der Untersuch	ung.		מפו סוופיספר	30 Social (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	
	Beginn	jinn	En	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	Ш	×	Э	×	J∇	NΔ	Δ E - K
1 (Tier 11 und 2)	84	84	83	85	۲-	l	-2
2 (Tier 1 und 4)	28	80	28	80	0	0	0
3 (Tier 3 und 6)	68	06	68	88	0	-2	2
4 (Tier 13 und 12)	88	81	88	85	0	4	4
5 (Tier 7 und 8)	88	81	68	88	0	2	2-
6 (Tier 5 und 10)	68	06	16	06	2	0	2
7 (Tier 9 und 14)	85	88	68	98	4	-5	9
8 (Tier 15 und 16)	98	06	28	06	1	0	-
MW	87,13	85,50	88'28	86,50	92'0	1,00	-0,25
SD	1,96	4,47	2,36	3,30	1,58	3,07	2,54
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	88	82	68	82	l	0	-
10 (Tier 1 und 10)	96	84	06	877	9-	ε	6-
11 (Tier 15 und 14)	28	86	84	98	6-	0	-3
12 (Tier 11 und 16)	88	84	68	84	ı	0	1
13 (Tier 13 und 12)	83	86	88	87	9	1	4
14 (Tier 3 und 2)	85	83	83	84	-2	ı	-3
15 (Tier 9 und 6)	83	88	83	88	0	0	0
16 (Tier 5 und 8)	84	82	88	85	4	3	1
MW	86,75	84,38	86,75	85,38	0,00	1,00	-1,00
SD	4,27	2,13	2,92	2,00	3,63	1,31	6,28

Tabelle A4: Veränderung der **Meßstrecke Imp** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die Grachenbaren er Beginn und Ende der Intersuchung.

Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung	Seginn und Ende	e der Untersuch	ung.				
	Beginn		Ende		Beginn - Ende		
Rattenpaare wachsend							
	Ш	У	Э	У	ΔE	ΔK	∆ E - K
1 (Tier 11 und 2)	17,5	19,0	24,0	27,5	6,5	8,5	-2,0
2 (Tier 1 und 4)	15,5	16,0	23,0	26,0	7,5	10,0	-2,5
3 (Tier 3 und 6)	17,5	18,5	26,0	23,0	8,5	4,5	4,0
4 (Tier 13 und 12)	16,5	16,5	24,5	23,0	8,0	6,5	1,5
5 (Tier 7 und 8)	13,5	15,5	24,0	23,5	10,5	8,0	2,5
6 (Tier 5 und 10)	15,0	16,5	23,5	25,0	8,5	8,5	0,0
7 (Tier 9 und 14)	17,5	17,0	25,0	24,0	7,5	7,0	0,5
8 (Tier 15 und 16)	15,5	16,0	23,5	22,0	8,0	0,9	2,0
MW	16,06	16,88	24,19	24,25	8,13	7,38	0,75
SD	1,45	1,25	96'0	1,81	1,16	1,73	2,22
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	24,0	24,5	26,0	25,0	2,0	9'0	1,5
10 (Tier 1 und 10)	25,5	25,0	27,0	26,0	1,5	1,0	0,5
11 (Tier 15 und 14)	25,5	26,0	27,0	26,5	1,5	9'0	1,0
12 (Tier 11 und 16)	25,0	26,5	27,5	27,0	2,5	9'0	2,0
13 (Tier 13 und 12)	26,0	27,0	27,0	27,5	1,0	0,5	0,5
14 (Tier 3 und 2)	23,5	24,5	25,5	24,0	2,0	-0,5	2,5
15 (Tier 9 und 6)	26,5	26,0	27,0	27,0	0,5	1,0	-0,5
16 (Tier 5 und 8)	26,5	26,0	28,0	27,0	1,5	1,0	0,5
MW	25,31	25,69	26,86	26,25	1,56	0,56	1,0
SD	1,10	0,92	0,79	1,20	0,62	0,50	0,96

Tabelle A5: Veränderung der **Meßstrecke 1** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die

Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung	Seginn und Ende	e der Untersuch	ung.				
	Beg	Beginn	En	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	Э	¥	Э	¥	ΔE	ΔK	Δ E - K
1 (Tier 11 und 2)	60,5	57,0	75,0	70,5	14,5	13,5	1,0
2 (Tier 1 und 4)	54,5	0'29	70,5	72,5	16,0	15,5	0,5
3 (Tier 3 und 6)	57,5	56,0	72,5	70,5	15,0	14,5	0,5
4 (Tier 13 und 12)	56,0	56,5	75,0	70,5	19,0	14,0	5,0
5 (Tier 7 und 8)	58,0	54,5	70,5	68,5	12,5	14,0	2,1-
6 (Tier 5 und 10)	55,0	56,5	71,5	72,0	16,5	15,5	1,0
7 (Tier 9 und 14)	57,5	56,0	72,0	70,5	14,5	14,5	0,0
8 (Tier 15 und 16)	58,0	54,0	73,5	68,5	15,5	14,5	1,0
MW	57,13	55,94	72,56	70,44	15,44	14,50	0,94
SD	1,92	1,12	1,80	1,43	1,88	0,71	3,01
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	75,0	74,5	81,0	76,5	0,9	2,0	4,0
10 (Tier 1 und 10)	75,0	74,0	80,0	75,0	5,0	1,0	4,0
11 (Tier 15 und 14)	72,0	74,0	0,77	76,0	5,0	2,0	3,0
12 (Tier 11 und 16)	75,0	74,0	0,77	76,0	2,0	2,0	0'0
13 (Tier 13 und 12)	74,0	74,0	78,0	75,0	4,0	1,0	3,0
14 (Tier 3 und 2)	76,0	76,0	0,67	76,5	3,0	0,5	2,5
15 (Tier 9 und 6)	75,0	76,5	0,67	78,0	4,0	1,5	2,5
16 (Tier 5 und 8)	77,0	75,0	79,0	75,0	2,0	0'0	2,0
MW	74,88	74,75	78,75	76,0	3,88	1,25	2,63
SD	1,46	1,00	1,39	1,04	1,46	92'0	1,98
			-				

Tabelle A6: Veränderung der **Meßstrecke 2** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die

Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung.	seginn und Ende	eder Untersuch	ınng.				
	Beç	Beginn	山	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	ш	¥	ш	エ	ΛE	ΔK	Δ E - K
1 (Tier 11 und 2)	62,0	58,0	0,77	72,0	15,0	14,0	1,0
2 (Tier 1 und 4)	56,0	9,73	72,0	0'69	16,0	12,0	4,0
3 (Tier 3 und 6)	58,0	57,0	75,0	71,0	17,0	14,0	3,0
4 (Tier 13 und 12)	57,0	57,0	76,0	71,0	19,0	14,0	5,0
5 (Tier 7 und 8)	60,5	56,0	72,0	71,0	11,5	15,0	3,5
6 (Tier 5 und 10)	55,0	58,0	73,0	73,0	18,0	15,0	3,0
7 (Tier 9 und 14)	58,0	58,0	73,0	72,0	15,0	14,0	1,0
8 (Tier 15 und 16)	57,0	57,0	71,0	71,0	14,0	14,0	0,0
MW	57,94	57,25	73,63	71,25	15,69	14,0	1,69
SD	2,31	0,71	2,13	1,16	2,37	0,93	3,17
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	78,0	0,77	82,0	0,77	4,0	0,0	4,0
10 (Tier 1 und 10)	78,0	75,0	82,0	76,0	4,0	1,0	3,0
11 (Tier 15 und 14)	75,0	75,0	78,0	75,5	3,0	0,5	2,5
12 (Tier 11 und 16)	75,0	75,5	0'82	0,77	3,0	1,5	1,5
13 (Tier 13 und 12)	76,0	76,0	0'62	0'92	3,0	0,0	3,0
14 (Tier 3 und 2)	75,0	0,77	0'62	0,77	4,0	0'0	4,0
15 (Tier 9 und 6)	76,0	77,5	0'08	78,0	4,0	9'0	3,5
16 (Tier 5 und 8)	77,0	76,0	0'08	76,0	3,0	0,0	3,0
MW	76,25	76,13	79,75	76,56	3,5	0,44	3,06
SD	1,28	0,95	1,58	0,82	0,53	95'0	62'0

Tabelle A7: Veränderung der **Meßstrecke 3** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung.

olleckemangen zu beginn und Ende der Omersuchung	oegiiii uiiu ⊏iiua						
	Beg	Beginn	JE	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	Ш	¥	Е	×	ΔE	ΔK	Δ E - K
1 (Tier 11 und 2)	51,5	49,0	65,5	62,0	14,0	13,0	1,0
2 (Tier 1 und 4)	45,0	49,0	0,69	61,0	18,0	12,0	0,9
3 (Tier 3 und 6)	49,5	48,5	0,79	9'09	17,5	12,0	5,5
4 (Tier 13 und 12)	47,0	49,0	61,0	61,5	14,0	12,5	1,5
5 (Tier 7 und 8)	50,0	48,0	64,0	61,0	14,0	13,0	1,0
6 (Tier 5 und 10)	46,0	46,0	63,0	9'09	17,0	14,5	2,5
7 (Tier 9 und 14)	46,0	47,0	63,0	59,5	17,0	12,5	4,5
8 (Tier 15 und 16)	47,0	46,5	62,0	0'09	15,0	13,5	1,5
MW	47,75	47,88	93'29	60,75	15,81	12,88	2,94
SD	2,30	1,22	1,92	08'0	1,73	0,83	2,97
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	63,0	64,5	0,07	64,5	7,0	0,0	2,0
10 (Tier 1 und 10)	64,0	63,0	0,07	64,0	6,0	1,0	5,0
11 (Tier 15 und 14)	64,0	65,0	0'99	65,5	2,0	9'0	1,5
12 (Tier 11 und 16)	62,0	64,0	0'59	65,5	3,0	1,5	1,5
13 (Tier 13 und 12)	63,0	65,0	0'02	0'99	2,0	1,0	0'9
14 (Tier 3 und 2)	64,0	66,5	0'99	0'29	2,0	1,5	9'0
15 (Tier 9 und 6)	0'99	0,99	0'69	0,79	3,0	1,0	2,0
16 (Tier 5 und 8)	64,0	67,0	0'29	0,79	3,0	0,0	3,0
MW	63,75	65,0	67,88	65,81	4,13	0,81	3,31
SD	1,16	1,22	2,10	1,16	2,17	0,59	3,96

Tabelle A8: Veränderung der **Meßstrecke 4** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung.

Suecheillangen zu Beginn		מוום בוומב מבו סוונבו אמכוומוום	gilg.				
	Beginn	linn	En	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	Ш	×	Е	¥	JV	ΔK	Δ E - K
1 (Tier 11 und 2)	28,0	27,0	37,0	33,0	10,0	6,0	4,0
2 (Tier 1 und 4)	23,0	25,0	38,0	33,0	15,0	8,0	7,0
3 (Tier 3 und 6)	27,0	26,0	38,0	34,0	11,0	8,0	3,0
4 (Tier 13 und 12)	25,5	26,0	35,0	34,0	9,5	8,0	1,5
5 (Tier 7 und 8)	22,5	24,0	35,5	34,0	13,0	10,0	3,0
6 (Tier 5 und 10)	23,0	25,0	34,0	35,0	11,0	10,0	1,0
7 (Tier 9 und 14)	25,5	25,0	35,5	33,0	10,0	8,0	2,0
8 (Tier 15 und 16)	24,0	24,0	34,0	33,0	10,0	0,6	1,0
MW	24,81	25,25	35,88	33,63	11,19	8,38	2,81
SD	2,02	1,04	1,62	0,74	1,89	1,30	2,59
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	36,0	37,0	40,0	37,0	4,0	0,0	4,0
10 (Tier 1 und 10)	37,0	36,5	38,0	37,0	1,0	0,5	0,5
11 (Tier 15 und 14)	36,0	36,0	38,5	37,0	2,5	1,0	1,5
12 (Tier 11 und 16)	36,0	37,0	36,0	37,0	0,0	0,0	0,0
13 (Tier 13 und 12)	37,0	37,5	39,0	38,5	2,0	1,0	1,0
14 (Tier 3 und 2)	36,5	37,0	36,5	37,5	0'0	0,5	-0,5
15 (Tier 9 und 6)	38,0	38,0	38,5	38,0	0,5	0,0	0,5
16 (Tier 5 und 8)	39,0	36,0	39,0	37,0	0,0	1,0	-1,0
MW	36,94	36,88	38,19	37,36	1,25	0,5	0,75
SD	1,08	69'0	1,33	0,58	1,46	0,46	2,54

Tabelle A9: Veränderung der **Meßstrecke 5** (mm) bei 8 **wachsenden** (1-8) und 8 **erwachsenen** (9-16) Rattenpaaren der Experiment- (E) und Kontrollgruppe (K). Paarung der Tiere nach Gewicht zu Beginn der Untersuchung. Angegeben sind die Streckenlängen zu Beginn und Ende der Untersuchung.

Sireckenlangen zu beginn und Ende der Untersuchung	seginn und Ende	e der Untersuch	ung.				
	Beginn	nuit	Ы	Ende		Beginn - Ende	
Rattenpaare wachsend							
	Ш	¥	Э	¥	ΔE	NΔ	∆ E - K
1 (Tier 11 und 2)	24,5	24,0	36,5	29,5	12,0	5,5	6,5
2 (Tier 1 und 4)	25,0	25,5	26,5	27,0	1,0	2,0	-1,0
3 (Tier 3 und 6)	25,5	27,0	34,5	26,0	0'6	-1,0	10,0
4 (Tier 13 und 12)	27,5	26,0	28,0	29,0	0,5	3,0	-2,5
5 (Tier 7 und 8)	28,0	25,0	32,0	25,5	4,0	0,5	3,5
6 (Tier 5 und 10)	26,0	27,5	36,0	27,0	10,0	5,0,-	10,5
7 (Tier 9 und 14)	26,5	25,0	32,0	27,5	0,0	2,5	-2,5
8 (Tier 15 und 16)	26,0	25,0	35,0	28,0	0'6	3,0	0,9
MW	26,13	25,56	32,5	27,44	5,69	1,88	3,81
SD	1,19	1,18	3,81	1,37	4,85	2,13	8,03
Rattenpaare erwachsen							
9 (Tier 7 und 4)	38,0	0'68	0'88	38,0	0,0	0,1-	1,0
10 (Tier 1 und 10)	36,5	39,0	36,5	38,5	0,0	5,0-	0,5
11 (Tier 15 und 14)	33,0	35,0	36,5	33,0	3,5	-2,0	5,5
12 (Tier 11 und 16)	43,0	31,5	44,0	30,5	1,0	0,1-	2,0
13 (Tier 13 und 12)	34,5	0'9E	0'88	35,5	-1,5	5'0-	-1,0
14 (Tier 3 und 2)	33,0	46,0	34,5	43,5	1,5	-2,5	4,0
15 (Tier 9 und 6)	35,5	37,5	34,5	39,5	-1,0	2,0	-3,0
16 (Tier 5 und 8)	33,5	34,0	34,5	34,5	1,0	0,5	0,5
MW	35,88	37,25	36,44	36,63	0,56	0,63	1,19
SD	3,38	4,36	3,44	4,09	1,57	1,41	2,85

Tabelle A10: Entwicklung des IGF-I-Blutserumspiegel (in pg/Meßröhrchen) der wachsenden Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und

	16	847	759	1179	1214	1154	1179	1213	2814	2640	3179	3004
	15	923	828	1282	1323	1258	1585	1322	3067	2877	3465	3274
	14	1088	1088	1350	1472	1404	1609	1536	4864	4642	4605	4457
	13	1088	1088	1350	1472	1404	1609	1536	4864	4642	4605	4457
der Wochen 1-11 gemessen.	12	970	970	952	520	985	1174	1026	4761	2726	2864	833
1-11 ge	11	1219	1219	1449	1433	1415	1523	1380	4449	1130	4974	5571
r Wocher	10	514	514	1302	1306	1212	1210	1333	4029	1000	3623	3782
	6	1070	1070	1009	829	1198	1243	1298	5180	1291	3504	3450
m ersten	8	1068	1068	1048	1102	286	1029	1136	3158	2922	3520	3083
Gewicht wurde jeweils am ersten Tag	7	827	827	1362	1466	1256	1397	1226	1357	1313	1691	5349
t wurde	9	872	872	1130	1449	1143	1082	1174	1354	3238	3095	4140
s Gewich	5	749	749	1193	1178	1239	1632	1379	1688	4966	4954	4636
, 16). Da	4	916	916	1062	1231	1060	994	1023	1210	3282	1095	1041
0, 12, 14	3	1031	1031	1349	1421	1539	1382	1338	1279	4349	5157	1211
4, 6, 8, 1	2	859	859	1210	1279	1215	1293	1217	1176	3368	3860	3700
Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das	٢	1126	1126	1419	1446	1514	1398	1454	1408	4275	1318	1249
Kontroll	Woche	~	2	က	4	2	9	7	8	6	10	11

Tabelle A11: Entwicklung des **IGF-I-Blutserumspiegel** (in pg/Meßröhrchen) der **erwachsenen** Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das Gewicht wurde ieweils am ersten Tag, der Wochen 1-11 gemessen

	Tier 16	1151	4448	1015	1022	1002	1056	925	873	840	894	1098
	Tier 15	3673	4082	5405	1170	1202	1345	1211	1306	1283	1279	1221
	Tier 14	3055	4071	4052	853	634	931	743	723	873	711	727
	Tier 13	3344	5239	9694	1363	1067	1238	1229	1078	984	1188	886
gemessen.	Tier 12	3519	4303	3933	850	752	970	769	771	903	840	819
	Tier 11	3420	4400	5092	1306	1046	1279	1228	1184	1120	1148	1021
der Wochen 1-11	Tier 10	3815	3910	3734	962	862	931	890	808	753	1003	782
	Tier 9	886	1128	4780	1238	1298	1326	1419	1208	1208	1297	1271
Kontrolitiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das Gewicht wurde jeweils am ersten I ag	Tier 8	3591	1062	3576	1017	828	781	971	816	922	894	822
	Tier 7	3319	4633	4521	1253	1124	1223	1064	1040	1103	1052	1237
nt wurde	Tier 6	3436	1047	4492	1094	840	808	883	768	740	069	589
s Gewich	Tier 5	3538	1282	5534	1429	1233	1326	1348	1158	1449	1194	1155
., 16). Da	Tier 4	3357	865	4007	870	998	689	708	789	705	732	621
0, 12, 14	Tier 3	3682	3990	1364	1345	1222	1216	1193	1251	712	1170	1133
4, 6, 8, 1	Tier 2	3407	3300	0828	916	822	892	898	892	٤02	102	289
Itiere (2,	Tier 1	2704	3494	1343	1046	1194	1071	1241	1157	1091	1203	1043
Kontrol	Woche	~	2	က	4	5	9	7	∞	6	10	11

Tabelle A12: Entwicklung des **Leptin-Blutserumspiegel** (in pg/Meßröhrchen) der **wachsenden** Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das Gewicht wu rde jeweils am ersten Tag der Wochen 1-11 gemessen.

Notinomere (z, +, 0, 0, 10, 1z, 1+, 10). Das Gewicht withe Jewens and elsein rag der woorlen 1-11 genessen.	Tier 16	983	983	1337	1015	1503	1655	2127	2112	2203	2647	1728
	Tier 15	1419	1419	1837	2120	2463	3256	3868	3087	4779	5198	5802
	Tier 14	1323	1323	1799	1367	2023	2228	2863	2843	2966	3832	2327
	Tier 13	1411	1411	2260	3071	1786	2605	2342	2005	5280	3970	6049
	Tier 12	1387	1387	2332	640	1801	2086	2161	1655	3229	3108	1458
	Tier 11	1620	1620	1486	1516	2079	3852	1948	3432	5340	6288	4364
	Tier 10	902	902	1789	2572	1631	2977	1312	2701	3928	3906	3178
	Tier 9	1129	1129	1333	721	2130	1987	1473	1428	3583	2689	4716
	Tier 8	3113	3113	1638	934	1599	3776	2054		4599	3344	1971
	Tier 7	662	662	1703	1630	1915	2545	3360	1771	2078	2712	4678
	Tier 6	1192	1192	2883	226	2815	1908	3500	3004	2535	4301	2786
	Tier 5	785	785	696	1583	1756	2363	3382	2157	3370	4223	4354
	Tier 4	774	774	1517	915	1563	1243	3661	1800	1310	3218	1499
	Tier 3	1293	1293	1358	2411	2706	2591	4770	5282	5391	6083	4330
	Tier 2	1364	1364	1913	811	1609	1219	2255	2348	2028	2704	1478
	Tier 1	1879	1879	2127	1486	1864	3531	5102	2591	4315	5801	5106
	Woche	~	2	ε	4	9	9	2	8	6	10	11

Tabelle A13: Entwicklung des **Leptin-Blutserumspiegel** (in pg/Meßröhrchen) der **erwachsenen** Experiment- (1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15) und Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Des Gewicht wurde jaweilte am ersten Tag der Mochen 1-11 gemessen.

s Gewicht wurde jeweils am ersten Tag der Wochen 1-11 gemessen.	Tier 16	3141	2483	1518	1666	2648	2026	2660	2313	3267	2271	3564
	Tier 15	3152	3113	2036	1943	3565	1881	3389	3530	4538	3052	4318
	Tier 14	3415	1350	3301	2281	2508	1941	3144	2118	4707	2564	3909
	Tier 13	4688	2590	2979	1882	2800	1677	5509	4553	4734	4949	4640
	Tier 12	1819	1587	2832	4038	1875	2708	2902	1381	3197	4593	3025
	Tier 11	3666	1974	2336	2268	8505	2386	4381	1933	4100	5455	3286
	Tier 10	3942	2075	3900	1884	1851	1753	2518	1533	2580	3341	3166
	Tier 9	2066	1075	2219	2167	3767	3209	4372	3271	7302	5193	5251
	Tier 8	2759	2883	1238	1776	3622	2881	2112	2250	2546	3100	2463
	Tier 7	2065	2435	936	905	3250	1962	1321	1696	2087	2890	2281
	Tier 6	2299	2679	1353	1507	2094	2835	1939	2154	2429	2856	1875
	Tier 5	2110	2291	1118	2065	3723	2829	2157	1586	2629	3122	2114
, 16). Da	Tier 4	1153	2430	1435	1148	2387	2347	1398	1713	1920	2019	1505
Kontrolltiere (2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16). Das G	Tier 3	1327	1799	1173	1131	2600	2560	2658	3215	3663	3668	2255
4, 6, 8, 1	Tier 2	2368	1038	921	1201	2435	1018	1589	1143	1377	1025	2111
tiere (2, [,]	Tier 1	2315	1879	1036	1559	2368	2512	1668	3520	3439	3668	4165
Kontrol	Woche	-	2	е	4	5	9	2	80	6	10	11

Danksagung

DANKSAGUNG

Dank möchte ich all denen sagen, die mich bei und während meiner Arbeit unterstützt haben.

Dies gilt im Besonderen für meinen Doktorvater Professor Dr. Hans Pancherz - ein Doktorvater im wirklich ursprünglichen Sinne.

Ein herzliches Dankeschön ebenfalls an Dr. J.C. Blecher, der mir in jeder Lage der Doktorarbeit unterstützte und zur Seite stand.

Herrn Professor Dr. W.F. Blum, der mir mit seinem Team, im IGF-Labor in der Kinderklinik der Universität Giessen, mich bei der Auswertung der Blutserumproben unterstützte.

Und wie weit kommt man in der Forschung ohne die nötige Materialien? daher vielen Dank an:

- DFG
- Fa. Leibinger
- Fa. Kodak
- Fa. Merck
- Fa. Eppendorf
- Fa. Friatec
- Fa. Braun

Weiter meinen Eltern und meiner Freundin für ihre Unterstützung und Verständnis.

Lebenslauf

LEBENSLAUF

Name: Alexander Gebhardt

Geburtsdatum: 31.10.1972

Geburtsort: Kassel

Eltern: Dieter Gebhardt

Franca Gebhardt (geb. Busellato)

1979 – 1983 Grundschule Kassel–Waldau

1983 – 1992 Gymnasium Goetheschule Kassel

Juni 1992 Abitur

Oktober 1993 Praktikum im Zahntechnischen Labor BADURA

(bis Dezember 1993)

Sommersemester 1994 Beginn des Studiums der Zahnheilkunde an der

Justus-Liebig-Universität Giessen

Wintersemester 1994/95 Vorphysikum

Sommersemester 1996 Physikum

Wintersemester 1998/99 Beginn des Staatsexamens

17. Juli 1999 Erteilung der Approbation als Zahnarzt

26. Juli 1999 Anstellung als Weiterbildungsassistent für

Kieferothopädie in der Praxis

Dres.Witschel/Wrede in Bad Oeynhausen

Lebenslauf

Ergänzungen zum Tabellarischen Lebenslauf

ERGÄNZUNGEN ZUR SCHULZEIT:

1989, 1990 und 1991

1. Bundessieger im Bundeswettbewerb der Schulen "Jugend trainiert für Olympia" in der Sportart Rudern. Des weiteren Kadermitglied, für Auslandsregatten nominiert. Neben des eigenen Leistungssportes Betreuung von Kindern und Jungendlichen (bis zum Beginn des Studiums im April 1994)

ERGÄNZUNGEN ZUR STUDIENZEIT:

Ab Sommersemster 1994 Mitglied in der Fachschaft (studentische

Vertretung) des Zentrums für Zahn-, Mund- und

Kieferheilkunde

Ab Sommersemester 1994 Mitglied des Fachbereichsrates

Ab Sommersemster 1995 Sprecher der Liste -Humane Zahnheilkunde für

ein besseres Studium-

Ab Sommersemester 1997 Mitglied des Direktoriums des Zentrums für Zahn-

, Mund- und Kieferheilkunde

Ab Sommersemester 1997

bis Sommersemester 1998

Stellv. Mitglied im Ausschuß für Lehr- und

Studienangelegenheiten

Stellv. Bundesvorsitzender des BdZM e.V.