میزان اثر بخشی اتیلن دی آمین تترااستیک اسید، اسید مالئیک و اسید فسفریک در برداشت لایه اسمیر: بررسی میکروسکوپ الکترونی

دکتر سید محسن هاشمی نیا 1 ، دکتر رضا بیرنگ * ، دکتر محبوبه فیضیانفرد 7 ، مینا نصوری 7 ، سارا نصوری 7

چکیده

« دانشیار، عضو مرکز تحقیقات
دندانپزشکی ترایینژاد، گروه پریودنتیکس،
دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم
پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران (مؤلف
مسؤول)

birang@dnt.mui.ac.ir

 ۱: دانشیار، عضو مرکز تحقیقات دندانپزشکی ترایینژاد، گروه اندودنتیکس، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

 استادیار، عضو مرکز تحقیقات دندان پزشکی ترایی نژاد، گروه اندودنتیکس، دانشکده دندان پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

 انشجوی دندانپزشکی، عضو کمیته پژوهشهای دانشجویی، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

این مقاله حاصل پایاننامه عمومی در دانشگاه علوم پزشکی اصفهان به شماره ۳۸۹۱۵۶ میباشد.

این مقاله در تاریخ ۹۱/۷/۱۱ به دفتر مجله رسیده، در تاریخ ۹۱/۸/۲۹ اصلاح شده و در تاریخ ۹۱/۹/۱۴ تأیید گردیده است.

مجله دانشکده دندانپزشکی اصفهان ۱۳۹۱، ۸(۷)، ۶۰۶ تا ۶۱۵

مقدمه: هدف از انجام این تحقیق آزمایشگاهی، بررسی میزان اثر بخشی اتیلن دی آمین تترااستیک اسید ۱۷ درصد، اسید مالئیک ۵ درصد و اسید فسفریک ۶ درصد در برداشت لایه اسمیر توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی بود.

مواد و روشها: در این مطالعه تجربی – آزمایشگاهی، تعداد ۸۰ دندان تک کاناله انسان به سه گروه آزمایشی ۲۵تایی برای آزمودن با اتیلن دی آمین تترااستیک اسید ۱۷ درصد، اسید مالئیک و اسید فسفریک جهت برداشت لایه اسمیر و یک گروه شاهد منفی ۲۵تایی تقسیم گردیدند. پس از آماده سازی کانالها به روش استپ بک تا فایل شماره ۴۰ در ناحیه اپیکال و فایل شماره ۸۰ در ناحیه کرونال، شستشوی نهایی کانالها با نیدل گیج شماره ۳۰ توسط ۵ میلیلیتر از هر کدام از محلولهای مورد آزمایش به مدت ۱ دقیقه انجام شد. سپس ریشه ها به صورت طولی برش داده شد و با عمل وجینگ به دو نیمه تقسیم شدند و پس از آن در نواحی کرونال، میانی و اپیکال از نمونه ها توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی تصاویری نواحی کرونال، میانی و اپیکال از نمونه ها توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی تصاویری شدند. در پایان پس از جمع آوری اطلاعات، نتایج توسط آزمونهای Kruskal-Wallis و Wilcoxson و آبیکال در هر گروه استفاده شد (-1/0) و Friedman جهت مقایسه دوبه و بین گروه ها و Friedman و Wilcoxson برای مقایسه نواحی مختلف کانال در هر گروه استفاده شد (-1/0)

یافته ها: سه محلول شستشو دهنده کانال در برداشت لایه اسمیر تفاوت معنی داری را نشان ندادند (p value = $\cdot/497$). با بررسی نواحی مختلف کانال سه روش تفاوت معنی داری را با برتری ناحیه کرونال نشان دادند (p value = $\cdot/\cdot \cdot \cdot$).

نتیجه گیری: بر اساس یافته های این مطالعه، محلول های مورد مطالعه به یک میزان در برداشت لایه اسمیر از دیواره کانال مؤثر بودند.

كليد واژهها: اسيد مالئيك، اسيد فسفريك، ميكروسكوپ الكتروني روبشي، لايه اسمير

مجله دانشکده دندانپزشکی اصفهان، دوره ۸، شماره ۷، ویژهنامه پژوهشهای نوین در علوم دندانپزشکی ۱۳۹۱

9.9

مقدمه

لایه اسمیر، لایهای نازک و متشکل از ذرات متراکم در سطح توبولهای عاجی است که در اثر عملکرد وسایل تمیز کننده کانال ایجاد میشود[۱] و فقط در نواحی که کانال با وسایل تمیز شده است، وجود دارد[۲]. این لایه از میکروکریستالهای غیر آلی ناشی از تراشیده شدن عاج و ذرات دبری آلی شامل بقایای ادونتوبلاستها، سلولهای خونی، بافت پالپی نکروزه یا بافت پالپی زنده و گاهی از باکتریها تشکیل شده است[۵–۳].

عدهای از محققین اعتقاد دارند که وجود لایه اسمیر ممکن است عاملی در جهت افزایش موفقیت درمان ریشه باشد چون این لایه، توبولهای عاجی را مسدود می کند و ممکن است این عمل در جلوگیری از خروج باکتریها از توبولها کمک نماید. همچنین عدهای معتقدند که وجود لایه اسمیر باعث جلوگیری از کلونیزاسیون باکتریها در کانال ریشه می شود و همچنین از ورود باکتریها به داخل توبولهای عاجی جلوگیری میکند[۷، ۶]. در مقابل برخی از محققین مطالعات خود را در جهت برداشت و حذف لايه اسمير معطوف نمودهاند. Brannstrom و Perez-Heredia و همكاران[۸]، اعلام كردند كه لايه اسمير می تواند به عنوان محلی برای تجمع میکروارگانیسمها و منبع تغذیهای برای آنها عمل کند. دو مطالعه نشان داد که لایه اسمیر به عنوان سدی در مقابل نفوذ مواد شستشوی ضد باکتری به داخل توبولهای عاجی عمل کرده و عمل ضد عفونی کردن داخل توبولهای عاجی را به تأخیر انداخته یا حتی از آن ممانعت به عمل می آورد[۱۰ ، ۹]. Calas و همکاران [۱۱] در مطالعه خود نشان دادند که برداشت لایه اسمیر توسط یک عامل Chelating در پایان درمان ریشه باعث کاهش میزان چسبندگی باکتری P. nigrescens به عاج می گردد. از این مهم دست یافتند که لایه اسمیر مانع از [۱۲] به این مهم تطابق مکانیکی مطلوب و کامل بین دیواره کانال و مواد پرکننده می گردد و از طرفی از اثر ضد میکروبی داروهای داخل کانال بر توبولهای عاجی جلوگیری مینماید. برخی محققین گزارش نمودهاند که مواد پرکننده کانال بعد از حذف لایه اسمیر چسبندگی بهتری به دیواره کانال دارند[۱۵–۱۳].

تاکنون مواد متفاوتی جهت حذف لایه اسمیر مورد استفاده قرار گرفتهاند. هیپوکلریت سدیم (NaOCl) که به صورت

گسترده در درمان ریشه جهت شستشوی کانال مورد استفاده قرار می گیرد، همزمان دارای خاصیت ضد باکتریایی و حل کنندگی بافتهای ارگانیک میباشد اما قادر به حذف لایه اسمیر نمیباشد[۱۹–۱۶]. در مقابل اسیدهای ارگانیک مانند اسید سیتریک، ارتو فسفریک، پلی آکریلیک، تانیک و مالئیک تأثیر خود را در شستشو، دبریمان کردن کانالها و حذف لایه اسمیر به اثبات رساندهاند[۲۱] اظهار اشتفاده از محلول اسید سیتریک ۱۰ درصد توأم با هیپوکلریت سدیم ۲/۵ درصد برای شستشوی کانال بهترین نتیجه را در حذف لایه اسمیر ایجاد میکند. Ballal و همکاران[۲۲] طی مطالعهای اعلام کردند که اسید مالئیک کادرصد و (Ethylene diamine tetraacetic acid) کادرصد در کاهش ریزسختی عاج کانال ریشه باهم یکسان عمل کرده و تفاوتی ندارند.

Prabhu و همکاران[۲۳] طی مطالعهای تفاوت غلظتهای مختلف اسید مالئیک (۵، ۷، ۱۰ و ۱۵ درصد) و تأثیر آنها بر عاج کانال ریشه را بررسی کرده و به این مهم دست یافتند که بهترین غلظت این اسید برای برداشت لایه اسمیر بدون تخریب عاج، غلظت ۵ درصد و ۷ درصد است. Pashley[۲] گزارش نموده است که اسید فسفریک در غلظتهای ۳۰ تا ۶۵ درصد به مدت ۱۵ ثانیه قادر به برداشتن لایه اسمیر بوده و مدخل توبولهای عاجی را پس از آمادهسازی حفره ترمیمی، وسیع مینماید. ۱۵ آلایه اسمیر را با به کار بردن عاجی را پرداشت قسمتی از لایه اسمیر را با به کار بردن اسید فسفریک ۱۰ درصد به اسید سیتریک ۱۰ درصد به مدت ۱۰ ثانیه و برداشت کامل آن را با استفاده از اسید فسفریک مدت داد.

همچنین Garberoglio و Garberoglio بیز نتایج مشابهی را با استفاده ترکیبی از اسید فسفریک ۲۴ درصد، اسید سیتریک ۱۰ درصد، TEDTA درصد و ۱۷ درصد در تمیز کردن کانال ریشه به دست آوردند. همچنین آنها دریافتند که ترکیب دو محلول اسید فسفریک و اسید سیتریک میتواند لایه اسمیر را از دو قسمت میانی و اپیکالی کانال ریشه پاک کند، ولی این ترکیب باعث دکلسیفیه و نرم شدن عاج ریشه به عمق ۲۵ سا ۱۰ تا ۸۵ س

معروفترین محللول Chelating کسه امروزه

EDTA جهت حذف لایه اسمیر استفاده می شود و آن را به می باشد که با کلسیم موجود در عاج واکنش داده و آن را به Won der Fehr .[۲۶]. آبرای اولین بار از EDTA استفاده نموده و گزارش کردند که EDTA در مدت زمان ۵ دقیقه باعث دکلسیفیه شدن عاج تا عمق μ ۳۰–۲۰ می شود. برخی از محققان استفاده متوالی EDTA و هیپوکلریت سدیم را بهترین راه برای برداشت لایه اسمیر اعلام نمودهاند [۱۶ ۵۱، ۱۵ ۴].

بنابراین با توجه به نتایج متفاوت میزان برداشت لایه اسمیر در مطالعات مختلف و نیز عدم وجود مطالعه مقایسهای در خصوص این سه محلول باهم در غلظتهای ذکر شده، این تحقیق آزمایشگاهی با بررسی میزان اثر بخشی EDTA لا درصد، اسید مالئیک ۵ درصد و اسید فسفریک ۶ درصد در برداشت لایه اسمیر توسط میکروسکوپ الکترونی طراحی گردید.

مواد و روشها

در این مطالعه تجربی – آزمایشگاهی، ۸۰ دندان بالغ تک کاناله انسان، با آپکس کامل شده که دارای تاج سالم یا ترمیم شده بودند و هیچگونه آنومالی و انحنایی در ریشه نداشتند، انتخاب شدند. این دندانها طول متوسط ریشه در حدود ۱۳ میلی متر داشتند و به دلیل بیماریهای پریودنتال یا پروتز کشیده شده بودند. برای اطمینان حاصل کردن از کلسیفیه نبودن کانال از آنها رادیوگرافی تهیه شد. سپس سطح خارجی ریشه دندانها با استفاده از کورت، برس و Savlon تمیز شد و به طور تصادفی به سه گروه آزمایشی ۲۵تایی و یک گروه ۵تایی جهت کنترل سه گروه آزمایشی ۲۵تایی و یک گروه ۵تایی جهت کنترل تقسیم شدند. در تقسیمبندی گروهها سعی بر آن شد که هر سه گروه شامل تعداد مساوی از دندانهای مختلف با مورفولوژی تقریباً یکسان باشد. پس از آن دندانها تا شروع مطالعه در محلول نرمال سالین نگهداری شدند.

ابتدا با استفاده از توربین و فرز فیشور الماسی ابتدا با استفاده از توربین و فرز فیشور الماسی (Teeskavan, Tehran, Iran) سپس طول کانال با استفاده از یک فایل شماره ۱۵ (Mani, Touchi, Japan) با کاهش ۱ میلیمتر از زمانی که نوک فایل از انتهای آپکس دندان دیده شد تعیین گردید (روش نوک فایل از انتهای آپکس دندان دیده شد تعیین گردید (روش چهمی). سپس جهت ایجاد شرایط مشابه دهان، انتهای ریشه

دندانها با موم مسدود گردید. پاکسازی و شکل دهی به صورت دستی شامل آمادهسازی قسمت اپیکال تا شماره ۴۰ و ناحیه کرونال تا شماره ۸۰ با روش Step back و انجام آمده Recapitulation انجام گردید. هنگام کار جهت کنترل بیشتر بر تشکیل لایه اسمیر، پس از کار بر روی هر ۱۰ دندان وسایل دور انداخته شد و از سری وسایل جدید برای ۱۰ دندان بعدی استفاده گردید. حین کار بین هر دو فایل از محلول هیپوکلریت سدیم شوزن گیج ۳۰ (Soha, Tehran, Iran) برای شستشو استفاده شد. سپس جهت تسهیل ارزیابی و استاندارد کردن نمونه ها، تاج دندانها توسط دیسک الماسی (Jutta, Germany) با دستگاه بر محور طولی دندان طوری قطع گردید که طول تمام ریشه ها بر محور طولی دندان طوری قطع گردید که طول تمام ریشه ها در حدود ۱۳ میلی متر گردد.

پس از ثابت نمودن ریشهها در بستری از موم، شستشوی نهایی کانالها توسط سرنگ شستشو با سر سوزن گیج ۳۰ با حرکتی چرخشی و رفت و برگشتی از قسمت اپیکال به کرونال با محلولهای مورد مطالعه طبق پروتکل زیر انجام گرفت از آنجا که طول سوزن نیز ۱۳ میلی متر بود سوزن تا ناحیه اپیکال وارد کانال می شد[۲۰].

گروه ۱۷ EDTA درصد: ابتدا شستشو با ۵ میلی لیتر از محلول Merck, Germany) که تا $pH = V/\Lambda$ بافر شده بود به مدت ۱ دقیقه، سپس با ۵ میلی لیتر از محلول هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد به مدت ۱ دقیقه و در انتها با V/Λ میلی لیتر آب مقطر انجام گرفت V/Λ .

گروه اسید مالئیک ۵ درصد: ابتدا شستشو با ۵ میلی لیتر از محلول اسید مالئیک ۵ درصد (Merck, Germany) به مدت ۱ دقیقه، سپس با ۵ میلی لیتر از محلول هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد به مدت ۱ دقیقه و در انتها با ۲/۵ میلی لیتر آب مقطر انجام گرفت[۲/۶، ۴].

گروه اسید فسفریک ۶ درصد: ابتدا شستشو با ۵ میلیلیتر محلول اسید فسفریک ۶ درصد (Merck, Germany) به مدت ۱ دقیقه، سپس با ۵ میلیلیتر هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد و پس از آن شستشو با ۲/۵ میلیلیتر آب مقطر انجام گرفت[۱۶، ۴]. علت استفاده از آب

مقطر پایان دادن به هر گونه فعالیت محلول در داخل کانال بود. گروه تساهد: شستشو در زمان پاکسازی و شکل دهی و بین هر دو فایل با ۱ میلی لیتر از محلول هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد و در انتها با ۲/۵ میلی لیتر از آب مقطر انجام گرفت.

در همه گروهها، نمونهها پس از شستشوی نهایی در ظرف محتوی آب مقطر نگهداری گردیدند.

در مرحله بعد دندانها نصف گردیدند به این صورت که رییشه دندانها توسط فرز فیشور الماسی از دو سمت (لینگوال و باکال) علامت و شیارگذاری شدند و این شیارها تا نزدیکی کانالها بدون نفوذ به داخل آنها ایجاد شدند و سپس به وسیله اسپاتول با عمل Wedging دندانها به دو نیمه تقسیم گردیدند. در حین این عملیات دقت شد که برادههای دندانی وارد کانال نشوند و برای اطمینان حاصل کردن از این مهم، داخل کانالها با کن کاغذی مرطوب (Aria dent, Tehran, Iran) پر کانالها با کن کاغذی مرطوب (۱۳ میلی شد و ورودی کانالها با گلوله پنبه بسته شدند. سپس هر نیمه از شامل ناحیه اپیکال، میانی و کرونال علامتگذاری گردید. در پایان یکی از قطعهها به صورت تصادفی انتخاب و برای انجام مراحل آمادهسازی میکروسکوپ الکترونی روبشی به لابراتوار فرستاده شدند.

پس از انجام مراحل ثابتسازی و پوششدهی نمونهها به صورت مجزا در سه ناحیه کرونال، میانی و اپیکال توسط میکروسکوپ الکترونی (UKCam scan MV 2300, Oxford) مورد مشاهده و بررسی قرار گرفتند و از هر ناحیه در محلی که بهترین تصویر به دست می آمد فتوگرافی تهیه شد. بنابراین از هر نمونه سه تصویر از سه ناحیه مورد ارزیابی با بزرگنمایی ۲۵۰۰× تهیه گردید.

سپس تصاویر به صورت Blind بر اساس سیستم درجهبندی (Score) زیر توسط دو مشاهده گر متخصص ریشه نمرهدهی شدند[۲۸].

نمره ۱- سطح عاری از اسمیر پلاگ و دبری میباشد (حدود • درصد).

نمره ۲- سطح عاری از اسمیر پلاگ است ولی دبری به صورت انگشت شمار دیده می شود (حدود ۱۰ درصد).

نمره ۳- سطح تميز شده ولي هم اسمير پلاگ و هم دبري

به صورت پراکنده موجود میباشد (حدود ۲۰ درصد).

نمره ۴- سطح تمیز شده ولی میزان اسمیر پلاگ و دبری هم قابل توجه است (حدود ۳۰ درصد).

نمره ۵- مناطقی که تمیز شدهاند نسبت به مناطقی که از اسمیر پلاگ و دبری تمیز نشده است سطح بیشتری اشغال نمودهاند (حدود ۴۰ درصد).

نمره 8- تقریباً نیمی از اسمیر پلاگ و دبری حذف شدهاند (حدود 0 درصد).

نمره ۷- قسمت اعظم اسمیر پلاگ و دبری مانده است (حدود ۹۰-۵۰ درصد).

نمره ۸– سطح کاملاً پوشیده از اسمیر پلاگ و دبری میباشد (حدود ۱۰۰ درصد).

در درجهبندی فوق، دبری به ذرات نچسبیده موجود در سطح عاج اطلاق می گردد و اسمیر پلاگ قسمتی از لایه اسمیر است که داخل دهانه توبولهای عاجی پک گردیده است.

علت استفاده از درجهبندی ۸تایی، نشان دادن تفاوتهای جزیی تر بین گروهها بود، چون هر سه ماده توانایی بالایی در حذف لایه اسمیر دارند. بنابراین استفاده از اسکور ۳ یا ۴تایی نمی توانست تفاوتها را نشان دهد.

با توجه به تعداد درجات (۸ درجهبندی) جهت بررسی توافق بین دو مشاهدگر از محاسبه ضریب همبستگی درون خوشهای استفاده شد که ضریب محاسبه شده آن در کل دادهها بین دو مشاهده گر VV با VV با

يافتهها

تمام نمونههای گروه شاهد کاملاً پوشیده از لایه اسمیر بود که نشان دهنده عدم تأثیر شستشو با هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد و آب مقطر در برداشت لایه اسمیر بود.

طبق آزمونهای Kruskal-Wallis و Mann-Whitney

در مقایسه برداشت لایه اسمیر بین گروههای اسید مالئیک و EDTA در میزان برداشت لایه اسمیر تفاوت معنی داری مشاهده نشد (p value = $\cdot/\$\cdot 9$). بین دو محلول EDTA $\cdot 9$ درصد و اسید فسفریک $\cdot 9$ درصد تفاوت معنی داری مشاهده نشد (p value = $\cdot/\$\cdot 9$). و بین دو گروه اسید مالئیک و اسید فسفریک نیز تفاوت معنی داری مشاهده نشد فسفریک نیز تفاوت معنی داری مشاهده نشد (p value = $\cdot/\$ \cdot 9$). در مقایسه بین گروههای EDTA، اسید مالئیک و اسید فسفریک تفاوت معنی دار نبود $\cdot 9$ بر $\cdot 9$ بر مقاید فسفریک تفاوت معنی دار نبود

توسط آزمون Friedman و Wilcoxson تفاوت معنی داری بین نواحی مختلف کانال در گروههای آزمایشی مشاهده شد. در گروه اسید مالئیک، میزان برداشت لایه اسمیر به ترتیب از ناحیه کرونال به میانی و اپیکال کاهش نشان داد. گروه اسید فسفریک ۶ درصد رفتار مشابهی را در هر ۳ ناحیه کانال در برداشت لایه اسمیر نشان داد، اما در گروه EDTA ۱۲ درصد میزان برداشت لایه اسمیر در ناحیه کرونال و میانی یکسان و بیشتر از ناحیه اپیکال بود. در گروه شاهد، میزان برداشت لایه اسمیر در نواحی کرونال، میانی و اپیکال به یک میزان بود (جدول ۱ و ۲).

جدول ۱. شاخصهای آماری درجه حذف لایه اسمیر در گروههای مختلف به تفکیک ناحیه و مقایسه داخل گروهی نواحی مختلف

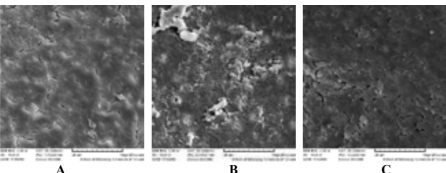
p value	میانگین نواحی	انحراف معيار	میانگین	سطوح	شاخصها
					گروهها
•/494	1/88	\/••	١/۵٠	اپیکال	اسید فسفریک ۶ درصد
		٠/۴۵	1/74	میانی	
		٠/٣۶	1/88	كرونال	
./۴	1/٣٣	1/+7	1/88	اپیکال	۱۷ EDTA درصد
		٠/٣٠	1/14	میانی	
		•/۴٣	1/٢٠	كرونال	
< ./\	1/87	۲/۰۱	7/88	اپیکال	اسید مالئیک ۵ درصد
		٠/٣٠	1/14	میانی	
		•/٢١	1/08	كرونال	
٠/٠۵	٧/٨۶	./41	٧/٠۶	اپیکال	گروه شاهد
		•1••	٨/٠٠	میانی	(هیپوکلریت سدیم ۵/۲۵ درصد)
		•/••	۸/۰۰	كرونال	

EDTA: Ethylene diamine tetraacetic acid

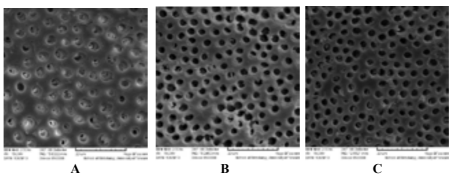
جدول ۲. مقادیر p value، در مقایسه دوبه دوی گروه ها به تفکیک ناحیه (بر اساس آزمون Mann-Whitney)

کل	اپیکال	میانی	كرونال	گروهها
·/441	٠/٢٩٠	۰/۴۷۵	٠/٠۴١	اسید فسفریک EDTA
•/۶۴٩	-/-٣٩	۰/۴۷۵	•/••1	اسيد فسفريك مالئيك اسيد
۰/۴۰۹	٠/٠٢٢	\/••	•/•٧٩	EDTA مالئيک اسيد

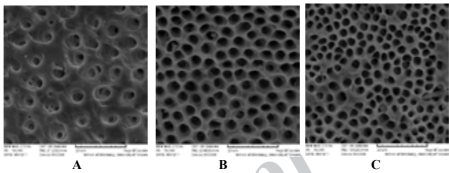
EDTA: Ethylene diamine tetraacetic acid



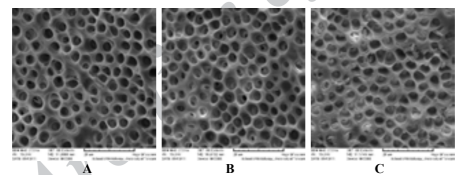
شکل ۱. ناحیه کرونال (A)، میانی (B) و اپیکال (C) کانال شسته شده با هیپوکلریت سدیم (A)، درصد (A) ×



($^{\times}$ ۲۵۰۰) درصد ($^{(C)}$)، میانی ($^{(B)}$) و اپیکال ($^{(C)}$) کانال شسته شده با $^{(A)}$ ۱۷ درصد



شکل ۳. ناحیه کرونال (A)، میانی (B) و اپیکال (C) کانال شسته شده با اسید مالئیک ۵ درصد $(X^{(C)})$



شکل ۴. ناحیه کرونال (A)، میانی (B) و اپیکال (C) کانال شسته شده با اسید فسفریک ۶ درصد $(X^{(C)})$

در کل بین نواحی سهگانه کانال در سه گروه آزمایشی میزان برداشت لایه اسمیر در ناحیه کرونال نسبت به دو ناحیه دیگر بیشتر بود (شکل ۴–۱).

ىحث

بر اساس نتایج به دست آمده از این مطالعه EDTA، اسید مالئیک و اسید فسفریک تفاوت معنی داری را در برداشت لایه اسمیر نشان ندادند.

Calt و ۲۹]Serper طی مطالعهای که بر روی EDTA

۱۷ درصد در مدت زمانهای شستشوی ۱ و ۱۰ دقیقه انجام دادند به این نتیجه رسیدند که این محلول می تواند لایه اسمیر را در هر دو زمان به خوبی از دیواره کانال تمیز کند اما مدت ۱۰ دقیقه علاوه بر برداشت لایه اسمیر از دیواره کانال باعث خوردگی (Erosion) شدید توبولهای عاجی و سطح عاج کانال شده و گشاد شدن دهانه توبولی در حد بزرگ تر از سایز نرمال توبول ایجاد می کند و در قسمتهایی حتی دیواره بین توبولهای عاجی کاملاً از بین می رود؛ در نتیجه آنها زمان ۱ دقیقه را برای جلوگیری از پیامدهای ذکر شده پیشنهاد کردند. نتایج مطالعه جلوگیری از پیامدهای ذکر شده پیشنهاد کردند. نتایج مطالعه

www.mui.ac.ir

811

حاضر با یافتههای مطالعه فوق و نیز مطالعات دیگر هم از نظر کارایی EDTA در برداشت لایه اسمیر و هم از نظر مدت زمان مؤثر برای شستشوی کانال، همخوانی دارد[۳۱، ۳۰، ۱۹]، چرا که حذف لایه اسمیر از دیواره کانال ریشه موجب اثرات نامطلوب به روی سطح عاج و یا دهانه توبولهای عاجی نگردیده است.

نتایج بسیاری از مطالعات نشان می دهد که EDTA توانسته است لایه اسمیر را از قسمتهای میانی و کرونال بهتر از قسمت اپیکال حذف نماید که نتایج آنها با یافتههای مطالعه حاضر مطابقت دارد[۳۲، ۳۱، ۲۳].

Ballal و همکاران[۳۵-۳۳] طی مطالعاتی نشان دادند که اسید مالئیک ژنوتوکسیسیتی و نیز اثرات توکسیک کمتری نسبت EDTA دارد. در مورد استفاده از اسید مالئیک نیز مطالعهای کارایی این ماده را در برداشت لایه اسمیر از دیواره کانال مورد تأیید قرار داده و بهترین غلظت این اسید را ۵ درصد و ۷ درصد معرفی نموده است[۲۴]. اما در خصوص مقایسه کارایی EDTA و اسید مالئیک در حذف لایه اسمیر از دیواره کانال ریشه نتایج متفاوتی گزارش گردیده است. از جمله در تحقیق Prabhu و ممکاران[۳۳] EDTA و اسید مالئیک مورد مقایسه قرار گرفت و گزارش شد که اسید مالئیک در برداشت لایه اسمیر به خصوص در نواحی میانی و اپیکال ریشه بر EDTA برتری دارد که نتایج در نواحی میانی و اپیکال ریشه بر EDTA برتری دارد که نتایج

علاوه بر این Ballal و همکاران[۳۵] نیز در مطالعه خود DTA ۱۷ درصد و اسید مالئیک ۷ درصد را مورد مقایسه قرار داده و گزارش نمودهاند که اسید مالئیک در برداشت لایه اسمیر به خصوص در ناحیه اپیکال ریشه بر EDTA برتری دارد که نتایج آنها نیز با نتایج مطالعه حاضر تطابق نداشت؛ علت این اختلاف را شاید بتوان به تفاوت در درجهبندی دادهها و یا اختلاف در گیج سر سوزن مورد استفاده در دو مطالعه مرتبط دانست.

در خصوص اسید فسفریک ۵ درصد نیز باید یادآور شد که این اسید باعث دکلسیفکاسیون کمتری در عاج ریشه نسبت به Takeda .[۸]. Takeda درصد می گردد[۸]. Takeda و همکاران[۳۲] طی مطالعهای، EDTA ۱۷ درصد و اسید فسفریک ۶ درصد را در برداشت لایه اسمیر مورد مقایسه قرار دادند. آنها در مطالعه خود بین دو محلول EDTA ۱۷ درصد و اسید فسفریک ۶ درصد در برداشت لایه اسمیر تفاوتی نیافتند، که این نتیجه در توافق با

نتایج مطالعه حاضر می باشد.

Perez و همکاران[۳۶] در مطالعهای که بر روی برداشت لایه اسمیر با استفاده از EDTA ۱۵ درصد، اسید فسفریک ۵ درصد و اسید سیتریک ۱۵ درصد انجام دادند دریافتند که EDTA درصد بیشتر از دو محلول دیگر قادر به حذف لایه اسمیر بوده در حالی که مطالعه حاضر تأثیر یکسان EDTA ۱۵ درصد و اسید فسفریک ۶ درصد را در برداشت لایه اسمیر نشان داد. علت تفاوت بین دو مطالعه را شاید بتوان به تفاوت بین غلظت محلولها و نیز تفاوت در نوع درجهبندی (Score) ۴تایی استفاده شده نسبت داد.

در مجموع از آنجایی که نواحی کرونال و میانی کانال در مقایسه با ناحیه اپیکال در نمونههای مورد مطالعه حاضر دارای تفاوت بارزی در وجود لایه اسمیر بودند می توان دلیل آن را به نفوذ ناکافی محلولهای شستشو دهنده به این ناحیه به دلیل باریک بودن آن نسبت داد. بدیهی است بدلیل بزرگتر بودن قطر دهانه نواحی کرونال و میانی امکان شستشوی بهتر در داخل کانال ریشه امکان پذیر می باشد.

علاوه بر این جهت تأثیر بهتر محلولها استفاده از نیدلهای با گیج بالاتر (باریکتر) در شتسشوی نهایی به منظور میزان نفوذ بیشتر به ناحیه اپیکال، به کارگیری روشهایی نظیر برسهای مینیاتوری جهت راندن ماده شستشو به ناحیه اپیکال، استفاده از مواد شوینده که کشش سطحی را کم میکنند و نیز استفاده از اولتراسوندها میتوانند تمیز شدگی بیشتری را در ناحیه اپیکال فراهم نمایند[۳۷]. از جمله محدودیتهای مطالعات میکروسکوپ الکترونی روبشی، هزینههای بالای این مطالعات میباشد، بنابراین پیشنهاد میگردد در مطالات آتی مورت آزمایشگاهی و نیز به روش کلینیکی در بیماران مورد ارزیابی و پیگیری قرار گیرد.

نتيجه گيري

با توجه به یافتههای این مطالعه استفاده از هر سه روش VEDTA ۱۷ درصد، اسید فسفریک ۶ درصد و اسید مالئیک ۵ درصد در برداشت لایه اسمیر از دیوارهای کانال ریشه به یک اندازه مؤثر می باشد.

References

- 1. William T, Johnson C, James CK. Obturation of the cleaned and shaped root canal system. In: Berman LH, Hargreaves KM, Cohen SR, editors. Cohen's Pathways of the Pulp Expert Consult. 10th ed. St Louis: Mosby; 2010. p. 356-8.
- 2. Pashley DH. Smear layer: physiological considerations. Oper Dent Suppl 1984; 3: 13-29.
- **3.** Johnson WT, Noblett WC. Cleaning and shaping. In: Torabinejad M, Walton RE, Editors. Endodontics: Principles and practice. 4th ed. St. Louis: Elsevier Health Sciences; 2009. p. 258-87.
- **4.** Yamada RS, Armas A, Goldman M, Lin PS. A scanning electron microscopic comparison of a high volume final flash with several irrigating solutions. J Endodon 1983; 9(pt 3): 137-42.
- 5. Brannstrom M. Smear layer: pathological and treatment considerations. Oper Dent Suppl 1984; 3: 35-42.
- **6.** Vojinovic O, Nyborg H, Brannstrom M. Acid treatment of cavities under resin fillings: bacterial growth in dentinal tubules and pulpal reactions. J Dent Res 1973; 52(6): 1189-93.
- 7. Drake DR, Wiemann AH, Rivera EM, Walton RE. Bacterial retention in canal walls in vitro: effect of smear layer. J Endod 1994; 20(2): 78-82.
- **8.** Perez-Heredia M, Ferrer-Luque CM, Gonzalez-Rodriguez MP, Martin-Peinado FJ, Gonzalez-Lopez S. Decalcifying effect of 15% EDTA, 15% citric acid, 5% phosphoric acid and 2.5% sodium hypochlorite on root canal dentine. Int Endod J 2008; 41(5): 418-23.
- 9. Orstavik D, Haapasalo M. Disinfection by endodontic irrigants and dressings of experimentally infected dentinal tubules. Endod Dent Traumatol 1990; 6(4): 142-9.
- **10.** Bystrom A, Sundqvist G. The antibacterial action of sodium hypochlorite and EDTA in 60 cases of endodontic therapy. Int Endod J 1985; 18(1): 35-40.
- 11. Calas P, Rochd T, Druilhet P, Azais JM. In vitro adhesion of two strains of Prevotella nigrescens to the dentin of the root canal: the part played by different irrigation solutions. J Endod 1998; 24(2): 112-5.
- **12.** McComb D, Smith DC. A preliminary scanning electron microscopic study of root canals after endodontic procedures. J Endod 1975; 1(7): 238-42.
- 13. Tidmarsh BG. Acid-cleansed and resin-sealed root canals. J Endod 1978; 4(4): 117-21.
- **14.** Abramovich A, Goldberg F. The relationship of the root canal sealer to the dentine wall. International Endodontic Journal 1976; 9(2): 81-6.
- **15.** White RR, Goldman M, Lin PS. The influence of the smeared layer upon dentinal tubule penetration by plastic filling materials. J Endod 1984; 10(12): 558-62.
- **16.** Goldman M, Goldman LB, Cavaleri R, Bogis J, Lin PS. The efficacy of several endodontic irrigating solutions: a scanning electron microscopic study: part 2. Journal of Endodontics 1982; 8(11): 487-92.
- 17. Wayman BE, Kopp WM, Pinero GJ, Lazzari EP. Citric and lactic acids as root canal irrigants in vitro. J Endod 1979; 5(9): 258-65.
- **18.** Rubin LM, Skobe Z, Krakow AA, Gron P. The effect of instrumentation and flushing of freshly extracted teeth in endodontic therapy: a scanning electron microscope study. J Endod 1979; 5(11): 328-35.
- **19.** Moorer WR, Wesselink PR. Factors promoting the tissue dissolving capability of sodium hypochlorite. Int Endod J 1982; 15(4): 187-96.
- **20.** Haapasalo M, Qian W. Irrigants and intracanal medications. In: Ingle JI, Bakland LK, editors. Endodontics. 6th ed. New York, NY: McGraw-Hill Companies; 2008. p. 999-1019.
- **21.** Di LR, Cadenaro M, Sbaizero O. Effectiveness of 1 mol L-1 citric acid and 15% EDTA irrigation on smear layer removal. Int Endod J 2000; 33(1): 46-52.
- 22. Ballal NV, Mala K, Bhat KS. Evaluation of the effect of maleic acid and ethylenediaminetetraacetic acid on the microhardness and surface roughness of human root canal dentin. J Endod 2010; 36(8): 1385-8.
- **23.** Prabhu SG, Rahim N, Bhat KS, Mathew J. Comparison of removal of endodontic smear layer using NaOCl, EDTA, and different concentrations of maleic acid A SEM study. Endodontology 2003; 15: 20-5.
- **24.** Ayad MF. Effects of rotary instrumentation and different etchants on removal of smear layer on human dentin. J Prosthet Dent 2001; 85(1): 67-72.
- **25.** Garberoglio R, Becce C. Smear layer removal by root canal irrigants. A comparative scanning electron microscopic study. Oral Surg Oral Med Oral Pathol 1994; 78(3): 359-67.
- 26. Grossman LI, Oliet S, Del Rio CE. Endodontic practice. Philadelphia, PA: Lea & Febiger; 1988.
- 27. Von der Fehr FR, Nygaard-Ostby B. Effect of EDTAC and sulfuric acid on root canal dentine. Oral Surg Oral Med Oral Pathol 1963; 16: 199-205.
- **28.** Khademi A, Yazdizadeh M, Feizianfard M. Determination of the minimum instrumentation size for penetration of irrigants to the apical third of root canal systems. J Endod 2006; 32(5): 417-20.

- 29. Calt S, Serper A. Time-dependent effects of EDTA on dentin structures. J Endod 2002; 28(1): 17-9.
- **30.** Metzger ZV, Basrani B, Goodis HE. Instruments, materials, and devices. In: Hargreaves KM, Cohen S, Berman LH, Editors. Cohen's pathways of the pulp expert consult. 10th ed. St. Louis: Mosby; 2010. p. 252.
- **31.** Meryon SD, Tobias RS, Jakeman KJ. Smear removal agents: a quantitative study in vivo and in vitro. J Prosthet Dent 1987; 57(2): 174-9.
- **32.** Takeda FH, Harashima T, Kimura Y, Matsumoto K. A comparative study of the removal of smear layer by three endodontic irrigants and two types of laser. Int Endod J 1999; 32(1): 32-9.
- **33.** Ballal NV, Kundabala M, Bhat S, Rao N, Rao BS. A comparative in vitro evaluation of cytotoxic effects of EDTA and maleic acid: root canal irrigants. Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod 2009; 108(4): 633-8.
- **34.** Ballal NV, Rao BN, Mala K, Bhat KS, Rao BS. Assessment of genotoxic effect of maleic acid and EDTA: a comparative in vitro experimental study. Clin Oral Investig 2012.
- **35.** Ballal NV, Kandian S, Mala K, Bhat KS, Acharya S. Comparison of the efficacy of maleic acid and ethylenediaminetetraacetic acid in smear layer removal from instrumented human root canal: a scanning electron microscopic study. J Endod 2009; 35(11): 1573-6.
- **36.** Perez-Heredia M, Ferrer-Luque CM, Gonzalez-Rodriguez MP. The effectiveness of different acid irrigating solutions in root canal cleaning after hand and rotary instrumentation. J Endod 2006; 32(10): 993-7.
- 37. Haapasalo M, Shen Y, Qian W, Gao Y. Irrigation in endodontics. Dent Clin North Am 2010; 54(2): 291-312.



Comparison of the efficacy of maleic acid, ethylenediaminetetraacetic acid (EDTA) and phosphoric acid in removing the smear layer from the root canal: A scanning electron microscopic study

Seyed Mohsen Hasheminia, <u>Reza Birang</u>*, Mahbobeh Feizianfard, Mina Nosouri, Sara Nosouri

Abstract

Introduction: The aim of this in vitro study was to compare the efficacy of 17% EDTA, 5% maleic acid and 6% phosphoric acid in removing the smear layer using scanning electron microcopy.

Materials and Methods: In this in vitro study, eighty human single-rooted teeth were selected and divided into three experimental groups (n = 25) for the application of 17% EDTA, 5% maleic acid and 6% phosphoric acid in order to remove the smear layer and one negative control group (n = 5). The canals of all the teeth were prepared using the step-back technique up to #40 in the apical area and up to #80 in the coronal area. Then final irrigation was carried out using 5 mL of one of the experimental solutions with a 30-gauge needle for 1 minute in each group. The teeth were then cut longitudinally and split into two halves by wedging action and the canal surfaces were viewed under SEM in the coronal, middle and apical areas. The photomicrographs were scored by two observers according to the extent of the smear layer removal. Data were analyzed by Kruskal-Wallis and Mann-Whitney tests to compare the groups and Friedman and Wilcoxson tests to compare different areas ($\alpha = 0.05$).

Results: No significant differences were observed between the three solutions (p value = 0.642). The cleanest area was the coronal followed by the middle and apical areas (p value = 0.001).

Conclusion: All the three solutions were similarly effective in removing the smear layer from the root canal walls.

Key words: Maleic acid, Phosphoric acid, Scanning electron microscopy, Smear layer

Received: 2 Oct, 2012 Accepted: 4 Dec, 2012

Address: Associate Professor, Torabinejad Dental Research Center, Department of Periodontics,

School of Dentistry, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

Email: birang@dnt.mui.ac.ir

Citation: Hasheminia SM, Birang R, Feizianfard M, Nosouri M, Nosouri S. Comparison of the efficacy of maleic acid, ethylenediaminetetraacetic acid (EDTA) and phosphoric acid in removing the smear layer from the root canal: A scanning electron microscopic study. J Isfahan Dent Sch 2013; 8(7): 606-15