بررسی میزان آلودگی باکتریهای گرم منفی در آب یونیـتهـای دانـشکده دنــدانپزشــکی شــاهد و تــأثیر روش فلاشینگ در کاهش آن

نویسندگان: دکتر زهرا تهیدست اکراد*ا، دکتر آذر دربندی، محمدمهدی عطارپوریزدی ٔ و دکتر شهرام دانش دوست ٔ

- ۱. دانشیار بخش بیماریهای دهان دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۲. استادیار بخش بیماریهای دهان دانشکده دندانیزشکی شاهد
 - ۳. مربی گروه میکروبشناسی دانشکده یزشکی دانشگاه شاهد
 - ۴. دندانيزشک
 - * نویسنده مسئول:

Email: Tohidast@sina.TUMS.ac.ir

دوماهنامه علمي - پژوهشي دانشگاه شاهد سال چهاردهم - شماره ۷۰ شهریور ۱۳۸۶

> 10/4/1. وصول:

10/10/14 يذيرش:

مقدمه و هدف: آنچه به عنوان آلودگی منابع آب یونیتهای دندانپزشکی از حدود سی سال پیش مطرح شده در پی بروز عفونتهای وخیم در بین افراد دچار ضعف سیستم ایمنی اهمیت بیشتری یافته است. این مطالعه به دنبال آخرین توصیههای ADA جهت کنترل میزان آلـودگی آب یونیتهای دندانپزشکی (تا حد ۲۰۰ CFU/ml) شکل گرفت.

هدف: هدف این تحقیق بررسی یونیتهای دانشکده دندان پزشکی شاهد از نظر میزان آلودگی باکتریهای گرم منفی در منابع آب آنها و ارائه روشی برای کنترل مؤثر آن است.

مواد و روشها: در این تحقیق که به صورت توصیفی با روش مشاهده انجام گرفت، جامعه مورد بررسی ۲۰ یونیت فعال دارای قسمتهای پوار آب و شیر دستشویی سالم بودند که بهطور تصادفی از بخشهای دانشکده دندان پزشکی شاهد انتخاب شدند. نمونهها از پوار آب و شیر دستشویی در لولههای استریل جمعآوری شد. پس از ۱ دقیقه فلاشینگ، مجدد نمونه دیگری بعد از ۵ دقیقه فلاشینگ، نمونه بعدی از پوارهای آب جمع آوری شد. تمام نمونه ها در محیط میولر هینتون آگار (Mueller Hinton Agar) کشت و به مدت ۷۲ ساعت در دمای ۳۷ درجـه سـانتیگـراد در انکوباسیون قرار داده شد و پس از آن، کلنیهای ظاهر شده شمارش شدند. برای مقایسه آماری نتایج از آزمون «تی» استفاده شد.

يافتهها: ميانگين آلودگي براي نمونههاي پوار آب ۴/۴۷ × ۱۰^۵ CFU/ml و بـراي نمونـههـاي شـير دستشویی ۲/۸۹ × ۱۰٬ ۲/۸۹ بود که این اختلاف از نظر آماری معنادار بود (p<٠/٠٥). همچنین پس از ۱ دقیقه و ۵ دقیقه فلاشینگ میزان متوسط آلودگی به ترتیب ۲/۸ ×۱۰۳ CFU/ml و CFU/ml ۴۹ بود که این مقادیر نیز از نظر آماری با نمونههای اولیه تفاوت قابل توجهی دارد (p<٠/٠۵).

نتیجه گیری: با توجه به این نتایج دندان پزشکان باید همواره به حضور تعداد قابل توجهی میکروارگانیسم در منابع آب یونیتها توجه داشته باشند و خصوصاً در بیماران دارای شرایط خاص آن را مدنظر قرار دهند. در این زمینه روش فلاشینگ از مؤثرترین و عملیترین شیوههای كاهش اين آلودگي است.

واژههای کلیدی: آب یونیت دندانپزشکی، آلودگی باکتریال، بیوفیلم

مقدمه

کنتـرل عفونـت از عنـاوین مطـرح و قابـل تأمـل در دنـدانپزشـکی اسـت و بـدون شـک متخصـصین دندانپزشکی بر این امر معترفند که بررسی و تحقیق در مورد سرایت عفونت، نقش بـارزی در نحـوه کنتـرل و ارائه روشهای پیشگیری خواهد داشت [۱].

آلودگی سیستم و منابع آب یونیتهای دندان پزشکی، از سالهای پیش، امری شناخته شده است. تا زمانی که بیماران و کارکنان دندان پزشکی در معرض تماس با آب و آیروسلهای حاصل از کارهای دندان پزشکی هستند، بحث کیفیت آب جاری در یونیتهای دندان پزشکی از مسائل مهم این رشته است. باکتریهای موجود در آب یونیتهای دندان پزشکی می توانند سبب بروز عفونت در افراد مستعد، از جمله افراد مبتلا به نقص سیستم ایمنی، زنان باردار، افراد مسن، سیگاریها و بیمارانی گردد که تحت عمل پیوند عضو قرار گرفتهاند یا پر تودرمانی می شوند [۲].

در مجموع، میکروارگانیسمهای مختلفی می توانند در آب یونیتهای دندان پزشکی یافت شوند و از ایسن میان، انواع پاتوژن آنها بخصوص باکتریهایی چون سودوموناس، مایکوباکتریوم، لژیونلا و... از اهمیت ویژهای برخوردارند. در بررسیهای گوناگون، گاه میزان آلودگی تا رقم ۹ میلیون کلنی میکروبی در هر میلی لیتر آب گزارش شده است [۳].

رشد و بقای میکروارگانیسمها در سیستم آب یونیت با شکل گیری بیوفیلمها مرتبط است و به نظر می رسد که بیوفیلم منبع اصلی باکتریهای موجود در آب باشد [۴]. بیوفیلم به طور معمول در آب یونیتهای دندان پزشکی یافت می شود و در اثر چسبیدن میکروارگانیسمها به سطح دیواره داخلی مسیر آب یونیت شکل می گیرد. در واقع، سرعت عبور آب در قسمتهای مرکزی تند و در قسمتهای مرکزی تند و در میکروارگانیسمها امکان چسبیدن و جایگزینی بر روی میکروارگانیسمها امکان چسبیدن و جایگزینی بر روی دیواره داخلی مسیر را پیدا میکنند [۱].

منبع دیگر آلودگی منابع آب یونیتهای دندان پزشکی، فلور میکروبی دهان بیماران است که به

واسطه اثر مکش و برگشت بزاق بیمار (Back Flow) از راه ساکشن و یا مجرای سرتوربین، امکان ورود به سیستم آبرسانی یونیت را دارد. در پژوهشی که در سال ۱۹۹۹ در دانشگاه کپنهاک توسط آندرسون (Anderson) انجام شده است سر توربینهای آغشته به بزاق بیمار دارای میانگین آلودگی CFU/ ml میباشند بنبراین استفاده از اتوکلاو موأکداً توصیه میگردد [۵].

کارپای (Carpay) در سال ۱۹۹۸ مینزان آنتیبادی لئریونلا را در دندان پزشکان ۱۰ برابر جمعیت عادی گزاش کرد و این در حالی بود که تحقیقات متعددی وچود لژیونلا را در منایع آب یونیتها گنزارش کرده بودند [۶].

نظربه این که توصیه های مؤسسه دندان پزشکان امریکا (American Dental Association: ADA) برای آلودگی منابع آب یونیت های دندان پزشکی حد استانداردی را متذکر شده است، حداکثر ۲۰۰ CFU/ml تصمیم بر آن شد تا ضمن بررسی میزان و نوع آلودگی قدم کوچکی در راه کنترل آن برداشته شود [۷].

مواد و *ر*وشها

این تحقیق از نوع مطالعات توصیفی بود که به روش مشاهده و با استفاده از فرم اطلاعاتی جهت ثبت مشاهدات انجام شد.

در ابتدای مطالعه از تمام یونیتهای دانشکده دندان پزشکی شاهد بازدید به عمل آمد. یونیتهایی در جامعه آماری این تحقیق جا می گرفتند که قسمت پوار آب و هوا و نیز شیر دستشویی آنها سالم و از نظر انجام کار درمانی نیز فعال بودند. در زمان شروع مطالعه، تعداد این یونیتها در مجموع ۷۴ یونیت بود. با نظر مشاور آماری پروژه، در مجموع، تعداد ۲۰ عدد از آنها به طور تصادفی، از بخش های مختلف انتخاب شد. تعداد مجموع یونیتها بود که در جدول ۱ مشاهده تعداد مجموع یونیتها بود که در جدول ۱ مشاهده می شود.

نمونه گیریها در روزهای شنبه و قبل از شروع به کار بخشها انجام میشد. ابتدا ۵ cc از آب پوار آب در لوله آزمایش استریل جمع آوری شد. نمونه های دوم و

دوماهنامه علمي - پژوهشي دانشور پزشكي / دانشكاه شاهد / شهريور ۸۶ / سال چهاردهم / شماره ۷۰

جدول ۱: تعداد یونیتهای انتخاب شده از هر بخش جهت نمونه گیری

اطفال	ارتودنسى	پر يو	ترمیم <i>ی</i>	اندو	پروتز	جراحي	تشخيص	بخش مربوطه
٣	١	۲	٣	٣	۵	۲	١	تعداديونيتهاى انتخاب شده

سوم هم به ترتیب پس از ۱ دقیقه و ۵ دقیقه از زمان انجام عمل فلاشینگ تهیه شد. برای مقایسه میزان آلودگی آب پوار با آب مورد استفاده برای کارهای معمول، از آب دستشویی همان یونیتها نمونه چهارمی جمع آوری شد.

به منظور اطمینان از استریل بودن شرایط کار در لوله ها بلافاصله پس از نمونه گیری بسته می شد و در ظرف حمل نمونه ها که حاوی یخ بود. قرار می گرفت. پس از اتمام جمع آوری نمونه ها، تمام آن ها به آزمایشگاه میکروب شناسی دانشکده پزشکی شاهد منتقل گردید.

در آزمایشگاه پس از خوب تکان دادن هر لوله، به روش Broth Serial Dilution روش روش الفرند متوالی ۱، ۱۰/۰ و ۱، ۱۰/۰۰ از هر نمونه تهیه شد کسه هسر کدام از آنها جداگانه بسر روی محیطهای کشت داده شدند. پس از انکوباتورگذاری محیطهای کشت در حرارت ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۷۲ ساعت، انواع کلنیهای ظاهر شده مشخص گردیدند.

پس از شمارش کلیه کلنیها، از هر نوع از آنها لامی تهیه و رنگ آمیزی گرم (Gram) برای آن انجام شد. بدین ترتیب با اطلاع از نوع باکتری (گرم مثبت یا گرم منفی)، کلنی های حاوی باکتری های گرم منفی شمارش شد و با توجه به میزان رقت نمونه مورد نظر، در نهایت تعداد آنها نیز محاسبه گردید. جهت آنالیز و بررسی آماری نتایج این پژوهش از آزمون <math>t با خطای t t t استفاده شد میزان کم تر از ایس مقدار نشانگر وجود اختلال و بیش از آن نشانه عدم وجود اختلاف بود.

تايج

در هر بیست نمونه اولیهای که از پوار آب این یونیتها گرفته شد، آلودگی باکتریایی مشاهده گردید. دامنه این آلودگی بین ۱٬۰۴×۱۰۴ تا ۱٬۰۴×۱۰۴ بود

(بهطور میانگین ۲۰^۵ ۲۶۷× ۴/۴۷). مقادیر ایس آلودگیها در جدول ۲ آمده است.

در تمام نمونههای گرفته شده از آب دستشویی یونیتها نیسز آلودگی مشاهده شد که دامنه آن از یونیتها نیسز آلودگی مشاهده شد که دامنه آن از $\times 1.7^{\circ}$ CFU/ml میانگین $\times 1.7^{\circ}$ CFU/ml کار ۲/۸۹ مقادیر در جدول تشان داده شده است.

جدول ۲: مقادیر آلودگی باکتریال در نمونههای اولیه از پوار آب یونیتها

میزان آلودگی (CFU/ml)	شماره يونيت	میزان آلودگی (CFU/ml)	شماره يونيت
4/7×1 • 0	11	۶/۴×۱۰ ^۵	1
Y / A × 1 • ^a	١٢	4/1 ×1.0	۲
* / * × 1 • ⁶	١٣	۵/۶ ×۱۰ ^۵	٣
4/4 ×1.0	14	٧/۶ ×١٠ ^٥	۴
k ×1 • 0	10	1/• * × 1 • ^{\$}	۵
۵/۲×۱۰ ^۵	19	۵/۸ ×۱ ۰ ۵	۶
8/4 ×1.0	۱۷	4/4 ×1.0	٧
1/8 ×1.0	١٨	۵/۲ ×۱ ۰ ^۵	٨
۱۰۵	19	۶×۱۰ ^۵	٩
Y/Y ×1 • ⁶	۲٠	4/4 ×1.0	1.

جدول ۳: مقادیر آلودگی باکتریال در آب دستشوییها

میزان آلودگی (CFU/ml)	شماره يونيت	میزان آلودگی (CFU/ml)	شماره يونيت
1/ \ ×1• [*]	11	4/4×1.*	١
Y / A × 1 • *	١٢	Y/Y ×1 • *	۲
4/4 ×1.4	١٣	۲/۶ ×۱۰ ^۴	٣
Y/Y ×1 • *	14	٣/۶ ×1 • *	۴
Y / A × 1 • [*]	10	۵/۴×۱۰ ^۴	۵
1/ \(\lambda\)	18	٣/٢ ×1 • *	۶
Y / A × 1 • *	1٧	۲/۶ ×۱ ۰ ^۴	٧
۸ ×۱ • ۳	۱۸	* ×1 • *	٨
1.*	19	* / ^ × 1 •*	٩
* ×1 • *	۲٠	1/4 ×1.4	١٠
		l .	l .

میرزان آلودگی پوار آب و شیر دستشویی در نمونه گیری ما از نظر آماری با یکدیگر تفاوت معناداری داشتند (p<+/-۵). این نتایج در نمودار ۱ آمده است.

مقادیر باکتریهای گرم منفی در هر دو منبع (پوار آب و شیر دستشویی) بیش تر از باکتریهای گرم مثبت بود (۵۵ درصد گرم مثنی و ۴۵ درصد گرم مثبت) که بخش عمده آن را باسیلهای گرم منفی تشکیل می دادند (به ترتیب ۵۱ درصد در پوار آب و ۴۹ درصد در شیر دستشوییها). میزان آلودگیها به تفکیک مورفولوژی باکتریها در نمودار ۲ دیده می شود.

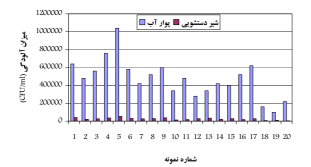
اما نتایج بررسی پس از این که فلاشینگ انجام گرفت به قرار زیر است:

فلاشینگ آب پوار به مدت ۱ دقیقه به میران قابل توجهی از میزان آلودگی کاسته بود و با مقادیر اولیه، تفاوت معناداری مشاهده می شد (p<+/-0). هر چند هنوز آلودگی وجود داشت (میانگین این آلودگی هنوز آلودگی به ۲/۸× بود)، ولی پس از ۵ دقیقه فلاشینگ میانگین آلودگی در نمونههای پوار آب به ۴۹ CFU/ml بود). این میزان با مقادیر آلودگی پس از فلاشینگ یک بود). این میزان با مقادیر آلودگی پس از فلاشینگ یک دقیقهای و طبیعتاً مقادیر اولیه، تفاوت معناداری داشت

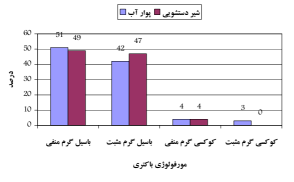
بحث

آلودگی منابع آب یونیتهای دندانپزشکی حداقل از ۳۰ سال پیش به خوبی شناسایی شده است [۸]. با ایـن حال، با وجود خطرهایی که این آلودگی برای بیماران دارای شرایط خاص، خصوصاً بیماران دچار اختلالات سیستم ایمنی دارد هنوز این مشکل به چشم میخورد.

دو منبع عمدهای که در تحقیقات پیشین برای ایسن آلودگی ذکر شده است. نخست فلور میکروبی دهان بیماران است که به واسطه اثر مکش و برگشت بزاق بیمار (Back Flow) از راه ساکشن و یا مجرای سرتوربین، امکان ورود به سیستم آبرسانی یونیت را دارا است و دوم محیط پایدار میکروبی رسوب کرده در



نمودار ۱: مقایسه میزان آلودگی باکتریایی در آب پوار و شیر دستشویی یونیتها



نمودار ۲: مقایسه درصد پراکندگی آلودگی باکتریایی در نمونههای آب پوار آب و شیر دستشویی برحسب نوع مورفولوژی باکتریها

لولههای آب یونیتها با همان بیوفیلم است که بهواسطه کانون بالقوه آلودگی عمل می کند.

در مطالعهای که انجام گرفت از مجموع بیست یونیت مورد بررسی، تمامی آنها مقادیر مختلف و گاه بسیار بالایی از آلودگی را نشان دادند. نتایج تحقیق معلوم کرد که میزان آلودگی در پوارهای آب بیش از آلودگی آب مورد استفاده جهت کارهای معمول (شیر دستشویی)، و اکشر جمعیت باکتریایی متعلق به باکتریهای گرم منفی است.

در مطالعه آقای اسمیت (Smith A.J) که برای تعیین میزان آلودگی میکروبی آب یونیتهای دندان پزشکی در مطبهای منطقه شمال اسکاتلند، در سال ۲۰۰۲ انجام شد [۹]، میزان آلودگی در نمونههای پوار آب تفاوت معناداری با نمونههای شیر دستشویی داشت که با نتایج حاصل از این مطالعه نیز همخوانی دارد. البته مقادیر

گزارش شده در مطالعه اسمیت که گزارش شده در مطالعه اسمیت که بسرای پسوار آب و ۲۳۹ CFU/ml بسرای مجسرای آب دستشوییها بوده، کم تر از نتایج مطالعه حاضر است CFU/ml) بسرای پسوار آب و ۴/۴۷×۱۰^۵ CFU/ml) می توان به تفاوت در روش اجرا مطالعه نسبت داد، چرا که آقای اسمیت پیش از نمونه گیریهای خود ۱ دقیقه فلاشینگ انجام داده و سپس آنها را جمع آوری کرده است که می تواند این تفاوت را توجیه کند. بالاتر بودن کیفیت یونیتهای مورد بررسی در مطالعه ایستان نیز می تواند از علل دیگر این اختلاف نتایج باشد.

در سال ۲۰۰۰، در مطالعه آقای واکر (Walker J.T) در سال آلودگی باکتریایی آب قسمتهای مختلف یونیتهای دندان پزشکی بررسی شد [۱۰]. ۵۵ یونیت در جنوب غربی انگلستان به منظور نمونه گیری انتخاب شده و از دو قسمت پوار آب و مجرای سرتوربین آنها نمونه تهیه شد. هرچند باز هم میزان آلودگی گزارش شده در این مطالعه به طور قابل ملاحظه کم تر از تحقیق ما بوده (۲/۹×۱۰۳ (۲/۹×۱۰۳)، اما در مطالعه ما نیز ۵۵ درصد آلودگی را باکتریهای گرم منفی تشکیل داده اند که با نتایج مطالعه آقای واکر (۴۱/۸ درصد) همخوانی دارد. در مطالعه ایشان ۶۸ درصد یونیتها دارای آلودگی باکتریایی بودند ولی در تحقیق ما صددرصد یونیتها آلودگی نشان دادند.

در مطالعه خانم بیگم طاهری در دانشکده دندان پزشکی شهید بهشتی که در سال ۱۳۷۹ انجام گرفت، ۱۱ یونیت انتخاب و از آب سر توربین و شیر دستشویی آنها نمونه گیری شد [۱۱] در تحقیق ایشان میزان آلودگی نمونه های شیر دستشویی به طور میانگین میزان آلودگی نمونه های شیر دستشویی به طور میانگین است، اما در تحقیق ایشان نیز همچون مطالعه ما آلودگی باکتری های گرم منفی بیش تر بوده است (۵۸).

در تحقیق دیگری که در دانشکده دندان پزشکی شهید بهشتی در سال ۱۳۷۸ توسط خانم دکتر مهدی پور انجام شد، نوع آلودگی باکتریایی آب یونیتهای هر

یک از طبقات دانشکده به طور جداگانه تعیین شد. در این مطالعه از پوار آب و مجرای سر توربین ۳۰ یونیت نمونه گیری به عمل آمد و جهیت بررسی کلنیها از محیطهای کشت اختصاصی استفاده شد. در این تحقیق نمونه آب ۵۰ درصد یونیتها آلوده اعلام شده در حالی که مطالعه ما همه یونیتهای مورد بررسی دارای آلودگی بودند. در مطالعه خانم مهدی پور بخش عمده آلودگی در نمونههای پوار آب باکتریهای گرم مثبت عنوان شده ولی در تحقیق ما میزان باکتریهای گرم مثبت منفی بیش تر بوده است. این اختلاف ممکن است به علت تفاوت در آلودگی اولیه منابع یونیتها و تفاوت در نوع محیطهای کشت انتخابی توسط ایشان باشد در نوع محیطهای کشت انتخابی توسط ایشان باشد

در تحقیقی که توسط میلر (Meiller) و همکارانش در سال ۱۹۹۹ انجام گرفت نیز متوسط آلودگی گزارش شدن است [۱۳]، در حالی که در تحقیق ما میانگین آلودگی به دست آمده، (FU/ml) است.

در تحقیق مکنلنت (M.G Mcenglegant) و کلارل (Clarl)، در سال ۱۹۷۳ در انگلستان، که بر روی ۲۰ یونیت انجام شد بخش عمده آلودگی، باکتریهای گرم منفی گزارش شده است که در این تحقیق نیز نتیجهای مشابه مطالعه ما مشاهده می شود [۱۴].

اما در مورد انجام عمل فلاشینگ در تحقیق خانم دکتر مهدی پور زمان لازم برای رسیدن به مرز صفر آلودگی ۱۰ دقیقه عنوان شده در حالی که در تحقیق ما زمان ۵ دقیقه ای فلاشینگ نتیجه مشابهی را ارائه می دهد. البته در مطالعه خانم مهدی پور زمان کم تری برای عمل فلاشینگ در نظر گرفته نشده و مورد بررسی قرار نگرفته است و چه بسا که در زمانهای پایین تر آلودگی به صفر رسیده باشد [۱۲].

در تحقیق مایو (Mayo) و همکارانشان نیز که در سال ۱۹۹۰ انجام گرفت میزان آلودگی پس از ۶ دقیقه فلاشینگ از ۱۰٬ ۲۰۷ به ۱۰٬ ۲۰۷سیده بود [۱]. ولی در تحقیق ما پس از ۵ دقیقه این میزان به مرز

منابع

- 1. Mayo JA, Oerthing K.M, Andrieu SC: "Bacterial biofilm: A source of dental air water syringes contamination." J Clin Prev Dent. 1990; 12: 13-20.
- 2. Martin MV: "The significance of the bacterial contamination of the dental unit water system." Br Dent J. 1987; 163: 152-154.
- Williams HN.: "Contribution of biofilm bacteria to the contamination of the DUWS." J Am Dent Assoc. 1995; 126: 1255- 1260.
- 4. Fayle SA, Pollard MA "Decontamination of dental unit's water systems: a review of current recommendations." Br Dent J. 1996; 181: 369-372.
- Andersen HK [et al]: "Effect of steam stenrilization inside the turbinechambers of dental turbine." Oral medicin. 1999; 87: 184-188.
- 6. Karpay RI, Palmondon TJ, Mills SE, Dove SB: "Validation of an in- office DUWS monitoring technique." J Am Dent Assoc. 1998;129: 207- 211.
- 7. ADA statement of DUWLS. J Am Dent Assoc.1996; 127: 185- 189.
- Sciaky I, Sulitzeanu A: "Importance of dental unit's in the mechanical transfer of oral bacteria." J Dent Res. 1992: 11: 17-20.
- Smith AJ. McHugh S, McCormick L, Stansfield R, McMillan A, Hood J:" A cross sectional study of water quality from dental unit's water lines in dental practices in the west of Scotland." Br Dent J. 2002; 192; 645-648.
- Walker JT, Bradshaw DJ, Bennett A, Fulford M, Martin M, Marsh P: "Microbial biofilm formation and contamination of dental unit's water systems in general dental practice." Applenviron Microbial. 1996 Nov; 62(11): 3954-9.
- ۱۱. بیگم طاهری ج، علومی ک: «بررسی مینزان آلودگی باکتریهای آب یونیتهای دانشکده دندان پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی در سال ۱۳۷۹» پایاننامه جهت اخذ درجه دکتری شماره ۲۰۴۸، سال ۱۳۷۹، دانشکده دندان پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی.
- ۱۲. قائم مقامی ۱، مهدی پور م.: «بررسی میزان آلودگی باکتریهای گرم منفی شایع در منابع آب یونیتهای دانشکده دندان پزشکی شهید بهشتی در سال ۱۳۷۷» پایان نامه جهت اخذ درجه تخصصی، شامره ۲۲۴، سال ۱۳۷۷، دانشکده دندان پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی.
- 13. Meiller TF, Depaola LG, Kelly JI, Baqui AA, Turng BF, Falkler WA,: "Dental unit's water lines: biofilms. disinfection and recurrence." J Am Dent Assoc. 1999 Jan; 130 (1): 65-72.
- 14. M comtegart MG, "Colonisation of dental unit's by water bacteria." Br Dent J. 1973; 136: 140-143.
- 15. Wiliams HN, Kelley J., Folineo D, Wiliams GC, Hawley CL, Sibiski J. "Assessing microbial contamination in clean water dental unit's and compliance with disinfection protocol." J Am Dent Assoc. 1994; 125: 1205-1211.
- Wiliams HN, Johnson A, Kelley JI., Bear ML, King TS. Mitchell B. "Bacterial contamination of water supply in newly installed dental unit's." Quintessence Int. 1995 May; 26 (5): 331-337.

صفر رسیده است. علت را باید در میزان بالاتر آلودگی اولیه در نمونههای مطالعه وی دانست.

همچنین در یافتههای تحقیق ویلیامز (Williams) در سالهای ۱۹۹۴ و ۱۹۹۵ پس از ۱۰ دقیقه فلاشینگ، میکروارگانیسمی در نمونههای مشاهده نشده است. ایشان نیز تنها زمان مورد بررسی را ۱۰ دقیقه در نظر گرفته بودند [۱۹و ۱۶].

در کل، در مورد زمان مؤثر انجام عمل فلاشینگ در مقالات گوناگون، زمانهای مختلفی اعلام شده که از ۳۰ ثانیه تا ۲۰ دقیقه متغیر است؛ ولی باید این نکته را نیز در نظر داشت که انجام یک فلاشینگ ۲۰ دقیقهای در مرکز دندانیزشکی عملاً کار غیرممکنی است.

همان طور که ملاحظه می شود میزان آلودگی که در بسیاری از مقالات گزارش شده است از نتایج تحقیق ما کم تر بوده که این موضوع علل مختلف و قابل تأملی دارد از جمله مستعمل بودن یونیتهای دانشکده و عدم رعایت اصول صحیح استریلیزاسیون. البته باید خطاهای احتمالی موجود در کار و یا تفاوت در روشهای اجرا را نیز در نظر گرفت.

يىشنهادات

- . به کارگیری توصیه های مؤسسه دندان پزشکی امریکا (ADA) تاحد امکان نظیر استفاده از فیلتر و مواد ضدعفونی کننده در لوله های آب یونیت در دوره های منظم و متناوب.
- ۲. انجام عمل فلاشینگ قبل از شروع کار درمانی بـه مدت ۵ دقیقه و بین بیماران به مدت ۱ تا ۲ دقیقـه تا از امکان بروز پدیده Back Flow نیز کاسته شود.
- رعایت اصول استریلیزاسیون در هندپیسها و قلمهای کویترون.
- ۴. استفاده از آب استریل در هنگام اعمال درمانی
 حساس از قبیل جراحی.
- ۵. پیشنهاد می گردد در صورت امکان جهت مقایسه،
 تحقیقی مشابه در مطبهای شخصی در سطح شهر
 تهران انجام گیرد.