

مقاله علمی (تحقیقی)

ارزیابی کیفیت و طیف اثر محلول میکروتن

دکتر جواد سلطانبور*

دکتر عباس سید شاکری**

چکیده

به کارگیری وسیع محلول میکروتن به عنوان یک ضد عفونی کننده پر مصرف و قابل دسترس در بازار توزیع ایران موجب شد تا میزان اثر و کیفیت آنتی باکتریال آن به محک گذارده شود. هدف از انجام این تحقیق بررسی صحت اثر محلول میکروتن بر روی گونه‌های مختلف باکتریایی و قارچی بر اساس ادعای کارخانه سازنده می‌باشد.

برای بررسی و آزمون میکروتن از نمونه‌های میکروبی توصیه شده توسط استانداردهای مختلف استفاده شد.

نمونه مورد آزمایش محلول میکروتن قابل دسترس در بازار بوده و روش آزمون بر اساس تهیه سوسپانسیون از سوش‌های شاخص یا مقام میکروبی و مجاور کردن آن سوسپانسیون‌ها با محلول میکروتن ۲٪ و بررسی امکان رشد آنها در محیطهای کشت مناسب پایه ریزی گردید و در پایان، نتایج پس از گذشت مدت زمان مورد نظر ثبت شد.

یافته‌های این مطالعه نشان داد که محلول میکروتن دارای قدرت باکتریوسیدال بالایی بوده و قادر است تمام سوش‌های مورد مطالعه را به طور غیر قابل برگشتی از بین ببرد، لذا می‌توان از این ماده به عنوان یک ضد عفونی کننده قابل اعتماد در مصارف روزمره استفاده کرد.

کلید واژه‌ها: ضد عفونی کننده، میکروتن، ضد میکروبی

* - دکتری علوم آزمایشگاهی بخش میکروبیولوژی دانشگاه علوم پزشکی بقیه اله (عج)

** - استادیار گروه آموزشی پرودنتولوژی دانشگاه علوم پزشکی بقیه اله (عج)

استفاده از ترکیبات و مواد ضد عفونی کننده در محیط کار دندانپزشکی امری ضروری و اجتناب ناپذیر است. اگر چه استریل کردن وسایل با استفاده از فور و اتوکلاو به شکل روزمره مقدور می باشد اما وسایل و تجهیزات مختلفی در کار دندانپزشکی وجود دارند که استریل کردن آنها به کمک روشهای حرارتی مقدور نبوده و محدودیتهای حرارتی، رطوبتی و فضایی مانع از این امر می شود. استفاده از وسایل یکبار مصرف نیز اگر چه بسیار مفید است و نقش مؤثری در کاهش آلودگی و عفونت متقاطع در محیطهای درمانی دارند ولی باز استفاده از محلولهای ضد عفونی کننده یا دزانتکتانت به شکل وسیعی رایج می باشد (۱). ضد عفونی کردن تجهیزات موجود در محیط کار نظیر صندلی دندانپزشکی، یونیت، چراغ یونیت، تابوره، کراشوار، کابینت ها و وسایل موجود در اطراف یونیت نظیر دستگاه لایت کیور، آمالگاماتور، سطح خارجی فورو اتوکلاو، ساکشن و غیره، همچنین ضد عفونی کردن کف و دیوارهای محل کار تماماً با استفاده از مواد دزانتکتانت مقدور می باشد (۱).

برخی از وسایل پلاستیکی که تحمل حرارت بالا را ندارند به کمک مواد دزانتکتانت ضد عفونی می شوند. هنگام استفاده از وسائل روتاری مثل توربین و یا جرم گیری با کاویترون ذرات پخش شده در محیط (به شکل آئروسول) تا شعاع ۱/۵ متری به اطراف منتشر می شوند (۲ و ۳). به منظور درک بهتر مفهوم استریلیزاسیون ذکر چند تعریف ضروری به نظر می رسد (۴). از نظر تعریفی استریلیزاسیون به معنی از بین بردن کلیه سوش های میکروبی اعم از بیماری زا و غیر بیماری زا می باشد و اسپورها نیز از بین می روند. دزانتکتانت به معنی از بین بردن سوش های بیماری زا از روی محیطهای غیر زنده می باشد و لزوماً به معنای از بین رفتن اسپورها نمی باشد (۴). آنتی سپسی واژه دیگری است که به معنای از بین بردن سوش های بیماری زا از روی محیطهای زنده و بیولوژیک می باشد (۴). روشهای کنترل عفونت و ضد عفونی متنوع بوده و به دو گروه کلی طبقه بندی می شوند.

روشهای فیزیکی: شامل استفاده از حرارت خشک، حرارت مرطوب، حرارت و بخار مواد شیمیائی، اشعه X و اشعه گاما می باشد (۵).

روشهای شیمیائی: شامل استفاده از محلولهای شیمیائی (انواع دزانتکتانت ها) و گازهای شیمیائی (گاز اکسید اتیلن) می باشد (۵).

تاکنون ترکیبات و مواد ضد عفونی کننده گوناگونی توسط کمپانی‌های مختلف ساخته و ارائه شده‌اند که هر یک دارای مزایا و معایبی می‌باشند و از نظر کیفیت و طیف اثر میکروبی، شرایط کار، زمان اثر، تأثیر روی محیط زیست، اثر تخریبی روی وسایل فلزی و پلاستیکی و سایر ویژگیها متفاوت می‌باشند(۶).

هیچ ترکیبی که واجد تمام شرایط مطلوب یک محلول دزانتکتانت باشد تهیه و ارائه نشده است. گاه انتخاب یک دزانتکتانت مناسب کار مشکلی است چراکه شرکت‌های سازنده در اغلب موارد در توصیف محصول خود اغراق می‌نمایند. یک محلول ضد عفونی کننده ایده‌آل بایستی واجد خصوصیات زیر باشد(۶):

- ۱- طیف عمل وسیعی داشته باشد.
 - ۲- سریع‌الانتر باشد.
 - ۳- حساسیتهای کاربردی بالائی نداشته باشد.
 - ۴- تداخلات داروئی و شیمیائی آن پایین باشد.
 - ۵- دارای حذف آسان از محیط زیست بوده و پس مانده مخرب نداشته باشد.
 - ۶- برای پرسنل خطراًفرین نباشد. فاقد بو و بخارات سمی باشد.
 - ۷- با وسایل پلاستیکی و فلزی و پارچه‌ای و غیره سازگار باشد.
 - ۸- کاربردی آسان و اقتصادی داشته باشد.
 - ۹- نگهداری آن آسان و طولانی باشد.
- محلولهای ضد عفونی کننده از نظر قدرت و طیف اثر به سه گروه تقسیم بندی می‌شوند(۵).
- انواع قوی که قادرند تمام اشکال میکروبی و حتی اسپورها را از بین ببرند نظیر گلو تارآلدئید. انواع متوسط که قادرند کلیه اشکال میکروبی از جمله باسیل سل را از بین ببرند ولی روی اسپورها بی تأثیرند، نظیر فرم‌آلدئید، ترکیبات کلر و ید، یدوفورم، فنل‌های مرکب. انواع ضعیف که قادرند انواعی از اشکال میکروبی را از بین ببرند اما روی باسیل سل بی تأثیرند نظیر دترزانت‌ها و آمونیوم‌های چهارتایی(۵).
- بر اساس طبقه بندی اسپالدینگ وسایل مورد استفاده در کار درمان از نظر میزان نیاز به استریلیزاسیون به سه گروه طبقه بندی می‌شوند(۵).
- الف - وسایل Critical: وسایلی هستند که به درون انساج وارد شده و آنها را پر فوره می‌کنند و لذا

نیاز به استریلیزاسیون دارند مثل سر سوزن، سوند، تیغ بیستوری، فرزها و غیره.
 ب - وسائل Semicritical: وسائلی هستند که با انساج و پوشش مخاطی تماس پیدا می‌کنند اما آنها را پرفوره نمی‌کنند. این وسائل احتیاج به استریلیزاسیون و یا دزانتفکسیون قوی دارند مثل آینه، پنس، آمالگام کریر، کاندنسور و غیره.

ج - وسائل Non critical: وسائلی هستند که با انساج و سطوح پوششی بدن تماس ندارند و لذا فقط به دزانتفکسیون متوسط نیازمندند مثل کلیدهای یونیت، چراغ یونیت و دستگاههایی که در اطراف دندانپزشک قرار دارند(۵).

مهمترین ترکیبات ضدعفونی کننده که در زمینه دندانپزشکی کاربرد داشته و مورد تأیید EPA* می‌باشند عبارتند از(۶):

- | | |
|---------------------------------|--|
| الف - ترکیبات آلدئیدی | فرم آلدئید - گلو تار آلدئید |
| ب - ترکیبات فنلی | هگزاکلروفن - کلر هگزیدین - کروزرول |
| ج - ترکیبات یدی | تنتورید - آیودین پوویدین (بتادین) |
| د - ترکیبات کلر | دی اکسید کلر - هیپوکلریت سدیم |
| ه - ترکیبات الکلی | الکل اتیلیک - الکل ایزوپروپیل |
| و - ترکیبات آمونیوم چهارتایی | ستیل پریدینیوم - ستریمید C (ساوون) - دترژانتها و صابونها |
| ذ - ترکیبات جدید آمونیوم کلراید | میکروتن |

بر اساس اطلاعات حاصل از کتب مرجع میکروبیولوژی و کنترل عفونت، از میان ترکیبات فوق‌الذکر فقط محلول گلو تار آلدئید ۲٪ است که در مدت شش الی ده ساعت توانایی از بین بردن اسپورهای مقاوم را داشته و می‌تواند استریلیزاسیون را برقرار نماید(۷).

ضدعفونی کننده‌ها به اشکال مختلفی کاربرد دارند که عبارتند از:

۱- غوطه‌ور سازی ۲- اسپری کردن ۳- آغشته کردن با پارچه یا اسفنج.

باید به خاطر داشت که روش استفاده از محلولهای ضدعفونی کننده دارای ترتیب و برنامه خاصی می‌باشد. به این صورت که ابتدا وسائل شستشو شده و خشک می‌شوند. برای شستشوی ابتدائی می‌توان از وسائل دستی یا اولتراسونیک استفاده کرد. به این ترتیب بقایای پروتئینی، دبری‌ها و مواد آلی از روی سطح وسائل شسته و برطرف خواهند شد. پس از خشک کردن باید

* Enviromental protection Agency

وسائل را در مجاورت محلول دزائفکتانت قرار داد و اگر وسائل مرطوب باشند غلظت محلول ضدعفونی کننده تغییر خواهد کرد. باید غلظت و زمان تماس محلول ضدعفونی کننده بر اساس دستور کارخانه سازنده دقیقاً رعایت گردد تا نتیجه مطلوب حاصل شود. پس از اتمام زمان تماس وسائل با دستکش استریل از محلول ضدعفونی کننده خارج شده و با محلولهای استریل (مثل سرم یا آب مقطر استریل) شستشو می‌شوند تا بقایای دزائفکتانت و باکتری‌های ناپود شده از روی آنها حذف گردد. سپس وسائل مجدداً خشک شده و بسته بندی می‌شوند و در ظروف درب دار و در محیطهای مناسب نگهداری می‌گردند، تا زمانی که مجدداً مورد استفاده قرار گیرند (۱).

یکی از ترکیبات دزائفکتانت که طی چندسال اخیر به میزان زیادی در بین دندانپزشکان ترویج و توزیع شده و به شکل وسیعی مورد استفاده قرار می‌گیرد محلول Micro 10+ ساخت کارخانه Unident SA کشور سوئیس می‌باشد. این ترکیب یک Generation جدید از ترکیبات آمونیوم کلراید با فرمول N-Alkyl-N-Benzyl-N , N-dimethyl-Ammonium chloride می‌باشد، که به منظور بهبود خصوصیات آن دارای ترکیبات اضافی پاک کننده، مواد ضدخوردگی و ضد زنگ زدگی (Antirust and anticorrosion)، اسانس و سایر ترکیبات نگهدارنده نیز می‌باشد (۸).

میکروتن با غلظتها و زمان اثرهای مختلفی که از طریق کارخانه سازنده پیشنهاد شده است کاربرد دارد (جدول ۱) و بر اساس ادعای شرکت سازنده ویژگیهای لازم را به عنوان یک دزائفکتانت مناسب دارا می‌باشد (۸).

جدول ۱- روش کار با میکروتن با غلظتهای مختلف

کاربرد	غلظت	زمان اثر	اندازه (میلی گرم)
Bacteriocidal and TB cidal	۲٪	یک ساعت	۲۰
	۲٪	دو ساعت	۲۰
	۴٪	سی دقیقه	۴۰
	۵٪	پانزده دقیقه	۵۰
Fungicidal	۱٪	یک ساعت	۱۰
	۲٪	چهار ساعت	۲۰
HIV , HBV	۲٪	پانزده دقیقه	۲۰

در مطالعه‌ای که اخیراً در بخش میکروبیولوژی دانشگاه علوم پزشکی بقیه‌آله (عج) انجام گردید تلاش شد تا کیفیت اثر آنتی میکروبیال این ترکیب مورد بررسی قرار گیرد و صحت ادعای کارخانه ارزیابی گردد.

برای بررسی و آزمون محلولهای دزافکتانت استانداردهای ویژه‌ای وجود دارد که در کشورهای مختلف بر اساس دستورالعملهای سازمانهای بهداشتی و انستیتوهای تحقیقاتی آنها تدوین می‌گردد(۹).

برخی از این استانداردها در کشورهای مختلف عبارتند از:

USA	AOAS ¹
France	AFNOR ²
Germany	DGHM ³
U.K	BSI ⁴
Netherlands	DCP ⁵

این استانداردها اگر چه در برخی موارد تفاوتهایی با یکدیگر دارند اما در مجموع دارای تشابهات عملی فراوانی بوده و حاوی نکات مهمی در رابطه با نحوه انجام آزمون میکروارگانیزم‌های مناسب جهت مطالعه، خطاهای احتمالی، روش بررسی نتایج و سایر مسائل مربوطه می‌باشند(۹).

اصولاً هنگام آزمون اثرات آنتی میکروبیال محلولهای دزافکتانت، این موارد مورد ارزیابی قرار می‌گیرند.

Bacteriocidal Activity

Tuberclocidal Activity

Fungicidal Activity

Sporocidal Activity

Virucidal Activity

1. Association of official agricultural chemists.

2. Association France de Normalisation.

3. Deutsche Gesellschaft für hygiene und microbiologie

4. British Standards institution

5. Dutch committee of phytopharmacy

برای ارزیابی هر یک از موارد فوق سوش‌های باکتریائی - قارچی و ویروسی مختلفی توسط هر کدام از سیستم‌های استاندارد فوق‌الذکر مطرح و پیشنهاد می‌شوند که در مجموع دارای موارد مشابه و مشترک نیز می‌باشند. با استفاده از اطلاعات بدست آمده از استانداردهای فوق، مطالعه حاضر به شکل زیر طراحی شد.

فرضیه مطالعه

محلول Micro 10+ بر اساس ادعای کارخانه سازنده قادر است در غلظت ۲٪ و در زمان‌بندی تعیین شده از طرف کارخانه سوش‌های باکتریائی، قارچ، اسپورها و میکوباکتریوم را به شکل غیرقابل برگشتی از بین ببرد.

مواد و روشها

۱- محلول میکروتن مورد استفاده محلولی بود که در تعاونی انجمن دندانپزشکی به عنوان محلول تجاری جهت مصرف در مطبها و کلینیک‌ها به دندانپزشکان فروخته می‌شد. محلول بررسی شده در این مطالعه دارای تاریخ مصرف بوده و قبلاً باز نشده بود.

۲- سوش‌های میکروبی و قارچی بر اساس استانداردهای موجود در اروپا و آمریکا که در زمینه بررسی کیفیت محلولهای ضدعفونی کننده تدوین شده‌اند انتخاب شدند (۹). استانداردهای BSI, DGHM, AOAS, AFNOR مورد بررسی قرار گرفته و برخی از سوش‌های میکروبی و قارچی مشترک بین آنها در این مطالعه مورد آزمون قرار گرفتند (۹). این سوش‌ها عبارت بوده‌اند:

Esherichia coli (E.c) به عنوان یک باکتری شایع و استاندارد.

Staphylococcus aureuos (Sa) به عنوان یک عامل عفونتهای بیمارستانی.

Pseudomonas aeruginosa (PA) به عنوان یک باکتری مقاوم و وحشی بیمارستانی.

Mycobacterium tuberculosis (Mt) به عنوان باکتری شاخص در تعیین قدرت

دزانشکانت‌ها.

Aspergillus fumicatus (Af) قارچ ساپروفیت شایع در طبیعت.

Trichophyton mentagrophytes (Tm) قارچ درماتوفیت مقاوم.

Bacillus cereus (Bc) به عنوان باکتری اسپوردار مقاوم.

Bacillus subtilis (Bs) به عنوان باکتری اسپوردار شاخص اتوکلاویافور.

سوسپانسیون تمام سوش‌های فوق با غلظت معادل یک مک فارلن (Macfarland) تهیه شدند. برای تهیه چنین سوسپانسیونی (که 10^7 عدد باکتری در هر میلی‌متر آن وجود دارد) از اسپکتروفتومتری و نمونه استاندارد ۱ مک فارلند استفاده شد. (۷)، به این ترتیب که از محیط‌های کشت خالص باکتریایی و قارچی مقداری برداشت شده و آب مقطر استریل به آن اضافه می‌گردد. میزان دانسیته یا نور عبوری از لوله استاندارد ۱ مک فارلند با دستگاه فتومتری اندازه‌گیری شده و میزان اضافه کردن آب مقطر به سایر لوله‌ها در حدی است که دانسیته‌ای برابر لوله استاندارد بوجود آید.

۳- محیط‌های کشت مورد استفاده جهت رشد باکتری‌ها و قارچ‌های مختلف عبارتند از:

1. Blood agar (BA)
2. Eosin metylene blue (EMB)
3. Chocolat agar (CH.A)
4. Lowen stein janson (L.S.J)
5. Saborod dextros agar (SDA)

قارچها در محیط کشت BA و SDA، باسیل سل در محیط L.S.J و سایر سوش‌ها در محیط‌های BA و EMB و CH.A رشد داده می‌شوند.

۴- از آب مقطر استریل و سالین نرمال استریل برای رقیق کردن توده باکتریایی و تهیه سوسپانسیون میکروبی و همین‌طور شستشوی سوسپانسیون میکروبی استفاده می‌شود.

۵- لوله‌های آزمایش استریل درب‌دار برای نگهداری سوسپانسیون کاربرد دارند.

۶- پلیت‌های پتری دیش جهت کشت نمونه‌های باکتریایی به کار می‌روند.

۷- هود میکروبیولوژیک دستگاهی است که عملیات تهیه سوسپانسیون و کشت دادن به تهیه محلول‌های میکروبی در محیط آن کار می‌شود. انکوباتور حرارت مناسب جهت انکوباسیون را تأمین می‌کند.

۸- دستگاه اسپکتروفتومتری برای تهیه سوسپانسیون‌های یکنواخت میکروبی به کار

می‌رود (۱۰).

۹- دستگاه سانتریفوژ برای تخلیص توده میکروبی از سوسپانسیون آن به کار می‌رود(۱۰).

شرح کار و طرح مطالعه

۱- ابتدا از محلول Micro 10+ غلظت ۲٪ آن تهیه گردید بیست میلی‌گرم محلول در یک لیتر آب مقطر استریل حل گردید) این غلظت بیش از سایر غلظتها کاربرد عملی در محیطهای کلینیکی و مطبها دارد(۸).

۲- طبق روش گفته شده برای هر کدام از نمونه‌های قارچی و میکروبی مورد مطالعه سوسپانسیونی معادل یک مک‌فارلند تهیه شد.

۳- برای هر سوش میکروبی هفت لوله آزمایش در نظر گرفته شد و به روش رقت ترتیبی یا Serial dilution نسبتهای مختلف از سوسپانسیون و میکروتن ۲٪ در مجاورت هم قرار گرفتند. لوله شماره یک دارای شش سی‌سی سوسپانسیون میکروبی بوده و فاقد میکروتن می‌باشد و لوله شاهد تلقی می‌شود. لوله شماره دو دارای پنج سی‌سی سوسپانسیون و یک سی‌سی میکروتن می‌باشد. لوله شماره سه دارای چهار سی‌سی سوسپانسیون و دو سی‌سی میکروتن می‌باشد و این ترتیب به همین شکل رعایت می‌شود به نحوی که لوله شماره هفت دارای شش سی‌سی میکروتن بود و فاقد سوسپانسیون می‌باشد و این لوله نیز شاهد تلقی می‌شود. به این ترتیب برای هر سوش میکروبی شش سوسپانسیون یا مقادیر مختلف از یک تا شش سی‌سی تهیه گردید. حجم نمونه میکروتن نیز از یک تا شش سی‌سی (با غلظت ثابت ۲٪) متفاوت می‌باشد (جدول ۲).

جدول ۲- نسبتهای مختلف سوسپانسیون میکروبی و میکروتن به روش رقت ترتیبی

لوله	۱	۲	۳	۴	۵	۶	۷
نمونه میکروبی	۶	۵	۴	۳	۲	۱	۰
میکروتن	۰	۱	۲	۳	۴	۵	۶

۴- مدت زمان تماس با Micro10+ با سوسپانسیون میکروبی بر حسب نوع سوش میکروبی متفاوت می‌باشد. مثلاً تماس برای قارچها و باکتری‌های اسپوردار چهار ساعت و برای باسیل

سل دو ساعت و برای سایر باکتری‌ها یک ساعت در نظر گرفته شد.

۵- پس از پایان زمان اثر، لازم بود تا سوسپانسیون از Micro10+ تهی گردد. بنابراین با عمل رقیق کردن و سانتریفوژ کردن‌های متوالی (حداقل سه بار) سعی شد که توده خالص میکروبی از آب مقطر و میکروتن جدا گردد تا به این ترتیب اثر میکروتن روی توده میکروبی فقط محدود به زمان موردنظر باشد و نه بیشتر.

۶- سپس از توده‌های خالص میکروبی مقدار مختصری (در حدود ۰/۱ سی‌سی) برداشت گردید و در محیط‌های کشت خاص خود (که شرح داده شد) پاساژ داده و در انکوباتور قرار گرفت. زمان انکوباسیون را برای باکتری‌های ساده ۴۸ ساعت، برای قارچ‌های ساپروفیت چهار روز، برای قارچ‌های درماتوفیت ۱۴ روز و برای مایکوباکتریوم و باکتری‌های اسپوردار چهل روز در نظر گرفته شد. درجه حرارت انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد تنظیم گردید.

۷- پس از پایان مدت انکوباسیون و در طی دوران انکوباسیون محیط‌های کشت مکرراً بررسی شد و هر گونه رشد قارچی و میکروبی و تشکیل هر گونه کلنی به دقت بررسی گردید و نتایج ثبت شد. وجود نمونه‌های شاهد، صحت انجام تحقیق و یا وجود هرگونه اشتباه را نشان می‌دادند، مثلاً در نمونه‌های مربوط به لوله شماره یک بایستی حتماً تشکیل کلنی واضح مشاهده می‌گردید و در نمونه‌های مربوط به لوله شماره هفت هیچ‌گونه رشد میکروبی و واضح مشاهده می‌شد و در نمونه‌های مربوط به لوله شماره هفت هیچ‌گونه رشد میکروبی و قارچی نباید مشاهده می‌شد که در هیچ مورد در لوله‌های آزمایش شاهد وضعیتی خلاف انتظار مشاهده نشد و این صحت روش کار را تأیید می‌کرد.

نتایج

در هیچ کدام از محیط‌های کشت قارچی، میکروبی و باکتری‌های اسپوردار مربوط به لوله‌های شماره دو تا شش رشد باکتریایی و قارچی مشاهده نشد و این امر دلالت بر این داشت که تمام سوش‌های میکروبی به شکل غیر قابل برگشتی از بین رفته‌اند (جدول ۳).

جدول ۳- نتایج حاصل از رشد یا عدم رشد سوش های مختلف مورد مطالعه در محیطهای کشت اختصاص

سوسپانسیون میکروبی	Ec	Sa	Pa	Mt	Af	Tm	Bc	Bs
لوله شماره ۱	+	+	+	+	+	+	+	+
لوله شماره ۲	-	-	-	-	-	-	-	-
لوله شماره ۳	-	-	-	-	-	-	-	-
لوله شماره ۴	-	-	-	-	-	-	-	-
لوله شماره ۵	-	-	-	-	-	-	-	-
لوله شماره ۶	-	-	-	-	-	-	-	-
لوله شماره ۷	-	-	-	-	-	-	-	-

مشاهده رشد باکتری = +
عدم رشد باکتری = -

بحث

۱- توده باکتریال و قارچی پس از مجاورت با Micro 10+ در محیطهای کشت مناسب و شرایط مطلوب از نظر رشد و تکثیر قرار داده شد، ولی هیچگونه رشدی مشاهده نشد، می توان این طور بیان کرد که محلول M1 توانسته است به صورت غیر قابل برگشتی باکتری ها و قارچها را غیر فعال سازد و دارای خاصیت باکتریوسیدال می باشد.

۲- چون Micro 10+ در غلظتها و تناسه های مختلف توانست تمامی میکروارگانیسم های موجود در سوسپانسیون را نابود سازد لذا یک ترکیب دزائفکتانت کاملاً قابل اطمینان محسوب می شود و قدرت آنتی میکروبیال آن ۱۰۰٪ می باشد.

۳- چون محلول Micro 10+ توانایی از بین بردن میکوباکتریوم را داراست لذا یک دزائفکتانت متوسط محسوب می شود و از طرفی چون توانست باعث ممانعت از رشد باکتری های اسپوردار نیز شود، لذا می توان آن را جزو دزائفکتانت های قوی نیز طبقه بندی کرد. ترکیبات

مختلفی از آمونیوم‌های چهارتایی وجود دارند که اکثراً جزو ضدعفونی کننده‌های ضعیف طبقه‌بندی می‌شوند اما محلول میکروتن یک Generation جدید از ترکیبات فوق می‌باشد و دارای ویژگی‌های خاصی است، می‌توان آن را جزو ضدعفونی کننده‌های قوی در نظر گرفت.

۴- اگرچه در این مطالعه روی ویروس‌ها کار نشد اما چون مقاومت ویروس‌ها (حتی HBV که ویروسی مقاوم است) نسبت به باکتری‌های مقاوم و اسپوردار بسیار پایینتر است (۹) لذا می‌توان تصور کرد که قدرت آنتی ویرال محلول Micro 10+ نیز بالا می‌باشد. کلاً مقاومت ویروس‌ها کمتر از اسپورها بوده و ویروس HIV ویروس ضعیف و غیر مقاومی است (۱۱).

در کل میکروتن دارای خصوصیات و مزایای زیر می‌باشد:

- ۱- طیف عمل گسترده‌ای دارد.
 - ۲- سریع‌الاثرب است.
 - ۳- بدون عوارض زیست محیطی است دارای سمیت CHIV بوده و کاملاً Biodegradable می‌باشد.
 - ۴- فاقد بوی نامطلوب است.
 - ۵- دارای خاصیت ضدخوردندگی و ضدزنگ زدگی است.
 - ۶- برای پرسنل عوارضی ندارد.
 - ۷- دارای خاصیت پاک‌کنندگی است و به عنوان پاک‌کننده اولتراسونیک نیز کاربرد دارد.
 - ۸- اقتصادی است و کاربردی آسان دارد.
- میکروتن دارای کاربردهای بالینی دیگر به اشکال مختلف می‌باشد که:
- ۱- % برای وسایل کوچک و شیاردار مثل ابزارهای اندودنتیک.
- هنگام کار با میکروتن ممکن است مشکلاتی بوجود آید که عمده این مشکلات:
- ۱- رسوب گذاری
 - ۲- زنگ‌زدگی
 - ۳- خرابی وسایل روتاری
- مهمترین علل بروز چنین مشکلاتی عدم استفاده صحیح از میکروتن می‌باشد و در صورتی که به چند نکته دقت کافی شود می‌توان از بروز چنین عوارضی جلوگیری کرد (۸).
- الف - معمولاً از آب شهر برای رقیق کردن میکروتن استفاده می‌شوند. بهترین مایع برای

رفیق کردن میکروتن آب مقطر استریل است که فاقد املاح معدنی می‌باشد.

ب - میکروتن علی رغم تمام مزایای خود دارای یک نقطه ضعف می‌باشد و آن ناسازگاری میکروتن با بسیاری از ترکیبات شیمیایی دیگر می‌باشد و این ناسازگاری سبب مختل شدن ویژگیهای مثبت میکروتن می‌گردد، لذا هنگام استفاده از میکروتن بایستی ابتدا وسایل را از هر گونه ترکیبات شیمیایی دیگر پاک کرد.

مواد ناسازگار با میکروتن عبارتند از:

- هرگونه ترکیب پاک کننده و ضدعفونی کننده

- صابونهای مایع

- شامپو و مواد کفزا

- مواد پاک کننده آلکالینی و آلدئیدی

- سورفکتانت‌های آنیونی

ج - ترتیب صحیح استفاده از میکروتن به جهت جلوگیری از بروز عوارض فوق عبارتند از:

Primary washing

Drying

Disinfection

Strile washing

Drying

برای به حداقل رساندن عوارض ضدعفونی کننده‌ها روی وسایل روتاری بایستی موارد زیر

به ترتیب رعایت گردد(۱۲).

۱- شستشوی سطح خارجی وسایل (توربین).

۲- به کارگیری وسایل و تجهیزات به مدت سی ثانیه.

۳- غوطه‌ور سازی یا گازکشی سطحی با میکروتن ۲٪ به مدت توصیه شده.

۴- شستشوی سطح خارجی توربین با مایعات استریل.

۵- به کارگیری مجدد دستگاه برای چند ثانیه(۱۲).

۶- اسپری کردن روغنهای روان کننده درون توربین به مدت چند ثانیه.

۷- خشک کردن و بسته بندی کردن توربین.

REFERENCES:

- 1- Council on dental materials, Instruments and equipment, American Dental Association. infection control recommendations for the dental office and the dental laboratory. J Am Dent Assoc 1989; 1126:241-8.
- 2- Lewis DL, Boe RE. Cross infection risk associated with current procedures for using high-speed dental handpieces. J Clin Microbiol 1992; 30:401-6.
- 3- Bagga BSR, Murphy RA, Anderson AW. Contamination of dental unit cooling water with oral micro-organism and its prevention. J Am Dent Assoc 1984;109:712-6.
- 4- Miller CH, Palrnac CJ. Sterilisation, disinfection and asepsis in dentistry. In: Block SS, ed. Disinfection , sterilisation and preservation, 4th ed. Philadelphia: lea & Febiger; 1991,676-95.
- 5- Favero MS, Bond WW. Chemical disinfection of medical and surgical materials In: Block SS, ed. Disinfection. sterilisation and preservation, 4th ed. Philadelphia: Lea & Febiger; 1991 , 617-41.
- 6- Rutala WA. Apic guide line for selection and use of disinfections. Am J Infect Control 1990;18:99-117.
- 7- Favero MS, Bond WW. Sterilisation, disinfection and antisepsis in hospital. Manual of clinical microbiology, 5th ed. Washington DC: American Society for Microbiology; 1991,183-200.
- 8- Unident SA. Information and presentation, Internet Web Site: www.unident.ch; 2002.

- 9- Cremieux A, Fleurette J. Method of testing disinfectants. In: Block S Seymour, ed. Disinfection, sterilisation and preservation, 5th ed. [S.L]: Lippincott Williams & Wilkins; 2001,1009-1027.
- 10-Williams RAD, Elliot JC. Biochemical and biophysical techniques. Basic and applied dental biochemis-try, 2th ed. Dental Series. [S.L]: Churchill Livingstone; 1990,456-460.
- 11-Ahtone J, Goodman RA. Hepatitis B and dental personal: transmission to patients and prevention issues. J Am Dent Assoc 1983;106:219-22.
- 12-Crawford JJ , Broderius RK. Control of cross infection risks the dental operator: prevention of water retraction by bur cooling spray systems. J Am Dent Assoc 1988;116:685-7.

* * *