

مقایسه پایداری میکروارگانیسم‌های فلور دهان در دو نوع ماده قالب‌گیری هیدروکلوفید غیر قابل برگشت و سیلیکون تراکمی

دکتر مریم معماریان^۱- دکتر بهزاد ویسی^۲

۱- استادیار گروه آموزشی پرتوزهای دانشکده و مرکز تحقیقات دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲- دندانپزشک

چکیده

زمینه و هدف: آبودگی قالب‌های گرفته شده به خون و بزاق یافته‌ای شایع می‌باشدند. هدف از این مطالعه بررسی میزان حمل و پایداری برخی از میکروارگانیسم‌های فلور میکروبی دهان بر روی قالب‌های هیدروکلوفید غیر قابل برگشت و الاستومر می‌باشدند. روش بررسی: در این مطالعه تجربی یک تایپودنت استریل فک‌بالا در پی غوطه‌وری در محلولی شامل^۱ امیکروارگانیسم، استافیلوکوکوس اورئوس، استرپتوكوکوس موتنس و کاندیدا آلبیکانس آبودگی گشت. از تایپودنت‌های آبودگه با هیدروکلوفید غیر قابل برگشت (بایر-ایرالزین) و همچنین سیلیکون تراکمی (اسپیدکس) قالب تهیه شده و بعد از شستشو با آب استریل در محیط کشت اختصاصی قرار گرفته و تعداد میکروارگانیسم‌های حمل شده شمارش شدند. در مرحله‌ای دیگر در زمانهای سه و شصت دقیقه و همچنین سه و پنج ساعت بعد از قالب‌گیری از قالب‌های آبودگه نمونه برداشته شد تا میزان پایداری میکروارگانیسم‌ها بررسی گردد. در مرحله سوم بعد از تهیه سوسپانسیون میکروبی اثر ضد میکروبی دو غلظت هیپوکلریت سدیم در چهار زمان متفاوت بررسی گردید. تجزیه و تحلیل داده‌ها به کمک نرم‌افزار SPSS و آزمونهای Tukey HSD و Kolmogorov-Smirnov و 3way Anova انجام شد.

یافته‌ها: نوع مواد قالب‌گیری، مدت زمانی که قالب بر روی مانکن آبودگه به میکروارگانیسم باقی می‌ماند و نوع میکروارگانیسم، بر تعداد کلونی‌های انتقال یافته تأثیر دارند ($P=0.0001$). همچنین اثر متقابل دو به دو و نیز هر سه این عوامل در کنار یکدیگر از نظر آماری معنی‌دار است ($P=0.0001$). میکروارگانیسم‌های مورد نظر در غلظت ۰/۵٪ هیپوکلریت سدیم در زمان یک دقیقه چه در قالب‌های آلتزیناتی و چه اسپیدکس رشد کردند در حالی که در زمانهای سه و پنج و ده دقیقه غوطه‌وری در ماده ضد عفونی کننده هیچ یک از میکروارگانیسم‌ها رشد نکردند. این آزمایش در غلظت ۰/۶٪ هیپوکلریت سدیم نیز انجام شد و میکروارگانیسم‌ها تنها در آلتزینات‌های بایر و ایرالزین بعد از یک دقیقه غوطه‌وری رشد کردند.

نتیجه‌گیری: هیدروکلوفیدها خصوصاً ایرالزین میزان میکروارگانیسم بیشتری را حمل کرده و هر چه زمان قالب‌گیری طولانی‌تر باشد میزان میکروارگانیسم حمل شده بیشتر است.

کلید واژه‌ها: کنترل عفونت - فلور دهانی - آلتزینات - سیلیکون - استافیلوکوکوس اورئوس - استرپتوكوکوس موتنس - کاندیدا آلبیکانس.

وصول مقاله: ۱۳۸۷/۱۰/۹ اصلاح نهایی: ۱۳۸۸/۵/۱۱ پذیرش مقاله: ۱۳۸۸/۷/۹

نویسنده مسئول: دکتر مریم معماریان، گروه آموزشی پرتوزهای دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران e.mail:memarian@sina.tums.ac.ir

مقدمه

کنترل عفونت یک روش تیمی است، هر یک از اعضای تیم می‌باشد روش‌های کنترل عفونت را به نحو صحیح به کار گیرند. روش‌های مؤثر کنترل عفونت شامل شست و شوی صحیح دستها، استفاده از وسایل محافظ شخصی، ایمن سازی، کاربرد صحیح و ایمن وسایل تیز و برند، استفاده صحیح از روش‌های استریلیزاسیون و ضد عفونی

بنابر ویژگیهای خاص در حرفة دندانپزشکی این حرفه می‌تواند نقش بسیار مهمی در انتقال عفونت داشته باشد. در یک روز کاری، بیماران بسیاری مراجعه می‌کنند. حجم زیاد کار و ارتباط با خون و بزاق که از اجزای تفكیک ناپذیر در دندانپزشکی هستند احتمال برخورد با میکروارگانیسم‌های پاتogen را در پرسنل دندانپزشکی افزایش می‌دهد.^(۱)

یک بشر استریل سه عدد مانکن دندان دار فک بالا غوطه‌ور گردید و پس از پنج دقیقه در شرایط استریل مانکن خارج شد و بعد از تهیه آژینات طبق دستور کارخانه از مانکن قالب تهیه شد، دو نوع ماده قالب‌گیری آژینات ایر Alginoplast; Bayer, (Iralgin Golchi, Iran) و بایر (Germany) و یک نوع سیلیکون تراکمی اسپیدکس (Speedex; Colten/ehaledent, AriaDent) در این آزمایش مورد بررسی قرار گرفتند. قالبها بعداز سه زمان سه، پنج و ده دقیقه از مانکن خارج شدند برای هر زمان این کار سه بار تکرار گردید. آژینات ناحیه دندان مولر اول با بیستوری استریل بریده شد و پس از قرار دهی در ارلن‌های حاوی سرم فیزیولوژی استریل خوب به هم زده شد تا باکتری‌های چسبیده به قالب در سرم فیزیولوژی جدا شوند و در نهایت از روش رقیق‌سازی متواالی استفاده گردید، بدین‌گونه که از سرم فیزیولوژی مذکور یک میلی‌لیتر به وسیله پیپت برداشته و در لوله شماره ۱ که حاوی نه میلی‌لیتر آب مقطراً استریل بود ریخته شد و توسط ورتكس زده شد تا حل شود. سپس یک میلی‌لیتر از آن برداشته و در لوله شماره دو رویخته شد و حل گردید. این کار تا ده لوله ادامه یافت، این کار برای هر سه ارلن حاوی قالبها تکرار شد و سپس محیط کشت SCDA(Soybean Casein Digest Agar-Merk-Germany) به ارلن حاوی باکتری اضافه گردد و در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت. محیط کشت کاربردی جهت ارلن حاوی قارچ Sabro Dextrose Agar-Merk- Germany (SDA) می‌باشد و پلیت در انکوباتور ۲۵ درجه سانتی‌گراد نگهداری می‌شود. در مرحله‌ای دیگر از آزمایش بعد از تهیه سوسپانسیون میکروبی و آلوده کردن مانکن‌ها به مدت پنج دقیقه از مانکن‌ها توسط سه ماده قالب‌گیری مورد مطالعه قالب‌گیری به عمل آمد و در زمانهای سی و شصت دقیقه و همچنین سه و پنج ساعت بعد از قالب‌گیری به وسیله سواپ از قالبها نمونه برداشته شد و در محیط‌های کشت SDA و SCDA کشت داده شد و بعد از ۲۴ ساعت نتایج بررسی گردید. در مرحله سوم مطالعه از سوسپانسیون میکروبی که حاوی 10^8 CFU/ml میکروارگانیسم بود استفاده شد و اثر ضد میکروبی دو غلظت هیپوکلریت سدیم (NaClO) در چهار زمان متفاوت (یک، سه، پنج و ده دقیقه) بررسی گردید.

قالب‌های گرفته شده و پروتزها در اعمال دندانپزشکی است. (۲ و ۳)

مواد قالب‌گیری در تماس با بافت دهان، بzac و خون ممکن است به صورت دستگاهی جهت حمل میکروارگانیسم‌ها از بیمار به پرسنل دندانپزشکی عمل کند. اگر چه تعدادی از ارگان‌ها مثل American Dental Association و انجمن دندانپزشکی بریتانیا دستوراتی جهت پیش‌گیری از عفونت مقاطعه دارند، اما اطلاعات کمی درباره میزان حمل میکروارگانیسم‌ها به وسیله مواد قالب‌گیری و از بین رفتن آنها بعد از ضد عفونی کردن قالبها وجود دارد. (۴)

هدف از این مطالعه مقایسه پایداری میکروب‌های فلور دهان (استرپتوکوکوس موتانس- استافیلوکوکوس اورئوس- کاندیدا آلبیکانس) در دو نوع ماده قالب‌گیری آژینات (ایرآژین و بایر) و یک نوع سیلیکون تراکمی (اسپیدکس) است.

روش بررسی

در این مطالعه آزمایشگاهی میکروارگانیسم‌های مورد استفاده در سرم فیزیولوژی استریل میکروبی Staphylococcus aureus PTCC 1112 (ATCC 6538) و Candida Albicans ATCC: (10231) از سازمان پژوهش‌های علمی صنعتی ایران تهیه شده و پس از انجام آزمایش‌های تأییدی مورد استفاده قرار گرفتند.

استرپتوکوکوس موتانس در آزمایشگاه کنترل میکروبی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران جداسازی گردید. جهت جداسازی آن نمونه تازه جرم دندانی از بخش پریودنلولوژی دانشکده دندانپزشکی تهیه شد و در سرم فیزیولوژی به آزمایشگاه حمل گردید و بر محیط کشت Blood agar کشت داده شد. در مرحله بعد آن را در انکوباتور ۳۷ درجه قرار گرفت و بعد از ۲۴ ساعت رشد کرد. بعد از انجام آزمایش‌های بیوشیمیابی خاص، کلونی باکتری از نظر جنس و گونه شناسایی شد. (۵)، قابل ذکر است در این مطالعه همواره از میکروارگانیسم‌های تازه بهره گرفته شد.

جهت تهیه سوسپانسیون میکروبی یک لوب از هر میکروارگانیسم در ۴/۵ میلی‌لیتر آب مقطراً استریل حل گردد و سه سوسپانسیون میکروبی که حاوی 10^8 CFU/ml میکروارگانیسم (واحدهای تشکیل دهنده کلونی در میلی‌لیتر) بوده تهیه شد. (۶)، پس از تهیه سوسپانسیون میکروبی در

در مورد قالب اسپیدکس هم انجام شد و در نهایت بعد از سه بار آزمایش هیچ باکتری یا قارچی به صورت کلونی در پلیت‌های ذکر شده دیده نشد. میانگین تعداد کلونی‌های انتقال یافته بر حسب مواد قالب‌گیری در تمام مقایسه‌های دو به دو این سه ماده با یکدیگر، اختلاف معنی‌داری را از نظر آماری نشان می‌دهد. (P.v = .۰۰۰۱) که این نشانگر تفاوت آنها در انتقال میکروارگانیسم‌هاست. میانگین و انحراف معیار تعداد کلونی‌های انتقال یافته در سه ماده قالب‌گیری فوق به صورت زیر آمده‌اند.

$$\pm ۷۹۹۵/۵۳۱, ۷۵۸۹۷/۱ \pm ۶۱۵۰/۱۲۷, ۹۸۴۰/۲ \pm ۵۹/۵$$

(%) میانگین در گروه آژینات ایرالژین از گروه آژینات بایر بیشتر و اسپیدکس از همه کمتر است. (جدول ۱)، بدین ترتیب نوع میکروارگانیسم‌های انتقال یافته در زمانهای مختلف آزمایش تحت تأثیر نوع ماده مصرفی قرار می‌گیرد، یعنی اثر متقابل سه گانه بین آنها برقرار است. (جدول ۲)

دو میکروارگانیسم استافیلوکوکوس اورئوس و استرپتوكوکوس موتانس از لحاظ انتقال توسط قالبها مشابه هستند (P.v = .۰۹۱) ولی میزان انتقال میکروارگانیسم‌کاندیدا با دو نوع دیگر از نظر آماری تفاوت معنی‌داری را نشان می‌دهد. (P.v = .۰۰۰۱)، (جدول ۳) همچنین بررسی میزان انتقال میکروارگانیسم‌ها در زمانهای مختلف (سه، پنج و ده دقیقه) نشان داد که در تمام مقایسه‌های دو به دوی این سه زمان با یکدیگر، از نظر آماری تفاوت معنی‌داری وجود دارد. (جدول ۴) در مرحله دوم آزمایش یعنی نمونه‌گیری از قالب‌های آلدود پس از سی و شصت دقیقه و سه و پنج ساعت مشخص شد که تمام پلیت‌ها حاوی کلونی باکتری‌ها بوده ولی کلونی‌های تشکیل شده باکتری‌ها در مورد اسپیدکس کمتر از آژینات‌ها بودند. در پلیت‌های مربوط به رشد قارچ در رابطه با اسپیدکس کلونی دیده نشد. در مرحله سوم آزمایش پس از غوطه‌وری قالب‌های به دست آمده در غلظت ۰/۵٪ و در زمانهای یک، سه، پنج و ده دقیقه مشاهده شد.

میکروارگانیسم‌های مورد نظر در رقت ۰/۵٪ NaClO در زمان یک دقیقه چه در قالب‌های آژیناتی و چه اسپیدکس رشد کردند در حالی که در زمانهای سه، پنج و ده دقیقه غوطه‌وری در ماده ضد عفونی کننده هیچ یک از میکروارگانیسم‌هارشد نکردند. این آزمایش در غلظت ۰/۶٪ NaClO نیز انجام شد، رشد میکروارگانیسم‌ها تنها در زمان

در این آزمایش از هیپوکلریت به نام تجاری (سفید کننده) با مهر استاندارد و با غلظت ۵/۵٪ استفاده شد با اضافه کردن سی میلی‌لیتر NaClO به دویست و هفتاد میلی‌لیتر آب مقطر رقت ۰/۵٪ به دست آمد و با اضافه کردن ۳۲ میلی‌لیتر NaClO به ۲۶۷ میلی‌لیتر آب مقطر، رقت ۰/۶٪ به دست می‌آید. (۷)

سوسپانسیون میکروبی هر سه میکروارگانیسم را تهیه کرده و مانکن‌ها را آلدود و پس از تهیه قالب‌های آژیناتی و اسپیدکس، قالبها جهت ضد عفونی شدن در با NaClO با غلظتهاي ۰/۵٪ و ۰/۰٪ غوطه‌ور شدند. (۱۱)، پس از سپری شدن در زمانهای مورد نظر (یک، سه، پنج و ده دقیقه) آنها را در ارلن حاوی سرم فیزیولوژی قرار داده و به هم زده شدند و پس از آن یک میلی‌لیتر از ارلن حاوی قالب ضد عفونی شده در پلیت ریخته و سپس به آنها SCDA و SDA به ترتیب برای باکتری‌ها و قارچ اضافه گردید. بعد از ۲۴ ساعت نتیجه بررسی شد. پلیت‌ها بعد از سپری شدن زمان انکوباسیون بر اساس رقت‌های تهیه شده چیده شدند، پس از آن پلیتی که بین ۳۰-۳۰۰ کلنی دارد انتخاب و شمارش شده، عدد به دست آمده ضربدر عکس رقت شده و سپس تعداد کل کلنی به دست آمده با یک رقم عدد صحیح و به صورت توان دار با واحد CFU/ml گزارش گردید.

تجزیه و تحلیل داده‌ها به کمک نرم‌افزار SPSS و به روشهای آزمون Kolmogorov-Smirnov و آنالیز واریانس سه طرفه انجام شد.

یافته‌ها

CFU/ml انتقال استافیلوکوکوس اورئوس توسط قالب آژیناتی بایر 10^3 الی 10^5 CFU/ml باکتری شد. انتقال استرپتوكوکوس موتانس توسط قالب آژیناتی بایر 10^3 تا 10^5 CFU/ml باکتری به دست آمد. میزان انتقال کاندیدیا آلبیکانس توسط قالب آژیناتی بایر 10^3 تا 10^4 CFU/ml قارچ به دست آمد.

میزان انتقال استافیلوکوکوس اورئوس توسط قالب آژیناتی (ایرآلژین) 10^3 الی 10^5 CFU/ml باکتری شد. انتقال استرپتوكوکوس موتانس توسط قالب آژیناتی ایرآلژین 10^3 تا 10^5 CFU/ml باکتری به دست آمد. میزان انتقال کاندیدیا آلبیکانس توسط قالب آژیناتی ایرآلژین 10^3 تا 10^4 CFU/ml قارچ به دست آمد. تمامی مراحل ذکر شده

نوع ماده مصرفي (I) نوع ماده مصرفي (J) تفاضل ميانگينها (I-J)
انحراف معيار
P.V ...
... ۱

Archive of SID