

مقایسه اثر ضد میکروبی درونی شش نوع آلژینات بر میکروارگانسیم‌های فلور دهان

دکتر حمیرا انصاری لاری^۱ - دکتر سید محمدرضا سازور^۱ - دکتر پارسا آتش رزم^۱ - دکتر حسین رستگاریان^۲
دکتر سعید ایبکیچی^۳ - دکتر نیما محرم نژاد^۴

۱- استادیار گروه آموزشی پروتزهای دندانی دانشکده دندانپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران

۲- استادیار گروه آموزشی میکروبیولوژی دانشکده دندانپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران

۳- دندانپزشک

۴- دندانپزشک، مرکز تحقیقات کرایونماگزیلوفاشیال بیمارستان دکتر شریعتی دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

زمینه و هدف: انتقال میکروارگانسیم‌ها از طریق قالبهای دهانی بیماران از مهمترین نگرانیهای کلینیسین‌ها و تکنیسین‌ها می‌باشد. این مطالعه با هدف مقایسه اثر ضد میکروبی درونی آلژینات‌های ایرالژین، پلاست آلژین، زانتالژین، تروپیکالژین، هیدروگام و ارتوپرینت بر روی سه میکروارگانسیم فلور دهانی صورت گرفت.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی-آزمایشگاهی ۱۲۶ نمونه با ضخامت یک میلی‌متر و قطر پنج میلی‌متر و وزن 30 ± 2 میلی‌گرم از پلیت‌های ست شده آلژینات‌های مورد بررسی تهیه شده و جداگانه به محیطهای کشت میکروبی تازه استافیلوکوکوس اورئوس، پseudomonas آئروژینوزا و کاندیدا آلبیکانس منتقل شدند. پلیت‌ها حاوی نمونه‌ها در انکوباتور به مدت ۴۸ ساعت قرار گرفت. سپس قطر منطقه مهار رشد باکتری‌ها اندازه‌گیری و به صورت یکسوکور ثبت شد. داده‌ها توسط آزمون آماری ANOVA و Friedman مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: در گروه استافیلوکوکوس اورئوس آلژینات ایرالژین و تروپیکالژین به طور معنی‌داری منطقه مهار رشد بیشتر از سایر آلژینات‌ها بود. در گروه پseudomonas آئروژینوزا، منطقه مهار رشد آلژینات تروپیکالژین به طرز معنی‌داری بیشتر از ایرالژین و ایرالژین بیشتر از دیگر آلژینات‌های مورد بررسی بود و در گروه کاندیدا آلبیکانس آلژینات پلاست آلژین به شکل معنی‌داری دارای منطقه مهار رشد وسیعتری نسبت به سایر آلژینات‌ها بود. ($P < 0/05$)

نتیجه‌گیری: ماده ضد عفونی درونی فعلی برخی از آلژینات‌های مورد بررسی می‌تواند باعث مهار رشد میکروارگانسیم‌های فلور دهان گردد ولی همچنان ضد عفونی کردن قالبهای آلژیناتی با سایر روشها ضروری است.

کلید واژه‌ها: مواد قالب‌گیری آلژینات - ضد عفونی - استافیلوکوکوس اورئوس - پseudomonas آئروژینوزا - کاندیدا آلبیکانس.

پذیرش مقاله: ۱۳۸۹/۵/۲۵

اصلاح نهایی: ۱۳۸۹/۵/۶

وصول مقاله: ۱۳۸۸/۱۲/۱۲

نویسنده مسئول: دکتر نیما محرم نژاد، مرکز تحقیقات کرایونماگزیلوفاشیال بیمارستان دکتر شریعتی دانشگاه علوم پزشکی تهران

e.mail:nima_mnj@yahoo.com

مقدمه

کردن قالبهای دندانی معرفی شده است ولی آنچه در به کارگیری این روشها مورد توجه می‌باشد لزوم حفظ دقت و ثبات ابعادی قالبهای تهیه شده است. (۲-۳) مواد قالب‌گیری هیدروکلونید غیرقابل برگشت (آلژینات) یکی از پرمصرفترین مواد قالب‌گیری دندانپزشکی است. ضد عفونی کردن این ماده با توجه به خصوصیات مانند هیدروفیل بودن و نفوذ

انتقال عفونت از طریق ابزار و مواد مورد استفاده در دندانپزشکی بین بیماران و شاغلان حرفه‌ای دندانپزشکی یکی از نگرانیهای روز افزون این گروه شغلی می‌باشد. قالبهای دندانی تهیه شده از بیماران را به صورت بالقوه می‌توان یکی از حاملهای این پاتوژن‌ها دانست. (۱)، روشهای مختلفی با توجه به نوع ماده قالب‌گیری جهت ضد عفونی

پلیت‌های استریل ریخته شد تا به ضخامت یک میلی‌متر برسد. دیسک‌های آلژیناتی که توسط فرز 50 - Trepine (ساخت شرکت Thommen Medical) با قطر پنج میلی‌متر تهیه شدند. به منظور کنترل هوموژن بودن نمونه‌ها جرم قابل قبول برای هر نمونه در آزمون Pilot، 2 ± 30 میلی‌گرم مشخص گردید.

محیط کشت میکروبی مورد استفاده برای میکروارگانسیم‌های استافیلوکوکوس اورئوس و پseudomonas آئروژینوزا (Mueller-Hinton) و محیط کشت کاندیدا آلیکانس (Cornmeal Agar) بود. محیط‌های میکروبی به این صورت تهیه شده‌اند که میکروب‌های مورد نظر از محیط کشت مادر تازه فعال شده جهت کنترل غلظت به لوله آزمایش حاوی یک میلی‌لیتر سرم فیزیولوژی منتقل شد و سپس از سوسپانسیون مذکور با غلظت و حجم یکنواخت به روی محیط کشت مربوطه در هر پتری دیش تلقیح شدند. با هدف قابل مقایسه بودن این نتایج با نتایج تحقیقات بین‌المللی از باکتری‌های دارای کد استاندارد ATCC (American Type Culture Collection) به ترتیب استافیلوکوکوس اورئوس: ۲۵۹۲۳، پseudomonas آئروژینوزا: ۲۷۸۵۳ و کاندیدا آلیکانس: ۱۰۲۳۱ استفاده شده است.

۱۸ دیسک آلژیناتی با ضخامت یک میلی‌متر و قطر پنج میلی‌متر و جرم 2 ± 30 میلی‌گرم از هر پلیت‌های تنظیم شده آلژینات‌های ایرالژین (ساخت شرکت گلچای)، پلاست آلژین (ساخت شرکت Septodont)، زانتالژین (ساخت شرکت Heraeus Kulzer)، تروپیکالژین، هیدروگام و ارتوپرینت و هیدروگام (ساخت شرکت Zhermack) در شرایط استریل تهیه و به محیط کشت منتقل شدند. به این ترتیب در هر پتری دیش شش نمونه دیسک آلژیناتی و جمعا ۱۰۸ نمونه دیسک آلژیناتی در سه محیط کشت داده شده میکروبی قرار گرفت. جهت کنترل سیر تحقیقاتی از گروه کنترل منفی که دیسک کاغذی استریل می‌باشد و اثر ضد میکروبی ندارد استفاده شده است. این دیسک‌های کاغذی به همراه نمونه‌ها در هر محیط کشت گذاشته شد و عملیات کدگذاری دیسک‌ها به صورت تصادفی انجام پذیرفت. در انتها پلیت‌های حاوی

میکروارگانسیم‌ها به داخل آن، محدودیت فاصله زمانی بین تهیه قالبها و ریخته شدن کست گچی آن و احتمال تغییرات ابعادی در اثر ضد عفونی کردن قالبها می‌بایست در کوتاهترین زمان و کمترین اثر بر خصوصیات فیزیکی ماده قالب‌گیری صورت پذیرد. (۴-۵)، جهت ضد عفونی کردن قالبهای آلژیناتی می‌توان از روشهایی مانند اسپری کردن، غوطه‌ور ساختن در ماده ضد عفونی کننده، استفاده از مواد ضد عفونی به جای آب در هنگام مخلوط سازی و دیگری افزودن ماده ضد عفونی به ماده اولیه آلژینات می‌توان بهره برد. (۶-۷)، مطالعات اندکی در مورد روش اخیر وجود دارد. به طور معمول ۱٪ - ۲٪ وزن کلی ماده آلژینات را می‌تواند ترکیبات ضد عفونی کننده تشکیل دهد. (۸)، این مطالعه با هدف مقایسه اثر ضد میکروبی درونی (افزوده شده به ماده اولیه) آلژینات‌های ایرالژین، پلاست آلژین، زانتالژین، تروپیکالژین، هیدروگام و ارتوپرینت بر روی سه میکروارگانسیم فلور دهانی که بر اساس حداکثر میزان مقاومت به مهار رشدی انتخاب شده بودند، صورت گرفت. (۹)

روش بررسی

این مطالعه تجربی به صورت آزمایشگاهی و یک سو کور با استفاده از Agar Well Technique به منظور بررسی قدرت مهار رشد میکروارگانسیم‌های کاندیدا آلیکانس، استافیلوکوکوس اورئوس و پseudomonas آئروژینوزا توسط آلژینات‌های ایرالژین، پلاست آلژین، زانتالژین، تروپیکالژین، هیدروگام و ارتوپرینت انجام گرفته است.

در مطالعه Pilot جهت تعیین تعداد نمونه‌ها و بررسی دقت روش کار با سه نمونه در هر گروه انجام شد که با توجه به حداکثر اختلاف میزان منطقه مهار رشد برابر با ۵/۲ میلی‌متر و در نظر گرفتن خطای معیار ۱/۵ در شش گروه مورد مطالعه با گزینه مقایسه چندگانه نرم افزار MiniTab تعداد حداقل شش نمونه در هر گروه با خطای آماری برابر ۰/۲ مشخص گردید.

پودر آلژینات‌ها طبق دستورالعمل کارخانه با سرم فیزیولوژی استریل ترکیب شده و به صورت ژل در

نگردید. در نمونه‌های میکروسکوپی جهت تایید نوع باکتری در همه نمونه‌های تصادفی، از هر محیط کشت باکتری‌ها دقیقاً مطابق باکتری‌های کشت داده شده بودند. آلزینات‌های ایرالژین و تروپیکالژین در طی این مطالعه بیشترین میزان مهار رشد باکتری استافیلوکوکوس اورئوس (جدول ۱) و آلزینات تروپیکالژین و سپس ایرالژین بیشترین میزان مهار رشد پسودوموناس آئروژینوزا را دارا بودند. گروه آلزینات پلاست آلژین در مقایسه با سایر آلزینات‌های مورد مطالعه تنها آلزیناتی بود که قادر به مهار رشد کاندیدا آلبیکانس بود. از نظر آماری در گروه استافیلوکوکوس اورئوس آلزینات ایرالژین و تروپیکالژین به طرز معنی‌داری منطقه مهار رشد بیشتر از سایر آلزینات‌ها بود. در گروه پسودوموناس آئروژینوزا منطقه مهار رشد آلزینات تروپیکالژین به طرز معنی‌داری بیشتر از ایرالژین و ایرالژین بیشتر از دیگر آلزینات‌های مورد بررسی بود و در گروه کاندیدا آلبیکانس، آلزینات پلاست آلژین به شکل معنی‌داری دارای منطقه مهار رشد وسیعتری نسبت به سایر آلزینات‌ها بود. ($P < 0/05$)

بحث

امروزه با توجه اهمیت کنترل عفونت در واحدهای دندانپزشکی و لزوم فقدان عفونت در مواد و ابزارها که بین واحدهای شغلی دندانپزشکی نقل و انتقال می‌یابند، ضدعفونی کردن قالبهای دندانی به عنوان بخشی از این چرخه الزامی است.

تمامی روشهای معرفی شده جهت ضدعفونی قالبها دارای محدودیتها و فوایدی می‌باشند. اسپری کردن علی‌رغم کاهش احتمال تغییرات ابعادی بسیار سطحی بوده و قادر به نفوذ کافی به درون آلزینات نمی‌باشد. غوطه ور سازی نیز به علت پدیده Imbibitions و تورم ناشی از جذب آب احتمال تغییرات در خصوصیات فیزیکی را افزایش می‌دهد. (۵)، به کارگیری ماده ضد عفونی به جای آب نیز مؤثر بوده ولی کنترل نسبت صحیح آن مشکل می‌باشد. افزودن ماده ضد عفونی به ترکیب اولیه با توجه به قابلیت کنترل نسبت مواد و

نمونه‌ها در انکوباتور به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار گرفت و قطر منطقه مهار رشد میکروبی پس از ۴۸ ساعت با وسیله کولیس (با دقت ۰/۰۵ میلی‌متر) توسط آزمونگر دیگری اندازه‌گیری و ثبت گردید سپس اطلاعات مربوطه کدبرگردانی شدند. جهت کنترل آلودگی، از میکروارگانسیم‌های رشد یافته نمونه‌های تصادفی تهیه، رنگ آمیزی و مورد بررسی قرار گرفت. قطر منطقه مهار رشد میکروبی توسط نرم افزار Spss ویرایش ۱۱/۵ و آزمون آماری ANOVA یا Friedman مورد ارزیابی قرار گرفت. در گروه استافیلوکوکوس اورئوس و پسودوموناس آئروژینوزا با توجه به تبعیت داده‌ها از توزیع نرمال ($P < 0/05$) حاصل از مقایسه رزجیوال‌ها با توزیع نرمال در آزمون K-S بزرگتر از ۰/۰۵ بود. از آزمون ANOVA یک طرفه جهت مقایسه استفاده شد و برای مقایسه دو به دو گروهها به دلیل عدم یکسانی واریانس‌ها از آزمون Post-Hoc از نوع Tamhane استفاده شد. در گروه کاندیدا آلبیکانس با توجه به این که توزیع داده‌ها نرمال نبود از آزمون Friedman و مقایسه دو به دو با Adjustment خطای نوع اول به روش Bonferroni correction استفاده گردید.

یافته‌ها

از مجموع ۱۲۶ نمونه تهیه شده در سه محیط کشت باکتریایی که در مطالعه حاضر مورد آزمون قرار گرفته است، ۱۸ نمونه به‌عنوان دیسک کنترل منفی شامل دیسک‌های کاغذی استریل و ۱۰۸ نمونه دیسک آلزیناتی ایرالژین، پلاست آلژین، زانتالژین، تروپیکالژین، هیدروگام و ارتوپرینت بودند که در سه محیط کشت داده شده میکروبی استافیلوکوکوس اورئوس، پسودوموناس آئروژینوزا و کاندیدا آلبیکانس مورد مطالعه قرار گرفتند و پس از ۴۸ ساعت منطقه مهار رشد باکتریایی مورد ارزیابی و ثبت قرار گرفت. در اطراف هیچ‌کدام از نمونه‌های کنترل منفی مهار رشد باکتریایی مشاهده نشد و در فاصله ۴۸ ساعت پس از کشت جهت کنترل آلودگی و رشد باکتری غیر مرتبط مشاهده

جدول ۱: میانگین قطر منطقه مهار رشد میکروارگانیسم‌های مورد بررسی (میلی‌متر) و انحراف معیار بر حسب نوع آلزینات‌ها

نوع آلزینات	استافیلوکوکوس اورئوس (X ± SD)	پسودوموناس آئروژینوزا (X ± SD)	کاندیدا آلبیکانس (X ± SD)
ایرالژین	۱۰/۸ ± ۱/۴	۶/۹ ± ۰/۹	۵/۰ ± ۰/۰
پلاست آلژین	۵/۲ ± ۰/۳	۵/۶ ± ۰/۵	۷/۷ ± ۰/۶
زانتالژین	۵/۲ ± ۰/۲	۵/۶ ± ۰/۴	۵/۰ ± ۰/۰
تروپیکالژین	۱۱/۱ ± ۱/۳	۹/۹ ± ۰/۶	۵/۰ ± ۰/۰
هیدروگام	۵/۳ ± ۰/۳	۵/۳ ± ۰/۳	۵/۰ ± ۰/۰
ارتوپرینت	۵/۵ ± ۰/۶	۵/۳ ± ۰/۳	۵/۱ ± ۰/۱

مطالعه حاضر به جز در گروه کاندیدا آلبیکانس در مورد نتایج آلزینات‌های تروپیکالژین و ایرالژین در گروه استافیلوکوکوس اورئوس با نتایج Samaranyake و همکاران مطابقت دارد. البته در تحقیق Samaranyake دو عامل مؤثر، چسبندگی و میزان مهار میکروارگانیسم‌ها، بر نتایج به صورت مجزا بررسی نشده و برآیند آنها بر یافته‌ها نشان داده شده است در حالی که در مطالعه حاضر اثر مهار رشد منحصراً بررسی شده است. (۱۰)

Tobias و همکاران افزودن ماده دی دسیل دی متیل آمینوم کلراید را بر آلزینات مورد بررسی قرار دادند که نتایج آنان در گروه کاندیدا آلبیکانس علی‌رغم مشابهت نوع ماده آنتی باکتریال افزوده شده با تحقیق Samaranyake متفاوت بوده است و مشابه نتایج این مطالعه به جز آلزینات پلاست آلژین می‌باشد. Tobias و همکاران باکتری مقاومی همچون گروه پسودوموناس آئروژینوزا نیز مورد آزمایش قرار دادند و ماده افزوده مورد بررسی قادر به مهار این باکتری نبود ولی در مطالعه حاضر آلزینات تروپیکالژین به طور معنی‌داری این میکروارگانیسم را مهار کرد. (۱۱)

Flanagan و همکاران اثر آنتی باکتریال دو آلزینات بدون اضافه کردن ماده ضد عفونی کننده و همان آلزینات‌ها با اضافه کردن کلرگزیدین و آمونیوم چهارتایی مورد بررسی قرار دادند و نتایج آنها نشان داد که آلزینات دارای آمونیوم چهارتایی مؤثرتر از سایر گروه‌های مورد مطالعه بود و تمامی میکروارگانیسم‌های مورد مطالعه را مهار کرد. آلزینات دارای کلرگزیدین تمام باسیل‌های گرم منفی و

حضور ماده در تمامی سطوح ماده روش کاربردیتری می‌تواند باشد. مطالعه حاضر نشان داد که آلزینات تروپیکالژین در شرایط آزمایشگاهی به طور مؤثری قادر به مهار رشد میکروارگانیسم‌های دهان به جز کاندیدا بود و آلزینات پلاست آلژین تنها آلزینات مؤثر در مهار کاندیدا آلبیکانس است البته این آلزینات قادر به مهار سایر میکروارگانیسم‌ها نیست. در این مطالعه نحوه مهار رشد میکروارگانیسم‌ها یکنواخت نبود به این صورت که آلزینات پلاست آلژین که قادر به مهار کاندیدا آلبیکانس بود ولی قادر به مهار سایر میکروارگانیسم‌ها نبوده است و آلزینات تروپیکالژین عکس این نتایج را ایجاد کرده است. عدم یکنواختی واکنش یک ماده ضد عفونی درونی واحد علی‌رغم نزدیکی حداقل غلظت مهار رشد استافیلوکوکوس اورئوس و کاندیدا آلبیکانس احتمالاً به علت تأثیر متقابل ترکیبات اصلی آلزینات و ماده ضد عفونی کننده و قدرت انتشار ماده ضد عفونی کننده در داخل محیط کشت بوده است.

در مطالعه Samaranyake و همکاران با استفاده از روش Colony-forming units نشان داده شد که اتصال باکتری‌های فلور دهان به مواد قالب‌گیری آلزینات دو تا پنج برابر بیش از دیگر مواد قالب‌گیری الاستومریک می‌باشد. در مطالعه مذکور چهار نوع باکتری، S.aureus، E.coli، C.albicans، S.mutans مورد بررسی قرار گرفتند که قدرت اتصال آنها به مواد قالب‌گیری آلزیناتی طبق ترتیب ذکر شده افزایش قابل توجهی را نشان داد. میزان باکتری موجود در قالب‌ها در طی زمان پنج ساعت به میزان قابل توجهی کاهش می‌یابد. نتایج

بالاترین میزان مقاومت به مهارکننده‌های رشدی متداول می‌باشند، از میان میکروارگانیسم‌های فلور دهان، انتخاب شدند. البته از آنجایی که عملکرد هر میکروارگانیسم در مواجهه با ترکیبات مهار کننده کامپاند، تابعی خطی از قدرت مهار رشدی مواد خالص یا تأثیر تجمعی ترکیبات نمی‌باشد، لذا از ارزش بررسی سایر میکروارگانیسم‌ها کاسته نخواهد شد. (۹)

مطالعات نشان می‌دهد که میکروارگانیسم‌ها توسط بزاق دهانی وارد توده ماده قالب‌گیری می‌شوند. (۱۲-۱۵) و احتمال عدم ضد عفونی این قالبها نیز وجود دارد. (۱۶) بنابراین آلزینات‌های دارای مواد ضد عفونی کننده می‌توانند در بیشتر موارد باکتری‌های فلور دهان را غیرفعال سازند. (۸) حضور مواد ضد میکروبی در آلزینات باعث کاهش حجم میکروبی موجود در سطح و عمق آلزینات می‌شود و به کارگیری مواد ضد میکروبی در محتوی آلزینات باعث مؤثرتر شدن ضد عفونی بعدی و کاهش زمان تماس قالبها با مواد ضد عفونی کننده و کاهش احتمال تغییرات ابعادی قالبها شود. نتایج این مطالعه می‌تواند به عنوان پایه مطالعات در جهت یافتن ماده ضد میکروبی درونی مناسب و نسبت ترکیبی آن با ماده پایه آلزینات به منظور فراهم کردن کنترل کامل عفونت و امکان حفظ سازگاری نسجی مورد استفاده قرار گیرد.

نتیجه‌گیری

ماده ضد عفونی درونی فعلی برخی از آلزینات‌های مورد بررسی می‌تواند باعث مهار رشد میکروارگانیسم‌های فلور دهان گردد ولی همچنان ضد عفونی کردن قالبهای آلزیناتی با سایر روشها ضروری است.

بیشتر کوکسی‌های گرم مثبت را از میان برد و این در حالی است که همان آلزینات‌ها بدون ماده آنتی میکروبیال اثر ضد میکروبی معناداری نداشتند. (۱۲) در مطالعه Cserna نشان داده شد که آلزینات‌های حاوی کلرهگزیدین و آمونیوم چهارتایی در کاهش رشد سطحی باکتری‌های مورد مطالعه مؤثر بودند. در مطالعه حاضر میزان قدرت مهار باسیل‌های گرم منفی برای قویترین آلزینات در مهار رشد میکروارگانیسم‌ها کمتر از کوکسی گرم مثبت مورد آزمایش بوده است. (۱۳)

در مطالعات Wang و همکاران نتایج مشابهی از اثر آلزینات‌های حاوی کلرهگزیدین بر هشت نوع باکتری‌های *S. mutans*, *A. viscosus*, *P. gingivalis*, *L. acidophilus*, *S. aureus*, *S. epidermidis*, *E. coli*, *P. aeruginosa* مشاهده شد و آلزینات‌های بدون ماده ضد عفونی کننده کمکی اثرات ضد میکروبی معناداری روی هشت نوع میکروارگانیسم مورد مطالعه نداشتند و افزایش غلظت ماده آنتی باکتریال تا حد یک گرم در لیتر اثر معنی داری بر کاهش دقت ابعادی و خصوصیات مکانیکی آلزینات مورد بررسی نداشتند است. Wang و همکاران میکروارگانیسم کاندیدا آلیکانس را مورد بررسی قرار ندادند و در گروه پسودوموناس آئروژینوزا قبل از غلظت نهایی مورد بررسی آلزینات قادر به مهار این باکتری نبود. در مطالعه حاضر نمونه آلزینات‌های تروپیکاژین و ایرالژین با قطر مهار رشدی مشابه کمترین غلظت ماده افزوده در مطالعه فوق برای گروه استافیلوکوکوس اورئوس قادر به مهار رشد پسودوموناس آئروژینوزا نیز بودند. (۱۴)، در این مطالعه با توجه اهمیت میزان مقاومت به مهار رشدی باکتری‌ها، بر اساس شاخص حداقل غلظت مهار رشدی هر باکتری، باکتری‌هایی که دارای

REFERENCES

1. Powell GL, Runnells RD, Saxon BA, Whisenant BK. The presence and identification of organisms transmitted to dental laboratories. J Prosthet Dent. 1990 Aug;64(2):235-7.

2. Thouati A, Deveaux E, Iost A, Behin P. Dimensional stability of seven elastomeric impression materials immersed in disinfectants. *J Prosthet Dent*. 1996 Jul;76(1):8-14.
3. Merchant VA, Radcliffe RM, Herrera SP, Stroster TG. Dimensional stability of reversible hydrocolloid impressions immersed in selected disinfectant solutions. *J Am Dent Assoc*. 1989 Oct;119(4):533-535.
4. Herrera SP, Merchant VA. Dimensional stability of dental impressions after immersion disinfection. *J Am Dent Assoc*. 1986 Sep;113(3):419-422.
5. Taylor RL, Wright PS, Maryan C. Disinfection procedures: Their effect on the dimensional accuracy and surface quality of irreversible hydrocolloid impression materials and gypsum casts. *Dent Mater*. 2002 Mar;18(2):103-110.
6. Jennings KJ, Samaranayake LP. The persistence of microorganisms on impression materials following disinfection. *Int J Prosthodont*. 1991 Jul-Aug;4(4):382-387.
7. Leung RL, Schonfeld SE. Gypsum casts as a potential source of microbial cross-contamination. *J Prosthet Dent*. 1993 Feb; 49(2) :210-211.
8. Powers JM, Sakaguchi RL. *Craig's restorative dental material*, 12th ed. USA: Mosby; 2006, Chap 12:269-312.
9. Block SS. *Disinfection, sterilization, and preservation*, 5th ed. USA: Lippincott Williams & Wilkins; 2001, Chap 15:321-337.
10. Samaranayake LP, Hunjan M, Jennings KJ. Carriage of flora on irreversible hydrocolloid and elastomeric impression material. *J Prosthet Dent*. 1991 Feb; 65(2):244-9.
11. Tobias RS, Browne RM, Wilson CA. An in vitro study of the antibacterial and antifungal properties of an irreversible hydrocolloid impression material impregnated with disinfectant. *J Prosthet Dent*. 1989 Nov; 62(5): 601-605.
12. Flanagan DA, Palenik CJ, Setcos JC, Miller CH. Antimicrobial activities of dental impression materials. *Dent Mater*. 1998 Nov; 14(6):399-404.
13. Cserna A, Crist RL, Adams AB, Dunning DG. Irreversible hydrocolloids: A comparison of antimicrobial efficacy. *J Prosthet Dent*. 1994 Apr; 71(4):387-389.
14. Wang J, Wan Q, Chao Y, Chen Y. A self-disinfecting irreversible hydrocolloid impression material mixed with chlorhexidine solution. *Angle Orthod*. 2007 Sep; 77(5): 894-900.
15. McNeill MR, Coulter WA, Hussey DL. Disinfection of irreversible hydrocolloid impressions: A comparative study. *Int J Prosthodont*. 1992 Nov-Dec;5(6):563-7.
16. Muller-bolla M, Lupi-pegurier L, Velly AM, Bolla M. A survey of disinfection of irreversible hydrocolloid and silicone impressions in European Union dental schools (epidemiologic study). *The Int J Prosthodont*. 2004 Mar-Apr;17(2):165-71.