



Versão impressa: 1806-7727 Versão eletrônica: 1984-5685

Artigo de Revisão de Literatura Literature Review Article

O uso do vinagre como auxiliar químico em Endodontia: uma revisão de literatura

The use of the vinegar as a chemical auxiliary in Endodontics: a literature review

Denise COSTA*
Fabiana DALMINA**
Luis Eduardo Duarte IRALA***

Endereço para correspondência: Address for correspondence: Denise Costa Rua Garibaldi, 1.205 – ap. 704 – Bairro Bom Fim CEP 90035-052 – Porto Alegre – RS

- * Especialista em Endodontia pela Sociedade Brasileira de Cirurgiões-Dentistas Sobracid (Porto Alegre RS).
- ** Especialista em Endodontia pela Sociedade Brasileira de Cirurgiões-Dentistas Sobracid (Porto Alegre RS).

Recebido em 3/11/08. Aceito em 1.º/12/08. Received on November 3, 2008. Accepted on December 1st, 2008.

Palavras-chave:

Endodontia; lama dentinária; irrigantes.

Resumo

Introdução: Durante a instrumentação de canais radiculares pelo emprego de limas, tem-se a formação de uma camada chamada lama dentinária, *smear layer*, que muitas vezes abriga, entre outros elementos, micro-organismos capazes de perpetuar uma infecção endodôntica, o que pode levar o tratamento endodôntico ao insucesso. Objetivo: Realizar uma revisão da literatura do vinagre de maçã e suas propriedades químicas como substância auxiliar alternativa na permeabilização dentinária. Revisão de literatura: Na tentativa de remover a *smear layer*, utilizam-se substâncias auxiliares que permitem uma melhor ação dos instrumentos, a permeabilização do sistema de canais e a remoção de restos orgânicos e possíveis agentes contaminantes. Conclusão: O resultado da pesquisa indicou que o uso do vinagre de maçã pode ser uma alternativa viável como auxiliar químico na Endodontia.

^{***} Especialista em Dentística Restauradora, Especialista e Mestre em Endodontia. Professor de Endodontia da Universidade Luterana do Brasil (Ulbra, Canoas – RS) e da Sobracid/Sobracursos (Porto Alegre – RS).

Keywords:

Endodontics; smear layer; irrigants.

Abstract

Introduction: During the root canal instrumentation with the use of files, there is the formation of a layer called "smear layer", which may hide among other elements microorganisms capable of perpetuating an endodontic infection, what can lead to endodontic treatment failure. **Objective:** To present a literature review of apple vinegar and its chemical properties as an auxiliary alternative substance in the permeability in dentin. **Literature review:** In the attempt to remove the smear layer, auxiliary substances that allow a better action of instruments are used, which also permit the permeability of the system of canals and the removal of organic remains and possible contaminants. **Conclusion:** The results had indicated that the use of the apple vinegar can be a viable alternative to assist chemistry in Endodontics.

Introdução

Existem fortes razões para o emprego de substâncias químicas durante a instrumentação dos canais radiculares. A dentina excisada deve ser englobada pela substância química, a fim de impedir a formação de magma e sua deposição nas paredes e principalmente na porção terminal do canal, podendo causar obstrução total ou parcial dele. Além disso, essas substâncias facilitam o uso de instrumentos, removem restos orgânicos, contaminados ou não, e combatem possíveis microorganismos, aumentando assim a permeabilidade do sistema de canais [17, 18]. Por outro lado deve-se ressaltar que as substâncias químicas precisam desempenhar suas funções de modo a ocasionar o menor dano possível aos tecidos vivos do coto pulpoperiodontal ou periodonto apical.

Nesse aspecto várias soluções auxiliares para instrumentação de canais radiculares têm sido propostas e estudadas desde o século passado [8]. Muitas desapareceram, restando delas apenas registros na literatura, porém outras continuam em uso, entre as quais o hipoclorito de sódio e o ácido etilenodiaminotetracético (EDTA).

O uso do vinagre de maçã como solução auxiliar na fase do preparo químico-mecânico tem sido proposto na Endodontia e merece uma atenção especial, em virtude de resultados promissores obtidos [6], quando comparado a outras soluções auxiliares mais comumente empregadas e já consagradas na Endodontia: EDTA e hipoclorito de sódio.

O objetivo desta revisão foi elucidar a importância do uso dos vinagres e suas propriedades na capacidade de limpeza das superfícies dos canais radiculares.

Revisão da literatura

Durante o preparo do canal, raspas de dentina são criadas pela ação dos instrumentos endodônticos, juntamente com restos de material orgânico, formando a chamada *smear layer*, que se adere às paredes do canal. Essa lama dentinária produz duas zonas: a primeira, com 1-2 micrômetros (μ m), constituída de material orgânico e partículas de dentina, e a segunda, que se estende dentro dos túbulos dentinários na profundidade de 40 μ m (*smear plugs*), composta por raspas de dentina, proteínas e bactérias [12].

A remoção da *smear layer* pode ser conseguida pelo uso de soluções ácidas (ácido cítrico) e também do EDTA, preconizado por Ostby (1957) [15]. A ação do EDTA na remoção dessa lama dentinária foi observada pela primeira vez por McComb e Smith em 1975 [11] e a seguir constatada por outros pesquisadores: Mader e Baumgartner (1984) [12] e Sen *et al.* (1995) [20].

McComb e Smith (1975) [11] avaliaram por intermédio da microscopia eletrônica de varredura a ação de diferentes instrumentos e substâncias químicas quanto à capacidade de microlimpeza da superfície dentinária. Nesse estudo por eles realizado, o EDTA mostrou bons resultados com relação à eliminação da camada residual de magma dentinário das paredes do canal radicular, e salientou-se com muita propriedade que nenhum dos métodos de irrigação empregados promoveu a completa limpeza das paredes do canal.

Autores como Pashley *et al.* (1981) [16] observaram que a remoção dessa camada promove a permeabilidade dentinária, aumentando a difusão e a ação da medicação intracanal (Orstavik e Haapasalo, 1990 [14]), além de permitir uma maior

penetração de material obturador nos canais laterais e túbulos dentinários (Gutiérrez *et al.*, 1990 [7]; Lloyd *et al.*, 1995 [9]).

Assim, não se podem separar procedimentos químicos e mecânicos, quer conceitualmente, quer na execução prática, visto que o resultado – a obtenção de desinfecção e modelagem do sistema de canais – decorre da interação de instrumentos e substâncias químicas que são interdependentes, ou melhor, que se completam. Com esse intuito é possível também empregar uma ou mais substâncias para facilitar a instrumentação e permeabilizar a dentina, principalmente em casos de canais atresiados e/ou calcificados (Sen *et al.*, 1995 [20]).

O emprego de substâncias químicas no preparo de canais radiculares tem como função principal contribuir na sua limpeza. O preparo químicomecânico objetiva promover a modelagem e a limpeza do canal radicular. A modelagem do canal radicular é obtida exclusivamente pelo desgaste de suas paredes dentinárias mediante a ação mecânica dos instrumentos endodônticos (Lopes e Siqueira, 2004 [10]). Schilder (1974) [19] preconiza a técnica cleaning and shaping, ou seja, limpeza e forma. O autor admite que, durante o ato da instrumentação do canal, o profissional deve dar a ele uma forma cônica afunilada; desse modo poderá alcançar maior facilidade durante a limpeza, com o uso de soluções irrigantes, conseguindo durante a obturação do canal até mesmo uma adaptação melhor do material obturador em toda a área a ser preenchida.

A limpeza é lograda pela somatória de diferentes eventos: ação mecânica dos instrumentos endodônticos nas paredes internas do canal radicular; ação das substâncias químicas auxiliares sobre os componentes (tecidos orgânicos, inorgânicos e micro-organismos) presentes no interior do sistema de canais radiculares e completada pela irrigação/aspiração que, às expensas da energia cinética do jato, da turbulência criada e do refluxo da corrente líquida (solução irrigadora), arrasta para fora do canal radicular os resíduos oriundos desses eventos.

A primeira tentativa de utilizar uma solução química capaz de facilitar a instrumentação dos canais radiculares atresiados foi proposta por Callahan (1894) [1]. Esse autor preconizava o uso de um ácido forte, o ácido sulfúrico a 40%, na instrumentação desses tipos de canais radiculares, uma vez que o ácido reage com o cálcio da dentina e forma o sulfato de cálcio, desmineralizando o tecido dentinário.

O intercâmbio entre as características físicoquímicas e antimicrobianas das soluções auxiliares com os fatores biomecânicos envolvidos na modelagem potencializa o processo de sanificação, além de destacá-lo como essencial (Estrela *et al.*, 2007 [5]).

Ostby (1957) [15], com base no trabalho de Nikiforuk e Sreebny (1953) [13], propôs a instrumentação de canais atresiados com a solução de etilenodiaminotetracético, sal dissódico (EDTA) a 17% em pH neutro, capaz de promover a quelação de íons cálcio da dentina, levando a uma desmineralização da dentina por meio de sua ação quelante.

Denominam-se quelantes as substâncias que têm a propriedade de fixar os íons metálicos em um determinado complexo molecular. O termo *quelar* deriva do grego *khele*, que significa garra. Essas substâncias captam os íons metálicos do complexo molecular aos quais se encontram unidas, fixando-os por uma união coordenada chamada quelação.

A dentina é um complexo molecular em cuja composição figuram os íons cálcio. Ao aplicar um agente quelante sobre uma superfície dentinária, esta poderia estar desprovida desses íons, determinando assim maior facilidade para desintegrar-se. O EDTA é um quelante específico para o íon cálcio e, em consequência, para a dentina.

Os íons metálicos reagem com ambos os extremos do agente quelante para formar uma estrutura em forma de anel; posteriormente a estrutura permanece inativada para uma futura reação química. O EDTA, como agente quelante, fixa os íons metálicos de cálcio em forma de quelatos – provenientes dos cristais de hidroxiapatita – na dentina e logo começa a desmineralizá-la. A reação quelante da dentina desmineralizada está associada com o complexo cálcico. Quando todo o componente inorgânico e disponível da dentina é quelado pelo EDTA, estabelece-se um equilíbrio (Saquy, 1991 [18]).

A desmineralização provocada pelo EDTA sobre o tecido duro fundamenta-se no princípio do produto constante de solubilidade. Isso significa que, quando um elemento de baixa solubilidade como a dentina é colocado em um meio líquido, uma mínima quantidade de cálcio e fosfato do tecido dissolve-se até chegar ao equilíbrio em uma solução saturada.

Os agentes quelantes são usados com o propósito de alargar os canais radiculares estreitos e remover a camada denominada *smear layer*, formada depois da instrumentação do canal radicular.

Relativamente às propriedades físico-químicas, vinagres têm sido cogitados para atuar com a mesma finalidade do EDTA.

O vinagre provém da fermentação de uma bebida alcoólica; nela o álcool se mistura ao oxigênio contido

no ar para desaparecer e se transformar em ácido cítrico e água. Muito simples de ser preparado, o vinagre é, entre outras coisas, dotado de uma vasta gama de vitaminas, minerais, aminoácidos essenciais e várias enzimas. Tem sido utilizado por muitos anos; é também indicado para o tratamento de feridas, em virtude de suas propriedades medicinais (Thacker, 2000 [22]).

O vinagre de maçã é composto principalmente de ácido maleico (Thacker, 2000 [22]). Contém, entre outros elementos, pectina e betacaroteno, capazes de atacar os radicais livres que interferem na imunidade do corpo humano. O ácido maleico é um importante elemento que apresenta propriedades terapêuticas.

O vinagre obtido pela fermentação do vinho apresenta de 3 a 9% de ácido acético e geralmente contém ácido tartárico, ácido isobutírico, ácido lático e ácido propiônico. No vinagre branco destilado o teor de ácido acético é bem maior. No vinagre de maçã (vinagre de sidra), o ácido málico é um dos componentes que conferem suas propriedades terapêuticas. O vinagre é um líquido ácido obtido pela fermentação acética do vinho, da cerveja, de alguns cereais ou frutas (como a maçã). A fermentação acética que produz o vinagre é devida ao micro-organismo Acetobacter aceti [3]. Em 1878, quase 10.000 anos após a fabricação do vinagre, o processo químico que o produz foi explicado pelo microbiologista Hansen (quando descreveu três espécies de bacilos do vinagre).

Estudos pioneiros com relação à efetividade do vinagre sobre a microbiota endodôntica, às propriedades físico-químicas e ao seu papel no processo de reparação dos tecidos periapicais têm sido desenvolvidos por Estrela *et al.* (2005) [3].

Discussão

Estrela *et al.* (2004) [2] estudaram a influência de diferentes irrigantes no potencial antimicrobiano da pasta de hidróxido de cálcio em dentes de cães com periodontite apical.

Foram usados nesta pesquisa 48 pré-molares de cães mongrel adultos. Depois de anestesia geral com Zoletil 50, os dentes foram submetidos a abertura coronária e pulpectomia até o delta apical. Os canais radiculares foram deixados abertos e expostos na cavidade oral por 6 meses para induzir lesão periapical. Depois do controle radiográfico e da colocação do isolamento absoluto, os dentes foram submetidos a diferentes modalidades de tratamento, formando grupos experimentais com dez raízes cada. Como controle, oito raízes foram selecionadas e não receberam nenhum tipo de tratamento. O lençol de

borracha foi descontaminado com hipoclorito de sódio a 2,5% (NaOCl), e o tradicional acesso coronário foi realizado.

Os canais radiculares experimentais foram preparados biomecanicamente até o limite CDC (cemento-dentina-canal) com lima #40 K-File (Dentsply/Maillefer, Ballaigues, Suíça) e irrigados com diferentes soluções: hipoclorito de sódio a 2,5% (NaOCl) (Natu Pharmas, Goiânia, GO, Brasil); clorexidina 2% (CHX) (Endogel, Endosupport, Itapetininga, SP, Brasil); vinagre (Toscano, vinagre de maçã, São Paulo, SP, Brasil). Foram utilizados 3 mL de cada solução irrigadora depois de cada troca de lima durante a instrumentação dos canais. Uma sobreinstrumentação foi feita com K-Files para alargar a luz do forame do canal até o instrumento #30. Os canais radiculares foram divididos em 4 grupos, de acordo com a solução irrigadora e a medicação intracanal empregada: 1) 2,5% NaOCl + CHP; 2) CHX + CHP; 3) vinagre + CHP; 4) vinagre + vinagre. Os canais radiculares nos grupos 1 a 3 foram secos com pontas de papel estéreis, completamente preenchidos com CHP (preparados com pó de hidróxido de cálcio com solução salina e introduzidos no canal com uma broca espiral de lentulo), e as aberturas coronárias foram seladas com uma camada de Cimpat (Septodont, França) e IRM (Intermediate Restorative Material, Dentsply Ind. Com. Ltda., Petrópolis, RJ, Brasil). No grupo 4, tanto a solução irrigadora como a medicação intracanal foram o vinagre, que era renovado a cada 7 dias.

A avaliação da atividade antimicrobiana foi efetuada da seguinte forma: após 21 dias, a medicação intracanal foi removida dos dentes com uso de solução salina e limas K-Files. Na sequência os canais foram secos e irrigados com solução salina esterilizada. Amostras foram coletadas por meio de técnicas assépticas. Os dentes foram limpos, isolados com lençol de borracha e descontaminados (incluindo a câmara pulpar e todo o campo operatório) com hipoclorito de sódio a 2,5%. Essa solução foi inativada com tiossulfato de sódio 5% estéril. Uma lima #15 K-file foi introduzida no limite CDC, e efetuou-se preparo mecânico. Em seguida, os canais radiculares foram preenchidos com solução salina estéril, e duas pontas de papel esterilizadas (Tanari, Tanariman Ind. Ltda., Manacaru, AM, Brasil) foram sequencialmente introduzidas até o limite CDC. Cada ponta de papel foi colocada em posição por 1 minuto e individualmente transportada e imersa em 7 mL de Letheen Broth (LB, Difco Laboratories, Detroit, MI, EUA), um meio contendo neutralizantes que é recomendado para testes de inibição, seguido por incubação a 37°C por 48 horas.

O crescimento microbiano foi avaliado por dois métodos, turbidade do meio de cultura e subcultura em um nutriente específico, porque o teste de medicações pode causar mudanças no meio de cultura. Após acessar as mudanças no meio de cultura, um inóculo de 0,1 mL obtido dele foi transferido para 7 mL de Brain Heart Infusion (BHI, Difco Laboratories, Detroit, MI, EUA) e depois encubado a 37°C por 48 horas. O crescimento microbiano foi checado pela turbidade do meio de cultura e em algums casos por coloração de Gram. Todas as avaliações foram feitas em duplicata sob técnicas assépticas.

Empregaram-se dois grupos controle. O controle positivo foi usado para verificar a viabilidade dos micro-organismos endodônticos durante o período experimental. Esse grupo consistia de 8 dentes que foram deixados abertos. O crescimento microbiano foi avaliado por turbidade do LB com incubação a 37°C por 48 horas e então foi analisado em BHI nas mesmas condições de incubação. O controle negativo foi utilizado para avaliar a esterilidade do meio de cultura. Esse grupo consiste de 8 amostras com 7 mL de LB e foi analisado em BHI, sob as mesmas condições de incubação que o grupo controle positivo.

No resultado deste estudo verificou-se que após o período de 21 dias todos os grupos tiveram crescimento bacteriano na seguinte proporção: grupo 1 – 30%; grupo 2 – 30%; grupo 3 – 40%; grupo 4 – 60%. Todos os materiais testados tinham potencial antimicrobiano, entretanto a influência da pasta de hidróxido de cálcio no controle dos microorganismos deve ser lembrada.

Estrela *et al.* (2005) [3] estudaram a efetividade antimicrobiana e a microdureza radicular de diferentes soluções passíveis de empregar na terapêutica endodôntica.

Para a determinação da ação antimicrobiana, as soluções de vinagre estudadas foram distribuídas em quatro grupos, de acordo com diferentes fontes: grupo 1 – vinagre de maçã (Toscano, Jundiaí, SP, Brasil); grupo 2 – vinagre de vinho branco (Mastroiani, Curitiba, PR, Brasil); grupo 3 – vinagre de vinho tinto (Castelo, Jundiaí, SP, Brasil); grupo 4 – vinagre de arroz (Jundiaí, SP, Brasil).

Os micro-organismos indicadores utilizados no presente experimento foram obtidos da American Type Culture Collection, constituindo-se de: Staphylococcus aureus (ATCC 6538), Enterococcus faecalis (ATCC 29212), Pseudomonas aeruginosa

(ATCC 27853), Bacilus subtilis (ATCC 10231) e Candida albicans (ATCC 10231). Eles foram cultivados no bisel do meio sólido (BHI Agar, Difco Laboratories, Detroit, MI, EUA) previamente esterilizado a 121°C durante 20 minutos. Decorridas 24 horas de incubação, à temperatura de 37°C e em condições respiratórias adequadas aos microorganismos indicadores, células microbianas foram suspensas em solução fisiológica esterilizada. Em todos os casos, a suspensão teste foi ajustada, com auxílio do mesmo diluente, ao tubo número 1 da Escala de Macfarland, na concentração aproximada de 3 x 10 (no exponente 8) células/mL. Com as cepas selecionadas foi preparada uma mistura microbiana.

Uma alíquota de 1 mL foi retirada das suspensões puras e transferida para um tubo de ensaio, obtendose assim a mistura experimental, com *S. aureus* + *E. faecalis* + *P. aeruginosa* + *B. subtilis* + *C. albicans*. A fim de determinar a velocidade da ação antimicrobiana, 144 cones de papel absorvente de número 50 (Tanari, Tanariman Ind. Ltda., Manacaru, AM, Brasil) foram esterilizados por autoclavação e posteriormente imersos na suspensão microbiana experimental (*E. faecalis*/mistura microbiana) durante 5 minutos, objetivando o processo de contaminação. Decorrido esse período, os cones de papel foram distribuídos em placas de Petri contendo as diferentes soluções analisadas, considerando-se os períodos de tempo estudados.

Em intervalos de 24, 48 e 72 horas e 7 dias, 36 cones de papel absorvente foram removidos do contato com a solução ensaiada e transportados, individualmente, para 10 mL de Letheen Broth (Difco Laboratories, Detroit, MI, EUA) acrescidos dos inibidores tiossulfato de sódio P.A. (Art Laboratories, Campinas, SP, Brasil) e Tween 80 (Vetec Química Final Ltda., Rio de Janeiro, RJ, Brasil), ambos nas concentrações de 1%. Na sequência o material microbiológico foi incubado a 37°C por 48 horas, em ambiente favorável às exigências respiratórias dos micro-organismos indicadores, e depois analisado macroscopicamente quanto à presença ou ausência de turvação, indicativa ou não de crescimento de micro-organismos. Foram empregados dois grupos controle, um negativo e outro positivo. O controle negativo foi feito em 10 mL de Letheen Broth, enquanto o positivo foi realizado com a inoculação de 0,1 mL dos micro-organismos em 10 mL de Letheen Broth, para analisar se os micro-organismos utilizados no experimento estavam ou não viáveis.

Assim, o inóculo de 0,1 mL obtido do Letheen Broth foi transferido para 10,0 mL de BHI, procedendo-se às mesmas condições de incubação. A avaliação final foi também macroscópica e, em caso de dúvida, complementada pela observação microscópica, tendo como parâmetro a coloração de Gram.

Em todas as etapas experimentais, sem exceção, a técnica asséptica foi valorizada, os ensaios foram conduzidos segundo a recomendação de duplo-cego e os testes foram efetuados em triplicata.

Na determinação da microdureza da dentina radicular, as soluções teste investigadas constituíramse de EDTAC, líquido da Dakin, vinagre (nome fantasia = substância ESP; vinagre de maçã Toscano, São Paulo, SP, Brasil) e água (grupo controle).

Utilizaram-se para o experimento cinco incisivos centrais superiores recém-extraídos (banco de dentes do Laboratório de Endodontia da FORP-USP, Ribeirão Preto, SP, Brasil), e apenas a raiz anatômica foi aproveitada.

As raízes foram incluídas em blocos de acrílico de rápida polimerização e submetidas a cortes transversais com espessura de 1 mm, em uma máquina de corte de tecido duro. Apenas o segundo corte do terço cervical de cada raiz foi selecionado; ele foi dividido em quatro partes, cada qual utilizada para cada um dos tratamentos programados. Incluiu-se cada quadrante em um corpo-de-prova de acrílico, com a superfície cervical voltada para o exterior, obtendo-se assim quatro corpos-de-prova para cada corte da raiz. Os corpos-de-prova foram lixados e polidos, até se conseguir uma superfície de dentina lisa e regular, e armazenados em recipiente com água destilada e deionizada até o momento de uso. Para que fosse aplicado o mesmo volume das soluções a serem testadas sobre os corpos-de-prova, utilizou-se uma micropipeta automática. O tempo de aplicação de cada solução foi de 5 minutos.

A leitura da microdureza (Vickers) foi realizada em um aparelho Wolpert, com carga de 50 g, aplicada durante 15 segundos.

Inicialmente, lia-se a microdureza no quadrante de dentina submetido à ação da solução controle, ou seja, água destilada e deionizada. Em seguida, lia-se a microdureza do segundo corpo-de-prova de dentina do mesmo corte, submetido à ação do líquido de Dakin. Na mesma sequência, procedia-se à leitura da microdureza do terceiro corpo-de-prova, após a aplicação do EDTAC a 15%. Por último, lia-se a microdureza da dentina do quarto corpo-de-prova que recebeu o tratamento com a substância ESP.

Os resultados mostraram que todas as soluções testadas foram efetivas sobre *E. faecalis* nos períodos experimentais de 24, 48 e 72 horas e 7

dias. Quando do emprego da suspensão mista de micro-organismos, observou-se melhor resultado com vinagre de maçã (substância ESP) em todos os períodos experimentais. Ante o teste de microdureza radicular, as soluções de EDTAC e substância ESP reduziram a microdureza dentinária agindo de modo semelhante e não apresentaram diferença estatística significante entre si. Verificou-se também que o líquido de Dakin (hipoclorito de sódio a 0,5%) age sobre a dentina radicular de maneira estatisticamente semelhante à água, portanto sem nenhum efeito redutor sobre a microdureza.

Estrela *et al.* (2005) [4] testaram a capacidade de dissolução tecidual e tensão superficial comparando vinagre de maçã (Toscano, Jundiaí, SP, Brasil), NaOCl a 1% e a 2,5% e clorexidina a 2%.

Na presente investigação foram analisadas as seguintes soluções irrigadoras: 1) substância ESP (vinagre de maçã, Toscano, Jundiaí, SP, Brasil); 2) hipoclorito de sódio a 1% (Fitofarma, Goiânia, GO, Brasil); 3) hipoclorito de sódio a 2,5% (Fitofarma, Goiânia, GO, Brasil); 4) solução aquosa de clorexidina a 2% (FGM Produtos Odontológicos, Joinville, SC, Brasil).

O teor de cloro das soluções de hipoclorito de sódio foi criteriosamente verificado por meio do método de titulometria (iodometria), as quais foram armazenadas em recipientes de vidro âmbar bem lacrados e conservados em refrigerador até o momento de sua utilização. O pH dessas soluções experimentais foi verificado anteriormente à utilização, com um peagômetro DMPH-2 (Digimed, São Paulo, SP, Brasil).

Para o teste de dissolução tecidual foram utilizadas 45 polpas de incisivos centrais inferiores de bovinos adultos machos (Frigorífico Boa Vista, Goiânia, GO, Brasil) com idade aproximada de 3 anos, cujos dentes foram extraídos no próprio frigorífico imediatamente após o sacrifício do animal. Posteriormente, esses dentes foram armazenados em recipiente térmico com gelo fragmentado e transportados para o Laboratório de Pesquisa Cepobras (Centro de Ensino e Pesquisa Odontológica do Brasil, Goiânia, GO, Brasil).

Para o teste de dissolução tecidual, os dentes bovinos foram congelados a 10°C por 24 horas e mantidos em temperatura ambiente durante 90 minutos para o descongelamento.

Na sequência, realizou-se uma canaleta transversal na região cervical dos dentes valendo-se de uma peça de mão de alta rotação com abundante refrigeração, para favorecer um plano de clivagem adequado. Isso fez com que a fratura fosse transversal ao longo eixo do dente e possibilitou a separação entre a porção coronária e a radicular, a fim de permitir expor a polpa dentária. A partir desse momento, mediante um instrumento endodôntico tipo K-File (Maillefer, Suíça), efetuou-se o descolamento da polpa dentária das paredes dentinárias.

Em seguida, fez-se uma verificação por meio de lupa estereoscópica com aumento de 10 X (Inahl, México) da integridade macroscópica do tecido pulpar, sendo excluídas do teste polpas em que se verificou qualquer dano à estrutura tecidual.

Inicialmente, após a realização do teste de dissolução tecidual, foi determinada a massa da polpa em balança analítica (Knwaagen 1000C, São Paulo, SP, Brasil). Todos os procedimentos de dissolução pulpar foram realizados em condições ambientais de umidade relativa do ar de $70 \pm 5\%$ e temperatura de 24 ± 2 °C.

Para testar a velocidade de dissolução da polpa dentária bovina, conectou-se uma extremidade de mangueira de uretano à saída de uma bomba peristáltica (propulsor de água, Sarlo 90, São Paulo, SP, Brasil). A mangueira de saída da bomba foi adaptada a uma plataforma plástica contendo uma rede de náilon sobre a qual a polpa permaneceu suspensa e em uma mesma posição durante o teste experimental, permitindo contato total com o fluxo contínuo das soluções teste pelo período de 1 hora. Dentro do sistema, colocaram-se 500 mL da solução irrigante a ser testada, que por intermédio da bomba peristáltica permitiu uma circulação contínua e em sistema fechado. Imediatamente após a imersão da polpa dentária na solução experimental, acionou-se o cronômetro, e o fragmento pulpar foi mantido na solução sob circulação constante até o período de uma hora. No fim do período teste as polpas dentárias remanescentes foram novamente pesadas. O grupo controle foi constituído de cinco polpas dentárias, em que se utilizou água bidestilada esterilizada como solução irrigante.

A tensão superficial foi verificada em um volume correspondente a 20 mL de cada uma das soluções experimentais, anteriormente ao processo de dissolução da polpa dentária bovina. Para tanto, utilizou-se um tensiômetro (Fisher Scientific, EUA). Realizaram-se três medidas em temperatura ambiente (25°C), das quais se retirou uma média aritmética.

Os autores concluíram que, considerando o período experimental analisado de 60 minutos, as soluções de hipoclorito a 1% e 2,5% apresentaram capacidade de dissolução tecidual de polpas dentárias bovinas, enquanto a substância ESP e a clorexidina a 2% não demonstraram essa característica. Os resultados de tensão superficial

indicaram valores elevados para todas as soluções analisadas: substância ESP 62,87 dinas/cm – pH 2,9; hipoclorito de sódio 1% 75,00 dinas/cm – pH 12,5; hipoclorito de sódio 2,5% 73,00 dinas/cm – pH 12,3; clorexidina 2% 55,50 dinas/cm – pH 5,9. Não houve diferenças estatísticas significantes com relação à tensão superficial das soluções testadas.

Em um estudo realizado por Estrela et al. em 2007 [6] sobre a limpeza da superfície do canal radicular por vinagre de maçã, hipoclorito de sódio, clorexidina e EDTA, por meio de microscopia eletrônica de varredura, 24 incisivos centrais superiores humanos com cemento intacto e com um único canal foram selecionados para o estudo. Esse material foi obtido do banco de dentes do Centro de Ensino e Pesquisa Odontológica do Brasil (Cepobras). Os dentes armazenados em solução de timol a 0,2% sob refrigeração foram aleatoriamente distribuídos em três grupos experimentais (n=18) e dois grupos controle, de acordo com as soluções irrigantes: grupo 1 - vinagre de maçã (Toscano, São Paulo, SP, Brasil); grupo 2 - hipoclorito de sódio a 2,5% (NaOCl, Fitofarma, Lt. 20442, Goiânia, GO, Brasil); grupo 3 - digluconato de clorexidina gel a 2% (Endogel, Endosuport, Itapetininga, SP, Brasil), associado a irrigação final com 3 mL de água destilada esterilizada. Os grupos controle foram distribuídos como segue: controle positivo (n = 3) – preparo do canal radicular com emprego de água destilada esterilizada como solução irrigante; controle negativo (n = 3) – os canais radiculares não foram preparados, foram apenas irrigados com 3 mL de EDTA a 17%.

Em seguida os dentes foram radiografados. Procedeu-se à abertura coronária e ao preparo do terço cervical com brocas Gates-Glidden de números 3 e 4 (Dentsply/Maillefer, Ballaigues, Suíça). Os canais foram alargados até o instrumento de número 45 (K-File, Dentsply/Maillefer, Ballaigues, Suíça), 1 mm aquém do forame apical, valendo-se de uma técnica de preparo coroa-ápice. Utilizaram-se 3 mL de cada solução irrigante após cada mudança de lima. Assim, metade das amostras de cada grupo teve os canais radiculares secados e preenchidos com EDTA a 17% (pH 7,2) por 3 minutos.

Concluído o preparo dos canais radiculares, todos os dentes foram novamente secados com pontas de papel absorvente e seccionados ao longo eixo axial, na direção vestibulolingual. Em seguida, as amostras foram submetidas a preparação metalográfica para avaliação por microscopia eletrônica de varredura (MEV, JEOLJSM, 5800 LV, Tóquio, Japão). Fotomicrografias foram obtidas

posteriormente à mensuração dos terços do canal radicular, os quais foram divididos igualmente em cervical, médio e apical. Áreas representativas foram fotografadas com aumento de 500 X. Retiraram-se três fotografias da região central (quadrante) de cada terço do dente, que foram analisadas por três endodontistas previamente calibrados.

A limpeza da superfície das paredes dos canais radiculares foi analisada com base nos seguintes escores: 1) ausência de *smear layer*; 2) poucas áreas cobertas por *smear layer*, com muitos túbulos dentinários visivelmente abertos; 3) muitas áreas cobertas com *smear layer*, ausência de túbulos dentinários visivelmente abertos; 4) todas as áreas cobertas com *smear layer*, ausência de túbulos dentinários visivelmente abertos. A análise estatística foi feita por meio de testes não paramétricos para comparação dos grupos. O nível de significância adotado foi de 5%.

Os autores concluíram que a combinação de EDTA com as soluções irrigadoras aumentou significativamente a capacidade de limpeza em todos os casos. Na comparação total das soluções irrigantes o melhor resultado foi alcançado pelo vinagre de maçã associado ao EDTA.

Conclusão

A necessidade de encontrar substâncias alternativas que permeabilizassem as paredes dentinárias levou autores como Estrela CRA, Estrela C, Cruz Filho, Pécora, Hollanda, Decurcio, Guedes, Lopes, Elias e Leles (2005, 2007) [3, 4, 6], entre outros, a verificarem se o efeito do vinagre de maçã (ácido málico) e de outras fontes de vinagre seria efetivo na remoção da camada residual de *smear layer*, promovendo a abertura dos túbulos dentinários e aumentando a sua permeabilidade.

O resultado das pesquisas indicou que o vinagre de maçã pode ser uma alternativa viável como auxiliar químico na Endodontia, no preparo de canais radiculares, pois seu princípio de atuação é semelhante ao do EDTA (ácido etilenodiaminotetracético) no que diz respeito à atuação em tecido mineralizado, além de apresentar uma boa relação custo-benefício, o que permitiria que parcelas menos favorecidas da população se beneficiassem de suas propriedades terapêuticas quando a sua utilização fosse indicada.

Referências

1. Callahan JR. Sulfuric acid for opening root-canals. Dent Cosmos. 1894:36:957-9.

- 2. Estrela C, Holland R, Bernabé PFE, Souza V, Estrela CRA. Antimicrobial potencial of medicaments used in healing process in dog's teeth with apical periodontitis. Braz Dent J. 2004:15(3):181-5.
- 3. Estrela CRA, Estrela C, Cruz Filho AM, Pécora JD. Substância ESP: opção na terapêutica endodôntica. J Brasil Endod. 2005;5(19):273-9.
- 4. Estrela C, Hollanda ACB, Decurcio DA, Guedes AO, Pécora JD. Substância ESP: análise da dissolução tecidual e tensão superficial parte 1. Rev Odontol Brasil Central. 2005;14(38):11-8.
- 5. Estrela C, Estrela CRA, Decurcio DA, Hollanda ACB, Silva JA. Antimicrobial efficacy of ozonated water, gaseous ozone, sodium hypochlorite and chlorhexidine in infected humam root canals. Int Endod J. 2007:40:85-93.
- 6. Estrela C, Lopes HP, Elias CN, Leles CR, Pécora JD. Limpeza da superfície do canal radicular pelo vinagre de maçã, hipoclorito de sódio, clorexidina e EDTA. Rev APCD. 2007;61(2):117-22.
- 7. Gutiérrez JH, Herrera VR, Berg EH, Villena F, Jofré A. The risk of intentional dissolution of the smear layer after mechanical preparation of root canals. Oral Surg Oral Med Oral Pathol. 1990;70:96-108.
- 8. Kirk EC. Sodium peroxid, a new dental. Bleaching agent an antiseptic. Dental Cosmos. 1893 Feb;35(2):192-8.
- 9. Lloyd A, Thompson J, Gutmann JL, Pummer PMH. Sealability of the Trifecta technique in the presence or absence of smear layer. Int Endod J. 1995 Jan;28(1):35-40.
- 10. Lopes HP, Siqueira Jr. JF. Endodontia: biologia e técnica. 2ª ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2004. p. 201-5.
- 11. McComb D, Smith DC. A preliminary scanning electron microscopic study of root canal after endodontic procedures. J Endod. 1975 July;1(7):238-42.
- 12. Mader CL, Baumgartner JC. Scanning electron microscopic investigation of the smeared layer on the root canal walls. J Endod. 1984 Oct;10(10):477-83.

- 13. Nikiforuk G, Sreebny L. Desmineralization of hard tissues by organic chelating agents at neutron pH. J Dent Research. 1953;32(6):859-67.
- 14. Orstavik D, Haapasalo M. Disinfection by endodontic irrigants, and dressings of experimentally infected dentinal tubules. Endod and Dental Traum. 1990;6:142-9.
- 15. Ostby NB. Chelation in root canal therapy. Ethylenediamine tetraacetic acid for cleansing and widening of root canals. Odont Tidskrift. 1957:65:3-11.
- 16. Pashley DH, Michelich V, Kehl T. Dentin permeability: effects of smear layer removal. J Prosthetic Dentistry. 1981;46(5):531-7.
- 17. Rörig A, Peter J. Avaliação, através da MEV, da capacidade de remoção da smear layer das paredes do canal radicular com diferentes soluções irrigadoras [monografia do trabalho de conclusão

- de curso]. Canoas: Universidade Luterana do Brasil; 2006.
- 18. Saquy PC. Avaliação da capacidade quelante do EDTA e da associação EDTA + solução de Dakin, por métodos químicos e pela análise da microdureza da dentina [tese de Doutorado]. Ribeirão Preto: Universidade de São Paulo: 1991.
- 19. Schilder H. Cleaning and shaping the root canal. Dent Clin N Arnes. 1974 Apr;18(2):269-96.
- 20. Sen BH, Wesselink PR, Turkun M. The smear layer: a phenomenon in root canal therapy. Int Endod J. 1995;28:141-8.
- 21. Smith JJ, Wayman BE. An evaluation of the antimicrobial effectiveness of citric acid as a root canal irrigant. J Endod. 1986 Feb;12(2):54-8.
- 22. Thacker E. O vinagre. São Paulo: Pacific Post; 2000.