

Ocena skuteczności preparatu Aseptall Spray w procesie gojenia zmian na błonie śluzowej u użytkowników protez ruchomych



Celem badania jest ocena kliniczna zastosowania preparatu Aseptall Spray u pacjentów użytkujących nowe ruchome uzupełnienia protetyczne w zakresie wpływu na szybsze gojenie się podłoża oraz zmniejszenie dolegliwości bólowych w porównaniu do stosowania przez pacjentów preparatów ziołowych (szałwia).

GRUPA BADANA I GRUPA KONTROLNA

Grupa badana składa się z 20 pacjentów objętych leczeniem w Poradni Protetyki Stomatologicznej w Uniwersyteckiej Klinice Stomatologicznej w Krakowie, 10 w grupie badanej i 10 w grupie kontrolnej, którzy użytkują nowe uzupełnienia protetyczne – protezy akrylowe całkowite lub akrylowe częściowe. Będą to pacjenci pełnoletni, obojga płci.

KRYTERIA WŁĄCZENIA I WYŁĄCZENIA Z BADAŃ

Kryteria włączenia:

- pacjenci użytkujący uzupełnienia protetyczne – protezy akrylowe całkowite i częściowe

Kryteria wyłączenia:

- pacjenci przewlekłe cierpiący na choroby błony śluzowej jamy ustnej
- uczulenie na którykolwiek składnik preparatu

HARMONOGRAM BADANIA

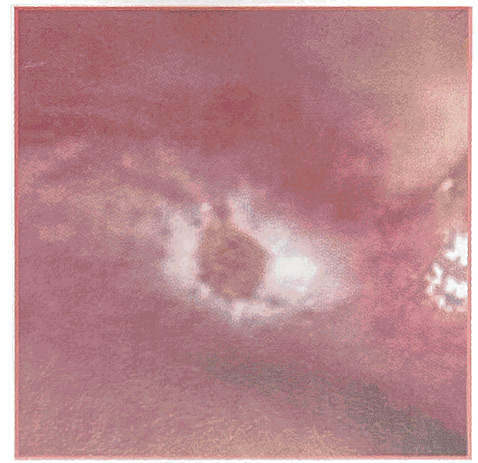
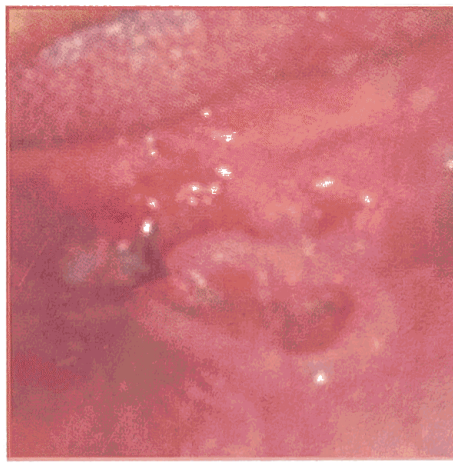
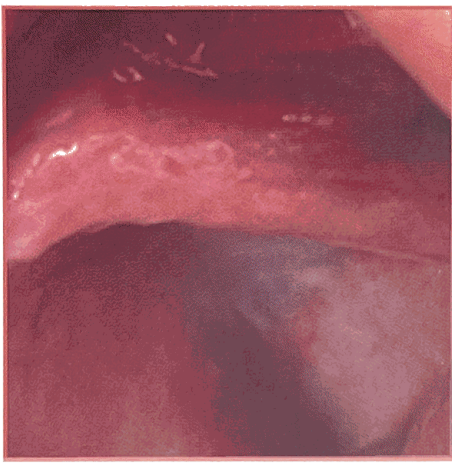
Dla pacjentów w grupie kontrolnej:

1. Ocena dotychczas użytkowanych protez.
2. Wizyta kontrolna po 7 dniach – jeżeli występują bolesne zmiany na błonie śluzowej – pomiar średnicy zmiany za pomocą sondy periodontologicznej oraz ocena bólu według skali wizualno-analogowej (VAS). Jeśli konieczna – mechaniczna korekta protez.
3. Wizyta kontrolna po kolejnych 7 dniach – jeśli występują bolesne zmiany na błonie śluzowej – pomiar średnicy zmiany za pomocą sondy periodontologicznej oraz ocena bólu według skali wizualno-analogowej (VAS). Jeśli konieczna – mechaniczna korekta protez.

Dla pacjentów w grupie badanej

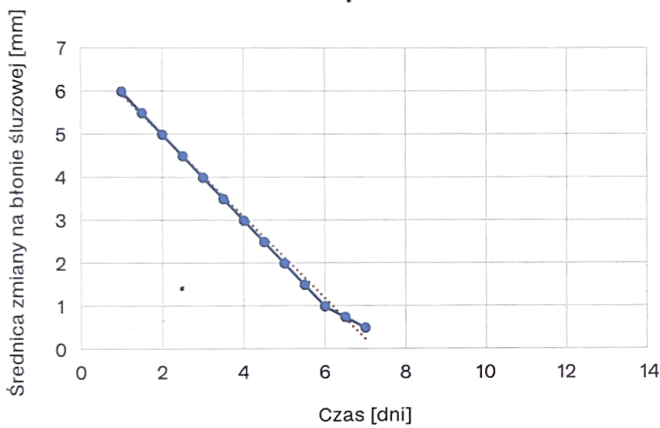
1. Ocena dotychczas użytkowanych protez.
2. Wizyta kontrolna po 7 dniach – jeżeli występują bolesne zmiany na błonie śluzowej – pomiar średnicy zmiany za pomocą sondy periodontologicznej oraz ocena bólu według skali wizualno-analogowej (VAS). Jeśli konieczna – mechaniczna korekta protez. Zalecenie stosowania preparatu Aseptall Spray na miejsca ze zmianami na błonie śluzowej.
3. Wizyta kontrolna po kolejnych 7 dniach – jeśli występują bolesne zmiany na błonie śluzowej – pomiar średnicy zmiany za pomocą sondy periodontologicznej oraz ocena bólu według skali wizualno-analogowej (VAS). Jeśli konieczna – mechaniczna korekta protez. Zalecenie stosowania preparatu Aseptall Spray na miejsca ze zmianami na błonie śluzowej.



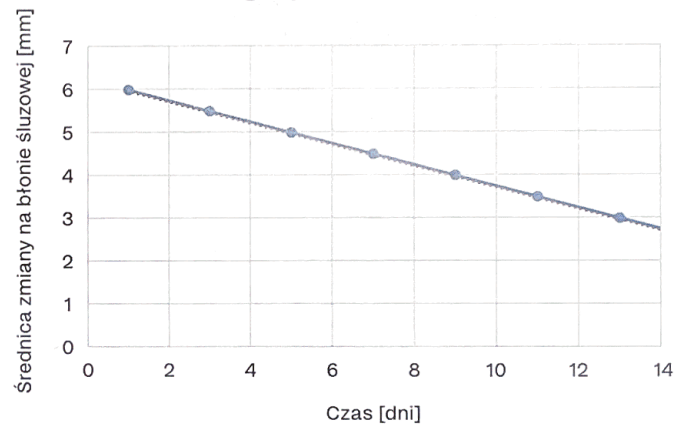


Wyniki badania - doniesienie wstępne

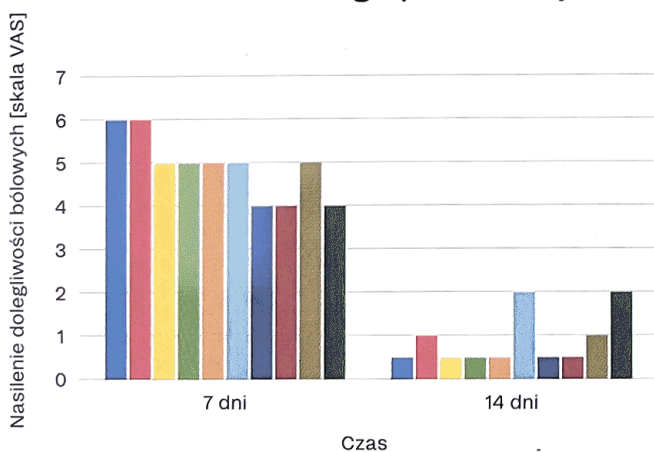
Zależność gojenia się zmian od czasu
- Aseptall



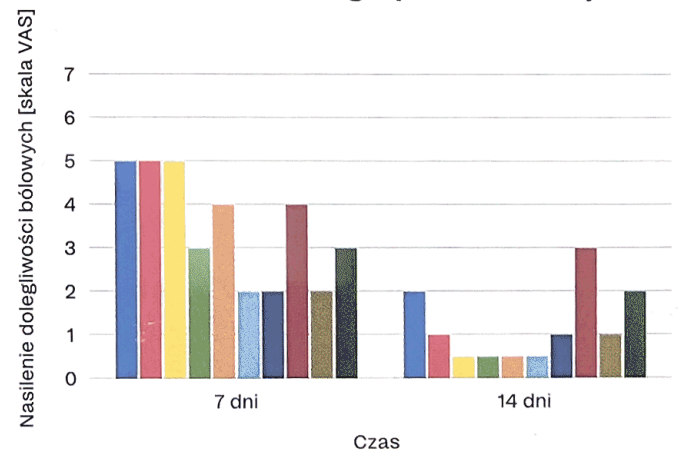
Zależność gojenia się zmian od czasu
- grupa kontrolna



Nasilenie bólu w grupie badanej



Nasilenie bólu w grupie kontrolnej



WNIOSEK

Preparat **Aseptall Spray** okazał się skuteczny w łagodzeniu zmian wynikających z użytkowania nowych protez ruchomych w okresie ich adaptacji. Konieczne są jednak dalsze badania w większej grupie pacjentów. Pacjenci oprócz zauważalnych zmian występujących na błonie śluzowej, podawali również znaczną poprawę samopoczucia oraz wzrost komfortu użytkowania protez całkowitych.