

ГОСТ Р 51059—97
(ИСО 6876—86)

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**МАТЕРИАЛЫ
СТОМАТОЛОГИЧЕСКИЕ
ДЛЯ ПЛОМБИРОВАНИЯ КОРНЕВЫХ
КАНАЛОВ ЗУБОВ**

**ОБЩИЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ.
МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ**

Издание официальное

БЗ 3—97/132

**ГОССТАНДАРТ РОССИИ
Москва**

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 279 «Зубоврачебное дело»

ВНЕСЕН Управлением стандартизации и сертификации информационных технологий, продукции электротехники и приборостроения Госстандарта России

2 ПРИНЯТ И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России от 18 июня 1997 г. № 215

3 Настоящий стандарт содержит полный аутентичный текст международного стандарта ИСО 6876—86 «Материалы стоматологические для пломбирования корневых каналов зубов. Общие технические требования. Методы испытаний» с дополнительными требованиями, отражающими потребности экономики страны

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

© ИПК Издательство стандартов, 1997

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Госстандарта России

Содержание

| | |
|---|---|
| 1 Назначение и область применения | 1 |
| 2 Нормативные ссылки | 1 |
| 3 Классификация | 1 |
| 4 Требования | 2 |
| 5 Инструкции изготовителя | 3 |
| 6 Отбор образцов | 3 |
| 7 Методы испытаний | 3 |
| 8 Упаковка | 8 |
| 9 Маркировка | 8 |
| Приложение А Библиография | 9 |

Введение

Международная организация по стандартизации (ИСО) представляет собой объединение национальных организаций по стандартизации (комитеты — члены ИСО).

Разработка международных стандартов осуществляется техническими комитетами ИСО. Каждый комитет-член может принимать участие в работе любого технического комитета по интересующему его вопросу. Правительственные и неправительственные международные организации, сотрудничающие с ИСО, также принимают участие в этой работе.

Проекты международных стандартов, принятые техническими комитетами, перед утверждением их Советом ИСО в качестве международных стандартов направляются на рассмотрение всем комитетам-членам. Они принимаются согласно процедуре ИСО, требующей одобрения не менее 75 % голосующих комитетов-членов.

Международный стандарт ИСО 6876 разработан Техническим комитетом 106 ИСО «Стоматология».

Все международные стандарты периодически пересматриваются и любая ссылка на международный стандарт относится к его последнему изданию, если не указано иначе.

ПОПРАВКИ, ВНЕСЕННЫЕ В ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Р. ЗДРАВООХРАНЕНИЕ. ПРЕДМЕТЫ САНИТАРИИ И ГИГИЕНЫ Группа Р22

**к ГОСТ Р 51059—97 Материалы стоматологические для пломбирования
корневых каналов зубов. Общие технические требования. Методы испытан-
ний**

| В каком месте | Напечатано | Должно быть |
|-----------------------------------|--|---------------------------------|
| Пункты 4.4, 4.5 | типа I | типа 1 |
| Пункт 7.3.1.1 | 30×30 мм ² | 30×30 мм |
| Пункт 7.3.1.3 | для дозирования | для дозированной |
| Пункт 7.3.2. Пос- ледний абзац | Если среднее значение диаметров более 1 мм, | Если разница диаметров 1 мм, |
| Пункты 7.4, 7.5 | типа I | типа 1 |
| Пункт 7.5.1.4 | 8×20×10 мм ³ | 8×20×10 мм |
| Пункт 7.7.1.4 | 50×20 мм ² | 50×20 мм |
| Пункт 7.8.2 | к типу I | к типу 1 |

(ИУС № 2 1998 г.)

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**МАТЕРИАЛЫ СТОМАТОЛОГИЧЕСКИЕ ДЛЯ ПЛОМБИРОВАНИЯ
КОРНЕВЫХ КАНАЛОВ ЗУБОВ**

Общие технические требования. Методы испытаний

Dental root canal sealing materials. General technical requirements.
Test methods

Дата введения 1998—01—01

1 НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт устанавливает требования к стоматологическим материалам, используемым для постоянного пломбирования корневых каналов зубов при помощи или без помощи штифтов (далее — материалы).

В стандарте рассматриваются материалы, предназначенные для вертикального использования (пломбирование каналов осуществляется через коронку зуба).

2 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использована ссылка на ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

3 КЛАССИФИКАЦИЯ

Материалы для пломбирования корневых каналов, рассматриваемые в настоящем стандарте, подразделяют на следующие типы:

- 1 — затвердевающие материалы (материалы, затвердевающие в течение 72 ч от начала смешивания);
- 2 — незатвердевающие материалы.

Издание официальное

4 ТРЕБОВАНИЯ

4.1. Компоненты

Компоненты пломбирочного материала не должны содержать посторонних примесей.

Материалы, полученные из компонентов в соответствии с инструкциями изготовителя, должны соответствовать требованиям настоящего стандарта.

4.2. Отсутствие токсичности

Материалы не должны оказывать вредного воздействия при контакте с тканями полости рта. Биологическая оценка стоматологических материалов — по сборнику методических материалов [1].

4.3. Текучесть

Текучесть материалов, проверенная по 7.3, должна позволять получать диск диаметром не менее 20 мм.

4.4. Рабочее время

Рабочее время материалов типа I должно быть менее 30 мин. При проверке рабочего времени по 7.4, оно должно быть в пределах $\pm 10\%$ рабочего времени, указанного в инструкции изготовителя (раздел 5, перечисление д).

4.5. Время твердения

Время твердения материалов типа I, проверяемое по 7.5, должно быть в пределах $\pm 10\%$ времени твердения, указанного в инструкции изготовителя (раздел 5, перечисление д).

Для материалов, время твердения которых более 30 мин, диапазон времени твердения приводится в инструкции изготовителя. Время твердения должно быть в пределах этого диапазона.

4.6. Толщина пленки

Толщина пленки у материалов, используемых для пломбирования корневых каналов со штифтами, при проверке по 7.6 должна быть не более 50 мкм.

4.7. Рентгеноконтрастность

Непрозрачность материалов для излучения при проверке по 7.7 должна быть эквивалентна слою алюминия толщиной не менее 3 мм.

4.8. Растворимость

Растворимость материалов, проверяемая по 7.8, не должна превышать 3 % их массы.

5 ИНСТРУКЦИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

К каждой упаковке должны быть приложены следующие инструкции, включающие:

- а) указания по использованию материала, содержащие методику смешивания и рекомендуемое соотношение компонентов для смешивания;
- б) рекомендуемый метод стерилизации (при необходимости);
- в) перечисление основных компонентов активных ингредиентов материала;
- г) рекомендуемые условия хранения;
- д) указание рабочего времени (если оно менее 30 мин) и времени твердения материала. Если материал относится к незатвердевающим материалам, то это необходимо указать; если точное время твердения не может быть установлено, но оно превышает 30 мин, то должен указываться диапазон времени;
- е) указания по клиническому использованию материала, если он используется со штифтами для пломбирования или имеет свойство окрашивать зуб. При наличии у материала свойства окрашивать зуб указывают также меры предосторожности, позволяющие свести окрашивание до минимума.

6 ОТБОР ОБРАЗЦОВ

Отбор образцов должен производиться из одной или нескольких упаковок, взятых из одной партии, и содержать достаточное количество материала для проведения установленных в настоящем стандарте проверок.

7 МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

7.1 Условия проведения проверок

Проверки проводят при температуре (23 ± 2) °C и относительной влажности (50 ± 5) %, если в инструкции изготовителя не указаны иные условия.

7.2 Подготовка материала к проверкам

Материал должен быть подготовлен по инструкции изготовителя.

7.3 Проверка на текучесть

7.3.1 Аппаратура

7.3.1.1 Две стеклянные пластины с минимальными размерами 30×30 мм² и толщиной примерно 5 мм.

7.3.1.2 Нагрузочное устройство для приложения нагрузки 2,5 кг.

7.3.1.3 Градуированная стеклянная пипетка, предназначенная для дозирования подачи (0,075±0,005) мл смешанного материала.

7.3.2 Методика проверки

При помощи градуированной пипетки (7.3.1.3) поместить 0,075 мл материала, смешанного по инструкции изготовителя, на одну из стеклянных пластин (7.3.1.1). Через (180±5) с от начала смешивания в центр материала поместить другую стеклянную пластину и при помощи нагрузочного устройства (7.3.1.2) осторожно приложить нагрузку 2,5 кг. Через 10 мин от начала смешивания снять нагрузку, измерить наибольший и наименьший диаметры диска и определить их среднее значение.

Если среднее значение диаметров более 1 мм, проверку необходимо повторить.

7.3.3 Оформление результатов

Проверку проводят три раза, вычисляют среднее значение и записывают его с точностью до миллиметра как значение текучести.

7.4 Проверка рабочего времени

Примечание — Проверку проводят только для материалов типа I, рабочее время которых менее 30 мин (4.4).

7.4.1 Аппаратура

Используют аппаратуру, приведенную в 7.3.1.

7.4.2 Методика проверки

При помощи градуированной пипетки (7.3.1.3) поместить 0,075 мл материала, смешанного по инструкции изготовителя, на одну из стеклянных пластин (7.3.1.1). Через (210±5) с от начала смешивания в центр материала поместить другую пластину и при помощи нагрузочного устройства (7.3.1.2) осторожно приложить нагрузку 2,5 кг. Нагрузку удерживать в течение 7 мин, затем снять, измерить наибольший и наименьший диаметры диска и определить их среднее значение.

Повторить проверку с вновь смешанным материалом, прикладывая нагрузку через увеличивающиеся интервалы времени от начала смешивания до тех пор, пока диаметр диска не уменьшится на 10 % по отношению к значению текучести (7.3.3).

7.4.3 Оформление результатов

Проверку проводят три раза, вычисляют среднее значение и записывают его с точностью до 30 с как рабочее время материала.

7.5 Проверка времени твердения

Примечание — Проверку проводят только для материала типа I (4.5).

7.5.1 Аппаратура

7.5.1.1 Термостат с температурой $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$ и относительной влажностью не менее 95 %.

7.5.1.2 Индентор с иглой типа Жилмор массой $(100 \pm 0,5)$ г и диаметром плоского конца $(2 \pm 0,1)$ мм. Кончик иглы должен быть цилиндрическим на длине не менее 5 мм. Конец иглы должен быть плоским, перпендикулярным к продольной оси, чистым.

7.5.1.3. Кольцевая форма из нержавеющей стали высотой 2 мм с внутренним диаметром 10 мм.

7.5.1.4 Металлический блок с минимальными размерами $8 \times 20 \times 10$ мм³.

7.5.1.5 Плоская стеклянная пластина толщиной примерно 1 мм.

Примечание — Допускается использовать предметное стекло микроскопа.

7.5.2 Методика проверки

Поместить форму (7.5.1.3) на стеклянную пластину (7.5.1.5) и заполнить ее доверху материалом, смешанным по инструкции изготовителя. Через (120 ± 10) с от начала смешивания поместить форму с материалом, установленную на металлическом блоке (7.5.1.4), имеющем температуру $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$, в термостат (7.5.1.1).

Перед началом времени твердения, указанным в инструкции изготовителя, иглу типа Жилмор (7.5.1.2) осторожно опускают перпендикулярно к горизонтальной поверхности материала. Операцию повторяют до тех пор, пока игла не перестанет оставлять след на материале. Затем записывают время от начала смешивания.

7.5.3 Оформление результатов

Проверку проводят три раза, вычисляют среднее значение и записывают его как время твердения.

7.6 Проверка толщины пленки

7.6.1 Аппаратура

7.6.1.1 Две оптические плоские круглые стеклянные пластины одинаковой толщиной не менее 5 мм и контактной поверхностью приблизительно 200 мм².

7.6.1.2 Нагрузочное устройство для приложения нагрузки 15 кг.

7.6.1.3 Микрометр или аналогичный измерительный прибор с погрешностью 1 мкм.

7.6.2 Методика проверки

Измерить общую толщину сложенных вместе стеклянных пластин (7.6.1.1) с точностью до 1 мкм. Поместить небольшое количество материала, смешанного по инструкции изготовителя, в центр одной из пластин. Наложить на материал другую стеклянную пластину. Через (180 ± 10) с от начала смешивания при помощи нагрузочного устройства (7.6.1.2) осторожно приложить нагрузку 15 кг перпендикулярно к верхней пластине. Материал должен полностью заполнить пространство между пластинами. Через 10 мин от начала смешивания измерить при помощи микрометра (7.6.1.3) толщину обеих пластин и пленки материала.

7.6.3 Оформление результатов

Толщину пленки проверяют путем определения значения разницы в толщине пластин с материалом и без него.

Проверку проводят три раза, вычисляют среднее значение и записывают его с точностью до 5 мкм как толщину пленки.

7.7 Проверка рентгеноконтрастности

7.7.1 Аппаратура

7.7.1.1 Кольцевая форма из нержавеющей стали высотой 1 мм с внутренним диаметром 10 мм, с пластинами из пластмассы, бумаги или другого рентгенопрозрачного материала.

7.7.1.2 Стоматологическая рентгеновская установка, работающая при напряжении 65 кВ.

7.7.1.3 Стоматологическая окклюзионная рентгеновская пленка класса чувствительности 400 обратных рентген РЗ 1 (в соответствии с нормативными документами), проявитель и закрепитель.

7.7.1.4 Алюминиевый клин 50×20 мм² с диапазоном толщины от 1 до 10 мм и ступенькой 1 мм, изготовленный из чистого алюминия (чистота алюминия не менее 99,5 %).

7.7.1.5 Фотографический денситометр

7.7.2 Методика проверки

Поместить смешанный по инструкции изготовителя материал в форму (7.7.1.1) и закрыть его сверху и снизу пластинами для получения образца толщиной 1 мм. Расположить образец в центральной части рентгеновской пленки (7.7.1.3) рядом с алюминиевым клином (7.7.1.4). Если используют пластину, то такую же пластину подкладывают под клин.

Облучать образец, алюминиевый клин и пленку на расстоянии от анода до пленки примерно 300 мм в течение такого периода времени, чтобы участок экспонированной и обработанной пленки, расположенный под ступенью клина толщиной 1 мм, имел плотность почернения 1,5—2,5.

После проявления, закрепления и просушки экспонированной пленки при помощи денситометра (7.7.1.5) измерить плотность почернения рентгеновского изображения образца, каждой ступеньки алюминиевого клина и незакрытого участка пленки.

7.7.3 Оформление результатов

Путем сравнения с изображением алюминиевого клина определяют толщину слоя алюминия, эквивалентную образцу. Полученное значение записывают с точностью до 0,1 мм.

Проверку проводят три раза, вычисляют среднее значение и записывают его как значение рентгеноконтрастности.

7.8 Проверка на растрескиваемость

7.8.1 Аппаратура и материалы

7.8.1.1 Две разъемные кольцевые формы высотой 1,5 мм с внутренним диаметром 20 мм.

7.8.1.2 Четыре полированные плоские стеклянные пластины с размерами, большими, чем максимальный диаметр разъемных кольцевых форм.

7.8.1.3 Листы полиэтиленовой пленки или другого аналогичного материала.

7.8.1.4 Стеклянная чашка Петри диаметром примерно 90 мм, с минимальным объемом 50 мл и известной массой.

7.8.1.5 Термостат с температурой $(37 \pm 1)^\circ\text{C}$ и относительной влажностью не менее 95 %.

7.8.1.6 Вода дистиллированная — по ГОСТ 6709.

7.8.1.7 Эксикатор, содержащий пятиокись фосфора или другой подходящий осушитель.

7.8.2 Методика проверки

Поместить форму (7.8.1.1) на стеклянную пластину (7.8.1.2), масса нетто которой известна с точностью до 0,001 г, и заполнить ее с небольшим избытком смешанным (если необходимо) материалом. Прижать другую стеклянную пластину с подложенным листом пленки (7.8.1.3) к поверхности материала и затем осторожно снять ее так, чтобы поверхность материала получилась ровной и плоской.

Если материал относится к типу I, то заполненную форму помес-

тить в термостат (7.8.1.5) на время, превышающее на 50 % время твердения (раздел 5, перечисление д), установленное изготовителем.

Определить массу материала с точностью до 0,001 г.

Поместить два таких образца в чашку Петри (7.8.1.4) таким образом, чтобы их поверхности не соприкасались, а материал в форме оставался нетронутым. Добавить (50 ± 1) мл воды (7.8.1.6) и закрыть чашку. Выдержать чашку с содержимым при температуре $(37 \pm 1) ^\circ\text{C}$ в течение 24 ч и вынуть образцы. Промыть образцы небольшим количеством воды над чашкой Петри и далее не использовать.

Выпарить воду из чашки, не доводя ее до кипения, и высушивать чашку до постоянной массы при $150 ^\circ\text{C}$, охлаждая чашку в эксикаторе (7.8.1.7) до комнатной температуры перед каждым взвешиванием (с точностью до 0,001 г).

7.8.3 Оформление результатов

Проводят по две проверки для каждого материала. Записывают среднее значение разницы между первоначальной и конечной массой чашки Петри с точностью до 0,001 г как количество материала, съмтое с образцов. Записывают значение разницы в массе в процентах от начальной общей массы двух образцов, с точностью до 0,1 %, как показатель растворимости материала.

8 УПАКОВКА

Компоненты следует поставлять в герметично закрытых контейнерах, изготовленных из материалов, не вступающих в реакцию с содержимым и не загрязняющих его.

9 МАРКИРОВКА

На каждую упаковку и (или) контейнер должна быть нанесена четкая маркировка, содержащая:

- а) наименование и (или) торговый знак изготовителя;
- б) название материала;
- в) номер или код, относящийся к документации изготовителя и дату изготовления отдельной партии материала;
- г) минимальную массу порошка или пасты в граммах и минимальный объем нетто жидкости в миллилитрах (при наличии жидкости);
- д) рекомендуемые условия хранения и, при необходимости, срок истечения годности.

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(информационное)

Библиография

[1] Сборник руководящих методических материалов по токсиколого-гигиеническим исследованиям полимерных материалов и изделий на их основе медицинского назначения. М., 1987

УДК 615:463:616.314:006.354 ОКС 11.060.10 Р22 ОКСТУ 9391

Ключевые слова: стоматологические материалы, пломбировочные материалы, корневые каналы зубов, требования к материалам

Редактор *Т.А. Леонова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *Р.А. Ментова*
Компьютерная верстка *С.В. Рябовой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 04.07.97. Подписано в печать 08.08.97.
Усл.печ.л. 0,93. Уч.-изд.л. 0,65. Тираж 190 экз. С777. Зак. 565.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.
Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник",
Москва, Лялин пер., 6
Плр № 080102