

Investigação original

Efeitos dos estimulantes gustativos de secreção salivar e a sua libertação de flúor na saliva

Mariana Cruz*, Duarte Marques, Rúben Trindade, Marta Lopes, Rúben Pereira
e António Mata

Grupo de Investigação em Bioquímica e Biologia Oral, Faculdade de Medicina Dentária da Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal

INFORMAÇÃO SOBRE O ARTIGO

Historial do artigo:

Recebido a 13 de outubro de 2013

Aceite a 4 de dezembro de 2013

On-line a 23 de fevereiro de 2014

Palavras-chave:

Saliva

Flúor

Erosão dentária

Hipossalivação

R E S U M O

Objetivos: Determinar a capacidade de estimulação do fluxo salivar, potencial erosivo e quantidade de flúor libertado na saliva durante a exposição a dois estimulantes gustativos de secreção salivar (EGSS) numa população saudável.

Métodos: Ensaio clínico aleatório duplamente cego em cross-over. Sessenta voluntários foram distribuídos aleatoriamente por 2 grupos. Cada grupo foi exposto inicialmente a um EGSS baseado em ácido cítrico ou a um EGSS composto por ácido málico, flúor e xilitol. Foram determinados o fluxo salivar não estimulado, o estimulado mecanicamente e o estimulado com os diferentes EGSS. O pH salivar e o flúor libertado na saliva foram determinados por potenciometria. O potencial erosivo foi calculado com base no número de episódios de pH salivar inferior a 4,5 por mais de um minuto. Os resultados foram apresentados como média e intervalo de confiança \pm 95% e analisados pelo teste t de Student e ANOVA, aceitando-se apenas valores comparativos para $p < 0,05$.

Resultados: O estimulante baseado em ácido málico obteve uma redução do risco absoluto para fenómenos potencialmente erosivos de 13,91% (1,67%; 26,15%) e um número necessário tratar (NNT) de 8, tendo libertado na saliva 87,75% (81,48%; 94,03%) da quantidade de flúor advogada pelo fabricante.

Conclusão: Os EGSS baseados em ácido málico apresentaram uma eficácia de estimulação da secreção salivar semelhante quando comparados com os EGSS com ácido cítrico. Contudo, os EGSS baseados em ácido málico apresentaram diminuição do potencial erosivo associado a uma libertação de flúor na saliva, a qual é potencialmente protetora da estrutura dentária nos fenómenos de erosão dentária.

© 2013 Sociedade Portuguesa de Estomatologia e Medicina Dentária. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos os direitos reservados.

* Autor para correspondência.

Correio eletrónico: Marianabritocruz@gmail.com (M. Cruz).

Effects of gustatory stimulants of salivary secretion and its fluoride release in saliva

ABSTRACT

Keywords:

Saliva
Fluorides
Tooth erosion
Hyposalivation

Objectives: To compare salivary flow stimulation capacity, erosive potential and fluoride quantities released in saliva during the exposure to two different gustatory stimulants of salivary secretion (GSSS).

Methods: A double blind randomized controlled trial in cross-over. Sixty volunteers randomly both recruited and divided into two groups, according to the first GSSS tested. The groups were exposed to GSSS based on citric acid or GSSS containing malic acid, fluoride and xylitol. Unstimulated, mechanical and GSSS stimulated salivary secretions were measured within each group. The pH variations and fluoride release of all samples were measured using potentiometric techniques. Erosive potential was determined regarding salivary pH variations and counts of subjects with pH below 4.5 for over 1 min. Results were presented as mean \pm 95% confidence interval and analyzed with Student's t-test or ANOVA as appropriate and only comparative findings for $p < 0.05$ were accepted.

Results: The malic acid, fluoride and xylitol GSSS presented an absolute risk reduction (ARR) for potential erosive phenomena's of 13.91% [1.67%; 26.15%] and a number needed to treat (NNT) of 8 when compared with the citric acid GSSS. The same GSSS released 87.75% [81.48%; 94.03%] of the total fluoride quantity announced by the producer into the saliva.

Conclusion: The malic acid based GSSS presented similar salivary stimulation efficiency when compared to the GSSS containing citric acid. Moreover the malic acid based GSSS presented a decrease of erosion potential and fluorides release to the saliva, which in turn could potentially protect tooth structure from erosion episodes.

© 2013 Sociedade Portuguesa de Estomatologia e Medicina Dentária. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introdução

A secreção salivar em quantidades fisiológicas é fundamental para a saúde oral¹. Doentes com uma diminuição objetiva do fluxo salivar²⁻⁴ apresentam um risco aumentado para numerosas situações patológicas, entre as quais a cárie e a erosão dentária^{1,3}. Com o objetivo de minorar as complicações decorrentes da hipossaliva^{1,5} surgiram estimulantes gustativos de secreção salivar (EGSS), como o SST® (Pharm Plc, Godalming, Reino Unido), que, apesar de não apresentarem sacarose na sua constituição, são na maioria compostos por diferentes ácidos (cítrico, acético) podendo originar um potencial erosivo para a estrutura dentária^{2,6-8}.

Recentemente surgiu um novo EGSS – Xeros™ (Dentaid®, Cerdanyola, Espanha), baseado em ácido málico ao qual foi adicionado na sua composição flúor e xilitol^{9,10}, com o objetivo de contrariar o potencial cariogénico e erosivo proporcionado pela diminuição de pH salivar¹¹. Apesar do papel preponderante do flúor na saliva, descrito por limitar os fenómenos de desmineralização dentária, potenciar a remineralização^{12,13} e apresentar propriedades antibacterianas¹⁴⁻¹⁷, a aplicação do flúor deve ser ponderada¹⁴, sendo o grande paradigma a maximização dos seus benefícios com minimização dos efeitos colaterais¹⁸.

A ausência de estudos comparativos dos efeitos e consequências da utilização dos EGSS associada à sua libertação de flúor propiciou a realização deste trabalho experimental, onde o objetivo foi obter resultados preliminares, numa população sistemicamente saudável, relativos à real eficácia secretória, potencial erosivo e possíveis efeitos benéficos

ou deletérios da libertação de flúor obtida por 2 produtos: Xeros™, constituído por ácido málico, flúor e xilitol, e SST®, baseado em ácido cítrico.

Foram definidas as seguintes hipóteses para este estudo. H0: a capacidade de estimulação secretória não é influenciada pelo EGSS utilizado. H0: o pH salivar não é influenciado pelo EGSS utilizado. H0: a quantidade de flúor libertado na saliva não é influenciada pelo EGSS utilizado.

Materiais e métodos

Foi realizado um ensaio clínico aleatório duplamente cego em «cross-over» com 60 voluntários da população de estudantes da Faculdade de Medicina Dentária da Universidade de Lisboa. Como critérios de inclusão foram selecionados voluntários saudáveis, maiores de 18 anos, sem alterações do fluxo salivar e sem nenhuma doença sistémica ou a realizar qualquer medicação que induzisse a hipossalivação. Na 1.ª visita, após a assinatura do consentimento informado, os voluntários foram distribuídos aleatoriamente, com recurso a um «software» (GraphPad QuickCalcs Website: <http://www.graphpad.com/quickcalcs/randomize1.cfm>) em 2 grupos A e B, correspondentes a qual dos EGSS realizariam em primeiro lugar. Tratando-se de um estudo em «cross-over», os voluntários testaram os 2 EGSS. Os participantes foram instruídos dos métodos de colheita da saliva e dos tempos pré-definidos.

Na 2.ª visita foi realizada a colheita de saliva não estimulada e estimulada mecanicamente com o auxílio de uma pastilha de parafina (CRT Buffer, Ivoclar-Vivadent®,

Liechtenstein). Na 3.^a e 4.^a visitas, de acordo com a distribuição aleatória do grupo, foi realizada a colheita de saliva não estimulada e estimulada quimicamente com os respetivos EGSS. Nas amostras recolhidas por métodos pré-estabelecidos foram determinados os fluxos salivares^{9,10}. Para determinação do pH salivar e da libertação de flúor para a saliva foi realizada uma técnica potenciométrica, com o auxílio de um potenciômetro GLP 22⁺ (Crison®, Barcelona, Espanha) associado ao microelétrodo INLAB 423 (Metler Toledo®, OH, EUA) e acoplado a um eléktrodo de ião seletivo de flúor DC219-F (Mettler Toledo®, OH, EUA), respetivamente, tendo sido realizada antes de cada grupo de medições a calibração da respetivas curvas. Os resultados foram analisados estatisticamente por um operador cego ao estudo, sendo os produtos referidos apenas como A e B no programa SPSS (SPSS V. 16, Inc, Chicago, IL, EUA). O potencial erosivo dos EGSS foi calculado pela quantidade de tempo, em minutos, em que o pH salivar foi inferior a 4,5. Foi ainda realizada a tabela de contigência e determinada a redução do risco absoluto de fenómenos potencialmente erosivos e o número necessário tratar (NNT). Todos os resultados foram indicados como média e intervalo de confiança (IC) de $\pm 95\%$, e analisados estatisticamente com o teste t de Student, qui-quadrado ou ANOVA consoante o apropriado.

Resultados

Um total de 60 voluntários foram distribuídos aleatoriamente por um dos 2 grupos, de acordo com a figura 1. Tratando-se de um estudo em “cross-over” todos os voluntários experimentaram os 2 EGSS. As características dos 60 voluntários foram

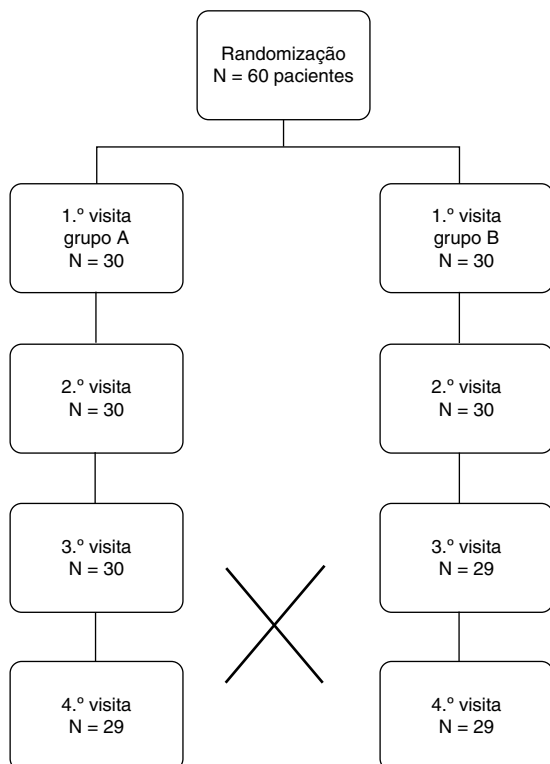


Figura 1 – Desenho experimental. Diagrama representativo do desenho do estudo.

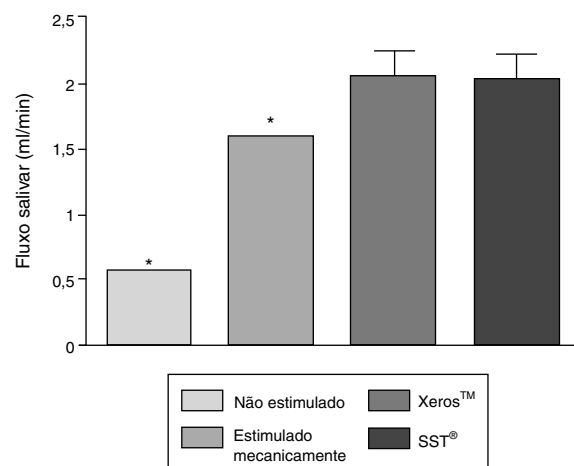


Figura 2 – Média do fluxo salivar. Gráfico de barras representativo da média \pm 95% IC do fluxo salivar não estimulado, estimulado mecanicamente e estimulado quimicamente com XerosTM e SST[®].

indicadas como média e $IC \pm 95\%$ (**tabela 1**), tendo ocorrido apenas 2 desistências ao longo do estudo. Foi realizado o teste t de Student não se observando diferenças estatísticas significativas ($p > 0,05$) quanto às características basais dos voluntários independentemente do seu género.

Na figura 2 é possível verificar com um IC \pm 95% que a estimulação mecânica e química tiveram a capacidade de aumentar significativamente a secreção salivar ($p < 0,05$), quando comparadas com o fluxo salivar não estimulado. Os 2 EGSS não apresentaram diferenças estatisticamente significativas relativamente à sua capacidade de estimulação secretória ($p > 0,05$), porém ambos apresentaram uma capacidade significativamente superior ($p < 0,05$) quando comparados com a estimulação mecânica.

De acordo com a figura 3, ao longo do tempo o fluxo salivar estimulado mecanicamente e o estimulado quimicamente apresentaram um padrão de resposta semelhante com IC de $\pm 95\%$. Contudo, após a dissolução dos comprimidos, aos 15 e 20 minutos, verificou-se uma diminuição significativa ($p < 0,05$) dos fluxos estimulados quimicamente, comparativamente ao fluxo salivar estimulado mecanicamente. Quando comparados os fluxos salivares dos 2 EGSS ao longo do tempo

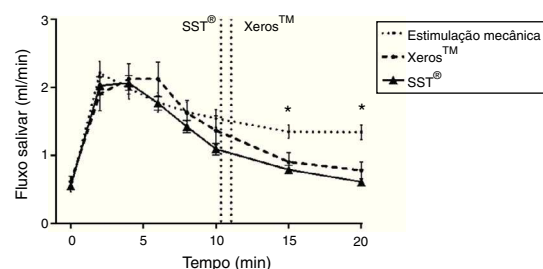


Figura 3 – Fluxo salivar ao longo do tempo. Média (\pm 95% IC) do fluxo salivar ao longo do tempo (20 minutos) na estimulação mecânica e na estimulação química com XerosTM e SST[®]. Representação da média de tempo (\pm 95% IC) no qual os EGSS sofreram dissolução.

Tabela 1 – Caracterização da amostra. Tabela de caracterização da amostra com resultados indicados sobre a forma de média e intervalo de confiança (IC) de $\pm 95\%$

	Género		Total
	Feminino	Masculino	
Idade	42	18	60
Fluxo não estimulado (ml/min)	21,14 (20,61;21,68)	20,94 (20,00;21,90)	21,08 (20,62;21,55)
Fluxo estimulado mecanicamente (ml/min)	0,56 (0,50;0,62)	0,55 (0,46;0,64)	0,56 (0,51;0,61)
	1,60 (1,45;1,76)	1,58 (1,42;1,74)	1,60 (1,48;1,172)

Tabela 2 – Tabela de contingência. Tabela de contingência relativa à ocorrência de pH salivar inferior a 4,5 por mais de um minuto para os 2 EGSS (IC $\pm 95\%$)

pH inferior a 4,5 por mais de um minuto			
	Sim	Não	Total
Xeros™	4	55	59
SST®	12	46	58
Total	16	101	117

bem como o tempo médio de dissolução dos comprimidos não foram observadas diferenças estatisticamente significativas ($p > 0,05$).

Na figura 4, quando comparados os 2 EGSS durante a sua utilização e de acordo com estudos anteriores^{9,10}, foram observados valores inferiores de pH salivar ao longo do tempo para o SST® porém apenas aos 2 e 4 minutos estes valores foram estatisticamente significativos ($p < 0,05$). A tabela de contingência (tabela 2) revela ainda que o Xeros™ apresentou uma redução do risco absoluto para fenómenos erosivos, para um pH salivar inferior a 4,5, de 13,91% (1,67%; 26,15%), representando um NNT de 8, sugerindo que um em cada 8 voluntários apresenta a redução de um episódio de potencial erosivo com a utilização do Xeros™ face ao SST®.

Na figura 5 é apresentado o tempo médio, em minutos com IC de $\pm 95\%$, em que o pH salivar foi inferior a 5,5 e a 4,5 durante a colheita com os EGSS, tendo sido a média de tempo abaixo de valores potencialmente erosivos sempre superior para o SST®, porém apenas com diferenças estatisticamente significativas ($p < 0,05$) para um pH inferior a 5,5.

Na figura 6 pode ser observado para o Xeros™ um pico na quantidade de flúor libertada para a saliva nos 4 minutos iniciais de colheita diminuindo progressivamente até aos

20 minutos. Porém, durante toda a colheita, foi significativamente superior ($p < 0,05$) quando comparado com o SST®, com exceção dos 20 minutos. A figura 7 representa o flúor total libertado em miligramas (mg) pelos 2 EGSS, tendo apresentado o Xeros™ valores significativamente superiores ($p < 0,05$) quando comparado com o SST®, uma vez que este último não possui flúor na sua constituição. De acordo com o advogado pelo fabricante, o comprimido Xeros™ possui 0,25 mg de flúor na sua constituição, no entanto, durante todo o tempo de colheita foi recolhido 87,75% (81,48%; 94,03%) do flúor total existente no comprimido ($\pm 95\% \text{ CI}$) o que corresponde a 0,22 (0,20; 0,23) mg de flúor.

Em 2002, a World Health Organization¹⁹⁻²¹ definiu valores de toxicidade crónica e aguda para o flúor. De acordo com os

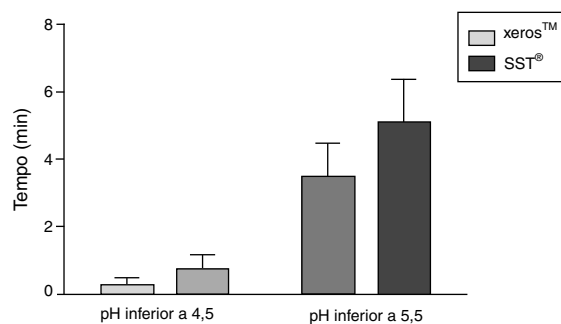


Figura 5 – Média de pH salivar. Gráfico de barras comparativo do tempo durante o qual o pH salivar foi inferior a 5,5 e 4,5 durante os 20 minutos de colheita com Xeros™ e SST® ($\pm 95\% \text{ IC}$).

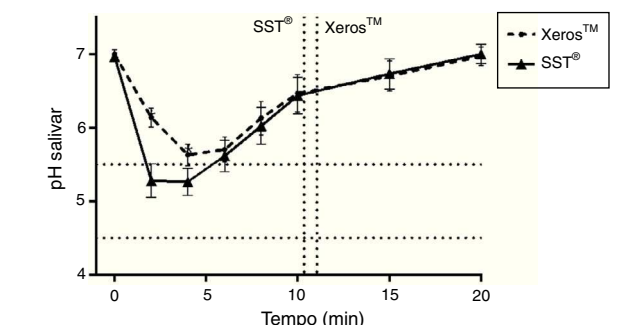
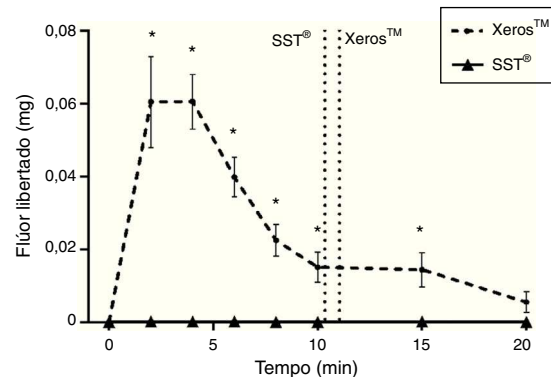


Figura 4 – pH salivar ao longo do tempo. Representação da variação do pH salivar ($\pm 95\% \text{ IC}$) durante a estimulação química Xeros™ e SST®, ao longo de 20 minutos.

Figura 6 – Flúor libertado ao longo do tempo. Libertação da quantidade de miligramas de flúor na saliva, ao longo do tempo, na estimulação química com o Xeros™ e SST® ($\pm 95\% \text{ IC}$).

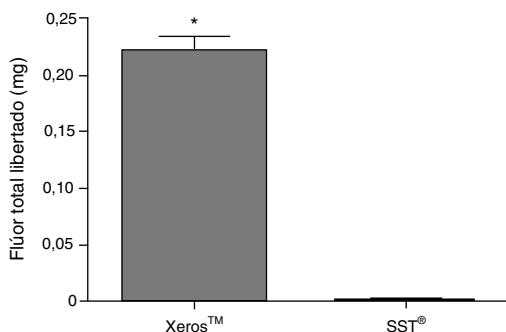


Figura 7 – Flúor total libertado. Gráfico de barras representativo do flúor total libertado (mg), em média ($\pm 95\%$ IC), com o XerosTM e SST[®].

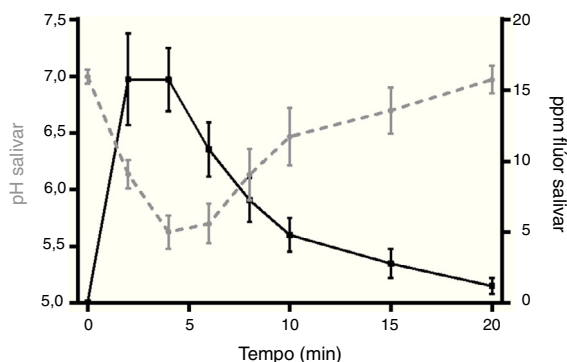


Figura 8 – Flúor e pH salivar ao longo do tempo. Concentração de flúor (ppm) e variação de pH salivar ao longo do tempo na estimulação química com o XerosTM ($\pm 95\%$ IC).

valores pré-estabelecidos na [tabela 3](#), foi determinado a quantidade de comprimidos necessários ingerir para a ocorrência destes fenómenos de toxicidade, de acordo com a quantidade de flúor encontrado na saliva pela utilização do EGSS XerosTM (em média 0,22 mg). Para a ocorrência de toxicidade crónica seria necessário ingerir aproximadamente 27 comprimidos de XerosTM por dia.

A [figura 8](#), pela associação da variação de pH salivar e a concentração de flúor média (ppm) ao longo do tempo, com o comprimido XerosTM, determinada com IC $\pm 95\%$, foi possível constatar concentrações salivares de flúor superiores no momento em que ocorrem os valores inferiores de pH salivar.

Discussão

Os resultados obtidos neste ensaio clínico sugerem que os EGSS baseados em ácido málico e flúor, como o XerosTM, revelam igual capacidade de estimulação da secreção salivar, associada a uma menor diminuição do pH e uma libertação de flúor para a saliva potencialmente remineralizadora da estrutura dentária, constatado numa redução do risco absoluto em 13,91% (1,67%; 26,15%) face ao SST[®] e um NNT de 8.

O fluxo salivar estimulado mecanicamente apresenta-se estatisticamente inferior ($p < 0,05$) ao estimulado quimicamente durante a dissolução do comprimido. Estes resultados apresentam-se contraditórios em alguns estudos⁹, uma vez que a determinação do fluxo salivar estimulado quimicamente foi realizada na totalidade da colheita salivar (20 minutos), o que considerava fluxos após a dissolução do comprimido e que diminuía a média dos valores obtidos. A estimulação mecânica apresenta efeitos mais prolongados na capacidade secretória, porém, é de salientar as implicações diretas e prejudiciais na articulação temporomandibular, músculos mastigatórios²³ e na mucosa gástrica²⁴⁻²⁶.

O componente ácido dos EGSS tem como função a estimulação da secreção salivar, porém, a substituição do ácido cítrico por ácido málico, segundo os resultados observados, apresenta igual capacidade estimulatória e ainda induz uma menor diminuição do pH salivar. O ácido cítrico, componente principal do SST[®], para além de um pKa superior ao ácido constituinte do XerosTM, apresenta um potencial erosivo resultante da aptidão para quebração do cálcio. Estes 2 processos potenciam uma maior capacidade destrutiva do esmalte/dentina⁶ e consequentemente um potencial erosivo superior do SST[®]. Comprovado neste estudo, pela redução do risco absoluto de 13,91% do EGSS baseado em ácido málico (1,67%; 26,15%).

Durante a dissolução do comprimido XerosTM, para além do menor número de amostras salivares com valores de pH salivar potencialmente erosivos⁶, estas encontravam-se abrangidas pelo pico de libertação de flúor para a saliva. Com base em estudos anteriores, valores de concentração salivar de flúor superiores a 2 ppm permitem a completa inibição da desmineralização dentária²⁷ e valores superiores a 10 ppm poderão permitir a inibição do metabolismo bacteriano²⁸. Assim, de acordo com os resultados do estudo realizado, a cinética de libertação do flúor do comprimido para a saliva do comprimido XerosTM coaduna-se com o objetivo protetor do produto e a ausência de flúor no SST[®] aumenta o risco da perda de estrutura dentária.

O flúor total libertado na saliva por cada comprimido XerosTM é aproximadamente 0,22 mg, ligeiramente inferior ao advogado pelo fabricante, podendo o remanescente ficar retido nos reservatórios orais ou ser deglutido. Os fenómenos de toxicidade aguda ficam à partida excluídos pela dose necessária de comprimidos ingeridos, no entanto, tratando-se de um tratamento paliativo, seria passível a ocorrência de toxicidade crónica como a fluorose óssea^{15,20,29}. Apesar do XerosTM ser um produto de venda livre, a ingestão de 27 comprimidos por dia torna pouco provável estes processos de toxicidade.

Tabela 3 – Tabela de toxicidade. Tabela relativa à ocorrência de fenómenos potencialmente tóxicos¹⁹⁻²¹ num indivíduo de 60 kg de acordo com a quantidade total de flúor encontrado na saliva (0,22 mg)

	Valores necessários (mg/kg peso)	Número de comprimidos Xeros TM
Toxicidade crónica	0,1	27
Toxicidade aguda	3-5	180-300

Os resultados obtidos neste estudo permitiram reforçar a ideia dos estudos anteriores^{9,10} que os EGSS apresentam uma estimulação salivar efetiva, sendo que os que apresentam um maior potencial erosivo intrínseco, como o SST®, levam a uma maior diminuição do pH salivar e eventual desmineralização dentária^{9,10}.

O desenho deste estudo apresenta-se como um ensaio clínico aleatório duplamente cego em que os grupos existentes experimentaram os 2 EGSS em «cross-over» permitindo duplicar a amostra. Tratando-se de um estudo relativo a uma terapêutica específica, em estudos futuros seria importante verificar os resultados num público-alvo, como pacientes hipossialicos.

É de salientar que apesar da diminuição de pH ter sido descrita como um fator de risco preditivo da erosão dentária^{7,30,31}, alguns autores referiram que poderia não ocorrer dissolução da hidroxiapatite quando o pH salivar caisse para 5,5, num curto período de tempo³². Assim, e de modo a colmatar a limitação deste estudo baseando-se na determinação do potencial erosivo com base num pH salivar, optou-se por considerar um pH salivar inferior a 4,5 o qual, de acordo com a literatura, deveria produzir efeitos desmineralizantes, no entanto, e uma vez que não foram realizadas técnicas profilométricas, os resultados obtidos poderão não refletir a verdadeira ocorrência de processos erosivos na estrutura dentária.

Nos últimos anos foram publicados diversos artigos em que demonstravam um aumento do risco de episódios potencialmente erosivos aquando da utilização dos EGSS^{3,9,10,22,32}. Recentemente surgiram no mercado estimulantes aos quais foi adicionado flúor à sua constituição, contudo, a evidência científica disponível sobre a cinética da libertação do flúor para a saliva destes produtos é inexistente tendo justificado a realização deste estudo.

É fundamental referir quanto às implicações clínicas deste estudo, e com base na semelhança do custo monetário dos 2 EGSS, Xeros™ e SST®, que de acordo com os resultados deste estudo quanto ao potencial erosivo e à cinética de libertação de flúor dos EGSS, que a terapia paliativa com Xeros™ pode-se apresentar com um risco-benefício superior face aos EGSS mais antigos.

De futuro, é fulcral testar os efeitos destes EGSS na estrutura da superfície dentária.

Conclusão

Um estimulante químico recente (Xeros™ – constituído por ácido málico, flúor e xilitol) permite a mesma estimulação da secreção salivar, associada a menor diminuição do pH salivar e uma libertação de flúor para a saliva potencialmente protetora da estrutura dentária quando comparado com o EGSS baseado em ácido cítrico. Neste contexto e tendo em conta o pH salivar como valor preditivo, observou-se uma diminuição dos fenómenos potencialmente erosivos quando comparados com os EGSS baseados em ácido cítrico.

Responsabilidades éticas

Proteção dos seres humanos e animais. Os autores declaram que os procedimentos seguidos estavam de acordo com

os regulamentos estabelecidos pelos responsáveis da Comissão de Investigação Clínica e Ética e de acordo com os da Associação Médica Mundial e da Declaração de Helsinki.

Confidencialidade dos dados. Os autores declararam ter seguido os protocolos de seu centro de trabalho acerca da publicação dos dados de pacientes e que todos os pacientes incluídos no estudo receberam informações suficientes e deram o seu consentimento informado por escrito para participar nesse estudo.

Direito à privacidade e consentimento escrito. Os autores declararam ter recebido consentimento escrito dos pacientes e/ou sujeitos mencionados no artigo. O autor para correspondência deve estar na posse deste documento.

Conflito de interesses

Os autores declararam não haver conflito de interesses.

Agradecimentos

Os autores agradecem a todos os voluntários que participaram no estudo, bem como à Faculdade de Medicina Dentária da Universidade de Lisboa, ao Grupo de Investigação em Bioquímica e Biologia Oral da Unidade de Investigação em Ciências Orais e Biomédicas (GIBBO-UICOB) pelo apoio e suporte. À Dentaid pelo apoio logístico através do fornecimento de comprimidos Xeros. Trabalho desenvolvido no UICOB, unidade I&D n.º 4.062 da FCT.

BIBLIOGRAFIA

1. Tschoppe P, Wolgin M, Pischon N, Kielbassa AM. Etiologic factors of hyposalivation and consequences for oral health. *Quintessence Int.* 2010;41:321-33.
2. Zandim DL, Tschoppe P, Sampaio JE, Kielbassa AM. Effect of saliva substitutes in combination with fluorides on remineralization of subsurface dentin lesions. *Support Care Cancer.* 2010;19:1143-9.
3. Lajer C, Buchwald C, Nauntofte B, Specht L, Bardow A, Jensdottir T. Erosive potential of saliva stimulating tablets with and without fluoride in irradiated head and neck cancer patients. *Radiother Oncol.* 2009;93:534-8.
4. Vissink A, Burlage FR, Spijkervet FK, Veerman EC, Nieuw Amerongen AV. Prevention and treatment of salivary gland hypofunction related to head and neck radiation therapy and chemotherapy. *Support Cancer Ther.* 2004;1:111-8.
5. Garg AK, Malo M. Manifestations and treatment of xerostomia and associated oral effects secondary to head and neck radiation therapy. *J Am Dent Assoc.* 1997;128:1128-33.
6. Featherstone JD, Lussi A. Understanding the chemistry of dental erosion. *Monogr Oral Sci.* 2006;20:66-76.
7. Gammon DL, Brand HS, Nieuw Amerongen A. Acidic candies affect saliva secretion rates and oral fluid acidity. *Ned Tijdschr Tandheelkd.* 2007;114:330-4.
8. Visvanathan V, Nix P. Managing the patient presenting with xerostomia: A review. *Int J Clin Pract.* 2010;64:404-7.
9. da Mata AD, da Silva Marques DN, Silveira JM, Marques JR, de Melo Campos Felino ET, Guilherme NF. Effects of gustatory

- stimulants of salivary secretion on salivary pH and flow: A randomized controlled trial. *Oral Dis.* 2009;15:220-8.
10. da Silva Marques DN, da Mata AD, Patto JM, Barcelos FA, de Almeida Rato Amaral JP, de Oliveira MC, et al. Effects of gustatory stimulants of salivary secretion on salivary pH and flow in patients with Sjogren's syndrome: A randomized controlled trial. *J Oral Pathol Med.* 2011;40:785-92.
 11. Lussi A. Dental erosion: From diagnosis to therapy. New York: Karger; 2006. p. 66-76.
 12. Garcia-Godoy F, Hicks MJ. Maintaining the integrity of the enamel surface: The role of dental biofilm, saliva and preventive agents in enamel demineralization and remineralization. *J Am Dent Assoc.* 2008;139:25S-34S.
 13. Gonzalez-Cabezas C. The chemistry of caries: Remineralization and demineralization events with direct clinical relevance. *Dent Clin North Am.* 2010;54:469-78.
 14. American Academy on Pediatric Dentistry Liaison with Other Groups Committee; American Academy on Pediatric Dentistry Council on Clinical Affairs. Guideline on fluoride therapy. *Pediatr Dent.* 2008-2009;30(7 Suppl):121-4.
 15. Browne D, Whelton H, O'Mullane D. Fluoride metabolism and fluorosis. *J Dent.* 2005;33:177-86.
 16. Lynch RJ, Navada R, Walia R. Low-levels of fluoride in plaque and saliva and their effects on the demineralisation and remineralisation of enamel; role of fluoride toothpastes. *Int Dent J.* 2004;54:304-9.
 17. Reich E, Petersson LG, Netuschil L, Brecx M. Mouthrinses and dental caries. *Int Dent J.* 2002;52:337-45.
 18. Aoba T, Fejerskov O. Dental fluorosis: Chemistry and biology. *Crit Rev Oral Biol Med.* 2002;13:155-70.
 19. Whitford GM. Acute and chronic fluoride toxicity. *J Dent Res.* 1992;71:1249-54.
 20. Dhar V, Bhatnagar M. Physiology and toxicity of fluoride. *Indian J Dent Res.* 2009;20:350-5.
 21. Baylink DJ, Bernstein DS. The effects of fluoride therapy on metabolic bone disease. A histologic study. *Clin Orthop Relat Res.* 1967;55:51-85.
 22. Jensdottir T, Nauntofte B, Buchwald C, Bardow A. Effects of sucking acidic candy on whole-mouth saliva composition. *Caries Res.* 2005;39:468-74.
 23. Huddleston Slater JJ, Visscher CM, Lobbezoo F, Naeije M. The intra-articular distance within the TMJ during free and loaded closing movements. *J Dent Res.* 1999;78:1815-20.
 24. Soreide E, Holst-Larsen H, Veel T, Steen PA. The effects of chewing gum on gastric content prior to induction of general anesthesia. *Anesth Analg.* 1995;80:985-9.
 25. Richardson CT, Feldman M. Salivary response to food in humans and its effect on gastric acid secretion. *Am J Physiol.* 1986;250:G85-91.
 26. Hansen EA, Rune SJ. Effect of chewing gum on gastric acid secretion. *Scand J Gastroenterol.* 1972;7:733-6.
 27. ten Cate JM, Duijsters PP. Influence of fluoride in solution on tooth demineralization. I. Chemical data. *Caries Res.* 1983;17:193-9.
 28. Tenuta LM, Cury JA. Fluoride: Its role in dentistry. *Braz Oral Res.* 2010;24 Suppl 1:9-17.
 29. Barbier O, Arreola-Mendoza L, del Razo LM. Molecular mechanisms of fluoride toxicity. *Chem Biol Interact.* 2010;188:319-33.
 30. Hara AT, Zero DT. Analysis of the erosive potential of calcium-containing acidic beverages. *Eur J Oral Sci.* 2008;116:60-5.
 31. Rees J, Loyn T, McAndrew R. The acidic and erosive potential of five sports drinks. *Eur J Prosthodont Restor Dent.* 2005;13:186-90.
 32. Jensdottir T, Nauntofte B, Buchwald C, Bardow A. Effects of calcium on the erosive potential of acidic candies in saliva. *Caries Res.* 2007;41:68-73.