



Science **made** smarter

Návod k použití – CS

# Sera™



D-0125611-F – 2024/03



**Interacoustics**

# Obsah

<b>1</b>	<b>Úvod</b>	<b>1</b>
1.1.	O této příručce	1
1.2.	Účel použití	1
1.3.	Kontraindikace	1
1.4.	Popis produktu	2
1.5.	Klinické přínosy	3
1.6.	Varování	4
1.7.	Porucha	4
1.8.	Likvidace výrobku	4
<b>2</b>	<b>Bezpečnostní opatření</b>	<b>5</b>
2.1	Obecné výstrahy	5
2.2	Faktory týkající se životního prostředí	6
2.3	Elektrická a elektrostatická bezpečnost	6
2.4	Elektromagnetická kompatibilita (EMC)	6
2.5	Nebezpečí výbuchu	6
2.6	Použití v prostředí domácí zdravotnické péče	7
2.7	Zajištění bezpečnosti a klinické přínosy	7
2.8	Různé	7
2.9	Použití zařízení po přepravě a skladování	7
<b>3</b>	<b>Vybalení a instalace</b>	<b>8</b>
3.1	Vybalení a kontrola	8
3.2	Označení	9
3.3	Instalace kolébky	11
3.4	Instalace tiskárny štítků HM-E200 (volitelné)	12
3.4.1	Baterie se nabíjí	12
3.4.2	Instalace štítkového papíru do tiskárny	12
3.4.3	Zapnutí a vypnutí tiskárny	12
3.4.4	Připojení bezdrátové tiskárny k přístroji Sera™	13
3.4.5	Tiskárna offline	13
3.5	Hardware Sera™	14
3.6	Připojení kabelu sondy k přístroji Sera™	15
3.7	Připojení snímačů k předzesilovači	15
3.8	Připojení kabelů elektrod k předzesilovači	15
3.9	Použijte IP30 snímače s ušními koncovkami nebo náušníky (pouze ABRIS)	16
3.10	Připojení k volitelné zkoušečce správnosti měření	17
3.11	Snímače a kalibrace	17
3.12	Nabíjení a napájení přístroje Sera™	17
3.12.1	Baterie	17
3.12.2	Životnost baterie a doba nabíjení	18
3.12.3	Indikační světla na Sera™	19
3.13	Softwarový balíček HearSIM™	19
3.14	Licence	19
3.14.1	Přidání nové licence do přístroje Sera™	20
3.15	Aktualizace firmwaru	21
<b>4</b>	<b>Práce s přístrojem</b>	<b>22</b>
4.1	Obecná opatření	22
4.2	Zapínání a vypínání přístroje Sera™	23
4.3	Testování během nabíjení	23
4.4	Indikátor stavu nabití baterie	23
4.5	Operace a přehled tlačítek přístroje Sera™	24
4.5.1	Formát obrazovky Sera™	24
4.5.2	Společná funkční tlačítka	25
4.5.3	Keyboards (Klávesnice speciální znaky)	25
4.5.4	Domovská obrazovka	27

4.5.5	Přidání nového pacienta .....	27
4.5.6	Konflikt ID pacienta .....	28
4.5.7	Výběr ze seznamu pacientů .....	29
4.6	Obecné informace o testu .....	30
4.6.1	Příprava pacienta - Automatizované testování ABR .....	30
4.6.2	Příprava pacienta - testování OAE .....	30
4.6.3	Zacházení s ušními koncovkami a jejich výběr .....	30
4.6.4	Použití náušníků EarCups a EARTurtle™ .....	31
4.6.5	Spuštění testu .....	32
4.6.6	Vybrat typ testu .....	32
4.6.7	Vstup do pole souvisejícího s testem .....	33
4.6.8	Symbyly výsledků vyšetření .....	33
4.6.9	Důvod zastavení neúplného testu .....	34
4.6.10	Tisk po testování .....	34
4.7	Automatizované testování ABR .....	35
4.7.1	Úvodní obrazovka Automatizovaného ABR testu .....	35
4.7.2	Kontrolní obrazovka impedance .....	36
4.7.3	Obrazovka Automatizovaného měření ABR .....	37
4.7.3.1	Sloupec šumu .....	37
4.7.3.1	Sloupec času .....	38
4.7.3.2	Obrazovka Test dokončen .....	38
4.8	Testování OAE .....	40
4.8.1	Úvodní obrazovka testu OAE .....	40
4.8.2	Obrazovka kontroly sondy .....	41
4.8.3	Obrazovka měření OAE .....	43
4.8.3.1	Sloupec stability sondy .....	44
4.8.3.2	Sloupec šumu .....	44
4.8.3.3	Sloupec času .....	45
4.8.4	Obrazovka Test dokončen .....	46
4.8.4.1	Stabilita sondy % (pouze DPOAE) .....	48
4.8.4.2	Stabilita stimulu % (pouze TEOAE) .....	48
4.8.4.3	Artefakt % .....	48
4.8.4.4	Čas .....	48
4.9	Rychlý test .....	49
4.9.1	Obecně .....	49
4.9.2	Uložení rychlého testu .....	49
4.10	Tisk .....	50
4.10.1	Způsoby tisku .....	50
4.10.2	Formát tisku štítků .....	50
4.11	Prohlížení pacientů a uložených relací .....	51
4.11.1	Vybrat pacienta .....	51
4.11.2	Hledat pacienta .....	51
4.11.3	Tlačítko Test .....	51
4.11.4	Náhled uložených testů .....	51
4.11.4.1	Tisk uloženého testu .....	52
4.11.5	Náhled uloženého testu .....	52
4.12	Správa uživatelů na přístroji .....	53
4.12.1	Obecně .....	53
4.12.2	Výběr uživatele (volitelné) .....	53
4.12.3	Zadání hesla .....	53
4.12.4	Nesprávné heslo .....	54
4.13	Setup (Nastavení) .....	55
4.13.1	Obrazovka Jazyk .....	55
4.13.2	Přístroj .....	55
4.13.3	Zvuk .....	56
4.13.4	Tiskárna .....	56
4.13.5	About (O přístroji) .....	57
<b>5</b>	<b>Kontrola (integrity) zařízení .....</b>	<b>58</b>
5.1	Obecně .....	58

5.2	Jednotka pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR (volitelné).....	58
5.3	Test integrity sondy pro TEOAE.....	60
5.4	Test integrity sondy pro DPOAE .....	61
<b>6</b>	<b>Údržba.....</b>	<b>62</b>
6.1	Postupy při běžné údržbě .....	62
6.2	Postupy při běžné údržbě .....	62
6.3	Čištění přístroje Sera™ .....	63
6.3.1	Dotyková obrazovka .....	63
6.3.2	Pouzdro, kolébka a kabely.....	63
6.3.3	Jednorázové položky .....	63
6.4	Čištění špičky sondy.....	64
6.5	Čištění SnapPROBE™.....	66
6.6	Příslušenství / náhradní díly.....	66
6.7	Oprava.....	67
6.8	Záruka .....	67
<b>7</b>	<b>Obecná technická specifikace.....</b>	<b>68</b>
7.1	Přístroj Sera™ – technické specifikace.....	68
7.2	Specifikace vstupů a výstupů.....	72
7.3	Referenční hodnoty kalibrace pro stimuly CE-Chirp® .....	73
7.4	Referenční hodnoty kalibrace pro stimul „klik“ .....	73
7.5	Typy spojek používané pro kalibraci .....	73
7.6	Obecné informace o specifikacích .....	73
7.7	Příloha A: Stimul.....	74
7.8	Příloha B: Elektromagnetická kompatibilita (EMC) .....	75



# 1 Úvod

## 1.1. O této příručce

Tento manuál je platný pro Sera™ verze 1.26. Výrobce tohoto produktu je:

**Interacoustics A/S**

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel.: +45 6371 3555

E-mail: [info@interacoustics.com](mailto:info@interacoustics.com)

Web: [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)

**Návod k použití / Další informace:**

„Návod k použití“ obsahuje všechny informace potřebné k bezpečnému a účinnému použití tohoto systému, pro čtenáře, kteří mají zájem, je k dispozici také dokument „Další informace“. Obsluha může obě tyto příručky nalézt na oficiální webové stránce výrobce.

## 1.2. Účel použití

Přístroj Sera™ s DPOAE je určen pro audiologické hodnocení a dokumentaci ušních poruch pomocí distorzního produktu otoakustických emisí. Do cílové populace přístroje Sera™ s DPOAE patří všechny věkové skupiny.

Přístroj Sera™ s TEOAE je určen pro audiologické hodnocení a dokumentaci ušních poruch pomocí transientních evokovaných otoakustických emisí. Do cílové populace přístroje Sera™ s TEOAE patří všechny věkové skupiny.

Přístroj Sera™ s ABRIS je určen pro audiologické hodnocení a dokumentaci ušních a nervových poruch pomocí sluchových evokovaných potenciálů z vnitřního ucha, sluchového nervu a mozkového kmene. Cílová populace přístroje Sera™ s ABRIS jsou novorozenci.

Systém Sera™ by měl být používán pouze školenými pracovníky, jako jsou např. audiologové, otorinolaryngologové, chirurgové, lékaři, audiologičtí pracovníci či pracovníci s podobným stupněm vzdělání. Přístroj nesmí být používán bez nezbytných znalostí a proškolení o způsobu jeho použití a o interpretaci výsledků. Přístroj Sera™ je určen pro použití v nemocnicích, na klinikách, ve zdravotnických zařízeních nebo jiném vhodném klidném prostředí.

## 1.3. Kontraindikace

Kontraindikace testování zahrnují operaci vnějšího ucha, nedávnou stapedektomii, sekrece z ucha, akutní trauma zevního zvukovodu, bolestivost nebo okluzi zevního zvukovodu (např. těžký zánět zvukovodu) nebo zranění. Testování by se nemělo provádět u pacientů s těmito příznaky bez předchozího schválení lékařem..



## 1.4. Popis produktu

Sera™ je multifunkční ruční přístroj pro vyšetřování, který dokáže provádět a zaznamenávat následující typy testů v závislosti na instalovaných licencích:

- Distorzní produkt otoakustických emisí (DPOAE)
- Transietní evokované otoakustické emise (TEOAE)
- Automatizované sluchové odezvy mozkového kmene (ABRIS)

Mezi dostupné konfigurace patří:

- Sera™ s ABRIS
- Sera™ s ABRIS a transietními evokovanými otoakustickými emisemi (TEOAE)
- Sera™ s ABRIS a distorzním produktem otoakustických emisí (DPOAE)
- Sera™ s ABRIS, transietními evokovanými otoakustickými emisemi (TEOAE) a distorzním produktem otoakustických emisí (DPOAE)
- Sera™ s transietními evokovanými otoakustickými emisemi (TEOAE)
- Sera™ s distorzním produktem otoakustických emisí (DPOAE)
- Sera™ s transietními evokovanými otoakustickými emisemi (TEOAE) a distorzním produktem otoakustických emisí (DPOAE)

Licenční konfigurace lze přidat i poté, co byl přístroj zakoupen a používán. Další informace naleznete v části 3.14 Licence.

Přístroj Sera™ pracuje s různými konfiguracemi měničů a kabelů. Níže uvedená tabulka ukazuje, jaké konfigurace měničů a kabelů lze s přístrojem Sera™ používat.

KONFIGURACE MĚNIČŮ / KABELŮ	DPOAE	TEOAE	ABRIS
Sonda SnapPROBE™ je přímo připojena k přístroji Sera™	Ano	Ano	Ne
Sonda OWA je přímo připojena k přístroji Sera™	Ano	Ano	Ne
Sonda SnapPROBE™ a OWA je přímo připojena ke kabelu předzesilovače	Ano	Ano	Ano
IP30 přímo připojen ke kabelu předzesilovače	Ne	Ne	Ano

System se skládá z následujících dodaných a volitelných součástí.

Standardní komponenty, obecně	Konfigurace		DPOAE a/nebo TEOAE
	ABRIS	ABRIS + OAE	
Sera™ ruční přístroj	•	•	•
Sera™ kolébka	•	•	•
Napájecí zdroj kolébky	•	•	•
Předzesilovač <sup>1</sup>	•	•	-
USB typ A-B mikro kabel	•	•	•
Kufřík pro přenášení	•	•	•
Simulátor dětského ucha	-	•	•
Kabely se svorkami pro patentkové elektrody	•	•	-
Návod k použití	•	•	•
Softwarový balíček HearSIM™	•	•	•

<sup>1</sup> Použitý díl podle IEC 60601-1



Sera™ sada hrotů pro sondu	Volitelné	•	•
Sera™ ADI sada vyšetřovacích ušních koncovek	•	•	•
Sera™ čistící sada pro sondu	•	•	•
Souprava příslušenství pro IP/sondu <sup>1</sup>	•	•	•
Souprava příslušenství pro EarCup <sup>1</sup>	Volitelné	Volitelné	-
EARturtle™ Click <sup>1</sup>	Volitelné	Volitelné	-
EARturtle™ Click adaptér pro IP30 <sup>1</sup>	Volitelné	Volitelné	-
EARturtle™ Slide pro IP30 <sup>1</sup>	Volitelné	Volitelné	-
Dotykové pero	•	•	•
Čistící hadřík pro dotykovou obrazovku	•	•	•
Šňůrka na krk pro předzesilovač <sup>1</sup>	•	•	-
<b>Měniče</b>			
SnapPROBE™ <sup>1</sup>	Volitelné	•	•
Sonda OWA 500 mm <small>Error! Bookmark not defined.</small>	Volitelné	Volitelné	Volitelné
Sonda OWA 1200 mm <small>Error! Bookmark not defined.</small>	Volitelné	Volitelné	Volitelné
IP 30 (50 Ω) zásuvná sluchátka s adaptérem pro ušní koncovku <small>Error! Bookmark not defined.</small>	•	•	-
IP 30 (50 Ω) zásuvná sluchátka s adaptérem pro náušníky EarCup <small>Error! Bookmark not defined.</small>	Volitelné	Volitelné	-
<b>Volitelné příslušenství</b>			
Sera™ ABRIS zkoušečka správné funkce	Volitelné	Volitelné	-
Sada tiskárny štítků HM-E200 (zahrnuje tiskárnu, zdroj napájení a 2 role termálního etiketovacího papíru)	Volitelné	Volitelné	Volitelné
<b>Jednorázové položky</b>			
Sada ušních koncovek	Volitelné	•	•
Kojenecké náušníky	Volitelné	-	-
Patentkové elektrody	•	Volitelné	-
Tab elektrody	Volitelné	Volitelné	-
Gázové polštářky	Volitelné	-	-
Vodivý gel	Volitelné	-	-
Alkoholové čtverečky	•	Volitelné	-
Papír do tiskárny štítků	Volitelné	Volitelné	Volitelné
Sada špiček sondy	•	•	•

Jednorázové položky jsou pouze pro jedno použití! Opakované použití jednorázových položek může ovlivnit výsledky a bezpečnost pacienta. Další informace naleznete v části 2.7 Bezpečnostní opatření. Všechny jednorázové položky dodávané s přístrojem Sera™ dodává společnost Sanibel Supply®. Systém byl testován pouze pomocí jednorázových položek vyráběných společnostmi Sanibel Supply®. Použití jiných jednorázových položek může změnit chování a výsledky získané zařízením a nedoporučuje se.

## 1.5. Klinické přínosy

Nediagnostikovaná ztráta sluchu u kojenců může ovlivnit mnoho vývojových oblastí, včetně osvojování jazyka, sociálních interakcí, emocí, kognitivních schopností, akademického výkonu a odborných dovedností. To může negativně ovlivnit kvalitu života pacienta. Diagnóza ztráty sluchu proto může mít významný přínos pro dané osoby i jejich příbuzné.



## 1.6. Varování

V tomto návodu jsou použity následující symboly, které znamenají varování, upozornění a poznámky:



**VAROVÁNÍ** označuje stavy nebo postupy, které mohou představovat nebezpečí pro pacienta a/nebo uživatele.



**POZOR** označuje stavy nebo postupy, které by mohly vést k poškození zařízení.

**POZNÁMKA**

**POZNÁMKA** se používá k označení postupů, které nevedou k poranění osob.

## 1.7 Porucha

V případě poruchy výrobku je důležité chránit pacienty, uživatele a další osoby před škodami. Proto pokud výrobek způsobil nebo by případně mohl způsobit takové škody, musí být okamžitě umístěn do karantény.



Škodlivé i neškodné poruchy, které souvisí s výrobkem samotným nebo s jeho používáním, musí být okamžitě oznámeny distributorovi, u něhož byl výrobek zakoupen. Nezapomeňte prosím uvést co nejvíce údajů, např. druh škody, sériové číslo výrobku, verze software, připojené příslušenství a jakékoliv další související informace.

V případě smrti nebo vážné události v souvislosti s používáním zařízení musí být událost okamžitě oznámena společnosti Interacoustics a národnímu úřadu s příslušnou kompetencí.

## 1.8. Likvidace výrobku

Společnost Interacoustics na sebe vzala závazek zajistit, že naše výrobky budou bezpečně likvidovány, když je nebude možné dále využívat. Abychom to dokázali zařídit, je důležitá spolupráce uživatelů. Společnost Interacoustics tudíž předpokládá, že budou dodržena veškerá místní nařízení ohledně třídění a nakládání s elektrickými a elektronickými přístroji, a že zařízení nebude vyhozeno do netříděného odpadu.

Pokud distributor výrobku nabízí systém zpětného odběru, měli byste tuto možnost využít, aby se zajistila správná likvidace odpadu.





## 2 Bezpečnostní opatření

### Obecné

Následující bezpečnostní opatření musí být vždy dodržována. Při provozu elektrických zařízení musí být dodržována obecná bezpečnostní opatření. Nedodržení těchto bezpečnostních opatření může mít za následek poškození zařízení a zranění obsluhy nebo pacienta.

Zaměstnavatel by měl každého zaměstnance poučit ohledně rozpoznávání a vyvarování se nebezpečným podmínkám a o předpisech vztahujících se k jeho pracovnímu prostředí za účelem kontroly či eliminace jakýchkoli rizik nebo vystavování se nemocem či úrazům.

Společnost Interacoustics si je vědoma, že se bezpečnostní pravidla v rámci jednotlivých organizací liší. Pokud vznikne konflikt mezi pokyny v tomto návodu a pravidly organizace používající tento přístroj, měla by být upřednostněna přísnější pravidla.

Přístroj Sera™ je určen pro užívání odborníky z oblasti zdravotní péče o sluch (např. ORL lékaři, audiologové), sestrami či technikami, kteří byli proškoleni o správném užívání přístroje.

### 2.1 Obecné výstrahy



Pokud systém nefunguje správně, nepoužívejte jej, dokud nebude řádně opraven a nebude otestována a zkalibrována jeho správná funkce v souladu s technickými údaji společnosti Interacoustics. Přístroj neupustěte ani jej nevystavujte jakýmkoli nárazům. Pokud je přístroj poškozený, zašlete jej výrobci k opravě a/nebo kalibraci. Máte-li podezření na jakékoli poškození, přístroj nepoužívejte.

Tento produkt a jeho součásti budou spolehlivě fungovat, pouze pokud budou používány a udržovány v souladu s pokyny obsaženými v tomto návodu, na doprovodných etiketách a/nebo vložkách. Vadný produkt nesmí být používán. Ujistěte se, že všechna připojení k externímu příslušenství jsou správně zajištěna. Části, které mohou být rozbité, mohou chybět, nebo které jsou viditelně opotřebované, narušené nebo kontaminované, musí být okamžitě nahrazeny čistými, originálními náhradními díly vyrobenými nebo dodávanými společností Interacoustics.

Zařízení není opravitelné uživatelem. Opravy smí provádět pouze autorizovaný servisní zástupce. Žádné úpravy přístroje nesmí povolit nikdo jiný, než kvalifikovaný zástupce společnosti Interacoustics. Úpravy přístroje mohou být nebezpečné.

Společnost Interacoustics zpřístupní na vyžádání schémata zapojení, seznamy součástí, popisy, instrukce pro kalibraci nebo jiné informace, které pomohou autorizovanému servisnímu personálu opravit ty části tohoto přístroje, které společnost Interacoustics označila za opravitelné servisním personálem.

Žádné součásti přístroje nesmí být opravovány nebo se na nich provádět údržba, pokud jsou používány na pacientovi.

K přístroji Sera™ připojujte pouze příslušenství zakoupené u společnosti Interacoustics. K přístroji nebo kolébce je dovoleno připojovat pouze příslušenství, které bylo společností Interacoustics označeno jako kompatibilní.



## 2.2 Faktory týkající se životního prostředí



Přístroj používejte a skladujte pouze ve vnitřních prostorách. Doporučuje se, aby byl přístroj provozován v rozmezí okolní teploty od 5 °C / 41 °F do 40 °C / 104 °F a při relativní vlhkosti mezi 15 % a 93 % (nekondenzující).

Podmínky přepravy a skladování viz kapitola 6.

Přístroj nepoužívejte v přítomnosti kapaliny, která se může dostat do kontaktu s jakýmkoli elektronickými součástmi a propojeními. Pokud se uživatel obává, že komponenty nebo příslušenství systému přišlo do kontaktu s tekutinami, nesmí se přístroj používat, dokud to autorizovaný servisní technik nebude považovat za bezpečné.

## 2.3 Elektrická a elektrostatická bezpečnost



Před prováděním jakýchkoli servisních úkonů na vložných sluchátkách je nutné odpojit měniče a elektrody přístroje Sera™ od pacienta.

Nedotýkejte se současně kontaktů na spodní straně přístroje a pacienta. Důsledkem může být příliš vysoký svodový proud pro pacienta.

Neotevírejte pouzdro přístroje. Přenechte servis pouze kvalifikovanému personálu.

## 2.4 Elektromagnetická kompatibilita (EMC)



Přestože přístroj splňuje příslušné požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu, musejí být učiněna bezpečnostní opatření, aby nebyl vystaven elektromagnetickému poli, vytvářenému např. mobilními telefony apod. Je-li přístroj používán v blízkosti jiného zařízení, je nutno sledovat, zda se neprojevuje vzájemné rušení. Další informace o elektromagnetické kompatibilitě naleznete v příloze návodu.

## 2.5 Nebezpečí výbuchu



Nebezpečí výbuchu.

Nepoužívejte v přítomnosti hořlavých anestetik nebo jiných plynů.

**NEPOUŽÍVEJTE** v přítomnosti hořlavých plyných směsí. Uživatelé musí při používání přístroje v blízkosti hořlavých anestetických plynů zvážit možnost výbuchu nebo požáru.

**NEPOUŽÍVEJTE** přístroj Sera™ v prostředí s vysokým obsahem kyslíku, jako jsou hyperbarické komory, kyslíkové stany atd.



## 2.6 Použití v prostředí domácí zdravotnické péče

Přístroj je vhodný pro použití v prostředí domácí zdravotnické péče, kdy je během přepravy chráněn kuffíkem pro přenášení.

## 2.7 Zajištění bezpečnosti a klinické přínosy

Aby bylo zaručeno, že přístroj Sera™ pracuje řádně, měl by být přístroj alespoň jednou ročně zkontrolován a kalibrován.

Servis a kalibraci musí provádět autorizovaný servisní technik. Nerealizací těchto kontrol může dojít k porušení směrnice o zdravotnických prostředcích (MDD) a mohou být zneplatněny záruky.

Použití nekalibrovaných přístrojů může vést k nesprávným výsledkům testů a nedoporučuje se. Nesprávné výsledky testu mohou vést k nevhodné léčbě pacienta.

## 2.8 Různé

### Upozorňujeme:

NEPŘIPOJUJTE hardware systému Sera™ k počítači dříve, než bude dokončena instalace softwaru!

Skladování při teplotách nižších než 0°C /32°F a vyšších než 50°C /122°F může způsobit trvalé poškození přístroje a jeho příslušenství.

Přístroj neumísťujte vedle jakéhokoli druhu zdroje tepla.

Velké opatrnosti je zapotřebí při manipulaci s měniči, protože hrubé zacházení, například upuštění na tvrdý povrch, může způsobit zlomení nebo poškození součástí.

## 2.9 Použití zařízení po přepravě a skladování

Před použitím se ujistěte, že přístroj funguje správně. Pokud byl přístroj uložen v chladném prostředí (i po krátkou dobu), nechejte přístroj aklimatizovat. Aklimatizace může trvat déle v závislosti na podmínkách (například vlhkost prostředí). Kondenzaci můžete omezit skladováním přístroje v původním obalu. Pokud je přístroj skladován za teplejších podmínek, než jsou aktuální podmínky pro užívání, není před jeho použitím nutné žádné zvláštní opatření. Vždy zajistěte řádné fungování přístroje dodržováním postupů rutinní kontroly audiometrického zařízení.



## 3 Vybalení a instalace

### 3.1 Vybalení a kontrola

#### **Kontrola poškození krabice a jejího obsahu**

Po převzetí přístroje zkontrolujte přepravní krabici, zda nevykazuje známky hrubého zacházení a poškození. Je-li obal poškozen, uchovejte jej do doby, než zkontrolujete obsah dodávky po mechanické a elektrické stránce. Jestliže objevíte na přístroji závadu, obraťte se na svého místního dodavatele. Uchovejte přepravní obaly pro účely kontroly ze strany dopravce a pojistných nároků.

#### **Uchovejte obal pro budoucí přepravu**

Přístroj Sera™ je dodáván ve vlastním přepravním obalu, který je pro něj speciálně navržen. Tento obal prosím uschovejte. Bude potřeba, pokud bude nutné přístroj zaslat do servisu. Je-li třeba provedení servisu, kontaktujte prosím místního dodavatele.

#### **Ohlášení nedostatků**

##### **Před připojením zkontrolujte**

Před připojením produktu je třeba jej ještě jednou zkontrolovat, zda není poškozený. Celou skříňku a příslušenství je třeba vizuálně zkontrolovat a ověřit, že součásti nejsou viditelně poškrábané a že nechybí žádné součásti.

#### **Jakékoli závady ihned ohlaste**

Jakoukoli chybějící součást nebo nesprávnou funkci je nutno ihned ohlásit dodavateli přístroje. K tomuto hlášení přiložte vždy fakturu, sériové číslo a podrobný popis problému. Na zadní straně této příručky naleznete „Hlášení o vrácení výrobku“, v němž můžete problém popsat.

#### **Použijte prosím „Hlášení o vrácení výrobku“ (Return Report)**

Použitím Hlášení o vrácení výrobku poskytnete servisním pracovníkům informace důležité k prošetření hlášeného problému. Bez těchto informací může být nalezení závady a oprava přístroje obtížná. Přístroj prosím vždy vracejte s vyplněným Hlášením o vrácení výrobku, aby bylo zajištěno, že náprava problému bude provedena k vaší spokojenosti.













#### **Přeprava v rámci domácí zdravotní péče**

Použijte přepravní tašku, která je součástí dodávky vašeho přístroje Sera™.



### 3.2 Označení

Přístroj je označen následujícím způsobem:

Symbol	Vysvětlení
	Použité části typu B. V souladu s normou IEC 60601-1. K aplikaci na tělo pacienta jsou použity součásti, které nejsou vodivé a mohou být z těla pacienta ihned odstraněny.
	Příložené díly jsou Typu BF v souladu s mezinárodní normou IEC60601-1.
	Varování.
	Viz návod k použití.
	Řiďte se návodem k použití.
	Směrnice OEEZ (WEEE - The Waste Electrical and Electronic Equipment Directive) Tento symbol označuje, že produkt by neměl být likvidován jako netříděný odpad, ale musí být předán do odděleného sběru pro zařízení pro obnovu a recyklaci.
 0123	Značka CE v kombinaci se symbolem MD označuje, že společnost Interacoustics A/S dodržuje požadavky Nařízení o zdravotnických prostředcích (EU) 2017/745. Schválení systému kvality provádí TÜV č. 0123.
	Zdravotnický prostředek.
	Sériové číslo.
	Datum výroby.
	Výrobce.
	Referenční číslo.



Symbol	Vysvětlení
	Nepoužívejte opakovaně. Ušní koncovky a podobné jsou určeny pouze pro jednorázové použití.
	Udržujte v suchu.
	Rozsah vlhkosti pro přepravu a skladování.
	Rozsah teplot během přepravy a skladování.
	Logo.
	Zapne nebo vypne přístroj. Dlouhé stisknutí pro vypnutí. Krátké stisknutí přístroj probudí z režimu spánku (vypnutý displej).
	Nepoužívejte opakovaně.
<b>IP20</b>	Stupeň ochrany zajištěn krytem proti vniknutí předmětů. Účinné proti objektům větším než 12,5 mm.
<b>IP02</b>	Stupeň ochrany zajištěn krytem proti vniknutí kapaliny. Účinný proti kapající vodě, když je pouzdro nakloněno o 15°.
	Odkaz na další informace o Sera™ (Additional Information).



### 3.3 Instalace kolébky



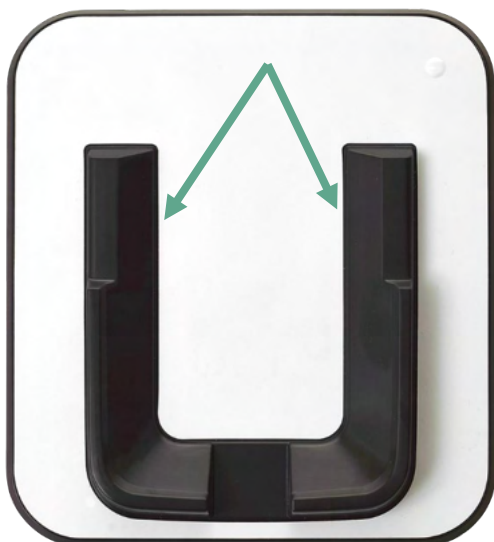
Připojte konektor typu A-B micro USB napájecího zdroje do zadní části kolébky (1).



**POUŽÍVEJTE POUZE UES12LCP-050160SPA - NAPÁJECÍ ZDROJ.**

Nepokoušejte se používat jakékoli jiné napájecí zdroje. Mohlo by dojít k nebezpečí vzniku požáru nebo k zasažení operátora nebo pacienta elektrickým proudem.

Umístěte kolébku na stůl. Dvě vodící lišty zajistí správné umístění přístroje do kolébky.



Umístěte přístroj Sera™ do kolébky tak, aby byl usazen mezi dvěma vodícími lištami ve tvaru písmene U. Pro zajištění nabíjení baterie je nutné řádné umístění v kolébce.

Uchopte horní část přístroje Sera™ nad vodícími lištami kolébky a zvedněte ho z kolébky.



### 3.4 Instalace tiskárny štítků HM-E200 (volitelné)

Spojení přístroje Sera™ a tiskárny štítků HM-E200 se provádí prostřednictvím bezdrátového párování. Používejte pouze doporučenou tiskárnu od společnosti Interacoustics.

**POZNÁMKA:** S přístrojem Sera™ jsou kompatibilní pouze tiskárny pořízené od distributorů společnosti Interacoustics nebo Sanibel Supply®.

#### 3.4.1 Baterie se nabíjí



Tiskárna je napájena lithium-iontovou baterií.

Pro nabití baterie musíte zasunout konektor nabíječky do zdířky na boku a zapojit napájecí zdroj do elektrické zásuvky nebo připojit tiskárnu k PC. Můžete také tiskárnu vložit do kolébky, když je kolébka připojena ke zdroji napájení. Zelené světlo v přední části tiskárny začne blikat, což indikuje nabíjení. Pokud je baterie zcela nabitá, bude zelené světlo svítit nepřerušovaně.

#### 3.4.2 Instalace štítkového papíru do tiskárny



Pro vložení nové role štítků do tiskárny otevřete tiskárnu posunutím tlačítka v levé části tiskárny směrem dolů.



Vložte roli štítků do tiskárny tak, aby konec papíru směřoval k displeji tiskárny.



Když je role štítků na místě, zavřete kryt.

Zapněte tiskárnu a stiskněte tlačítko podávání na levé straně, aby tiskárna mohla správně zarovnat štítky s tiskovou hlavou.

U tepelné tiskárny HM-E200 lze volitelně použít termografický papír. Pokyny pro nastavení naleznete v uživatelské příručce tiskárny HM-E200.

#### 3.4.3 Zapnutí a vypnutí tiskárny

Pro zapnutí (ON) nebo vypnutí (OFF) stiskněte tlačítko vypínače (POWER) po dobu dvou sekund. Když je tiskárna zapnutá, svítí zelená kontrolka napájení. Když tiskárna přejde do pohotovostního režimu, zelená kontrolka napájení začne blikat a displej ztmavne. Krátkým stisknutím tlačítka napájení zrušíte pohotovostní režim tiskárny.





### 3.4.4 Připojení bezdrátové tiskárny k přístroji Sera™

Před bezdrátovým tiskem je nutné spárování přístroje Sera™ s tiskárnou.

Při spárování s tiskárnou postupujte podle těchto pokynů:

1. Zapněte tiskárnu stisknutím a přidržením vypínače na 2 sekundy.
2. Na přenosné jednotce Sera™ jděte na **Nastavení | Tiskárna** a stiskněte **Hledat**
3. Nechte přístroj vyhledat bezdrátová zařízení. Může to trvat až 1 minutu
4. V seznamu zařízení by se mělo objevit zařízení nazvané HM-E200
5. Chcete-li dokončit spárování, stiskněte **Select** (Zvolit).

**Upozorňujeme:** Během tisku přístroj Sera™ nevypínejte.

Je možné sdílet jednu tiskárnu s více přístroji Sera™. S tiskárnou však lze najednou spárovat pouze jedno zařízení. To znamená, že lze v dosahu tiskárny zapnout pouze jeden přístroj Sera™ a následně musí být tiskárna po použití s tímto přístrojem Sera™ vypnuta, aby ji následně bylo možné spojit s dalším přístrojem Sera™.

Chcete-li tisknout naměřené výsledky na připojené tiskárně, doporučujeme před zahájením měření zapnout tiskárnu. Tím se získá dostatečný čas k připojení a k přípravě tiskárny k tisku, než budou měření dokončena.

### 3.4.5 Tiskárna offline



Pokus o tisk, pokud je bezdrátová tiskárna vypnutá nebo je mimo dosah přístroje Sera™ bude mít za následek výskyt chybové zprávy.

Zrušte zprávu zaškrtnutím kontrolního tlačítka v dolním ovládacím panelu. Po zapnutí tiskárny nebo při výskytu v dosahu tiskárny to zkuste znovu.



### 3.5 Hardware Sera™

Ruční jednotka přístroje Sera™ se skládá z odolné dotykové obrazovky, která reaguje na tlak na dotykové ikony.



Při prohlížení přístroje Sera™ z přední strany uvidíte displej s dotykovou obrazovkou (1) a tlačítko Zapnout / Vypnout / Domů (2) a indikátor nabíjení (LED) (3).



V horní části přístroje je umístěn konektor (1) kabelu pro ABR předzesilovače / OAE sondy.



Na základně přístroje je umístěn konektor micro-USB (1) a vestavěný slot pro připojení šňůrky na krk (2) k přepravě zařízení.



### 3.6 Připojení kabelu sondy k přístroji Sera™

Sonda užívaná s přístrojem Sera™ se nazývá SnapPROBE™. Sondu SnapPROBE™ lze k přístroji připojit dvěma způsoby:

- 1) Přímé připojení k přístroji (pouze pro OAE)
- 2) Prostřednictvím kabelu předzesilovače (pro OAE & automatické ABR)



Před připojením nebo odpojením sondy nebo kabelu předzesilovače přístroje Sera™ se ujistěte, že je přístroj Sera™ vypnutý.

Zarovnejte vyvýšený bod na zástrčce sondy / kabelu předzesilovače s bodem na přední straně zdířky v horní části přístroje Sera™. Zasuňte zástrčku a pevně ji zatlačte na místo. Přístroj Sera™ je navržen pro zavedení sondy/předzesilovače do správné pozice.

### 3.7 Připojení snímačů k předzesilovači

Kabel předzesilovače je vyžadován pro testování automatické ABR a lze jej použít také se všemi ostatními moduly.



VÝSTRAHA



Zarovnejte sondu OWA / zástrčku telefonu / konektor vkládacího sluchátka se zdířkou v horní části kabelu předzesilovače označenou grafikou. Zasuňte zástrčku a pevně ji zatlačte na místo. Přístroj Sera je navržen k zavádění sondy/předzesilovače do správné pozice.

### 3.8 Připojení kabelů elektrod k předzesilovači



Připojte tři přívodní kabely elektrod bezpečně do konektorů elektrod na horní straně předzesilovače tak, aby barva kabelu odpovídala konektoru. Zkontrolujte, zda jsou zcela zasunuty do konektoru.



### 3.9 Použijte IP30 snímače s ušními koncovkami nebo náušníky (pouze ABRIS)

Existují dvě verze IP30 snímačů pro použití s modulem ABRIS.

#### IP30 stereo ID sluchátko



IP30 stereo ID sluchátka jsou určeny k použití s ušními koncovkami a EARTurtle™ Slide prostřednictvím adaptéru. Snímač je označen „Calibrated for use with inserts“ (Kalibrován pro použití s vložitelnými sluchátky).

#### IP30 stereo ID náušníky



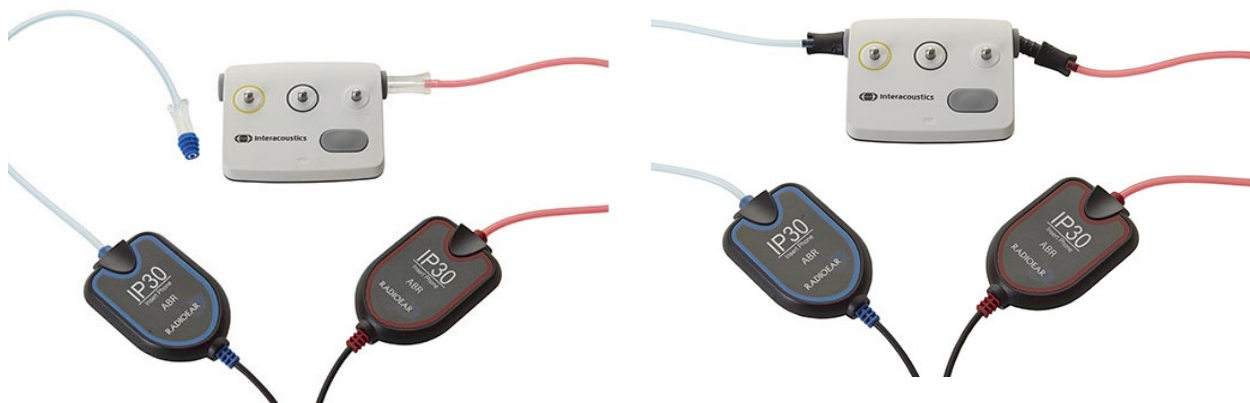
IP30 stereo ID náušníkový snímač je určen pro použití s jednorázovými náušními kaptičkami prostřednictvím adaptéru. Snímač je označen „Calibrated for use with EarCups“ (Kalibrován pro použití s ušními kaptičkami). Náušníky IP30 stereo ID EarCups lze rovněž používat s EARTurtle™ Click. Náušník EARTurtle™ Click vyžaduje speciální adaptér (viz obrázek), zatímco EARTurtle™ Slide lze používat se stejným adaptérem, který podporuje náušníky vložitelnými sluchátky.



I když se zdá, že jsou snímače stejné, ujistěte se, že používáte snímač s odpovídajícími jednorázovými koncovkami (ušními koncovkami nebo náušníky), pro které je kalibrován. Nesprávné použití může vzhledem k rozdílné kalibraci způsobit nesprávné výsledky. Sera™ automaticky detekuje, který převodník IP30 byl připojen, a zvolí správné nastavení.



### 3.10 Připojení k volitelné zkoušečce správnosti měření



Zkoušečku správnosti měření ABRIS lze použít k posouzení integrity hardwaru, elektrodových vodičů a snímače.

IP30 Stereo ID sluchátko – umístěte modře olemovanou ušní koncovku na konec adaptéru ušní koncovky a vložte jej do otvorů zkoušečky průchodnosti.

IP30 stereo ID náušníky – vložte černé adaptéry náušníků přímo do otvorů zkoušečky průchodnosti.

(Zkoušečka správnosti měření není vyžadována pro vyšetření pacienta.)

### 3.11 Snímače a kalibrace

Snímače používané s přístrojem Sera™ používají speciální omnetickou zástrčku, která umožňuje uložení kalibračních dat do kabelu / zástrčky (také známé jako ID snímač). Snímače (sondy, vložná sluchátka atd.) lze mezi zařízeními měnit bez nutnosti opakované kalibrace na konkrétní zařízení přístroje Sera™. Přístroj Sera™ automaticky detekuje typ snímače a načte kalibrační data z ID snímače.

### 3.12 Nabíjení a napájení přístroje Sera™

#### 3.12.1 Baterie

Přístroj je napájen dobíjecí lithium-iontovou (Li-ion) baterií. Baterie se nabíjí umístěním přístroje do AC napájené kolébky.

Baterii lze rovněž nabíjet:

- Připojením přístroje k počítači pomocí dodaného USB kabelu. Nabíjení tímto způsobem bude pomalejší než nabíjení kolébkou.
- Připojením zařízení k síti pomocí napájecího zdroje z kolébky je přímo zapojeno do micro USB portu přístroje
- Nedoporučuje se provádět žádné testování, když je zařízení v kolébce, protože to může do testu vnést artefakty a ovlivnit kvalitu výsledku testu.



#### VAROVÁNÍ

Tento přístroj je určen k připojení k dalšímu zařízení, se kterým vytvoří zdravotnický elektrický systém. Externí zařízení určené pro připojení ke vstupu, výstupu signálu či jiným konektorům musí splňovat příslušnou produktovou normu, např. IEC 60950-1 pro zařízení IT a soubor IEC 60601 pro zdravotnické elektrické přístroje. Kromě toho musí všechny takové kombinace – zdravotnické elektrické systémy – splňovat bezpečnostní požadavky uvedené ve všeobecné normě IEC 60601-1 ed. 3, čl. 16. Jakékoli zařízení, které není v souladu s požadavky na svodový proud uvedenými v IEC 60601-1, musí být



drženo mimo prostředí pacienta, tedy nejméně 1,5 m od podpory pacienta, nebo musí být napájeno přes oddělovací transformátor, aby došlo ke snížení svodových proudů. Každý, kdo připojí externí zařízení ke vstupu signálu, výstupu signálu či jiným konektorům, vytvoří zdravotnický elektrický systém, a je proto odpovědný za shodu systému s požadavky. Jste-li na pochybách, kontaktujte kvalifikovaného medicínského technika nebo místního zástupce. Pokud je přístroj připojen k PC (IT zařízení, se kterým tvoří systém), nedotýkejte se při obsluze PC pacienta.

Pokud je přístroj připojen k PC (IT zařízení tvořící systém), musí montáž a úpravy vyhodnotit kvalifikovaný zdravotnický technik v souladu s bezpečnostními předpisy dle IEC 60601

Poznámka: USB připojení přístroje je opatřeno ochrannou izolací na přípojce pro pacienta.

Nerespektování tohoto opatření může mít za následek příliš vysoký svodový proud k pacientovi.

**DŮLEŽITÉ UPOZORNĚNÍ:** Interní baterii může vyměňovat pouze zástupce autorizovaného servisu.

Poškození elektroniky v důsledku pokusu o výměnu baterie jinou osobou než autorizovaným zástupcem znamená ztrátu nároku na opravu v rámci záruky produktu.

### 3.12.2 Životnost baterie a doba nabíjení

**Upozorňujeme:** Dodržujte prosím tato bezpečnostní opatření:

**Údržbu baterie mohou provádět pouze servisní pracovníci.**

- Udržujte baterii plně nabitou
- Nenechte baterii zcela vybit
- Nevkládejte baterii do ohně ani ji nevystavujte teplu
- Nepoškozujte baterii ani nepoužívejte poškozenou baterii
- Nevystavujte baterii vodě
- Baterii nezkratujte ani neměňte její polaritu
- Baterie se automaticky začne nabíjet, jakmile je přístroj Sera™ správně vložen do AC napájené kolébky nebo je připojen k počítači přes USB
- Používejte pouze nabíječku dodanou s přístrojem Sera™
  
- Přístroj Sera™ se automaticky vypne, když je stav nabití baterie příliš nízký pro podporu dalšího provozu.
- Baterie obsahuje pojistku proti přebití baterie. Baterie se tudíž po úplném nabití přestane nabíjet, i když je stále připojena ke zdroji napájení. I když zůstane baterie připojená ke zdroji napájení, může se stále vybíjet.

Když je plně nabita, vydrží baterie Sera™ za normálních podmínek po celý den testování, pokud jsou aktivovány výchozí funkce šetření energie a vypnutí.

Tabulka 1 uvádí odhad doby nabíjení baterie (ct) v hodinách. Níže uvedené hodnoty předpokládají, že zařízení je během nabíjení vypnuto.

**Tabulka 1:** Předpokládaný čas nabíjení přístroje Sera™ v hodinách.

	ct v kolébce až na 90%	ct přes USB (PC) až na 90%
VYP	6	9



### 3.12.3 Indikační světla na Sera™

Níže uvedená tabulka shrnuje barvy LED kontrolky zobrazovaných na přístroji za různých podmínek (viz Tabulka 2).

**Tabulka 2:** Stav LED na Sera™ a kolébce.

Stav přístroje:	OFF (VYPNUTO)		ON (ZAPNUTO)		Úspora energie (pohotovostní režim)	
	Baterie se nabíjí	Baterie se nenabíjí / je plně nabitá	Baterie není nabitá	Baterie je plně nabitá	Baterie se nabíjí	Baterie se nenabíjí
USB nabíjení	Modrá nepřetržitá	Zelená nepřetržitá	Vypnuto	Vypnuto	Modrá blikající	Zelená blikající
Kolébkové nabíjení	Modrá nepřetržitá	Zelená nepřetržitá	Vypnuto	Vypnuto	Modrá blikající	Zelená blikající
Nenabíjí se	Vypnuto	Vypnuto	Vypnuto	Vypnuto	–	Zelená blikající
Porucha baterie	Zelená + modrá nepřetržitá	Zelená + modrá nepřetržitá	Vypnuto	Vypnuto	Zelená + modrá blikající	Zelená + modrá blikající

### 3.13 Softwarový balíček HearSIM™

Přístroj Sera™ lze připojit k PC pomocí USB kabelu pro použití ve spojení se softwarem HearSIM™. Software HearSIM™ uživateli umožňuje přizpůsobit nastavení zařízení Sera™, spravovat data získaná při screeningu a exportovat je do jiných databázových systémů.

Další informace naleznete v příručce HearSIM™.

**POZNÁMKA:** Jako součást ochrany údajů zajistěte, aby byly dodrženy všechny níže uvedené body:

1. Používejte operační systémy podporované společností Microsoft.
2. Zajistěte, aby byly v operačních systémech uplatněny všechny bezpečnostní opravy.
3. Aktivujte šifrování databáze.
4. Používejte účty a hesla jednotlivých uživatelů.
5. U počítačů s místním ukládáním dat zabezpečte fyzický přístup a přístup ze sítě.
6. Používejte aktualizovaný antivirus, firewall a software proti malwaru.
7. Zaveďte náležitou metodiku zálohování.
8. Zaveďte náležitou metodiku uchování záznamů.

Používání operačních systémů, u kterých společnost Microsoft ukončila podporu softwaru a zabezpečení, zvýší riziko virů a malwaru, což může mít za následek selhání softwaru, ztrátu dat, krádež a zneužití dat. Společnost Interacoustics A/S nemůže být odpovědná za vaše data. Některé produkty společnosti Interacoustics A/S podporují operační systémy nepodporované společností Microsoft, nebo s nimi mohou pracovat.) Společnost Interacoustics A/S doporučuje, abyste vždy používali operační systémy podporované společností Microsoft, jejichž zabezpečení je stále plně aktualizováno.

### 3.14 Licence

Když obdržíte přístroj Sera™, tak již obsahuje licence pro moduly, které jste zakoupili. Chcete-li do zařízení přidat další typy testů (např. DPOAE, ABRIS nebo TEOAE), obraťte se na svého prodejce a zakupte si novou licenci.



### 3.14.1 Přidání nové licence do přístroje Sera™

#### Přidání nové licence:

1. Ujistěte se, že máte poslední verzi softwarového balíčku přístroje Sera™.
2. Připojte přístroj Sera™ k počítači pomocí dodaného USB kabelu.
3. Spusťte soubor FirmwareUpgradeSera.exe umístěný ve složce „Nástroje“ na USB disku přístroje Sera™.
4. Stiskněte Upgrade a postupujte podle pokynů na obrazovce. Tím zajistíte, že vaše zařízení bude používat nejnovější verzi firmwaru. Selhání může vést k použití starší verze nově licencovaného typu testu.
5. Spusťte soubor ErisLicenseManager.exe umístěný ve složce „Nástroje“ na USB disku přístroje Sera™.
6. Zadejte nový dodaný licenční klíč a stiskněte tlačítko Nastavit licenci
7. Firmware je nyní aktuální a nový typ testu by měl být nyní ve vašem přístroji Sera™ dostupný.





### 3.15 Aktualizace firmwaru

Společnost Interacoustics bude pro přístroj Sera™ pravidelně vydávat nový firmware. Přístroj by měl vždy obsahovat nejnovější dostupný firmware, aby bylo zajištěno, že přístroj pracuje optimálně.

Kontrola verze firmwaru:

Na domovské obrazovce stiskněte tlačítko Nastave



1. Stiskněte O aplikaci
2. Zobrazí se číslo verze firmwaru přístroje spolu s daty kompilace MCU a DSP.

Chcete-li aktualizovat firmware v přístroji,

1. Ujistěte se, že máte poslední verzi softwarového balíčku přístroje Sera™.
2. Připojte přístroj Sera™ k počítači pomocí dodaného USB kabelu.
3. Spusťte soubor FirmwareUpgradeSera.exe umístěný ve složce „Nástroje“ na USB disku přístroje Sera™.
4. Stiskněte Upgrade a postupujte podle pokynů na obrazovce.



## 4 Práce s přístrojem

### 4.1 Obecná opatření

Při používání přístroje se řiďte následujícími obecnými zásadami:



#### VÝSTRAHA

1. Přístroj používejte pouze tak, jak je popsáno v tomto návodu.
2. Používejte pouze ušní koncovky Sanibel™ na jedno použití, určené k použití s tímto přístrojem.
3. Pro každého pacienta používejte vždy novou ušní koncovku, pěnovou vložku nebo náušník, aby nedošlo ke křížové kontaminaci. Ušní koncovky, EARturtle™, pěnové vložky nebo náušníky nejsou určeny pro opakované použití.
4. Nikdy nezavádějte špičku sondy do zvukovodu bez nasazené ušní koncovky, protože jinak by mohlo dojít k poškození zvukovodu.
5. Krabičku s ušními koncovkami držte mimo dosah pacienta.
6. Ujistěte se, že je špička sondy vložena takovým způsobem, který zajistí její těsné uchycení a nepoškodí pacienta. Nezbytné je používání správných a čistých ušních koncovek.
7. Používejte pouze takové intenzity stimulace, které jsou pro pacienta přijatelné.
8. Doporučuje se provést kontrolu integrity na začátku každého dne, aby bylo zajištěno, že snímače, sonda a / nebo kabel fungují správně pro automatizovaná měření ABR, TEOAE a DPOAE.
9. Zakončení sondy pravidelně čistěte, aby ušní maz nebo jiné nečistoty zachycené v koncovce sondy neovlivňovaly měření.

#### Upozorňujeme:

1. Mimořádně důležité je opatrné zacházení s přístrojem vždy, když je v kontaktu s tělem pacienta. Pro optimální přesnost při testování je vhodné stabilní umístění v tichém místě.
2. Přístroj Sera™ by měl pracovat v tichém prostředí, aby měření neovlivňovaly akustické hluky okolí. O tom může rozhodnout zkušená osoba proškolená v akustice. V části 11 ISO 8253 jsou definovány požadavky na tichou místnost pro audiometrické testování sluchu.
3. Kryt měniče nikdy nečistěte vodou, ani k měniči nepřipojujte nespécifikované přístroje.
4. Přístroj neupusťte a nepřipusťte ani jiný náraz na přístroj. Pokud přístroj upadne nebo je jinak poškozen, zašlete jej výrobci k opravě a/nebo kalibraci. Máte-li podezření na jakékoli poškození, přístroj nepoužívejte.



Další informace o příznacích, možných příčinách a doporučených řešeních problémů viz Doplňkové informace přístroje Sera™.



## 4.2 Zapínání a vypínání přístroje Sera™



Přístroj Sera™ zapněte stisknutím tlačítka Domů. Pro vypnutí přístroje Sera™ podržte tlačítko Domů po dobu cca 2 sekund. Přístroj Sera™ se vždy spustí na **domovské** obrazovce.

**Upozorňujeme:** Spuštění přístroje Sera™ trvá přibližně 5 vteřin.

Viz sekce 2.3.10 ohledně užívání přístroje ihned po přepravě.

Během spouštěcího procesu mohou být zobrazeny důležité informace nebo připomenutí. To může zahrnovat:

- Upozornění ohledně expirace kalibrace
- Upozornění na nízký stav nabití baterie

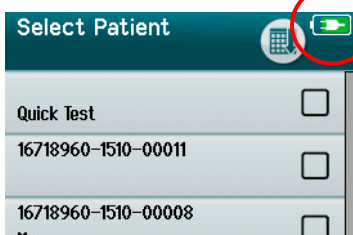
## 4.3 Testování během nabíjení

Testování lze provést, když se přístroj Sera™ nabíjí v kolébce, jakmile je stav nabití dostatečný pro podporu testování.

Testování lze rovněž provést, když je přístroj Sera™ připojen k napájenému PC přes USB kabel nebo když je napájecí zdroj zapojen přímo do přístroje. Elektrické rušení však může do záznamu vnést šum a prodloužit tak dobu testu a zvýšit šanci na výsledek "Result" (K přezkoumání). Proto se nedoporučuje testovat, když je zařízení připojeno k počítači nebo k síťovému napájení.

## 4.4 Indikátor stavu nabití baterie

Když se kapacita baterie přístroje Sera™ sníží, prvním signálem, který uvidíte, bude změna barvy symbolu baterie v pravém horním rohu přenosné jednotky. Když je úroveň nabití baterie tak nízká, že již nelze provádět měření, zobrazí se na obrazovce varování, měření se zastaví a všechna zaznamenaná data budou uložena. Budete muset umístit přístroj Sera™ do kolébky nebo ho připojit k PC pomocí USB kabelu, abyste mohli pokračovat v testování. Po restartování přístroje Sera™ budou dříve naměřená data obnovena a můžete pokračovat v měření bez opakování testu.



Stav nabití baterie je graficky znázorněn ve stavovém řádku v horní části dotykové obrazovky přístroje Sera™, když je zapnutý.

Vysvětlení symbolů stavu nabití je uvedeno v Tabulka 1.



**Tabulka 1:** Vysvětlení symbolů stavu nabití.

Symbol	Stav nabití
	Nabíjení
	100%
	75 %
	50 %
	25 %
	10% (Zbývá přibližně 30 minut aktivního testu)
	5% (Testování nelze provést; co nejdříve dobijte)
	3% (Automatické vypnutí)

## 4.5 Operace a přehled tlačítek přístroje Sera™

### 4.5.1 Formát obrazovky Sera™

Obecný formát obrazovky přístroje Sera™ zahrnuje:






















1. Záhloví obrazovky  
2. Stav / dílčí záhlaví  
3. Hlavní obrazovka  
4. Indikátor baterie  
5. Funkční tlačítka  
6. Ovládací panel s funkčními tlačítky



## 4.5.2 Společná funkční tlačítka

Vysvětlení společných funkčních tlačítek viz Tabulka 2.

**Tabulka 2:** Společná funkční tlačítka.

	OK (přijmout / uložit)		Go Back (Zpět - předchozí obrazovka)		Cancel (Zrušit)
	Print (Tisk)		Search (Hledat)		Add comment (Přidat komentář)
	Stránka nahoru		Stránka dolů		Show test list (Zobrazit seznam testů)
	View test fields (Zobrazit testovací pole)		Proceed to test/start test (Pokračovat v testu / spustit test)		Pause (Pozastavit test)
	Stop (Zastavit test)		Resume (Pokračovat v testu)		Quick add of new patient (Rychlé přidání nového pacienta)
	Both ears (Test obou uší)		Right ear (Pravé ucho)		Left ear (Levé ucho)
	Sort order (řazení abecedně)		Sort order (řazení chronologicky)		Change screener (Změnit pracovníka provádějícího vyšetření)

## 4.5.3 Keyboards (Klávesnice speciální znaky)

Výchozí klávesnice používá znakovou sadu anglického jazyka. Pro přístup ke speciálním znakům z jiných jazyků klepněte a podržte nejpodobnější písmeno speciálního znaku, který chcete vložit. Zobrazí se dostupné alternativní znaky pro výběr.



Speciální znaky jsou k dispozici z následujících znaků anglické abecedy:

A à á â ã ä å æ ç ã

C ç ć Ć

D d' đ

E è é ê ë ê ę

G ğ ğ

I ì í î ï

L ł

N ñ ñ

O õ ö ó ô ø

R ř ř

S ß ş ś ş

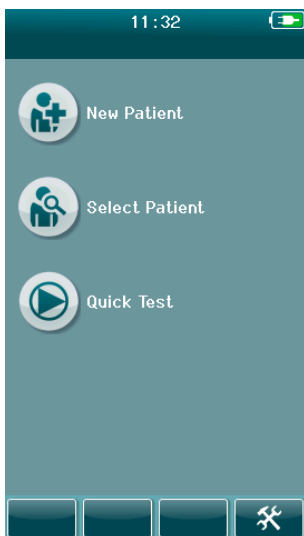
T t

U ú û ü

Z ź ż ź



#### 4.5.4 Domovská obrazovka



Obvykle se Sera™ spustí na **domovské** obrazovce. Na domovské obrazovce se zobrazují tlačítka, která ovládají přístup do hlavních funkcí přístroje Sera™.

Na obrazovce uvidíte tyto údaje:

- Vyberte **Nový pacient** pro zadání demografie pro nového pacienta. Po zadání informací o pacientovi můžete uložit jméno do databáze pro pozdější testování nebo ihned pokračovat v testování.
- **Vybrat pacienta** pro zobrazení seznamu uložených pacientů v přístroji. Vyberte pacienta pro nahlédnutí do podrobných demografických a testovacích informací nebo zahájení testu.
- Vyberte **Rychlý test** pro okamžité provedení testu bez zadávání informací o pacientovi. Rychlé testy jsou dočasně uloženy pod jménem pacienta Rychlého testu. Chcete-li po testování uložit relaci Rychlého testu ke specifickému pacientovi, můžete ji uložit úpravou informací o pacientovi.
- Ovládací prvek **Změnit uživatele** bude pro výběr nedostupný, pokud bude zakázáno přihlášení uživatele. Vyberte **Změnit uživatele** pro odhlášení stávajícího uživatele a zobrazení seznamu uživatelů pro výběr nového uživatele.
- Vyberte **Nastavení** pro přístup do seznamu nastavení přístroje, která lze změnit přímo na přístroji Sera™. Některá nastavení lze změnit pouze pomocí HearSIM™

#### 4.5.5 Přidání nového pacienta



Informace o pacientovi lze do přístroje Sera™ ručně zadat přes obrazovku Nový pacient. Na Domovské obrazovce vyberte tlačítko Nový pacient.

Na obrazovce Nový pacient vyberte pole pro zadávání dat dotykem na požadované pole. Otevře se příslušný ovládací prvek pro zadávání dat jako klávesnice, kalendář nebo rozevírací seznam. Zadejte údaje o pacientovi do požadovaných polí:

- ID pacienta (povinné pole)
- Příjmení
- Jméno
- Čas a datum narození
- Datum narození
- Pohlaví
- Rizikové faktory
- Další rizikový faktor

Doplňková pole dat pacienta mohou být přidána pomocí softwaru HearSIM™:

- Povolení zobrazení
- Povolení sledování
- Etnický původ

Vyberte a zadávejte data, dokud nebudou vyplněna všechna požadovaná pole. Aby bylo možné data uložit nebo pokračovat k testu, musí být vyplněno pole ID pacienta.



Enter Details

Patient ID: 16718960-1510-00005

Last Name: Nightingale

First Name: Sarah


Date of Birth: 16-10-2015

Gender: Unspecified

Risk Factors: Press to edit

Je možné nakonfigurovat zařízení tak, aby se do tohoto pole zadávalo automatické ID číslo, abyste ID nemuseli zadávat. Formát automatického ID bude obsahovat sériové číslo zařízení následované rokem a měsícem ve formátu RRMM a sekvenčním číslem od 1 do 65550. Toto ID lze přepsat při zadávání údajů o pacientovi.

Konfigurace přístroje Sera™ pro použití automaticky zadaného identifikačního čísla se provádí přes HearSIM™.

Po dokončení zadávání dat můžete okamžitě přikročit k testování pacienta nebo stisknout tlačítko „Rychlé přidání“ .

#### 4.5.6 Konflikt ID pacienta

Enter Details

ID: 1

Attention!  
ID already exists.  
Cannot enter duplicate ID.

ID pacienta musí být jedinečné. Pokud se pokusíte zadat duplicitní ID pacienta do databáze, zobrazí se zpráva o ID konfliktu. Po zrušení zprávy výběrem **zaškrtnutí** v dolním ovládacím panelu změňte ID na jiné jedinečné číslo.





#### 4.5.7 Výběr ze seznamu pacientů

Pacienta lze vybrat ze seznamu Patient (Pacient). Na Domovské obrazovce vyberte tlačítko **Vybrat pacienta**.



Požadovaného pacienta můžete najít v seznamu několika způsoby:

- Pomocí tlačítka **Hledat** otevřete obrazovku, do které můžete zadat celé nebo část ID pacienta, jeho jméno nebo příjmení pro vyhledávání odpovídajících pacientů. Seznam pacientů bude zkrácen tak, aby obsahoval pouze odpovídající položky
- Pomocí tlačítek se šípkami vyhledejte požadované jméno pacienta pohybem stránky nahoru a dolů
- Chcete-li otevřít obrazovku Informace o pacientovi, vyberte požadovaného pacienta

Po výběru pacienta můžete pokračovat:

- **Přehled** historie testů pacienta
- **Testování** pacienta

V seznamu Vybrat pacienta se na pravé straně u jména / ID pacienta zobrazí čtverec. Vzhled čtverce odráží stav testu (Tabulka 3).

**Tabulka 3:** Stav testu pacienta.

16718960-1510-00008 Meyer	<input type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>

U tohoto pacienta nejsou v přístroji uloženy žádné testy.

V přístroji jsou uloženy Testy (mezi 1 a 49 testy).

Uložena maximální počet testů (50). U tohoto pacienta nelze provádět žádné další testy.



## 4.6 Obecné informace o testu

Je důležité zajistit souhlas pacienta nebo v případě, že je pacient nezletilý, jeho rodiče nebo opatrovníka. Dále se doporučuje dát pacientovi a přítomným příbuzným pacienta obecný přehled o postupu při testu, co mohou očekávat a jak interpretovat výsledek testu.

### 4.6.1 Příprava pacienta - Automatizované testování ABR

Během automatizovaného testování ABR jsou elektrické signály z neurologické dráhy mezi kochleou a mozgovým kmenem shromažďovány pomocí elektrod umístěných na dítěti. Protože jsou tyto signály velmi malé a mohou být narušeny myogenními signály, doporučuje se, aby dítě spalo nebo bylo pro účely testování ve velmi klidném stavu. Dítě může zůstat ve své postýlce, být umístěno na vyšetřovacím stole nebo ho může držet rodič.

Příprava kůže pomáhá dosáhnout dobrého kontaktu (tj. nízké impedance) mezi kůží a elektrodou. Po očištění odstraňte zbytky přípravků na kůži tak, aby byla pokožka suchá. To pomůže zajistit dobrou přilnavost jednorázové elektrody k pokožce.



Elektrody používané s přístrojem Sera™ s ABRIS jsou určeny k použití na neporušené vnější kůži kolem uší a na pokožce hlavy. Neměly by se používat, pokud pokožka není neporušená, nebo pokud dítě má nakažlivé dermatologické onemocnění.



Další pokyny k přípravě pacienta a aplikaci elektrod viz Doplňující informace přístroje Sera™.



**VAROVÁNÍ**

**Riziko uškrcení.  
Udržujte kabely mimo krk dítěte.**



**VÝSTRAHA**

**Zabraňte kontaktu mezi nepoužitými elektrodami a jinými vodivými částmi.**

### 4.6.2 Příprava pacienta - testování OAE

Reakce OAE jsou velmi malé a je doporučeno, aby dítě spalo nebo bylo pro účely testování ve velmi klidném stavu. Dítě může během testování zůstat ve své postýlce, být umístěno na vyšetřovacím stole nebo ho může držet rodič.



Další pokyny k přípravě pacienta pro testování viz Doplňující informace přístroje Sera™.

### 4.6.3 Zacházení s ušními koncovkami a jejich výběr

Ušní koncovky Sanibel™ jsou určeny pouze k jednorázovému použití a nesmějí být používány opakovaně. Opakované použití ušních koncovek může způsobit šíření infekce z pacienta na pacienta.

Před testováním musí být sondy a sluchátka opatřeny ušní koncovkou vhodného typu a velikosti. Výběr závisí na velikosti a tvaru zvukovodu a ucha. Výběr může rovněž záviset na osobních preferencích a způsobu, jak test provádíte.



Před zahájením testu se ujistěte, že ušní koncovka je zcela zasunuta do zvukovodu. Ušní koncovky OWA, přírubové ušní koncovky a ušní koncovky houbovitého tvaru umožňují stejně jako ty pro SnapPROBE™ dosáhnout jejich dobrého uchycení v ušním kanálu, takže lze provést "hands free" test (bez nutnosti držení sondy nebo sluchátka na místě rukou). Testování bez nutnosti držení snižuje riziko rušení měření kontaktním šumem.

**Upozorňujeme:** Všechny jednorázové položky dodávané s přístrojem Sera™ vyrábí společnost Sanibel Supply®. Systém byl testován pouze pomocí jednorázových produktů vyráběných společnostmi Sanibel Supply®. Použití jiných jednorázových výrobků může změnit chování a výsledky získané zařízením a nedoporučuje se. Jednorázové položky Sanibel™ neobsahují latex, DEHP ani BPA a jsou v souladu s aktuálními standardy biologické kompatibility.



Přehled velikostí a výběr ušních koncovek naleznete ve stručném průvodci „Výběr správné ušní koncovky“ obsažené v dokumentu Další informace o přístroji Sera™.



**VAROVÁNÍ**

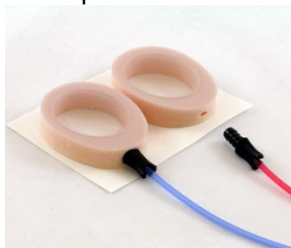
**Nebezpečí udušení.**  
**Ušní koncovky a podobné malé kousky uchovávejte mimo dosah dítěte.**

#### 4.6.4 Použití náušníků EarCups a EARturtle™

Náušníky Sanibel™ Infant EarCups™ a EARturtle™ jsou určeny pouze k jednorázovému použití a nesmějí být používány opakovaně. Opakované použití náušníků EarCups a EARturtle™ může vést k šíření infekce z pacienta na pacienta a potenciálně ovlivnit dodání správné úrovně stimulu pacientovi do ucha.

Před testováním se ujistěte, že jsou náušníky EarCup a EARturtle™ Slide správně připevněné k adaptéru EarCup - nebo v případě náušníků EARturtle™ Click k adaptéru EARturtle™ - a připojené k hadičkám sluchátek. Odstranění náušníků EarCup a EARturtle™ lze nejlépe provést pomocí alkoholového tampónu nebo vody, aby se zmírnilo podráždění pokožky dítěte.

EarCup



Před testováním se ujistěte, že je adaptér náušníku EarCup nebo EARturtle™ zcela zasunut do jednorázového náušníku EarCup/ EARturtle™. Nesprávné zasunutí může vést k nesprávné úrovni stimulu, která se může projevit v uchu pacienta, což může ovlivnit výsledky testu.

**Upozorňujeme:** Všechny jednorázové položky dodávané s přístrojem Sera™ vyrábí společnost Sanibel Supply®. Systém byl testován pouze pomocí jednorázových produktů dodávaných společnostmi Sanibel Supply®. Použití jiných jednorázových výrobků může změnit chování a výsledky získané zařízením a nedoporučuje se. Jednorázové položky Sanibel™ neobsahují latex, DEHP ani BPA a jsou v souladu s aktuálními standardy biologické kompatibility.

EARturtle™





#### 4.6.5 Spuštění testu

Test lze spustit několika způsoby:



1. Po zadání informací v obrazovce **Nový Pacient**.
2. Z obrazovky Informace o Pacientovi po provedení výběru pacienta ze seznamu **Vybrat Pacienta**.
3. **Rychlý test** (na Domovské obrazovce).  
Funkci Rychlý test může povolit / zakázat Správce prostřednictvím HearSIM™. Pokud je v přístroji Rychlý test zakázán, pak se tlačítko **Rychlý Test** na Domovské obrazovce nezobrazí.

Následující procesy jsou stejné bez ohledu na typ testování (automatizované ABR nebo OAE), které provádíte.

Výběr tlačítka **Test** spustí proces testování. V závislosti na konfiguraci vašeho zařízení se před zobrazením skutečné zkušební obrazovky mohou zobrazit některé obrazovky.

#### 4.6.6 Vybrat typ testu



Pokud má přístroj automatickou funkci ABR i OAE nebo v zařízení existuje více než jeden protokol stejného typu testu, může se zobrazit obrazovka Vybrat Test, pomocí které můžete vybrat, který test chcete provést.

Pod typem testu (např. TEOAE) je uveden název protokolu.

Zobrazené testy rovněž závisí na připojeném snímači. Pokud je například k přístroji Sera™ připojena pouze sonda, pak se v seznamu nezobrazí Automatizované testy ABR. Předzesilovač musí být propojen s příslušným snímačem, aby se zobrazily Automatizované testy ABR.



Další informace o protokolech viz [Dodatečné informace přístroje Sera™](#).



#### 4.6.7 Vstup do pole souvisejícího s testem

Přístroj Sera™ lze nakonfigurovat pomocí HearSIM™ pro ukládání informací o každém testu ohledně:

- Název zařízení pro vyšetření
- Úroveň nemocničního zařízení
- Fáze vyšetření
- Důvod nezobrazení
- Lékař
- ID sledování
- Typy ošetřovny
- Pojištění
- Jméno matky
- Porodní ústav

Je-li tato funkce zapnuta, zobrazí se obrazovka pro zadání testovacího pole, abyste mohli tato pole pro aktuálního pacienta správně vyplnit. Vzhledem k tomu, že jsou tato pole pacient od pacienta často stejná, váš výběr se připomene, takže budete potřebovat pouze potvrdit zadání výběru tlačítkem **Test**, pokud jsou aktuální položky v polích zobrazeny správně.

Pokud jste se při spuštění do zařízení přihlásili, bude vaše jméno rovněž uloženo s testem a obrazovka pro zadání testovacího pole zobrazí vaše jméno ve formátu jen pro čtení.

#### 4.6.8 Symboly výsledků vyšetření

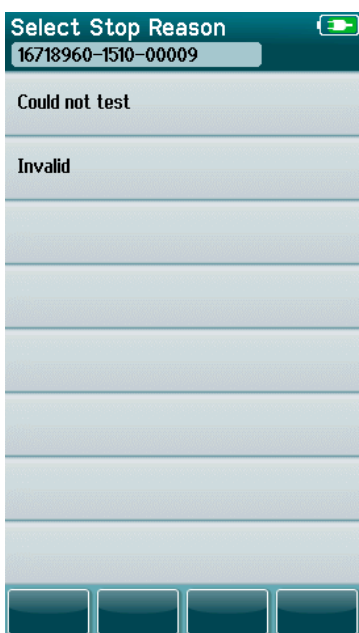
Vysvětlení symbolů výsledků vyšetření je uvedeno v Tabulka 3.

**Tabulka 3:** Symboly výsledků vyšetření.

Symbol	Výsledek vyšetření
✓	Vyhovující
✗	Referenční
?	Nekompletní

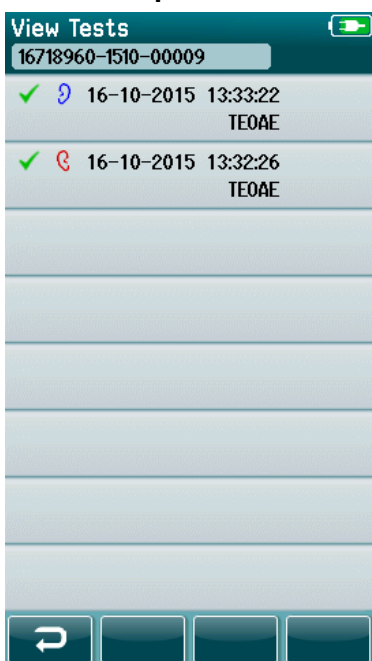


#### 4.6.9 Důvod zastavení neúplného testu



Správce může v přístroji Sera™ pomocí HearSIM™ povolit funkci pro automatické zobrazení obrazovky Vybrat důvod zastavení, když je test zastaven ručně. Tato informace se uloží s testovacím záznamem.

#### 4.6.10 Tisk po testování



Tisk výsledků testů na tiskárně štítků lze provést na obrazovce Test dokončen a to výběrem tlačítka **Seznam testů** ve spodním ovládacím panelu. Úplný seznam testů provedených u tohoto pacienta se zobrazí v opačném chronologickém pořadí.

Pro vaše pohodlí bude k tisku předem vybrán poslední provedený výsledek testu pravého a levého ucha v aktuální relaci, což se projeví malou zelenou zaškrtačací značkou na ikoně tiskárny na pravé straně řádku. Výběr testu můžete zrušit stisknutím tohoto symbolu. V seznamu můžete vybírat další testy pro tisk podle vašich preferencí.

Pokud je pro tisk ze seznamu vybrán pouze jeden výsledek testu pravého a levého ucha, vytisknou se výsledky obou uší na jednom štítku. Pokud jsou pro ucho vybrány více než 2 testy, vytiskne se každý výsledek testu na samostatném štítku.

**Upozorňujeme:** Ikony tisku se na přístroji Sera™ nezobrazí za následujících podmínek.

1. Pokud je na přístroji zakázán tisk štítků nebo bezdrátová komunikace přes HearSIM™ nebo
2. Pokud nebyla tiskárna štítků spárována s přístrojem Sera™.



## 4.7 Automatizované testování ABR

Během automatizovaného testování ABR se obrazovky změní tak, aby odrážely probíhající procesy a možnosti, které má pracovník provádějící vyšetření k dispozici.

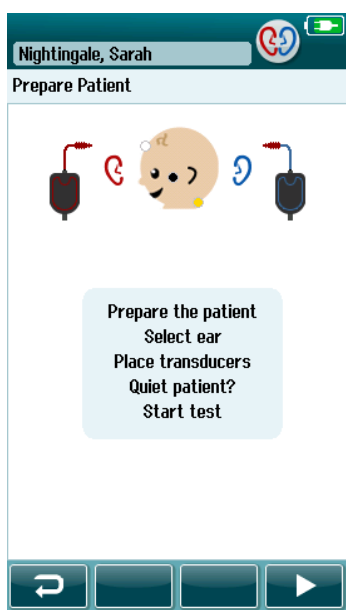


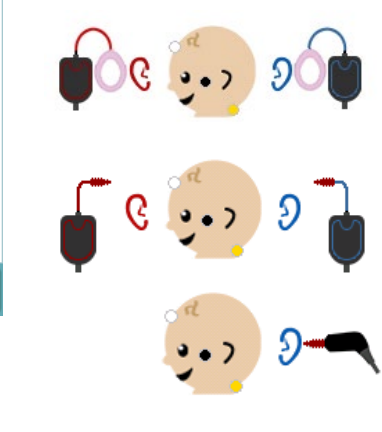
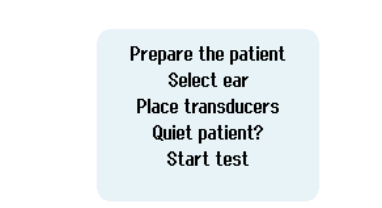




Další informace o automatizovaném ABR a protokolech viz Dodatečné informace přístroje Sera™.

### 4.7.1 Úvodní obrazovka Automatizovaného ABR testu

Úvodní obrazovka Automatizovaného ABR zobrazuje následující informace a pokyny (Tabulka 4).

Tabulka 4: Úvodní obrazovka Automatizovaného ABR.

	Zobrazovaná grafika	Název funkce	Popis
		Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
		Tlačítko pro výběr ucha.	Přepnutím vyberte ucho pro test.
		Typ snímače.	Obrázek snímače zobrazený vedle dětské hlavičky odráží připojený snímač (náušníky, koncovky nebo sonda).
		Pokyny pro uživatele.	Zobrazí se informace o pokynech k testu.
		Tlačítko Start.	Spouští kontrolu impedance.
		Tlačítko Zpět.	Vrací zpět na předchozí obrazovku.



## 4.7.2 Kontrolní obrazovka impedance

Během kontroly impedance se na grafice hlavičky dítěte zobrazí symboly elektrod zeleně nebo žlutě s hodnotou impedance kΩ zobrazenou ve spodní části obrazovky (Tabulka 5). Jakmile budou hodnoty impedance na všech umístěních „zelené“ (<50 kΩ) po dobu několika následujících sekund, kontrola impedance se ukončí a automaticky se spustí fáze detekce odezvy.

**Tabulka 5:** Kontrolní obrazovka impedance Automatizovaného ABR.

Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
	Impedance check Nightingale, Sarah	Informace o stavu testu.  Označuje, že je přístroj v režimu kontroly impedance.
	Impedance check Nightingale, Sarah	Informace o pacientovi.  Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Zpětná vazba kontroly impedance.	Poskytuje zpětnou vazbu o hodnotách kontroly impedance:  Zelená = dobrá impedance.  Jantarová = špatná impedance.
	Tlačítko Stop.	Zobrazují se hodnoty impedance v kΩm.  Zastavuje kontrolu impedance.
	Tlačítko Zastavit / Pokračovat.	Zastavuje / spouští pokračování kontroly impedance.

Pokud kterýkoliv z indikátorů impedance zůstává „jantarový“, snižte impedanci elektrody v této pozici:

- Ujistěte se, že je elektroda správně umístěna na připraveném místě na pokožce
- Pokud špatná impedance přetrvává, může být nutné elektrodu odstranit a použít přípravek pro přípravu kůže k dalšímu očištění kůže nebo použít vodivý gel. Původní stejnou elektrodu lze použít znovu, ale pokud je adheze nedostatečná, může být potřeba nová elektroda

Pokud zůstane impedance špatná, zobrazí se po přibližně 60 sekundách kontroly impedance zpráva o vypršení časového limitu impedance. Po zamítnutí zpráva se znovu objeví úvodní obrazovka testu.





### 4.7.3 Obrazovka Automatizovaného měření ABR

Během automatizovaného měření ABR zobrazuje sloupcový graf postup měření směrem k výsledku Vyhovující (Tabulka 6). Červený sloupec odráží postup testu pravého ucha. Modrý sloupec odráží průběh testu levého ucha.

V závěru testu se v horní části sloupcového grafu objeví symbol výsledku vyšetření.

Tabulka 6: Obrazovka Automatizovaného měření ABR.

Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
	Informace o stavu testu.	Označuje, že je zařízení v testovacím režimu.
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Sloupce průběhu testu.	Poskytují zpětnou vazbu o průběhu testu pro dosažení výsledku Vyhovující.
	Je-li šum přijatelný, je sloupec šumu označen značkou zaškrtnutí.	Označuje kvalitu příchozího EEG.
	Sloupec času.	Uplynulý čas testu.
	Tlačítko Stop.	Zastavuje test; přiřazuje neúplný výsledek.
	Tlačítko Zastavit / Pokračovat.	Zastavuje / spouští pokračování měření.

#### 4.7.3.1 Sloupec šumu

Během testování se na **sloupci šumu** zobrazí amplituda příchozích vzorků EEG. Pokud jsou příchozí signály dostatečně tiché, aby mohly být akceptovány a zpracovány algoritmem detekce odezvy, objeví se na pravé straně sloupce značka zaškrtnutí. Pokud příchozí vzorky EEG obsahují vysoký šum způsobený myogenním či elektrickým šumem, značka zaškrtnutí zmizí a sloupec šumu bude odrážet šum přesahující úroveň odmítnutí.

Pokud k tomu dojde, měli byste test zastavit a postarat se o příčinu šumu zklidněním dítěte nebo řízením jiných zdrojů šumu (elektrických).



### 4.7.3.1 Sloupec času

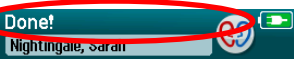
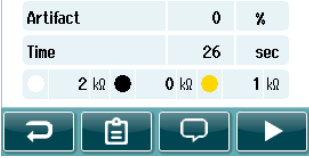

Během testování se v případě získání dobrých vzorků dat bude doplňovat **sloupec času nebo průběhu**. Jakmile bude získáno 180 sekund (3 minuty) přijatelných vzorků EEG, bude sloupec zcela vyplněn a test bude automaticky ukončen.

### 4.7.3.2 Obrazovka Test dokončen

Na závěr testu bude i nadále viditelný výsledek posledního dokončeného testu. Znovu se aktivuje ovládání výběru ucha, takže si uživatel může vybrat pro testování jiné ucho nebo opakovat testovací měření na stejném uchu.

Ovládání výběru ucha lze rovněž použít k přepínání mezi posledním automatickým testem ABR provedeným na pravém a levém uchu během sezení.

**Tabulka 7:** Obrazovka Automatizovaný test ABR dokončen.

Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
	Informace o stavu testu.	Označuje, že je test dokončen.
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Tlačítko pro výběr ucha.	Přepíná pro výběr testovacího ucha.
	Sloupce výsledků testu, symboly výsledků a další informace o testu.	Poskytují zpětnou vazbu o výsledcích posledního testu provedeného na uchu.
	Tlačítko Start.	Spouští kontrolu impedance pro nový test.
	Tlačítko Zobrazit seznam testů.	Otevírá seznam všech testů provedených v této relaci.
		Tisk je dostupný, pokud je tiskárna nastavená.



Tlačítko Přidat komentář.

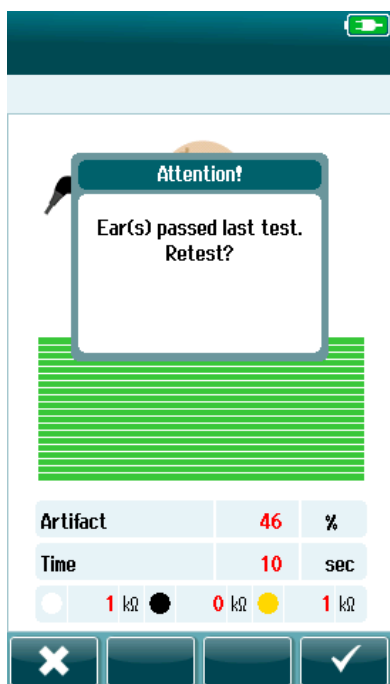
Vyberte, pokud chcete přidat komentář k právě provedenému testu.



Tlačítko Zpět.

Vrací na předchozí obrazovku (obrazovka Vybrat typ testu nebo Příprava pacienta).

Pokud uživatel spustí další test na stejném uchu, které právě prošlo testem, zobrazí se následující obrazovka:



Tato zpráva upozorní uživatele, že byl test ucha právě dokončen a požádá ho o potvrzení požadavku znovu testovat stejné ucho.

Uživatelé mohou označením zaškrtnuté značky  zahájit opakovaný test nebo mohou tlačítkem Zrušit  dát pokyn ke zrušení testu a návrat do obrazovky Test dokončen.



## 4.8 Testování OAE

Během testování OAE se obrazovky změní tak, aby odražely probíhající procesy a možnosti, které má kontrolní pracovník k dispozici.



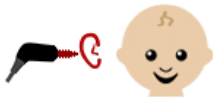
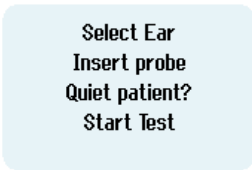




Další informace o TEOAE a DPOAE a protokolech viz Dodatečné informace přístroje Sera™.

### 4.8.1 Úvodní obrazovka testu OAE

Úvodní obrazovka OAE zobrazuje následující informace a pokyny (Tabulka 8).

**Tabulka 8:** Úvodní obrazovka testu OAE.

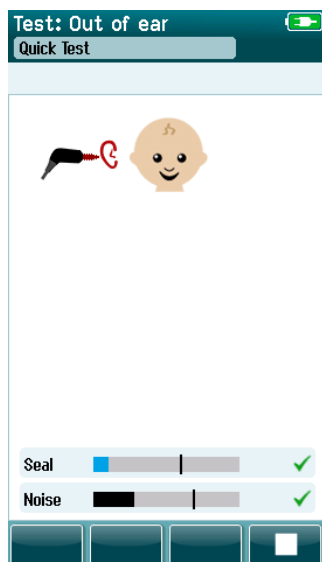
Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Tlačítko pro výběr ucha.	Přepnutím vyberte ucho pro test.
	Snímač.	Obrázek snímače zobrazený vedle dětské hlavičky odráží připojený snímač.
	Pokyny pro uživatele.	Zobrazí se informace o pokynech k testu.
	Tlačítko Start.	Spustí kontrolu sondy.
	Tlačítko Zpět.	Vrací zpět na předchozí obrazovku.




## 4.8.2 Obrazovka kontroly sondy

Během kontroly sondy se zobrazují informace o kvalitě uložení sondy do zvukovodu. (DPOAE v Tabulka 9 a TEOAE v Tabulce 10). Jakmile je umístění sondy v pořádku, kontrola sondy se ukončí a automaticky se spustí fáze měření OAE.

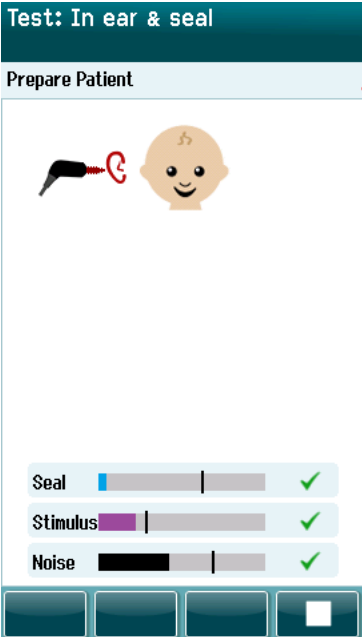




Tabulka 9: Obrazovka kontroly sondy DPOAE.



Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
	Stav kontroly sondy.	Zobrazuje stav kontroly sondy - v uchu, mimo ucho nebo blokováná.
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Stavové sloupce.	Zobrazují stav sondy v uchu. Před zahájením testu musí být splněna všechna kritéria.
	Tlačítko Stop.	Zastavuje kontrolu sondy.
	Tlačítko Zastavit / Pokračovat.	Zastavuje / spouští pokračování kontroly sondy.



**Tabulka 10:** Obrazovka kontroly sondy TEOAE.

Test: In ear & seal	Zobrazená grafika	Název funkce	Popis
		Stav kontroly sondy.	Zobrazuje stav kontroly sondy - v uchu, mimo ucho nebo blokována.
		Informace o pacientovi	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
		Stavové sloupce.	Zobrazují stav sondy v uchu. Před zahájením testu musí být splněna všechna kritéria.
		Tlačítko Stop.	Zastavuje kontrolu sondy.

Není-li umístění sondy přijatelné, musíte před zahájením testování provést korekci stavu:

- Ujistěte se, že je konec sondy pevně zasunut do zvukovodu.
- Zajistěte, aby dítě bylo uvolněné a klidné nebo spalo a / nebo se postarejte o jakýkoliv akustický hluk v testovacím prostředí.

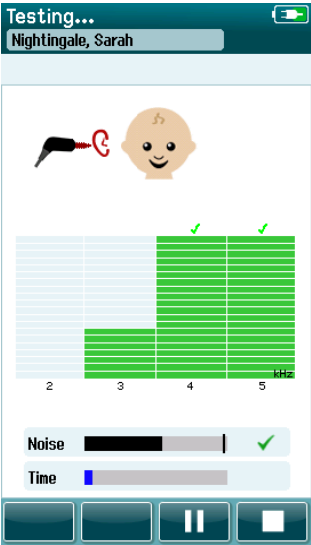
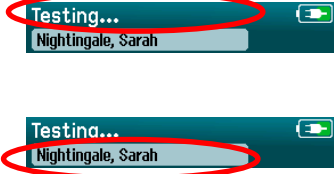


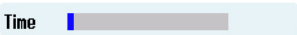




### 4.8.3 Obrazovka měření OAE

Během měření OAE odráží sloupcový graf u každé z frekvencí v testovacím protokolu postup směrem k vyhovujícímu stavu (Tabulka 11). Sloupec se zcela vyplní barvou a nad sloupcem se objeví značka zaškrtnutí, jakmile je pro danou frekvenci dosaženo kritéria pro vyhovující stav.

Navíc se objeví horizontální sloupce v souvislosti se stabilitou sondy, šumem a průběhem testu. Pokud je stabilita šumu a sondy přijatelná, zobrazí se vedle horizontálního sloupce značka zaškrtnutí.

Tabulka 11: Obrazovka měření DPOAE.

Oblast obrazovky / grafika	Název funkce	Popis
	Informace o stavu testu.	Označuje, že je zařízení v testovacím režimu.
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Sloupce průběhu testu.	Poskytují zpětnou vazbu o průběhu testu pro dosažení výsledku Vyhovující.
	Je-li šum přijatelný, je sloupec šumu označen značkou zaškrtnutí.	Označuje přijatelnou úroveň a stav potlačení šumu.
	Sloupec času.	Uplynulý čas testu.
	Tlačítko Stop.	Zastavuje test; přiřazuje neúplný výsledek.
	Tlačítko Zastavit / Pokračovat ve vyšetření.	Zastavuje / spouští pokračování měření.



Tabulka 12: Obrázek měření TEOAE.

Oblast obrazovky / grafika	Název funkce	Popis
	Informace o stavu testu.	Označuje, že je zařízení v testovacím režimu.
	Informace o pacientovi.	Zobrazuje jméno vybraného pacienta.
	Sloupce průběhu testu.	Poskytují zpětnou vazbu o průběhu testu pro dosažení výsledku Vyhovující.
	Sonda.	Označuje stav umístění sondy.
	Je-li šum přijatelný, je sloupec šumu označen značkou zaškrtnutí.	Označuje přijatelnou úroveň a stav potlačení šumu.
	Sloupec času.	Uplynulý čas testu.
	Tlačítko Stop.	Zastavuje test; přiřazuje neúplný výsledek.
	Tlačítko Zastavit / Pokračovat ve vyšetření.	Zastavuje / spouští pokračování měření.

#### 4.8.3.1 Sloupec stability sondy

Během testování bude **Sloupec stability sondy** odrážet stav sondy ve zvukovodu. Pokud je stabilita sondy přijatelná, objeví se na pravé straně sloupce značka zaškrtnutí. Pokud stabilita sondy klesne pod přijatelnou úroveň, což označuje, že sonda vypadává z ucha, značka zmizí. Pokud k tomu dojde, měli byste zkontrolovat umístění sondy v uchu.

#### 4.8.3.2 Sloupec šumu

Během testování se na **sloupci šumu** zobrazí amplituda příchozího akustického šumu. Pokud jsou příchozí signály dostatečně tiché, aby mohly být akceptovány a zpracovány algoritmem detekce odezvy, objeví se na pravé straně sloupce značka zaškrtnutí. Pokud vzorek příchozích dat obsahuje vysoký šum, značka zmizí a sloupec šumu bude odrážet šum přesahující úroveň odmítnutí.





Pokud k tomu dojde, měli byste test zastavit a postarat se o příčinu šumu zklidněním dítěte nebo omezením jiných zdrojů okolního šumu. Rovněž by se mělo zkontrolovat umístění sondy.

#### 4.8.3.3 Sloupec času

Během testování se v případě zpracování dobrých vzorků dat bude doplňovat **Sloupec času nebo průběhu**. Po dosažení maximální doby testu bude sloupec zcela vyplněn a test bude automaticky ukončen.



#### 4.8.4 Obrazovka Test dokončen

Na závěr vyšetření bude i nadále viditelný výsledek posledního dokončeného vyšetření. Znovu se aktivuje ovládání výběru ucha, takže si uživatel může vybrat pro testování jiné ucho nebo opakovat vyšetření měřením stejného ucha.

Ovládání výběru ucha lze rovněž použít k přepínání mezi posledním testem OAE provedeným na pravém a levém uchu během sezení.

Tabulka 13: DPOAE obrazovka Test dokončen.

Oblast obrazovky / grafika	Název funkce	Popis
	Stav Informace o pacientovi a "Test dokončen".	Zobrazuje aktuálního pacienta.
	Po dokončení testu se vrátí tlačítka pro výběr uší.	Vyberte ucho k testování; nebo přepněte na zobrazení výsledků opačného ucha testovaného v této relaci.
	Sloupce a symboly výsledků testů a další informace o testu.	Zpětná vazba o výsledku posledního vyšetření provedeného v této testovací relaci. Celkový výsledek se zobrazí nahoře. Výsledky jednotlivých frekvencí se objevují nad sloupcem ucha.
	Stabilita sondy %.	Označuje kvalitu umístění sondy v průběhu testu.
	Artefakt %.	Označuje procento artefaktů měřených během testu.
	Čas.	Celkový čas testu.
	Tlačítko Start.	Zahájí kontrolu umístění sondy OAE.
	Náhled seznamu testů.	Otevře seznam všech testů provedených v této relaci; můžete tisknout, pokud je tiskárna nastavena.



Tlačítko Zpět.

Vrátí se na předchozí obrazovku (před úvodní obrazovku testu).



Komentář.

Výběrem otevřete obrazovku pro vložení komentáře k právě provedenému testu

Tabulka 14: TEOAE obrazovka Test dokončen.

Oblast obrazovky / grafika	Název funkce	Popis
	Stav Informace o pacientovi a "Test dokončen".	Zobrazuje aktuálního pacienta.
	Po dokončení testu se vrátí tlačítka pro výběr uší.	Vyberte ucho k testování; nebo přepněte na zobrazení výsledků opačného ucha testovaného v této relaci.
	Sloupce a symboly výsledků testů a další informace o testu.	Zpětná vazba o výsledku posledního vyšetření provedeného v této testovací relaci. Celkový výsledek se zobrazí nahoře. Výsledky jednotlivých frekvencí se objevují nad sloupcem ucha.
	Stabilita stimulu %.	Označuje stabilitu stimulu v průběhu testu.
	Artefakt %.	Označuje procento artefaktů měřených během testu.
	Čas.	Celkový čas testu.
	Tlačítko Start.	Zahájí kontrolu umístění sondy OAE.
	Náhled seznamu testů.	Otevře seznam všech testů provedených v této relaci; můžete tisknout, pokud je tiskárna nastavena.



Tlačítko Zpět.

Vrátí se na předchozí obrazovku (před úvodní obrazovku testu).



Komentář.

Výběrem otevřete obrazovku pro vložení komentáře k právě provedenému testu

#### 4.8.4.1 Stabilita sondy % (pouze DPOAE)

Jakmile je měření dokončeno, **Stabilita sondy** % indikuje, jak stabilní bylo umístění sondy během celého testu. Nízká stabilita sondy % indikuje, že se sonda během testování pohybovala.

#### 4.8.4.2 Stabilita stimulu % (pouze TEOAE)

Jakmile je měření dokončeno, **Stabilita stimulu** % indikuje, jak stabilní byla úroveň stimulu v průběhu měření. Nízká hodnota stability obvykle indikuje, že se sonda během testování pohybovala.

#### 4.8.4.3 Artefakt %

Po dokončení měření se zobrazí celkový počet artefaktů měřených během testu.

#### 4.8.4.4 Čas

Po dokončení měření se zde zobrazí celkový čas testu.



## 4.9 Rychlý test

### 4.9.1 Obecně



Výběrem **Rychlého testu** z Domovské obrazovky se obchází zadávání informací o pacientovi nebo výběr pacienta z databáze.

Proces **Rychlého testu** je totožný s procesem standardního testu.

Rychlé testy lze vytisknout ihned po dokončení testu, ale na výtisku se neobjeví žádné identifikační údaje.

Do přístroje Sera™ se dočasně uloží pouze poslední relace Rychlého testu a to jen do dalšího výběru tlačítka Rychlý test na Domovské obrazovce. Pokud je znovu vybrána možnost Rychlý test, je předchozí relace Rychlého testu z přístroje Sera™ okamžitě a trvale vymazána.

**Upozorňujeme:** Funkci Rychlý test může povolit / zakázat Správce prostřednictvím HearSIM™. Pokud je v přístroji Rychlý test zakázán, pak se tlačítko **Rychlý Test** na Domovské obrazovce nezobrazí.

### 4.9.2 Uložení rychlého testu

Pokud je ukládání testů z vyšetření vaší běžnou praxí, vysoce se doporučuje **před** provedením vyšetření nejprve zadat informace o pacientovi nebo vybrat existujícího pacienta.

Pokud však chcete uložit relaci Rychlého testu (všechny testy) ihned po jeho provedení, postupujte takto:

1. Na Domovské obrazovce vyberte možnost **Vybrat pacienta**
2. Vyberte "**Rychlý test**" pacienta
3. Upravte data pacienta na obrazovce Informace o pacientovi
4. V dolní ovládací liště vyberte značku zaškrtnutí

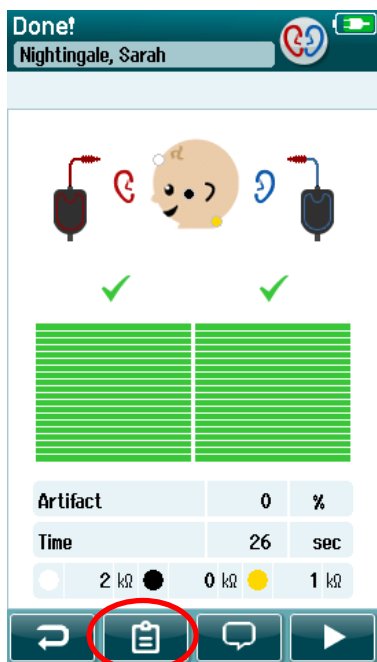
Relace Rychlého testu je nyní uložena pod zadaným ID pacienta a jménem.



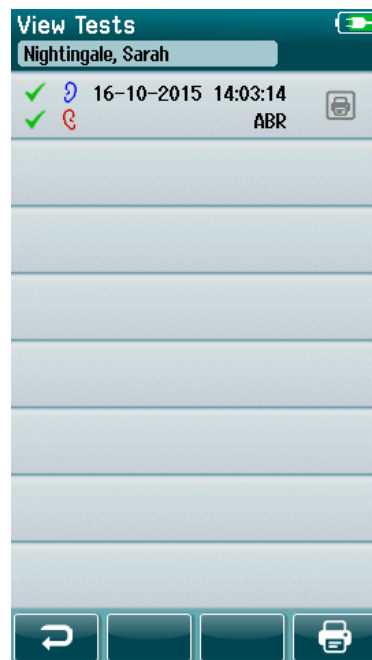
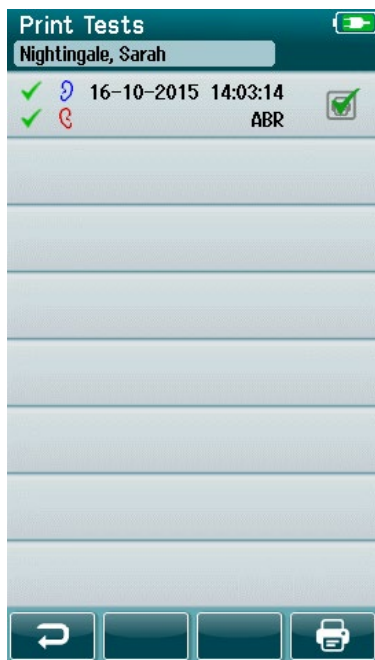
## 4.10 Tisk

### 4.10.1 Způsoby tisku

Tisk výsledků vyšetření na tiskárně štítků lze provést z obrazovky Seznam testů, ke které lze přistoupit buď z obrazovky Test dokončen! nebo z obrazovky Informace o pacientovi.



Tisk z obrazovky Test dokončen!



Tisk z obrazovky Informace o pacientovi

### 4.10.2 Formát tisku štítků

Výtisk štítku zobrazuje následující informace:

- Jméno
- Příjmení
- ID
- Pohlaví
- Datum narození
- Výsledek levého ucha, datum a čas
- Výsledek pravého ucha, datum a čas



## 4.11 Prohlížení pacientů a uložených relací

Následující část popisuje kroky pro vyhledávání pacienta uloženého v přístroji, úpravu informací o pacientovi, prohlížení testů (uložené relace), výběr relace pro tisk a zobrazení informací o testech,

### 4.11.1 Vybrat pacienta



Vyberte tlačítko **Vybrat pacienta** na Domovské obrazovce pro zobrazení seznamu jmen pacientů obsažených v databázi přístroje. Seznam lze třídit abecedně podle příjmení nebo podle data testu v opačném chronologickém pořadí pomocí ikony třídění v pravém horním rohu.



Seznam procházejte pomocí šipek **Nahoru** a **Dolů** v dolním ovládacím panelu.

### 4.11.2 Hledat pacienta

Pomocí tlačítka **Hledat** na ovládacím panelu otevřete obrazovku klávesnice. Zadejte celé nebo část příjmení či identifikačního čísla pacienta a znovu vyberte možnost Hledat pro zkrácení seznamu na obsah zahrnující pouze odpovídající pacienty. Vyberte požadovaného pacienta ze seznamu a přejděte na obrazovku Informace o pacientovi, která uvádí podrobnosti o pacientovi.

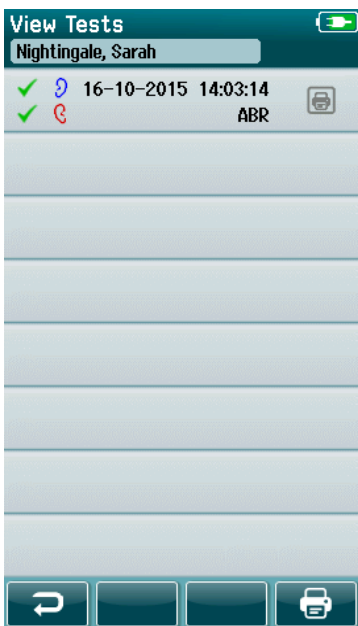
Jakmile vyberete pacienta ze seznamu, zobrazí se náhled podrobných údajů o pacientovi.

### 4.11.3 Tlačítko Test

Chcete-li pokračovat v testování tohoto pacienta, vyberte na ovládacím panelu tlačítko **Test**.

### 4.11.4 Náhled uložených testů

Na ovládacím panelu na obrazovce Informace o pacientovi vyberte tlačítko **Seznam testů** a zobrazí se seznam testů provedených na tomto pacientovi.

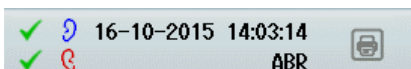


Seznam testů je seřazen chronologicky s posledním testem nahoře. Každý řádek představuje jeden test.

Pokud je uloženo více než 8 testů, použijte tlačítka se šipkami **Nahoru** a **Dolů** v dolním ovládacím panelu pro listování v seznamu.

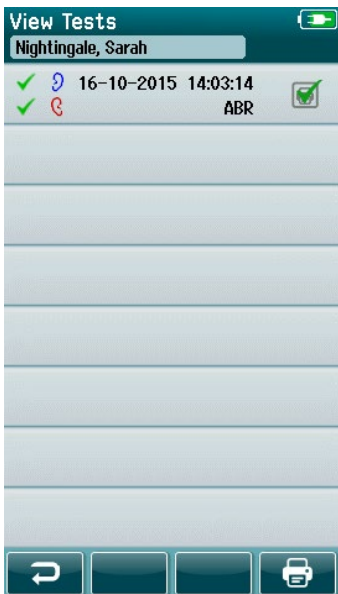


Každý řádek v Seznamu testů obsahuje následující informace:



- Výsledný symbol pro Vyhovující, Referenční nebo Nekompletní
- Symbol pro test ucha pro pravé, levé nebo obě uši
- Datum & čas testu
- Typ testu (Automatizované ABR, DPOAE nebo TEOAE)

#### 4.11.4.1 Tisk uloženého testu



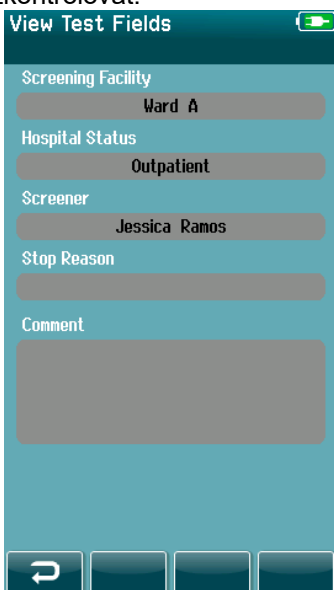
Dotkněte se boxu Tiskárna vpravo od testu a vyberte test pro tisk. Jakmile vyberete test, bude ikona tiskové ikony obsahovat zelenou značku zaškrtnutí. Vyberte tolik testů, kolik jich chcete vytisknout. Poté v ovládacím panelu vyberte tlačítko **Tisk**.

Každý test bude vytištěn na samostatném štítku s výjimkou případu, kdy jste vybrali pouze jeden test pravého a levého ucha stejného typu testu. V takovém případě se oba testy vytisknou na jeden štítek.

**Upozorňujeme:** Boxy tiskárny a tlačítko **Tisk** se na obrazovce zobrazují pouze v případě, že je přístroj Sera™ vybaven bezdrátovým nastavením a tiskárna je povolena prostřednictvím HearSIM™ a pokud byla tiskárna HM-E200 s přístrojem spárována. Jinak se tyto ovládací prvky nezobrazují.

#### 4.11.5 Náhled uloženého testu

Chcete-li zobrazit k nahlédnutí **výsledky testu** a informace o **zkušebním poli**, vyberte test, který chcete zkontrolovat.



Vyberte tlačítko **Náhled testovacích polí** v ovládacím panelu pro náhled informací o poli v souvislosti s testem. Tato obrazovka bude dostupná pouze v případě, že je na přístroji volba Testovací pole povolena prostřednictvím HearSIM™.

Pole související s testem nelze na přístroji Sera™ upravovat. Pokud jsou nutné úpravy, musí být data testu nejprve přenesena do HearSIM™ a odtud upravena.





## 4.12 Správa uživatelů na přístroji

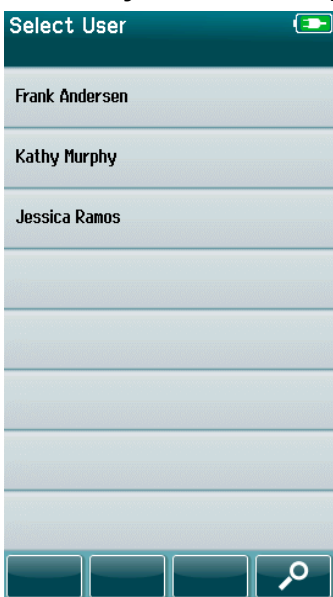
### 4.12.1 Obecně

Přístroj Sera™ lze nastavit přes HearSIM™ tak, aby vyžadoval přihlášení uživatele na přístroji. Tato možnost je ve výchozím nastavení zakázána.



Jakmile je přihlášení povoleno, lze na Domovské obrazovce najít tlačítko pro změnu uživatele.

### 4.12.2 Výběr uživatele (volitelné)



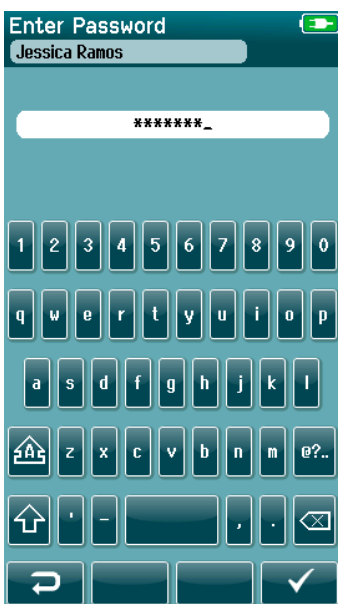
Přístroj Sera™ lze nastavit tak, aby vyžadoval přihlášení uživatele na přístroji přes HearSIM™. Tato možnost je ve výchozím nastavení zakázána.

Jakmile je přihlášení uživatele povoleno, zobrazí se po spuštění přístroje obrazovka Seznamu uživatelů, kterou jste vytvořili v HearSIM™ a přenesli ji do přístroje Sera™.

Vyberte jméno uživatele ze seznamu a přejděte na obrazovku pro zadání hesla. Šípky **Nahoru** a **Dolů** na ovládacím panelu umožňují procházet stránkami jmen, pokud je v seznamu více než 8 uživatelů.

Zvolte **tlačítko Hledat** na ovládacím panelu pro zadání znaků uživatelského jména pomocí klávesnice na obrazovce. Poté vyberte **značku zaškrtnutí** na ovládacím panelu pro návrat k náhledu zkráceného seznamu uživatelů.

### 4.12.3 Zadání hesla

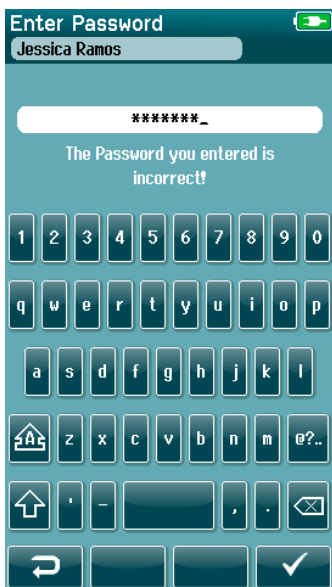


Zadejte heslo na obrazovce pro zadání hesla pomocí klávesnice na obrazovce a vyberte tlačítko **Značky zaškrtnutí** na ovládacím panelu.

Pokud je heslo správné, zobrazí se **Domovská obrazovka**.



#### 4.12.4 Nesprávné heslo



Pokud je zadáno nesprávné heslo, zobrazí se zpráva, že zadané heslo bylo nesprávné.

Zpráva se zobrazí na několik vteřin a poté zmizí, čímž se vymaže zadávací pole, abyste se mohli pokusit znovu zadat heslo.

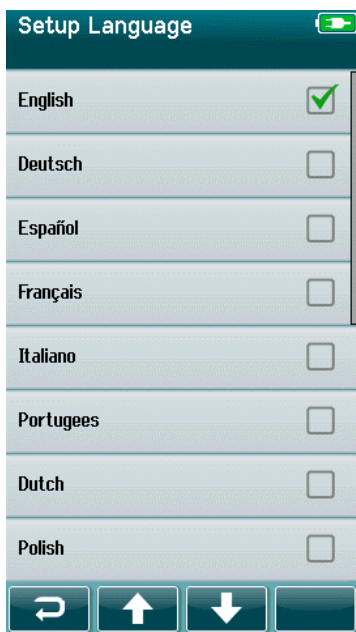


## 4.13 Setup (Nastavení)



Vyberte tlačítko **Nastavení** na ovládacím panelu na **Domovské obrazovce** a otevřete seznam nastavení, která lze provést přímo na přístroji Sera™.

### 4.13.1 Obrazovka Jazyk



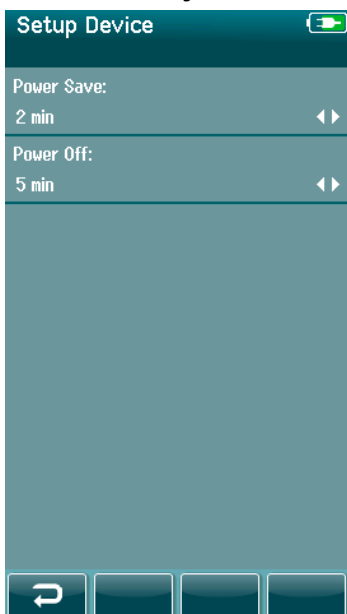
Pomocí šipek **Nahoru** a **Dolů** procházejte seznam jazyků.

Vyberte požadovaný jazyk tak, aby se v zaškrťovacím poli vedle jazyka objevila značka zaškrtnutí.

Chcete-li potvrdit výběr a opustit obrazovku Jazyk, vyberte tlačítko **značky zaškrtnutí** v ovládacím panelu.

Dostupné jazyky jsou angličtina, němčina, španělština, francouzština, italština, portugalština, holandsština, polština, finština, ruština, čínština, korejština, norština, turečtina, japonština, kazašština a čeština.

### 4.13.2 Příklad



Nastavte časovou předvolbu pro funkce Úspora energie a Vypnutí.

- Úspora energie (standby) lze nastavit na hodnotu Nikdy, 1-5 minut nebo 10 minut
- Vypnutí lze nastavit na hodnotu Nikdy nebo 1, 5, 10, 15 nebo 30 minut

Vyberte tlačítko Značky zaškrtnutí v ovládacím panelu pro potvrzení nastavení a zavření obrazovky Nastavení přístroje.

Vyberte si preferovaný jas displeje.

Nastavte své preference týkající se času a data.

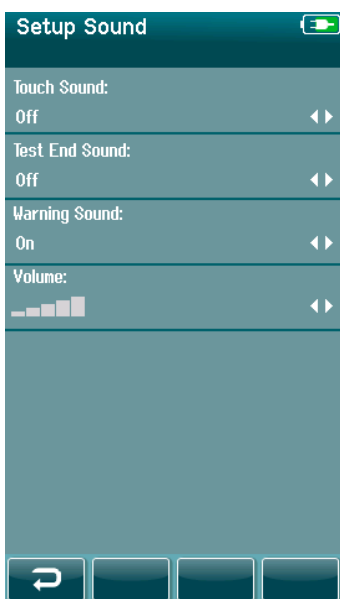
- Upravte nastavení času a data
- Vyberte mezi 24hodinovým nebo 12hodinovým režimem

Možnost odstranění všech údajů o pacientovi a testovacích dat z přístroje.

Odstranění dat nelze vrátit. Před dokončením odstranění se zobrazí výstražné upozornění.



### 4.13.3 Zvuk



Nastavte si předvolby pro prezentaci zvuku jako zpětné vazby za různých podmínek. Rovněž zde lze nastavit úroveň hlasitosti. Podmínky, za kterých můžete zvolit přehrání zvuku, jsou:

- **Zvuk Dotyku** - zvuk zazní při všech stisknutích tlačítek na přístroji
- **Zvuk Konec testu** – zvuk zazní při dokončení testu
- **Zvuk Varování** – zvuk varování zazní při odpojení elektrody při automatickém testování ABR nebo při nízkém stavu nabití baterie

Vyberte tlačítko **Značky zaškrtnutí** v ovládacím panelu pro potvrzení nastavení a zavření obrazovky Nastavení přístroje.

### 4.13.4 Tiskárna

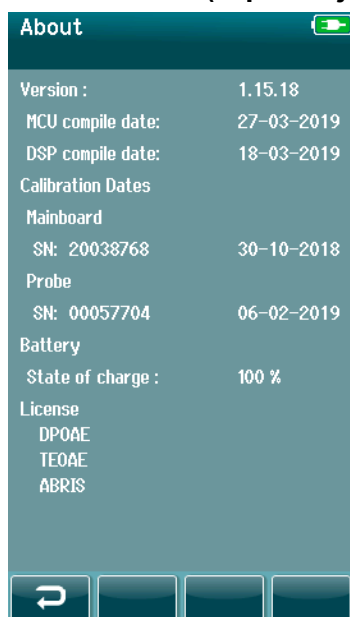


Pro spárování volitelné bezdrátové tiskárny HM-E200 vyberte tlačítko **Hledat** v ovládacím panelu. Ujistěte se, že je tiskárna zapnutá. Po úspěšném spárování tiskárny s přístrojem Sera™ se v přístroji zobrazí název “HM-E200”.

Vyberte tlačítko **Značky zaškrtnutí** v ovládacím panelu pro potvrzení nastavení a zavření obrazovky Nastavení tiskárny.



#### 4.13.5 About (O přístroji)



Vyberte položku **O přístroji** pro náhled informací o přístroji Sera™ zahrnující:

- Verze firmwaru
- Sériová čísla a data kalibrace
- Informace o baterii
- Licence



## 5 Kontrola (integrity) zařízení

### 5.1 Obecně

Výkon sondy a kabelů elektrod je pro výsledky testu rozhodující. Doporučujeme provést kontrolu zařízení na začátku každého dne, než začnete testovat pacienty, abyste se ujistili, že zařízení funguje správně.

- Před provedením testu integrity se ujistěte, že je hrot sondy nebo adaptér koncovky čistý a bez mazu a / nebo nečistot
- Vždy proveďte kontrolu zařízení v klidném zkušebním prostředí
- Pro testování používejte pouze doporučený zkoušeč správnosti ABR vyšetření nebo kalibrační dutinu. Použití jiného typu zařízení nebo dutiny nemusí detekovat poruchy zařízení nebo snímače

### 5.2 Jednotka pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR (volitelné)

Volitelný jednotka pro ověření správné funkce vyšetření ABRIS jakožto příslušenství přístroje Sera™ lze použít k provedení kontroly integrity elektrodových kabelů a snímačů používaných pro automatizované testování ABR s přístrojem Sera™. Kontrolu integrity lze provádět pravidelně nebo ji lze provést, pokud máte podezření na problém s hardwarem přístroje Sera™, s kabely elektrod nebo snímačem. Jednotku pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR lze zakoupit u vašeho zástupce společnosti Interacoustics.

1. Ověřte, zda jsou kabely elektrod a vložná sluchátka / náušníky / sondy připojeny ke kabelu předzesilovače přístroje Sera™ a zda je kabel předzesilovače připojen k přístroji Sera™.
2. Připojte 3 barevné elektrodové kabely k příslušným kovovým tlačítkům na zkoušeči průchodnosti - ujistěte se, že barvy kabelů odpovídají kroužkům kolem kovových tlačítek.
3. U snímače náušníků vsuňte černé adaptéry náušníků zcela do otvorů na každé straně.





Při použití vložitelných sluchátek se ujistěte, že je adaptér koncovky spojen s jednorázovou koncovkou (doporučena 9 mm zelená). Zasuňte ušní koncovky do otvorů, dokud vnější hrana houby nebude v jedné rovině s vnějším okrajem otvoru. Netlačte ušní koncovku příliš daleko, jinak by se mohla uvnitř zaseknout.

Pokud používáte sondu, ujistěte se, že je před vložením do otvoru připojena jednorázová koncovka (doporučena modrá). Před provedením testu zablokujte druhý otvor Jednotky pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR

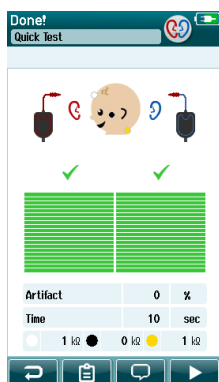
4. Zapněte Jednotku pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR stisknutím vypínače. Po zapnutí Jednotky pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR se rozsvítí jantarová LED dioda.

Jednotka pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR disponuje funkcí automatického vypnutí. Pokud provádíte opakované testy při odstraňování problémů, ujistěte se, že je Jednotka pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR během testů stále zapnutá.

## ABR

( CE-Chirp 35dB nHL )

5. Proveďte standardní stereofonní nebo monofonní (pro sondu) Automatizovaný test ABR.



6. Test by měl proběhnout rychle přes fáze ověření impedance a měření a skončit s výsledkem Vyhovující u obou uší (jednoho v případě použití sondy). Pokud test nebyl Vyhovující nebo test nemůže postoupit dále přes Kontrolu impedance, existuje potenciální problém se systémem.



Další informace o příznacích, možných příčinách a doporučených řešeních problémů viz Doplňkové informace přístroje Sera™.

**Upozorňujeme:** Baterii Jednotky pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR může měnit pouze autorizovaný zástupce společnosti Interacoustics. Poškození Jednotky pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR v důsledku pokusu o výměnu baterie jinou osobou než autorizovaným zástupcem znamená ztrátu nároku na opravu v rámci záruky produktu.

Pokud není Jednotka pro ověření správnosti vyšetření automatizované ABR pro provedení Automatické kontroly integrity ABR k dispozici, můžete provést testování na sobě.



### 5.3 Test integrity sondy pro TEOAE

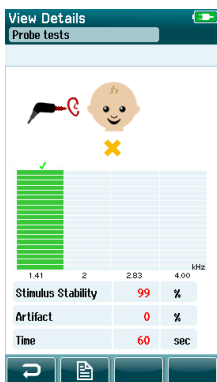
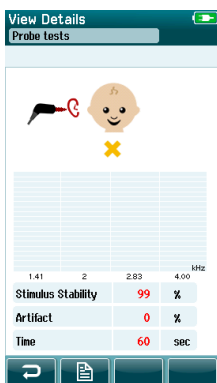
Testovací dutina nazvaná Simulátor dětského ucha je dodávána s přístrojem Sera™ pro provádění testu integrity sondy pro moduly OAE.

Test integrity sondy zajišťuje, že není prostřednictvím sondy nebo hardware generováno zkreslení systému. Před provedením zkoušky by měl být hrot sondy zkontrolován na přítomnost mazu nebo nečistoty. Testování by mělo být prováděno v klidném prostředí



TEOAE

( 15 – 4 kHz )



1. Zasuňte sondu OWA s 3 mm červenou přírubovou ušní koncovkou nebo SnapPROBE™ ušní koncovkou k simulátoru dětského ucha, který je součástí dodávky přístroje Sera™.
2. Na hlavní obrazovce vyberte možnost rychlého testu a spusťte standardní test TEOAE. Nechte test běžet, dokud se automaticky nezastaví. Neukončujte test ručně.
3. Pokud sonda funguje správně (žádné pásmo TE nebude zaškrtnuto), můžete pokračovat v každodenním testování.
4. Pokud se během testování objeví chybová hlášení nebo pokud má jeden nebo více pásem TE na konci testu značku zaškrtnutí, test integrity sondy selhal. Zkontrolujte a vyčistěte hrot sondy od mazu či nečistoty a proveďte zkoušku znovu. Pokud test sondy selže i podruhé, nesmí být přístroj Sera™ **použit k testování pacientů.** **Obráťte se na svého distributora.**

Další informace o příznacích, možných příčinách a doporučených řešeních problémů viz Doplňkové informace přístroje Sera™.

**Upozorňujeme:** Pokud je se sondou hrubě manipulováno (např. spadne na tvrdý povrch), může být nutné ji znovu kalibrovat. Kalibrační hodnoty sondy jsou uloženy v přípojce sondy. Proto lze sondy kdykoliv vyměňovat.





## 5.4 Test integrity sondy pro DPOAE

Testovací dutina nazvaná Simulátor dětského ucha je dodávána s přístrojem Sera™ pro provádění testu integrity sondy pro moduly OAE.

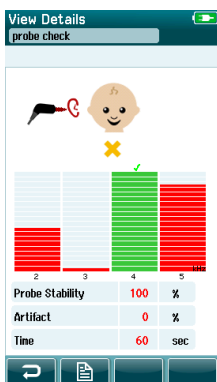
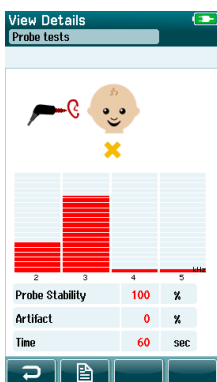
Test integrity sondy zajišťuje, že není prostřednictvím sondy nebo hardware generováno zkreslení systému. Před provedením zkoušky by měl být hrot sondy zkontrolován na přítomnost mazu nebo nečistoty. Testování by mělo být prováděno v klidném prostředí



DPOAE

( 2 – 5 kHz )

1. Zasuňte sondu OWA s 3 mm červenou přírubovou ušní koncovkou nebo SnapPROBE™ ušní koncovkou k simulátoru dětského ucha, který je součástí dodávky přístroje Sera™.
2. Na hlavní obrazovce vyberte možnost rychlého testu a spusťte standardní test TEOAE. Nechte test běžet, dokud se automaticky nezastaví. Neukončujte test ručně.
3. Pokud sonda funguje správně (žádné DP frekvenční body se nezaškrtnou), je možné pokračovat v denním testování.
4. Pokud se během testování objeví chybová hlášení nebo pokud má jeden či více frekvenčních bodů DP na konci testu značku zaškrtnutí, test integrity sondy selhal. Zkontrolujte a vyčistěte hrot sondy od mazu či nečistoty a proveďte zkoušku znovu. Pokud test sondy selže i podruhé, nesmí být přístroj Sera™ **použit k testování pacientů.** **Obraťte se na svého distributora.**



Další informace o příznacích, možných příčinách a doporučených řešeních problémů viz Doplňkové informace přístroje Sera™.

**Upozornujeme:** Pokud je se sondou hrubě manipulováno (např. spadne na tvrdý povrch), může být nutné ji znovu kalibrovat. Kalibrační hodnoty sondy jsou uloženy v přípojce sondy. Proto lze sondy kdykoliv vyměňovat.



## 6 Údržba

### 6.1 Postupy při běžné údržbě

Funkčnost a bezpečnost přístroje bude zachována, pokud budou dodržována následující doporučení k péči a údržbě:

1. Doporučuje se, aby přístroj prošel alespoň jednou ročním servisem, aby bylo zajištěno, že jsou akustické, elektrické a mechanické vlastnosti správné. To musí být provedeno autorizovaným opravářem, aby bylo zaručeno správné provedení servisu i oprav.
2. Ujistěte se, že na izolaci síťového kabelu a konektorů nedošlo k žádnému poškození, a že nejsou vystaveny žádnému mechanickému namáhání, které by mohlo vést k poškození.
3. Pro zajištění spolehlivosti přístroje doporučujeme, aby obsluha přístroje v krátkých intervalech, například jednou denně, provedla test na osobě se známými údaji. Takovou osobou může být obsluhující pracovník. Pro testování OAE se doporučuje denní test integrity sondy, aby se potvrdilo, že sonda před testováním na pacientech funguje správně.
4. Pokud jsou povrch přístroje nebo jeho části znečištěny, mohou být očištěny měkkým hadříkem navlhčeným slabým roztokem vody a saponátu nebo podobného čisticího prostředku. Během procesu čištění vždy odpojte síťový napájecí adaptér a dávejte pozor, aby do přístroje nebo jeho příslušenství nevnikla žádná tekutina.
5. Po každém vyšetření pacienta se ujistěte, že nedošlo k žádné kontaminaci částí dotýkajících se pacienta. Musí být dodržována obecná bezpečnostní opatření, aby nedošlo k přenosu onemocnění z jednoho pacienta na jiného. Při častém čištění by měla být použita voda, ale v případě silného znečištění může být nezbytné použití dezinfekčního prostředku.



Další informace o čištění a údržbě přístroje a příslušenství viz Dodatečné informace (Additional Information) přístroje Sera™.

### 6.2 Postupy při běžné údržbě



#### VÝSTRAHA

- Před čištěním přístroj vždy vypněte a odpojte od zdroje napájení.
- K čištění všech exponovaných povrchů používejte měkkou tkaninu lehce navlhčenou čisticím přípravkem.
- Nedopusťte, aby se do kontaktu s kovovými částmi uvnitř sluchátek / náhlavní soupravy dostala tekutina.
- Nevkládejte přístroj ani příslušenství do autoklávu, nesterilizujte jej ani jej neponořujte do žádné tekutiny.
- K čištění přístroje či jeho příslušenství nikdy nepoužívejte tvrdé či špičaté předměty.
- Díly, které přišly do kontaktu s tekutinami, nenechávejte před čištěním zaschnout.
- Gumové nebo pěnové ušní koncovky jsou součástí určené k jednorázovému použití.

#### Doporučené čisticí a dezinfekční roztoky:

- Teplá voda s jemným, neabrazivním čisticím roztokem (mýdlem)



## 6.3 Čištění přístroje Sera™

### 6.3.1 Dotyková obrazovka

Přístroj očistěte otřením vnějšího pouzdra hadříkem, nepouštějícím vlákna, lehce navlhčeným v čisticím roztoku. K čištění dotykové obrazovky přístroje Sera™ použijte prostředky pro čištění čoček nebo hadřík z mikrovláknů.

### 6.3.2 Pouzdro, kolébka a kabely



VÝSTRAHA

Při čištění dbejte zvýšené opatrnosti.

- Před čištěním vyjměte přístroj Sera™ z kolébky a odpojte kolébku od sítě.
- Pro čištění plastových částí přístroje Sera™ a kolébky použijte měkký hadřík navlhčený v mírném roztoku vody a saponátu nebo podobného prostředku.
- Pokud je nutná dezinfekce, použijte spíše dezinfekční utěrku než sprej. Ujistěte se, že přebytečná tekutina z ubrousku nevniká do citlivých oblastí, jako jsou konektory a spoje, kde se plastové díly připojují např. pod gumový lem kolem přístroje Sera™.

Postupujte podle pokynů na dezinfekčním přípravku.

### 6.3.3 Jednorázové položky

Používejte pouze jednorázové spotřební materiály od společnosti Sanibel™, které jsou dodávány s přístrojem Sera™. Ušní koncovky, EARturtle™, náušníky a lepicí elektrody jsou určeny pouze pro jednorázové použití. Tyto by měly být po použití zlikvidovány. Nelze je dezinfikovat.



VÝSTRAHA

V případě opakovaného použití jednorázového materiálu zvýšíte riziko křížové kontaminace!



## 6.4 Čištění špičky sondy

Pro zajištění správného měření je důležité se ujistit, že je systém sond neustále udržován v čistotě. Proto postupujte podle níže uvedených pokynů, jak odstranit např. ušní maz z malých akustických kanálů hrotu sondy.



Pro čištění použijte Thornton Bridge & Implant Floss nebo Thornton 3 in 1 Floss.

Použitou nit po použití zlikvidujte.

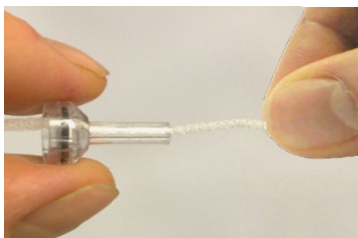


Hrot sondy nikdy nečistěte, dokud je hrot stále připojen k tělu sondy.

Odšroubujte kryt sondy otočením proti směru hodinových ručiček a sejměte hrot sondy z těla sondy.



Čistící nit vsuňte do jednoho z kanálů ze základny hrotu sondy.



Protáhněte čistící nit zcela skrz kanál hrotu sondy. V případě potřeby postup opakujte pro každý kanál.



Pro čištění větších kanálů se doporučuje zdvojení nitě, aby se efektivně vyčistily všechny rohy.



Pro zpřístupnění a vyčištění většího kanálu je nutné odstranit těsnění z vnitřní části hrotu sondy. To můžete provést pomocí jemného špendlíku. Po čištění vtlačte těsnění zpět na místo.



Nasadte hrot sondy zpět na sondu a našroubujte těsnění na místo.



**NEPOKOUŠEJTE** se čistit hrot sondy, když je namontovaný na sondě.

Čistící nit nebo drát vkládejte pouze do základny sondy, abyste zajistili, že se maz / nečistota místo dovnitř vytlačí z hrotu sondy ven. Tento postup rovněž chrání těsnění před poškozením. K upevnění krytu sondy nikdy nepoužívejte nástroje!



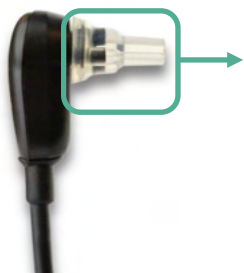
Další informace o čištění sondy viz [Dodatečné informace přístroje Sera™ \(Additional Information\)](#).



## 6.5 Čištění SnapPROBE™

Ušní koncovky pro SnapPROBE™ jsou navrženy tak, aby udržovaly vzdálenost mezi citlivými součástmi sondy a zvukovodem kojenců. Podlouhlý tvar bude obvykle shromažďovat většinu ušního mazu, který je po použití zlikvidován spolu s ušní koncovkou, čímž se omezí nutnost časté výměny filtrů v sondě. Před provedením testu je důležité, aby byla špička sondy čistá a bez ušního mazu nebo jiných nečistot. Ušní maz nebo nečistoty ve špičce sondy mohou způsobit nesprávnou prezentaci stimulu nebo záznamu. Před každým měřením by proto měla být provedena vizuální kontrola sondy a jejích filtrů.

Pokud jsou zjištěny stopy ušního mazu, nečistot pod., je třeba filtry sondy vyměnit.



Odstraňte ze sondy ušní koncovku, abyste získali přístup ke třem filtrům sondy SnapPROBE™.



Filtry lze vyjmout pomocí nástroje pro výměnu filtrů ze sady náhradních filtrů.



K vyjmutí filtru ze sondy použijte prázdný slot sady náhradních filtrů.

Pomocí nástroje vložte nový filtr do prázdného slotu filtru. Starý filtr okamžitě zlikvidujte, aby nedošlo k jeho smíchání s novými náhradními filtry.

## 6.6 Příslušenství / náhradní díly

Některé opakovaně použitelné komponenty podléhají dlouhodobému opotřebení. Doporučujeme, abyste tyto náhradní díly ponechali přístupné (podle konfigurace přístroje Sera™).



## 6.7 Oprava

Společnost Interacoustics je zodpovědná za platnost značení CE a za vliv na bezpečnost, spolehlivost a vlastnosti zařízení, pouze pokud jsou splněny následující podmínky:

1. montážní operace, připojení přídatných zařízení, úpravy a opravy jsou prováděny pověřenými osobami,
2. je dodržen jednoroční servisní interval,
3. elektrická instalace v dotyčné místnosti splňuje příslušné požadavky a
4. zařízení je používáno pověřenými osobami v souladu s dokumentací dodanou společností Interacoustics.

K získání informací o možnostech provedení servisu/opravy včetně provedení servisu/opravy na pracovišti se má zákazník obrátit na místního distributora. Je důležité, aby zákazník (prostřednictvím místního distributora) vyplnil **ZPRÁVU O VRÁCENÍ** (Return Report) pokaždé, když se součást/produkt odesílá společnosti Interacoustics k provedení servisu/opravy.

## 6.8 Záruka

Společnost Interacoustics zaručuje, že:

- Přístroj Sera™ je společností Interacoustics dodáván prvnímu kupujícímu bez vad materiálu a v provedení pro běžné užívání a servis po dobu 24 měsíců od data dodání
- Příslušenství bude prosté vad materiálů a řemeslného zpracování za předpokladu běžného používání a řádného servisu, a to po dobu devadesáti (90) dnů ode dne dodání prvnímu kupujícímu společností Interacoustics.

Pokud v průběhu platné záruční lhůty bude kterýkoli produkt vyžadovat servis, musí kupující oznámit tuto skutečnost přímo místnímu servisnímu středisku společnosti Interacoustics, které rozhodne o dalších krocích opravy. Oprava nebo výměna bude provedena na náklady společnosti Interacoustics, a to podle podmínek této záruky. Produkt vyžadující servis je nutné okamžitě vrátit řádně zabalený a odeslat jej vyplaceně. Ztráty nebo škody způsobené při zasílání společnosti Interacoustics jsou rizikem kupujícího.

Předpokládaná životnost sluchadla je 7 let.

Společnost Interacoustics neodpovídá v žádném případě za žádné náhodné, nepřímé či následné škody vzniklé ve spojení s nákupem nebo používáním kteréhokoli produktu společnosti Interacoustics.

Tato ustanovení platí výhradně pro prvního kupujícího. Tato záruka neplatí pro žádné následné majitele nebo držitele produktu. Dále se tato záruka nevztahuje a společnost Interacoustics neodpovídá za žádné ztráty vzniklé ve spojení s nákupem nebo používáním kteréhokoli produktu společnosti Interacoustics, který byl:

- opraven jinou osobou než autorizovaným servisním zástupcem společnosti Interacoustics;
- změněn jakýmkoli způsobem tak, že dle názoru společnosti Interacoustics ovlivňuje jeho stabilitu nebo spolehlivost;
- vystaven nesprávnému užívání nebo nedbalosti nebo nehodě, nebo jehož sériové číslo nebo číslo šarže bylo změněno; zkruseno nebo odstraněno; nebo
- který byl nesprávně udržován nebo používán jakýmkoli jiným způsobem než takovým, který je v souladu s pokyny vydanými společností Interacoustics.

Tato záruka nahrazuje všechny jiné záruky, výslovné či mlčky předpokládané, a všechny ostatní povinnosti či jakoukoli zodpovědnost společnosti Interacoustics. Společnost Interacoustics neposkytuje ani neuděluje, přímo či nepřímo, pověření žádnému zástupci či jiné osobě, aby převzala jménem společnosti Interacoustics jakoukoli jinou odpovědnost ve spojení s prodejem produktů společnosti Interacoustics.

**SPOLEČNOST INTERACOUSTICS ODMÍTÁ VŠECHNY OSTATNÍ ZÁRUKY, VÝSLOVNÉ NEBO MLČKY PŘEDPOKLÁDANÉ, VČETNĚ JAKÉKOLI ZÁRUKY PRODEJNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO URČITÝ ÚČEL NEBO POUŽITÍ.**



## 7 Obecná technická specifikace

### 7.1 Přístroj Sera™ – technické specifikace

<b>Medicínské označení CE</b>		Značka CE v kombinaci se symbolem MD označuje, že společnost Interacoustics A/S dodržuje požadavky Nařízení o zdravotnických prostředcích (EU) 2017/745. Schválení systému kvality provádí TÜV č. 0123.
<b>Normy</b>	<b>Bezpečnost:</b>	IEC 60601-1: 2012, Vnitřně napájený, aplikované části typu B a BF
	<b>Elektromagnetická kompatibilita:</b>	IEC 60601-1-2:201+AMD1:2020 IEC 60601-2-40:2016
	<b>Kalibrace:</b>	ISO 389-2:1994 ISO 389-6:2007
	<b>Testovací signál:</b>	IEC 60645-3:2007
	<b>OAE:</b>	IEC 60645-6:2009, Typ 2
	<b>ABR:</b>	IEC 60645-7:2009, Typ 2
<b>Kolébka</b>	<b>Bezpečnost:</b> <b>Napájení</b> <b>Síťové napětí a frekvence:</b> <b>Výstup:</b>	IEC 60601-1:2012, třída II UES12LCP-050160SPA Číslo položky 8515473 100 – 240 V~, 50/60 Hz, 400 mA 5,0V DC, 1,6A MAX
<b>Provozní prostředí</b> 	<b>Teplota:</b> <b>Relativní vlhkost:</b> <b>Tlak v prostředí:</b> <b>Doba spuštění:</b> <b>Doba zahřívání:</b>	5 – 40°C, + 41°F... + 104°F 15 - 93% (nekondenzující) 98 kPa – 104 kPa < 5 s Nula
<b>Dopravní &amp; skladovací prostředí</b>	<b>Teplota při skladování:</b> <b>Přepravní teplota:</b> <b>Skladování a doprava rel. vlhkost:</b>	0°C – 50°C, - 4°F... + 122°F -25 – 70°C, + 13°F... + 158°F Max. 93% (nekondenzující)
<b>Hodnocení výšky</b>	<b>Max. provozní výška:</b>	2000 m / 6561 ft nad hladinou moře
<b>Označení</b> <b>IP02</b> <b>IP20</b>	Značení IP je označení ochrany proti vniknutí. Označení udává ochranu proti vniknutí částic a kapalin. Tento nástroj má jiné označení IP s následujícím dopadem: IP02: K ochraně přístroje před deštěm a vodou během přepravy vždy použijte přepravní brašnu. IP20: Toto označení naleznete na částech přístroje, což znamená, že části nejsou chráněny proti vodě POZNÁMKA: Nabíječka, napájecí zdroj a kolébka se v prostředí domácí zdravotnické péče nesmí používat.	







Obecně		
<b>Rozměry přístroje Sera™</b>		15,8 x 8,3 x 1,9 cm / 6,2 x 6,2 x 0,7 palce
<b>Hmotnost přístroje Sera™</b>		265 g / 0,5 liber
<b>Uživatelské rozhraní:</b>		Odolná dotyková obrazovka
<b>Velikost displeje:</b>		9,5 x 5,6 cm, barevný, rozlišení 272 x 480
<b>Datová rozhraní:</b>		Bezdrátová komunikace Vysílací frekvence: 2400 - 2483,5 MHz Typy modulace: GFSK, π / 4-DQPSK a 8DPSK Vyzářený výkon: 2,5 mW (Třída 2)
<b>Uživatelská Zpětná vazba:</b>		Integrovaný reproduktor
<b>Nastavení jazyka:</b>		Angličtina, němčina, španělština, francouzština, italština, portugalština, holandština, polština, finština, rumunština, ruština, čínština, korejština, turečtina, norština, japonština, kazašština a čeština.
<b>Baterie</b>	<b>Typ:</b>	Li-ion baterie 44794; Kapacita: 3,7V / 3850 mAh
	<b>Očekávaná životnost:</b>	V závislosti na užívání - obvykle více než 3 roky
<b>Paměť</b>		1 GB (lze uložit max. 250 pacientů s 50 testy)
<b>Konektor</b>		Omnetics 12pinový konektor
<b>Hmotnost předzesilovače</b>		85 g / 0,19 liber
<b>Rozměry předzesilovače</b>		8,5 x 0,5 x 2,5 cm / 3,4 x 0,2 x 0,9 palce

Tiskárna		
<b>Termografická tiskárna (Volitelná)</b>	<b>Typ:</b>	HM-E200
	<b>Spojení:</b>	Bezdrátová komunikace
	<b>Baterie:</b>	Dobíjecí Li-polymerová, DC 7,4 V, 1300 mAh
	<b>Nabíječka:</b>	AC 100 - 240 V, ~ 50/60 Hz, 1,0 A
	<b>Hmotnost:</b>	234 g/8,3 oz
	<b>Papír:</b>	Termografický papír Termografické štítky (103 na roli)
	<b>Šířka papíru:</b>	58 mm (šířka) na tepelné tiskárně 56 x 60 mm (šířka x délka) na tiskárně štítků
	<b>Doba tisku:</b>	Max. 100 mm/s Doba tisku závisí na velikosti použitého protokolu.

ABRIS		
<b>Předzesilovač</b>	<b>Jeden kanál:</b>	3 elektrody, 51 cm, 20 "
	<b>Zesílení:</b>	72 dB
	<b>Frekvenční odezva:</b>	0,5 - 5000 Hz
	<b>Šum:</b>	<25 nV/√Hz
	<b>Poměr CMR:</b>	> 100 dB při 100 Hz
	<b>Vzorkovací frekvence:</b>	22,05 kHz
	<b>Napětí offsetu při max. příkonu:</b>	2,5 V
	<b>Vstupní impedance:</b>	10 MΩ/ 250 pF
	<b>Napájení z hlavní jednotky:</b>	Izolovaný zdroj napájení
<b>Měření elektrické impedance</b>	<b>Frekvence měření:</b>	33 Hz
	<b>Křivka:</b>	Pravoúhlá
	<b>Proud měření:</b>	11,25 μA




	<b>Rozsah:</b>	0,5 kΩ – 50 kΩ ± 10 %
<b>Stimul</b>	<b>Stimuly:</b>	CE-Chirp® (200 Hz – 11 kHz), Click (200 Hz – 11 kHz)
	<b>Rychlost stimulů:</b>	90 Hz
	<b>Snímače: (Kalibrovány dle norem)</b>	IP30 vložné sluchátko, EARturtle IP30 náušník Sonda OWA SnapPROBE™
	<b>Intenzita:</b>	25, 30, 35, 40, 45 dB nHL
	<b>Šíře pásma:</b>	22,05 kHz
<b>Záznam</b>	<b>Doba analýzy:</b>	3 minuty
	<b>A/D rozlišení:</b>	24 bitů
	<b>Systém odmítnutí artefaktů:</b>	Úroveň odmítnutí (vrcholová, Min RMS, Max RMS) Omezení (saturace)
<b>Displej</b>		Snímač, sloupce výsledků testu, symboly výsledků (vyhovující / referenční / nekompletní), doba zkoušky, artefakt, impedance elektrod.
<b>Přesnost měření</b>	<b>Citlivost algoritmu (výchozí protokol):</b>	≥ 99,99 %   Další informace o dostupných testovacích protokolech, nastavení testovacích protokolů a citlivosti a specifičnosti viz Dodatečné informace přístroje Sera™.

<b>DPOAE</b>		
<b>Stimul</b>	<b>Frekvenční rozsah:</b>	1500 až 6000 Hz
	<b>Jmenovitá frekvence:</b>	f2
	<b>poměr f2 / f1:</b>	1,22
	<b>Intenzita:</b>	50 – 65 dB SPL
	<b>Měnič:</b>	Automatická detekce sondy SnapPROBE™, automatická kalibrace Vyměnitelné zakončení sondy Automatická detekce sondy OWA, automatická kalibrace Vyměnitelné zakončení sondy
<b>Záznam</b>	<b>Doba analýzy:</b>	60 sekund
	<b>A/D rozlišení:</b>	rozlišení 24 bitů, 5,38 Hz
	<b>Systém odmítání artefaktů (šumu):</b>	30 dB SPL
	<b>Zbytkový šum:</b>	Průměr RMS v oblasti frekvencí DP-bin (26 binů na frekvencích < 2 500 Hz a 60 binů na ≥ 2 500 Hz).
	<b>Testovací tlak:</b>	Okolí
<b>Displej</b>		Snímač, sloupce výsledků testu, symboly výsledků (vyhovující / referenční / nekompletní), doba zkoušky, artefakt.
<b>Přesnost měření:</b>	<b>Citlivost algoritmu (výchozí protokol):</b>	≥ 99,6 %   Další informace o dostupných testovacích protokolech, nastavení testovacích protokolů a citlivosti a specifičnosti viz Dodatečné informace přístroje Sera™.

Přístroj Sera™ s DPOAE využívá vylepšenou metodu kontroly hladiny stimulů, která přesněji dodává specifickou intenzitu v celém rozsahu ušních kanálků, od dětí po dospělé. Použitelnost standardu IEC 60645-6 je v současnosti omezena na uši dospělých osob. Abychom mohli lépe zásobovat trh produktem, který poskytuje přesnější úroveň stimulací pro širokou škálu objemů zvukovodu (konkrétně dětí), rozhodli jsme se pro některé protokoly využít komplexnější kalibrační postup pro DPOAE, který je mimo rozsah působnosti IEC 60645-6.

Všechny protokoly, které obsahují IEC v názvu, používají specifikovanou kalibrační metodu IEC.



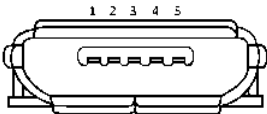
<b>TEOAE</b>		
<b>Stimul</b>	<b>Frekvenční rozsah:</b>	1500 až 4000 Hz
	<b>Typ stimulu:</b>	Nelineární (v souladu s IEC 60645-3: 2007)
	<b>Intenzita:</b>	60 - 83 dBpe SPL, kalibrace vrchol-vrchol, řízené AGC
	<b>Opakovací frekvence:</b>	71 / s
	<b>Měnič:</b>	Automatická detekce sondy SnapPROBE™, automatická kalibrace Vyměnitelné zakončení sondy Automatická detekce sondy OWA, automatická kalibrace Vyměnitelné zakončení sondy
<b>Záznam</b>	<b>Doba analýzy:</b>	60 sekund
	<b>Okno záznamu:</b>	2,5 - 14,1 ms
	<b>A/D rozlišení:</b>	24 bitů
	<b>Systém odmítání artefaktů (šumu):</b>	55 dB SPL
	<b>Zkušební tlak:</b>	Okolí
	<b>Zbytkový šum:</b>	Hodnota RMS pro každé oktávové pásmo, založená na Bayesovském váženém průměru pro definované časové okno OAE.
<b>Přesnost měření</b>	<b>Citlivost algoritmu (výchozí protokol):</b>	≥ 99,6 %  Další informace o dostupných testovacích protokolech, nastavení testovacích protokolů a citlivosti a specifičnosti viz Dodatečné informace přístroje Sera™.
<b>Displej</b>		Snímač, sloupce výsledků testu, symboly výsledků (vyhovující / referenční / nekompletní), stabilita stimulu, doba zkoušky, artefakt.

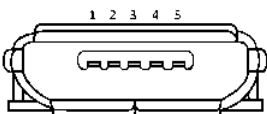


## 7.2 Specifikace vstupů a výstupů

	ABR/OAE konektor pro sondu, předzesilovač přístroje Sera™	Konektor předzesilovače, sondy, snímače
Pin	Popis	Popis
1	CH1 výstup	CH1 výstup
2	CH1 GND	CH1 GND
3	Digitální uzemnění	Digitální uzemnění
4	Uzemnění A / Uzemnění mikrofonu	Uzemnění A / Uzemnění mikrofonu
5	Mikrofon - vstup / Analog vyvážený vstup	Mikrofon - vstup / Analog vyvážený vstup
6	Mikrofon vstup + / Analogově vyvážený vstup	Mikrofon vstup + / Analogově vyvážený vstup
7	Napájení +3/+5 V	Napájení +3/+5 V
8	CH2 výstup	CH2 výstup
9	CH2 GND	CH2 GND
10	I2C CLK	I2C CLK
11	I2C DATA	I2C DATA
12	I2C Přerušení	I2C Přerušení

<b>Vstup/výstup dat</b>	
USB typ A-B mikro	Komunikační port USB

<b>KONEKTOR KOLÉBKY</b>	<b>KONEKTOR</b>
<b>MAINS</b>	 <p><b>MICRO USB 5V/1,6A</b></p>

<b>KONEKTOR PŘÍSTROJE SERA™</b>		<b>MICRO USB (IN)</b>	
	1		1. +5 VDC 2. NC 3. NC 4. NC 5. Zem

### Kalibrační charakteristiky

<b>Přesnost</b>	
<b>ABRIS</b>	±2 dB pro všechny typy stimulu

<b>DPOAE</b>	±1,5 dB pro 1000 až 4000Hz a ±3 dB vně tohoto rozsahu
<b>TEOAE</b>	±2 dB pro stimul "klik"



### 7.3 Referenční hodnoty kalibrace pro stimuly CE-Chirp®

Stimuly sond a vložek jsou kalibrovány v SPL hodnotách za použití dutinky ušního simulátoru, který je vytvořen v souladu s IEC 60318-4.

Měnič	peRETSPL [dB re. 20 µPa]
RadioEar IP30 s ušními koncovkami, EARturtle	31,5 dB SPL
RadioEar IP30 s náušníky	58,5 dB SPL
Sonda OWA	35 dB SPL
SnapPROBE™	34,1 dB SPL

Referenční hodnoty pro stimul CE-Chirp® jsou standardní hodnoty společnosti Interacoustics.

### 7.4 Referenční hodnoty kalibrace pro stimul „klik“

Stimuly sond a vložek jsou kalibrovány v SPL hodnotách za použití dutinky ušního simulátoru, který je vytvořen v souladu s IEC 60318-4.

Měnič	peRETSPL [dB re. 20 µPa]
RadioEar IP30 s ušními koncovkami, EARturtle	35 dB SPL
RadioEar IP30 s náušníky	61,5 dB SPL
Sonda OWA	33,5 dB SPL
SnapPROBE™	37,4 dB SPL

### 7.5 Typy spojek používané pro kalibraci

#### ABRIS:

Stimuly sond a vložek jsou kalibrovány v SPL hodnotách za použití dutinky ušního simulátoru, který je vytvořen v souladu s IEC 60318-4.

#### DPOAE:

Stimuly sondy L1 a L2 jsou kalibrovány jednotlivě v hodnotách SPL s použitím dutinky ušního simulátoru IEC 711 vyrobené souladu s normou IEC 60318-4.

#### TEOAE:

Stimuly sondy jsou kalibrovány v hodnotách peSPL s použitím dutinky ušního simulátoru IEC 711 vyrobené souladu s normou IEC 60318-4.

### 7.6 Obecné informace o specifikacích

Společnost Interacoustics se neustále snaží zlepšovat své produkty a jejich výkonnost. Proto mohou specifikace podléhat změnám bez předešlého upozornění.

Výkonnost a specifikace přístroje mohou být zaručeny pouze tehdy, pokud je nejméně jedenkrát ročně prováděna technická údržba. Ta musí být provedena v dílně pověřené společností Interacoustics.



Společnost Interacoustics dává autorizovaným servisním společnostem k dispozici schémata a servisní příručky.

Dotazy týkající se zástupců a produktů posílejte na adresu:

**Interacoustics A/S**

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel.: +45 6371 3555

E-mail: [info@interacoustics.com](mailto:info@interacoustics.com)

Web: [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)

## 7.7 Příloha A: Stimul

Pro některé automatizované ABR protokoly se používají jiné stimuly, než je specifikováno ve standardu IEC 60645-3. Tento stimul CE-Chirp® má frekvenční odezvu stejné lineární velikosti jako stimulační Click impuls uvedený ve standardu. Je však koncipován jako součet funkcí kosinus ve frekvenční oblasti. Frekvence kosinusů jsou násobky opakovací frekvence stimulu. Se stejnou intenzitou pro každou frekvenci pro dosažení stejné frekvenční odezvy lineární velikosti. Nicméně je fáze kosinových komponentů zpožděna dle kochleárního zpoždění odpovídající frekvence, aby se dosáhlo účinnějšího designu stimulu. Frekvenční rozsah stimulu je od 200 Hz do 11 kHz.



## 7.8 Příloha B: Elektromagnetická kompatibilita (EMC)

Tento přístroj je vhodný pro použití ve zdravotnických zařízeních kromě použití v blízkosti aktivního vysokofrekvenčního chirurgického vybavení a RF stíněných místností systémů pro zobrazování pomocí magnetické rezonance, kde je intenzita elektromagnetického rušení příliš vysoká.

**POZNÁMKA: ZÁKLADNÍ VÝKON** tohoto přístroje je výrobcem definován jako:

U tohoto přístroje není stanovena **ZÁKLADNÍ FUNKCE**. Nepřítomnost nebo ztráta **ZÁKLADNÍHO VÝKONU** nemůže vést k nepřijatelnému okamžitému riziku.

Konečná diagnóza musí být vždy stanovena na základě klinických znalostí.

Zabraňte, aby byl tento přístroj umístěn vedle jiného přístroje, mohlo by dojít k nesprávnému provozu. Pokud je takovéto umístění nezbytné, musí být tento přístroj a další vybavení sledováno, aby se ověřil jejich správný provoz.

Použití jiného příslušenství a kabelů, než které bylo specifikováno nebo dodáno výrobcem tohoto přístroje, může vést ke zvýšení elektromagnetických emisí nebo snížení elektromagnetické imunity a v důsledku toho k nesprávnému provozu. V této příloze najdete seznam příslušenství a kabelů.

Přenosné radiofrekvenční komunikační vybavení (včetně periferních zařízení, jako jsou anténní kabely a externí antény) nesmí být použity ve vzdálenosti menší než 30 cm (12 palců) od jakékoli části přístroje, včetně kabelů specifikovaných výrobcem. V opačném případě může dojít ke zhoršení vlastností přístroje.

Tento přístroj splňuje požadavky IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, emisní třída B skupina 1.

**POZNÁMKA:** Neexistují žádné odchylky od standardního zajištění a použití tolerancí.

**POZNÁMKA:** Veškeré nutné pokyny pro údržbu splňují požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu (EMC) a najdete je v části obecné údržby uvedené v tomto návodu. Žádné další kroky nejsou vyžadovány. V zájmu splnění požadavků na elektromagnetickou kompatibilitu specifikovaných v normě IEC 60601-1-2 je podle nutnosti důležité používat pouze následující příslušenství:

Položka	Výrobce	Model
Předzesilovač	Interacoustics	-
Sonda OWA	RadioEar	-
Snap Probe	RadioEar	-
IP30 50 Ohm stereo ID sluchátko	RadioEar	IP30
IP30 50 Ohm stereo ID sluchátka s koncovkami	RadioEar	IP30

Každý, kdo připojuje další zařízení, odpovídá za zajištění, že systém vyhovuje normě IEC 60601-1-2.

Shoda s požadavky na EMC, jak jsou specifikovány v normě IEC 60601-1-2, je zajištěn, pokud jsou typy a délky kabelů podle níže uvedených specifikací:

Popis	Délka (metry)	Stíněno (Ano/Ne)
Zdroj napájení	1,5	Ne
Bezdrátová nabíječka / kolébka	-	-
Audiometrická vložná sluchátka (IP30)	0,25	Ano
Ušní sondy (OWA / Snap)	0,50	Částečné
Předzesilovač	1,15	Částečné
Elektrodové kabely	0,51	Ne

Užívání příslušenství, měničů a kabelů s jiným lékařským zařízením / systémem, než je toto zařízení, může mít za následek zvýšení emisí nebo snížení odolnosti lékařského zařízení / systému.



### Směrnice a prohlášení výrobce - elektromagnetické záření

Tento <b>přístroj</b> (Sera™) je určen k použití v níže specifikovaném elektromagnetickém prostředí. Zákazník nebo uživatel <b>přístroje</b> je povinen zajistit, aby byl přístroj používán v takovém prostředí.		
<b>Test emise</b>	<b>Splnění požadavků</b>	<b>Pokyny pro elektromagnetické prostředí</b>
VF emise CISPR 11	Skupina 1	U tohoto <b>přístroje</b> se využívá VF energie pouze pro vnitřní funkce. Jeho vysokofrekvenční emise jsou proto velmi nízké a není pravděpodobné, že by způsobovaly rušení okolního elektronického zařízení.
VF emise CISPR 11	Třída B	Tento <b>přístroj</b> je vhodný k použití v jakémkoliv komerčním, průmyslovém, obchodním nebo obytném prostředí.
Harmonické emise IEC 61000-3-2	Neaplikovatelné	
Kolísání napětí / zábleskové emise IEC 61000-3-3	Neuvádí se	

### Doporučené rozestupy mezi přenosným a mobilním komunikačním VF zařízením a tímto přístrojem.

Tento **přístroj** (Sera™) je určen k použití v elektromagnetickém prostředí, ve kterém jsou kontrolovány vyzařované rušivé jevy. Zákazník nebo uživatel **přístroje** může pomoci zabránit elektromagnetické interferenci udržováním minimální vzdálenosti mezi přenosným a mobilním VF komunikačním zařízením (vysílači) a **přístrojem** dle níže uvedených doporučení, podle maximálního výstupního výkonu komunikačního zařízení.

Jmenovitý maximální výkon vysílače [W]	Odstupová vzdálenost podle frekvence vysílače [m]		
	150 kHz až 80 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	80 MHz až 800 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	800 MHz až 2,7 GHz $d = 2,23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30

Pro vysílače s maximální hodnotou jmenovitého výkonu neuvedené výše může být doporučená odstupová vzdálenost ( $d$ ) v metrech (m) odhadnuta pomocí příslušné pro frekvenci vysílače, kde  $P$  je maximální jmenovitý výstupní výkon vysílače ve watttech (W) udávaný výrobcem vysílače.

**Poznámka 1** Při 80 MHz a 800 MHz platí vyšší rozsah frekvence.

**Poznámka 2** Tyto pokyny nemusí platit pro všechny situace. Šíření elektromagnetického pole je ovlivněno absorpcí a odrazem od struktur, předmětů a osob.





### Směrnice a prohlášení výrobce - elektromagnetická odolnost

Tento **přístroj** (Sera™) je určen k použití v níže specifikovaném elektromagnetickém prostředí. Zákazník nebo uživatel **přístroje** je povinen zajistit, aby byl přístroj používán v takovém prostředí.


Test odolnosti	Úroveň testu IEC 60601	Splnění požadavků	Pokyny pro elektromagnetické prostředí
Elektrostatický výboj (ESD) IEC 61000-4-2	+8 kV kontakt +15 kV vzduch	+8 kV kontakt +15 kV vzduch	Podlahy by měly být dřevěné, betonové nebo z keramických dlaždic. Pokud jsou podlahy pokryty syntetickým materiálem, měla by být relativní vlhkost vyšší než 30 %.
Odolnost vůči blízkým polím z bezdrátových komunikačních VF zařízení IEC 61000-4-3	Bodová frekvence 385-5,785 MHz Úroveň modulace definované v tabulce 9	Jak je definováno v tabulce 9	Bezdrátové vysokofrekvenční přístroje pro komunikaci by se neměly používat v blízkosti žádných částí <b>přístroje</b> .
Rychlý elektrický přechod/výboj IEC 61000-4-4	+2 kV pro napájecí vedení +1 kV pro vstupní nebo výstupní vedení	Neuvádí se +1 kV pro vstupní nebo výstupní vedení	Kvalita napájení ze sítě by měla být taková, jaká je v obvyklém komerčním nebo rezidenčním prostředí.
Přepětí IEC 61000-4-5	+1 kV linka k lince +2 kV linka k zemi	Neuvádí se	Kvalita napájení ze sítě by měla být taková, jaká je v obvyklém komerčním nebo rezidenčním prostředí.
Poklesy napětí, krátká přerušování a kolísání napětí ve vedení elektrického napájení IEC 61000-4-11	0 % <i>UT</i> (100 % ponoření do <i>UT</i> ) pro 0,5 cyklu, při 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 a 315°  0 % <i>UT</i> (100 % ponoření do <i>UT</i> ) pro 1 cyklus  40 % <i>UT</i> (60 % ponoření do <i>UT</i> ) pro 5 cyklů  70 % <i>UT</i> (30 % ponoření do <i>UT</i> ) pro 25 cyklů  0 % <i>UT</i> (100 % ponoření do <i>UT</i> ) pro 250 cyklů	Neuvádí se	Kvalita napájení ze sítě by měla být taková, jaká je v obvyklém komerčním nebo rezidenčním prostředí. Pokud uživatel tohoto <b>přístroje</b> potřebuje nepřerušovaný provoz během výpadků v síti, doporučujeme <b>přístroj</b> napájet z nepřerušitelného zdroje napájení nebo z baterie.
Frekvence napájení (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetická pole napájecí frekvence musí být na úrovni charakteristické pro typické umístění v typickém komerčním nebo rezidenčním prostředí.
Vyzařovaná pole v těsné blízkosti - zkouška odolnosti IEC 61000-4-39	9 kHz až 13,56 MHz. Frekvence, úroveň a modulace definovaná v AMD 1: 2020, tabulka 11	Jak je definováno v tabulce 11 AMD 1: 2020	V případě, že <b>přístroj</b> obsahuje magneticky citlivé součásti nebo obvody, neměla by být blízká magnetická pole vyšší než testovací úroveň uvedené v tabulce 11.

**Poznámka:** *UT* je střídavé napětí v síti před aplikací testovací úrovně.



### Směrnice a prohlášení výrobce - elektromagnetická odolnost

Tento **přístroj** (Sera™) je určen k použití v níže specifikovaném elektromagnetickém prostředí. Zákazník nebo uživatel **přístroje** je povinen zajistit, aby byl přístroj používán v takovém prostředí.

Test odolnosti	Úroveň testu IEC / EN 60601	Úroveň shody	Pokyny pro elektromagnetické prostředí
Vedená VF IEC / EN 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz až 80 MHz	3 Vrms	<p>Přenosné a mobilní vysokofrekvenční přístroje pro komunikaci by neměly být používány ve větší blízkosti k jakékoli části <b>přístroje</b> včetně kabelů, než je doporučená odstupová vzdálenost vypočítaná podle rovnice příslušné k frekvenci vysílače.</p> <p><b>Doporučená odstupová vzdálenost:</b></p> $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Vyzařovaná VF IEC / EN 61000-4-3	6 Vrms V pásmech ISM (a radioamatérských pásmech pro prostředí domácí zdravotnické péče).	6 Vrms	
	3 V/m 80 MHz až 2,7 GHz	3 V/m	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz až } 800 \text{ MHz}$ $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz až } 2,7 \text{ GHz}$ <p>Kde <math>P</math> je maximální nominální výstupní výkon vysílače ve Watech (W) dle výrobce vysílače a <math>d</math> je doporučená odstupová vzdálenost v metrech (m).</p> <p>Intenzita pole z fixních VF vysílačů určené elektromagnetickým mapováním oblastí<sup>a</sup> musí být nižší než úroveň shody pro příslušný frekvenční rozsah<sup>b</sup></p> <p>K rušení může dojít v blízkosti zařízení označeného následujícím symbolem:</p> 
	10 V/m 80 MHz až 2,7 GHz Pouze pro prostředí domácí zdravotnické péče	10 V/m (V případě domácí zdravotnické péče)	

POZNÁMKA 1 Při 80 MHz a 800 MHz platí vyšší frekvenční rozsah

POZNÁMKA 2 Tyto pokyny nemusí platit pro všechny situace. Šíření elektromagnetického pole je ovlivněno absorpcí a odrazem od struktur, předmětů a osob.

<sup>a)</sup> Intenzitu polí generovaných pevnými vysílači, například základnovými stanicemi mobilní telefonní sítě, amatérskými vysílačkami nebo vysíláním rozhlasového a TV signálu apod., nelze předem vypočítat s uspokojivou přesností. Je třeba zvážit použití elektromagnetického mapování oblastí za účelem vyhodnocení elektromagnetického prostředí v důsledku fixních VF vysílačů. Pokud intenzita měřeného pole v místě, v němž je **přístroj** používán, překračuje výše uvedenou aplikovatelnou VF úroveň shody, je nutné zkontrolovat normální provoz **přístroje** pozorováním. Pokud bude zjištěn abnormální chod, mohou být nutná další opatření, jak např. změna orientace nebo umístění **přístroje**.

<sup>b)</sup> V rámci frekvenčního rozsahu 150 kHz až 80 MHz by intenzita pole měla být nižší než 3 V/m.

# Return Report – Form 001



Opr. dato: 2014-03-07 af: EC Rev. dato: 30.01.2023 af: MHNG Rev. nr.: 5

Company: \_\_\_\_\_

Address: \_\_\_\_\_

Phone: \_\_\_\_\_

e-mail: \_\_\_\_\_

**Address**  
DGS Diagnostics Sp. z o.o.  
Rosówek 43  
72-001 Kolbaskowo  
Poland

**Mail:**  
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: \_\_\_\_\_ Date: \_\_\_\_\_

## Following item is reported to be:

- returned to INTERACOUSTICS for:  repair,  exchange,  other: \_\_\_\_\_
- defective as described below with request of assistance
- repaired locally as described below
- showing general problems as described below

**Item:** \_\_\_\_\_ **Type:** \_\_\_\_\_ **Quantity:** \_\_\_\_\_

Serial No.: \_\_\_\_\_ Supplied by: \_\_\_\_\_

Included parts: \_\_\_\_\_

**Important! - Accessories used together with the item must be included if returned (e.g. external power supply, headsets, transducers and couplers).**

## Description of problem or the performed local repair:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**Returned according to agreement with:**  Interacoustics,  Other : \_\_\_\_\_

Date : \_\_\_\_\_ Person : \_\_\_\_\_

Please provide e-mail address to whom Interacoustics may confirm reception of the returned goods: \_\_\_\_\_

**The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user <sup>1</sup>**

In order to ensure instant and effective treatment of returned goods, it is important that this form is filled in and placed together with the item.  
Please note that the goods must be carefully packed, preferably in original packing, in order to avoid damage during transport. (Packing material may be ordered from Interacoustics)

<sup>1</sup> EC Medical Device Directive rules require immediate report to be sent, if the device by malfunction deterioration of performance or characteristics and/or by inadequacy in labelling or instructions for use, has caused or could have caused death or serious deterioration of health to patient or user.